

中华人民共和国国家标准

GB 1886.99—2015

食品安全国家标准

食品添加剂 $L-\alpha$ -天冬氨酰-N-(2,2,4,4-四甲基-3-硫化三亚甲基) -**D**-丙氨酰胺(又名阿力甜)

2015-09-22 发布 2016-03-22 实施

中 华 人 民 共 和 国 _{发 布} 国家卫生和计划生育委员会

食品安全国家标准

食品添加剂 L-α-天冬氨酰-N-(2,2,4,4-四甲基-3-硫化三亚甲基)-**D**-丙氨酰胺(又名阿力甜)

1 范围

本标准适用于食品添加剂 L- α -天冬氨酰-N-(2,2,4,4-四甲基-3-硫化三亚甲基)-D-丙氨酰胺(又名阿力甜)。

2 化学名称、分子式、结构式和相对分子质量

2.1 化学名称

 $L-\alpha$ -天冬氨酰-N-(2,2,4,4-四甲基-3-硫化三亚甲基)-D-丙氨酰胺

2.2 分子式

 $C_{14} H_{25} N_3 O_4 S \cdot 2.5 H_2 O$

2.3 结构式

2.4 相对分子质量

376.47(按 2007 年国际相对原子质量)

3 技术要求

3.1 感官要求

感官要求应符合表1的规定。

表 1 感官要求

项	目	要求	检验方法			
色泽		白色				
状态		结晶粉末	】将样品置于清洁、干燥的白瓷盘中,在自然光线下,观察↓其色泽状态,嗅其气味			
气味	.		- 共口什代心,类共(外			

1

3.2 理化指标

理化指标应符合表 2 的规定。

表 2 理化指标

项 目		指 标	检验方法
阿力甜含量(以干基计), w/%		98.0~101.0	附录 A 中 A.3
β-异构体(以干基计), ω/%	€	0.3	附录 A 中 A.3
丙氨酸酰胺(以干基计), $w/\%$	€	0.2	附录 A 中 A.3
水分,w/%		11~13	GB/T 6283
比旋光度 α _m (25 °C,D)/[(°) • dm² • kg ⁻¹]		$+40 \sim +50$	附录 A 中 A.4
灼烧残渣,w/%	€	1.0	GB/T 9741 ^a
铅(Pb)/(mg/kg)	\leq	1.0	GB 5009.12
" 灼烧温度为 800 ℃±25 ℃。			

附 录 A 检验方法

A.1 一般规定

本标准所用试剂和水在没有注明其他要求时,均指分析纯试剂和 GB/T 6682 规定的三级水。试验中所用标准溶液、杂质测定用标准溶液、制剂和制品,在没有注明其他要求时均按 GB/T 601、GB/T 602和 GB/T 603的规定制备。试验中所用溶液在未注明用何种溶剂配制时,均指水溶液。

A.2 鉴别试验

A.2.1 溶解性

易溶于水和乙醇。

A.2.2 红外光谱图

红外光谱图符合图 B.1。

A.2.3 pH

50 g/L 样品溶液的 pH 为 5.0~6.0。

A.2.4 显色反应

- **A.2.4.1** 称取 300 mg 茚三酮加入 100 mL 正丁醇和 2 mL 冰乙酸中配制成溶液,取此溶液 5 mL,加入 10 mg 样品,加热至缓慢回流,应出现亮蓝紫色。
- **A.2.4.2** 取 5 mL 新鲜制备的 $c(\frac{1}{5}KMnO_4)=0.001$ mol/L 的高锰酸钾标准溶液,加 10 mg 样品并充分混合,溶液由紫色变成棕色。

A.3 阿力甜(以干基计)含量、β-异构体和丙氨酸酰胺的测定

A.3.1 方法提要

用反相离子对高效液相色谱测定法,在选定的工作条件下,通过色谱柱使样品溶液中各组分分离, 用紫外吸收检测器检测,用外标法定量,计算样品中阿力甜、β-异构体和丙氨酸酰胺的含量。

