

**М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й С Т А Н Д А Р Т****КОРМА, КОМБИКОРМА****Метод определения лигнина**

Fodder, mixed feeds.

Method for determination of lignin

**ГОСТ  
26177—84**

ОКСТУ 9709, 9209

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 28 апреля 1984 г. № 1504 срок введения установлен

с 01.07.85

Ограничение срока действия снято по протоколу № 4—93 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 4—94)

Настоящий стандарт распространяется на корма растительного происхождения, комбикорма и устанавливает метод определения лигнина, применяемый при определении питательности рационов.

Метод основан на выделении лигнина из продукта путем кислотного гидролиза в виде нерастворимого остатка.

**1. ОТБОР ПРОБ**

1.1. Отбор проб — по ГОСТ 4808—87, ГОСТ 13496.0—80, ГОСТ 13586.4—83, ГОСТ 13979.0—86, ГОСТ 23637—90, ГОСТ 23638—90.

**2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ**

2.1. Для проведения испытаний применяют:

измельчитель проб растений марки МПР-2 или соломорезку марки ИСР-1 или аналогичных марок;

мельницу лабораторную марки МРП-2 или аналогичных марок;

ступку фарфоровую;

ножницы;

сито с отверстиями диаметром 1 мм;

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г или другие весы того же класса точности;

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 3-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г или другие весы того же класса точности;

шкаф сушильный электрический СШ-3М или аналогичных марок;

насос водоструйный или электровакуумный с разрежением 13 Па;

печь муфельную электрическую;

щипцы для тиглей муфельные;

тигли фарфоровые № 3—4 по ГОСТ 9147—80;

плитку электрическую;

экискатор по ГОСТ 25336—82;

стаканчики (бюксы стеклянные) диаметром 3,5, высотой 5 см с крышками по ГОСТ 25336—82;

колбы Бунзена для фильтрования под вакуумом вместимостью 500 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336—82;

**Издание официальное****Перепечатка воспрещена***Переиздание*

стаканы химические термостойкие вместимостью 400 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336-82;  
 колбы мерные вместимостью 100, 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770-74;  
 палочки стеклянные длиной 18—20 см;  
 колбы конические вместимостью 300, 500 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770-74;  
 цилиндры мерные вместимостью 10, 100, 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770-74;  
 воронки стеклянные диаметром 7 см по ГОСТ 25336-82;  
 промывалку лабораторную стеклянную или полиэтиленовую;  
 трубы стеклянные диаметром 9—10 мм и длиной 500—600 мм;  
 воронку Бюхнера диаметром 8—10 см по ГОСТ 25336-82;  
 карандаш восковой;  
 бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026-76 марки ФНБ;  
 фильтры беззольные, красная лента, диаметром 11 см;  
 кислоту серную по ГОСТ 4204-77, х. ч. или ч. д. а., 72 %-ный и 75 %-ный растворы;  
 кислоту ортофосфорную по ГОСТ 6552-80, х. ч. или ч. д. а., концентрированную;  
 кислоту соляную по ГОСТ 3118-77, х. ч. или ч. д. а., 2 %-ный раствор;  
 кальций хлористый технический по ГОСТ 450-77 или кальций хлористый по ТУ 6-09-4711-81, предварительно прокаленный или аналогичной квалификации;  
 натрий хлористый по ГОСТ 4233-77, х. ч. или ч. д. а., 0,05 %-ный раствор;  
 ацетон по ГОСТ 2603-79;  
 бумагу лакмусовую синюю или универсальную;  
 воду дистиллированную.

### 3. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

#### 3.1. Подготовка проб

Объединенные пробы сена, силоса, сенажа, соломы или зеленых кормов измельчают на отрезки длиной 1—3 см. Корнеплоды и клубнеплоды измельчают на пластинки (ломтики) толщиной до 0,8 см.

Из объединенной пробы выделяют среднюю пробу, масса которой после высушивания должна быть не менее 100 г. Высушивание проб проводят в сушильном шкафу при температуре 60—65 °С до воздушно-сухого состояния. Воздушно-сухую пробу измельчают на мельнице и просеивают через сито. Трудноизмельчимый остаток на сите после измельчения ножницами или в ступке добавляют к просеянной части и тщательно перемешивают.

Средние пробы комбикормов, зерна, жмыхов, шротов, гранул травяной муки или витаминной муки из древесной зелени размалывают без предварительного подсушивания и просеивают через сито.

Подготовленные пробы хранят в стеклянной или пластмассовой банке с притертой пробкой (крышкой) в сухом месте и используют для проведения испытания.

#### 3.2. Приготовление реактива Джайме — Кнолле

Смешивают 6 объемов 75 %-ного раствора серной кислоты и 1 объем концентрированной фосфорной кислоты.

