
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
32365—
2013

АРОМАТИЗАТОРЫ ПИЩЕВЫЕ
Методы определения содержания
этилового спирта

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2019

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 Государственным научным учреждением «Всероссийский научно-исследовательский институт пищевых ароматизаторов, кислот и красителей» Российской академии сельскохозяйственных наук (ГНУ «ВНИИПАКК» Россельхозакадемии), Федеральным государственным бюджетным учреждением «Научно-исследовательский институт питания» Российской академии медицинских наук (ФГБУ «НИИ питания» РАМН)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии (ТК 154)

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 18 октября 2013 г. № 60-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
Молдова	MD	Молдова-Стандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 22 ноября 2013 г. № 1709-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32365—2013 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2015 г.

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

6 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Ноябрь 2019 г.

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, 2019



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

АРОМАТИЗАТОРЫ ПИЩЕВЫЕ

Методы определения содержания этилового спирта

Food flavorings. Methods for determination of ethanol content

Дата введения — 2015—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на пищевые ароматизаторы и устанавливает газохроматографический и ферментативный методы определения содержания этилового спирта.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 12.0.004 Система стандартов безопасности труда. Организация обучения безопасности труда. Общие положения

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

ГОСТ 12.1.005 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

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

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

ГОСТ 12.4.009 Система стандартов безопасности труда. Пожарная техника для защиты объектов. Основные виды. Размещение и обслуживание

ГОСТ 12.4.021 Система стандартов безопасности труда. Системы вентиляционные. Общие требования

ГОСТ 12.4.103 Система стандартов безопасности труда. Одежда специальная защитная, средства индивидуальной защиты ног и рук. Классификация

ГОСТ 427 Линейки измерительные металлические. Технические условия

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

ГОСТ 2493 Калий фосфорнокислый двузамещенный 3-водный. Технические условия

ГОСТ 2603 Реактивы. Ацетон. Технические условия

ГОСТ 3022 Водород технический. Технические условия

ГОСТ 3639 Растворы водно-спиртовые. Методы определения концентрации этилового спирта

ГОСТ 3769 Реактивы. Аммоний сернокислый. Технические условия

ГОСТ 4204 Реактивы. Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 5955 Реактивы. Бензол. Технические условия

ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 9293 (ИСО 2435—73) Азот газообразный и жидкий. Технические условия

ГОСТ 14618.5—78 Масла эфирные, вещества душистые и полупродукты их синтеза. Газохромато-графический метод анализа

ГОСТ 17433 Промышленная чистота. Сжатый воздух. Классы загрязненности

ГОСТ 18300¹⁾ Спирт этиловый ректификованный технический. Технические условия

ГОСТ 20015 Хлороформ. Технические условия

ГОСТ 25794.1 Реактивы. Методы приготовления титрованных растворов для кислотно-основного титрования

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

ГОСТ 32049 Ароматизаторы пищевые. Общие технические условия

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 Требования безопасности

3.1 При выполнении анализов необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007 и ГОСТ 12.4.103.

3.2 Помещение, в котором проводят анализы, должно быть оборудовано общей приточно-вытяжной вентиляцией по ГОСТ 12.4.021.

3.3 Электробезопасность при работе с электроустановками — по ГОСТ 12.2.007.0 и по нормативным документам, действующим на территории государства, принявшего стандарт.

3.4 Организация обучения работающих безопасности труда — по ГОСТ 12.0.004.

3.5 Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009.

3.6 Содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать норм, установленных ГОСТ 12.1.005.

3.7 При работе на газовом хроматографе необходимо соблюдать требования охраны труда и правила безопасности в соответствии с инструкцией по эксплуатации прибора.

4 Отбор проб

Отбор проб — по ГОСТ 32049.

5 Условия проведения анализов

При подготовке и проведении измерения должны быть соблюдены следующие условия:

- температура окружающего воздуха от 10 °C до 35 °C;
- относительная влажность воздуха от 40 % до 95 %;
- напряжение в электросети 220⁺¹⁰₋₁₅ В;
- частота тока в электросети от 49 до 51 Гц.

Помещение, где проводят работы с реактивами, должно быть обеспечено приточно-вытяжной вентиляцией.

