

<別添>

令和3年度 厚生労働科学研究費補助金（食品の安全確保推進研究事業）

## 分担研究課題

規格試験法の性能に関する研究

ポリ乳酸を主成分とする合成樹脂製の器具又は容器包装を対象とした溶出試験の

総乳酸定量分析法

共同実験プロトコル

令和3年 7月 5日

## 1. 共同実験の目的

本共同実験は、ポリ乳酸を主成分とする合成樹脂製の器具又は容器包装について、食品、添加物等の規格基準(昭和34年厚生省告示第370号)で定める総乳酸の規格適合性を判定する場合に用いる試験法として溶出試験における総乳酸定量分析法の性能評価を行うことを目的とする。

## 2. スケジュール

試料の配付・・・・・・・・・・・・・・・・・・(一財)食品薬品安全センター⇒各試験所  
↓  
(9月13-17日に配付予定)  
各試験所で分析・・・・・・・・・・・・・・・・(試料配付後約3ヶ月間)  
↓  
結果の報告・・・・・・・・・・・・・・・・・・各試験所⇒研究代表者⇒解析者  
↓  
(12月上旬まで)  
全体の結果を集約及び報告・・・・・・・・・・解析者による解析  
↓  
報告書の作成・・・・・・・・・・・・・・・・・・研究代表者・解析者

## 3. 分析に関する全般的な注意事項

- 1) 本計画書に指示された分析法からの変更は認められない。
- 2) 分析に用いる機器及び器具類は、実際に食品衛生法の規格試験を実施する際に使用しているもの、または今後の使用が見込まれるものであること。ただし、長期間使用していない機器及び器具類を用いる場合は、事前に整備等を行うこと。
- 3) 分析対象である乳酸のコンタミネーションの予防に努め、得られる分析値に影響を及ぼさないように、これらの吸着や溶出を認めないと判断する分析器具を用いること。
- 4) 使用する器具によっては事前に校正されていることを確認しておくこと。
- 5) 分析は、規格試験を実施した経験のある者による実施が望ましい。経験が無いものが実施する場合は、事前に操作法、注意点等を確認しておくこと。
- 6) 分析の実施期間は試料受領後3ヶ月以内とする。突発的な他業務の遂行による遅延、機器の故障、特段の事情により分析の実施が遅延または分析が不可能となった場合は速やかに連絡すること。
- 7) 分析結果は研究終了後、1年間保管すること。分析に関する測定データ等は令和5年3月末日まで保管すること。
- 8) 受領した試料は、分析までの間、本プロトコルに示された条件で保管すること。

#### 4. 解析者

海野 明広(愛知県衛生研究所)

**【注意】** 研究代表者及び解析者は、本研究で知り得た各試験所の情報・結果について守秘義務を負うものとする。

#### 5. 参加試験所及び試験所コード

##### ① 参加試験所

東京都健康安全研究センター、埼玉県衛生研究所、さいたま市健康科学研究センター、神奈川県衛生研究所、川崎市健康安全研究所、長野県環境保全研究所、静岡県環境衛生科学研究所、静岡市環境保健研究所、愛知県衛生研究所、名古屋市衛生研究所、大阪健康安全基盤研究所、福岡県保健環境研究所、国立医薬品食品衛生研究所、国立研究開発法人 産業技術総合研究所、(一財)化学研究評価機構 高分子試験・評価センター(東京事業所及び大阪事業所)、(一財)日本食品分析センター(多摩研究所及び彩都研究所)、(一財)食品環境検査協会、(一財)日本食品検査、(公社)日本食品衛生協会、(一財)東京顕微鏡院、(一財)日本文化用品安全試験所、(一財)日本穀物検定協会、(一社)日本海事検定協会、(一財)千葉県薬剤師会検査センター、(一財)食品分析開発センターSUNATEC、(一財)食品薬品安全センター

**【注意】** 共同実験を実施しない試験所も含む。

##### ② 試験所コード

共同実験を実施する試験所には試験所コードを交付する。

試験所名と試験所コードの対応は非公開とする。

結果シートは、各試験所の担当者から研究代表者を經由して解析者へ提出する。

**【注意】** 試験所コードは他試験所や解析者に知られないよう注意すること。

#### 6. 試料の調製及び配付

試料の調製及び配付は(一財)食品薬品安全センターが行う。

#### 7. 試料の均質性及び安定性の確認

##### ① 均質性の確認

国立医薬品食品衛生研究所にて各試料 10 点を受領直後に分析し、その分析値を解析して確認する。

##### ② 安定性の確認

溶出試験の試料については、国立医薬品食品衛生研究所にて、各試料 10 点について①の分析値と、その 3 ヶ月後の分析値を解析して確認する。

## 8. 試料の配付及び保管

### ①試料配付時期の連絡

試料の配付予定時期は9月13-17日である。発送日はその1週間前に参加試験所に連絡する。各試験所は試料保管場所の確保、必要な器具類の購入、装置の動作確認、試薬の購入等の準備を適宜行うこと。

