

試題編號：03002—920101B-2B

審定日期：92年10月1日

修訂日期：97年1月30日

修訂日期：97年11月7日

# 化學甲級無機物檢驗技術士技能檢定術科測試應檢參考資料目錄

壹、化學甲級無機物檢驗技術士技能檢定術科測試試題使用說明 .....	1
貳、化學甲級無機物檢驗技術士技能檢定術科測試試題應檢人須知.....	2
參、化學甲級無機物檢驗技術士技能檢定術科試驗試題第一題 .....	3-5
肆、化學甲級無機物檢驗技術士技能檢定術科試驗試題第二題 .....	6-8
伍、附錄一（實驗室規則及應變常識） .....	9-12
陸、附錄二（使用儀器廠牌及型號） .....	13
柒、化學甲級無機物檢驗技術士技能檢定術科測試辦理單位時間配當表 .....	14

## 壹、化學甲級無機物檢驗技術士技能檢定術科測試試題使用說明

- 一、化學甲級無機物檢驗技術士技能檢定術科測試試題係依『試題公開』之方式命題，試題共有兩題，由術科承辦單位協調抽選一題測試，並於報名手續完成，術科測試二星期前，由各術科測試承辦單位寄交應檢人。
- 二、檢定時間以試題中所規定操作時間為限，無論完成與否，均需結束離場，各試題及操作時間如下。
  - 1.利用原子吸收光譜法決定化合物中鋰與錳含量之莫耳數比：四小時
  - 2.水中陰、陽離子之分析及當量數計算：七小時
- 三、各題均有未知試樣供應檢人測試，未知試樣品應由承辦單位準備多種並編號，於事先操作並提供合於術科測試承辦單位須知中所規定之分析數據，供監評人員做為評分標準。
- 四、各承辦單位應依承辦單位須知之相關規定辦理。

## 貳、化學甲級無機物檢驗技術士技能檢定術科測試試題應檢人須知

- 一、化學甲級無機物檢驗技術士技能檢定術科測試試題係依『試題公開』之方式命題，試題共有兩題，由術科承辦單位協調抽選一題測試。
- 二、應檢人應於考前十五分鐘報到，並就位等待測試。
- 三、檢定時間以試題中所規定操作時間為限，無論完成與否，均需結束離場。
- 四、應檢人應將身份證、准考証及術科技檢通知單置於實驗台上以便監評人員核對。
- 五、應檢人應自備實驗衣、安全用具（眼鏡、手套）、工程用計算機（具最小平方法功能）及筆等文具，相關書籍資料不得帶至實驗台（試題上不得塗寫有關資料；結果報告表應使用原子筆或鋼筆填寫，欲修改數據時，應於錯誤處劃線並簽名，不得使用修正液或修正帶）。
- 六、應試所需器具及材料均由承辦單位供應，應檢人如發現器皿無法清洗乾淨、有破裂情況，或試樣、試藥、試劑受到污染時，得要求承辦單位更換。如不當使用，以致損壞器具時，應照價賠償。
- 七、應檢人應注意本身之工作安全及實驗室安全規則。若有重大違反規定及作弊行為，得取消其檢定資格。
- 八、術科成績評定以分數 60 分（含）以上為及格。
- 九、實驗室規則及應變常識請參閱附錄。

## 參、化學甲級無機物檢驗技術士技能檢定術科試驗試題第一題

### 一、試題使用說明

- (一) 本試題採公開方式舉行測試。
- (二) 檢定時間為四小時。
- (三) 承辦單位應於檢定前之二星期，將應檢人須知、本題的使用說明、器具及材料表等資料，寄交各應檢人。
- (四) 本題未知樣品應由承辦單位多準備固定鋰莫耳數與不同錳莫耳數之混合溶液試樣並且編號，於事先操作並提供合於術科測試試題一般說明中所規定之分析數據，供監評人員做為評分標準。(操作數據務必列為機密，承辦單位應妥為保管)

## 二、試題：利用原子吸收光譜法決定化合物中鋰與錳含量之莫耳數比

1.操作時間：4 小時

2.操作說明：

近年來可充電之鋰離子二次電池，因其工作電壓高(~3.6 eV)、無毒性、能量密度高、重量輕與無記憶效應，故優於鎳鎘及鎳氫電池，目前已廣泛應用於大哥大、可攜式電腦與 V8 攝影機。此鋰離子二次電池目前之正電極材料主要以鋰鈷氧化物材料為主，但因鈷屬戰略性物質，其成本較高，故現發展鋰錳氧化物材料，欲以便宜之錳取代鈷，而鋰錳氧化物材料之鋰與錳之莫耳數比例，對其充放電特性扮演重要之角色，本題係利用原子吸收光譜法測定化合物中鋰與錳含量之莫耳數比。