Все операции с реактивами следует проводить в вытяжном шкафу.

¹⁾ Утратил силу. Действует ГОСТ Р 55878—2013.

6 Определение содержания этилового спирта методом газовой хроматографии

Настоящий метод предназначен для определения массовой доли этилового спирта в жидких ароматизаторах. Диапазон измерения массовой доли этилового спирта от 1,0 % до 90,0 %.

6.1 Сущность метода

Метод основан на хроматографическом разделении компонентов ароматизатора и этилового спирта на сорбенте и последующем детектировании этилового спирта пламенно-ионизационным детектором.

6.2 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы и материалы

Весы со значением среднего квадратического отклонения (СКО), не превышающим 0,3 мг и погрешностью от нелинейности $\pm 0,6$ мг.

Линейка с диапазоном измерений от 0 до 300 мм, погрешностью $\pm 0,5$ мм по ГОСТ 427.

Секундомер 2-го класса точности с емкостью шкалы счетчика 30 мин, ценой деления 0,20 с, погрешностью $\pm 0,60$ с.

Газовый хроматограф, оснащенный пламенно-ионизационным детектором с чувствительностью по нонану не менее $1 \cdot 10^{-11}$ г/см³.

Колонка хроматографическая стеклянная длиной 3 м, внутренним диаметром 2 мм.

Сорбент — 10 % Карбовакса 20 М (полиэтиленгликоля молекулярной массой от 15 000 до 20 000) на Хроматоне N-AW-HMDS (стандартном диатомитовом носителе, обработанном гексаметилдисилазаном $(\text{CH}_3)_3\text{SiNH}_2\text{Si}(\text{CH}_3)_3$) зернением от 0,20 до 0,25 мм.

Газ-носитель — азот особой чистоты по ГОСТ 9293.

Водород технический марки А по ГОСТ 3022. Допускается использовать генераторы водорода.

Воздух сжатый по ГОСТ 17433. Допускается использовать компрессоры любого типа, обеспечивающие необходимое давление и чистоту воздуха.

Микрошприц вместимостью 1,0 мм³ (1 мкл), ценой деления не более 0,02 мм³ (0,02 мкл).

Флаконы (микровиалы) вместимостью 5 см³ с закручивающимися крышками и тефлонированной уплотнительной мембраной.

Интегратор цифровой автоматический для обработки хроматограмм или компьютер с программным обеспечением.

Спирт этиловый ректификованный высшей очистки по ГОСТ 18300.

Бензол по ГОСТ 5955.

Ацетон по ГОСТ 2603.

Хлороформ технический по ГОСТ 20015.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Допускается применение других средств измерений и вспомогательного оборудования, не уступающих вышеуказанным по метрологическим и техническим характеристикам и обеспечивающих необходимую точность измерения, а также реактивов по качеству не хуже вышеуказанных.

6.3 Подготовка к анализу

6.3.1 Заполнение газохроматографических колонок

Колонки перед заполнением промывают последовательно бензолом, хлороформом, ацетоном, затем высушивают.

Заполнение газохроматографической колонки осуществляют по ГОСТ 14618.5—78 (раздел 2).

Количество сорбента, израсходованное на заполнение колонки, составляет $(4,7 \pm 0,2)$ г.

6.3.2 Кондиционирование колонки

Заполненную колонку устанавливают в термостат хроматографа, подсоединяя один конец к испарителю хроматографа.

Колонку продувают газом-носителем в течение 24 ч, увеличивая температуру термостата колонок ступенчато до 150 °С со скоростью нагрева 5 °С/ч.

После кондиционирования колонку соединяют с детектором и продувают до установления стабильной нулевой линии. Для стабилизации работы хроматографической колонки в нее вводят 5—7 доз по 0,5 мм³ анализируемой пробы.

Монтаж, наладку и вывод хроматографа на рабочий режим проводят в соответствии с инструкцией по эксплуатации прибора.