### ②配付する試料

分析試料：10 試料(試料1～10)

ブランク試料：2 試料(ブランク試料1～2)

### ③試料の確認

受領後はただちに試料数、溶媒・試料 No の判別、試料の状態を確認し、問題があれば至急連絡すること。

### ④試料の保管及び管理

試料は冷蔵で保管する。

**【注意】 試料は冷蔵で送付する。**

### ⑤試料の不足

何らかの事情により試料が不足して予定する分析が不可能となった場合は速やかに研究代表者に連絡すること。

## 9. 分析手順

### ①試薬・試液等

次に示すもの以外は、食品、添加物等の規格基準(昭和34年厚生省告示第370号 以下、告示) 第2 添加物の部 C試薬・試液等の項及び第3 器具及び容器包装の部 C試薬・試液等の項に示すものを用いる。

- ・水：市販の分析用精製水を含め、分析対象化合物から得られる分析値に影響を及ぼす濃度の含有を認めないもの。
- ・1000 µg/mL 乳酸標準溶液：L-乳酸リチウム標準品 1.07 g を量りとり、水で 1000 mL に定容する。

**【注意】 分析対象化合物から得られる分析値に影響を及ぼす不純物等の含有を認めない試薬の使用も可とする。**

**【注意】 分析環境に応じて異なる濃度の標準原液の使用や指示された調製法と同一割合での調製容量の変更も可とする。**

### ②試料測定溶液の調製

試料1～10及びブランク試料1～2をそれぞれ10 mLずつ採り、0.2 mol/L 水酸化ナ

トリウム試液 1 mL ずつ加えて密栓し、60°Cに保ちながら時々振り混ぜて 15 分間放置する。冷後、0.2 mol/L リン酸 1 mL ずつ加えた溶液を試料測定溶液とする。

(→試料測定溶液 1~10)

(→ブランク試料測定溶液 1~2)

**【注意】** 測定溶液のフィルターろ過については、公定法にフィルター使用の記載がないため、本計画書でもフィルター使用について記載していないが、その使用を妨げるものではない。測定溶液をフィルターろ過した場合は報告様式に使用したフィルター等のメーカー名と製品名を記載する。

### ③検量線用測定溶液の調製

1000 µg/mL 乳酸標準溶液を各 0.5 mL、1 mL、2 mL、3 mL、4 mL、5 mL、6 mL、7 mL 量りとり、水で 100 mL に定容する(濃度は 5 µg/mL、10 µg/mL、20 µg/mL、30 µg/mL、40 µg/mL、50 µg/mL、60 µg/mL、70 µg/mL)。また、0 µg/mL 溶液として水を用いる。これら各濃度の溶液をそれぞれ 10 mL ずつ採り、0.2 mol/L 水酸化ナトリウム試液 1 mL ずつ加えて密栓し、60°Cに保ちながら時々振り混ぜて 15 分間放置する。冷後、0.2 mol/L リン酸 1 mL ずつ加えた溶液を検量線用測定溶液とする。

**【注意】** 分析環境に応じて指示された調製法と同一割合での調製容量の変更も可とする。

### ④測定条件

以下に示す以外の測定条件は使用する機器や分析環境に合わせて最適化する。

カラム オクタデシルシリル化シリカゲルカラム(内径 4.6 mm、長さ 250 mm、粒子径 5 µm) を用いる。

カラム温度 40°C

移動相 リン酸、アセトニトリル及び水混液(0.1 : 1 : 99)

流速 1 mL/min

注入量 20 µL

測定波長 210 nm

測定時間 : 15 min

### ⑤検量線用測定溶液及び試料測定溶液の分析

検量線用測定溶液及び試料測定溶液の分析順は以下に示すとおりとする。

- 1、検量線用測定溶液(0 µg/mL、5 µg/mL、10 µg/mL、20 µg/mL、30 µg/mL、40 µg/mL、50 µg/mL、60 µg/mL、70 µg/mL)
- 2、ブランク試料測定溶液(2 点)
- 3、試料測定溶液(10 点)
- 4、検量線用測定溶液(30 µg/mL)

## ⑥定量

検量線用測定溶液の乳酸のピーク面積又はピーク高さとの1次回帰式を求め、乳酸の検量線を作成する。作成した各検量線に試料測定溶液の乳酸のピーク面積又はピーク高さを内挿し、分析値(定量値)を算出する。

