
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
32042—
2012

ПРЕМИКСЫ

Методы определения витаминов группы В

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2020

Предисловие

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

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Открытым акционерным обществом «Всероссийский научно-исследовательский институт комбикормовой промышленности» (ОАО «ВНИИКП»)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии (ТК 004)

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 3 декабря 2012 г. № 54-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
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Молдова	MD	Молдова-Стандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

(Поправка)

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 28 июня 2013 г. № 304-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32042—2012 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2014 г.

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

6 ИЗДАНИЕ (май 2020 г.) с Поправкой (ИУС 6—2019)

Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации.

В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация будет опубликована на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»

© Стандартиформ, оформление, 2014, 2020



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

ПРЕМИКСЫ

Методы определения витаминов группы В

Premixes. Methods for determination of vitamin B complex

Дата введения — 2014—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на премиксы и устанавливает методы определения содержания витаминов группы В (B_1 , B_2 , холинхлорида, B_5).

Содержание витаминов B_1 и B_2 определяют методом измерения интенсивности флуоресценции, витаминов B_1 , B_2 и B_5 — методом высокоэффективной жидкостной хроматографии, холинхлорида и витамина B_5 — колориметрическим методом.

Используемые методы обеспечивают сопоставимость результатов испытаний.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 12.2.007.0 Система стандартов безопасности труда. Изделия электротехнические. Общие требования безопасности

ГОСТ 61 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ 246 Гидросульфит натрия технический. Технические условия

ГОСТ 1770 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 2603 Реактивы. Ацетон. Технические условия

ГОСТ 3118 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 4109 Реактивы. Бром. Технические условия

ГОСТ 4139 Реактивы. Калий роданистый. Технические условия

ГОСТ 4166 Реактивы. Натрий серноокислый. Технические условия

ГОСТ 4174 Реактивы. Цинк серноокислый 7-водный. Технические условия

ГОСТ 4201 Реактивы. Натрий углекислый кислый. Технические условия

ГОСТ 4204 Реактивы. Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4206 Реактивы. Калий железосинеродистый. Технические условия

ГОСТ 4234 Реактивы. Калий хлористый. Технические условия

ГОСТ 4328 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 4530 Реактивы. Кальций углекислый. Технические условия

ГОСТ 6016 Реактивы. Спирт изобутиловый. Технические условия

ГОСТ 6217 Уголь активный древесный дробленый. Технические условия

ГОСТ 6552 Реактивы. Кислота ортофосфорная. Технические условия

ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 9147 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия

ГОСТ 9337 Реактивы. Натрий фосфорнокислый 12-водный. Технические условия

ГОСТ 9805 Спирт изопропиловый. Технические условия

ГОСТ 12026 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия

ГОСТ 13496.0 Комбикорма, комбикормовое сырье. Методы отбора проб

ГОСТ 18300 Спирт этиловый ректификованный технический. Технические условия¹⁾

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

ГОСТ 24104 Весы лабораторные общего назначения и образцовые. Общие технические условия²⁾

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

ГОСТ 25664 Метол (4-метиламинофенол сульфат). Технические условия

ГОСТ 27067 Реактивы. Аммоний роданистый. Технические условия

ГОСТ 29227 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

ГОСТ 29228 (ИСО 835-2—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 2.

Пипетки градуированные без установленного времени ожидания

ГОСТ 31218 (ИСО 6498:1998) Корма, комбикорма, комбикормовое сырье. Подготовка испытуемых проб³⁾

Примечание — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.eurasia.org) или по указателям национальных стандартов, издаваемым в государствах, указанных в предисловии, или на официальных сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации. Если на документ дана недатированная ссылка, то следует использовать документ, действующий на текущий момент, с учетом всех внесенных в него изменений. Если заменен ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, то следует использовать указанную версию этого документа. Если после принятия настоящего стандарта в ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение применяется без учета данного изменения. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Отбор проб

Отбор проб — по ГОСТ 13496.0.

4 Подготовка проб для испытания

Подготовка проб — по ГОСТ 31218.

5 Определение содержания витамина В₁ (тиамина) методом измерения интенсивности флуоресценции

5.1 Сущность метода заключается в извлечении витамина В₁ (тиамина) из анализируемой пробы премикса раствором серной кислоты, окислении его раствором железосинеродистого калия в тиохром, экстракции окисленной формы из водной фазы изобутиловым спиртом и измерении интенсивности флуоресценции.

Метод применим в диапазоне измерений содержания витамина В₁ в премиксе от 50 до 5000 г/т.

Примечание — Данный метод не рекомендуется для определения содержания витамина В₁ в премиксах, выработанных на основе минерального наполнителя, который дает завышенную ошибку при измерении флуоресценции.

5.2 Средства измерений, оборудование, материалы и реактивы

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 с наибольшим пределом взвешивания 200 г и допускаемой погрешностью $\pm 0,001$ г.

Флуориметр любого типа с комплектом светофильтров и пределом допускаемой погрешности измерения от максимального значения шкалы ± 2 %.

¹⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р 55878—2013.

²⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008.

³⁾ Действует ГОСТ ISO 6498—2014.

Аппарат для встряхивания жидкости типа АБУ-1.

Колбы мерные 2—50(100)—1(2) по ГОСТ 1770.

Воронки стеклянные В-36(56)—50(80) ХС по ГОСТ 25336.

Пробирки П-1(2)—25—0,2 по ГОСТ 1770.

Воронки делительные ВД-1(2)—100 ХС по ГОСТ 25336.

Стаканы В-1—100 ТХС по ГОСТ 25336.

Пипетки градуированные 4(5)—1(2)—1(2), 6(7)—1(2)—5(10) по ГОСТ 29227 и ГОСТ 29228.

Цилиндры 1(2, 3, 4)—25(50, 100) по ГОСТ 1770.

Фильтры обеззоленные (красная лента).

Кислота серная по ГОСТ 4204, раствор молярной концентрации $c(1/2 \text{ H}_2\text{SO}_4) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, раствор в соотношении 1 : 1 по объему и раствор молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 0,01 \text{ моль/дм}^3$.

Калий хлористый по ГОСТ 4234.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор с массовой долей 10 %.

Спирт изобутиловый по ГОСТ 6016.

Натрий сернокислый безводный по ГОСТ 4166.

Калий железосинеродистый (красная кровяная соль) по ГОСТ 4206, раствор с массовой долей 1 %.

Хининсульфат или хининхлорид.

Витамин В₁ (тиаминахлорид гидрохлорид) с массовой долей не менее 99,0 %.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Примечания

1 Допускается использование других средств измерений и оборудования с техническими и метрологическими характеристиками не ниже указанных.

2 Все реактивы должны быть квалификации х. ч. или ч. д. а.

5.3 Подготовка к испытанию

5.3.1 Приготовление окислительной смеси

1 см³ свежеприготовленного раствора железосинеродистого калия смешивают с 49 см³ раствора гидроокиси натрия.

Смесь готовят в день проведения испытания.

5.3.2 Приготовление основного стандартного раствора хининсульфата (или хининхлорида)

10 мг хининсульфата (или хининхлорида) растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см³ в растворе серной кислоты и доводят этой кислотой объем до метки.

Срок хранения раствора холодильники при температуре 4 °С — 5 °С в склянке из темного стекла — не более 1 года.

5.3.3 Приготовление рабочего стандартного раствора хининсульфата (или хининхлорида)

1 см³ основного стандартного раствора (см. 5.3.2) переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят объем до метки раствором серной кислоты.

Массовая концентрация рабочего раствора хининсульфата (или хининхлорида) — 1 мкг/см³. Раствор готовят непосредственно перед проведением испытания.

5.3.4 Приготовление основного стандартного раствора витамина В₁

10 мг витамина В₁ растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см³ в растворе соляной кислоты молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 0,01 \text{ моль/дм}^3$ и доводят соляной кислотой объем до метки.

Массовая концентрация основного стандартного раствора витамина В₁ — 100 мкг/см³.

Срок хранения раствора в склянке из темного стекла в прохладном месте — не более 1 мес.

5.3.5 Контроль за содержанием витамина В₁ в основном стандартном растворе проводят по 7.3.4.

5.3.6 Приготовление рабочего стандартного раствора витамина В₁

1 см³ основного стандартного раствора витамина В₁ (см. 5.3.4) переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят дистиллированной водой объем до метки.

Массовая концентрация рабочего стандартного раствора витамина В₁ — 1 мкг/см³.

Раствор готовят непосредственно перед проведением испытания.

5.4 Проведение испытания

Анализируемую пробу премикса массой от 2 до 5 г, взвешенную с записью результата до третьего десятичного знака, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, добавляют 5 г хлористого калия и приливают 70 см³ раствора серной кислоты. Затем колбу с реактивами встряхивают на аппарате в

течение 10 мин, доводят объем в колбе до метки раствором серной кислоты, перемешивают и фильтруют через бумажный фильтр, отбросив первую порцию фильтрата. Переносят 2 см³ фильтрата в мерную колбу вместимостью 50 см³ и доводят раствором серной кислоты объем до метки.

