飲料及乳品中重金屬檢驗方法

Method of Test for Heavy Metals in Beverages and Milk Products

- 1. 適用範圍:本檢驗方法適用於飲料中砷、鉛、銅及以聚對苯二甲酸乙二酯(PET)容器包裝之飲料中錦之檢驗,以及乳品(乳及二級乳製品)中鉛之檢驗。
- 2. 檢驗方法:檢體經微波輔助酸消化後,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. 微波消化裝置(Microwave digester): 具1000 W以上輸出功率,並具有溫度或壓力回饋控制系統。
 - 2.1.3. 酸蒸氣清洗裝置(Acid steam cleaning system)。
 - 2.2. 試藥:硝酸採用試藥特級及超純級;去離子水(比電阻於25℃可達18 MΩ·cm以上);砷(arsenic)標準品(1000 μg/mL)、鉛(lead)標準品(1000 μg/mL)、銅(copper)標準品(1000 μg/mL)、錦(antimony)標準品(1000 μg/mL)及銠(rhodium)內部標準品(1000 μg/mL)均採用ICP分析級。
 - 2.3. 器具及材料:
 - 2.3.1. 微波消化瓶(it): 石英玻璃或Teflon材質。
 - 2.3.2. 容量瓶(註):50 mL。
 - 2.3.3. 儲存瓶:50 mL, PP材質。
 - 2.3.4. 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: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。
 - 2.4.5%硝酸溶液之調製:

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。

2.5. 內部標準溶液之配製:

精確量取銠內部標準品0.5 mL,以5%硝酸溶液定容至50 mL,移入儲存瓶中,作為內部標準原液。臨用時取適量內部標準原液,以5%硝酸溶液稀釋至1000 ng/mL,供作內部標準溶液。

2.6. 標準溶液之配製:

精確量取砷、鉛、銅及錦標準品各0.5 mL,以5%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混合,加入內部標準溶液,以5%硝酸溶液稀釋至鉛、砷及銻0~25 ng/mL、銅0~50 ng/mL(含內部標準品濃度10 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,依下列條件進行分析,就砷、鉛、銅或銻與銠訊號強度比值,與對應之砷、鉛、銅或銻濃度,分別製作標準曲線。

感應耦合電漿質譜儀測定條件^(註):

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): 砷:75;

鉛:208、206、207;

銅:65、63;

銻:121、123;

銠:103。

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:

將檢體混勻後,取液狀檢體約2g,粉狀檢體約0.5g,置於微波消化瓶中,加入內部標準溶液0.5 mL及硝酸(超純級)6 mL,依下列條件進行消化。放冷後移入50 mL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,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,加入內部標準溶液0.5 mL及硝酸(超純級)6 mL,以下步驟 同檢液之操作,供作空白檢液。

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:上述消化條件分析不適時,依所使用之儀器,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、鉛、銅或銻與銠訊號強度比值,依下列計算式求出 檢體中砷、鉛、銅或銻之含量(mg/kg):

檢體中砷、鉛、銅或銻之含量
$$(mg/kg) = \frac{(C - C_0) \times V}{M \times 1000}$$

C:由標準曲線求得檢液中砷、鉛、銅或錦濃度(ng/mL)

C₀:由標準曲線求得空白檢液中砷、鉛、銅或銻濃度(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,飲料中鉛為0.005 mg/kg,砷及錦均為0.01 mg/kg,銅為0.2 mg/kg;液態乳品中鉛為0.005 mg/kg,粉狀乳品中鉛為0.02 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. Chen, Y., Reddy, R. M., McLaughlin, M. A., Al-Taher, F., Yettella, R. R., Uhlig, S. and Bläul, C. 2014. Method validation and proficiency testing for determination of total arsenic in apple juice by inductively coupled plasma/mass spectrometry. J. AOAC Int. 97: 1143-1150.
- 2. USFDA. 2015. Elemental analysis manual for food and related

products. 4.7. Inductively coupled plasma - mass spectrometric determination of arsenic, cadmium, chromium, lead, mercury, and other elements in food using microwave assisted digestion.

[https://www.fda.gov/media/87509/download]