
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)
INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
34985—
2023

ДОБАВКИ ПИЩЕВЫЕ

Методы определения красителя Рибофлавина E101

Издание официальное

Москва
Российский институт стандартизации
2023

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 Всероссийским научно-исследовательским институтом пищевых добавок — филиалом Федерального государственного бюджетного научного учреждения «Федеральный научный центр пищевых систем имени В.М. Горбатова» РАН (ВНИИПД — филиал ФГБНУ «ФНЦ пищевых систем им. В. М. Горбатова» РАН)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 31 августа 2023 г. № 164-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	ЗАО «Национальный орган по стандартизации и метрологии» Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 3 октября 2023 г. № 1041-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 34985—2023 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2024 г.

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

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»

© Оформление. ФГБУ «Институт стандартизации», 2023



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

ДОБАВКИ ПИЩЕВЫЕ

Методы определения красителя Рибофлавина E101

Food additives. Methods for determination of colour Riboflavins E101

Дата введения — 2024—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на пищевую добавку Рибофлавина (Riboflavins) E101, (далее — краситель), представляющую собой пищевые красители: Рибофлавин (Riboflavin) E101 (i), Натриевую соль рибофлавина 5-фосфат (Riboflavin 5-phosphate sodium) E101 (ii) и Рибофлавин из *Bacillus subtilis* (Riboflavin from *Bacillus subtilis*) E101 (iii), содержащие в своем составе рибофлавин (лактофлавин) и/или натриевую соль фосфорного эфира рибофлавина, и устанавливает:

- идентификационные тесты на основное красящее вещество красителя;
- спектрофотометрический метод измерения массовой доли основного красящего вещества красителя.

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 12.1.019 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

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 61 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ 199 Реактивы. Натрий уксуснокислый 3-водный. Технические условия

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

ГОСТ 3118 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 4328 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 4517—2016 Реактивы. Методы приготовления вспомогательных реактивов и растворов, применяемых при анализе

ГОСТ 6709* Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 18995.3 Продукты химические органические. Метод определения величины удельного вращения

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

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

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

ГОСТ ИСО 5725-6—2003** Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

ГОСТ ISO/IEC 17025 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий

Примечание — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.easc.by) 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

3.1 Для составления суммарной пробы красителя из каждой упаковочной единицы партии красителя отбирают мгновенные пробы.

Партией считают количество красителя, произведенное одним изготовителем по одному нормативному документу за один технологический цикл, в одинаковой упаковке, сопровождаемое товаросопроводительной документацией, обеспечивающей прослеживаемость продукции.

3.2 Выборку упаковочных единиц из партии осуществляют методом случайного отбора в соответствии с таблицей 1.

3.3 Мгновенные пробы отбирают из разных мест каждой упаковочной единицы, попавшей в выборку.

Масса мгновенной пробы — не более 10 г.

Масса мгновенной пробы и число мгновенных проб из каждой упаковочной единицы, попавшей в выборку, должны быть одинаковыми.

Таблица 1

Количество упаковочных единиц в партии, шт.					Объем выборки, шт.
От	2	до	15	включ.	2
»	16	»	25	»	3
»	26	»	90	»	5
»	91	»	150	»	8
»	151	»	500	»	13
»	501	»	1200		20

* В Российской Федерации действует ГОСТ Р 58144—2018.

** В Российской Федерации действует ГОСТ Р 5725-6—2002.

Мгновенные пробы отбирают с помощью пробоотборника (шупа или металлической трубки), погружая его в краситель не менее чем на 3/4 глубины.

3.4 Составляют суммарную пробу, для этого мгновенные пробы, отобранные по 3.2, помещают в сухую чистую емкость из стекла или полимерных материалов и тщательно перемешивают.

Рекомендуемая масса суммарной пробы — не менее 50 г.

3.5 Подготовленную суммарную пробу делят на две равные части, которые помещают в чистые, сухие, плотно закрывающиеся стеклянные или полимерные емкости.

Емкость с первой частью суммарной пробы направляют в лабораторию для проведения анализов.

Емкость со второй частью пробы опечатывают, пломбируют и хранят для повторного контроля в случае возникновения разногласий в оценке качества и безопасности красителя. Срок хранения пробы в темном месте при температуре от 5 °С до 8 °С и относительной влажности не более 60 % — до окончания срока годности красителя.

3.6 Емкости с пробами снабжают этикетками, на которых должны быть указаны:

- полное наименование красителя и его Е-номер;
- наименование и местонахождение изготовителя;
- номер партии;
- масса нетто партии;
- количество упаковочных единиц в партии;
- дата изготовления;
- дата отбора проб;
- срок хранения пробы;
- фамилии лиц, проводивших отбор данной пробы.