Примечание — При необходимости допускаются другие разведения.

Отбирают 20 см³ разбавленного фильтрата и переносят в делительную воронку, приливают 20 см³ изобутилового спирта, тщательно перемешивают в течение 2 мин. После расслоения верхний слой сливают, а нижний переносят в градуированную пробирку и доводят до объема 20 см³ раствором серной кислоты, затем перемешивают.

Из пробирки берут 8 см³ полученного раствора и переносят в делительную воронку, приливают 6 см³ окислительной смеси (см. 5.3.1), перемешивают, добавляют 20 см³ изобутилового спирта и встряхивают в течение 2 мин. После расслоения нижний (водный) слой отбрасывают, а верхний (спиртовый) — фильтруют через обеззоленный фильтр (красная лента), пропуская через слой безводного сернокислого натрия (4—5 г) во флуориметрическую пробирку и флуориметрируют.

Берут 8 см³ рабочего стандартного раствора витамина В₁ (см. 5.3.6) и проводят его окисление, как с анализируемой пробой.

Для гашения флуоресценции в анализируемом и рабочем стандартном растворах к ним добавляют по 1—2 капли раствора соляной кислоты в соотношении 1 : 1 по объему, перемешивают и измеряют остаточную флуоресценцию.

Если в качестве рабочего стандартного раствора используют раствор хининсульфата (или хининхлорида), то его не окисляют и не гасят, так как он имеет одно и то же значение по флуориметру, равное 72.

По рабочему стандартному раствору хининсульфата (или хининхлорида) (см. 5.3.3) или витамина В₁ (см. 5.3.6) в соответствии с инструкцией настраивают флуориметр на деление шкалы 80.

5.5 Обработка результатов

Массовую долю витамина В₁ в премиксе, X, г/т, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(A - A_1) \cdot V \cdot V_2 \cdot m_1 \cdot 10^{-6}}{(F - F_1) \cdot m \cdot V_1 \cdot V_3 \cdot 10^{-6}}, \quad (1)$$

где A, A₁ — показания флуориметра для анализируемого раствора до и после гашения соответственно, усл. ед.;

V — первоначальный объем анализируемого раствора, см³;

V₂ — объем фильтрата, взятый для разведения, см³;

m₁ — масса витамина В₁ или хининсульфата (хининхлорида) в 8 см³ рабочего стандартного раствора, мкг;

F, F₁ — показания флуориметра для рабочего стандартного раствора витамина В₁ до и после гашения соответственно, усл. ед.;

m — масса анализируемой пробы премикса, г;

V₁ — объем разбавленного фильтрата, см³;

V₃ — объем анализируемого раствора, взятый на испытание, 8 см³;

10⁻⁶ — коэффициенты пересчета микрограммов в граммы и граммов в тонну.

Примечание — При использовании в качестве рабочего стандартного раствора хининсульфата (хининхлорида) в расчетную формулу вместо выражения (F - F₁) подставляют цифру 72.

Вычисления проводят до первого десятичного знака с последующим округлением до целого числа.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений, выполненных в условиях повторяемости и удовлетворяющих условию приемлемости 11.1 настоящего стандарта.

6 Определение содержания витамина В₂ (рибофлавина) методом измерения интенсивности флуоресценции

6.1 Сущность метода заключается в извлечении витамина В₂ (рибофлавина) из анализируемой пробы премикса путем кислотного гидролиза и измерении интенсивности флуоресценции.

Метод применим в диапазоне измерений содержания витамина В₂ в премиксе от 50 до 5000 г/т.

6.2 Средства измерений, оборудование, материалы и реактивы

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 с наибольшим пределом взвешивания 200 г и допускаемой погрешностью $\pm 0,001$ г.

Флуориметр любого типа с комплектом светофильтров и пределом допускаемой погрешности измерения от максимального значения шкалы ± 2 %.

pH-метр любого типа с пределом допускаемой погрешности $\pm 0,1$ ед. pH.

Баня водяная.

Центрифуга лабораторная с числом оборотов не менее 8000 в мин.

Фильтры обеззоленные (синяя лента).

Колбы мерные 2—50(100, 1000)—1(2) по ГОСТ 1770.

Пипетки градуированные 4(5)—1(2)—1, 6(7)—1(2)—25 по ГОСТ 29227 и ГОСТ 29228.

Цилиндры 1(2, 3, 4)—100 по ГОСТ 1770.

Кислота уксусная по ГОСТ 61.

Витамин B₂ (рибофлавин) с массовой долей не менее 99,0 %.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, раствор с массовой долей 5 % и раствор молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 0,1$ моль/дм³.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор с массовой долей 15 %.

Натрий двууглекислый по ГОСТ 4201. Натрия гидросульфит по ГОСТ 246.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Склянки из темного стекла.

Примечания

1 Допускается использование других средств измерений и оборудования с техническими и метрологическими характеристиками не ниже указанных.

2 Все реактивы должны быть квалификации х. ч. или ч. д. а.

6.3 Подготовка к испытанию

6.3.1 Приготовление основного стандартного раствора витамина B₂

40 мг витамина B₂ помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³, добавляют до 1/2 объема дистиллированной воды, подкисленной 10 см³ ледяной уксусной кислоты. Колбу нагревают на водяной бане при температуре до 50 °С до полного растворения витамина. Объем доводят дистиллированной водой до метки.

Массовая концентрация основного стандартного раствора витамина B₂ — 40 мкг/см³.

Срок хранения раствора в склянке из темного стекла в прохладном темном месте — не более 2 мес.

6.3.2 Контроль за содержанием витамина B₂ в основном стандартном растворе проводят по 7.3.4.

6.3.3 Приготовление рабочего стандартного раствора витамина B₂

1 см³ основного стандартного раствора витамина B₂ (см. 6.3.1) переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят объем до метки дистиллированной водой, подкисленной раствором соляной кислоты с массовой долей 5 % до 5,5—6,0 ед. pH.

Массовая концентрация рабочего стандартного раствора витамина B₂ — 0,4 мкг/см³.

Раствор готовят непосредственно перед проведением испытания.

6.4 Проведение испытания

Анализируемую пробу премикса массой от 2 до 5 г, взвешенную с записью результата до третьего десятичного знака, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, приливают 75 см³ раствора соляной кислоты молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 0,1$ моль/дм³, смывая частицы премикса со стенок колбы. Колбу помещают в кипящую водяную баню на 20 мин. Содержимое колбы периодически перемешивают.

После охлаждения колбы pH раствора доводят до значения 5,5—6,0 ед. pH раствором гидроокиси натрия. Затем объем в колбе доводят дистиллированной водой до метки, хорошо перемешивают и центрифугируют в течение 15 мин при 8000 об/мин.

Из полученного фильтрата готовят раствор с нужным разведением (например, 1 см³ фильтрата разводят дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 50 см³) и определяют интенсивность флуоресценции, помещая в одну флуориметрическую пробирку от 12 до 15 см³ анализируемого раствора, в другую — такое же количество рабочего стандартного раствора витамина B₂ (см. 6.3.3). Затем

в эти пробирки добавляют 2—3 раза по 0,1 г двууглекислого натрия и по 0,1 г гидросульфита натрия или 4—6 капель раствора гидроокиси натрия. Содержимое пробирок осторожно перемешивают, фильтруют, если раствор мутный, и снова измеряют интенсивность флуоресценции.

6.5 Обработка результатов

Массовую долю витамина В₂ в премиксе, X, г/т, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(A - A_1) \cdot C \cdot V \cdot V_2 \cdot 10^{-6}}{(F - F_1) \cdot m \cdot V_1 \cdot 10^{-6}}, \quad (2)$$

где A, A₁ — показания флуориметра для анализируемого раствора до и после гашения флуоресценции соответственно, усл. ед.;

C — массовая концентрация витамина В₂ в рабочем стандартном растворе, мкг/см³;

V — первоначальный объем анализируемого раствора, см³;

V₂ — окончательный объем разведения анализируемого раствора, см³;

F, F₁ — показания флуориметра для рабочего стандартного раствора витамина В₂ до и после гашения флуоресценции соответственно, усл. ед.;

m — масса анализируемой пробы премикса, г;

V₁ — объем анализируемого раствора, взятый для разведения, см³;

10⁻⁶ — коэффициенты пересчета микрограммов в граммы и граммов в тонну.

Вычисления проводят до первого десятичного знака с последующим округлением до целого числа.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений, выполненных в условиях повторяемости и удовлетворяющих условию приемлемости 11.1 настоящего стандарта.

7 Определение содержания витаминов В₁ (тиамина) и В₂ (рибофлавина) методом высокоэффективной жидкостной хроматографии

7.1 Сущность метода заключается в экстракции витаминов В₁ (тиамина) и В₂ (рибофлавина) из анализируемой пробы премикса раствором соляной кислоты и определении их содержания на жидкостном хроматографе со спектрофотометрическим детектором с использованием обращенно-фазного режима элюирования.

