
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
32740—
2014

**ПИЩЕВЫЕ ПРОДУКТЫ
ПЕРЕРАБОТКИ ЯИЦ
СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННОЙ ПТИЦЫ**

**Определение содержания липидного фосфора
колориметрическим методом**

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2014

Предисловие

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0—92 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2—2009 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, применения, обновления и отмены»

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Государственным научным учреждением Всероссийским научно-исследовательским институтом птицеперерабатывающей промышленности Российской академии сельскохозяйственных наук (ГНУ ВНИИПП Россельхозакадемии)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 30 мая 2014 г. № 67-П)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Украина	UA	Минэкономразвития Украины

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 25 июня 2014 г. № 674-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32740—2014 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 01 июля 2015 г.

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок – в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования – на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет

© Стандартиформ, 2014

В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

**ПИЩЕВЫЕ ПРОДУКТЫ
ПЕРЕРАБОТКИ ЯИЦ СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННОЙ ПТИЦЫ****Определение содержания липидного фосфора колориметрическим методом**

Foodstuffs of processed poultry eggs. Determination of lipid phosphorus content by colorimetric method

Дата введения — 2015—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на жидкие и сухие яичные продукты, включая ферментированные (яичный желток, яичный меланж), а также на сухой яичный желток с добавками соли и/или гидроколлоидов, и устанавливает метод определения в этих продуктах содержания липидного фосфора. Результат измерений содержания липидного фосфора выражают в г/кг (промилле, ‰) в пересчете на сухое вещество или в виде массовой доли, %, условного сухого чистого желтка в пробе в пересчете на сухое вещество.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 12.1.004—91 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.007—76 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 12.1.019—2009 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты*

ГОСТ OIML R 76-1—2011 Государственная система обеспечения единства измерений. Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

ГОСТ 1770—74 Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 3118—77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3765—78 Реактивы. Аммоний молибденовокислый. Технические условия

ГОСТ 4198—75 Реактивы. Калий фосфорнокислый однозамещенный. Технические условия

ГОСТ 4204—77 Реактивы. Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4212—76 Реактивы. Методы приготовления растворов для колориметрического и нефелометрического анализа

ГОСТ 4328—77 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 4461—77 Реактивы. Кислота азотная. Технические условия

ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 9147—80 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия

ГОСТ 9336—75 Реактивы. Аммоний ванадиевокислый мета. Технические условия

ГОСТ 12026—76 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия

ГОСТ 14919—83 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия

ГОСТ 18300—87 Спирт этиловый ректификованный технический. Технические условия

ГОСТ 19908—80 Тигли, чаши, стаканы, колбы, воронки, пробирки и наконечники из прозрачного кварцевого стекла. Общие технические условия

ГОСТ 20015—88 Хлороформ. Технические условия

* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 12.1.019—2009 «Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты».

ГОСТ 25336–82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 29169–91 (ИСО 648–77) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой

ГОСТ 29228–91 (ИСО 835–2–81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 2. Пипетки градуированные без установленного времени ожидания

ГОСТ 31469–2012 Пищевые продукты переработки яиц сельскохозяйственной птицы. Методы физико-химического анализа

ГОСТ 31720–2012 Пищевые продукты переработки яиц сельскохозяйственной птицы. Методы отбора проб и органолептического анализа

Примечание – При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены термины, действующие на территории государства, принявшего стандарт^{*}, а также следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 липидный фосфор: Фосфор, содержащийся в липидах, экстрагированных из яичных продуктов в соответствии с процедурой, установленной в настоящем стандарте.

3.2 условный чистый желток: Содержимое яичного желтка в свежем яйце после полного отделения яичного белка, мембран и халазы, характеризующееся усредненными для данного вида яиц птицы показателями химического состава, в том числе усредненным содержанием липидного фосфора в пересчете на сухое вещество.

4 Определение содержания липидного фосфора колориметрическим методом

4.1 Сущность метода

Сущность метода заключается в экстрагировании липидов из пробы смесью этиловый спирт-хлороформ, сухой минерализации высушенного экстракта в присутствии щелочи, количественном определении фосфора в подкисленном растворе минерализата с помощью образования окрашенного в желтый цвет молибдат-ванадат-фосфатного комплекса и измерении оптической плотности окрашенного раствора при длине волны 436 нм.