## ⑦選択性の確認

定量に妨害となるピーク等が検出されないことを確認する。方法は特に指定しない。通常実施している確認法があればその方法を用いてよい。

**【注意】** ブランク試料測定溶液を分析することにより確認することもできる。

## ⑧100 µL 注入による分析

「⑤検量線用測定溶液及び試料測定溶液の分析」とは別に 30 µg/mL 検量線用標準溶液のみを繰り返し3回分析する。

**【注意】** 100 µL 注入可能な HPLC を所持している試験所のみ分析を実施する。

## 10. 結果の報告

- 1) 分析値、選択性の確認結果及びその他コメント等は、別添の報告様式(結果報告シート1～5: Excel ファイル)に入力する。なお、分析中に機器のトラブル等の問題が発生した場合は必ず記載すること。

### 【報告シートの内容】

報告シート1…試薬等の情報、分析に関するコメント等

報告シート2…測定条件

報告シート3…定量結果

報告シート4…測定溶液の生データ

(分析値の算出に用いたピーク面積又はピーク高さ)

報告シート5…30 µg/mL 検量線用標準溶液の 100 µL 注入のクロマトグラム(3回分)

**【注意】** 報告シート5は乳酸のピーク形状が確認可能な保持時間付近の画面のコピーのベタうちでよい。

- 2) 各測定溶液の分析値から試料の濃度(µg/mL)を算出し、有効数字3桁で算出された数値(有効数字4桁目を四捨五入した数値)を報告する。

**【注意】** 解析ソフトによっては2桁しか表示されない場合がある。また、検量線の近似式の傾き及び切片の桁数にも注意し、これらの桁数が4桁以上であることを確認する。十分な桁数が得られない場合は µg/L 単位で検量線を作成するとよい。

- 3) 試料の濃度が検量線の濃度範囲よりも低い場合は、濃縮して測定する必要はない。この場合の分析値は「<5」( $\mu\text{g/mL}$ ) のように記載して報告する。
- 4) 結果入力後の報告様式の電子ファイルは下記のe-mail アドレスまで提出する。また、全電子ファイルの印刷物1部を研究代表者まで提出する。  
なお、試料に異常があった場合、分析に関する事前紹介先も以下の提出先に同じである。  
提出先(e-mail)：国立医薬品食品衛生研究所食品添加物部  
六鹿元雄([mitsuga@nihs.go.jp](mailto:mitsuga@nihs.go.jp))

報告期限：令和3年12月3日(金)

以上

R3「総乳酸定量分析法」結果報告シート1

(試料・機器・試薬の情報)

1. 試験所コード

試験所コード *1
XX

2. 使用した機器

機器 *2	メーカー	型式	開示の可否 *3	
HPLC	Waters	ACQUITY UPLC H-Class	可	
UV/PDA	Waters	ACQUITY UPLC PDA eλ	一部可	クロマトのみ可能

3. 使用した試薬

試薬 *4*5	メーカー	Grade	純度 (%)または濃度	
L-乳酸リチウム	富士フィルム和光純薬	生化学用	> 99.9%	
リン酸	関東化学	特級	> 85.0%	
水酸化ナトリウム	富士フィルム和光純薬	特級	> 99.0%	
リン酸 (HPLC用)	関東化学	高速液体クロマトグラフィー用	> 85.0%	
水	メルク社	Milli-Q Advantage (最終フィルター: EDS-Pak)により製造	比抵抗>18.2MΩ・cm、TOC<3 μg/L	

4. 試料の保管

試料の保管方法	受領後、冷蔵庫で保管し、使用時は室温で1時間放置後に使用。
---------	-------------------------------

5. 共同実験全体に対する感想・コメントなど

簡単だった。
--------

- \*1 コードのみを記入、試験所名は記入しない
- \*2 測定に使用した機種すべてを記入。
- \*3 開示してもよいかどうか条件があれば記載
- \*4 他に使用した試薬があれば行を追加して記入
- \*5 市販の混合標準液を使用した場合はまとめて記載



R3「総乳酸定量分析法」結果報告シート2 \*1

(測定条件)

1. 試験所コード

試験所コード *1
XX

2. 測定条件\*2\*3

カラムの種類、サイズ	東ソー TSKgel ODS-80Ts 内径4.6 mm、長さ250 mm、粒子径5 μm
注入量	20 μL
流速	1 mL/min
測定波長	210 nm
測定時間	15 min

3. 検出条件

化合物	保持時間 (分)
乳酸	5.2

\*1 コードのみを記入、試験所名は記入しない

\*2 計画書と同じであっても確認のため記入する。

\*3 開示してもよい条件があれば記載

R3「総乳酸定量分析法」結果報告シート3  
(定量結果)

1. 試験所コード、試料受領日、試料分析日

試験所コード*1	試料受領日	試料分析日

2. 分析結果

分析項目	濃度(μg/mL)*2												
	ブランク試料1	ブランク試料2	試料1	試料2	試料3	試料4	試料5	試料6	試料7	試料8	試料9	試料10	
乳酸													