Метод применим при содержании витамина В₁ в премиксе в диапазоне измерений от 50 до 500 г/т, витамина В₂ — в диапазоне измерений от 100 до 2000 г/т.

7.2 Средства измерений, оборудование, материалы и реактивы

Хроматограф жидкостный, укомплектованный спектрофотометрическим детектором, пригодным для измерения оптической плотности при длине волны 254 нм, самописцем или интегратором, позволяющим измерять высоту и площадь пиков, и компьютером с установленным программным обеспечением для обработки результатов измерений.

Колонка хроматографическая стальная или стеклянная высотой 150 мм и диаметром 4 мм с числом теоретических тарелок не менее 2000, заполненная сорбентом «Силасорб С-18» или «Сепарон С-18».

Спектрофотометр со спектральным диапазоном от 186 до 1100 нм.

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 с наибольшим пределом взвешивания 200 г и допускаемой погрешностью ± 0,001 г.

pH-метр любого типа с пределом допускаемой погрешности ± 0,1 ед. pH.

Мешалка магнитная типа ММ-5.

Центрифуга лабораторная с числом оборотов не менее 6000 в мин.

Иономер со стеклянным электродом с пределом допускаемой погрешности ± 0,05 ед. pH.

Баня водяная.

Микрошприц или микропипетка.

Колбы конические со шлифом Кн-2—100-14/23 ТХС по ГОСТ 25336.

Колбы мерные 2—25(50, 100, 200)—1(2) по ГОСТ 1770.

Пипетки градуированные 6(7)—1(2)—10 по ГОСТ 29227 и ГОСТ 29228.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026.

Воронка для фильтрования ВФ-1—56(75) ХС со стеклянным фильтром ФКП-56(75) ПОР 100 ХС или ВФ-2—75(110) ХС со стеклянным фильтром ФКП-75(110) ПОР 100 ХС по ГОСТ 25336.

Ацетонитрил с массовой долей не менее 99,98 %.

Натрия октилсульфонат, хроматографически чистый.

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, концентрированная и раствор молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 0,01$ моль/дм³.

Витамин В₁ (тиаминахлорид гидрохлорид) с массовой долей не менее 99,0 %.

Триэтиламин с массовой долей не менее 99,5 %.

Витамин В₂ (рибофлавин) с массовой долей не менее 99,0 %.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Примечания

1 Допускается использование других средств измерений и оборудования с техническими и метрологическими характеристиками не ниже указанных.

2 Все реактивы должны быть квалификации х. ч. или ч. д. а.

7.3 Подготовка к испытанию

7.3.1 Приготовление элюента

В мерной колбе вместимостью 1000 см³ смешивают 700—800 см³ дистиллированной воды и 120 см³ ацетонитрила, добавляют 2,5 см³ триэтиламина, 0,5 г октилсульфоната натрия и приливают ортофосфорную кислоту до pH, равного 7,6 ед. pH. Объем доводят дистиллированной водой до метки. Полученную смесь фильтруют через стеклянный фильтр для удаления механических примесей.

Срок хранения элюента — не более 1 мес.

7.3.2 Приготовление раствора-экстрагента

В мерной колбе вместимостью 1000 см³ смешивают небольшое количество дистиллированной воды с 0,8 см³ концентрированной (37%-ной) соляной кислоты. Объем доводят дистиллированной водой до метки. pH раствора $(2,0 \pm 0,2)$ ед. pH.

7.3.3 Приготовление основных стандартных растворов витаминов В₁ и В₂

Для приготовления основных стандартных растворов витаминов В₁ и В₂ берут 0,1 г витамина В₁ и 0,01 г витамина В₂. Витамины растворяют в дистиллированной воде при нагревании на водяной бане до температуры 70 °С — 80 °С в мерных колбах вместимостью 100 см³ и 200 см³ для витаминов В₁ и В₂ соответственно. Объемы в колбах доводят дистиллированной водой до метки.

Массовые концентрации основных стандартных растворов:

- витамина В₁ — 1 мг/см³,

- витамина В₂ — 0,05 мг/см³.

Срок хранения основных стандартных растворов витаминов В₁ и В₂ в холодильнике при температуре 4 °С — 5 °С — не более 2 недель.

7.3.4 Контроль за содержанием витаминов В₁ и В₂ в основных стандартных растворах

Контроль за содержанием витаминов в основных стандартных растворах осуществляют спектрофотометрически по значениям молярных коэффициентов светопоглощения.

Для этого основные стандартные растворы (см. 7.3.3) разбавляют дистиллированной водой в объемном соотношении 1 : 49 и измеряют оптическую плотность растворов на спектрофотометре в кювете толщиной поглощающего свет слоя 10 мм.

Массовую концентрацию витамина В₁ или В₂, C , мг/см³, в основных стандартных растворах вычисляют по формуле

$$C = \frac{C_{\text{ст}} \cdot V_2 \cdot D}{V_1 \cdot E \cdot l}, \quad (3)$$

где $C_{\text{ст}}$ — массовая концентрация витамина В₁ или В₂ в рабочем стандартном растворе, мг/см³;

V_2 — объем разведенного стандартного раствора В₁ или В₂, см³;

D — оптическая плотность витамина В₁ или В₂, е.о.п.;

V_1 — объем рабочего стандартного раствора витамина В₁ или В₂, взятый для разведения, см³;

E — молярный коэффициент светопоглощения при рабочей длине волны 268 нм для витамина В₁ и 445 нм для витамина В₂, значение которого соответственно 205 и 324 е.о.п./см;

l — толщина слоя раствора в кювете, см.

7.3.5 Приготовление рабочего стандартного раствора витаминов В₁ и В₂

В мерную колбу вместимостью 50 см³ помещают 1 см³ и 25 см³ основных стандартных растворов витамина В₁ и витамина В₂ (см. 7.3.3), объем доводят дистиллированной водой до метки и перемешивают.

Массовые концентрации витаминов в рабочем стандартном растворе составляют 20 мкг/см³ — для витамина В₁ и 25 мкг/см³ — для витамина В₂.

Рабочий стандартный раствор готовят в день проведения испытаний.

7.4 Проведение испытания

7.4.1 Экстракция витаминов В₁ и В₂

Для определения содержания витамина В₁ и В₂ в премиксе проводят два параллельных испытания, начиная со взвешивания анализируемой пробы.

(1,000 ± 0,002) г анализируемой пробы премикса помещают в коническую колбу со шлифом вместимостью 100 см³ и приливают 10 см³ раствора соляной кислоты молярной концентрации с(HCl) = 0,01 моль/дм³.

Колбу ставят на магнитную мешалку с включением нагрева. Перемешивание и нагрев осуществляют в течение 10 мин. Полученную суспензию переливают в центрифужную пробирку и центрифугируют при 5000—6000 об/мин в течение 3 мин. Центрифугат сливают в мерную колбу вместимостью 25 см³. Коническую колбу с остатком раствора ополаскивают небольшим количеством (4—5 см³) раствора соляной кислоты молярной концентрации с(HCl) = 0,01 моль/дм³, сливают раствор в центрифужную пробирку и снова центрифугируют. Центрифугат соединяют с первым в той же мерной колбе. Промывание центрифугированием повторяют 2—3 раза, каждый раз сливая промывные воды в ту же колбу. После этого раствор в мерной колбе доводят дистиллированной водой до метки и перемешивают.

Полученный раствор фильтруют или дополнительно центрифугируют для очищения от механических примесей и взвешенных частиц. Приготовленный раствор используют для хроматографирования.

7.4.2 Хроматографирование

Хроматографирование осуществляют при следующих условиях:

- колонка размером 4 × 150 мм, заполненная сорбентом;
- подвижная фаза — элюент (см. 7.3.1);
- рабочая длина волны спектрофотометрического детектора хроматографа — 254 нм;
- скорость элюирования — 1,2 см³/мин;
- время удерживания для витамина В₁ составляет 6 мин, для витамина В₂ — 8 мин;
- объем загрузки анализируемого раствора — 10 мм³.

Для насыщения колонки в начале работы проводят от трех до пяти загрузок рабочего стандартного раствора и отмечают высоты пиков. При достижении постоянной высоты можно приступить к испытаниям. Анализируемый раствор и рабочий стандартный раствор витаминов В₁ и В₂ хроматографируют каждый по три раза в одинаковых условиях и находят среднее арифметическое значение высот пиков (приложение А, рисунки А.1, А.2).

