

# 食品中抗氧化劑之檢驗方法—多重分析方法修正 草案總說明

為加強食品添加物之管理，並依據食品安全衛生管理法第三十八條規定：「各級主管機關執行食品、食品添加物、食品器具、食品容器或包裝及食品用洗潔劑之檢驗，其檢驗方法，經食品檢驗方法諮詢會諮詢，由中央主管機關定之」，爰擬具「食品中抗氧化劑之檢驗方法—多重分析方法」修正草案，本次主要修正附註四「選擇性離子偵測模式」之中英文。

# 食品中抗氧化劑之檢驗方法—多重分析方法修正 草案對照表

修正規定	現行規定	說明
<p>1. 適用範圍：本檢驗方法適用於食用油脂、乳酪及人造奶油中沒食子酸丙酯(propyl gallate, PG)等11品項抗氧化劑(品項見表一)之檢驗。</p> <p>2. 檢驗方法：檢體經萃取後，以高效液相層析儀(high performance liquid chromatograph, HPLC)分析之方法。</p> <p>2.1. 裝置：</p> <p>2.1.1. 高效液相層析儀：</p> <p>2.1.1.1. 檢出器：光二極體陣列檢出器(photodiode array detector)。</p> <p>2.1.1.2. 層析管：Poroshell 120 EC-C18, 2.7 μm, 內徑3 mm × 15 cm, 或同級品。</p> <p>2.1.1.3. 高速組織研磨振盪均質機(SPEX SamplePrep 2010 GenoGrinder®)：1000 rpm以上，或同級品。</p> <p>2.1.1.4. 振盪器(Shaker)。</p> <p>2.1.1.5. 離心機(Centrifuge)：可達5000 ×g以上。</p> <p>2.2. 試藥：</p> <p>異丙醇及乙腈均採用液相層析級；醋酸及維生素C (ascorbic acid)採用試藥特級；檸檬酸鈉、檸檬酸氫二鈉、無水硫酸鎂及氯化鈉均採用分析級；去離子水(比電阻於25°C可達18 MΩ · cm以上)；沒食子酸丙酯等對照用標準品共11品項。</p> <p>2.3. 器具及材料：</p> <p>2.3.1. 容量瓶：10 mL，褐色。</p> <p>2.3.2. 離心管：50 mL，PP材質。</p> <p>2.3.3. 濾膜：孔徑0.22 μm，PVDF材質。</p> <p>2.3.4. 陶 瓷 均 質 石 (Ceramic homogenizer)<sup>(註1)</sup>：採用Bond Elut QuEChERS P/N 5982-9313, 或同級品。</p> <p>2.3.5. 萃取用粉劑<sup>(註2)</sup>：含檸檬酸鈉1 g、檸檬酸氫二鈉0.5 g、無水硫酸鎂4 g 及氯化鈉1 g。</p>	<p>1. 適用範圍：本檢驗方法適用於食用油脂、乳酪及人造奶油中沒食子酸丙酯(propyl gallate, PG)等11品項抗氧化劑(品項見表一)之檢驗。</p> <p>2. 檢驗方法：檢體經萃取後，以高效液相層析儀(high performance liquid chromatograph, HPLC)分析之方法。</p> <p>2.1. 裝置：</p> <p>2.1.1. 高效液相層析儀：</p> <p>2.1.1.1. 檢出器：光二極體陣列檢出器(photodiode array detector)。</p> <p>2.1.1.2. 層析管：Poroshell 120 EC-C18, 2.7 μm, 內徑3 mm × 15 cm, 或同級品。</p> <p>2.1.1.3. 高速組織研磨振盪均質機(SPEX SamplePrep 2010 GenoGrinder®)：1000 rpm以上，或同級品。</p> <p>2.1.1.4. 振盪器(Shaker)。</p> <p>2.1.1.5. 離心機(Centrifuge)：可達5000 ×g以上。</p> <p>2.2. 試藥：</p> <p>異丙醇及乙腈均採用液相層析級；醋酸及維生素C (ascorbic acid)採用試藥特級；檸檬酸鈉、檸檬酸氫二鈉、無水硫酸鎂及氯化鈉均採用分析級；去離子水(比電阻於25°C可達18 MΩ · cm以上)；沒食子酸丙酯等對照用標準品共11品項。</p> <p>2.3. 器具及材料：</p> <p>2.3.1. 容量瓶：10 mL，褐色。</p> <p>2.3.2. 離心管：50 mL，PP材質。</p> <p>2.3.3. 濾膜：孔徑0.22 μm，PVDF材質。</p> <p>2.3.4. 陶 瓷 均 質 石 (Ceramic homogenizer)<sup>(註1)</sup>：採用Bond Elut QuEChERS P/N 5982-9313, 或同級品。</p> <p>2.3.5. 萃取用粉劑<sup>(註2)</sup>：含檸檬酸鈉1 g、檸檬酸氫二鈉0.5 g、無水硫酸鎂4 g 及氯化鈉1 g。</p>	<p>修正附註四「選擇性離子偵測模式」之中英文。</p>