### 4. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

4.1. Навеску испытуемой пробы, взвешенную с погрешностью не более 0,001 г, массой 0,5—1 г в зависимости от содержания лигнина помещают в коническую колбу вместимостью 300 см<sup>3</sup>. В колбу приливают 100 см<sup>3</sup> 2 %-ного раствора соляной кислоты и тщательно перемешивают. Колбу закрывают резиновой пробкой со вставленной в нее стеклянной трубкой и содержимое кипятят на плитке в течение 2 ч, поддерживая равномерное слабое кипение раствора. По истечении указанного времени колбу снимают с плитки, дают содержимому немного остить и фильтруют через воронку с бумажным фильтром, диаметром 10 см. Остаток на фильтре несколько раз промывают водой до исчезновения кислой реакции промывных вод (проба по лакмусу), а затем ацетоном до тех пор, пока фильтрат не станет бесцветным. Неокрашенный остаток промывают ацетоном три раза по 15 см<sup>3</sup>. Промытый остаток гидролизуют 72 %-ным раствором серной кислоты или с помощью реактива Джайме — Кнолле.

4.2. Определение лигнина с использованием 72 %-ного раствора серной кислоты

Остаток с фильтра смывают небольшим количеством ацетона в ту же коническую колбу, в которой проводили гидролиз 2 %-ным раствором соляной кислоты. Ацетон испаряют на водяной бане при температуре 60—70 °С. В колбу с сухим остатком приливают 7 см<sup>3</sup> 72 %-ного раствора серной кислоты. Смесь тщательно перемешивают стеклянной палочкой до образования однородной пасты и выдерживают при температуре 20—23 °С в течение 2,5 ч при периодическом перемешивании. Затем в колбу приливают 93 см<sup>3</sup> воды, закрывают ее резиновой пробкой со вставленной в нее стеклянной трубкой, ставят на плитку и поддерживают равномерное кипение в течение 1 ч. Раствор фильтруют под вакуумом через беззольный фильтр, помещенный на воронку Бюхнера. Фильтр предварительно высушивают в течение 1 ч при 130 °С и взвешивают вместе с боксой.

Остаток на фильтре тщательно отмывают от кислоты горячей водой, к которой для улучшения промывки добавляют 5 г хлористого натрия на 1000 см<sup>3</sup> воды. Качество отмычки контролируют по индикатору (лакмусу).

Фильтр с осадком переносят в бокс, сушат при температуре 105 °С в течение 4 ч, охлаждают в экскаторе и взвешивают вместе с боксой. Затем фильтр с осадком помещают в фарфоровый тигель. Тигель необходимо предварительно прокалить в муфельной печи при температуре (525±25) °С до достижения постоянной массы. Тигель, с помещенным в него фильтром с осадком, озолняют в муфельной печи при температуре (525±25) °С до достижения постоянной массы. Тигель с золой охлаждают в экскаторе и взвешивают.

#### 4.3. Определение лигнина по Джайме — Кнолле

Остаток с фильтром, полученный как указано в п. 4.1, переносят в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup> и приливают 15 см<sup>3</sup> реагента Джайме — Кнолле. Содержимое стакана перемешивают, чтобы фильтр с остатком весь пропитался реагентом. Затем стакан помещают в терmostат при 40 °С и через 10 мин содержимое перемешивают до исчезновения кусочков фильтровальной бумаги, через 35 мин стакан вынимают и содержимое разбавляют дистиллированной водой до 200 см<sup>3</sup>, затем кипятят на плите в течение 30 мин. После кипячения осадку дают осесть в течение 10 мин.

Фильтрование раствора и дальнейший ход анализа проводят, как указано в п. 4.2.

## 5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

Массовую долю лигнина в испытуемой пробе ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_2 - m_3) - (m_4 - m_5)}{m_1} \cdot 100,$$

где  $m_2$  — масса боксы с фильтром и лигнином, г;

$m_3$  — масса боксы с фильтром, г;

$m_4$  — масса тигля с золой, г;

$m_5$  — масса тигля, г;

$m_1$  — масса навески, г.

За окончательный результат испытания принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,5 % при анализе с использованием для гидролиза 72 %-ной серной кислоты и 0,8 % при анализе с использованием реагента Джайме — Кнолле. Результаты определения вычисляют с точностью до второго десятичного знака и округляют до первого десятичного знака.

Массовую долю лигнина ( $X_1$ ) в процентах в пересчете на сухое вещество вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{X}{100 - W} \cdot 100,$$

где  $X$  — массовая доля лигнина в испытуемой пробе, %;

$W$  — массовая доля влаги в испытуемой пробе, %.