
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
31684—
2012

СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ-СЫРЕЦ ИЗ ПИЩЕВОГО СЫРЬЯ

**Газохроматографический метод определения
содержания летучих органических примесей**

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 ПОДГОТОВЛЕН Государственным научным учреждением «Всероссийский научно-исследовательский институт пищевой биотехнологии» Российской академии сельскохозяйственных наук (ГНУ «ВНИИПБТ» Россельхозакадемии)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 15 ноября 2012 г. № 42)

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
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Молдова	MD	Молдова-Стандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 29 ноября 2012 г. № 1689-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 31684—2012 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2013 г.

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

6 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Ноябрь 2019 г.

7 Настоящий стандарт подготовлен на основе применения ГОСТ Р 53419—2009¹⁾

¹⁾ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 29 ноября 2012 г. № 1689-ст ГОСТ Р 53419—2009 отменен с 15 февраля 2015 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, 2013, 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

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Отбор проб и подготовка образцов	2
4 Метод измерений	2
5 Требования безопасности	8
Приложение А (обязательное) Методика приготовления градуировочных смесей для анализа этилового спирта-сырца на содержание летучих органических примесей	9

СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ-СЫРЕЦ ИЗ ПИЩЕВОГО СЫРЬЯ

Газохроматографический метод определения содержания летучих органических примесей

Raw ethanol from food raw material. Gas-chromatographic method for determination of volatile organic admixtures

Дата введения — 2013—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на этиловый спирт-сырец из пищевого сырья и устанавливает газохроматографический метод определения содержания летучих органических примесей: альдегидов (уксусного альдегида, кротонового альдегида), сложных эфиров (этилформиата, этилацетата, изобутилацетата, изоамилацетата, этиллактата, этилоктаноата, этилдеcanoата, этиллаурата), компонентов сивушного масла (2-пропанола, 2-бутанола, 1-пропанола, изобутанола, 1-бутанола, изоамилола, 2-фенилэтанола), кетона (ацетона), метилового спирта.

Диапазон измеряемых объемных долей метилового спирта составляет от 0,00010 % до 0,20 %, массовой концентрации уксусного альдегида, кротонового альдегида — от 0,50 до 600 мг/дм³, массовой концентрации этилформиата, этилацетата, изобутилацетата, изоамилацетата, этиллактата, этилоктаноата, этилдеcanoата, этиллаурата — от 0,50 до 800 мг/дм³, массовой концентрации 2-пропанола, 2-бутанола, 1-пропанола, изобутанола, 1-бутанола, изоамилола, 2-фенилэтанола — от 0,50 до 5000 мг/дм³, ацетона — от 0,50 до 20 мг/дм³.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

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 12.1.010 Система стандартов безопасности труда. Взрывобезопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.018 Система стандартов безопасности труда. Пожаровзрывобезопасность статического электричества. Общие требования

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

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 3022 Водород технический. Технические условия

ГОСТ ИСО 5725-1¹⁾ Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения

ГОСТ ИСО 5725-6²⁾ Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

¹⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-1—2002.

²⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002.

- ГОСТ 5830 Реактивы. Спирт изоамиловый. Технические условия
 ГОСТ 6016 Реактивы. Спирт изобутиловый. Технические условия
 ГОСТ 9293 (ИСО 2435—73) Азот газообразный и жидкий. Технические условия
 ГОСТ 9585¹⁾ Альдегид уксусный технический. Технические условия
 ГОСТ ISO/IEC 17025 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий
 ГОСТ 17433 Промышленная чистота. Сжатый воздух. Классы загрязненности
 ГОСТ 29169 (ИСО 648—77) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой
 ГОСТ 29227 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

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.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 и подготовка образцов

3.1 Отбор проб для анализа этилового спирта-сырца — по нормативным документам, действующим на территории государства, принявшего стандарт.

3.2 Готовят образец продукта для газохроматографического анализа. Для этого из одной бутылки этилового спирта-сырца, направленной в лабораторию для проведения измерений, в виалу вместимостью 2 см³, предварительно ополоснутую испытуемым образцом, пипеткой вместимостью 1 см³ вносят 1 см³ продукта.

3.3 Для проведения проверки приемлемости результатов в условиях воспроизводимости по 4.9.2 объем отобранной пробы, направленной в лабораторию для проведения измерений, делят на две части и из каждой части готовят образец продукта по 3.2.

3.4 Анализ образца продукта проводят по 4.7.

4 Метод измерений

4.1 Сущность метода

Метод основан на хроматографическом разделении летучих органических примесей в образце этилового спирта-сырца и последующем их детектировании пламенно-ионизационным детектором. Продолжительность анализа — не более 45 мин.

4.2 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы и материалы

Газовый хроматограф с пламенно-ионизационным детектором, пределом детектирования не более $5 \cdot 10^{-12}$ гС/с.

Микродозатор одноканальный с переменным объемом от 0,1 до 1 см³ включительно.

