

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
33769—
2016

СОЛЬ ПИЩЕВАЯ

Меркурометрический метод определения массовой доли хлор-иона

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2016

Предисловие

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0—2015 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2—2015 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены»

Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН Федеральным государственным бюджетным научным учреждением «Всероссийский научно-исследовательский институт пищевых добавок» (ФГБНУ ВНИИПД)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 29 марта 2016 г. № 86-П)

За принятие проголосовали:

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

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 9 июня 2016 г. № 598-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 33769—2016 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2017 г.

5 Настоящий стандарт подготовлен на основе применения ГОСТ Р 54351—2011

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

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

© Стандартиформ, 2016

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	2
4 Сущность метода	2
5 Общие требования к условиям выполнения анализа	2
6 Средства измерений, вспомогательные устройства, посуда, материалы и реактивы	2
7 Подготовка к анализу	3
8 Проведение анализа	4
9 Обработка результатов	5
10 Метрологические характеристики	5
11 Оформление результатов	6

Поправка к ГОСТ 33769—2016 Соль пищевая. Меркуриметрический метод определения массовой доли хлор-иона

В каком месте	Напечатано	Должно быть
Титульный лист, первая страница стандарта. Наименование	Меркурометрический	Меркуриметрический

(ИУС № 10 2017 г.)

Поправка к ГОСТ 33769—2016 Соль пищевая. Меркуриметрический метод определения массовой доли хлор-иона

В каком месте	Напечатано	Должно быть		
Предисловие. Таблица согласования	—	Туркмения	ТМ	Главгосслужба «Туркменстандартлары»

(ИУС № 2 2023 г.)

Поправка к ГОСТ 33769—2016 Соль пищевая. Меркуриметрический метод определения массовой доли хлор-иона

В каком месте	Напечатано	Должно быть		
Предисловие. Таблица согласования	—	Азербайджан	AZ	Азстандарт

(ИУС № 9 2023 г.)

СОЛЬ ПИЩЕВАЯ**Меркурометрический метод определения массовой доли хлор-иона**

Food common salt. Mercurimetric method of chlor-ion mass fraction determination

Дата введения — 2017—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на пищевую соль, (далее – соль) и устанавливает меркурометрический метод определения массовой доли хлор-иона в диапазоне измерений от 58,0 % до 61,0 %.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

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

ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 4233—77 Реактивы. Натрий хлористый. Технические условия

ГОСТ 4461—77 Реактивы. Кислота азотная. Технические условия

ГОСТ 4520—78 Реактивы. Ртуть (II) азотнокислая 1-водная. Технические условия

ГОСТ ИСО 5725-6—2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 12026—76 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия

ГОСТ 13685—84 Соль поваренная. Методы испытаний

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

ГОСТ 18300—87 Спирт этиловый ректификованный технический. Технические условия

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

ГОСТ 27752—88 Часы электронно-механические кварцевые настольные, настенные и часы-будильники. Общие технические условия

ГОСТ 28498—90 Термометры жидкостные стеклянные. Общие технические требования. Методы испытаний

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

ГОСТ 29227—91 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

ГОСТ 29251—91 (ИСО 385-1—84) Посуда лабораторная стеклянная. Бюретки. Часть 1. Общие требования

ГОСТ 33770—2016 Соль пищевая. Отбор и подготовка проб. Определение органолептических показателей

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

3 Отбор проб — по ГОСТ 33770—2016 (пункты 3.2 и 3.3)

4 Сущность метода

Метод основан на титровании ионов хлора раствором нитрата ртути (II) с образованием слабодиссоциирующего хлорида ртути (II).

Реакция протекает по схеме



Конечную точку титрования фиксируют с помощью индикаторов дифенилкарбазона или нитропроксида натрия.

5 Общие требования к условиям выполнения анализа

5.1 При выполнении анализа в лаборатории должны быть выполнены общие требования по технике безопасности и промышленной санитарии, предъявляемые к аналитическим лабораториям.

5.2 При выполнении анализа должны быть соблюдены следующие условия:

температура воздуха $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$;

относительная влажность воздуха от 30 % до 80 %;

взвешивание на весах проводят при температуре окружающего воздуха в соответствии с нормативным документом на весы.

5.3 К выполнению анализа допускаются лаборанты, контролеры продукции, освоившие технику выполнения измерений и прошедшие соответствующий инструктаж.