3.溶夜配製：

(1)標準儲備溶液：精取適量之分別含鋰與錳離子之標準溶液(1000  $\mu\text{g/mL}$ )混合於量瓶中，以去離子水配成 200  $\mu\text{g/mL}$  之濃度。

(2)標準溶液：精取適量之混合鋰與錳離子之標準儲備溶液，以去離子水稀釋分別配出至少五個不同濃度之標準溶液，以供製備檢量線。

4.操作步驟：

(1)原子吸收光譜儀之操作條件：

a.鋰之操作波長：\_\_\_\_ nm；狹縫：\_\_\_\_；靈敏度之濃度：\_\_\_\_  $\mu\text{g/mL}$

b.錳之操作波長：\_\_\_\_ nm；狹縫：\_\_\_\_；靈敏度之濃度：\_\_\_\_  $\mu\text{g/mL}$

(以上“\_\_\_\_”處之值由承辦單位提供)

(2)檢量線之製作：以 5 種不同濃度之檢量線標準溶液，分別注入原子吸收光譜儀，將其所得之吸收值建立檢量線，並求出其線性方程式及線性相關係數 R 值。

(3)樣品溶液之測定：將未知鋰與錳含量比之溶液，注入原子吸收光譜儀，進行定量分析。(每個樣品至少重複做 3 次，求其平均值，並表示其標準偏差。)

三、試題器具及材料表 (以每個人所需計)

名稱	規格	數量	備註
1.去離子水	比電阻值 $10 \text{ M}\Omega$ 以上	10L	
2.鋰離子標準溶液	$1000 \mu\text{g/mL}$	10 mL	
3.錳離子標準溶液	$1000 \mu\text{g/mL}$	10 mL	
4.樣品溶液	三種濃度不同溶液	10 mL	
5.濃硝酸 ( $\text{HNO}_3$ )	10 mL (高純度)	10 mL	
6.硝酸鉀溶液	2%	10 mL	
7.量瓶	100mL, A 級	1	
8.量瓶	1000 mL, A 級	1	
9.錐形瓶	250 mL	2	
10.球形吸量管	1 mL, A 級	2	
11.球形吸量管	2 mL, A 級	2	
12.球形吸量管	5 mL, A 級	2	
13.球形吸量管	10 mL, A 級	2	
14.燒杯	100 mL	2	
15.燒杯	200 mL	2	
16.球形吸量管	20 mL, A 級	2	
17.安全吸球		2	
18.樣品瓶	20 mL(盛未知樣品用)	6	
19.樣品瓶	100 mL(盛標準溶液用)	6	
20.Parafilm	卷	1	可共用
21.原子吸收光譜儀	台	1	可共用

## 肆、化學甲級無機物檢驗技術士技能檢定術科測試試題第二題

### 一、試題使用說明

- (一)本試題係採公開方式舉行測試。
- (二)檢定時間七小時。
- (四)承辦單位應於檢定前二星期，將應檢人須知、本題的使用說明、場地機具設備表及材料表等資料，寄交各應檢人。
- (五)本題水中陰、陽離子之分析及當量數計算應由承辦單位多準備不同濃度試樣並且編號，於事先操作並提供合於術科測試試題一般說明中所規定之分析數據，供監評人員做為評分標準。（操作數據務必列為機密，承辦單位應妥為保管）

## 化學甲級無機物檢驗技術士技能檢定術科試驗試題第二題

二、試題名稱：水中陰、陽離子之分析及當量數計算

操作時間：七小時

操作說明：本題係假設水中僅含鈉、鈣、氯及硫酸根離子之條件下，以硝酸銀滴定氯離子，以濁度法測定硫酸根，以原子吸光法測定金屬離子，最後再行陰、陽離子之當量數計算。

(一)溶液之配製：

1.精秤約 0.075 g 乾燥之無水硫酸鈉，溶於 1000mL 純水中。

(二)氯離子之測定：取 10mL 0.0141N NaCl 溶液，稀釋至 50 mL (pH 值應控制於適當範圍)，加入適量鉻酸鉀指示劑後，以硝酸銀滴定氯離子，於測定空白後可求出硝酸銀濃度，再依同樣步驟，測出樣品中之氯離子濃度。