Микродозатор одноканальный с переменным объемом от 0,0005 до 0,01 см³ включительно.

Микродозатор одноканальный с переменным объемом от 0,005 до 0,05 см³ включительно.

Виалы из полимерного материала вместимостью 2 см³ с завинчивающимися крышками и тефлонизированной уплотнительной мембраной.

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

Пипетки 1—2—1, 2—2—10, 1—2—50 по ГОСТ 29169.

Пипетки 2—1—2—5 по ГОСТ 29227.

Спирт этиловый ректификованный из пищевого сырья по нормативным документам, действующим на территории государства, принявшего стандарт.

¹⁾ Отменен.

Спирт изоамиловый по ГОСТ 5830.

Спирт изобутиловый по ГОСТ 6016.

Альдегид уксусный технический по ГОСТ 9585.

Ацетон по ГОСТ 2603.

Метанол (Methanol производства фирмы «Merck», каталожный № 106009, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Этилформиат (этиловый эфир муравьиной кислоты) (Ethyl formate производства фирмы «Merck», каталожный № 800891, массовой долей основного вещества не менее 98 %)¹⁾.

Этилацетат (этиловый эфир уксусной кислоты) (Ethyl acetate производства фирмы «Merck», каталожный № 100868, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Изобутилацетат (изобутиловый эфир уксусной кислоты) (Isobutyl acetate производства фирмы «Merck», каталожный № 820557, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Изоамилацетат (изоамиловый эфир уксусной кислоты) (Isoamyl acetate производства фирмы «Merck», каталожный № 101231, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Этиллактат (этиловый эфир молочной кислоты) (Ethyl lactate производства фирмы «Merck», каталожный № 822100, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Этилоктаноат (этиловый эфир каприловой кислоты) (Ethyl octanoate производства фирмы «Merck», каталожный № 800202, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Этилдеcanoат (этиловый эфир каприновой кислоты) (Ethyl decanoate производства фирмы «Merck», каталожный № 802180, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Этиллаурат (этиловый эфир лауриновой кислоты) (Ethyl laurate производства фирмы «Merck», каталожный № 805334, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

2-пропанол (2-Propanol производства фирмы «Merck», каталожный № 109634, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

1-пропанол (1-Propanol производства фирмы «Merck», каталожный № 101024, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Бутанол (1-Butanol производства фирмы «Merck», каталожный № 101988, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Фенилэтанол (2-Phenylethanol производства фирмы «Merck», каталожный № 807006, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

2-бутанол (2-Butanol производства фирмы «Merck», каталожный № 109630, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Кротоновый альдегид (Crotonaldehyde производства фирмы «Merck», каталожный № 802667, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Колонка газохроматографическая капиллярная 50 м × 0,32 мм × 0,52 мкм.

Допускается применение других капиллярных колонок с техническими характеристиками, обеспечивающими разделение, аналогичное приведенному на рисунке 1.

Компьютер или интегратор, имеющий программное обеспечение.

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

Газ-носитель — азот о. ч. по ГОСТ 9293. Допускается использовать генераторы азота.

Воздух сжатый по ГОСТ 17433. Допускается использовать воздушные компрессоры, обеспечивающие необходимое давление и чистоту воздуха согласно инструкции по эксплуатации газового хроматографа.

Допускается применение других средств измерений, оборудования, вспомогательных устройств, реактивов и материалов с метрологическими и техническими характеристиками не хуже указанных.

4.3 Подготовка к выполнению измерений

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

4.3.2 Кондиционирование капиллярной колонки

4.3.2.1 Новую капиллярную колонку помещают в термостат хроматографа и, не подсоединяя к детектору, продувают газом-носителем со скоростью 0,048—0,072 дм³/ч при температуре термостата

¹⁾ Указанные реактивы являются рекомендуемыми к применению. Эта информация приведена для сведения пользователей настоящего стандарта и не означает, что стандарт устанавливает их обязательное применение. Допускаются к использованию аналогичные реактивы других изготовителей, предназначенные для целей описываемых методов.

колонок 200 °С в течение 4 ч. Затем колонку подсоединяют к детектору и проверяют стабильность базовой линии при рабочей температуре термостата колонок.

4.3.2.2 После проведения анализа по определению летучих органических примесей в этиловом спирте-сырце кондиционирование колонки проводят при температуре термостата колонок 220 °С до стабилизации базовой линии (30—40 мин).

4.4 Приготовление градуировочных растворов

Градуировочные смеси готовят в соответствии с процедурой, изложенной в приложении А.

4.5 Выполнение измерений

4.5.1 Измерения выполняют при следующих режимных параметрах хроматографа:

- температура детектора, °С	220—250;
- температура испарителя (инжектора), °С	120—200;
- начальная температура термостата, °С	50—80;
- выдержка, мин	7—8;
- скорость нагрева до температуры 220 °С, °С/мин	10;
- выдержка, мин	5;
- коэффициент деления потока	20:1;
- газ-носитель	сжатый азот;
- скорость потока газа-носителя, дм ³ /ч	0,048—0,072;
- скорость потока воздуха, дм ³ /ч	18;
- скорость потока водорода, дм ³ /ч	1,8;
- объем пробы, мм ³	0,2—0,5.