4 Требования безопасности

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

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

4.3 Электробезопасность при работе с электроустановками — по ГОСТ 12.2.007.0 и по ГОСТ 12.1.019.

4.4 Организация обучения работающих требованиям безопасности труда — по ГОСТ 12.0.004.

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

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

5 Условия проведения анализа

При подготовке и проведении измерений должны быть соблюдены следующие условия:

- температура окружающего воздухаот 18 °С до 25 °С;
- относительная влажность воздухаот 30 % до 95 %;
- напряжение в электросети 220^{+10}_{-15} % В;
- частота тока в электросетиот 49 до 51 Гц.

Все операции с реактивами следует проводить в вытяжном шкафу.

6 Требования к квалификации оператора

К выполнению и обработке результатов анализа допускают специалиста, имеющего высшее или среднее специальное химическое образование и опыт работы в химической лаборатории, владеющего техникой выполнения анализов с применением методов спектрофотометрии, освоившего настоящую методику, прошедшего обучение работе с приборами и инструктаж по технике безопасности.

7 Средства измерений, вспомогательное оборудование и устройства, посуда, реактивы

Весы неавтоматического действия по ГОСТ OIML R 76-1 специального (I) класса точности с пределами абсолютной допускаемой погрешности в эксплуатации $\pm 0,001$ г.

Весы утвержденного типа, поверенные в установленном порядке, с пределами допускаемой абсолютной погрешности не более $\pm 0,02$ мг.

Спектрофотометр с диапазоном измерения в интервале длин волн от 350 до 700 нм, допустимой абсолютной погрешностью коэффициента пропускания не более ± 1 %, укомплектованный компьютером, принтером и соответствующим аттестованным программным обеспечением.

Шкаф сушильный, обеспечивающий поддержание заданного режима температуры от 20 °С до 100 °С с погрешностью ± 2 °С.

Эксикатор по ГОСТ 25336.

Кюветы кварцевые толщиной поглощающего слоя 1 см.

Пипетки градуированные 2-1-2-5, 2-1-2-10 и 2-1-2-25 по ГОСТ 29227.

Колбы мерные из темного стекла со шлифом и шлифованной пробкой вместимостью 200, 500 см³, 1-го класса точности.

Цилиндры 1-100-1 с ценой наименьшего деления 1 см³ по ГОСТ 1770.

Стаканы любого типа исполнения вместимостью 100, 200 см³ по ГОСТ 25336.

Колбы плоскодонные любого типа исполнения вместимостью 50 см³.

Пробки из пластмассы или стеклянные с конусами 12/21, 14/23 по ГОСТ 1770.

Палочка стеклянная.

Стаканчики для взвешивания СВ-19/9 (24/10) или СН-34/12 по ГОСТ 25336.

Поляриметр, измеряющий величину угла вращения с точностью $\pm 0,02^\circ$.

Рибофлавин (Riboflavin) E101 (i) с содержанием основного красящего вещества не менее 98 % в сухом веществе.

Натриевая соль рибофлавин 5-фосфат (Riboflavin 5-phosphate sodium) E101 (ii) с содержанием основного красящего вещества не менее 95 % в пересчете на $C_{17}H_{20}N_4NaO_9P \cdot 2H_2O$.

Рибофлавин из *Bacillus subtilis* (Riboflavin from *Bacillus subtilis*) E101 (iii) с содержанием основного красящего вещества не менее 98 % в сухом веществе.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, х. ч.

Натрий уксуснокислый 3-водный по ГОСТ 199, ч. д. а.

Кислота уксусная по ГОСТ 61, х. ч. ледяная.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, х. ч.

Допускается применение других средств измерений, вспомогательных оборудования и устройств, посуды и материалов, не уступающих вышеуказанным по метрологическим и техническим характеристикам и обеспечивающих необходимую точность измерения, а также реактивы по качеству не ниже вышеуказанных.

8 Идентификационные тесты с соляной кислотой и гидроокисью натрия

8.1 Подготовка к анализу

8.1.1 Приготовление раствора соляной кислоты массовой долей 10 %

Раствор соляной кислоты массовой долей 10 % готовят по ГОСТ 4517—2016 (пункт 4.89).

Раствор хранят в плотно закрытой емкости в условиях в соответствии с разделом 5 не более 6 мес.

8.1.2 Приготовление раствора гидроокиси натрия массовой долей 10 %

Раствор гидроокиси натрия массовой долей 10 % готовят по ГОСТ 4517—2016 (пункт 4.106).

