天然食用色素檢驗方法—植物碳中重金屬之檢驗 Method of Test for Natural Edible Colorants - Test of Heavy Metals in Plant Carbon

- 1. 適用範圍:本檢驗方法適用於天然食用色素植物碳中砷、鎘、汞及鉛之檢驗。
- 2. 檢驗方法:檢體經加壓式或密閉式微波輔助酸消化後,以感應耦合 電 漿 質 譜 儀 (inductively coupled plasma mass spectrometer, ICP-MS)分析之方法。

2.1. 裝置:

- 2.1.1. 威應耦合電漿質譜儀。
- 2.1.2. 加壓式微波消化裝置(Autoclave style microwave digester): 具 1000 W以上輸出功率,並具有溫度及加壓控制系統。
- 2.1.3. 密閉式微波消化裝置(Closed vessel style microwave digester): 具1000 W以上輸出功率,並具有溫度及壓力回饋控制系統。
- 2.1.4. 酸蒸氣清洗裝置(Acid steam cleaning system)。
- 2.2. 試藥:硝酸採用超純級(67-70%)及試藥特級;過氧化氫(30%)採用超純級;去離子水(比電阻於 25° C可達 $18\,M\Omega$ ·cm以上);砷(arsenic)、鎘(cadmium)、汞(mercury)、鉛(lead)及金(gold)標準品濃度皆為 $1000\,\mu\text{g/mL}$,均採用ICP分析級;鍺(germanium)、銠(rhodium)、銥(iridium)及鈆(bismuth)內部標準品濃度皆為 $1000\,\mu\text{g/mL}$,均採用ICP分析級。

2.3. 器具及材料:

- 2.3.1. 微波消化瓶(註): 石英玻璃材質。
- 2.3.2. 高壓微波消化瓶(註): Teflon材質。
- 2.3.3. 容量瓶(註):50 mL。
- 2.3.4. 儲存瓶: 50 mL, PP材質。
- 2.3.5. 濾膜:孔徑0.45 μm, PTFE材質。

註:器具經洗淨後,使用酸蒸氣清洗裝置,以硝酸(試藥特級) 蒸氣酸洗2小時後,取出以去離子水將附著之硝酸沖洗乾 淨,乾燥備用;或浸於硝酸(試藥特級):水(1:1,v/v)溶液, 放置過夜,取出以去離子水將附著之硝酸沖洗乾淨,乾 燥備用。

2.4. 試劑之調製:

2.4.1.5% (w/w)硝酸溶液:

取硝酸(超純級) 50 mL,緩緩加入去離子水500 mL中,再加入去離子水使成1000 mL。

2.4.2. 15% (w/w)硝酸溶液:

取硝酸(超純級) 150 mL, 緩緩加入去離子水500 mL中, 再加入去離子水使成1000 mL。

- 2.5. 內部標準溶液之配製:
 - 2.5.1. 加壓式微波消化裝置:

精確量取鍺、銠、銥及鈆內部標準品各0.5 mL及金標準品5 mL,分別以5%(w/w)硝酸溶液定容至50 mL,移入儲存瓶中,作為內部標準原液。臨用時取適量各內部標準原液混合,以5%(w/w)硝酸溶液稀釋至1 μg/mL(含金標準品濃度10μg/mL),供作內部標準溶液。

2.5.2. 密閉式微波消化裝置:

精確量取鍺、銠、銥及鈆內部標準品各0.5 mL及金標準品5 mL,分別以15% (w/w)硝酸溶液定容至50 mL,移入儲存瓶中,作為內部標準原液。臨用時取適量各內部標準原液混合,以15% (w/w)硝酸溶液稀釋至1 μg/mL (含金標準品濃度10μg/mL),供作內部標準溶液。

- 2.6. 標準溶液之配製:
 - 2.6.1. 加壓式微波消化裝置:

精確量取砷、鎘、汞及鉛標準品各 $0.5\,\mathrm{mL}$,分別以 $5\%\,\mathrm{(w/w)}$ 硝酸溶液定容至 $50\,\mathrm{mL}$,移入儲存瓶中,作為標準原液。臨用時取適量各標準原液及2.5.1.節內部標準溶液混合,以 $5\%\,\mathrm{(w/w)}$ 硝酸溶液配製為 $0\sim25\,\mathrm{ng/mL}$ (含內部標準品濃度 $10\,\mathrm{ng/mL}$ 及金標準品濃度 $100\,\mathrm{ng/mL}$),移入儲存瓶中,供作標準溶液。

2.6.2. 密閉式微波消化裝置:

精確量取砷、鎘、汞及鉛標準品各0.5 mL,分別以15%(w/w) 硝酸溶液定容至50 mL,移入儲存瓶中,作為標準原液。臨用時取適量各標準原液及2.5.2.節內部標準溶液混合,以15%(w/w)硝酸溶液配製為0~25 ng/mL(含內部標準品濃度10 ng/mL及金標準品濃度100 ng/mL),移入儲存瓶中,供作標準溶液。