Допускается проведение анализа в других условиях выполнения измерений, обеспечивающих разделение, аналогичное приведенному на рисунке 1.

4.6 Градуировка прибора

Прибор градуируют по искусственным смесям методом абсолютной градуировки.

Градуировку хроматографа выполняют, используя не менее трех градуировочных смесей, приготовленных по приложению А. Записывают хроматограммы анализа каждой градуировочной смеси. Регистрируют время удерживания и площади пиков определяемых веществ. Измерения выполняют не менее двух раз. Типовая хроматограмма анализа градуировочной смеси для определения содержания летучих органических примесей в этиловом спирте-сырце приведена на рисунке 1.

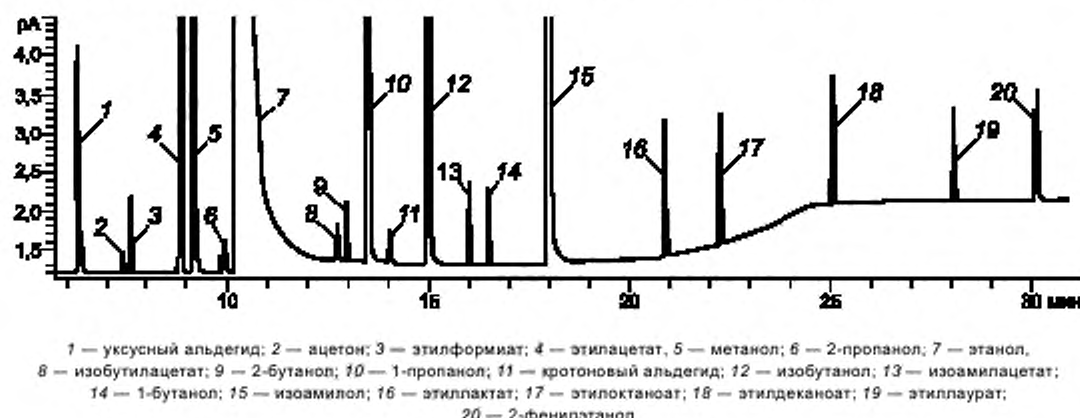


Рисунок 1 — Хроматограмма анализа градуировочной смеси, полученная на хроматографе, оснащенном капиллярной колонкой HP-FFAP¹⁾

¹⁾ Эта информация приведена для сведения пользователей настоящего стандарта и не означает, что стандарт устанавливает обязательное применение данной капиллярной колонки.

Градуировочную характеристику получают, обрабатывая полученные экспериментальные данные методом наименьших квадратов при помощи программного обеспечения.

Градуировку хроматографа выполняют не реже одного раза в две недели.

4.7 Анализ образца

4.7.1 После выхода прибора на заданный режим и перед проведением анализа образца спирта-сырца проводят холостой анализ (без ввода пробы) в условиях, указанных в 4.5, для определения отсутствия загрязнения аналитической системы. При выявлении загрязнений находят и устраняют причину их появления. Критерием готовности аналитической системы является отсутствие на хроматограмме холостого анализа пиков посторонних веществ. При наличии пиков на хроматограмме анализа проводят кондиционирование колонки по 4.3.2.2.

4.7.2 В испаритель (инжектор) микрошприцем вместимостью 10, 5 или 1 мм³ вводят 0,2—0,5 мм³ образца этилового спирта-сырца и выполняют хроматографическое разделение в условиях, указанных в 4.5.

Регистрируют пики в области времени удерживания, соответствующего каждому веществу градуировочной смеси. Образец анализируют два раза в условиях повторяемости в соответствии с требованиями ГОСТ ИСО 5725-1.

4.7.3 Если концентрации каких-либо определяемых примесей в пробе продукта превышают верхнюю границу диапазона градуировки, то проводят разведение пробы продукта в 10 раз.

Для этого в мерную колбу с притертой пробкой вместимостью 50 см³ наливают 25—30 см³ этилового ректификованного спирта и пипеткой вместимостью 5 см³ вносят 5 см³ продукта. Содержимое колбы перемешивают, выдерживают при температуре 20 °С в течение 25 мин и доводят до метки этиловым ректификованным спиртом.

Далее выполняют анализ образца по 4.7.2.

4.8 Обработка результатов измерений

4.8.1 Обработку результатов измерений выполняют, используя программное обеспечение входящего в комплект хроматографа персонального компьютера в соответствии с инструкцией по его эксплуатации.

Диапазоны измеряемых массовых концентраций определяемых летучих органических веществ и объемных долей метилового спирта, показатели повторяемости и воспроизводимости, предел повторяемости и границы относительной погрешности метода приведены в таблице 1.

