食品中調味劑之檢驗方法—醋磺內酯鉀、糖精、 甘精及環己基(代)磺醯胺酸之檢驗修正草案總說 明

為加強食品添加物之管理,並依據食品衛生管理法第二十五條規定:「食品衛生檢驗之方法,由中央主管機關公告指定之。」爰修正「食品中調味劑之檢驗方法—醋磺內酯鉀、糖精、甘精及環己基(代)磺醯胺酸之檢驗」,其修正要點如下:

- 一、中英文題目修正。
- 二、檢驗方法敘述補強。
- 三、試藥增列去離子水。
- 四、修正磷酸溶液之配製。
- 五、檢液調製之萃取,分為固體檢體及液體檢體兩部份。
- 六、高效液相層析測定條件增列層析管。
- 七、檢出限量修正為定量極限。
- 八、增修訂部分文字。

食品中調味劑之檢驗方法—醋磺內酯鉀、糖精、 甘精及環己基(代)磺醯胺酸之檢驗修正草案對照 表

修正規定	現行規定	說明
食品中甜味劑之檢驗方	食品中調味劑之檢驗方	一、中英文題目修正。
	   法-醋磺內酯鉀、糖精、	二、檢驗方法敘述補強。
甘精及環己基(代)磺醯胺	甘精及環己基(代)磺醯胺	三、試藥增列去離子水。
酸之檢驗	酸之檢驗	四、修正磷酸溶液之配製。
Method of Test for	Method of Test for	五、檢液調製之萃取,分
Sweeteners in Foods- Test	Flavoring Agents in	為固體檢體及液體
of Acesulfame Potassium,	Foods- Test of Acesulfame	檢體兩部份。
Saccharin, Dulcin and	Potassium, Saccharin,	六、高效液相層析測定條
Cyclamate	Dulcin and Cyclamate	件增列層析管。
		七、檢出限量修正為定量
1. 適用範圍:本檢驗方法	1. 適用範圍:本檢驗方法	極限。
適用於食品中醋磺內酯	適用於食品中醋磺內酯	八、增修訂部分文字。
鉀(acesulfame	鉀(acesulfame	
potassium)、糖精	potassium)、糖精	
(saccharin)、甘精(dulcin)	(saccharin)、甘精(dulcin)	
及環己基(代)磺醯胺酸	及環己基(代)磺醯胺酸	
(cyclamate)甜味劑之檢	(cyclamate) <u>調</u> 味劑之檢	
驗。	驗。	
2. 檢驗方法:檢體經萃取	2. 檢驗方法:高效液相層	
<u>後,以</u> 高效液相層析 <u>儀</u>	析 <u>法</u> (high performance	
(high performance liquid	liquid chromatography,	
chromatograph, HPLC) <u>分</u>	HPLC) •	
析醋磺內酯鉀、糖精及甘		
精之方法;檢體經萃取及		
衍生化後,以高效液相層		
析儀分析環己基(代)磺醯		
胺酸之方法。		
2.1. 裝置:	2.1. 裝置:	
2.1.1. 高效液相層析儀:	2.1.1. 高效液相層析儀:	
2.1.1.1. 檢出器:光二極	2.1.1.1. 檢出器:光二極	
體陣列檢出器(photodiode	體陣列檢出器(photodiode	

array detector) •

2.1.1.2. 層析管:

2.1.1.2.1. Phenyl, 5 μm, 內徑 4.6 mm × 15 cm, 或 同級品(分析醋磺內酯 鉀、糖精及甘精)。

2.1.1.2.2. RP18, 3.5 μm, 內徑 4.6 mm × 10 cm, 或同級品(分析環己基(代) 磺醯胺酸)。

2.1.2. 均質機 (Homogenizer)。

2.1.3. 振盪器(Shaker)。

2.2. 試藥:乙醇、乙腈及正己烷均採用液相層析級;碳酸氫鈉、磷酸(85%)、硫酸及6%次氯酸鈉溶液均採用試藥特級;去離子水(比電阻於25℃可達18 MΩ·cm以上);醋磺內酯鉀、糖精、甘精及環己基(代)磺醯胺酸鈉對照用標準品。

2.3. 器具及材料:

2.3.1. 抽氣瓶: 250 mL。

2.3.2. 布赫納漏斗

(Buchner funnel): 直徑 8 cm。

2.3.3. 離心管:15 mL 及 50 mL, PP 材質。

2.3.4. 濾膜:孔徑 0.45

μm,Nylon 材質。

2.3.5. 容量瓶:50 mL、100 mL 及 1000 mL。

2.4. 試劑之調製:

2.4.1.50%硫酸溶液:

取硫酸 500 mL 緩緩倒入 預先冰冷的去離子水 400 array detector) •

2.1.1.2. 層析管:

2.1.1.2.1. Phenyl, 5 μm, 內徑 4.6 mm × 15 cm,或同級品(分析醋磺內酯 鉀、糖精及甘精)。

2.1.1.2.2. RP18, 3.5 μm, 內徑 4.6mm × 10 cm, 或 同級品(分析環己基(代) 磺醯胺酸)。

2.1.2. 均質機

(Homogenizer) •

2.1.3. 振盪器(Shaker)。 2.2. 試藥:乙醇、乙腈及 正己烷均採用液相層析 級;碳酸氫鈉、磷酸、硫 酸及 6%次氯酸鈉溶液均 採用試藥特級;醋磺內酯 鉀、糖精、甘精及環己基 (代)磺醯胺酸鈉對照用標 準品。

2.3. 器具及材料:

2.3.1. 抽氣瓶: 250 mL。

2.3.2. 布赫納漏斗

(Buchner funnel):直徑 8 cm。

2.3.3. 離心管:15 mL 及 50 mL, PP 材質。

2.3.4. 濾膜:孔徑 0.45

μm, Nylon 材質。

2.3.5. 容量瓶:50 mL、100 mL 及 1000 mL。

2.4. 試劑之調製:

2.4.1.50%硫酸溶液:

量取硫酸 500 mL 緩緩倒 入預先冰冷的去離子水 mL 中,冷卻後加去離子 水使成 1000 mL。

2.4.2. 0.2%磷酸溶液: 取磷酸 2.3 mL 加去離子 水使成 1000 mL。

2.4.3. 0.02%磷酸溶液: 以 0.2%磷酸溶液稀釋 10 倍。

2.4.4. 5%碳酸氫鈉溶液: 稱取碳酸氫鈉<u>5</u>g,以去離 子水溶解使成100 mL。

2.5. 移動相溶液之調製: 2.5.1. 乙腈與0.2%磷酸溶 匀,經濾膜過濾,取濾 精及甘精分析之移動相 溶液。

2.5.2. 乙腈與0.02%磷酸 溶液以7:3(v/v)之比例混 匀,經濾膜過濾,取濾 液,供作環己基(代)磺醯 胺酸分析之移動相溶液。 2.6. 標準溶液之配製: 2.6.1. 醋磺內酯鉀、糖精

及甘精標準溶液:

取醋磺內酯鉀及糖精對 照用標準品各約 500 mg,精確稱定,以去離子 水溶解並定容至 100 mL,冷藏貯存,供作標 準原液。另取甘精對照用 標準品約 500 mg, 精確稱 定,以乙醇溶解並定容至 100 mL,冷藏貯存,供作 標準原液。臨用時各取適 量標準原液混合,以去離

400 mL 中,冷卻後加去離 子水使成 1000 mL。

2.4.2. 0.2%磷酸溶液:

量取磷酸 2.3 mL 加去離 子水使成 1000 mL。

2.4.3. 0.02%磷酸溶液:

以 2.4.2 節 0.2%磷酸氫鈉 溶液稀釋 10 倍製備之。

2.4.4.5%碳酸氫鈉溶液: 稱取碳酸氫鈉 <u>50</u> g 溶於

去離子水,再加去離子水 使成 <u>1000</u> mL。

2.5. 移動相溶液之調製: 2.5.1. 乙腈與0.2%磷酸溶 液以12:88 (v/v)之比例混 | 液以 12:88 (v/v)之比例混 **与,以濾膜過濾,取濾** 液,供作醋磺內酯鉀、糖 液,供作醋磺內酯鉀、糖 精及甘精分析之移動相 溶液。

> 2.5.2. 乙腈與 0.02%磷酸 溶液以 7:3 (v/v)之比例混 匀,以濾膜過濾,取濾 液,供作環己基(代)磺醯 胺酸分析之移動相溶液。 2.6. 標準溶液之配製:

> 2.6.1. 醋磺內酯鉀、糖精 及甘精標準溶液:

> 取醋磺內酯鉀及糖精對 照用標準品各約 500 mg,精確稱定,以去離子 水溶解並定容至 100 mL,冷藏,供作標準原 液。另取甘精對照用標準 品約 500 mg,精確稱定, 以乙醇溶解並定容至 100 mL,冷藏,供作標準原 液。使用時各取適量標準 原液混合,以去離子水稀

子水稀釋至 2~250 μg/mL,供作標準溶液。 2.6.2. 環己基(代)磺醯胺 酸標準溶液:

取相當於含環己基(代)磺 醯胺酸約 500 mg 之對照 去離子水溶解並定容至 100 mL,冷藏貯存,供作 標準原液。臨用時取適量 標準原液,以去離子水稀 釋至 2~250 μg/mL,供作 標準溶液。

2.7. 衍生化標準溶液之 調製:

取 2.6.2.節不同濃度之標 | 準溶液各5 mL,分别置於 50 mL 離心管中,依序加 入正己烷 5 mL、6%次氯 酸鈉溶液 1 mL 及 50%硫 酸溶液 1 mL,振盪 1 分 | 3 mL, 置於 15 mL 離心管 中,加入 5%碳酸氫鈉溶 液 5 mL,振盪 1 分鐘,靜 | 置分層。取上層液以濾膜 過濾,供作分析環己基 (代)磺醯胺酸之衍生化標 準溶液。

2.8. 檢液之調製:

2.8.1. 萃取:

2.8.1.1. 固體檢體

將檢體細切後,取約10 g,精確稱定,加入去離 子水30 mL, 靜置10分鐘 後,以均質機均質1分 鐘。以布赫納漏斗抽氣過 濾,再以去離子水15 mL

釋至 2~250 μg/mL, 供作 標準溶液。

2.6.2. 環己基(代)磺醯胺 酸標準溶液:

取相當於含環己基(代)磺 醯胺酸約 500 mg 之對照 用標準品,精確稱定,以 用標準品,精確稱定,以 去離子水溶解並定容至 100 mL,冷藏,供作標準 原液。使用時取適量標準 原液,以去離子水稀釋至 2~250 μg/mL,供作標準 溶液。

> 2.7. 衍生化標準溶液之 調製:

取 2.6.2 節不同濃度之標 準溶液各5 mL,分别置於 50 mL 離心管中,依序加 入正己烷 5 mL、6%次氯 酸鈉溶液 1 mL 及 50%硫 酸溶液 1 mL,振盪 1分 鐘,靜置分層。取上層液 | 鐘,靜置分層。取上層液 3 mL, 置於另一 15 mL 離 心管中,加入5%碳酸氫 鈉溶液 5 mL,振盪 1分 鐘,靜置分層。取上層液 以濾膜過濾,供作分析環 己基(代)磺醯胺酸之衍生 化標準溶液。

2.8. 檢液之調製:

2.8.1. 萃取:

將檢體細切後,取約 10 g,精確稱定,置於均質 機中,加入去離子水 30 mL, 靜置 10 分鐘, 使組 織膨脹後,均質1分鐘。 以布赫納漏斗抽氣過 濾,再以去離子水 15 mL

清洗均質杯殘渣並過 | 清洗均質杯殘渣並過 水定容至50 mL,經濾膜 過濾,供作檢液。

## 2.8.1.2. 液體檢體

將檢體混勻後,取約10 g,精確稱定,以去離子 水定容至50 mL,混匀 後,經濾膜過濾,供作檢 液。

## 2.8.2. 衍生化:

取 2.8.1.節之檢液 5 mL, 序加入正己烷 5 mL、6% 次氯酸鈉溶液 1 mL 及 50%硫酸溶液 1 mL,振盪 | 層液 3 mL, 置於另一 15 mL 離心管中,加入 5%碳 酸氫鈉溶液 5 mL,振盪 1 分鐘,靜置分層。取上層 液以濾膜過濾,供作分析 環己基(代)磺醯胺酸之衍 生化檢液。

- 2.9. 鑑別試驗及含量測 定:
- 2.9.1. 醋磺內酯鉀、糖精 及甘精:

精確量取 2.8.1.節之檢液 及 2.6.1.節之標準溶液各 20 μL,分别注入高效液 相層析儀中,依下列條件 進行液相層析,就檢液與 標準溶液所得波峰之滯 留時間及吸收圖譜比較 | 鑑別之,並依下列計算式 求出檢體中醋磺內酯 鉀、糖精或甘精之含量