3. 検量線情報

分析項目	一回帰式	相関係数(R)*3
乳酸		

4. その他

選択性の確認方法及びその知見
気になった点、測定中のトラブルなど

\*1 コードのみを記入、試験所名は記入しない

\*2 濃度(μg/mL)を記入。有効数字3桁(4桁目を四捨五入)

\*3 R2ではなくRで記入。3桁以上記入

R3「総乳酸定量分析法」結果報告シート4

(測定データ)

1. 試験所コード

試験所コード *1

2. 測定情報

分析対象化合物	面積値か高さか選択→											
	0 µg/mL	5 µg/mL	10 µg/mL	20 µg/mL	30 µg/mL	40 µg/mL	50 µg/mL	60 µg/mL	70 µg/mL	ブランク試料1	ブランク試料2	
乳酸												

分析対象化合物	面積値か高さか選択→											
	試料1	試料2	試料3	試料4	試料5	試料6	試料7	試料8	試料9	試料10	30 µg/mL (2回目)	
乳酸												

\*1 コードのみを記入、試験所名は記入しない

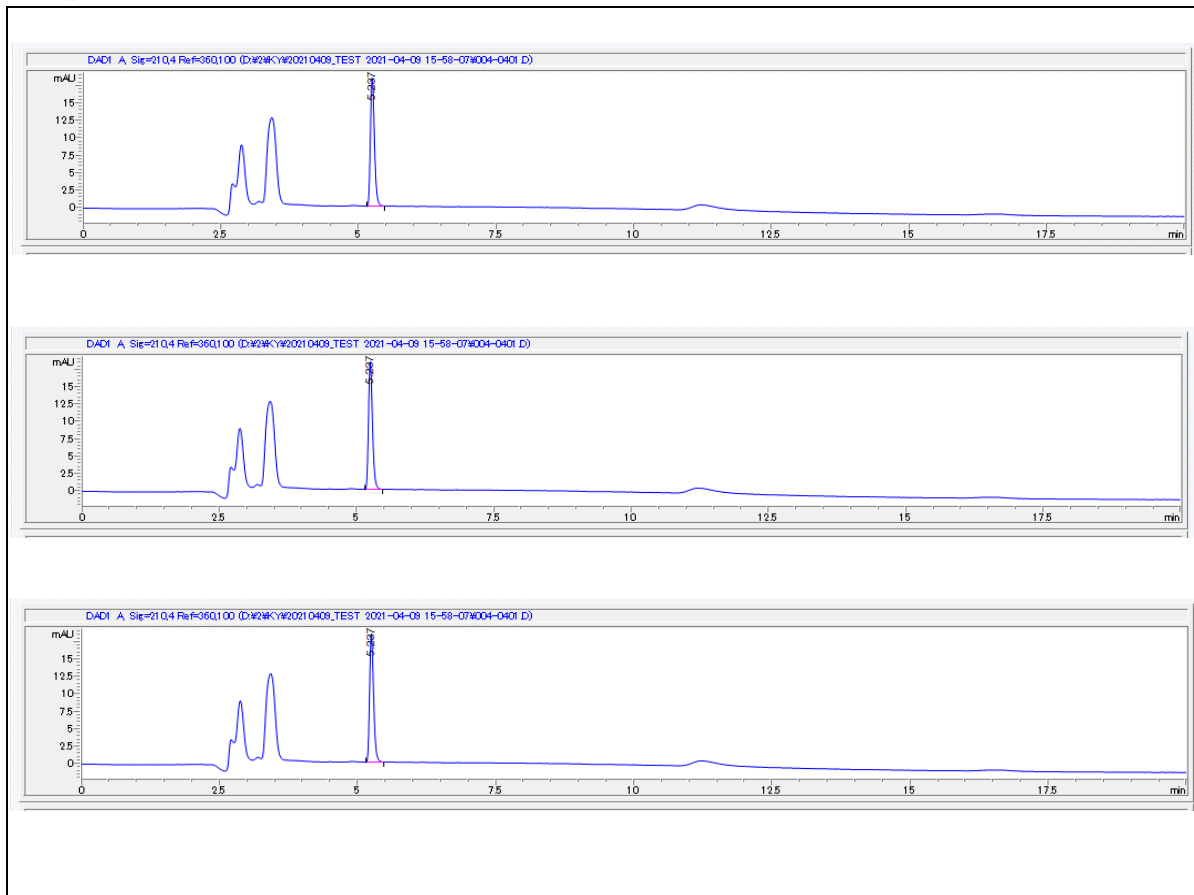
\*2 面積値又は高さが得られない場合は「0」を記入する。

R3「総乳酸定量分析法」結果報告シート5  
(クロマトグラム)

1. 試験所コード

試験所コード *1
XX

2. クロマトグラム



\*1 コードのみを記入、試験所名は記入しない