
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
54667—
2011

МОЛОКО И ПРОДУКТЫ ПЕРЕРАБОТКИ МОЛОКА

Методы определения массовой доли сахаров

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2012

Предисловие

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0-2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения».

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Государственным научным учреждением Всероссийским научно-исследовательским институтом молочной промышленности Российской академии сельскохозяйственных наук (ГНУ ВНИМИ Россельхозакадемии)

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 470 «Молоко и продукты переработки молока»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 13 декабря 2011 г. № 824-ст

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячно издаваемых информационных указателях «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячно издаваемом 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

© Стандартинформ, 2012

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

II

Содержание

1	Область применения	1
2	Нормативные ссылки	1
3	Термины и определения	2
4	Отбор и подготовка проб	3
5	Условия проведения измерений	3
6	Йодометрический метод	3
7	Метод Бертрана	8
8	Поляриметрический метод	12
9	Ускоренный феррицианидный метод определения массовой доли общего сахара	15
10	Определение массовой доли лактозы поляриметрическим методом	18
11	Проверка приемлемости результатов определений	20
12	Оформление результатов	20
13	Требования безопасности	21
Приложение А (обязательное). Расчет сахарозы по количеству восстановленной меди		22
Приложение Б (обязательное). Расчет инвертного сахара по количеству восстановленной меди до инверсии		23
Библиография		23

МОЛОКО И ПРОДУКТЫ ПЕРЕРАБОТКИ МОЛОКА

Методы определения массовой доли сахаров

Milk and milk products.

Methods for determination of sugars mass fraction

Дата введения — 2013—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на молоко и продукты переработки молока и устанавливает методы определения массовых долей сахаров (сахарозы, лактозы и общего сахара):

- йодометрический метод;
- метод Бертрана;
- ускоренный феррицианидный метод;
- поляриметрический метод.

Стандарт не распространяется на молочные консервы.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ Р 12.1.019—2009 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

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

ГОСТ Р 52501—2005 Вода для лабораторного анализа. Технические условия

ГОСТ Р 53228—2008 Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

ГОСТ 12.1.004—91 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.005—88 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.007—76 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 12.4.009—83 Система стандартов безопасности труда. Пожарная техника для защиты объектов. Основные виды. Размещение и обслуживание

ГОСТ 12.4.021—75 Система стандартов безопасности труда. Системы вентиляционные. Общие требования

ГОСТ 22—94 Сахар-рафинад. Технические условия

ГОСТ 61—75 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ 83—79 Реактивы. Натрий углекислый безводный. Технические условия

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

ГОСТ 3118—77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 4159—79 Реактивы. Йод. Технические условия

- ГОСТ 4165—78 Реактивы. Медь II сернокислая 5-водная. Технические условия
ГОСТ 4174—77 Реактивы. Цинк сернокислый 7-водный. Технические условия
ГОСТ 4199—76 Реактивы. Натрий тетраборнокислый 10-водный. Технические условия
ГОСТ 4204—77 Реактивы. Кислота серная. Технические условия
ГОСТ 4206—75 Реактивы. Калий железосинеродистый. Технические условия
ГОСТ 4207—75 Реактивы. Калий железистосинеродистый 3-водный. Технические условия
ГОСТ 4220—75 Реактивы. Калий двухромовокислый. Технические условия
ГОСТ 4232—74 Реактивы. Калий йодистый. Технические условия
ГОСТ 4328—77 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия
ГОСТ 5823—78 Реактивы. Цинк уксуснокислый 2-водный. Технические условия
ГОСТ 5833—75 Реактивы. Сахароза. Технические условия
ГОСТ 5839—77 Реактивы. Натрий щавелевокислый. Технические условия
ГОСТ 5845—79 Реактивы. Калий-натрий виннокислый 4-водный. Технические условия
ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия
ГОСТ 8677—76 Реактивы. Кальция оксид. Технические условия
ГОСТ 10163—76 Реактивы. Крахмал растворимый. Технические условия
ГОСТ 12026—76 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия
ГОСТ 13928—84 Молоко и сливки заготовляемые. Правила приемки, методы отбора проб и подготовка их к анализу
ГОСТ 14919—83 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия
ГОСТ 20490—75 Реактивы. Калий марганцовокислый. Технические условия
ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
ГОСТ 25794.1—83 Реактивы. Методы приготовления титрованных растворов для кислотно-основного титрования
ГОСТ 26809—86 Молоко и молочные продукты. Правила приемки, методы отбора и подготовка проб к анализу
ГОСТ 27068—86 Реактивы. Натрий серноватистокислый (натрия тиосульфат) 5-водный. Технические условия
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 29251—91 (ИСО 385-1—84) Посуда лабораторная стеклянная. Бюretki. Часть 1. Общие требования