6.3.3 Режим работы хроматографа:

- начальная температура термостата колонок, °C 50 ± 2;
- конечная температура термостата колонок, °C 150 ± 2;
- продолжительность выдержки при 50 °C, мин 6;
- температура термостата испарителя, °C 190 ± 2;
- скорость нагрева термостата, °C/мин 20;
- температура детектора, °C 200 ± 2;
- объемная скорость газа-носителя, см³/мин 30 ± 1;
- объемная скорость подачи водорода в детектор, см³/мин 30 ± 2;
- объемная скорость воздуха, см³/мин 300 ± 3;
- газ-носитель Азот;
- объем пробы, мм³ От 0,05 до 1,00;
- эффективность хроматографической колонки, число теоретических тарелок/мм, не менее 2.

6.4 Градуировка прибора

Для градуировки прибора готовят не менее семи градуировочных смесей этилового спирта в воде. Градуировку прибора проводят в интервале измерения массовой доли этилового спирта от 1,0 % до 90,0 %.

6.4.1 Приготовление градуировочных смесей

Градуировочные смеси готовят из этилового спирта объемной долей основного вещества не менее 96,2 %. Объемную долю этилового спирта определяют по ГОСТ 3639.

Во флакон (микровиалу) вносят дистиллированную воду в соответствии с таблицей 1 и взвешивают на лабораторных весах. Затем добавляют этиловый спирт и снова взвешивают.

Срок хранения градуировочных смесей в герметично закрытых флаконах (микровиалах) при температуре от 4 °C до 10 °C — не более 2 мес.

Таблица 1

Номер градуировочной смеси	Масса, г	
	этилового спирта	дистиллированной воды
1	5,000	0,000
2	4,000	1,000
3	3,000	2,000
4	2,000	3,000
5	1,000	4,000
6	0,500	4,500
7	0,005	4,995

6.4.2 Массовую долю этилового спирта в градуировочной смеси $C_{гр}$, %, вычисляют по формуле

$$C_{гр} = \frac{m_i}{m_{гр i}} \cdot 100, \quad (1)$$

где m_i — масса безводного этилового спирта в i -той градуировочной смеси, г;

$m_{гр i}$ — масса i -той градуировочной смеси, г;

100 — коэффициент перевода в %.

6.5 Построение графика градуировочной зависимости

Для построения калибровочного графика градуировочной зависимости каждую градуировочную смесь хроматографируют не менее пяти раз в условиях, указанных в 6.3.3, вводя в колонку через испаритель один и тот же объем пробы каждого раствора.

Регистрируют время удерживания и площадь пика этилового спирта при помощи автоматического интегратора или программного обеспечения.

Строят график зависимости площади пика от массовой доли этилового спирта. Общий вид градуировочного графика приведен на рисунке 1.

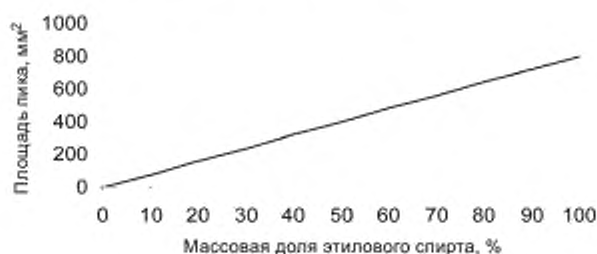


Рисунок 1 — Зависимость площади пика от массовой доли этилового спирта

Процедуру градуировки проводят периодически не менее одного раза в неделю, при постановке методики на хроматограф, после ремонта хроматографа.

6.6 Проведение анализа

Анализируемую пробу ароматизатора помещают во флакон (микровialу). Микрошприц промывают три раза анализируемой пробой. Помещают иглу шприца в испаритель на полную длину и быстро вводят пробу. Регистрируют время удерживания и площадь пика этилового спирта.

Обобщенная хроматограмма пищевого ароматизатора приведена на рисунке 2.