(三)硫酸根離子之測定：取適量標準液，稀釋至 100 mL、加入 5mL 調理試劑，適量氯化鋇並經 1 分鐘適當攪拌後，於 420nm 波長分別測定吸收度，由最小平方法可求出標準曲線之線性方程式，並依同步驟求出樣品濃度。

(四)鈉及鈣離子之測定：

1.裝上鈉及鈣燈管，開機。

2.依承辦單位提供之儀器條件設定波長、狹縫、電流。

3.以 100mg/L 標準儲備溶液配製成五個不同濃度之標準溶液。

4.點火，並依需要調整火焰。

5.分別測定並紀錄各標準液之吸收度，由最小平方法可求出標準曲線之線性方程式，並依同步驟求出樣品濃度。

6.如測定元素有干擾之虞時，應自行加入適量之去干擾試劑。

(五)依品管之需求，每批次樣品均應進行重複及查核樣品分析。

### 三、器具及材料

名稱	規格	數量
1 天平	靈敏度 0.01g	1 台
2 天平	靈敏度 0.0001g	1 台
3 分光光度計	附比色管 10 支, 可測 420nm 吸收度	1 套
4 原子吸光儀	附鈉及鈣中空陰極管	1 套
5 pH 計	附緩衝溶液	1 台
6 量瓶	50mL, A 級	12 個
7 量瓶	100mL, A 級	7 個
8 量瓶	250mL, A 級	1 個
9 量瓶	500mL, A 級	1 個
10 燒杯	100mL	3 個
11 燒杯	500mL	1 個
12 錐形瓶	250mL	3 個
13 量筒	50mL, A 級	1 個
14 滴定管	50mL, 鐵氟龍活栓, A 級	1 支
15 滴定管架		1 台
16 刻度吸量管	5mL, A 級	3 支
17 刻度吸量管	2mL, A 級	1 支
18 球形吸量管	1mL, A 級	2 支
19 球形吸量管	2mL, A 級	2 支
20 球形吸量管	5mL, A 級	4 支
21 球形吸量管	10mL, A 級	4 支
22 球形吸量管	20mL, A 級	4 支
23 球形吸量管	25mL, A 級	2 支
24 球形吸量管	50mL, A 級	2 支
25 吸量管架		1 個
26 安全吸球		1 個
27 電磁攪拌器	附攪拌子	1 台
28 洗瓶	500mL	1 個
29 玻棒	5mm x 15cm	1 支
30 藥匙		1 支
31 燒杯刷		1 支
32 稱量瓶		1 個
33 硝酸銀溶液	0.0141N	50mL
34 氢氧化鈉溶液	1N	10mL
35 濃硝酸	16N	50mL
36 硝酸溶液	1N	10mL
37 氯化鈉溶液	0.0141N	30mL
38 酚太指示劑	0.5g 溶於 50mL 95% 乙醇再加入 50mL 試劑水	1ml
39 鉻酸鉀指示劑	5g 鉻酸鉀溶於 20mL 試劑水，加入 0.0141 AgNO <sub>3</sub> 溶液至生成紅棕色沉淀，靜置 12 小時後過濾	10mL
40 調理試劑	30mL 濃鹽酸、75g 氯化鈉、100 mL 95% 乙醇及 300mL 試劑水，使成均勻溶液，再加入 50mL 甘油，混合均勻	100mL
41 硫酸鈉		0.2g
42 氯化鋇		5g
43 鈉標準溶液	100mg/L	50mL
44 鈣標準溶液	100mg/L	50mL
45 硝酸鉀溶液	2%	50mL
46 硝酸鑪溶液	2%	50mL
47 測試水樣	由主辦單位準備	500 mL
48 查核樣品	由主辦單位準備	200 mL
49 玻璃器皿洗滌用清潔劑		20mL
50 清潔劑		約 20g
51 蒸餾水或去離子水		2L
52 面紙		適量