4.8.2 За результат измерений принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений i -го вещества или объемной доли метилового спирта, полученных в условиях повторяемости, если выполняется условие приемлемости по формулам:

$$\frac{2|C_{i1} - C_{i2}| \cdot 100}{(C_{i1} + C_{i2})} \leq r_i \text{ и } \frac{2|X_1 - X_2| \cdot 100}{(X_1 + X_2)} \leq r, \quad (1)$$

где 2 — число параллельных определений;

C_{i1}, C_{i2} — результаты двух параллельных определений массовой концентрации i -го вещества (кроме метилового спирта) в анализируемой пробе в пересчете на безводный спирт, мг/дм³;

X_1, X_2 — результаты двух параллельных определений объемной доли метилового спирта в анализируемой пробе в пересчете на безводный спирт, %;

r_i, r — значения предела повторяемости i -го вещества и метилового спирта (см. таблицу 1), %;

100 — множитель для пересчета в проценты.

Если условие приемлемости не выполняется, выясняют причины превышения предела повторяемости, устраняют их и повторяют измерения в соответствии с 4.7.

4.8.3 Результаты измерений содержания летучих органических веществ в документах, предусматривающих их использование, представляют в виде:

$C_{\text{ср}} \pm \Delta_{\text{ср}}$ в пересчете на безводный спирт, мг/дм³;

$X_{\text{ср}} \pm \Delta_{\text{ср}}$, объемная доля в пересчете на безводный спирт, %,

где $C_{\text{ср}}$ — среднеарифметическое значение n результатов измерений массовой концентрации i -го вещества (кроме метанола), признанных приемлемыми, в пересчете на безводный спирт, мг/дм³;

$X_{\text{ср}}$ — среднеарифметическое значение n результатов измерений объемной доли метанола, признанных приемлемыми, в пересчете на безводный спирт, %;

$\pm \Delta_{\text{ж}}$ — границы абсолютной погрешности результата измерений массовой концентрации i -го вещества (кроме метанола), мг/дм³;

$\pm \Delta_X$ — границы абсолютной погрешности результата измерений объемной доли метанола, %.

Значение абсолютной погрешности результата измерений массовой концентрации i -го вещества (кроме метанола) $\Delta_{\text{ж}}$, мг/дм³, и значение абсолютной погрешности результата измерений объемной доли метанола Δ_X , %, рассчитывают по формулам

$$\Delta_{\text{ж}} = 0,01 \delta_j \cdot C_{\text{ср}} \text{ и } \Delta_X = 0,01 \delta_X \cdot X_{\text{ср}}, \quad (2)$$

где 0,01 — множитель для пересчета процентов в доли единицы;

δ_j, δ_X — границы относительной погрешности (см. таблицу 1), %.

Полученные значения абсолютной погрешности округляют до двух значащих цифр.

Числовое значение результата измерений ($C_{\text{ср}}$ и $X_{\text{ср}}$) после округления должно оканчиваться цифрой того же разряда, что и значение абсолютной погрешности.

Результаты измерений сложных эфиров представляют как сумму измеренных массовых концентраций сложных эфиров (этилформиата, этилацетата, изобутилацетата, изоамилацетата, этиллактата, этилоктаноата, этилдеcanoата, этиллаурата) в пересчете на безводный спирт, в миллиграммах на кубический дециметр.

Результаты измерений компонентов сивушного масла представляют как сумму измеренных массовых концентраций компонентов сивушного масла (2-пропанола, 1-пропанола, 2-бутанола, 1-бутанола, изобутилового, изоамилового спиртов и 2-фенилэтанола) в пересчете на безводный спирт, в миллиграммах на кубический дециметр.

Результаты измерений альдегидов представляют как сумму измеренных массовых концентраций альдегидов (уксусного и кроконового альдегидов) в пересчете на безводный спирт, в миллиграммах на кубический дециметр.

Результаты измерений кетонов (ацетона) представляют в пересчете на безводный спирт, в миллиграммах на кубический дециметр.

Результаты измерений объемной доли метилового спирта выражают в пересчете на безводный спирт, в процентах.

Если массовая концентрация вещества или объемная доля метанола ниже нижней (выше верхней) границы диапазона измерений, результаты измерений представляют в виде: $C_{\text{ср}} < 0,50$ мг/дм³ или $C_{\text{ср}} > 600$ мг/дм³ — для уксусного альдегида и кроконового альдегида; $C_{\text{ср}} < 0,50$ мг/дм³ или $C_{\text{ср}} > 800$ мг/дм³ — для этилформиата, этилацетата, изобутилацетата, изоамилацетата, этиллактата, этилоктаноата, этилдеcanoата и этиллаурата; $C_{\text{ср}} < 0,50$ мг/дм³ или $C_{\text{ср}} > 5000$ мг/дм³ — для 2-пропанола, 2-бутанола, 1-пропанола, изобутилового, 1-бутанола, изоамилового и 2-фенилэтанола; $C_{\text{ср}} < 0,50$ мг/дм³ или $C_{\text{ср}} > 20$ мг/дм³ — для ацетона; $X_{\text{ср}} < 0,00010$ % или $X_{\text{ср}} > 0,20$ % — для метилового спирта. При вычислении суммы альдегидов, сложных эфиров и компонентов сивушного масла результаты $C_{\text{ср}} < 0,50$ мг/дм³ не учитываются.

