§11052

咖啡因

Caffeine

分子式: C₈H₁₀N₄O₂ 分子量: 194.19

1. 含 量:本品所含C₈H₁₀N₄O₂應為98.5~101.0%(以乾重計)。

2. 外 觀:本品為無水或含一分子水之白色粉末或白色閃光針狀物,無臭, 具有苦味,其水溶液以石蕊試紙試之呈中性。其水合物在空氣 中可被風化。

3. 性 狀:本品水合物1 g可溶於水約50 mL、酒精75 mL、氯仿約6 mL及 乙醚600 mL。

4. 鑑 別:(1)於磁皿中取本品5 mg溶於鹽酸1 mL,再加入氯酸鉀50 mg, 以蒸氣浴蒸發至乾,將此磁皿倒置於含有數滴氨試液之器皿 上面,則乾燥所得殘渣應呈紫色,而再加入鹼液後,紫色應 消失。

- (2)於本品之飽和溶液中加入單寧酸試液可產生沉澱,惟繼續加 入過量單寧酸試液後該沉澱則行消失。
- (3)於本品之飽和溶液5 mL中加入碘試液5滴時應無沉澱產生, 惟再加入稀鹽酸(10%)3滴時可產生紅棕色沉澱,而若再加入 少許過量之氫氧化鈉試液,則該沉澱應溶解。

5. 熔融溫度:取預經80°C乾燥4小時之本品,按照熔融溫度測定法(附錄A-12) 測定之,本品之熔融溫度應為235~237.5°C。

6. 其 他 鹼:取本品水溶液(本品1 g溶於水50 mL) 5 mL,加入含汞碘化鉀試液數滴,無沉澱產生。

7. 砷 :取本品0.5 g , 按照衛生福利部公告「重金屬檢驗方法總則」進 行分析 , 其所含砷(As)應在3 ppm以下。

8. 鉛 : 取本品0.5 g,按照衛生福利部公告「重金屬檢驗方法總則」進 行分析,其所含鉛(Pb)應在10 ppm以下。

- 9. 重 金 屬:取本品1 g加鹽酸2.5 mL及水23 mL作為檢品溶液,按照重金屬 檢查第I法(附錄A-7)檢查之,其所含重金屬(以Pb計)應在20 ppm 以下。
- 10. 易碳化物:取本品500 mg溶於硫酸試液(取適量已知濃度之硫酸,緩緩加入水中至濃度為94.5~95.5%) 5 mL中,其液色不得較標準顏色比合液D為深。
- 11.水 分:取本品以80°C乾燥4小時或按照費氏水分測定法(附錄A-14)測定之,其所含水分於無水物應在0.5%以下,於水合物應在8.5%以下。
- 12. 熾灼殘渣:取本品2g,按照熾灼殘渣檢查法(附錄A-4)檢查之,其遺留殘渣 應在0.1%以下。
- 13. 含量測定 : 利用高效液相層析法測定檢品中咖啡因之含量,應為98.5~ 101.0% (以乾重計)。
 - (1)移動相溶液之調製:

取乙腈、四氫呋喃及0.01 M醋酸鈉以25:20:955 (v/v/v)之比例混匀,以冰醋酸調整pH值至4.5,經濾膜過濾,取濾液供作移動相溶液。

(2)標準溶液之配製:

- a.系統適用性原液:取茶鹼(theophylline)對照用標準品(USP RS級) 2.0 mg,以移動相溶液溶解並定容至100 mL,必要 時以超音波振盪溶解,供作系統適用性原液。
- b.標準溶液:取咖啡因對照用標準品(USP RS級)約5.0 mg, 精確稱定,加入系統適用性原液5 mL及移動相溶液10 mL 溶解,必要時以超音波振盪溶解,再以移動相溶液定容至 25 mL,經濾膜過濾,供作標準溶液。
- (3)檢品溶液之調製:取本品約5.0 mg,精確稱定,以移動相溶液溶解並定容至25 mL,必要時以超音波振盪溶解,經濾膜過濾,供作檢品溶液。

(4)系統適用性之測試:

精確量取標準溶液 $10\,\mu$ L,注入高效液相層析儀中,依(5)條件進行分析。茶鹼及咖啡因之相對滯留時間(relative retention times)約為0.69及1.0,二者之解析度(resolution)及拖尾因子(tailing factor)分別應在6.0以上及2.0以下;標準溶液5重複所得波峰面積之相對標準偏差(relative standard deviation, RSD)應在2.0%以下。

(5) 測定法:

精確量取檢品溶液及標準溶液各10 µL,分別注入高效液相層

析儀中,依下列條件進行分析。就檢品溶液所得咖啡因波峰 之滯留時間及吸收圖譜與標準溶液比較鑑別之,並依下列計 算式求出檢品中咖啡因之含量(%):

檢品中咖啡因之含量(%) =
$$\frac{As \times Wst}{Ast \times Ws} \times \frac{100}{(100 - M)} \times 100$$

As:檢品溶液中咖啡因之波峰面積 Ast:標準溶液中咖啡因之波峰面積

Wst:咖啡因標準品之稱重量(mg)

Ws:檢品之採取量(mg) M:檢品之水分含量(%)

高效液相層析條件^(註):

光二極體陣列檢出器:定量波長275 nm。

層析管:Symmetry C18,5 μm ,內徑4.6 $mm \times 15$ cm,或

同級品。

注入量:10 μL。

移動相溶液:依(1)所調製之溶液。

移動相流速: 1.0 mL/min。

註: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。

參考文獻:

- 1. United States Pharmacopeial Convention, Inc. 2018. Caffeine. Food Chemical Codex 12. p. 182. United States Pharmacopeial Convention, Inc. Rockville, MD, USA.
- 2. United States Pharmacopeial Convention, Inc. 1981. Caffeine. Food Chemical Codex 3. p. 44. United States Pharmacopeial Convention, Inc. Rockville, MD, USA.
- 3. 厚生労働省。2018。カフェイン(抽出物)。第9版食品添加物公定書。492-494頁。東京,日本。