Раствор хранят в плотно закрытой полимерной емкости в условиях в соответствии с разделом 5 не более 6 мес.

8.2 Проведение анализа

В стакане вместимостью 200 см³ взвешивают от 1,00 г красителя Рибофлавин E101 (i) или Рибофлавин E101 (iii). Отмеряют цилиндром 100 см³ дистиллированной воды, добавляют ее в стакан и

перемешивают содержимое стакана стеклянной палочкой до полного растворения красителя. Раствор должен иметь зелено-желтый цвет с интенсивной зеленой флюоресценцией в отраженном или ультрафиолетовом свете.

Приготовленный раствор красителя делят на две равные части, помещая каждую в стакан вместимостью 100 см³. Затем к одной части приготовленного раствора красителя пипеткой добавляют по каплям раствор соляной кислоты, приготовленный по 8.1.1, и тщательно перемешивают.

Ко второй части приготовленного раствора красителя пипеткой добавляют по каплям раствор гидроокиси натрия, приготовленный по 8.1.2.

В обоих стаканах после добавления к анализируемым растворам раствора соляной кислоты и раствора гидроокиси натрия зеленая флюоресценция исчезает.

При невыполнении этого условия делают заключение о том, что анализируемый образец не соответствует требованиям, установленным для пищевой добавки красителя Рибофлавина.

Для красителя Рибофлавин Е101 (ii) тест не проводится.

9 Поляриметрический тест

9.1 Сущность метода

Метод основан на измерении удельного оптического вращения $[\alpha]$ при температуре $(20,0 \pm 0,5) ^\circ\text{C}$ и длине волны 589,3 нм, характеризующем способность рибофлавина вращать плоскость поляризации при прохождении через него поляризованного света.

9.2 Подготовка к проведению анализа

9.2.1 Приготовление раствора гидроокиси натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 0,05$ моль/дм³ (0,05 М)

Готовят раствор гидроокиси натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 2$ моль/дм³ (2 М) по ГОСТ 4517—2016 (пункт 4.107).

Раствор хранят в плотно закрытой полимерной емкости в условиях в соответствии с разделом 5 не более 6 мес.

Отбирают пипеткой 1 см³ приготовленного раствора, дозируют его в колбу вместимостью 50 см³. Затем пипеткой прибавляют 39 см³ дистиллированной воды и перемешивают полученный раствор.

9.2.2 Приготовление раствора соляной кислоты массовой долей 20 %

Раствор соляной кислоты массовой долей 20 % готовят по ГОСТ 4517—2016 (пункт 4.89).

Раствор хранят в плотно закрытой емкости в условиях в соответствии с разделом 5 не более 6 мес.

9.2.3 Приготовление раствора красителя

9.2.3.1 В стаканчик для взвешивания вносят 0,0500 г красителя Рибофлавин Е101 (i) или Рибофлавин Е101 (iii), затем стаканчик с образцом вместе с крышкой помещают в сушильный шкаф, нагретый до температуры 100 °С, и выдерживают при этой температуре в течение 4 ч. Затем стаканчик закрывают крышкой, помещают в эксикатор и охлаждают до температуры $(20 \pm 2) ^\circ\text{C}$.

В стаканчик с высушенным образцом вносят пипеткой 10 см³ раствора, полученного по 9.2.1, и перемешивают до полного растворения образца.

9.2.3.2 В стаканчик для взвешивания вносят 0,1500 г красителя Рибофлавин Е101 (ii), затем стаканчик с образцом вместе с крышкой помещают в сушильный шкаф, нагретый до температуры 100 °С, и выдерживают при этой температуре в течение 4 ч. Затем стаканчик закрывают крышкой, помещают в эксикатор и охлаждают до температуры $(20 \pm 2) ^\circ\text{C}$.

В стаканчик с высушенным образцом вносят пипеткой 10 см³ раствора, полученного по 9.2.2, и перемешивают до полного растворения образца.

9.2.4 Проведение анализа

Измеряют удельное оптическое вращение на поляриметре по ГОСТ 18995.3 в соответствии с инструкцией по эксплуатации прибора, не позднее чем через 30 мин с момента приготовления раствора образца.

Значения удельного оптического вращения растворов красителя должны находиться в пределах, указанных в таблице 2.

При невыполнении указанных условий делают заключение о том, что анализируемый краситель не соответствует требованиям, установленным для пищевой добавки красителя Рибофлавина.