<p>註1：陶瓷均質石可視檢體狀況自行評估使用。</p> <p>註2：可依需求自行評估使用市售萃取用組合套組。</p> <p><b>2.4. 試劑之調製：</b></p> <p>2.4.1. 含1%維生素C之50%乙腈溶液： 稱取維生素C 1 g，以去離子水50 mL溶解，再加乙腈使成100 mL。</p> <p>2.4.2. 2%維生素C溶液 稱取維生素C 1 g，加去離子水溶解使成50 mL。</p> <p><b>2.5. 移動相溶液之調製：</b></p> <p>2.5.1. 移動相溶液A： 取醋酸50 mL，加去離子水使成1000 mL，以濾膜過濾，取濾液供作移動相溶液A。</p> <p>2.5.2. 移動相溶液B：乙腈。</p> <p><b>2.6. 標準溶液之配製：</b></p> <p>取抗氧化劑對照用標準品各約100 mg，精確稱定，分別以異丙醇溶解並定容至10 mL，作為標準原液，於-18°C避光貯存。臨用時取適量各標準原液混合，以含1%維生素C之50%乙腈溶液稀釋至PG、THBP、TBHQ、NDGA、BHA、4-HR、OG、DG及BHT 0.25~20 µg/mL，ETH及HMBP 1~80 µg/mL，供作標準溶液。</p> <p><b>2.7. 檢液之調製：</b></p> <p>取檢體0.5 g，精確稱定，置於離心管中，加入陶瓷均質石1顆、去離子水8 mL及乙腈10 mL，再加入萃取用粉劑，蓋上離心管蓋，隨即激烈振盪數次，防止鹽類結塊，再以高速組織研磨振盪均質機於1000 rpm振盪或以手激烈振盪1分鐘後，以5000 ×g離心5分鐘。取上清液0.5 mL (a)，加入2%維生素C溶液使成1 mL (b)，混合均勻，以濾膜過濾後，供作檢液<sup>(註)</sup>。</p> <p>註：檢液調製後，應儘快進行儀器分析。</p> <p><b>2.8. 鑑別試驗及含量測定：</b></p> <p>精確量取檢液及標準溶液各10 µL，分別注入高效液相層析儀中，依下列條件進行分析，就檢液與標準溶液所得</p>	<p>註1：陶瓷均質石可視檢體狀況自行評估使用。</p> <p>註2：可依需求自行評估使用市售萃取用組合套組。</p> <p><b>2.4. 試劑之調製：</b></p> <p>2.4.1. 含1%維生素C之50%乙腈溶液： 稱取維生素C 1 g，以去離子水50 mL溶解，再加乙腈使成100 mL。</p> <p>2.4.2. 2%維生素C溶液 稱取維生素C 1 g，加去離子水溶解使成50 mL。</p> <p><b>2.5. 移動相溶液之調製：</b></p> <p>2.5.1. 移動相溶液A： 取醋酸50 mL，加去離子水使成1000 mL，以濾膜過濾，取濾液供作移動相溶液A。</p> <p>2.5.2. 移動相溶液B：乙腈。</p> <p><b>2.6. 標準溶液之配製：</b></p> <p>取抗氧化劑對照用標準品各約100 mg，精確稱定，分別以異丙醇溶解並定容至10 mL，作為標準原液，於-18°C避光貯存。臨用時取適量各標準原液混合，以含1%維生素C之50%乙腈溶液稀釋至PG、THBP、TBHQ、NDGA、BHA、4-HR、OG、DG及BHT 0.25~20 µg/mL，ETH及HMBP 1~80 µg/mL，供作標準溶液。</p> <p><b>2.7. 檢液之調製：</b></p> <p>取檢體0.5 g，精確稱定，置於離心管中，加入陶瓷均質石1顆、去離子水8 mL及乙腈10 mL，再加入萃取用粉劑，蓋上離心管蓋，隨即激烈振盪數次，防止鹽類結塊，再以高速組織研磨振盪均質機於1000 rpm振盪或以手激烈振盪1分鐘後，以5000 ×g離心5分鐘。取上清液0.5 mL (a)，加入2%維生素C溶液使成1 mL (b)，混合均勻，以濾膜過濾後，供作檢液<sup>(註)</sup>。</p> <p>註：檢液調製後，應儘快進行儀器分析。</p> <p><b>2.8. 鑑別試驗及含量測定：</b></p> <p>精確量取檢液及標準溶液各10 µL，分別注入高效液相層析儀中，依下列條件進行分析，就檢液與標準溶液所得</p>
---	---