7.5 Обработка результатов

Массовую долю витамина В₁ или В₂ в премиксе, X, г/т, вычисляют по формуле

$$X = \frac{h_x C_{\text{ст}} V \cdot 10^{-6}}{h_{\text{ст}} m \cdot 10^{-6}}, \quad (4)$$

где h_x , $h_{\text{ст}}$ — высоты пиков витамина на хроматограммах экстракта из премикса и рабочего стандартного раствора соответственно, е.о.п. или мм;

$C_{\text{ст}}$ — массовая концентрация витамина в рабочем стандартном растворе (см. 7.3.5), мкг/см³;

V — объем экстракта витамина из премикса (см. 7.4.1), см³;

m — масса анализируемой пробы премикса, г;

10^{-6} — коэффициенты пересчета микрограммов в граммы и граммов в тонну.

Вычисления проводят до первого десятичного знака с последующим округлением до целого числа.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений, выполненных в условиях повторяемости и удовлетворяющих условию приемлемости 11.1 настоящего стандарта.

8 Определение содержания холинхлорида колориметрическим методом

8.1 Сущность метода заключается в экстракции холинхлорида дистиллированной водой, образовании в присутствии трехзамещенного фосфата натрия комплекса реинеката холинхлорида и колориметрическом измерении интенсивности окраски его ацетоновых растворов.

Метод применим в диапазоне измерений содержания холинхлорида в премиксе от 1000 до 100 000 г/т.

8.2 Средства измерений, оборудование, материалы и реактивы

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 с наибольшим пределом взвешивания 200 г и допускаемой погрешностью $\pm 0,001$ г.

Фотоэлектроколориметр со спектральным диапазоном от 200 до 2000 нм или спектрофотометр со спектральным диапазоном от 186 до 1100 нм.

Насос вакуумный по ГОСТ 25336.

Колбы конические Кн-2—50(100)—14/23 ХС по ГОСТ 25336.

Эксикатор вакуумный по ГОСТ 25336.

Стаканы химические В(Н)-1(2)—200(250) ХС по ГОСТ 25336.

Баня водяная.

Воронка ВФО-40-ПОР-16 (Шотта № 2) по ГОСТ 25336.

Аппарат для встряхивания жидкости.

Колбы конические с притертой пробкой Кн-2—100(250)—29/32 ХС по ГОСТ 25336.

Колбы мерные 2—25(100)—1(2) по ГОСТ 1770.

Пипетки градуированные 4(5)—1(2)—2, 6(7)—1(2)—5(10,25) по ГОСТ 29227 и ГОСТ 29228.

Цилиндр 1(2,3,4)—100 по ГОСТ 1770.

Фильтры обеззоленные (синяя лента).

Холинхлорид кристаллический с массовой долей не менее 98,0 %.

Спирт этиловый ректификованный технический объемной долей 96 % по ГОСТ 18300.

Натрий фосфорнокислый 12-водный по ГОСТ 9337, раствор с массовой долей 0,1 %.

Ацетон по ГОСТ 2603.

Спирт изопропиловый по ГОСТ 9805.

Рейнекат аммония с массовой долей не менее 93 %.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Примечания

1 Допускается использование других средств измерений и оборудования с техническими и метрологическими характеристиками не ниже указанных.

2 Все реактивы должны быть квалификации х. ч. или ч. д. а.

8.3 Подготовка к испытанию

8.3.1 Приготовление осаждающего реактива

2 г реинеката аммония растворяют в 100 см³ этилового спирта в конической колбе при нагревании на водяной бане при температуре (40 ± 2) °С в течение 20 мин. После охлаждения раствор фильтруют через обеззоленный складчатый фильтр.

Раствор готовят в день проведения испытания.

8.3.2 Приготовление стандартного раствора холинхлорида

0,1 г кристаллического холинхлорида высушивают до постоянной массы в вакуумном эксикаторе и растворяют его в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 100 см³. Доводят объем до метки дистиллированной водой.

Массовая концентрация стандартного раствора холинхлорида — 1 мг/см³.

Допускается приготовление стандартного раствора из раствора холинхлорида с массовой долей 70 % с пересчетом на 100 %.

8.3.3 Построение градуировочного графика

В пять конических колб вместимостью 50 см³ помещают 1, 2, 5, 7, 10 см³ стандартного раствора холинхлорида, содержащих соответственно 1, 2, 5, 7 и 10 мг холинхлорида. В каждую колбу добавляют 10 см³ раствора фосфорнокислого натрия и 5 см³ раствора реинеката аммония и далее проводят все испытания по 8.4.2. Интенсивность окрашенных растворов измеряют на фотоэлектроколориметре с зеленым светофильтром или на спектрофотометре при длине волны 526 нм в кюветах с толщиной

поглощающего свет слоя 10 мм относительно ацетона и на основании его показаний строят градуировочный график, откладывая по оси абсцисс соответствующие массы холинхлорида в каждом стандартном растворе в миллиграммах, а по оси ординат — показания прибора.

Градуировочный график контролируют каждый раз перед выполнением испытания. Для этого готовят 1—2 стандартных рабочих растворов холинхлорида, добавляя в каждую колбу 10 см³ раствора фосфорнокислого натрия и 5 см³ раствора рейнеката аммония, и далее проводят все испытания по 8.4.2. При отклонении полученных результатов от измеренных в момент построения градуировочного графика более чем на 5 % строят новый градуировочный график по свежеприготовленным рабочим растворам холинхлорида.

8.4 Проведение испытания

8.4.1 Анализируемую пробу премикса массой 1—5 г, взвешенную с погрешностью $\pm 0,002$ г, вносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, приливают 50 см³ дистиллированной воды, нагревают до 80 °С и встряхивают на аппарате 15 мин. Охлаждают колбу, объем доводят до метки дистиллированной водой и фильтруют через обеззоленный складчатый фильтр в стакан. Отбирают 5—20 см³ фильтрата в колбу с притертой пробкой вместимостью 25—100 см³, приливают 10 см³ раствора фосфорнокислого натрия и 5 см³ раствора рейнеката аммония.

8.4.2 Колбу с содержимым встряхивают и оставляют на 2 ч в холодильнике при температуре 4 °С. После выпадения кристаллов холинхлорида раствор фильтруют на воронке Шотта № 2 с асбестовым слоем, используя вакуумный насос. Кристаллы, оставшиеся на фильтре, промывают 4—5 раз порциями по 5 см³ охлажденного изопропилового спирта. Воронку переставляют в другую колбу и растворяют кристаллы ацетоном, приливая его в три приема по 7 см³, каждый раз осторожно размешивая верхний асбестовый слой с осадком.

Содержимое колбы фильтруют в мерную колбу вместимостью 25 см³. Доводят объем в колбе до метки ацетоном. Интенсивность окрашенных растворов измеряют на фотозлектроколориметре с зеленым светофильтром или на спектрофотометре при длине волны 526 нм в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 10 мм относительно ацетона.

8.5 Обработка результатов

Массовую долю холинхлорида в премиксе, X , г/т, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V \cdot 10^{-3}}{m \cdot V_1 \cdot 10^{-6}} \quad (8)$$

где m_1 — масса холинхлорида, найденная по градуировочному графику, мг;

V — общий объем экстракта, см³;

10^{-3} — коэффициент пересчета миллиграммов в граммы;

m — масса анализируемой пробы премикса, г;

V_1 — объем анализируемого раствора, взятый для испытания, см³;

10^{-6} — коэффициент пересчета граммов в тонну.

Вычисления проводят до первого десятичного знака с последующим округлением до целого числа.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений, выполненных в условиях повторяемости и удовлетворяющих условию приемлемости 11.1 настоящего стандарта.

9 Определение содержания витамина В₅ (никотиновой кислоты) колориметрическим методом

9.1 Сущность метода заключается в кислотном гидролизе связанных форм витамина В₅ (никотиновой кислоты), очистке гидролизата, получении окрашенного раствора и колориметрическом определении в сравнении со стандартным раствором.

Метод применим в диапазоне измерений содержания витамина В₅ в премиксе от 100 до 3000 г/т.

9.2 Средства измерений, оборудование, материалы и реактивы

Фотозлектроколориметр со спектральным диапазоном от 200 до 2000 нм или спектрофотометр со спектральным диапазоном от 186 до 1100 нм.

Баня водяная.

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 с наибольшим пределом взвешивания 200 г и допускаемой погрешностью $\pm 0,001$ г.

Баня ледяная.

Воронка Бюхнера № 3 или № 4 по ГОСТ 9147.

Палочки стеклянные.

Стаканы химические В(Н)—1—1000(2000) по ГОСТ 25336.

Склянки из темного стекла.

Фильтры обеззоленные (красная и синяя ленты).

Колбы мерные 2—100(500, 1000)—1(2) по ГОСТ 1770.

Пипетки градуированные 4(5)—1(2)—2, 6(7)—1(2)—5(10,25) по ГОСТ 29227 и ГОСТ 29228.

Пробирки с притертой пробкой П-1(2)—15—0,2 ХС по ГОСТ 1770.

Цилиндры 1(2, 3, 4)—50(100, 500) по ГОСТ 1770.

Бром по ГОСТ 4109.

Калий роданистый по ГОСТ 4139 или аммоний роданистый по ГОСТ 27067, растворы с массовой долей 1 % и 10 %.