4.2 Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений, обработке и оформлению результатов допускаются специалисты, имеющие высшее или среднее специальное образование и опыт работы в химической лаборатории, изучившие инструкцию по эксплуатации используемого оборудования и средств измерений и прошедшие соответствующий инструктаж, освоившие методику определения содержания липидного фосфора в процессе обучения и получившие удовлетворительные результаты при оперативном контроле процедуры измерения.

4.3 Требования безопасности

4.3.1 При подготовке и проведении испытаний необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ

12.1.007, правила пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004. При работе с электроприборами необходимо соблюдать требования безопасности по ГОСТ 12.1.019.

4.3.2 Помещение, в котором проводят измерения, должно быть оснащено приточно-вытяжной

^{*} На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 52943–2008 «Птицеперерабатывающая промышленность. Продукты переработки яиц сельскохозяйственной птицы пищевые. Термины и определения».

вентиляцией. Работу с концентрированной соляной кислотой и хлороформом необходимо проводить в вытяжном шкафу.

4.3.3 Все работы по выпариванию растворителей и высушиванию пробы следует проводить в вытяжном шкафу. Используемые для этого электроплитки должны быть оборудованы закрытой нагревательной спиралью, покрытой асбестовым полотном.

4.4 Требования к условиям измерений

При выполнении измерений температура и относительная влажность в лабораторном помещении, напряжение и частота переменного тока питающей электросети не должны выходить за предельные значения, приведенные в технических инструкциях на средства измерений и оборудование, указанные в 4.5.

4.5 Средства измерений, аппаратура, реактивы и материалы

Спектрофотометр, позволяющий проводить измерения оптической плотности при длине волны 436 нм с допустимой абсолютной погрешностью при измерении коэффициента пропускания не более $\pm 1\%$ или фотозлектроколориметр, позволяющий проводить измерения оптической плотности при длине волны $\lambda_{\text{макс}} = (440 \pm 5)$ нм с допустимой абсолютной погрешностью при измерении коэффициента пропускания не более $\pm 1\%$.

Кварцевые кюветы с толщиной поглощающего слоя 10 мм.

Весы лабораторные I класса точности с действительной ценой деления шкалы 0,1 мг по ГОСТ OIML R 76-1.

Печь муфельная, обеспечивающая поддержание температуры $(500 \pm 20)^\circ\text{C}$.

Электроплитка по ГОСТ 14919.

Баня водяная.

Секундомер.

Воронки В-36-50 ХС по ГОСТ 25336.

Колбы мерные 1-50-1, 1-100-1, 1-1000-2 по ГОСТ 1770.

Пипетки градуированные 1-го класса точности вместимостью 1, 2, 5, 10 см³ по ГОСТ 29228.

Пипетки с одной отметкой 1-1-1, 1-1-2, 2-1-5, 2-1-10, 2-1-25, 2-1-50 по ГОСТ 29169.

Цилиндры мерные 1-10-1, 1-25-1 и 1-100-1 по ГОСТ 1770.

Стаканы химические В-1-50 ХС, Н-1-150 ТХС, В-1-500 ТХС и В-1-1000ТХС по ГОСТ 25336.

Стаканы кварцевые НН-50 по ГОСТ 19908 или фарфоровые стаканы 3 по ГОСТ 9147.

Палочки стеклянные.

Ступка с пестиком по ГОСТ 9147.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Спирт этиловый «экстра» по ГОСТ 18300.

Хлороформ по ГОСТ 20015, х. ч., стабилизированный этиловым спиртом.

Кислота серная по ГОСТ 4204, ч.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, х. ч.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, х. ч.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328, х. ч.

Калий фосфорнокислый однозамещенный по ГОСТ 4198, х. ч.

Аммоний ванадиевокислый мета (метаванадат аммония, NH_4VO_3) по ГОСТ 9336, ч. д. а.

Аммоний молибденовокислый (молибдат аммония, $(\text{NH}_4)_6\text{Mo}_7\text{O}_{24} \cdot 4\text{H}_2\text{O}$) по ГОСТ 3765, х. ч.

Бумага фильтровальная быстрофильтрующая по ГОСТ 12026.