A.3.2 试剂和材料

- A.3.2.1 甲醇。
- A.3.2.2 乙腈:色谱级,在 210 nm 透光率大于 90%。
- A.3.2.3 β-异构体:标准样品。
- A.3.2.4 丙氨酸酰胺:标准样品。
- A.3.2.5 阿力甜:标准样品。
- A.3.2.6 缓冲溶液: 称取 0.69 g 磷酸一钠(一水合物)和 4.32 g 1-辛基硫酸钠,精确至 0.000 1 g,置于

1 000 mL 容量瓶中。加入 200 mL 水使其溶解,用磷酸调节 pH 至 2.5,加水稀释至刻度。经孔径为 0.22 μ m 微孔滤膜或相当的滤膜过滤。

A.3.3 仪器和设备

- **A.3.3.1** 高效液相色谱系统(HPLC)。
- A.3.3.2 恒流泵。
- A.3.3.3 紫外吸收检测器。

A.3.4 色谱分析条件

推荐的色谱柱及典型操作条件见表 A.1。

表 A.1 色谱柱和典型色谱操作条件

C ₁₈ 色谱柱	15 cm×0.4 cm
柱温	室温
流动相	附录 A 中 A.3.5.1
流动速度/(mL/min)	1.0
检测器检测波长/nm	217

A.3.5 分析步骤

A.3.5.1 流动相的制备

准确量取乙腈和缓冲溶液,体积比为1:3,充分混合。经真空脱气。

A.3.5.2 标准工作溶液的制备

- **A.3.5.2.1** 标准溶液 A1: 称取 β-异构体和丙氨酸酰胺各约 25 mg, 精确至 0.000~1~g, 移入 500~mL 容量 瓶中。加 50~mL 甲醇使之溶解, 用水稀释至刻度。存储于冰箱中。
- A.3.5.2.2 标准溶液 A2:移取 15 mL±0.02 mL 标准溶液 A1 至 50 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度。
- **A.3.5.2.3** 标准工作溶液 W1:称取约 50 mg 阿力甜标准样品,精确至 0.000 1 g,移入 10 mL 容量瓶中,加 5 mL 标准溶液 A2,用水稀释至刻度。
- **A.3.5.2.4** 标准工作溶液 W2:移取 5 mL \pm 0.02 mL 标准工作溶液 W1 至 50 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度。

A.3.5.3 试验溶液的制备

- A.3.5.3.1 试验溶液 S1: 称取约 50 mg 样品,精确至 0.000 1 g,置于 10 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度。
- A.3.5.3.2 试验溶液 S2:移取 5 mL±0.02 mL 试验溶液 S1 至 50 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度。

A.3.5.4 系统适应性试验

按高效液相色谱操作规程开机预热,调节温度及流量,达到分析条件并基线平稳。重复 3 次分别注入 $100~\mu$ L 标准工作溶液 W1 和标准工作溶液 W2, β -异构体、阿力甜和丙氨酸酰胺的近似保留时间如表 A.2 所示。峰面积的变化系数($100~\pi$ 以标准偏差除以平均峰面积)不应超过 2%。

耒	A.2	各组	分的	诉似	保	留时	间
14	/ 1. _		JJ HJ	~ I/A		ш н ј	1-1

组分名称	近似保留时间/min
β-异构体	6
阿力甜	10
丙氨酸酰胺	15

注: 本近似保留时间为 $15 \text{ cm} \times 0.4 \text{ cm}$ 色谱柱得到。如果使用其他色谱柱或长度不同,应调整流动相中乙腈的比例,以获得所需的保留时间。