Кальций углекислый по ГОСТ 4530.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, раствор молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 0,5$ моль/дм³ (0,5 н.).

Кислота серная по ГОСТ 4204, растворы с молярными концентрациями $c(1/2 \text{H}_2\text{SO}_4) = 2$ моль/дм³ и $c(1/2 \text{H}_2\text{SO}_4) = 10$ моль/дм³.

Витамин В₅ (никотиновая кислота) с массовой долей не менее 99,0 %.

Метол по ГОСТ 25664, раствор с массовой долей 6 %.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328, растворы молярных концентраций $c(\text{NaOH}) = 4$ моль/дм³ и $c(\text{NaOH}) = 10$ моль/дм³.

Спирт этиловый ректификованный технический объемной долей 96 % по ГОСТ 18300.

Уголь активный по ГОСТ 6217.

Фенолфталеин.

Цинк сернокислый по ГОСТ 4174, раствор с массовой долей 80 %.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Примечания

1 Допускается использование других средств измерений и оборудования с техническими и метрологическими характеристиками не ниже указанных.

2 Все реактивы должны быть квалификации х. ч. или ч. д. а.

9.3 Подготовка к испытанию

9.3.1 Перекристаллизация метола

500 см³ раствора серной кислоты молярной концентрации $c(1/2 \text{H}_2\text{SO}_4) = 0,1$ моль/дм³ нагревают до кипения, добавляют 100 г метола и снова доводят до кипения. Если раствор сильно окрашен, к нему добавляют 10 г активного угля. Кипящий раствор быстро фильтруют через предварительно нагретую (кипящей водой) воронку Бюхнера, фильтрат переносят в химический стакан вместимостью 2000 см³, приливают 700 см³ этилового спирта, размешивают, помещают в ледяную баню и оставляют на несколько часов в темном месте.

Выпавшие в осадок кристаллы отфильтровывают на воронке Бюхнера, промывают на фильтре 2—3 раза этиловым спиртом порциями по 30—40 см³ и высушивают на воздухе в темном месте.

Подготовленный метол хранят в склянке из темного стекла в холодильнике при температуре 4 °С — 5 °С до тех пор, пока он сохраняет свою окраску.

9.3.2 Приготовление раствора метола

(8,000 $\pm$ 0,001) г перекристаллизованного метола вносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят объем до метки раствором соляной кислоты молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 0,5$ моль/дм³.

Раствор готовят непосредственно перед проведением испытания.

9.3.3 Приготовление бромной воды

В темную склянку с притертой пробкой наливают 100 см³ дистиллированной воды, добавляют в вытяжном шкафу от 4 до 5 см³ брома, хорошо встряхивают и оставляют на 1—3 сут для лучшего насыщения воды бромом. Бромную воду охлаждают в ледяной бане в течение 30 мин.

Срок хранения бромной воды в склянке из темного стекла в защищенном от света эксикаторе в вытяжном шкафу — 3 мес.

9.3.4 Приготовление роданбромидного раствора

К 30 см³ охлажденной бромной воды (см. 9.3.3) по каплям прибавляют раствор роданистого калия или роданистого аммония с массовой долей 10 % до светло-желтого окрашивания. Затем по каплям прибавляют растворы этого же реактива с массовой долей 1 % до полного обесцвечивания бромной воды. К обесцвеченному раствору постепенно, небольшими порциями, по 20—50 мг, добавляют углекислый кальций до прекращения выделения пузырьков газа.

Раствор фильтруют от осадка через обеззоленный фильтр с синей лентой в склянку из темного стекла с притертой пробкой и хранят в холодильнике.

Раствор готовят непосредственно перед проведением испытания.

9.3.5 Приготовление основного стандартного раствора витамина В₅

(0,500 ± 0,001) г витамина В₅ помещают в мерную колбу вместимостью 500 см³, добавляют 200 см³ дистиллированной воды, 5 см³ раствора серной кислоты молярной концентрации $c(1/2 \text{ H}_2\text{SO}_4) = 10 \text{ моль/дм}^3$ и после растворения кристаллов доводят объем дистиллированной водой до метки.

Массовая концентрация основного стандартного раствора витамина В₅ — 1000 мкг/см³. Срок хранения раствора в холодильнике при температуре 4 °С — 5 °С — не более 6 мес.

9.3.6 Приготовление рабочего стандартного раствора витамина В₅

5 см³ основного стандартного раствора витамина В₅ (см. 9.3.5) разводят дистиллированной водой в колбе вместимостью 1000 см³, объем доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация рабочего стандартного раствора витамина В₅ — 5 мкг/см³.

Раствор готовят в день проведения испытания.

9.4 Проведение испытания

Анализируемую пробу премикса массой (5,000 ± 0,001) г помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, оmyвая горлышко колбы 60—65 см³ раствором серной кислоты молярной концентрации $c(1/2 \text{ H}_2\text{SO}_4) = 2 \text{ моль/дм}^3$. Содержимое перемешивают и колбу помещают в кипящую водяную баню на 40 мин, периодически перемешивая содержимое. По окончании гидролиза колбу охлаждают до комнатной температуры, доводят объем до метки дистиллированной водой, перемешивают и фильтруют через бумажный складчатый фильтр, отбрасывая первые 5—10 см³ фильтрата.

Отбирают 10—20 см³ фильтрата в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят объем до метки дистиллированной водой. Затем 25 см³ полученного раствора помещают в цилиндр вместимостью 50 см³, добавляют 1—2 капли раствора фенолфталеина и нейтрализуют, внося по каплям раствор гидроксида натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 10 \text{ моль/дм}^3$ до получения слабо-розового окрашивания. Избыток щелочи нейтрализуют раствором серной кислоты молярной концентрации $c(1/2 \text{ H}_2\text{SO}_4) = 2 \text{ моль/дм}^3$, добавляя по каплям до исчезновения розового окрашивания. Раствор охлаждают, добавляют 2 см³ раствора сернокислого цинка и 1—2 капли этилового спирта (для устранения пены).

Из пипетки по каплям добавляют раствор гидроксида натрия молярной концентрацией $c(\text{NaOH}) = 4 \text{ моль/дм}^3$, одновременно перемешивая палочкой до образования осадка и появления бледно-розового окрашивания раствора. Избыток щелочи нейтрализуют, внося по каплям раствор серной кислоты молярной концентрации $c(1/2 \text{ H}_2\text{SO}_4) = 2 \text{ моль/дм}^3$ до исчезновения розового окрашивания, и оставляют стоять в течение 10 мин, периодически перемешивая. Палочку вынимают, обмывают над цилиндром дистиллированной водой и доводят объем раствора до 50 см³, перемешивают и фильтруют через бумажный складчатый фильтр.

Цветную реакцию проводят в восьми пробирках с притертыми пробками:

- в пробирку 1 вносят 5 см³ дистиллированной воды (контроль на реактивы);
- в пробирки 2—4 вносят по 5 см³ рабочего стандартного раствора витамина В₅ (см. 9.3.6);
- в пробирки 5, 6 вносят по 5 см³ полученного фильтрата;
- в пробирки 7, 8 вносят по 5 см³ полученного фильтрата с поправкой на аминокреагирующие вещества.

Все пробирки, кроме 7, 8, помещают на 5 мин в водяную баню при температуре (50 ± 2) °С. После этого в пробирки 7, 8 вносят по 2 см³ дистиллированной воды, а во все остальные пробирки — по 2 см³ роданбромидного раствора (см. 9.3.4) в вытяжном шкафу. Пробирки закрывают пробками, перемешивают и помещают в водяную баню при температуре (50 ± 2) °С на 10 мин. По истечении этого времени пробирки вынимают, охлаждают водой до комнатной температуры и ставят на 10 мин в темное

место. Затем в каждую пробирку приливают по 3 см³ раствора метола (см. 9.3.2), перемешивают и оставляют на 1 ч в темном месте при комнатной температуре. По истечении этого времени растворы фильтруют через бумажный складчатый фильтр, если они мутные, и колориметрируют на фотоэлектроколориметре (синий светофильтр) или спектрофотометре при длине волны 400—440 нм в кювете толщиной поглощающего свет слоя 10 мм относительно дистиллированной воды.

9.5 Обработка результатов

Массовую долю витамина В₅ в премиксе, X, г/г, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(A - A_1) \cdot V \cdot V_2 \cdot V_4 \cdot m_1 \cdot 10^{-6}}{(A_2 - A_3) \cdot m \cdot V_1 \cdot V_3 \cdot V_5 \cdot 10^{-6}}, \quad (6)$$

где A, A₁ — оптические плотности анализируемых растворов 5, 6 и растворов 7, 8 соответственно (среднеарифметические значения двух определений), е.о.п. или мм;

V — объем гидролизата, см³;

V₂ — объем разведенного фильтрата, см³;

V₄ — объем раствора после обработки серноокислым цинком, см³;

m₁ — масса витамина В₅ в измеряемом рабочем стандартном растворе, мкг;

A₂ — оптическая плотность стандартных растворов 2, 3, 4 (среднеарифметическое значение трех определений), е.о.п. или мм;

A₃ — оптическая плотность раствора 1, е.о.п. или мм;

m — масса анализируемой пробы премикса, г;

V₁ — объем фильтрата, взятый на разведение, см³;

V₃ — объем гидролизата, взятый на обработку серноокислым цинком, см³;

V₅ — объем фильтрата, взятый для проведения цветной реакции, см³;

10⁻⁶ — коэффициенты пересчета микрограммов в граммы и граммов в тонну.