При пересчете на безводный спирт результаты измерений умножают на коэффициент пересчета P , вычисляемый по формуле

$$P = 100 : O_d, \quad (3)$$

где O_d — объемная доля этилового спирта в анализируемом образце, %;

100 — объемная доля безводного спирта, %.

Таблица 1

Наименование определяемого вещества	Диапазон измеряемых массовых концентраций или объемных долей	Показатель повторяемости (ОСКО* повторяемости) $\sigma_R, \sigma_r, \%$	Предел погрешности $r, r, \%$, при $P = 0,95, n = 2$	Показатель воспроизводимости (ОСКО* воспроизводимости) $\sigma_R, \sigma_r, \%$	Границы относительной погрешности $\pm \delta, \%$, при $P = 0,95, n = 2$
Альдегиды, мг/дм ³ : уксусный, кроконовый	От 0,50 до 20 включ. Св. 20 до 600 включ.	5 4	15 10	7 6	15 13

Окончание таблицы 1

Наименование определяемого вещества	Диапазон измеряемых массовых концентраций или объемных долей	Показатель повторяемости (ОСКО* повторяемости) $\sigma_d, \sigma_r, \%$	Предел повторяемости $r_p, r, \%$, при $P = 0,95, n = 2$	Показатель воспроизводимости (ОСКО* воспроизводимости) $\sigma_R, \sigma_R, \%$	Границы относительной погрешности $\pm \delta, \%$, при $P = 0,95, n = 2$
Сложные эфиры, мг/дм ³ : этилформиат, этилацетат, изобутилацетат, изоамилацетат, этиллактат, этилоктаноат, этилдеканат, этиллаурат	От 0,50 до 20 включ. Св. 20 до 800 включ.	5 4	15 10	7 6	15 13
Компоненты сивушного масла, мг/дм ³ : 2-пропанол, 2-бутанол, 1-пропанол, изобутанол, 1-бутанол, изоамилол, 2-фенилэтанол	От 0,50 до 20 включ. Св. 20 до 5000 включ.	5 4	15 10	7 6	15 13
Кетоны, мг/дм ³ : ацетон	От 0,50 до 20 включ.	5	15	7	15
Метиловый спирт, объемная доля, %	От 0,00010 до 0,0010 включ. Св. 0,0010 до 0,20 включ.	8 7	22 19	12 10	25 21

* ОСКО — относительное среднеквадратическое отклонение.

4.9 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости

4.9.1 Проверку приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости проводят:

- при возникновении спорных ситуаций между двумя лабораториями;
- при оценке совместимости результатов анализа, полученных при сличительных испытаниях (при проведении аккредитации и инспекционного контроля).

4.9.2 Для проведения проверки приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости при необходимости повторных испытаний каждая лаборатория использует пробы по 3.1, оставленные на хранение.

4.9.3 Приемлемость результатов измерений, полученных в двух лабораториях в соответствии с 4.7 и 4.8, оценивают сравнением разности этих результатов с критической разностью $CD_{0,95}$ или $CD_{0,95}$:

$$|C_{кр1} - C_{кр2}| \leq CD_{0,95} \text{ и } |X_{кр1} - X_{кр2}| \leq CD_{0,95}, \quad (4)$$

где $C_{кр1}, C_{кр2}$ — средние значения массовой концентрации i -го вещества, полученные в первой и второй лабораториях в соответствии с 4.8, в пересчете на безводный спирт, мг/дм³;

$X_{кр1}, X_{кр2}$ — средние значения объемной доли метилового спирта, полученные в первой и второй лабораториях в соответствии с 4.8, в пересчете на безводный спирт, %;

$CD_{0,95}, CD_{0,95}$ — значения критической разности для массовой концентрации i -го вещества в пересчете на безводный спирт, мг/дм³, и объемной доли метилового спирта в пересчете на безводный спирт, %:

$$CD_{0,95} = 2,77 \cdot 0,01 C_{кр1,2} \sqrt{\sigma_{R1}^2 + \sigma_n^2 \left(1 - \frac{1}{2n_1} - \frac{1}{2n_2} \right)}, \quad (5)$$

$$CD_{0,95} = 2,77 \cdot 0,01 X_{cp1,2} \sqrt{\sigma_R^2 - \sigma_r^2 \left(1 - \frac{1}{2n_1} - \frac{1}{2n_2}\right)},$$

где 2,77 — коэффициент критического диапазона для двух параллельных определений по ГОСТ ИСО 5725-6;

0,01 — множитель для перехода от процентов к долям единицы;

σ_R, σ_r — показатели воспроизводимости k -го вещества и метилового спирта представлены в таблице 1, %;