6 Средства измерений, вспомогательные устройства, посуда, материалы и реактивы

Весы неавтоматического действия по ГОСТ OIML R 76-1 с пределами допускаемой абсолютной погрешности $\pm 0,0005$ г.

Термометр жидкостный стеклянный диапазоном измерения температуры от 0°C до 200°C , ценой деления 1°C по ГОСТ 28498.

Часы электронно-механические кварцевые ГОСТ 27752

Шкаф сушильный, обеспечивающий температуру нагрева от 50°C до 250°C , с погрешностью регулирования температуры $\pm 5^\circ\text{C}$.

Электроплитка закрытого типа по ГОСТ 14919.

Бюретка 1–3–2–25–0,1 по ГОСТ 29251.

Колба Кн-2–250–34 ТС по ГОСТ 25336.

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

Пипетка 3–1–2–2 по ГОСТ 29227.

Пипетки 2–2–10 (25) по ГОСТ 29169.

Стаканы В-1–100 (150, 400) ТС по ГОСТ 25336.

Цилиндры 1–10 (50, 100, 250, 500)–2 по ГОСТ 1770.

Эксикатор 1 (2)–190 по ГОСТ 25336.

Капельница 2–50 ХС по ГОСТ 25336.

Воронка В-75–110 ХС по ГОСТ 25336.

Палочка стеклянная.

Склянка из темного стекла.

Склянка с притертой пробкой.

Стекло часовое.

Бумага фильтрованная ФМ-1 по ГОСТ 12026.

Фильтры бумажные обеззоленные «синяя лента».

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Нитропруссид натрия массовой долей не менее 97,5 %, ч. д. а.

Дифенилкарбазон (индикатор), ч. д. а.

Кислота азотная плотностью $\rho = 1,4 \text{ г/см}^3$, х. ч., по ГОСТ 4461.

Натрий хлористый, х. ч., по ГОСТ 4233 или стандарт-титр (фиксанал) для приготовления раствора молярной концентрации $c(\text{NaCl}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$.

Ртуть азотнокислая (П) 1-водная, х. ч., по ГОСТ 4520.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300.

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

7 Подготовка к анализу

7.1 Подготовка пробы — по ГОСТ 33770—2016 (пункт 3.3.5).

7.2 Приготовление спиртового раствора дифенилкарбазона массовой долей 1 %

1,0 г дифенилкарбазона переносят в мерную колбу вместимостью 100 см^3 , цилиндром приливают 50 см^3 этилового спирта и перемешивают до растворения. Содержимое колбы доводят до метки этиловым спиртом, перемешивают.

Раствор хранят в закрытой склянке из темного стекла в условиях по 5.2 и применяют в течение 15 сут.

7.3 Приготовление раствора индикатора нитропруссида натрия массовой долей 10 %

10,00 г нитропруссида натрия помещают в стакан вместимостью 100 см^3 , приливают цилиндром 90 см^3 дистиллированной воды, растворяют и фильтруют.

Раствор хранят в герметичной посуде из темного стекла в условиях по 5.2 и используют в течение 3 мес.

7.4 Приготовление раствора азотной кислоты массовой долей 10 %

В мерную колбу вместимостью 1000 см^3 помещают небольшое количество дистиллированной воды, затем постепенно цилиндром вносят 112 см^3 концентрированной азотной кислоты ($\rho = 1,4 \text{ г/см}^3$). Содержимое колбы осторожно перемешивают стеклянной палочкой и охлаждают. После охлаждения раствор доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Раствор хранят в герметично закрытой склянке в условиях по 5.2 — не более 6 мес.

7.5 Приготовление раствора хлористого натрия молярной концентрацией $c(\text{NaCl}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$

5,8443 г хлористого натрия, предварительно высушенного при температуре от 100°C до 105°C , помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см^3 , доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают.

Раствор хранят в стеклянной посуде в условиях по 5.2 и применяют в течение одного года.

Допускается приготовление раствора хлористого натрия молярной концентрацией $c(\text{NaCl}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$ из стандарт-титра.

7.6 Приготовление раствора азотнокислой ртути молярной концентрацией $c[\frac{1}{2} \text{Hg}(\text{NO}_3)_2] = 0,1 \text{ моль/дм}^3$

В стакан вместимостью 150 см^3 цилиндром наливают 80 см^3 дистиллированной воды, цилиндром добавляют 30 см^3 концентрированной азотной кислоты, перемешивают. Вносят 17,14 г азотнокислой ртути. Содержимое стакана количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см^3 , доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Раствор годен к употреблению через 2 сут.