## 伍、附錄一（實驗室規則及應變常識）

### (一) 實驗室規則及一般常識

1. 在實驗室內嚴禁吸煙及高聲喧嘩。
2. 打開盛有乾燥劑的乾燥器時，請勿將蓋子覆在桌面，用完請即蓋上。
3. 公用儀器、藥品用畢應即放回原處。
4. 一切儀器應按正確方法使用，對於用法不明的電氣儀器切勿任意開動以免損壞或發生危險。
5. 儀器零件及附件，請勿任意拆卸以免丟失。
6. 請勿將光度計的測光管當做普通試管使用。
7. 請勿為了一時之便，任意拆卸成套儀器零件，作為他用。
8. 請勿使用不乾淨的藥匙挖取藥品，也不要使用不乾淨的吸管或藥滴吸取藥液，以免造成污染。
9. 打洞橡皮塞或軟木塞（須先用木砧滾壓）時，應以水潤滑由小端向大端打，切勿使打洞器刃口與桌面磨擦，以免損壞打洞及桌面。
10. 使用安全吸球時，請勿讓藥液吸入球內。
11. 盛過鹼液的滴定管或分液漏斗，用畢應即洗淨，否則其活栓會被黏住。
12. 抽氣過濾時，部氏漏斗中濾紙的大小以能蓋住全部孔洞為宜，不可過大翹起，所用橡皮管使用硬質者，若要保留濾液，則使用水流抽氣器（Aspirator）時，應加裝緩衝瓶，以防自來水倒流入濾液中。
13. 滴定前請先檢查滴定管活栓是否靈活，以及會不會漏。
14. 滴定時，請將注加藥液的漏斗取下，被滴定的溶液請以燒瓶盛之，不宜使用燒杯盛之。
15. 請勿任意拆散量瓶，有塞燒瓶等蓋子或滴定管，分液漏斗等活栓。
16. 電爐下面要加爐墊（可用磚塊，但千萬不可用報紙或其他易燃物）不可直接置於桌面使用，否則會燒壞桌面。
17. 稱量易潮解的藥品時，請使用稱量瓶，不宜使用稱藥紙盛之。
18. 稱量自烘箱中取出的物品時，應先用坩堝夾夾至乾燥器中，待冷後始行稱量。
19. 使用量瓶配製難溶藥品的溶液時，直先讓藥品在燒杯內溶解後，才倒入量瓶，然後用蒸餾水洗滌杯多次，並將各次洗液均勻倒入量瓶中。
20. 添加溶劑至量瓶之刻線時，宜最後 1~2mL，宜使用吸管添加，較能避免過量，若量瓶內液體的溫度高於或低於常溫，宜待其達到常溫時，始行加滿至刻線。加至刻線後，更應蓋上蓋子上下倒置，使其充分混合。
21. 洗完玻璃儀器後，應再用蒸餾水沖洗，沖蒸餾水時，不可用手指按住瓶口或管口振盪，沖蒸餾水後更不可用衛生紙或抹布擦乾。若要乾燥，須任其自然滴乾或烘乾。
22. 不可將塑膠製品，橡皮製品或有精確刻度的玻璃儀器放入烘箱烘乾。
23. 烘箱內棉花或紙片著火時，請即切斷電源，並關閉氣門，切勿打開烘箱之門，

以免空氣進入，火勢更旺。

- 24.在定量實驗時不可使用量筒或藥滴量取試料或藥液，更不可使用量筒配製標準溶液。
- 25.玻璃、紙張、垃圾等固體，切勿投入水槽。有腐蝕性的藥品倒入水槽後，應即沖水。
- 26.稀釋濃硫酸時，要將濃硫酸徐徐倒入水中，並不斷攪拌之（最好再於容器之外用水冷卻），千萬不可將水注入濃硫酸中。
- 27.不可將有刻度的玻璃儀器或厚薄不均勻的玻璃儀器置於電爐上加熱，否則會炸裂。
- 28.揮發性的溶劑極易燃燒，切勿靠近火苗，不溶於水的有機溶媒著火時，切勿用水滅火，以免更助長火勢蔓延。酒精、丙酮及冰醋酸均可溶於水，故可用水滅火。
- 29.添加酒精燈中酒精時，必須將酒精燈完全熄滅後，方可添加。
- 30.燒玻璃時，必須注意玻璃冷卻很慢，非放置一段時間不可用手去摸，以防灼傷。
- 31.切勿將燒熱的玻璃容器投入水中急速冷卻。
- 32.振盪分液漏斗時，應其尖端朝下，以免戳傷鄰近之人，且由於所用的溶媒多易揮發，因此振盪數下，即應排氣一次。
- 33.當直接加熱試管內物質時切勿將試管口對著自己或他人，為了避免試管內溶液濺出，宜常旋轉振盪試管，以免局部過熱。
- 34.切勿用口吸取強酸、強鹼或有毒物質。
- 35.凡為有毒物質或致癌物質污染之儀器，桌面及其他處所，務請清除乾淨，以免危害他人健康。
- 36.切勿把臉覆在溶器上去嗅任何氣體或液體氣味，以免中毒。
- 37.將玻璃管、溫度計或漏斗插入軟木塞或橡皮塞時，宜先用水濕潤塞子及玻管，然後用手巾包裹玻管，握住其近塞子的末端，徐徐旋入，以免玻管中途折斷傷手。
- 38.在實驗進行中，遇有疑問，應即向監評人員報告，切勿自作聰明，任意變更實驗程序，以免發生危險。
- 39.實驗完畢，務請將所用儀器洗淨，並排列整齊。桌面藥品請一一加蓋有罩儀器，亦請將罩子罩上。
- 40.應遵守監評人員所指定之一切注意事項。