σ_{rp}, σ_r — показатели повторяемости k -го вещества и метилового спирта представлены в таблице 1, %;

n_1, n_2 — число единичных результатов (параллельных определений) в первой и второй лабораториях;

$C_{cp1,2}$ — среднеарифметическое значение массовой концентрации k -го вещества, полученное в первой и второй лабораториях, мг/дм³, в пересчете на безводный спирт, вычисляемое по формуле

$$C_{cp1,2} = \frac{C_{cp1} + C_{cp2}}{2}; \quad (6)$$

$X_{cp1,2}$ — среднеарифметическое значение объемной доли метилового спирта, полученное в первой и второй лабораториях, в пересчете на безводный спирт, %, вычисляемое по формуле

$$X_{cp1,2} = \frac{X_{cp1} + X_{cp2}}{2}. \quad (7)$$

Если критическая разность не превышена, то приемлемы оба результата измерений, проводимых двумя лабораториями, и в качестве окончательного результата используют их общее среднее значение. Если критическая разность превышена, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6. При разногласиях руководствуются ГОСТ ИСО 5725-6.

4.10 Контроль стабильности результатов измерений при реализации методики в лаборатории

Контроль стабильности результатов измерений в лаборатории при реализации методики осуществляют по ГОСТ ИСО 5725-6, используя метод контроля стабильности стандартного отклонения промежуточной прецизионности по ГОСТ ИСО 5725-6 и показателя правильности по ГОСТ ИСО 5725-6 с применением контрольных карт Шухарта.

При неудовлетворительных результатах контроля, например при превышении предела действия или регулярном превышении предела предупреждения, выясняют и устраняют причины этих отклонений.

Периодичность контроля и процедуры контроля стабильности результатов измерений должны быть установлены в руководстве по качеству каждой лабораторией в соответствии с ГОСТ ISO/IEC 17025.

5 Требования безопасности

При работе на газовом хроматографе следует соблюдать:

- правила устройства и безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением;

- требования взрывобезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.010;

- требования электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.018, ГОСТ 12.1.019 и инструкцией по эксплуатации прибора.

При работе с чистыми веществами следует соблюдать требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.007. Контроль содержания вредных веществ в воздухе рабочей зоны проводят в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005.

К работе на газовом хроматографе допускаются лица, имеющие квалификацию не ниже техника, владеющие техникой газохроматографического анализа и изучившие инструкцию по эксплуатации используемой аппаратуры.

**Приложение А
(обязательное)**

**Методика приготовления градуировочных смесей для анализа этилового спирта-сырца
на содержание летучих органических примесей**

А.1 Назначение и область применения методики

Методика регламентирует приготовление аттестованных градуировочных смесей (ГСС-1, ГСС-2, ГСС-3)¹⁾ для анализа этилового спирта-сырца на содержание летучих органических примесей при выработке этилового спирта-сырца из пищевого сырья.

А.2 Метрологические характеристики

Характеристики аттестованных градуировочных смесей (ГСС-1, ГСС-2, ГСС-3) в этиловом ректифицированном спирте приведены в таблице А.1.

Таблица А.1

Наименование компонента смеси	ГСС-1		ГСС-2		ГСС-3	
	Аттестованное значение	Границы относительной погрешности $\pm \delta$, %, при $P = 0,95$, %	Аттестованное значение	Границы относительной погрешности $\pm \delta$, %, при $P = 0,95$, %	Аттестованное значение	Границы относительной погрешности $\pm \delta$, %, при $P = 0,95$, %
Альдегиды, мг/дм ³ :						
уксусный альдегид	157	2	78	2,5	15,7	2,5
кетоновый альдегид	17,0	3	8,5	3,5	1,70	3,5
Сложные эфиры, мг/дм ³ :						
этилформиат	46	2,5	22,9	3	4,6	3
этилацетат	360	2	180	2,5	36,0	2,5
изобутилацетат	26,1	3	13,0	3,5	2,61	3,5
изоамилацетат	26,2	3	13,1	3,5	2,62	3,5
этиллактат	31,0	3	15,5	3,5	3,1	3,5
этилоктаноат	26,1	3	13,0	3,5	2,61	3,5
этилдеcanoат	26,4	3	13,2	3,5	2,64	3,5
этиллаурат	26,4	3	13,2	3,5	2,64	3,5
Компоненты сивушного масла, мг/дм ³ :						
2-пропанол	15,8	3	7,9	3,5	1,58	3,5
2-бутанол	16,1	3	8,0	3,5	1,62	3,5
1-пропанол	804	2	402	2,5	80	2,5
изобутанол	1606	2	803	2,5	161	2,5
1-бутанол	16,2	3	8,1	3,5	1,62	3,5
изоамилол	3240	2	1620	2,5	324	2,5
2-фенилэтанол	20,4	3	10,2	3,5	2,04	3,5
Кетоны, мг/дм ³ :						
ацетон	15,8	3	7,9	3,5	1,58	3,5
Метиловый спирт, объемная доля, %	0,050	2	0,0250	2,5	0,0050	2,5

А.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

А.3.1 Средства измерений

Колбы мерные 2—100—2 по ГОСТ 1770.

