

食品器具、容器、包裝檢驗方法—玻璃、陶瓷器、施珐瑯之檢驗

93年5月26日署授食字第0939311138號公告訂定

102年9月6日部授食字第1021950329號公告修正

104年4月29日部授食字第1041900647號公告修正

105年8月4日部授食字第1051901371號公告修正

MOHWU0009.03

1. 適用範圍：本檢驗方法適用於玻璃、陶瓷器、施珐瑯食品器具、容器之檢驗。

2. 溶出試驗：

2.1. 鉛之檢驗：

2.1.1. 檢驗方法：檢體經溶出後，溶出液以原子吸收光譜儀（atomic absorption spectrophotometer, AAS）分析之方法。

2.1.1.1. 裝置：

2.1.1.1.1. 原子吸收光譜儀：具波長 283.3 nm，並附有鉛之中空陰極射線管者。

2.1.1.1.2. 加熱板（Hot plate）。

2.1.1.1.3. 水浴（Water bath）：溫差在 $\pm 1^{\circ}\text{C}$ 以內者。

2.1.1.2. 試藥：冰醋酸、鹽酸及硝酸均採用試藥特級；去離子水（比電阻於 25°C 可達 $18\text{ M}\Omega\cdot\text{cm}$ 以上）；鉛對照用標準品（ $1000\text{ }\mu\text{g/mL}$ ）採用原子吸光分析級。

2.1.1.3. 器具及材料：

2.1.1.3.1. 燒杯^(註)：250 mL，Pyrex 材質。

2.1.1.3.2. 容量瓶^(註)：10 mL、50 mL 及 100 mL，Pyrex 材質。

2.1.1.3.3. 儲存瓶：50 mL，PP 材質。

註：器具經洗淨後，浸於硝酸：水（1：1, v/v）溶液，放置過夜，取出將附著之硝酸溶液以水清洗，再以去離子水澗洗後，乾燥備用。

2.1.1.4. 試劑之調製：

2.1.1.4.1. 0.1 N 硝酸溶液：

取硝酸 7 mL，緩緩加入去離子水 600 mL 中，再加去離子水使成 1000 mL。

2.1.1.4.2. 4%醋酸溶液：

取冰醋酸 40 mL，加去離子水使成 1000 mL。

2.1.1.5. 標準溶液之配製：

精確量取適量鉛對照用標準品 1 mL，置於 50 mL 容量瓶中，以 0.1 N 硝酸溶液定容，移入儲存瓶中，作為標準原液。臨用時精確量取適量標準原液，以 0.1 N 硝酸溶液稀釋至 $0.5\sim 10\text{ }\mu\text{g/mL}$ ，供作標準溶液。

2.1.1.6. 檢液之調製：

檢體用水洗淨乾燥後，加入約容器 80%容積量之 4%醋酸溶液，或以表面積每 cm^2 為單位，加入 4%醋酸溶液 2 mL，用錶玻璃覆蓋後，於常溫下放置暗處，

並時時輕搖，24 小時後取出溶出液。精確量取溶出液 100 mL (M)，置於 250 mL 燒杯中，在 100°C 水浴上蒸發至乾，滴加鹽酸數滴，再於水浴上蒸發至乾，加入 0.1 N 硝酸溶液 5 mL，加熱 10 分鐘，放冷後，以 0.1 N 硝酸溶液定容至 10 mL (V₀)，供作檢液。另取 4% 醋酸溶液 100 mL，置於 250 mL 燒杯中，依上述步驟同樣操作，供作空白檢液。

2.1.1.7. 含量測定：

2.1.1.7.1. 檢體深度 2.5 cm 以上者：

將檢液、空白檢液及標準溶液分別注入原子吸收光譜儀中，於波長 283.3 nm 處測定其吸光值，就檢液及空白檢液之吸光值依下列計算式求出溶出液中鉛之含量 (ppm)：

$$\text{溶出液中鉛之含量 (ppm)} = \frac{(C - C_0) \times V_0 \times V}{M \times 2 \times A}$$

C：由標準曲線求得檢液中鉛之濃度 (µg/mL)

C₀：由標準曲線求得空白檢液中鉛之濃度 (µg/mL)

V：溶出液體積 (mL)

V₀：溶出液最後定容之體積 (mL)

M：溶出液之取量 (mL)

A：檢體與溶液接觸之面積 (cm²)

2.1.1.7.2. 檢體深度 2.5 cm 以下或液體無法充滿者：

將檢液、空白檢液及標準溶液分別注入原子吸收光譜儀中，於波長 283.3 nm 處測定其吸光值，就檢液及空白檢液之吸光值依下列計算式求出溶出液中鉛之含量 (µg/cm²)：

$$\text{溶出液中鉛之含量 (µg/cm}^2\text{)} = \frac{(C - C_0) \times V_0 \times V}{M \times A}$$

C：由標準曲線求得檢液中鉛之濃度 (µg/mL)

C₀：由標準曲線求得空白檢液中鉛之濃度 (µg/mL)

V：溶出液體積 (mL)

V₀：溶出液最後定容之體積 (mL)

M：溶出液之取量 (mL)

A：檢體與溶液接觸之面積 (cm²)