<p>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各抗氧化劑之含量(g/kg)：</p> <p>檢體中各抗氧化劑之含量(g/kg) = <math>\frac{C \times V \times F}{M \times 1000}</math></p> <p>C：由標準曲線求得檢液中各抗氧化劑之濃度(μg/mL)</p> <p>V：萃取檢體之乙腈體積(10 mL)</p> <p>M：取樣分析檢體之重量(g)</p> <p>F：稀釋倍數，由b/a求得</p> <p>高效液相層析測定條件<sup>(註3)</sup>：</p> <p>光二極體陣列檢出器：定量波長280 nm。</p> <p>層析管：Poroshell 120 EC-C18，2.7 μm 內徑3 mm × 15 cm。</p> <p>層析管溫度：45°C。</p> <p>注入量：10 μL。</p> <p>移動相溶液：A液與B液以下列條件進行梯度分析</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>時間(min)</th> <th>A (%)</th> <th>B (%)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>0→7</td><td>85→85</td><td>15→15</td></tr> <tr><td>7→15</td><td>85→55</td><td>15→45</td></tr> <tr><td>15→22</td><td>55→55</td><td>45→45</td></tr> <tr><td>22→23</td><td>55→25</td><td>45→75</td></tr> <tr><td>23→30</td><td>25→25</td><td>75→75</td></tr> <tr><td>30→30.1</td><td>25→85</td><td>75→15</td></tr> <tr><td>30.1→35</td><td>85→85</td><td>15→15</td></tr> </tbody> </table> <p>移動相流速：0.7 mL/min。</p> <p>註3：上述測定條件分析不適時，可依所使用之儀器，設定適合之測定條件。</p> <p>附註：1. 本檢驗方法之定量極限，PG、THBP、TBHQ、NDGA、BHA、4-HR、OG、DG及BHT均為0.01 g/kg，ETH及HMBP均為0.04 g/kg。</p> <p>2. 檢體中有影響檢驗結果之物質時，應自行探討。</p> <p>3. 以液相層析串聯質譜儀(LC/MS/MS)進行確認時，其LC/MS/MS之多重反應偵測(multiple reaction monitoring, MRM)模式參考參數如表一，且其相對離子強度(定性離子與定量離子之波峰面積比)應符合下列容許範圍：</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>相對離子強度(%)</th> <th>容許範圍(%)</th> </tr> </thead></table>	時間(min)	A (%)	B (%)	0→7	85→85	15→15	7→15	85→55	15→45	15→22	55→55	45→45	22→23	55→25	45→75	23→30	25→25	75→75	30→30.1	25→85	75→15	30.1→35	85→85	15→15	相對離子強度(%)	容許範圍(%)	<p>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各抗氧化劑之含量(g/kg)：</p> <p>檢體中各抗氧化劑之含量(g/kg) = <math>\frac{C \times V \times F}{M \times 1000}</math></p> <p>C：由標準曲線求得檢液中各抗氧化劑之濃度(μg/mL)</p> <p>V：萃取檢體之乙腈體積(10 mL)</p> <p>M：取樣分析檢體之重量(g)</p> <p>F：稀釋倍數，由b/a求得</p> <p>高效液相層析測定條件<sup>(註3)</sup>：</p> <p>光二極體陣列檢出器：定量波長280 nm。</p> <p>層析管：Poroshell 120 EC-C18，2.7 μm 內徑3 mm × 15 cm。</p> <p>層析管溫度：45°C。</p> <p>注入量：10 μL。