Бумага фильтровальная обеззоленная тип I или II по ГОСТ 12026.

Вата хлопковая.

Допускается применение других средств измерений с метрологическими характеристиками и оборудования с техническими характеристиками не хуже, а также реактивов по качеству не ниже вышеуказанных.

4.6 Подготовка к проведению измерений

4.6.1 Отбор проб и подготовка их к испытаниям – по ГОСТ 31720.

4.6.1.1 Подготовка проб охлажденных жидких яичных продуктов

Представительная проба жидкого яичного меланжа или желтка должна быть массой не менее 500 г. Пробы до проведения испытаний хранят в плотно закрытой стеклянной посуде в холодильнике не более двух суток. Замораживание охлажденных жидких яичных продуктов не допускается. Перед

проведением испытаний пробу тщательно перемешивают, не допуская образования пены.

4.6.1.2 Подготовка проб замороженных жидких яичных продуктов

Представительная проба замороженного яичного меланжа или желтка должна быть массой не менее 500 г. Перед проведением испытаний замороженные яичные продукты размораживают при комнатной температуре или на водяной бане при температуре не выше 50 °С и тщательно перемешивают до образования однородной массы, не допуская образования пены.

4.6.1.3 Подготовка проб сухих яичных продуктов

Представительная проба сухого яичного продукта или сухого яичного желтка с добавками соли и/или гидроколлоидов должна быть массой не менее 150 г. Сухие яичные продукты хранят в плотно закрытых пакетах или стеклянной емкости и перед проведением испытаний слегка растирают пестиком для разбивания комков и тщательно перемешивают.

4.6.2 Приготовление разбавленной серной кислоты (1:9)

Один объем концентрированной серной кислоты и девять объемов дистиллированной воды смешивают в термостойком стакане по ГОСТ 25336, осторожно вливая кислоту в воду и перемешивая, охлаждают до комнатной температуры.

Срок хранения раствора – не более 12 мес при комнатной температуре.

4.6.3 Приготовление разбавленной соляной кислоты (1:1)

Равные объемы концентрированной соляной кислоты и дистиллированной воды смешивают в термостойком стакане по ГОСТ 25336, осторожно вливая кислоту в воду и перемешивая, охлаждают до комнатной температуры.

Срок хранения раствора – не более 12 мес.

4.6.4 Приготовление раствора соляной кислоты массовой концентрации 27–30 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ по ГОСТ 25336, содержащую примерно 500 см³ дистиллированной воды, вносят 67,4 см³ концентрированной соляной кислоты, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Срок хранения раствора – не более 12 мес при комнатной температуре.

4.6.5 Приготовление спиртового раствора гидроокиси натрия

В термостойкой посуде по ГОСТ 25336, смешивают (100 ± 1) г гидроокиси натрия и 100 см³ дистиллированной воды. После охлаждения смесь выдерживают в плотно закупоренной посуде до прозрачного состояния раствора (5 см³ этого раствора содержит примерно 4 г гидроокиси натрия). В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят 50 см³ полученного раствора гидроокиси натрия и 900 см³ этилового спирта, перемешивают и доводят объем до метки этиловым спиртом.

Раствор хранят в плотно закупоренной полиэтиленовой посуде.

Срок хранения – не более 2 мес при комнатной температуре. При изменении окраски до истечения этого срока готовят новый раствор.

4.6.6 Приготовление раствора ванадиевокислого аммония массовой концентрацией 2,5 г/дм³ (раствор А)

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ по ГОСТ 25336 помещают 2,50 г метаванадата аммония (результат взвешивания в граммах записывают до второго десятичного знака), и растворяют в 500 см³ кипящей дистиллированной воды. После охлаждения раствора до комнатной температуры в него добавляют 20 см³ концентрированной азотной кислоты, перемешивают и доводят объем раствора до 1 дм³ дистиллированной водой.

Срок хранения раствора – не более 12 мес при комнатной температуре.

4.6.7 Приготовление раствора молибденовокислого аммония массовой концентрацией 100 г/дм³ (раствор Б)

В стакан вместимостью 1 дм³ по ГОСТ 25336 вносят 100 г молибдата аммония и растворяют в 500 см³ дистиллированной воды, подогретой до температуры 50 °С. После охлаждения раствора до комнатной температуры в него осторожно добавляют при постоянном перемешивании стеклянной палочкой 100 см³ концентрированной серной кислоты. Перемешивание продолжают до достижения раствором комнатной температуры. Полученный раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доводят объем раствора до 1 дм³ дистиллированной водой и перемешивают.