## （二）應變常識

- 41.電器著火，應先切斷電源。比水輕的液體著火時，切勿以水滅火，以免助長其蔓延，宜用砂、濕布或實驗衣隔絕其空氣。衣服著火，可用水澆之。
- 42.酸或鹼濺到衣服時，須分別用  $\text{NH}_4\text{OH}$  或  $\text{CH}_3\text{COOH}$  中和。
- 43.酸濺到皮膚時，先用水沖洗（若濺到濃硫酸，須先擦去，始沖水，以免濃硫

酸遇水生熱反被燙傷），然後用飽和  $\text{NaHCO}_3$  溶液沖洗，再以固體  $\text{NaHCO}_3$  敷於傷處。10 分鐘後洗去  $\text{NaHCO}_3$ ，並以乾淨毛巾拭乾，然後塗以卡隆油（Carron oil），即石灰水與等量亞麻仁油之混合物。

- 44.鹼濺到皮膚時，先用水沖洗，然後用飽和硼酸溶液沖洗，再以固體硼酸敷於傷處。10 分鐘後洗去硼酸，並用乾淨毛巾拭乾，然後塗以充有碳酸的凡士林。
- 45.溴濺到皮膚時，先用水沖洗，然後用濃硫代硫酸鈉沖洗，然後洗去硫代硫酸鈉，並用乾淨毛巾擦乾。然後塗以卡隆油或凡士林。
- 46.酚 濺到皮膚時，先用 50% 酒精充分洗滌，拭乾後塗以卡隆油或凡士林。
- 47.灼傷（燙傷及燒傷）時宜迅速除去受傷部位束縛性衣物，如指環、手鐲、腰帶、鞋襪等，切勿弄破水泡以免阻礙局血液的供給，宜儘可能將受傷部位浸於冷水中，以減少熱量在燒傷組織內擴張，並減輕痛楚。然後保持受傷部位清潔乾爽，切勿使用油膏或油質敷料敷於傷處。如傷處易受污染，如傷手或傷足，可用消毒或清潔敷料輕輕敷紮。嚴重灼傷時應保護傷者免風寒並常常給予傷者特殊飲料（即每杯開水加鹽反小蘇打各半茶匙）以補充傷者體液的損失，十五分鐘喝半杯，直到送達醫院為止。
- 48.為化學藥品灼傷時，宜先用大量流水沖去化學藥品，並確保水流暢通，以免有腐蝕性的液體在受傷部位下面積聚，然後依前項所述法則處理之。
- 49.刺激性化學藥品濺到眼睛時，應立刻用清水洗滌眼睛，其法如下：將患者的頭側向受傷的一邊，用手指撐開眼皮，使水慢慢灌入眼內，水應灌入眼睛內角，使其在眼皮下眼球上流過，至少要沖洗一公升以上的水將藥品充分沖去。若所濺到的化學藥品為酸或鹼時，則用水沖洗後，再用 2%  $\text{NaHCO}_3$ （濺到酸時）或飽和硼酸溶液（濺到鹼時）沖洗，然後用乾淨毛巾拭乾，並點入數滴橄欖油。
- 50.當有外物侵入眼睛時，必須遵守下列禁忌事項：
  - (1) 在雙手未徹底洗淨前不要眼睛。
  - (2) 不要揉擦眼睛，因為揉擦將驅使外物深入組織，增加取出困難，且易引起發炎。
  - (3) 不可用火柴、牙籤等來剔除眼中外物。
  - (4) 若外物深入眼球，不要企圖將外物取出，應即將受傷部位蓋一塊消毒紗布或乾淨的布立刻送醫，動作愈快，挽回患者視力的機會愈大。
- 51.若外物沒有埋入眼球可依下述方法將外物取出：
  - (1) 翻開眼瞼，看看外物有無在眼裡層的表面，若有則用乾淨手帕的一角或一支濕的棉籤，輕輕地將其沾出。
  - (2) 令患者向下看，用姆指和食指抓緊上眼瞼的睫毛部分，將上眼瞼向前拉並下壓到下眼瞼上面，於是存於上眼瞼裡面的外物可隨眼淚流出。
  - (3) 用硼酸溶液(1/2 茶匙泡下一杯冷開水即得)洗眼。
- 52.誤食酸類(如  $\text{HCl}$ 、 $\text{H}_2\text{SO}_4$ )，可服碳酸氫鈉（小蘇打）溶液以中和之，然後再多食牛乳和蛋白或橄欖油以保護消化系統的內壁。