Раствор хранят в склянке из темного стекла в условиях по 5.2 и применяют в течение 3 мес.

7.7 Установление коэффициента поправки раствора азотнокислой ртути молярной концентрацией эквивалента $c [1/2 \text{Hg}(\text{NO}_3)_2] = 0,1 \text{ моль/дм}^3$

Коэффициент поправки раствора азотнокислой ртути молярной концентрацией $c [1/2 \text{Hg}(\text{NO}_3)_2] = 0,1 \text{ моль/дм}^3$ устанавливают по раствору хлористого натрия. Пипеткой отбирают 10 см^3 раствора хлористого натрия, приготовленного по 7.5, далее титруют, как описано в 8.2 или 8.3. Одновременно проводят холостой опыт.

Для установления коэффициента поправки используют не менее трех объемов раствора хлористого натрия.

Коэффициент поправки K вычисляют по формуле

$$K = \frac{V_1}{V_2 - V_{\text{хол}}}, \quad (2)$$

где V_1 — объем раствора хлористого натрия молярной концентрацией $c (\text{NaCl}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$, взятый на титрование, см^3 ;

V_2 — объем раствора азотнокислой ртути молярной концентрацией $c [1/2 \text{Hg}(\text{NO}_3)_2] = 0,1 \text{ моль/дм}^3$, израсходованный на титрование установочного раствора, см^3 ;

$V_{\text{хол}}$ — объем раствора азотнокислой ртути молярной концентрацией $c [1/2 \text{Hg}(\text{NO}_3)_2] = 0,1 \text{ моль/дм}^3$, израсходованный на титрование холостого опыта, см^3 .

Коэффициент поправки вычисляют с точностью до четвертого десятичного знака по каждому объему раствора хлористого натрия молярной концентрацией $c (\text{NaCl}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$. Из определенных по формуле (2) всех значений коэффициентов поправки принимают среднеарифметическое значение, если расхождение между максимальным и минимальным значениями коэффициентов поправки не превышает 0,001. Среднее значение коэффициента поправки должно находиться в интервале от 0,970 до 1,030.

Коэффициент поправки проверяют не реже одного раза в мес.

7.8 Приготовление раствора азотной кислоты молярной концентрацией $c (\text{HNO}_3) = 0,2 \text{ моль/дм}^3$

Мерную колбу вместимостью 1000 см^3 заполняют примерно до половины объема дистиллированной водой, после чего в колбу вносят 9 см^3 азотной кислоты плотностью $1,4 \text{ г/см}^3$, раствор в колбе осторожно перемешивают и охлаждают. После охлаждения доводят раствор в колбе до отметки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Полученный раствор хранят в герметично закрытой склянке в условиях по 5.2 — не более 6 мес.

7.9 Подготовка анализируемого раствора

7.9.1 $10,000 \text{ г}$ анализируемой пробы соли, подготовленной по 7.1, помещают в стакан вместимостью 400 см^3 . Заполняют объем стакана примерно на половину дистиллированной водой, осторожно перемешивают и накрывают часовым стеклом. Затем стакан с раствором нагревают на электроплитке до кипения и сразу же снимают. После охлаждения, фильтруя раствор через бумажный фильтр, содержимое стакана количественно переносят в мерную колбу вместимостью 500 см^3 . Содержимое колбы доводят до отметки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

7.9.2 25 см^3 фильтрата, приготовленного по 7.9.1, пипеткой помещают в мерную колбу вместимостью 100 см^3 , доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

7.9.3 Допускается определение массовой доли хлор-иона из фильтрата, полученного после определения нерастворимого в воде остатка по ГОСТ 13685 (по 2.3).

8 Проведение анализа

8.1 Титрование с индикатором нитропруссидом натрия

10 см^3 раствора, приготовленного по 7.9.2, переносят пипеткой в коническую колбу вместимостью 250 см^3 , приливают цилиндром 10 см^3 раствора азотной кислоты массовой долей 10 % по 7.4, добавляют восемь — десять капель раствора индикатора нитропруссида натрия и титруют из бюретки раствором азотнокислой ртути до появления белой не исчезающей мути.