瀘,合併濾液,以去離子 | 濾,合併濾液,混合均 匀,並以去離子水定容至 50 mL,以濾膜過濾後, 供作檢液。如檢體為液體 時,稱取約10g,精確稱 定,加去離子水混合均 匀,並以去離子水定容至 50 mL,以濾膜過濾後, 供作檢液。

## 2.8.2. 衍生化:

取 2.8.1.節之檢液 5 mL, 置於 50 mL 離心管中,依 置於 50 mL 離心管中,依 序加入正己烷 5 mL、6% 次氯酸鈉溶液 1 mL 及 50%硫酸溶液 1 mL, 振盪 1分鐘,靜置分層。取上 1分鐘,靜置分層。取上 層液 3 mL, 置於另一 15 mL 離心管中,加入 5%碳 酸氫鈉溶液 5 mL,振盪 1 分鐘,靜置分層。取上層 液以濾膜過濾,供作分析 環己基(代)磺醯胺酸之衍 生化檢液。

- 2.9. 鑑別試驗及含量測 定:
- 2.9.1. 醋磺內酯鉀、糖精 及甘精:

精確量取 2.8.1.節之檢液 及標準溶液各 20 μL,分 別注入高效液相層析儀 中,參照下列條件進行液 相層析,就檢液與標準溶 液所得波峰之滯留時間 及吸收圖譜比較鑑別 之,依下列計算式求出檢 體中醋磺內酯鉀、糖精或 甘精之含量(g/kg):

(g/kg):

檢體中醋磺內酯鉀、糖精 或甘精之含量(g/kg)=

 $C \times V$ 

 $M \times 1000$ 

C:由標準曲線求得檢液 中醋磺內酯鉀、糖精或甘 精之濃度(µg/mL)

V:檢體經定容之體積 (mL)

M:取樣分析檢體之重量 (g)

高效液相層析測定條件: 光二極體陣列檢出器:波 長 230 nm。

<u>層析管: Phenyl, 5 μm,</u> 內徑 4.6 mm × 15 cm。

移動相溶液:依 2.5.1<u>.</u>節

所調製之溶液。 移動相流速:1.0

mL/min •

2.9.2. 環己基(代)磺醯胺 酸:

檢體中環己基(代)磺醯胺 酸之含量(g/kg)= 檢體中醋磺內酯鉀、糖精 或甘精之含量(g/kg)

 $C \times V$ 

 $= M \times 1000$ 

C:由標準曲線求得檢液 中醋磺內酯鉀、糖精或甘 精之濃度(µg/mL)

V:檢體經定容之體積 (mL)

M:取樣分析檢體之重量 (g)

高效液相層析測定條件: 光二極體陣列檢出器:波 長230 nm。

移動相溶液:依2.5.1節

所調製之溶液。 移動相流速:1.0 mL/min。

2.9.2. 環己基(代)磺醯胺 酸:

 $\frac{C \times V}{M \times 1000}$ 

 $C \times V$ 

 $M \times 1000$ 

C:由標準曲線求得檢液 中環己基(代)磺醯胺酸之 濃度(μg/mL)

V:檢體經定容之體積 (mL)

M:取樣分析檢體之重量 (g)

高效液相層析測定條件: 光二極體陣列檢出器:波 長314 nm。

<u>層析管: RP<sub>18</sub>, 3.5 μm,</u> 內徑 4.6 mm × 10 cm。

移動相溶液:依2.5.2<u>.</u>節 所調製之溶液。

移動相流速:1.0 mL/min。 附註:

- 1. 本檢驗方法之<u>定量極</u>限醋磺內酯鉀、糖精、甘精及環己基(代)磺醯胺酸均為 0.01 g/kg。
- 2. 食品中有影響檢驗結果之物質時,應自行探討。

C:由標準曲線求得檢液 中環己基(代)磺醯胺酸之 濃度(μg/mL)

V:檢體經定容之體積 (mL)

M:取樣分析檢體之重量 (g)

高效液相層析測定條件: 光二極體陣列檢出器:波 長 314 nm。

移動相溶液:依2.5.2節所 調製之溶液。

移動相流速:1.0 mL/min。

## 附註:

- 1. 本檢驗方法之檢出限 量醋磺內酯鉀、糖精、甘 精及環己基(代)磺醯胺酸 皆為 0.01 g/kg。
- 2. 食品中有影響檢驗結果之物質時,應自行探討。