53. 誤食鹼類(如 NaOH、KOH、NH<sub>4</sub>OH)時，宜服用醋酸稀溶液或檸檬汁以中和之，然後再多食牛乳和蛋白或橄欖油。千萬不可讓患者嘔吐。
54. 誤食硫酸銅時，宜先服吐劑次服牛乳與雞蛋，再服興奮劑。
- 〔註1〕每半杯水加幾茶匙小蘇打不斷讓病人喝即可引起嘔吐，乳鎂劑生氣體較少，以之為催吐劑比小蘇打好，如果不能用流質吐劑時，可手指或湯匙柄或羽毛放在患者喉部使其嘔吐。
- 〔註2〕濃咖啡、濃茶、白蘭地酒均可作為興奮劑。
55. 誤食碘時，可服澱粉糊及牛乳，必要時並須服興奮劑。
56. 誤食 AgNO<sub>3</sub> 時，宜服食鹽水，使 Ag<sup>+</sup>生成 AgCl 沉澱以解毒。
57. 誤食鉛質時，可服 EDTA 溶液以解毒。
- 〔註〕EDTA 全名 Ethylenediamine tetraacetic acid，又名 Versene 或 Segestrol
58. 誤食汞或汞鹽時，須即服吐劑或即洗胃（使用單寧酸，牛乳或蛋白洗胃較佳，因其可與汞形成沉澱）。並以 BAL 治療之。
59. 氰化物中毒時，宜速服 Amylnitrile 並注射 10mL 3% Sodium nitrile(nitril 可使 hemoglobin 轉變成 methemoglobin，這種變性血紅素可和 CN 結合成無害的 cyanmethemoglobin)。然後再緩緩注入 Sodium thiosulfate 溶液，使 CN 從 cyanmethemoglobin 中分出，生成 thiocyanate 排出。如無上述藥物，應速給患者吐劑，並移至有新鮮空氣處所。呼吸困難時，宜輪流用冷熱水沖洗頭及脊柱，並施行人工呼吸及嗅以氨氣。
60. 一氧化碳中毒時，須供給充分氧氣，並嗅以醋酸。

為了維護自身安全，為了保持公共秩序，敬請將上述各點牢記在心！

## 陸、附錄二（使用儀器廠牌及型號）

測試承辦單位應填具場地所使用之「原子吸收光譜儀」廠牌及型號，於檢定前連同試題一併寄送應檢人，測試當日亦應提供操作手冊供應檢人參考。

原子吸收光譜儀：

廠牌：\_\_\_\_\_

型號：\_\_\_\_\_

術科測試承辦單位：\_\_\_\_\_

## 柒、化學職類甲級無機檢驗技術士技能檢定術科測試辦理單位時間配當表

每一檢定場，每日排定測試場次一場；程序表如下：

時 間	內 容	備 註
07：20－07：50	1.監評前協調會議(含監評檢查機具設備) 2.應檢人報到及抽題	
07：50－08：00	1.應檢人抽工作崗位。 2.場地設備及供料、自備機具及材料等作業說明。 3.測試應注意事項說明。 4.應檢人試題疑義說明。 5.應檢人檢查設備及材料。 6.其他事項。	
08：00－12：10	第一階段測試（第1、2題適用）	測試時間4小時（含換場、監評時間）
12：10－13：00	監評人員休息用膳時間	
13：00－16：00	第二階段測試（第2題適用）	測試時間3小時（含換場、監評時間）
16：00－16：30	檢討會（監評人員及術科測試辦理單位視需要召開）	