Таблица 2

Показатель	Краситель		
	E101 (i)	E101 (ii)	E101 (iii)
Значение удельного оптического вращения	от -115° до -140°	от 38° до 42°	от -120° до -135°

10 Спектрофотометрический метод качественного определения (идентификации) основного красящего вещества красителя

10.1 Сущность метода

Метод основан на определении положения максимумов светопоглощения и отношений соответствующих им значений оптических плотностей, полученных при измерении спектра раствора красителя спектрофотометрическим методом.

Анализ должен проводиться в защищенном от света месте.

10.2 Подготовка к анализу

10.2.1 Приготовление раствора натрия уксуснокислого массовой долей 1,4 %

В стакане вместимостью 100 см³ взвешивают 1,4 г натрия уксуснокислого, затем прибавляют 98,6 г дистиллированной воды и перемешивают содержимое стаканчика стеклянной палочкой до полного растворения.

Срок хранения раствора в закрытой емкости в условиях в соответствии с разделом 5 не более 6 мес.

10.2.2 Приготовление раствора гидроокиси натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 2$ моль/дм³ (2 М)

Готовят раствор гидроокиси натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 2$ моль/дм³ (2 М) по ГОСТ 4517—2016 (пункт 4.107).

10.2.3 Приготовление растворов красителя Рибофлавин E101 (i) и Рибофлавин E101 (iii)

10.2.3.1 В мерной колбе из темного стекла вместимостью 500 см³ взвешивают пробу красителя Рибофлавин E101 (i) или Рибофлавин E101 (iii) в соответствии с таблицей 3. Пипеткой дозируют в колбу 5 см³ дистиллированной воды и суспендируют краситель в воде, добиваясь полного смачивания пробы красителя.

Прибавляют к полученной суспензии пипеткой 5 см³ раствора гидроокиси натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 2$ моль/дм³ (2 М), приготовленного по 10.2.2, и перемешивают до полного растворения красителя.

Отмеряют цилиндром 100 см³ дистиллированной воды и переносят в колбу с раствором красителя. Затем пипеткой прибавляют 2,5 см³ ледяной уксусной кислоты, доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой, закрывают колбу пробкой и тщательно перемешивают.

10.2.3.2 Пипеткой отмеряют 20 см³ полученного по 10.2.3.1 раствора и переносят его в мерную колбу из темного стекла вместимостью 200 см³.

Затем прибавляют пипеткой 3,5 см³ раствора ацетата натрия, приготовленного по 10.2.1, и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой. Закрывают колбу пробкой и тщательно перемешивают.

10.2.4 Приготовление растворов красителя Рибофлавин E101 (ii)

10.2.4.1 В мерной колбе из темного стекла вместимостью 500 см³ взвешивают пробу красителя Рибофлавин E101 (ii) в соответствии с таблицей 3.

Затем пипеткой прибавляют 2,5 см³ ледяной уксусной кислоты, доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой, закрывают колбу пробкой и тщательно перемешивают.

10.2.4.2 Пипеткой отмеряют 20 см³ полученного раствора и переносят его в мерную колбу из темного стекла вместимостью 200 см³.

Затем прибавляют пипеткой 3,5 см³ раствора ацетата натрия, приготовленного по 10.2.1, и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой. Закрывают колбу пробкой и тщательно перемешивают.

10.3 Проведение анализа

Раствор анализируемого красителя, приготовленный по 10.2.3.2 или по 10.2.4.2, дозируют пипеткой в кювету и регистрируют спектр поглощения относительно оптической плотности дистиллированной воды в диапазоне длин волн от 200 до 700 нм в соответствии с инструкцией по эксплуатации спектрофотометра.

Измерение оптической плотности должно проводиться в свежеприготовленном растворе, так как интенсивность цвета раствора зависит от времени его хранения.

При выполнении условий, указанных в таблицах 2 и 3, идентифицируют анализируемый краситель как пищевой краситель Рибофлавина Е101: Рибофлавин (Riboflavin) Е101 (i) или Натриевую соль рибофлавина 5-фосфат (Riboflavin 5-phosphate sodium) Е101 (ii), или (Riboflavin from *Bacillus subtilis*) Е101 (iii).

Таблица 3

Показатель	Краситель		
	Е101 (i)	Е101 (ii)	Е101 (iii)
Масса пробы, г	0,065	0,100	0,065
Значение отношения оптической плотности при длине волны 375 нм к оптической плотности при длине волны 267 нм	0,31 ÷ 0,33	0,30 ÷ 0,34	0,31 ÷ 0,33
Значение отношения оптической плотности при длине волны 444 нм к оптической плотности при длине волны 267 нм	0,36 ÷ 0,39	0,35 ÷ 0,40	0,36 ÷ 0,39

11 Спектрофотометрический метод определения массовой доли основного красящего вещества красителя

11.1 Сущность метода

Метод основан на определении массовой доли основного красящего вещества красителя по измерению интенсивности окраски его раствора спектрофотометрическим методом при длине волны, соответствующей характеристическому максимуму светопоглощения.