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 по ежегодно издаваемому информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по соответствующим ежемесячно издаваемым информационным указателям, опубликованным в текущем году. 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 Термины и определения

В настоящем стандарте применены термины, установленные нормативным правовым актом Российской Федерации [1], а также следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 Йодометрический метод: Титриметрический метод, основанный на окислении редуцирующих сахаров в щелочной среде йодом и титровании неизрасходованного йода раствором серноватистокислого натрия.

3.2 поляриметрический метод: Метод физических исследований, основанный на измерении степени поляризации света и угла вращения плоскости поляризации света при прохождении его через оптически активные вещества.

3.3 метод Бертрана: Метод, основанный на способности редуцирующих сахаров восстанавливать в щелочной среде двухвалентную медь в оксид меди (I), которую окисляют железоаммонийными квасцами с последующим титрованием восстановленного двухвалентного железа раствором калия марганцовокислого.

3.4 феррицианидный метод: Титриметрический метод, основанный на способности редуцирующих сахаров окисляться и восстанавливаться в щелочной среде железосинеродистый калий в железистосинеродистый калий.

4 Отбор и подготовка проб

4.1 Отбор проб — по ГОСТ 13928, ГОСТ 26809.

4.2 Подготовка проб

4.2.1 Продукты без пищевых добавок или содержащие пищевые добавки, образующие с продуктом однородную структуру (кофе, какао, фэн и т. д.), или неотделяемые пищевые компоненты (кокосовую стружку, дробленые орехи и т. д.) максимально полно освобождают от упаковки, помещают в стакан вместимостью 500 см³ и нагревают на водяной бане до температуры (32 ± 2) °С, тщательно перемешивая шпателем до получения однородной массы, не допуская разжижения продукта и освобождаясь от воздушных пузырьков. После чего продукт помещают в стакан гомогенизатора и гомогенизируют в течение 3—5 мин при частоте вращения ножей от 2000 до 5000 мин⁻¹ до получения однородной массы. Затем пробу охлаждают до температуры (20 ± 2) °С.

Во избежание расслоения пробу для анализа отбирают сразу же после гомогенизации.

Творожные продукты помещают в фарфоровую ступку, тщательно перемешивают и растирают, добиваясь однородности.

4.2.2 Продукты с отделяемыми пищевыми компонентами и декорированные (орехи, печенье, вафли в виде декора, глазурь, начинки в виде стержня и другие отделяемые компоненты) максимально полно освобождают от наполнителей, глазури и декора и далее подготавливают, как указано в 4.2.1.

5 Условия проведения измерений

При выполнении измерений в лаборатории должны соблюдаться следующие условия:

температура окружающего воздуха	(20 ± 5) °С;
относительная влажность воздуха	(55 ± 25) %;
атмосферное давление	(95 ± 10) кПа.

6 Йодометрический метод

6.1 Сущность метода

Метод основан на окислении редуцирующих сахаров (лактоза, глюкоза), содержащих альдегидную группу, йодом в щелочной среде. Массовую долю сахарозы определяют по разности между количеством взятого и оставшегося йода, определяемого титрованием тиосульфатом натрия до и после инверсии.