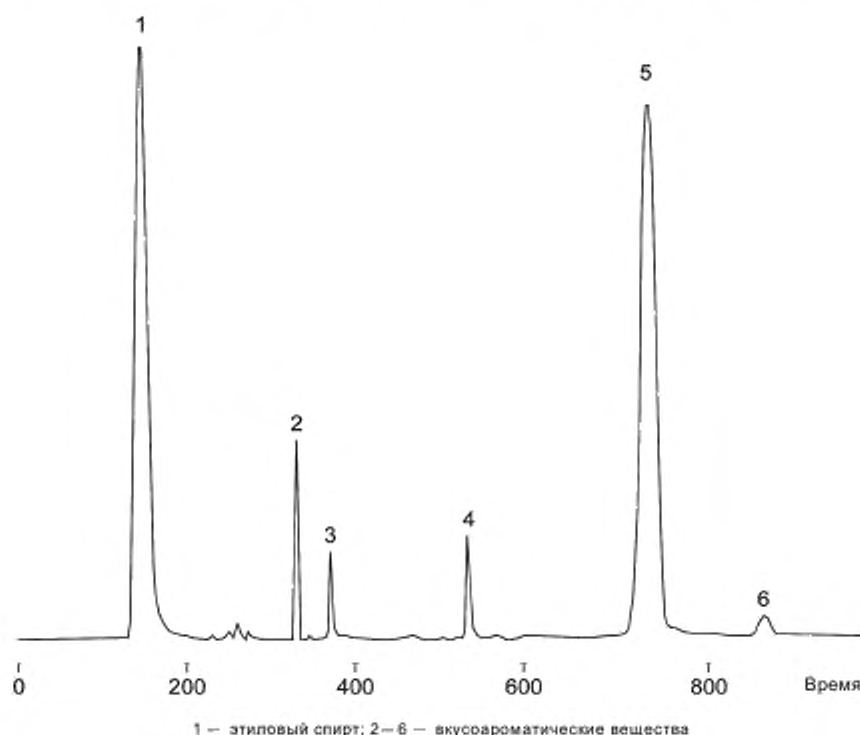


Рисунок 2 — Общий вид хроматограммы пищевого ароматизатора

Анализ проводят в условиях, регламентированных в 6.3.3, выполняя два параллельных определения в условиях повторяемости.

6.7 Обработка результатов

Обработку результатов измерений выполняют, используя программное обеспечение автоматического интегратора или персонального компьютера в соответствии с инструкциями по их эксплуатации.

Массовую долю этилового спирта в анализируемой пробе ароматизатора X_t , %, определяют согласно графику градуировочной зависимости по 6.5 с точностью до первого десятичного знака.

6.8 Контроль точности результатов измерений

За окончательный результат определения принимают среднеарифметическое значение $X_{t, \text{ср}}$, %, двух параллельных определений массовой доли этилового спирта, полученных в условиях повторяемости, если выполняется условие приемлемости

$$(X_{t, \text{макс}} - X_{t, \text{мин}}) 100 / X_{t, \text{ср}} \leq r, \quad (2)$$

где $X_{t, \text{макс}}$ — максимальная массовая доля этилового спирта в пробе;

$X_{t, \text{мин}}$ — минимальная массовая доля этилового спирта в пробе;

$X_{t, \text{ср}}$ — среднее значение двух параллельных измерений массовой доли этилового спирта в пробе;

r — значение предела повторяемости, %, приведенное в таблице 2.

Результат анализа представляют в виде

$$X_{t, \text{ср}} \pm 0,01 \delta X_{t, \text{ср}} \text{ при } P = 0,95, \quad (3)$$

где $X_{t, \text{ср}}$ — среднеарифметическое значение результатов двух определений, признанных приемлемыми, %;

δ — границы относительной погрешности измерений, %.

Пределы повторяемости r и воспроизводимости R , а также показатель точности δ для диапазона измерений массовой доли этилового спирта от 1,0 % до 90,0 % представлены в таблице 2.

Таблица 2

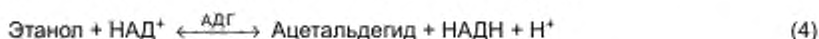
Предел повторяемости r , % отн., при $P = 0,95$	Предел воспроизводимости R , % отн., при $P = 0,95$	Показатель точности (границы относительной погрешности) $\pm \delta$ %, при $P = 0,95$
10	12	15

7 Определение содержания этилового спирта ферментативным методом

Метод предназначен для определения массовой доли этилового спирта в жидких и пастообразных ароматизаторах. Диапазон измерения массовой доли этилового спирта от 0,002 % до 12,000 %.