</p> <p>移動相溶液：A液與B液以下列條件進行梯度分析</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>時間(min)</th> <th>A (%)</th> <th>B (%)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>0→7</td><td>85→85</td><td>15→15</td></tr> <tr><td>7→15</td><td>85→55</td><td>15→45</td></tr> <tr><td>15→22</td><td>55→55</td><td>45→45</td></tr> <tr><td>22→23</td><td>55→25</td><td>45→75</td></tr> <tr><td>23→30</td><td>25→25</td><td>75→75</td></tr> <tr><td>30→30.1</td><td>25→85</td><td>75→15</td></tr> <tr><td>30.1→35</td><td>85→85</td><td>15→15</td></tr> </tbody> </table> <p>移動相流速：0.7 mL/min。</p> <p>註3：上述測定條件分析不適時，可依所使用之儀器，設定適合之測定條件。</p> <p>附註：1. 本檢驗方法之定量極限，PG、THBP、TBHQ、NDGA、BHA、4-HR、OG、DG及BHT均為0.01 g/kg，ETH及HMBP均為0.04 g/kg。</p> <p>2. 檢體中有影響檢驗結果之物質時，應自行探討。</p> <p>3. 以液相層析串聯質譜儀(LC/MS/MS)進行確認時，其LC/MS/MS之多重反應偵測(multiple reaction monitoring, MRM)模式參考參數如表一，且其相對離子強度(定性離子與定量離子之波峰面積比)應符合下列容許範圍：</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>相對離子強度(%)</th> <th>容許範圍(%)</th> </tr> </thead></table>	時間(min)	A (%)	B (%)	0→7	85→85	15→15	7→15	85→55	15→45	15→22	55→55	45→45	22→23	55→25	45→75	23→30	25→25	75→75	30→30.1	25→85	75→15	30.1→35	85→85	15→15	相對離子強度(%)	容許範圍(%)
時間(min)	A (%)	B (%)																																																			
0→7	85→85	15→15																																																			
7→15	85→55	15→45																																																			
15→22	55→55	45→45																																																			
22→23	55→25	45→75																																																			
23→30	25→25	75→75																																																			
30→30.1	25→85	75→15																																																			
30.1→35	85→85	15→15																																																			
相對離子強度(%)	容許範圍(%)																																																				
時間(min)	A (%)	B (%)																																																			
0→7	85→85	15→15																																																			
7→15	85→55	15→45																																																			
15→22	55→55	45→45																																																			
22→23	55→25	45→75																																																			
23→30	25→25	75→75																																																			
30→30.1	25→85	75→15																																																			
30.1→35	85→85	15→15																																																			
相對離子強度(%)	容許範圍(%)																																																				