Срок хранения раствора – не более 12 мес при комнатной температуре.

4.6.8 Приготовление молибден-ванадиевого реактива

Реактив готовят смешиванием равных объемов растворов А (см. 4.6.6) и Б (см. 4.6.7).

Срок хранения раствора – не более 1 мес при комнатной температуре.

4.6.9 Приготовление основного раствора фосфора массовой концентрацией 1 г/дм³

Раствор готовят по ГОСТ 4212 растворением калия фосфорнокислого однозамещенного в дистиллированной воде. Раствор хранят в полиэтиленовой посуде.

Срок хранения раствора – не более 2 мес при комнатной температуре.

4.6.10 Приготовление рабочего раствора фосфора массовой концентрацией 0,1 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 50 см³ по ГОСТ 25336 вносят 5 см³ основного раствора фосфора (см. 4.6.9), доводят объем до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Рабочий раствор фосфора готовят в день построения градуировочного графика.

4.6.11 Приготовление смеси этанол-хлороформ (1:1)

Смешивают равные объемы этилового спирта и хлороформа, перемешивают.

Срок хранения – не более 6 мес при комнатной температуре.

4.6.12 Экстракция липидов из яичных продуктов**4.6.12.1 Жидкие яичные продукты**

В мерной колбе вместимостью 100 см³ по ГОСТ 25336 взвешивают с записью результата взвешивания в граммах до четвертого десятичного знака 2,5–3,0 г жидкого яичного желтка или 5–6 г жидкого яичного меланжа, приготовленных по 4.6.1.1 или 4.6.1.2. Затем осторожно (по каплям) добавляют примерно 25 см³ смеси этанол-хлороформ (см. 4.6.11) при постоянном встряхивании до максимальной коагуляции и диспергирования белков. Добавляют еще 60–65 см³ смеси этанол-хлороформ (см. 4.6.11) и оставляют на 1 ч, встряхивая содержимое колбы каждые 10 мин. Доводят объем до метки смесью этанол-хлороформ (см. 4.6.11), закрывают пробкой, перемешивают содержимое колбы и выдерживают до образования прозрачного раствора.

4.6.12.2 Сухие яичные продукты и сухой яичный желток с добавками соли и/или гидроколлоидов

В мерной колбе вместимостью 100 см³ по ГОСТ 25336 взвешивают с записью результата взвешивания в граммах до четвертого десятичного знака 2–3 г сухого яичного желтка, сухого яичного меланжа или сухого яичного желтка с добавками соли и/или гидроколлоидов, приготовленных по 4.6.1.3. Добавляют 85–90 см³ смеси этанол-хлороформ (см. 4.6.11) и оставляют на 1 ч, встряхивая содержимое колбы каждые 5 мин. Доводят объем до метки смесью этанол-хлороформ (см. 4.6.11), закрывают пробкой, перемешивают содержимое колбы и выдерживают до образования прозрачного раствора.

4.6.12.3 С помощью пипетки отбирают 50 см³ прозрачного экстракта, полученного по 4.6.12.1 или 4.6.12.2, и переносят в стакан вместимостью 150 см³. Если после отстаивания в растворе остаются взвешенные частицы, то отобранную аликвоту раствора переносят в стакан через воронку, в носик которой вставлен тампон из хлопковой ваты. Затем воронку вместе с тампоном промывают примерно 5 см³ смеси этанол-хлороформ (см. 4.6.11), добавляя смывы в стакан. Стакан накрывают кружком обеззоленной фильтровальной бумаги, помещают в водяную баню и выпаривают до объема 1–3 см³.

4.6.13 Минерализация экстрагированных липидов

4.6.13.1 Экстрагированные по 4.6.12 липиды количественно переносят в кварцевый стакан вместимостью 50 см³ по ГОСТ 25336 (вместо кварцевого стакана можно использовать фарфоровый стакан). Стакан вместимостью 150 см³ промывают небольшими порциями хлороформа, добавляя смывы в кварцевый стакан (общий объем используемого хлороформа 15 см³). Кварцевый стакан накрывают кружком обеззоленной фильтровальной бумаги, использованном при выпаривании экстракта (см. 4.6.12.3), и выпаривают хлороформ на электроплитке при слабом нагреве до объема 2–3 см³.