Вычисления проводят до первого десятичного знака с последующим округлением до целого числа.

За окончательный результат принимают среднее арифметическое значение двух параллельных определений, выполненных в условиях повторяемости и удовлетворяющих условию приемлемости 11.1 настоящего стандарта.

10 Определение содержания витамина В₅ (никотиновой кислоты) методом высокоскоростной жидкостной хроматографии

10.1 Сущность метода заключается в экстракции витамина В₅ (никотиновой кислоты) из анализируемой пробы премикса раствором соляной кислоты и последующем определении его содержания с помощью жидкостного хроматографа.

Метод применим в диапазоне измерений содержания витамина В₅ в премиксе от 200 до 4000 г/г.

10.2 Метод с использованием раствора соляной кислоты молярной концентрации c(HCl) = 0,01 моль/дм³

10.2.1 Средства измерений, оборудование, материалы и реактивы

Хроматограф жидкостный, укомплектованный спектрофотометрическим детектором, пригодным для измерения оптической плотности в диапазоне длин волн от 200 до 300 нм, самописцем или интегратором, позволяющим измерять высоту и площадь пиков, и компьютером с установленным программным обеспечением для обработки результатов измерений. Допускается использовать детектор при постоянной длине волны 254 нм.

Колонка хроматографическая стальная или стеклянная высотой 150—200 мм и диаметром 2,6—4,6 мм с числом теоретических тарелок не менее 3000 на 1 м, заполненная одним из следующих сорбентов: Силасорб С-18 или Сепарон С-18 с зернением 7,5 мкм.

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 с наибольшим пределом взвешивания 200 г и допускаемой погрешностью ± 0,001 г.

Центрифуга лабораторная с числом оборотов не менее 6000 в мин.

Колбы мерные 2—50(100)—1(2) по ГОСТ 1770.

Иономер со стеклянным электродом с пределом допускаемой погрешности ± 0,05 ед. рН.

Пипетка 4—1(2)—1 по ГОСТ 29227 и ГОСТ 29228.

Ацетонитрил.

Тетрабутиламмоний хлористый или тетрабутиламмоний бромистый.

Витамин В₅ (никотиновая кислота) с массовой долей не менее 99,0 %.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, раствор молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 0,01$ моль/дм³.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Склянка с притертой пробкой.

Примечания

1 Допускается использование других средств измерений и оборудования с техническими и метрологическими характеристиками не ниже указанных.

2 Все реактивы должны быть квалификации х. ч. или ч. д. а.

10.2.2 Подготовка к испытанию

10.2.2.1 Приготовление элюента для хроматографии

В колбе вместимостью 1000 см³ смешивают 120 см³ ацетонитрила с 880 см³ дистиллированной воды, добавляют $(2,000 \pm 0,001)$ г хлористого (бромистого) тетрабутиламмония. Полученную смесь фильтруют через бумажный фильтр для удаления механических примесей и переносят в склянку с притертой пробкой. Срок хранения элюента — не более 1 мес.

10.2.2.2 Приготовление раствора экстрагента — по 7.3.2.

10.2.2.3 Приготовление основного стандартного раствора витамина В₅

$(0,100 \pm 0,001)$ г витамина В₅ растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 100 см³ и доводят объем до метки дистиллированной водой.

Массовая концентрация основного стандартного раствора витамина В₅ — 1 мг/см³.

Срок хранения раствора в холодильнике при температуре 4 °С — 5 °С — не более 1 года.

10.2.2.4 Приготовление рабочего стандартного раствора витамина В₅

Рабочий стандартный раствор витамина В₅ готовят из основного стандартного раствора (см. 10.2.2.3), разбавляя его дистиллированной водой в зависимости от предполагаемого содержания витамина В₅ в премиксе в соответствии с таблицей 1. Рабочий стандартный раствор готовят в день проведения испытания.

Таблица 1

Предполагаемое содержание витамина В ₅ в 1 кг премикса, г	Массовая концентрация рабочего стандартного раствора, мг/см ³	Объем основного стандартного раствора, необходимый для разбавления, см ³	Вместимость мерной колбы для разбавления, см ³
Менее 1	0,01	1	100
От 1 до 2 включ.	0,02	1	50
Св. 2 до 3 включ.	0,04	2	50

10.2.3 Проведение испытания

10.2.3.1 Экстрагирование

Для определения содержания витамина В₅ в премиксе проводят два параллельных испытания, начиная со взвешивания пробы.

$(1,000 \pm 0,001)$ г анализируемой пробы премикса помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³, приливают до 2/3 объема колбы раствор соляной кислоты молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 0,01$ моль/дм³, перемешивают и оставляют стоять в течение 20 мин, несколько раз при этом перемешивая, после чего доводят объем до метки тем же раствором. Полученную суспензию перемешивают и часть отливают в центрифужную пробирку, центрифугируют в течение 5 мин при 6000 об/мин. Полученный экстракт используют для хроматографирования.

10.2.3.2 Хроматографирование

Хроматографирование осуществляют при следующих условиях:

- колонка хроматографическая, заполненная сорбентом;
- подвижная фаза — элюент по 10.2.2.1;
- рабочая длина волны спектрофотометрического детектора 262 нм (или 254 нм);
- скорость элюирования — 1,5 см³/мин.

При данных условиях проводят 3—5 загрузок рабочего стандартного раствора (см. 10.2.2.4) по 5 мм³, отмечая время выхода пика витамина В₅ в секундах и высоту пика относительно линии, проведенной в основании пика. При достижении постоянной высоты пика приступают к проведению испытания.

Загружают экстракт премикса (см. 10.2.3.1) и рабочий стандартный раствор витамина В₅ (см. 10.2.2.4) в зависимости от предполагаемого содержания его в премиксе в следующих объемах:

- 5 мм³ — при массовой концентрации раствора 0,040 мг/см³;
- 10 мм³ — при массовой концентрации от 0,01 до 0,02 мг/см³.

По времени выхода определяют пики витамина В₅ в экстракте и в рабочем стандартном растворе, измеряют высоту пиков как расстояние от вершины пика до линии, проведенной в основании пика (см. приложение А, рисунок А.3). Загрузку экстракта премикса и рабочего стандартного раствора осуществляют по три раза и находят среднеарифметическое значение высоты пиков.

10.2.4 Обработка результатов

Массовую долю витамина В₅ в премиксе, X , г/т, вычисляют по формуле

$$X = \frac{C_{\text{ст}} \cdot h_x \cdot V \cdot 10^{-6}}{h_{\text{ст}} \cdot m \cdot 10^{-6}}, \quad (7)$$

где $C_{\text{ст}}$ — массовая концентрация витамина В₅ в рабочем стандартном растворе, мкг/см³;

$h_x, h_{\text{ст}}$ — высоты пиков витамина В₅ на хроматограммах анализируемого и рабочего стандартного растворов соответственно, е.о.п. или мм;

V — общий объем экстракта, см³;

m — масса анализируемой пробы премикса, г;

10^{-6} — коэффициенты пересчета микрограммов в граммы и граммов в тонну.

Вычисления проводят до первого десятичного знака с последующим округлением до целого числа.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений, выполненных в условиях повторяемости и удовлетворяющих условию приемлемости 11.1 настоящего стандарта.

10.3 Метод с использованием раствора соляной кислоты молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 0,1$ моль/дм³

10.3.1 Средства измерений, оборудование, материалы и реактивы

Хроматограф жидкостный микроколоночный типа «Милихром», укомплектованный спектрофотометрическим детектором, пригодным для измерения оптической плотности в диапазоне длин волн от 190 до 360 нм, самописцем или интегратором, позволяющим измерять высоту и площадь пиков, и компьютером с установленным программным обеспечением для обработки результатов измерений.

Колонка хроматографическая размером 2 × 120 мм с числом теоретических тарелок не менее 4000, заполненная одним из сорбентов: Силасорб С-18, Силасорб SPHC-18, Сепарон С-18.

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 с наибольшим пределом взвешивания 200 г и допускаемой погрешностью ± 0,001 г.

Колбы конические Кн-100(200) по ГОСТ 19908.

Баня водяная с терморегулятором.

Пипетки 2—1(2)—1(5,10) по ГОСТ 29227 и ГОСТ 29228.

Колбы мерные 2—50(100,200)—1(2) по ГОСТ 1770.

Воронка ВФ-1—40-ПОР 16 ХС по ГОСТ 25336.