Пипетки 2—2—10, 1—2—50 по ГОСТ 29169.

Микродозатор одноканальный с переменным объемом от 0,1 до 1 см³ включительно.

Микродозатор одноканальный с переменным объемом от 0,0005 до 0,01 см³ включительно.

Микродозатор одноканальный с переменным объемом от 0,005 до 0,05 см³ включительно.

¹⁾ Используют аттестованные градуировочные смеси, действующие на территории государства, принявшего стандарт.

А.3.2 Реактивы

Спирт этиловый ректифицированный из пищевого сырья по нормативным документам, действующим на территории государства, принявшего стандарт.

Спирт изоамиловый по ГОСТ 5830.

Спирт изобутиловый по ГОСТ 6016.

Альдегид уксусный технический по ГОСТ 9585.

Ацетон по ГОСТ 2603.

Этилформиат (этиловый эфир муравьиной кислоты) (Ethyl formate производства фирмы «Merck», каталожный № 800891, массовой долей основного вещества не менее 98 %)¹⁾.

Этилацетат (этиловый эфир уксусной кислоты) (Ethyl acetate производства фирмы «Merck», каталожный № 100868, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Изобутилацетат (изобутиловый эфир уксусной кислоты) (Isobutyl acetate производства фирмы «Merck», каталожный № 820557, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Изоамилацетат (изоамиловый эфир уксусной кислоты) (Isoamyl acetate производства фирмы «Merck», каталожный № 101231, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Этиллактат (этиловый эфир молочной кислоты) (Ethyl lactate производства фирмы «Merck», каталожный № 822100, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Этилоктаноат (этиловый эфир каприловой кислоты) (Ethyl octanoate производства фирмы «Merck», каталожный № 800202, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Этилдеcanoат (этиловый эфир каприновой кислоты) (Ethyl decanoate производства фирмы «Merck», каталожный № 802180, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Этиллаурат (этиловый эфир лауриновой кислоты) (Ethyl laurate производства фирмы «Merck», каталожный № 805334, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

2-пропанол (2-Propanol) производства фирмы «Merck», каталожный № 109634, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

1-пропанол (1-Propanol) производства фирмы «Merck», каталожный № 101024, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

1-бутанол (1-Butanol) производства фирмы «Merck», каталожный № 101988, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

2-фенилэтанол (2-Phenylethanol) производства фирмы «Merck», каталожный № 807006, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

2-бутанол (2-Butanol) производства фирмы «Merck», каталожный № 109630, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Кротоновый альдегид (Crotonaldehyde) производства фирмы «Merck», каталожный № 802667, массовой долей основного вещества не менее 99 %)¹⁾.

Смеси готовят из веществ массовой долей основного вещества не менее 98 % и этилового ректифицированного спирта, используемого в качестве растворителя.

Допускается применение средств измерений, материалов и реактивов с метрологическими характеристиками не ниже указанных.

А.4 Процедура приготовления градуировочных смесей

А.4.1 Градуировочная смесь должна содержать следующие вещества: альдегиды (уксусный альдегид, кротоновый альдегид), сложные эфиры (этилформиат, этилацетат, изобутилацетат, изоамилацетат, этиллактат, этилоктаноат, этилдеcanoат, этиллаурат), компоненты сивушного масла (2-пропанол, 2-бутанол, 1-пропанол, изобутанол, 1-бутанол, изоамилол, 2-фенилэтанол), кетон (ацетон), метиловый спирт.

А.4.2 Приготовление градуировочной смеси (ГСС-1), содержащей:

- метиловый спирт объемной долей вещества 0,05 %;
- изоамиловый спирт объемной долей вещества 0,4 %;
- изобутиловый спирт объемной долей вещества 0,2 %;
- 1-пропанол объемной долей вещества 0,1 %;
- этилацетат объемной долей вещества 0,04 %;
- уксусный альдегид объемной долей вещества 0,02 %;
- этилформиат объемной долей вещества 0,005 %;
- изоамилацетат, изобутилацетат, этиллактат, этилоктаноат, этилдеcanoат, этиллаурат объемной долей каждого вещества 0,003 %;
- ацетон, кротоновый альдегид, 2-пропанол, 2-бутанол, 1-бутанол, 2-фенилэтанол объемной долей каждого вещества 0,002 %.

¹⁾ Указанные реактивы являются рекомендуемыми к применению. Эта информация приведена для сведения пользователей настоящего стандарта и не означает, что стандарт устанавливает их обязательное применение. Допускаются к использованию аналогичные реактивы других изготовителей, предназначенные для целей описываемых методов.