8.2 Титрование с индикатором дифенилкарбазоном

10 см³ раствора, приготовленного по 7.9.2, переносят пипеткой в коническую колбу вместимостью 250 см³, цилиндром приливают 10 см³ дистиллированной воды, добавляют пять—семь капель раствора дифенилкарбазона, добавляют по каплям раствор азотной кислоты по 7.8 до появления светло-желтого окрашивания раствора, затем прибавляют еще 1 см³ этого же раствора азотной кислоты и титруют из бюретки раствором азотнокислой ртути по 7.6 до получения сине-фиолетовой окраски.

Перед проведением анализа проводят холостой опыт по изменению окраски растворов при титровании.

Окраску растворов при титровании анализируемой пробы сравнивают с полученной окраской холостого опыта.

Проводят два параллельных определения в условиях повторяемости.

9 Обработка результатов

Массовую долю хлор-иона X , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(V_3 - V_4) 0,003545 K 100 \cdot 500 \cdot 100}{m V_a V}, \quad (3)$$

где V_3 — объем раствора азотнокислой ртути молярной концентрацией $c[1/2 \text{Hg}(\text{NO}_3)_2] = 0,1$ моль/дм³, израсходованный на титрование анализируемого раствора, см³;

V_4 — объем раствора азотнокислой ртути молярной концентрацией эквивалента $c[1/2 \text{Hg}(\text{NO}_3)_2] = 0,1$ моль/дм³, израсходованный на титрование холостого опыта, см³;

0,003545 — масса хлор-иона, эквивалентная массе азотнокислой ртути, содержащаяся в 1 см³ раствора молярной концентрацией $c[1/2 \text{Hg}(\text{NO}_3)_2] = 0,1$ моль/дм³, г;

K — коэффициент поправки к молярной концентрации азотнокислой ртути;

100; 500 — вместимость мерных колб, см³;

100 — коэффициент пересчета в проценты;

m — масса анализируемой пробы соли в пересчете на сухое вещество, г, определяемая по ГОСТ 13685 (пункт 2.2.4);

V_a — объем анализируемого раствора, взятый на разведение, по 7.9, см³;

V — объем разведенного раствора, взятый на титрование, по 8.1, см³.

Вычисления проводят до второго десятичного знака.

За окончательный результат анализа принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, $\bar{X}$, %, округленное до первого десятичного знака, если выполняется условие приемлемости по 10.1.

10 Метрологические характеристики

10.1 Абсолютное значение разности между результатами двух параллельных определений, полученными в условиях повторяемости при доверительной вероятности $P = 95$ %, не превышает предела повторяемости r , представленного в графе 2 таблицы 1.

10.2 Абсолютное значение разности между результатами двух параллельных определений, полученными в условиях воспроизводимости при доверительной вероятности $P = 95$ %, не превышает предела воспроизводимости R , представленного в графе 3 таблицы 1.

10.3 Границы абсолютной погрешности определения массовой доли хлор-иона в поваренной соли при $P = 95$ % Δ , представлена в графе 4 таблицы 1.

Т а б л и ц а 1

Диапазон измерения массовой доли хлор-иона, X , %	Предел повторяемости r , %, абс., при $P = 95$ %, $n = 2$	Предел воспроизводимости R , %, абс., при $P = 95$ %, $m = 2$	Границы абсолютной погрешности Δ , %, при $P = 95$ %
От 58,0 до 61,0 включ.	0,50	0,60	0,5
П р и м е ч а н и я 1 При превышении предела повторяемости могут быть использованы методы проверки приемлемости результатов единичных определений и установления окончательного результата ГОСТ ИСО 5725-6 (раздел 5). 2 По результатам статистического анализа данных, полученных при проверке приемлемости результатов единичных определений, лаборатория может установить собственное значение предела повторяемости, но не более указанного в таблице 1.			

11 Оформление результатов

Результат определения массовой доли хлор-иона представляют в виде $(\bar{X} \pm \Delta)$ %.

УДК 664.41.001.4:006.354

МКС 67.220.20

Ключевые слова: пищевая соль, меркуриметрический метод, определение массовой доли хлор-иона

Редактор *Т.С. Ложникова*
Технический редактор *В.Ю. Фотиева*
Корректор *М.С. Кабакова*
Компьютерная верстка *И.А. Налейкиной*

Сдано в набор 23.06.2016. Подписано в печать 14.07.2016. Формат 60×84 $\frac{1}{8}$. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 1,12. Тираж 44 экз. Зак. 1636.
Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

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