Если хлороформ выпарился досуха, то после окончания выпаривания добавляют 2 см³ хлороформа.

4.6.13.2 В кварцевый стакан с липидами и остатком хлороформа добавляют 15 см³ спиртового раствора гидроокиси натрия (см. 4.6.5), накрывают кружком фильтровальной бумаги (см. 4.6.12.3, 4.6.13.1) и высушивают досуха на электроплитке при слабом нагреве. Затем кружок фильтровальной бумаги разрезают на мелкие кусочки, помещают их в кварцевый стакан, равномерно покрывая сухой остаток, увеличивают нагрев и выдерживают на электроплитке до прекращения выделения дыма. Еще горячий кварцевый стакан помещают в муфельную печь, нагретую до температуры примерно 350 °С, и выдерживают при этой температуре в течение (30 ± 2) мин. Затем повышают температуру муфельной печи до температуры (500 ± 20) °С и выдерживают при этой температуре (70 ± 10) мин. После охлаждения до комнатной температуры в кварцевый стакан добавляют 1–2 см³ дистиллированной воды и перемешивают содержимое стеклянной палочкой, разбивая комки золы черного цвета. Затем осторожно (по каплям) добавляют 5 см³ разбавленной соляной кислоты (см. 4.6.3), перемешивают стеклянной палочкой и нагревают смесь вместе со стеклянной палочкой на электроплитке при слабом нагреве до закипания раствора. В еще горячий кварцевый стакан добавляют 20 см³ раствора соляной кислоты массовой концентрации 27–30 г/дм³ (см. 4.6.4) и продолжают нагревать на электроплитке 5–10 мин, постоянно перемешивая содержимое стеклянной палочкой и не допуская вскипания раствора. После охлаждения до комнатной температуры содержимое кварцевого стакана количественно переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, фильтруя через складчатый фильтр, вставленный в небольшую воронку (фильтр готовят из кружка быстрофильтрующей фильтровальной бумаги диаметром примерно 4 см). Кварцевый стакан, стеклянную палочку, складчатый фильтр и воронку промывают 15 см³ раствора соляной кислоты массовой концентрацией 27–30 г/дм³ (см. 4.6.4), добав-

ляя смывы в мерную колбу, и доводят объем до метки этим раствором.

4.6.13.3 Параллельно готовят по 4.6.13.2 холостую пробу, в качестве которой используют 15 см³ хлороформа, добавляемого в кварцевый стакан вместо раствора липидов в хлороформе.

4.6.14 Построение градуировочного графика

4.6.14.1 В мерные колбы вместимостью 50 см³ вносят 1, 2, 3, 4, 5, 6 и 7 см³ рабочего раствора фосфора (см. 4.6.10) (соответственно 100, 200, 300, 400, 500, 600 и 700 мкг фосфора).

4.6.14.2 В каждую колбу добавляют дистиллированную воду до объема 10 см³, 10 см³ разбавленной серной кислоты (см. 4.6.2), 10 см³ молибден-ванадиевого реактива (см. 4.6.8), доводят объем дистиллированной водой до метки и перемешивают. Выдерживают раствор в течение (30 ± 5) мин при комнатной температуре 20 °С – 30 °С и измеряют его оптическую плотность D в кюветах с толщиной поглощающего 1 см на спектрофотометре при длине волны 436 нм или на фотозлектроколориметре с использованием светофильтра $\lambda_{\text{макс}} = (440 \pm 5)$ нм.

4.6.14.3 Параллельно измеряют оптическую плотность D_1 контрольного раствора, приготовленного по 4.6.14.2 без добавления рабочего раствора фосфора.

4.6.14.4 Градуировочный график строят, откладывая на оси абсцисс добавленные в колбы массы фосфора, мкг (см. 4.6.14.1), на оси ординат – соответствующие им измеренные значения оптической плотности с поправкой на контрольный раствор ($D - D_1$).

4.6.14.5 Анализ пробы и построение градуировочного графика проводят при одинаковых настройках спектрофотометра или фотозлектроколориметра.