2.2. 鎘之檢驗：

2.2.1. 檢驗方法：檢體經溶出後，溶出液以原子吸收光譜儀 (atomic absorption spectrophotometer, AAS) 分析之方法。

2.2.1.1. 裝置：

2.2.1.1.1. 原子吸收光譜：具波長 228.8 nm，並附有鎘之中空陰極射線管者。

2.2.1.1.2. 加熱板 (Hot plate)。

2.2.1.1.3. 水浴 (Water bath)：溫差在 $\pm 1^{\circ}\text{C}$ 以內者。

2.2.1.2. 試藥：冰醋酸、鹽酸及硝酸均採用試藥特級；去離子水（比電阻於 25°C 可達 $18\text{ M}\Omega\cdot\text{cm}$ 以上）；鎘對照用標準品 ($1000\text{ }\mu\text{g/mL}$) 採用原子吸光分析級。

2.2.1.3. 器具及材料：

2.2.1.3.1. 燒杯^(註)：250 mL，Pyrex 材質。

2.2.1.3.2. 容量瓶^(註)：10 mL、50 mL 及 100 mL，Pyrex 材質。

2.2.1.3.3. 儲存瓶：50 mL，PP 材質。

註：器具經洗淨後，浸於硝酸：水 (1:1, v/v) 溶液，放置過夜，取出將附著之硝酸溶液以水清洗，再的去離子水潤洗後，乾燥備用。

2.2.1.4. 試劑之調製：

2.2.1.4.1. 0.1 N 硝酸溶液：

取硝酸 7 mL，緩緩加入去離子水 600 mL 中，再加去離子水使成 1000 mL。

2.2.1.4.2. 4% 醋酸溶液：

取冰醋酸 40 mL，加去離子水使成 1000 mL。

2.2.1.5. 標準溶液之配製：

精確量取適量鎘對照用標準品 1 mL，置於 50 mL 容量瓶中，以 0.1 N 硝酸溶液定容，移入儲存瓶中，作為標準原液。臨用時精確量取適量標準原液，以 0.1 N 硝酸溶液稀釋至 $0.1\sim 1\text{ }\mu\text{g/mL}$ ，供作標準溶液。

2.2.1.6. 檢液之調製：

檢體用水洗淨乾燥後，加入約容器 80% 容積量之 4% 醋酸溶液，或以表面積每 cm^2 為單位，加入 4% 醋酸溶液 2 mL，用錶玻璃覆蓋後，於常溫下放置暗處，並時時輕搖，24 小時後取出溶出液，精確量取溶出液 100 mL (M)，置於 250 mL 燒杯中，在 100°C 水浴上蒸發至乾，滴加鹽酸數滴，再於水浴上蒸發至乾，加入 0.1 N 硝酸溶液 5 mL，加熱 10 分鐘，放冷後，以 0.1 N 硝酸溶液定容至 10 mL (V_0)，供作檢液。另取 4% 醋酸溶液 100 mL，置於 250 mL 燒杯中，同樣操作，供作空白檢液。

2.2.1.7. 含量測定：

2.2.1.7.1. 檢體深度 2.5 cm 以上者：

將檢液、空白檢液及標準溶液分別注入原子吸收光譜儀中，於波長 228.8 nm 處測定其吸光值，就檢液及空白檢液之吸光值依下列計算式求出溶出液中鎘之含量 (ppm)：

$$\text{溶出液中鎘之含量 (ppm)} = \frac{(C - C_0) \times V_0 \times V}{M \times 2 \times A}$$

C：由標準曲線求得檢液中鎘之濃度 ($\mu\text{g/mL}$)

C_0 ：由標準曲線求得空白檢液中鎘之濃度 ($\mu\text{g/mL}$)

V：溶出液體積 (mL)

V₀：溶出液最後定容之體積 (mL)

M：溶出液之取量 (mL)

A：檢體與溶液接觸之面積 (cm²)

2.2.1.7.2. 檢體深度 2.5 cm 以下或液體無法充滿者：

將檢液、空白檢液及標準溶液分別注入原子吸收光譜儀中，於波長 228.8 nm 處測定其吸光值，就檢液及空白檢液之吸光值依下列計算式求出溶出液中錳之含量 (μg/cm²)：

$$\text{溶出液中錳之含量 (}\mu\text{g/cm}^2\text{)} = \frac{(C - C_0) \times V_0 \times V}{M \times A}$$

C：由標準曲線求得檢液中錳之濃度 (μg/mL)

C₀：由標準曲線求得空白檢液中錳之濃度 (μg/mL)

V：溶出液體積 (mL)

V₀：溶出液最後定容之體積 (mL)

M：溶出液之取量 (mL)

A：檢體與溶液接觸之面積 (cm²)

附註：1. 本檢驗方法之定量極限，檢體深度 2.5 cm 以上者，鉛為 0.05 ppm，錳為 0.01 ppm；深度 2.5 cm 以下或液體無法充滿者，鉛為 0.1 μg/cm²，錳為 0.02 μg/cm²。

2. 溶出試驗之溶出液中待測物含量係以容器表面積每 cm² 為單位，加入溶出用溶劑 2 mL 為基準計算。

3. 鉛及錳以其他儀器檢測時，應經適當驗證參考物質 (certified reference material, CRM) 或標準參考物質 (standard reference material, SRM) 驗證，或方法確效。

參考文獻：

日本藥學會。2005。日本衛生試驗法・注解。金原出版株式會社。東京，日本。