> 50	± 20
> 20~50	± 25
> 10~20	± 30
≤ 10	± 50

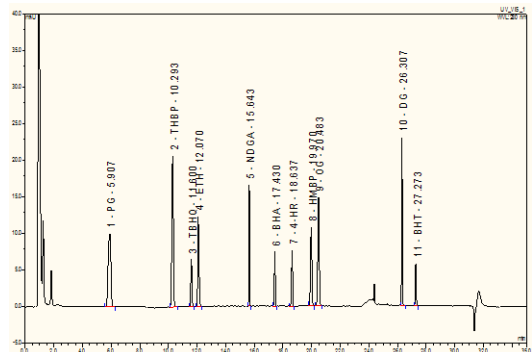
4. 以氣相層析質譜儀(GC/MS)進行確認時，其GC/MS之選擇離子偵測(selected ion monitoring, SIM)模式之偵測離子如表二，且其相對離子強度(定性離子與定量離子之波峰面積比)應符合下列容許範圍：

相對離子強度(%)	容許範圍(%)
> 50	± 10
> 20~50	± 15
> 10~20	± 20
≤ 10	± 50

#### 參考文獻：

1. Page, B. D. 1993. Liquid chromatographic method for the determination of nine phenolic antioxidants in butter oil: collaborative study. J. AOAC Int. 76: 765-779.
2. Jia, W., Ling, Y., Lin, Y., Chang, J. and Chu, X. 2014. Analysis of additives in dairy products by liquid chromatography coupled to quadrupole-orbitrap mass spectrometry. J. Chromatogr. A 1336: 67-75.

#### 參考層析圖譜



圖、沒食子酸丙酯等11項抗氧化劑標準品之HPLC圖譜

表一、沒食子酸丙酯等11項抗氧化劑之液相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數

> 50	± 20
> 20~50	± 25
> 10~20	± 30
≤ 10	± 50

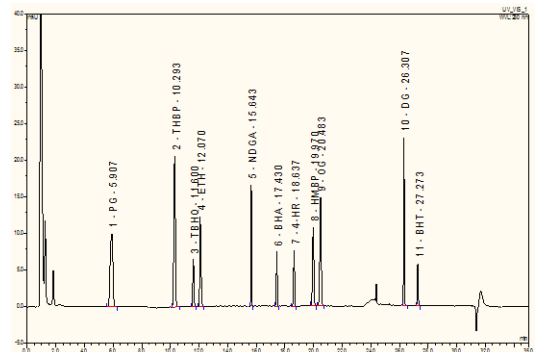
4. 以氣相層析質譜儀(GC/MS)進行確認時，其GC/MS之選擇性離子偵測(selective ion monitoring, SIM)模式之偵測離子如表二，且其相對離子強度(定性離子與定量離子之波峰面積比)應符合下列容許範圍：

相對離子強度(%)	容許範圍(%)
> 50	± 10
> 20~50	± 15
> 10~20	± 20
≤ 10	± 50

#### 參考文獻：

1. Page, B. D. 1993. Liquid chromatographic method for the determination of nine phenolic antioxidants in butter oil: collaborative study. J. AOAC Int. 76: 765-779.
2. Jia, W., Ling, Y., Lin, Y., Chang, J. and Chu, X. 2014. Analysis of additives in dairy products by liquid chromatography coupled to quadrupole-orbitrap mass spectrometry. J. Chromatogr. A 1336: 67-75.