4.6.14.6 Контроль стабильности градуировочной зависимости проводят периодически, но не реже одного раза в два месяца, а также при приготовлении новых растворов ванадиевокислого (раствор А, см. 4.6.6) и/или молибденовокислого аммония (раствор Б, см. 4.6.7). Контроль проводят по свежеприготовленному градуировочному раствору (см. 4.6.14.1), содержащему 700 мкг фосфора: измеряют оптическую плотность приготовленного раствора и по проверяемому градуировочному графику определяют содержание фосфора. Если отклонение измеренного содержания фосфора от фактического превышает 2 %, то строят новый градуировочный график.

4.7 Проведение измерения

4.7.1 В мерные колбы вместимостью 50 см³ вносят алиquotы по 4 см³ раствора минерализата экстрагированных липидов и раствора холостой пробы, приготовленных соответственно по 4.6.13.2 и 4.6.13.3. Далее поступают по 4.6.14.2. По величине оптической плотности раствора минерализата экстрагированных липидов с коррекцией на холостую пробу с помощью градуировочного графика (см. 4.6.14) находят массу фосфора m , содержащуюся в алиquotном объеме раствора минерализата экстрагированных липидов.

4.7.2 Величина оптической плотности D при анализе раствора минерализата экстрагированных липидов должна находиться в пределах 0,1–0,8. При необходимости увеличивают (не более чем до 8 см³) или уменьшают алиquotный объем раствора минерализата (см. 4.7.1) и/или увеличивают или уменьшают массу пробы, взятой для анализа.

4.8 Обработка результатов

4.8.1 Содержание липидного фосфора X в пересчете на сухое вещество, %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot V_1 \cdot V_2}{M \cdot V_3 \cdot V_4 \cdot 1000} \cdot \frac{100}{P}, \quad (1)$$

где m – масса липидного фосфора в алиquotном объеме раствора минерализата экстрагированных липидов, определенная с помощью градуировочного графика по 4.6.14.4, мкг;

V_1 – общий объем смеси этанол-хлороформ и пробы при экстракции липидов (см. 4.6.12.1, 4.6.12.2), см³;

V_2 – объем раствора минерализата экстрагированных липидов в растворе соляной кислоты массовой концентрацией 27–30 г/дм³ (см. 4.6.13.2), см³;

100 – коэффициент пересчета массовой доли сухих веществ пробы в процентах в относительные единицы;

M – масса пробы, взятая для анализа, г;

V_3 – объем этанол-хлороформного экстракта, взятый для последующего выпаривания и минерализации экстрагированных липидов (см. 4.6.12.3), см³;

V_4 – аликвотный объем раствора минерализата экстрагированных липидов в соляной кислоте массовой концентрацией 27–30 г/дм³, взятый для проведения цветной реакции с молибдено-ванадиевым реактивом (см. 4.7.1.1), см³;

1000 – коэффициент пересчета микрограмм в миллиграммы;

P – массовая доля сухих веществ в пробе, %, измеренная по ГОСТ 31469.

4.8.2 Массовую долю Y , %, условного сухого чистого желтка в пробе в пересчете на сухое вещество вычисляют по формуле

$$Y = \frac{100 \cdot X}{X_0} \quad (2)$$

где 100 – коэффициент пересчета в проценты;

X – содержание липидного фосфора в пересчете на сухое вещество, ‰;

X_0 – коэффициент пересчета содержания липидного фосфора в промилле в массовую долю условного сухого чистого желтка, ‰:

$X_0 = 8,58$ ‰ – для жидких яичных продуктов из куриных яиц;

$X_0 = 7,73$ ‰ – для сухих яичных продуктов из куриных яиц и сухого желтка из куриных яиц с добавками соли и/или гидроколлоидов.

П р и м е ч а н и е – Коэффициент пересчета X_0 соответствует содержанию липидного фосфора в условном жидком чистом желтке в пересчете на сухое вещество (для жидких яичных продуктов) или в условном сухом чистом желтке (для сухих яичных продуктов).