7.1 Сущность метода

Метод основан на окислении этилового спирта в присутствии никотинамидадениндинуклеотида (НАД) и алкогольдегидрогеназы (АДГ), дальнейшем окислении образовавшегося ацетальдегида в присутствии альдегиддегидрогеназы (АЛДГ) до уксусной кислоты и фотометрическом измерении массовой доли образовавшегося никотинамидадениндинуклеотида (восстановленная форма) (НАДН), эквивалентного массовой доле этилового спирта в соответствии с уравнениями (4), (5).



7.2 Средства измерений, вспомогательное оборудование, посуда, реактивы и материалы

Весы со значением среднего квадратического отклонения (СКО), не превышающим 0,3 мг, и погрешностью от нелинейности $\pm 0,6$ мг.

Спектрофотометр с диапазоном измерения длин волн от 210 до 700 нм, допустимой абсолютной погрешностью коэффициента пропускания не более 1 %, спектральной шириной не более 1 нм.

Дозаторы пипеточные объемами 0,5; 0,1; 0,05 см³ и относительной погрешностью ± 1 %.

Секундомер 2-го класса точности с емкостью шкалы счетчика 30 мин, ценой деления 0,20 с, погрешностью $\pm 0,60$ с.

Пипетки 2—1—10; 2—1—15 по ГОСТ 29169.

Колбы 2—250—2; 2—500—2; 2—1000—2 по ГОСТ 1770.

Кюветы фотометрические из оптического стекла или полистирола (одноразовые) толщиной поглощающего слоя 1 см для измерений при длинах волн 334, 340 или 365 нм.

Шпатели пластиковые одноразовые или палочки стеклянные оплавленные длиной от 10 до 15 см для перемешивания содержимого кюветы при проведении фотометрических измерений.

Бумага индикаторная универсальная для интервала измерений активной кислотности от 1 до 10 ед. pH.

Калий фосфорнокислый двузамещенный 3-водный по ГОСТ 2493, ч. д. а.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Кислота серная по ГОСТ 4204, х. ч.

Аммоний сернокислый по ГОСТ 3769, ч. д. а.

Алкогольдегидрогеназы EC1.1.1.1 лиофилизат из дрожжей *Saccharomyces cerevisiae*, активностью 4500 мкмоль · мин⁻¹.

Альдегиддегидрогеназы EC1.2.1.5 лиофилизат из дрожжей *Saccharomyces cerevisiae*, активностью 5,6 мкмоль · мин⁻¹.

Никотинамидадениндинуклеотид фосфат с содержанием основного вещества не менее 98 %.

Спирт этиловый ректификованный высшей очистки по ГОСТ 18300.

Допускается применение других средств измерений и вспомогательного оборудования, не уступающих вышеуказанным по метрологическим и техническим характеристикам и обеспечивающих необходимую точность измерения, а также реактивов по качеству не хуже вышеуказанных.

7.3 Подготовка к анализу

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

Раствор серной кислоты молярной концентрации $c(1/2 \text{ H}_2\text{SO}_4) = 2 \text{ моль/дм}^3$ готовят по ГОСТ 25794.1 в колбе вместимостью 1000 см³ разбавлением 58,0 см³ серной кислоты плотностью 1,830 г/см³ или 57,2 см³ серной кислоты плотностью 1,835 г/см³ дистиллированной водой до объема 1000 см³ или из стандарт-титра молярной концентрации $c(1/2 \text{ H}_2\text{SO}_4) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$, переводя количественно содержимое двух ампул в мерную колбу вместимостью 100 см³ и добавляя дистиллированную воду до метки.

Срок хранения раствора при температуре $(20 \pm 2)^\circ\text{C}$ — не более 6 мес.

7.3.2 Приготовление раствора аммония сернокислого молярной концентрации $c(1/2 (\text{NH}_4)_2\text{SO}_4) = 2,2 \text{ моль/дм}^3$

В мерную колбу с пришлифованной пробкой вместимостью 1000 см³ вносят 299,55 г аммония сернокислого, добавляют 300 см³ дистиллированной воды и перемешивают до полного растворения. Доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой, закрывают колбу пробкой и тщательно перемешивают.