#### 參考層析圖譜



圖、沒食子酸丙酯等11項抗氧化劑標準品之HPLC圖譜

表一、沒食子酸丙酯等11項抗氧化劑之液相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數

分析物		離子化 模式	離子對(m/z) 產物離子(m/z)	支鏈寬度 (V)	碰撞能量 (eV)	分析物		離子化 模式	離子對 模式	離子對(m/z) 產物離子(m/z)	支鏈寬度 (V)	碰撞能量 (eV)
中文名	英文名					中文名	英文名					
沒食子酸丙酯	propyl gallate. (PG)	ESI <sup>+</sup>	211 > 169 <sup>a</sup> . 211 > 124.	-55. -55.	-21. -34.	沒食子酸丙酯	propyl gallate. (PG)	ESI <sup>+</sup>	211 > 169 <sup>a</sup> . 211 > 124.	-55. -55.	-21. -34.	
三烷基苯丁酮	2,4,5-trihydroxybutyrophenone. (THBP)	ESI <sup>+</sup>	195 > 125 <sup>a</sup> . 195 > 166.	-50. -50.	-28. -28.	三烷基苯丁酮	2,4,5-trihydroxybutyrophenone. (THBP)	ESI <sup>+</sup>	195 > 125 <sup>a</sup> . 195 > 166.	-50. -50.	-28. -28.	
第三丁基亞酰	tert-butyl hydroquinone. (TBHQ)	ESI <sup>+</sup>	165 > 149 <sup>a</sup> . 165 > 108.	-53. -53.	-30. -31.	第三丁基亞酰	tert-butyl hydroquinone. (TBHQ)	ESI <sup>+</sup>	165 > 149 <sup>a</sup> . 165 > 108.	-53. -53.	-30. -31.	
乙乳基喹啉	ethoxyquuin. (ETH)	ESI <sup>+</sup>	218 > 174 <sup>a</sup> . 218 > 160.	44. 44.	40. 48.	乙乳基喹啉	ethoxyquuin. (ETH)	ESI <sup>+</sup>	218 > 174 <sup>a</sup> . 218 > 160.	44. 44.	40. 48.	
正二氫癸酸酯	nordihydroguaiaretic acid. (NDGA)	ESI <sup>+</sup>	301 > 122 <sup>a</sup> . 301 > 270.	-60. -60.	-37. -25.	正二氫癸酸酯	nordihydroguaiaretic acid. (NDGA)	ESI <sup>+</sup>	301 > 122 <sup>a</sup> . 301 > 273.	-60. -60.	-37. -25.	
丁基經基甲乳苯	butyl hydroxy anisole. (BHA)	ESI <sup>+</sup>	179 > 149 <sup>a</sup> . 179 > 140.	-33. -33.	-20. -35.	丁基經基甲乳苯	butyl hydroxy anisole. (BHA)	ESI <sup>+</sup>	179 > 149 <sup>a</sup> . 179 > 140.	-33. -33.	-20. -35.	
己基間苯二酚	4-hexylresorcinol. (4-HR)	ESI <sup>+</sup>	193 > 149 <sup>a</sup> . 193 > 122.	-48. -48.	-20. -27.	己基間苯二酚	4-hexylresorcinol. (4-HR)	ESI <sup>+</sup>	193 > 149 <sup>a</sup> . 193 > 122.	-48. -48.	-20. -27.	
羟甲基二丁基苯酚	4-hydroxymethyl-2,6-di- <i>tert</i> -butylphenol. (HMBP)	ESI <sup>+</sup>	235 > 217 <sup>a</sup> . 235 > 160.	-50. -50.	-30. -36.	羟甲基二丁基苯酚	4-hydroxymethyl-2,6-di- <i>tert</i> -butylphenol. (HMBP)	ESI <sup>+</sup>	235 > 217 <sup>a</sup> . 235 > 160.	-50. -50.	-30. -36.	
沒食子酸辛酯	octyl gallate. (OG)	ESI <sup>+</sup>	281 > 124 <sup>a</sup> . 281 > 169.	-80. -80.	-42. -29.	沒食子酸辛酯	octyl gallate. (OG)	ESI <sup>+</sup>	281 > 124 <sup>a</sup> . 281 > 169.	-80. -80.	-42. -29.	
沒食子酸十二酯	dodecyl gallate. (DG)	ESI <sup>+</sup>	337 > 124 <sup>a</sup> . 337 > 169.	-110. -110.	-52. -36.	沒食子酸十二酯	dodecyl gallate. (DG)	ESI <sup>+</sup>	337 > 124 <sup>a</sup> . 337 > 169.	-110. -110.	-52. -36.	
二丁基經基甲苯	dibutyl hydroxy toluene. (BHT)	ESI <sup>+</sup>	219 > 203 <sup>a</sup> . 219 > 163.	-60. -60.	-35. -20.	二丁基經基甲苯	dibutyl hydroxy toluene. (BHT)	ESI <sup>+</sup>	219 > 203 <sup>a</sup> . 219 > 163.	-60. -60.	-35. -20.	