11.2 Подготовка к измерению — по 10.2

11.3 Проведение измерения

Кювету спектрофотометра заполняют приготовленным по 10.2.3.2 или по 10.2.4.2 раствором анализируемого красителя и измеряют оптическую плотность при длине волны 444 нм относительно оптической плотности дистиллированной воды в соответствии с инструкцией по эксплуатации спектрофотометра.

Измерение оптической плотности должно проводиться в свежеприготовленном растворе, так как интенсивность цвета зависит от времени его хранения.

12 Обработка результатов измерений

12.1 Вычисление массовой доли основного красящего вещества в пробе

Массовую долю основного красящего вещества в анализируемом красителе X , %, рассчитывают по формуле

$$X = \frac{AMF}{E_{1\text{ см}}^{1\%} dm}, \quad (1)$$

где A — оптическая плотность раствора анализируемого красителя, измеренная по 11.3, ед. опт. пл.;

M — масса раствора анализируемого красителя, рассчитанная по формуле

$$M = V \cdot \rho, \quad (2)$$

где V — объем раствора анализируемого красителя по 10.2.3.1 и 10.2.4.1, см³; $V = 500$ см³;
 ρ — плотность раствора анализируемого красителя по 10.2.3.1 и 10.2.4.1; $\rho = 1,367$ г/см³;
 F — фактор разведения; $F = 10$;

$E_{1\text{ см}}^{1\%}$ — удельный коэффициент светопоглощения, численно равный оптической плотности раствора красителя, с массовой долей красящего вещества 1 % при толщине поглощающего слоя 1 см, ед. опт. пл. · %⁻¹ · см⁻¹;

$E_{1\text{ см}}^{1\%} = 328$ ед. опт. пл. · %⁻¹ · см⁻¹;

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

m — масса пробы анализируемого красителя, взятой для анализа, г, в соответствии с таблицей 3.

Вычисления проводят с записью результата до второго десятичного знака.

За окончательный результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений $\bar{X}$, %, округленное до первого десятичного знака, если выполняются условия приемлемости по 12.2.1.

12.2 Метрологические характеристики метода

12.2.1 Абсолютное значение разности между результатом двух параллельных определений, полученными в условиях повторяемости при доверительной вероятности $P = 95$ %, не превышает предела повторяемости r , представленного в таблице 4.

12.2.2 Абсолютное значение разности между результатами двух параллельных определений, полученными в условиях воспроизводимости при доверительной вероятности $P = 95$ %, не превышает предела воспроизводимости R , представленного в таблице 4.

12.2.3 Границы абсолютной погрешности определения массовой доли основного красящего вещества в анализируемом красителе Δ при $P = 95$ % представлены в таблице 4.

Таблица 4

Диапазон измерений массовой доли основного красящего вещества, %	Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами параллельных измерений), r , %, абс., при $P = 95$ %, $n = 2$	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами единичных измерений, полученных в двух лабораториях), R , %, абс., при $P = 95$ %, $m = 2$	Границы абсолютной погрешности Δ , %, при $P = 95$ %
40,0—100,0	0,40	0,80	±0,4

12.3 Оформление результатов

Результат определения массовой доли основного красящего вещества в пищевом красителе Рибофлавина Е101 представляют в виде $(\bar{X} \pm \Delta)$ % при $P = 95$ %.

13 Контроль качества результатов измерений

Контроль качества результатов измерений в лаборатории предусматривает проведение контроля стабильности результатов измерений с учетом требований ГОСТ ИСО 5725-6—2003 (раздел 6).

Периодичность контроля и процедуры контроля стабильности результатов измерений регламентируют в руководстве по качеству лаборатории в соответствии с ГОСТ ISO/IEC 17025.

УДК 663.05:006.354

МКС 67.220.20

Ключевые слова: пищевая добавка, пищевой краситель Рибофлавины Е101, качественный метод определения (идентификация), спектрофотометрический метод определения, массовая доля

Редактор *З.А. Лиманская*
Технический редактор *И.Е. Черепкова*
Корректор *Р.А. Ментова*
Компьютерная верстка *И.Ю. Литовкиной*

Сдано в набор 04.10.2023. Подписано в печать 20.10.2023. Формат 60×84%. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,40. Уч-изд. л. 1,26.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

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