2.7. 標準曲線之製作:

將標準溶液以適當速率注入感應耦合電漿質譜儀中,依下列測定條件進行分析。就砷、鎘、汞或鉛與內部標準品訊號強度比值,與對應之砷、鎘、汞或鉛濃度,分別製作標準曲線。

感應耦合電漿質譜儀測定條件^(注):

電漿無線電頻功率:1500 W。

電漿氫氣流速: 15 L/min。 輔助氫氣流速: 0.9 L/min。 霧化氫氣流速: 1.0 L/min。

偵測離子(m/z):

٠,								
		分析元素	對應之內標元素					
	砷	75	鍺	74				
	鎘	114、111、112	銠	103				
	汞	202、200、201	銥	193				
	鉛	208、206、207	鉍	209				

註:上述測定條件分析不適時,依所使用之儀器設定適合之測 定條件。

2.8. 檢液之調製:

2.8.1. 加壓式微波消化裝置:

將檢體混勻後,取約0.2 g,精確稱定,置於微波消化瓶中,加入2.5.1.節內部標準溶液0.5 mL、硝酸(超純級)6 mL及過氧化氫1 mL,於室溫下靜置1小時以上,依下列條件進行消化。放冷後移入容量瓶中,以去離子水每次5 mL洗滌微波消化瓶,洗液併入容量瓶中,以去離子水定容至50 mL,移入儲存瓶中,經濾膜過濾,供作檢液。另取一空白微波消化瓶,加入2.5.1.節內部標準溶液0.5 mL、硝酸(超純級)6 mL及過氧化氫1 mL,於室溫下靜置1小時以上,以下步驟同檢液之操作,供作空白檢液。

加壓式微波消化操作條件(註):

條件	輸出功率	升溫時間	持續時間	温度控制	屋力控制
步驟	(W)	(min)	(min)	(°C)	(bar)
1	1200	30	15	250	160

註:上述消化條件不適時,可依所使用之裝置,設定適合之消化條件。

2.8.2. 密閉式微波消化裝置:

將檢體混勻後,取約0.2g,精確稱定,置於高壓微波消化瓶中,加入2.5.2.節內部標準溶液0.5 mL及硝酸(超純級) 10 mL,於室溫下靜置1小時以上,依下列條件進行消化。放冷後再加入硝酸(超純級) 5 mL及過氧化氫3 mL,依下列條件再次進行消化,放冷後移入容量瓶中,以去離子水每次5 mL洗滌高壓微波消化瓶,洗液併入容量瓶中,以去離子水定容至50 mL,移入储存瓶中,經濾膜過濾,供作檢液。另取一空白高壓微波消化瓶,加入2.5.2.節內部標準溶液0.5 mL及硝酸(超純級) 10 mL,於室溫下靜置1小時以上,以下步驟同檢液之操作,供作空白檢液。

密閉式微波消化操作條件(註):

條件	輸出功率	升溫時間	持續時間	温度控制
步驟	(W)	(min)	(min)	(°C)
1	1000	5	0	100
2	1000	15	5	220
3	1800	10	10	240

註:上述消化條件不適時,可依所使用之裝置,設定適合之消化條件。

2.9. 含量測定:

將檢液、空白檢液及標準溶液以適當速率分別注入感應耦合電 漿質譜儀中,依2.7.節條件進行分析。就檢液、空白檢液及標準 溶液中砷、鎘、汞或鉛與其內部標準品訊號強度比值,依下列 計算式求出檢體中砷、鎘、汞或鉛之含量(mg/kg):

檢體中砷、鎘、汞或鉛之含量
$$(mg/kg) = \frac{(C - C_0) \times V}{M \times 1000}$$

C:由標準曲線求得檢液中砷、鎘、汞或鉛之濃度(ng/mL)

C₀:由標準曲線求得空白檢液中砷、鎘、汞或鉛之濃度(ng/mL)

V:檢體最後定容之體積(mL)

M:取樣分析檢體之重量(g)

附註:1. 本檢驗方法之定量極限,砷、鎘及汞均為 $0.05 \, \text{mg/kg}$,鉛為 $0.1 \, \text{mg/kg}$ 。

- 2. 檢體中有影響檢驗結果之物質時,應自行探討。
- 3. 以其他儀器檢測時,應經適當之驗證參考物質(certified

reference material, CRM)或標準參考物質(standard reference material, SRM)之驗證,或方法確效。

參考文獻:

- 1. Xu, Y. H., Iwashita, A., Nakajima, T., Yamashita, H., Takanashi, H. and Ohki, A. 2005. Effect of HF addition on the microwave-assisted acid-digestion for the determination of metals in coal by inductively coupled plasma-atomic emission spectrometry. Talanta 66: 58-64.
- 2. 衛生福利部。2021。食用油脂及奶油中重金屬檢驗方法。110年 8月26日衛授食字第1101901822號令公告。