Склянки с притертыми пробками.

Воронка 71 по ГОСТ 19908.

рН-метр любого типа с пределом допускаемой погрешности ± 0,1 ед. рН.

Цилиндры 2—50(100) по ГОСТ 1770.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор с массовой долей 40 %.

Кислота серная по ГОСТ 4204, раствор молярной концентрации $c(1/2 \text{H}_2\text{SO}_4) = 5$ моль/дм³.

Кислота уксусная по ГОСТ 61, с массовой долей 95 %.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, раствор молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 0,1$ моль/дм³.

Витамин В₅ (никотиновая кислота) с массовой долей не менее 99,0 %.

Фенолфталеин.

Триметиламин.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Примечания

1 Допускается использование других средств измерений и оборудования с техническими и метрологическими характеристиками не ниже указанных.

2 Все реактивы должны быть квалификации х. ч. или ч. д. а.

10.3.2 Подготовка к испытанию

10.3.2.1 Приготовление элюента для хроматографии

Трехкомпонентный элюент готовят смешиванием уксусной кислоты, дистиллированной воды и триметиламина в соотношении 3 : 95 : 2 по объему. Для этого в мерную колбу вместимостью 500 см³ вносят пипеткой 15 см³ концентрированной уксусной кислоты, затем цилиндром вносят 100 см³ дистиллированной воды и перемешивают. Добавляют 10 см³ триметиламина, перемешивают, доводят объем до метки дистиллированной водой и снова тщательно перемешивают. Приготовленный раствор фильтруют через стеклянный фильтр ПОР 16 и помещают в склянку с притертой пробкой.

Срок хранения элюента в холодильнике при температуре 4 °С — 5 °С — не более 1 мес.

10.3.2.2 Подготовка хроматографической колонки

Через колонку пропускают элюент в количестве 20—30 свободных объемов колонки, т. е. два полных шприца насоса хроматографа при расходе элюента сначала 50 мм³/мин, а затем 100 мм³/мин. Промывку колонки заканчивают при получении стабильной нулевой линии.

После стабилизации колонки проводят ее насыщение витамином В₅. Для насыщения колонки в начале работы проводят от трех до пяти загрузок рабочего стандартного раствора и отмечают высоты пиков. При достижении постоянной высоты приступают к испытаниям.

10.3.2.3 Приготовление раствора серной кислоты молярной концентрации $c(1/2 \text{ H}_2\text{SO}_4) = 5 \text{ моль/дм}^3$

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 30—40 см³ дистиллированной воды и добавляют 14,2 см³ концентрированной серной кислоты. Осторожно перемешивают и добавляют еще 35—40 см³ дистиллированной воды. Когда раствор остынет до комнатной температуры, осторожно доводят объем дистиллированной водой до метки.

10.3.2.4 Построение градуировочного графика

В коническую колбу вместимостью 200 см³ помещают 0,1 г витамина В₅ и приливают 70 см³ раствора соляной кислоты молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$. Колбу помещают в водяную баню и нагревают в течение 10 мин при температуре 75 °С. Затем ее охлаждают, добавляют 1—2 капли 1%-ного спиртового раствора фенолфталеина, по каплям раствор гидроксида натрия с массовой долей 40 % до образования розового окрашивания. Избыток щелочи нейтрализуют раствором серной кислоты молярной концентрации $c(1/2 \text{ H}_2\text{SO}_4) = 5 \text{ моль/дм}^3$. Раствор фильтруют через бумажный фильтр с синей лентой в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят объем до метки дистиллированной водой. Получают основной стандартный раствор витамина В₅ массовой концентрации 1 мг/см³.

Из этого раствора готовят рабочие стандартные растворы, содержащие 0,4; 0,8; 1,0; 1,5; 2,0 и 3,0 мг витамина В₅ в 50 см³. Для этого соответственно 0,4; 0,8; 1,0; 1,5; 2,0 и 3,0 см³ основного стандартного раствора помещают в шесть мерных колб вместимостью 50 см³ и доводят их объемы до метки дистиллированной водой.

Срок хранения рабочих стандартных растворов в холодильнике в склянках с притертыми пробками при температуре 4 °С — 5 °С — не более 1 мес.

Рабочие стандартные растворы анализируют на жидкостном хроматографе при следующих условиях:

- хроматографическая колонка размером 2 × 120 мм, заполненная сорбентом;
- трехкомпонентный элюент на основе уксусной кислоты (см. 10.3.2.1);
- объем пробы — 6 мм³;
- длина волны — 260 нм;
- скорость подачи элюента — 80—100 мм³/мин;
- постоянная времени — 0,2 с.

Удерживаемый объем пика витамина В₅ — 560—580 мм³ (может меняться в зависимости от размеров колонки и плотности ее заполнения). Каждый раствор хроматографируют два раза. После выхода пика колонку промывают, прокачивая через нее 150—200 мм³ элюента до выхода на нулевую линию. Значения средних высот хроматографических пиков (в единицах оптической плотности, е.о.п., или в миллиметрах) откладывают по оси ординат градуировочного графика, а по оси абсцисс — массы витамина В₅ в 50 см³ раствора.

Построение градуировочных графиков можно заменить расчетом коэффициента наклона K , мкг/е.о.п. или мкг/мм, по формуле

$$K = \frac{\sum_{i=1}^n K_i}{n}, \quad (8)$$

где n — количество точек, по которым строится градуировочный график;

K_i — коэффициент наклона градуировочного графика для i -го градуировочного раствора, мкг/е.о.п. или мкг/мм.

Значение коэффициента наклона градуировочного графика для i -го градуировочного раствора K_i , мкг/е.о.п. или мкг/мм, вычисляют по формуле

$$K_i = \frac{C_i}{h_i}, \quad (9)$$

где C_i — содержание витамина в соответствующем i -ом градуировочном растворе, мкг;

h_i — высота i -го хроматографического пика, е.о.п. или мм.

10.3.2.5 Проверка градуировочного графика

Градуировочный график контролируют не реже одного раза в неделю. Для этого проводят процедуру построения градуировочного графика по 10.3.2.4 для 1—2 рабочих стандартных растворов витамина B_5 . Отклонение полученных результатов от измеренных в момент построения градуировочного графика a , %, определяют по формуле

$$a = \frac{h_1 - h_2}{h_1} \cdot 100, \quad (10)$$

где h_1 , h_2 — высоты хроматографических пиков, определенные при построении градуировочного графика и в момент проверки соответственно, е.о.п. или мм;

100 — коэффициент пересчета в проценты.

При отклонении результатов более чем на 5 % строят новый градуировочный график.

10.3.3 Проведение испытания

10.3.3.1 Проведение кислотного гидролиза

1—5 г анализируемой пробы премикса, взвешенную с погрешностью $\pm 0,001$ г, помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³ и добавляют 30 см³ раствора соляной кислоты молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 0,1$ моль/дм³. Колбу нагревают на водяной бане при температуре $(75 \pm 1)^\circ\text{C}$ в течение 10 мин, затем охлаждают под струей холодной воды, добавляют 1—2 капли спиртового раствора фенолфталеина с массовой долей 1 % и раствор гидроксида натрия с массовой долей 40 % до образования розового окрашивания. Избыток щелочи нейтрализуют раствором серной кислоты молярной концентрации $c(1/2 \text{H}_2\text{SO}_4) = 5$ моль/дм³. Выдерживают раствор 10 мин, фильтруют через обеззоленный фильтр с синей лентой в мерную колбу вместимостью 50 см³ и доводят объем до метки дистиллированной водой.

10.3.3.2 Хроматографирование

Полученный экстракт хроматографируют по 10.3.2.4. Для определения содержания витамина B_5 в премиксах проводят два параллельных определения, начиная со взвешивания анализируемой пробы. Каждый экстракт хроматографируют два раза, находят среднеарифметическое значение высоты пиков в единицах оптической плотности или миллиметрах и по градуировочному графику определяют содержание витамина B_5 в микрограммах (см. приложение А, рисунок А.4).

10.3.4 Обработка результатов

Массовую долю витамина B_5 в премиксе, X , г/т, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot 10^{-6}}{m \cdot 10^{-6}}, \quad (11)$$

где m_1 — содержание витамина B_5 , найденное по градуировочному графику, мкг;

m — масса анализируемой пробы премикса, г;

10^{-6} — коэффициенты пересчета микрограммов в граммы и граммов в тонну.

При использовании коэффициента наклона K по формуле (9) вместо градуировочного графика массовую долю витамина B_5 в премиксе, г/т, вычисляют по формуле

$$X = \frac{K \cdot A \cdot 10^{-6}}{m \cdot 10^{-6}}, \quad (12)$$

где K — коэффициент наклона градуировочного графика, мкг/е.о.п. или мкг/мм;

A — высота хроматографического пика, е.о.п. или мм;

m — масса анализируемой пробы премикса, г;

10^{-6} — коэффициенты пересчета микрограммов в граммы и граммов в тонну.