А.4.2.1 В мерную колбу с притертой пробкой вместимостью 100 см³ наливают 40—50 см³ этилового ректификованного спирта и микродозатором вместимостью 0,0005—0,01 см³ вносят по 0,002 см³ ацетона, кротонового альдегида, 2-пропанола, 2-бутанола, 1-бутанола, 2-фенилэтанола, по 0,003 см³ — изобутилацетата, изоамилацетата, этиллактата, этилоктаноата, этилдеканата, этиллаурата; микродозатором вместимостью 0,005—0,05 см³ вносят 0,005 см³ этилформиата, 0,02 см³ уксусного альдегида, 0,04 см³ этилацетата и 0,05 см³ метилового спирта; микродозатором вместимостью 0,1—1 см³ вносят 0,1 см³ 1-пропанола, 0,2 см³ изобутилового спирта и 0,4 см³ изоамилового спирта.

А.4.2.2 Содержимое колбы перемешивают, выдерживают при температуре 20 °С в течение 25 мин и доводят до метки этиловым ректификованным спиртом.

А.4.3 Приготовление градуировочной смеси (ГСС-2), содержащей:

- метиловый спирт объемной долей вещества 0,025 %;
- изоамиловый спирт объемной долей вещества 0,2 %;
- изобутиловый спирт объемной долей вещества 0,1 %;
- 1-пропанол объемной долей вещества 0,05 %;
- этилацетат объемной долей вещества 0,02 %;
- уксусный альдегид объемной долей вещества 0,01 %;
- этилформиат объемной долей вещества 0,0025 %;
- изоамилацетат, изобутилацетат, этиллактат, этилоктаноат, этилдеканат, этиллаурат объемной долей каждого вещества 0,0015 %;
- ацетон, кротоновый альдегид, 2-пропанол, 2-бутанол, 1-бутанол, 2-фенилэтанол объемной долей каждого вещества 0,001 %.

В мерную колбу с притертой пробкой вместимостью 100 см³ наливают 40—50 см³ этилового ректификованного спирта и пипеткой вместимостью 50 см³ вносят 50 см³ градуировочной смеси ГСС-1, приготовленной по А.4.2.1.

Далее повторяют операции по А.4.2.2.

А.4.4 Приготовление градуировочной смеси (ГСС-3), содержащей:

- метиловый спирт объемной долей вещества 0,005 %;
- изоамиловый спирт объемной долей вещества 0,04 %;
- изобутиловый спирт объемной долей вещества 0,02 %;
- 1-пропанол объемной долей вещества 0,01 %;
- этилацетат объемной долей вещества 0,004 %;
- уксусный альдегид объемной долей вещества 0,002 %;
- этилформиат объемной долей вещества 0,0005 %;
- изоамилацетат, изобутилацетат, этиллактат, этилоктаноат, этилдеканат, этиллаурат объемной долей каждого вещества 0,0003 %;
- ацетон, кротоновый альдегид, 2-пропанол, 2-бутанол, 1-бутанол, 2-фенилэтанол объемной долей каждого вещества 0,0002 %.

В мерную колбу с притертой пробкой вместимостью 100 см³ наливают 40—50 см³ этилового ректификованного спирта и пипеткой вместимостью 10 см³ вносят 10 см³ градуировочной смеси ГСС-1, приготовленной по А.4.2.1.

Далее повторяют операции по А.4.2.2.

А.5 Требования безопасности

Работы по приготовлению аттестованных смесей проводят в вытяжном шкафу с соблюдением мер предосторожности.

При работе с чистыми веществами следует соблюдать требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.007.

А.6 Требования к квалификации оператора

К приготовлению аттестованных градуировочных смесей допускают персонал, имеющий квалификацию не ниже инженера-химика.

А.7 Требования к упаковке и маркировке

Градуировочные смеси, приготовленные по А.4, разливают во флаконы и укупоривают полиэтиленовыми пробками.

На флаконы наклеивают этикетки, на которых указывают:

- организацию-изготовителя;
- индекс аттестованной градуировочной смеси (ГСС-1, ГСС-2, ГСС-3);
- номер свидетельства об аттестации;
- дату выпуска;
- срок годности.

А.8 Условия хранения

Градуировочные смеси, приготовленные по А.4, хранят в холодильнике в герметично закрытой посуде.

Срок хранения — 6 мес.

Ключевые слова: спирт этиловый сырец, летучие органические примеси, уксусный альдегид, кротоновый альдегид, сложные эфиры, этилформиат, этилацетат, изобутилацетат, изоамилацетат, этиллактат, этилоктаноат, этилдеканоат, этиллаурат, компоненты сивушного масла, 2-пропанол, 2-бутанол, 1-пропанол, изобутанол, 1-бутанол, изоамиллол, 2-фенилэтанол, кетоны, ацетон, метиловый спирт, градуировочная смесь, хроматограмма анализа, газохроматографический метод

Редактор *Е.И. Мосур*
Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*
Корректор *Е.Р. Ароян*
Компьютерная верстка *Д.В. Кардановской*

Сдано в набор 08.11.2019. Подписано в печать 13.11.2019. Формат 60 × 84^{1/8}. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,58.

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