Срок хранения раствора при температуре $(20 \pm 2)^\circ\text{C}$ — не более 6 мес.

7.3.3 Приготовление буферного раствора

В мерную колбу с пришлифованной пробкой вместимостью 50 см³ вносят 8,3 г фосфорнокислого калия двузамещенного 3-водного, добавляют 40 см³ дистиллированной воды и перемешивают до полного растворения. Доводят значение pH раствора до 9,0 ед. pH раствором серной кислоты по 7.3.1. Доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой, закрывают колбу пробкой и тщательно перемешивают.

Срок хранения буферного раствора при температуре $(4 \pm 1)^\circ\text{C}$ — не более 6 мес.

7.3.4 Приготовление суспензии АДГ

В мерную колбу (с пришлифованной пробкой) вместимостью 5 см³ вносят 0,125 г АДГ лиофилизата и добавляют до метки раствор аммония сернокислого по 7.3.2, закрывают колбу пробкой и тщательно перемешивают.

Срок хранения суспензии АДГ при температуре $(4 \pm 1)^\circ\text{C}$ — не более 2 мес.

7.3.5 Приготовление реакционной смеси

0,0028 г АДГ лиофилизата и 0,028 г НАД растворяют в 7 см³ буферного раствора по 7.3.3.

Срок хранения раствора при температуре $(4 \pm 1)^\circ\text{C}$ — не более 24 ч.

7.3.6 Приготовление раствора этилового спирта

0,060 г этилового ректификованного спирта высшей очистки вносят в мерную колбу с притертой пробкой вместимостью 1 дм³ и доводят объем до метки дистиллированной водой.

Срок хранения раствора при температуре $(4 \pm 1)^\circ\text{C}$ — не более 1 мес.

7.3.7 Проверка активности реактивов

7.3.7.1 Проверку активности ферментов проводят при приготовлении каждой новой порции реактивов, хранении готовых реактивов без использования более двух недель или нарушении условий хранения.

7.3.7.2 Для проверки активности ферментов в две фотометрические кюветы последовательно дозируют по 3,0 см³ реакционной смеси по 7.3.5. Затем в кювету № 1_{контр} ($A_{1\text{контр}}$) добавляют 0,1 см³ дистиллированной воды, а в кювету № 2_{пров} ($A_{1\text{пров}}$) — 0,1 см³ раствора этилового спирта по 7.3.6. Содержимое кювет перемешивают пластиковым шпателем и оставляют при температуре от 20 °C до 25 °C на 3 мин (по секундомеру). Измеряют оптическую плотность полученного раствора относительно оптической плотности воды.

Затем в обе кюветы добавляют по 0,05 см³ суспензии АДГ по 7.3.4. Содержимое кювет перемешивают пластиковыми шпателями и оставляют при температуре от 20 °C до 25 °C на 15 мин (по секундомеру). Измеряют оптическую плотность содержимого в кювете № 1_{контр} ($A_{1\text{контр}}$) и № 2_{пров} ($A_{2\text{пров}}$) относительно оптической плотности воды.

7.3.7.3 Обработка и оформление результатов измерений

Изменение оптических плотностей, которые вызваны окислением этилового спирта до ацетальдегида и уксусной кислоты, (ΔA) вычисляют по формуле

$$\Delta A = (A_{2\text{пров}} - A_{1\text{пров}}) - (A_{2\text{контр}} - A_{1\text{контр}}), \quad (6)$$

где $A_{2\text{пров}}$ — оптическая плотность реакционной смеси с АДГ в кювете № 2_{пров};

$A_{1\text{пров}}$ — оптическая плотность реакционной смеси в кювете № 1_{пров};

$A_{2\text{контр}}$ — оптическая плотность реакционной смеси с АДГ в кювете № 2_{контр};

$A_{1\text{контр}}$ — оптическая плотность реакционной смеси в кювете № 1_{контр}.