4.8.3 За окончательный результат измерения принимают среднеарифметическое значение результатов определений, выполненных в условиях повторяемости для двух идентичных проб, если выполняется условие приемлемости

$$|X_1 - X_2| \leq r \quad (3)$$

где X_1 , X_2 – результаты определений содержания липидного фосфора в пересчете на сухое вещество для двух идентичных проб, ‰;

r – предел повторяемости при $P = 0,95$, ‰ (см. 4.10, таблица 1).

4.8.4 Расхождение между результатами двух независимых определений, полученных при использовании одного и того же метода, на одной и той же пробе, в разных лабораториях, разными операторами, с использованием различного оборудования и реактивов, должно удовлетворять следующему условию приемлемости

$$|\bar{X}_1 - \bar{X}_2| \leq CD_{0,95} \quad (4)$$

где $\bar{X}_1$ и $\bar{X}_2$ – среднеарифметические значения результатов определений содержания липидного фосфора в пересчете на сухое вещество, полученных в двух разных лабораториях (по два определения в каждой лаборатории), ‰;

$CD_{0,95}$ – критическая разность при $P = 0,95$, $n_1 = n_2 = 2$, (см. 4.10, таблица 1), ‰

(n – количество измерений идентичных проб).

4.8.5 При выражении результатов в пересчете на массовую долю условного сухого чистого желтка оперативный контроль определения проводят по формулам (3) и (4) с использованием значений r и $CD_{0,95}$, указанных в 4.10 (таблица 2).

4.9 Оформление результатов

Результат измерений представляют в виде:

$$\bar{X} \pm \Delta \quad (5)$$

где $\bar{X}$ – среднеарифметическое значение результатов измерений содержания липидного фосфора, ‰, или массовой доли условного сухого чистого желтка в пересчете на сухое вещество, %, признанных приемлемыми по формуле (3);

Δ – границы абсолютной погрешности при $P = 0,95$, ‰ (см. 4.10, таблица 1) или % (см. 4.10, таблица 2).

Среднеарифметическое значение $\bar{X}$ округляют до цифры того же разряда, что и последняя значащая цифра границы абсолютной погрешности Δ .

4.10 Точность метода

Метрологические характеристики метода при доверительной вероятности 0,95 приведены в таблицах 1 и 2.

Т а б л и ц а 1 – Метрологические характеристики методики определения содержания липидного фосфора

Диапазон измерений содержания липидного фосфора в пересчете на сухое вещество, ‰	Границы абсолютной погрешности $\pm \Delta$, мг/100 г ($P = 0,95$)	Предел повторяемости r , мг/100 г ($n = 2$, $P = 0,95$)	Критическая разность $CD_{0,95}$, мг/100 г ($n_1 = n_2 = 2$, $P = 0,95$)
Жидкие и сухие яичные продукты (меланж, желток) От 5,0 до 9,0 включ.	0,45	0,30	0,56
Сухой яичный желток с добавками соли и/или гидроколлоидов От 5,0 до 8,0 включ.	0,30	0,20	0,38

Т а б л и ц а 2 – Метрологические характеристики методики определения содержания липидного фосфора в пересчете на сухой чистый желток (только для яичных продуктов из куриных яиц)

Диапазон измерений содержания липидного фосфора в пересчете на массовую долю условного сухого чистого желтка, ‰	Границы абсолютной погрешности $\pm \Delta$, ‰ ($P = 0,95$)	Предел повторяемости r , ‰ ($n = 2$, $P = 0,95$)	Критическая разность $CD_{0,95}$, ‰ ($n_1 = n_2 = 2$, $P = 0,95$)
Жидкие яичные продукты (меланж, желток) От 47,0 до 105,0 включ.	5,3	3,5	6,6
Сухие яичные продукты (меланж, желток) От 51,0 до 120,0 включ.	6,0	4,0	7,4
Сухой яичный желток с добавками соли и/или гидроколлоидов От 55,0 до 106,0 включ.	4,0	2,7	5,0

УДК 637.4.04:006.354

МКС 67.120.20

Ключевые слова: жидкие и сухие яичные продукты, яичный меланж, яичный желток, яичный желток с добавками, массовая доля липидного фосфора, массовая доля условного чистого сухого желтка, колориметрический метод

Подписано в печать 01.12.2014. Формат 60x84¹/₈.

Усл. печ. л. 1,40. Тираж 52 экз. Зак. 4989

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