A.3.5.5 测定

将流动相泵入色谱柱,至基线不再漂移。在系统适应性试验条件下分析标准工作溶液和试验溶液。 分三次注入标准工作溶液 W1,计算 β-异构体和丙氨酸酰胺的平均峰面积。分三次注入标准工作溶液 W2,计算阿力甜的平均峰面积。分三次注入试验溶液 S1,计算 β-异构体和丙氨酸酰胺的平均峰面积。 分三次注入试验溶液 S2,计算阿力甜的平均峰面积。

A.3.6 结果计算

阿力甜含量(以干基计)的质量分数 ω_1 ,按式(A.1)计算:

$$w_1 = \frac{R_A \times W_S \times P_S}{R_S \times W_A} \times 100\% \qquad \dots$$
 (A.1)

式中:

R_A ——试验溶液 S2 中检出峰的响应值;

 W_s ——阿力甜标准样品减去水分后的质量,单位为克(g);

 P_s ——β-异构体或丙氨酸酰胺标准样品的纯度,%;

 R_s ——标准工作溶液 W2 中检出峰的响应值;

W_A——样品减去水分后的质量,单位为克(g)。

β-异构体(以干基计)的质量分数 w_2 ,按式(A.2)计算:

$$w_2 = \frac{R_A \times W_S \times P_S \times DF}{R_S \times W_A} \times 100\% \quad \dots \quad (A.2)$$

式中:

R_A ——试验溶液 S1 中检出峰的响应值;

 W_s ——未除去水分的β-异构体标准样品或丙氨酸酰胺标准样品的质量,单位为克(g);

 P_s ——β-异构体标准样品的纯度,%;

DF ——稀释因子,即 0.003;

 $R_{\rm s}$ ——标准工作溶液 W1 中检出峰的响应值;

 W_A ——样品未除去水分的质量,单位为克(g)。

丙氨酸酰胺(以干基计)的质量分数 w_3 ,按式(A.3)计算:

$$w_3 = \frac{R_A \times W_S \times P_S \times DF}{R_S \times W_A} \times 100\% \quad \dots \quad (A.3)$$

式中:

 R_A ——试验溶液 S1 中检出峰的响应值;

 W_s ——未除去水分的β-异构体标准样或丙氨酸酰胺标准样的质量,单位为克(g);

 P_s ——β-异构体标准样品的纯度,%;

DF ——稀释因子,即 0.003;

Rs ——标准工作溶液 W1 中检出峰的响应值;

W_A ——样品未除去水分的质量,单位为克(g)。

A.4 比旋光度 $\alpha_{\rm m}(25 \, ^{\circ}{\rm C} \, , {\rm D})$ 的测定

A.4.1 称取 10 g 样品,精确至 0.001 g,加水溶解并转移至 1 000 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,摇匀,测定温度为 25 $\mathbb{C} \pm 0.5$ \mathbb{C} 。

比旋光度 α_m (25 °C,D),以"(°)·dm²· kg⁻¹"计,按式(A.4)计算:

$$\alpha_m$$
 (25 °C,D) = $\frac{\alpha}{l \times \rho_a}$ (A.4)

式中:

α ——测得的旋光角,单位为度(°);

l ——旋光管的长度,单位为分米(dm);

 ρ_{α} ——溶液中有效组分的质量浓度,单位为克每毫升(g/mL)。

A.4.2 其他按 GB/T 613 进行。

附 录 B 阿力甜标准红外光谱图

食品添加剂阿力甜标准红外光谱图见图 B.1。

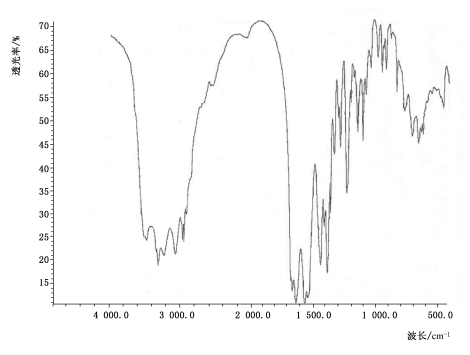


图 B.1 阿力甜标准红外光谱图

7