Массовую концентрацию этилового спирта в растворе по 7.3.6 X_3 , г/дм³, вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{V_1 M}{\varepsilon d \cdot 2 \cdot V_2 \cdot 1000} \Delta A, \quad (7)$$

где V_1 — общий объем раствора в кювете по 7.3.7.2, см³; $V_1 = 3,15$ см³;

M — молярная масса этилового спирта, г/моль; $M = 46,07$ г/моль;

ε — молярный коэффициент поглощения НАДН, дм³·см⁻¹·ммоль⁻¹; $\varepsilon = 6,30$ при длине волны 340 нм; $\varepsilon = 3,40$ при длине волны 334 нм; $\varepsilon = 6,18$ при длине волны 360 нм;

d — толщина поглощающего слоя в кювете, см; $d = 1$ см;

2 — количество молекул НАДН, образующихся при окислении одной молекулы этилового спирта;

V_2 — объем раствора этилового спирта в кювете по 7.3.7.2, см³; $V_2 = 0,1$ см³;

1000 — коэффициент пересчета моль в ммоль;

ΔA — изменение оптических плотностей, рассчитанное по формуле (6).

Вычисления проводят до третьего десятичного знака.

Измеренное содержание этилового спирта в растворе по 7.3.6 должно составлять $(0,057 \pm 0,003)$ г/дм³. Если содержание этилового спирта составляет менее $(0,057 \pm 0,003)$ г/дм³, то измерение следует повторить со свежеприготовленными растворами реактивов.

7.3.8 Приготовление раствора ароматизатора

Пробу жидкого или пастообразного ароматизатора, взвешенную с записью результата до четвертого десятичного знака, вносят в мерную колбу и доводят объем до метки дистиллированной водой. Массу пробы, вместимость колбы и коэффициент разбавления выбирают таким образом, чтобы массовая концентрация этилового спирта в анализируемом растворе была в интервале от 0,02 до 0,12 г/дм³ (см. таблицу 3).

Таблица 3

Массовая концентрация этилового спирта в анализируемом растворе г/дм ³		Разбавление, объемные части (анализуемый раствор: вода)	Коэффициент разбавления <i>n</i>
измеренная при			
340, 334 нм	365 нм		
До 0,06	До 0,12		1
От 0,06 до 0,60	От 0,12 до 1,20	1:10	10
От 0,60 до 6,00	От 1,20 до 12,00	1:100	100
От 6,00 до 60,00	От 12,00 до 120,00	1:1000	1000
Св. 60,00	Св. 120,00	1:10 000	10 000

Для предотвращения испарения этилового спирта при приготовлении растворов в мерную колбу сначала вносят дистиллированную воду в количестве, равном половине объема колбы, а затем вносят анализируемый раствор, помещая конец пипетки с анализируемым раствором ниже поверхности воды в колбе, после чего доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой, закрывают колбу притертой пробкой и тщательно перемешивают.

7.4 Проведение анализа

В две фотометрические кюветы последовательно дозируют по 3,0 см³ реакционной смеси по 7.3.5. Затем в кювету № 1 ($A_{1\text{контр}}$) добавляют 0,1 см³ дистиллированной воды, а в кювету № 2 ($A_{1\text{опыт}}$) — 0,1 см³ анализируемого раствора ароматизатора. Содержимое кювет перемешивают пластиковыми шпателями и оставляют при температуре от 20 °С до 25 °С на 3 мин (по секундомеру). Измеряют оптическую плотность растворов относительно оптической плотности воды.

Затем в обе кюветы добавляют по 0,05 см³ суспензии АДГ по 7.3.4. Содержимое кювет перемешивают пластиковыми шпателями и оставляют при температуре от 20 °С до 25 °С на 15 мин (по секундомеру). Измеряют оптическую плотность содержимого в кювете № 1 ($A_{2\text{контр}}$) и № 2 ($A_{2\text{опыт}}$) относительно оптической плотности воды.

7.5 Обработка и оформление результатов измерений

Изменение оптических плотностей, которые вызваны окислением этилового спирта до ацетальдегида и уксусной кислоты, (ΔA) рассчитывают по формуле

$$\Delta A = (A_{2\text{опыт}} - A_{1\text{опыт}}) - (A_{2\text{контр}} - A_{1\text{контр}}), \quad (8)$$

где $A_{2\text{опыт}}$ — оптическая плотность реакционной смеси с АДГ в опытной кювете;

$A_{1\text{опыт}}$ — оптическая плотность реакционной смеси в опытной кювете;

$A_{2\text{контр}}$ — оптическая плотность реакционной смеси с АДГ в контрольной кювете;

$A_{1\text{контр}}$ — оптическая плотность реакционной смеси в контрольной кювете.