Вычисления проводят до первого десятичного знака с последующим округлением до целого числа.

За окончательный результат принимают среднее арифметическое значение двух параллельных определений, выполненных в условиях повторяемости и удовлетворяющих условию приемлемости 11.1 настоящего стандарта.

11 Контроль точности результатов определений

11.1 Приемлемость результатов определений, полученных в условиях повторяемости (сходимости)

Абсолютное расхождение между результатами двух отдельных независимых определений, полученными одним и тем же методом на одной лабораторной пробе в одной и той же лаборатории одним и тем же оператором на одном и том же экземпляре оборудования в течение короткого промежутка времени при доверительной вероятности $P = 0,95$, не должно превышать предела повторяемости (сходимости), r , приведенного в таблице 2.

11.2 Приемлемость результатов определений, полученных в условиях воспроизводимости

Абсолютное расхождение между результатами двух отдельных определений, полученными одним и тем же методом на лабораторной пробе в разных лабораториях разными операторами на различных экземплярах оборудования при доверительной вероятности $P = 0,95$, не должно превышать предела воспроизводимости, R , приведенного в таблице 2.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает предел повторяемости, то анализ повторяют, начиная со взвешивания анализируемой пробы.

Если расхождение между результатами параллельных определений вновь превышает предел повторяемости, выясняют и устраняют причины плохой повторяемости результатов анализа.

Таблица 2 — Метрологические характеристики определения содержания витаминов B_1 , B_2 , холинхлорида, B_5

В граммах на 1 т

Наименование определяемого показателя	Допускаемое расхождение между результатами двух параллельных определений (предел повторяемости), r	Допускаемое расхождение между результатами определений в двух разных лабораториях (предел воспроизводимости), R
Массовая доля витамина B_1	$0,1 \cdot \bar{x}_{B_1}$	$0,15 \cdot \bar{x}_{B_1}$
Массовая доля витамина B_2	$0,1 \cdot \bar{x}_{B_2}$	$0,15 \cdot \bar{x}_{B_2}$
Массовая доля холинхлорида	$0,1 \cdot \bar{x}_x$	$0,15 \cdot \bar{x}_x$
Массовая доля витамина B_5	$0,1 \cdot \bar{x}_{B_5}$	$0,15 \cdot \bar{x}_{B_5}$
Примечания $\bar{x}_{B_1}, \bar{x}_{B_2}$ — среднеарифметические значения результатов определений содержания витамина B_1, B_2, г/т, в условиях повторяемости и воспроизводимости. $\bar{x}_x, \bar{x}_{B_5}$ — среднеарифметические значения результатов определений содержания холинхлорида, витамина B_5, г/т, в условиях повторяемости и воспроизводимости.		

12 Требования безопасности при проведении испытаний

12.1 Работы с концентрированными кислотами, щелочами и другими летучими веществами проводят в вытяжном шкафу.

12.2 При проведении испытаний необходимо соблюдать требования электробезопасности по ГОСТ 12.2.007.0.

13 Требования к условиям измерений и квалификации операторов

13.1 При подготовке и проведении испытаний в помещении должны быть соблюдены следующие условия:

- температура окружающей среды — от 15 °С до 25 °С;
- относительная влажность воздуха — от 40 % до 90 %;
- атмосферное давление — от 84 до 106 кПа;
- напряжение в электросети — (220 ± 20) В.

13.2 К выполнению измерений и обработке их результатов допускаются лица, имеющие высшее или среднее специальное химическое образование или опыт работы в химической лаборатории, владеющие техникой проведения анализа и изучившие инструкции по эксплуатации приборов.

Приложение А
(рекомендуемое)

Примеры хроматограмм определения витаминов группы В

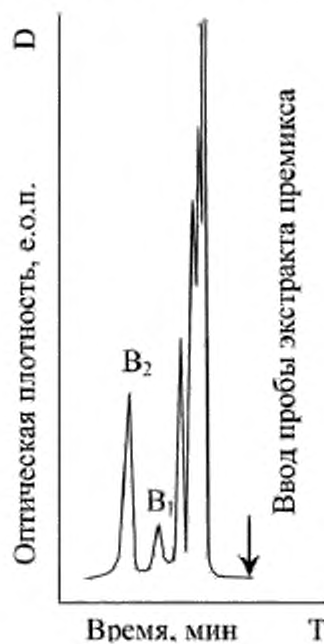


Рисунок А.1 — Хроматограмма экстракта витаминов B_1 и B_2 из премикса

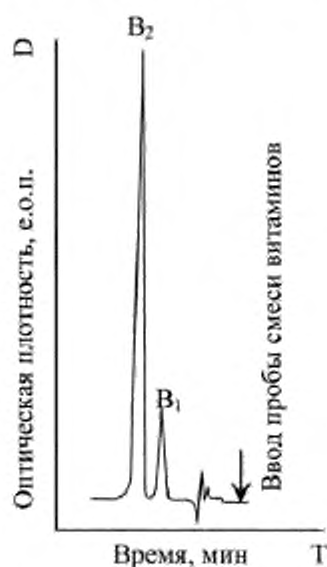
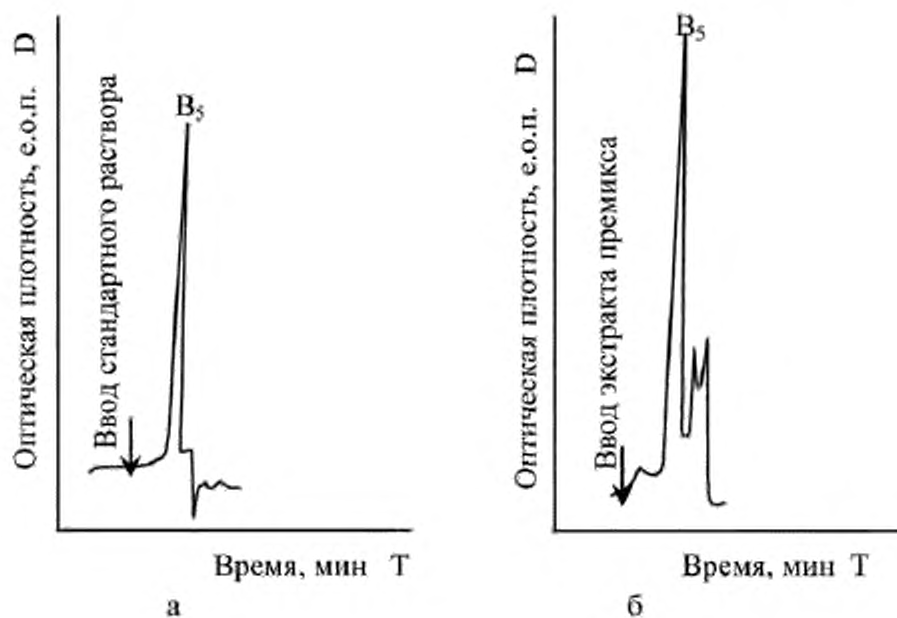
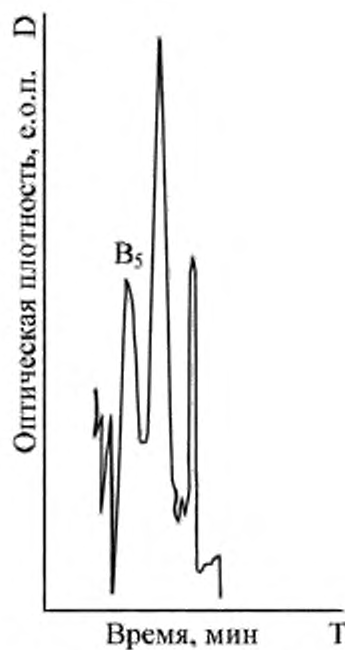


Рисунок А.2 — Хроматограмма рабочего стандартного раствора смеси витаминов B_1 и B_2

Рисунок А.3 — Хроматограммы витамина B_5 Рисунок А.4 — Хроматограмма экстракта витамина B_5 из премикса

Ключевые слова: премиксы, метод контроля, витамины группы В (В₁, В₂, холинхлорид, В₅), экстракция, флуоресценция, колориметрия, высокоэффективная жидкостная хроматография

Редактор переиздания *Н.Е. Рагузина*
Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*
Корректор *Е.И. Рычкова*
Компьютерная верстка *Г.В. Струковой*

Сдано в набор 12.05.2020. Подписано в печать 25.06.2020. Формат 60 × 84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 2,79. Уч.-изд. л. 2,40.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ИД «Юриспруденция», 115419, Москва, ул. Орджоникидзе, 11.
www.jurisizdat.ru y-book@mail.ru

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
для комплектования Федерального информационного фонда стандартов,
117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Поправка к ГОСТ 32042—2012 Премиксы. Методы определения витаминов группы В

В каком месте	Напечатано	Должно быть		
Предисловие. Таблица согласования	—	Армения	AM	Минэкономразвития Республики Армения

(ИУС № 6 2019 г.)