Значение ΔA не должно быть менее 0,1 ед. оптической плотности. Если значение ΔA менее 0,1 ед. оптической плотности, необходимо повторить анализ, приготовив анализируемый раствор с меньшим разведением.

Массовую долю этилового спирта в пробе ароматизатора X_4 , %, вычисляют по формуле

$$X_4 = \frac{V_1 M_n}{\varepsilon d \cdot 2 \cdot V_2 m \cdot 100} \Delta A \cdot 100 \quad (9)$$

или

$$X_2 = 72,56 \frac{\Delta A \cdot n}{\varepsilon \cdot m}, \quad (10)$$

где V_1 — общий объем раствора в кювете по 7.4, см³; $V_1 = 3,15$ см³;

M — молярная масса этилового спирта, г/моль; $M = 46,07$ г/моль;

n — коэффициент разбавления пробы по 7.3.7 (см. таблицу 2);

ε — молярный коэффициент поглощения НАДН, дм³ · см⁻¹ · ммоль⁻¹; $\varepsilon = 6,30$ при длине волны 340 нм; $\varepsilon = 3,40$ при длине волны 334 нм; $\varepsilon = 6,18$ при длине волны 360 нм;

- d — толщина поглощающего слоя в кювете, см; $d = 1$ см;
 2 — количество молекул НАДН, образующихся при окислении одной молекулы этилового спирта;
 V_2 — объем пробы анализируемого раствора в кювете по 7.4, см³, $V_2 = 0,1$ см³;
 m — массовая концентрация ароматизатора в анализируемом растворе (см. 7.3.7), г;
 1000 — коэффициент пересчета моль в ммоль;
 100 — коэффициент пересчета в проценты.
 Вычисления проводят до третьего десятичного знака.

7.6 Контроль точности результатов измерений

За окончательный результат измерений принимают среднеарифметическое значение $X_{2\text{ср}}$, %, двух параллельных определений массовой доли этилового спирта, полученных в условиях повторяемости, если выполняется условие приемлемости

$$(X_{2\text{макс}} - X_{2\text{мин}}) 100/X_{2\text{ср}} \leq r, \quad (11)$$

где $X_{2\text{макс}}$ — максимальная массовая доля этилового спирта в пробе;
 $X_{2\text{мин}}$ — минимальная массовая доля этилового спирта в пробе;
 $X_{2\text{ср}}$ — среднее значение двух параллельных измерений массовой доли этилового спирта в пробе;
 r — значение предела повторяемости, %, приведенное в таблице 2.

Результат анализа представляют в виде

$$X_{2\text{ср}} \pm 0,01 \delta X_{2\text{ср}} \text{ при } P = 0,95, \quad (12)$$

где $X_{2\text{ср}}$ — среднеарифметическое значение результатов двух определений, признанных приемлемыми, %;

δ — границы относительной погрешности измерений, %.

Пределы повторяемости r и воспроизводимости R , а также показатель точности δ для диапазона измерений массовой доли этилового спирта от 0,002 % до 12,000 % представлены в таблице 4.

Таблица 4

Предел повторяемости r , % отн., при $P = 0,95$	Предел воспроизводимости R , % отн., при $P = 0,95$	Показатель точности (границы относительной погрешности) $\pm \delta$, %, при $P = 0,95$
3	5	3

УДК: 663.051:006.354

МКС 67.220.20

Ключевые слова: ароматизаторы пищевые, этиловый спирт, метод газовой хроматографии, ферментативный метод

Редактор *Е.В. Яковлева*
 Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*
 Корректор *Е.Р. Ароян*
 Компьютерная верстка *Л.В. Софеевич*

Сдано в набор 21.11.2019. Подписано в печать 29.11.2019. Формат 60 × 84¹/₈. Гарнитура Ариал.
 Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 1,20.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

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