Метод применяется для определения сахарозы в молочной продукции, в рецептуру которой входит сахароза.

Метод может применяться при возникновении разногласий.

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

Весы по ГОСТ Р 53228, обеспечивающие точность взвешивания с пределами абсолютной допускаемой погрешности однократного взвешивания ± 0,2 мг и ± 0,002 г.

Термометр жидкостный диапазоном измерения от 0 °С до 100 °С, ценой деления шкалы 1 °С по ГОСТ 28498.

Часы электронно-механические по ГОСТ 27752.

Баня водяная терmostатируемая.

Шкаф сушильный, обеспечивающий поддержание температуры (158 ± 2) °С.

Электроплитка бытовая по ГОСТ 14919.

Бюветки 1-1(2)-1-25-0,05, 1-1(2)-1-50-0,1 по ГОСТ 29251.

Колбы 1-250-2 XC, 2-250-2 XC, 1-1000-2 TC, 2-1000-2 TC по ГОСТ 1770.

Пипетки 1-2-5, 2-2-5, 1-2-10, 2-2-10, 1-2-25, 2-2-25 по ГОСТ 29169.
Цилиндры 1-25-2, 1-100-2, 1-250-2 по ГОСТ 1770.
Колбы Кн-1-250-29/32 ТС, 1-500-29/32 ТС по ГОСТ 25336.
Стаканы В-1-100, В-2-100, В-1-150, В-2-150 ТС по ГОСТ 25336.
Воронки В-56-80, В-75-110 ХС по ГОСТ 25336.
Воронки делительные ВД-1-250 ХС по ГОСТ 25336.
Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026.
Палочки стеклянные оплавленные.
Известь натронная.
Йод по ГОСТ 4159, ч. д. а., раствор молярной концентрации 0,1 моль/дм³.
Калий двухромовокислый по ГОСТ 4220 х. ч., раствор молярной концентрации 0,017 моль/дм³.
Калий йодистый по ГОСТ 4232, ч. д. а.
Кальций хлористый кристаллический.
Кислота соляная по ГОСТ 3118, х. ч., растворы молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 7,3 \text{ моль/дм}^3$ и $c(\text{HCl}) = 0,5 \text{ моль/дм}^3$ и раствор, полученный разбавлением соляной кислоты дистиллированной водой в соотношении 1:5.
Крахмал растворимый по ГОСТ 10163, 1 %-ный раствор.
Медь II сернокислая 5-водная по ГОСТ 4165, х. ч. или ч. д. а.
Метиловый оранжевый (индикатор), массовой концентрацией 1,0 г/дм³.
Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, х. ч. или ч. д. а., растворы молярной концентрации 0,1 и 1,0 моль/дм³.
Натрий серноватистокислый (натрия тиосульфат) 5-водный ГОСТ 27068, х. ч., раствор молярной концентрации 0,1 моль/дм³.
Натрий углекислый безводный по ГОСТ 83, х. ч.
Сахароза по ГОСТ 5833, ч. д. а. или сахар-рафинад по ГОСТ 22.
Вода для лабораторного анализа второй степени чистоты (бидистиллированная) по ГОСТ Р 52501.
Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.
Допускается применение других средств измерения, вспомогательного оборудования, не уступающих вышеуказанным по метрологическим и техническим характеристикам и обеспечивающих необходимую точность измерения, а также реагентов и материалов, по качеству не хуже вышеуказанных.

6.3 Подготовка к проведению измерений

6.3.1 Приготовление раствора сернокислой меди

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают $(69,260 \pm 0,001)$ г перекристаллизованной сернокислой меди, не содержащей железа, растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора в склянке из темного стекла в темном месте при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ — не более 3 мес.

6.3.2 Приготовление растворов гидроокиси натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$ и $c(\text{NaOH}) = 1,0 \text{ моль/дм}^3$

6.3.2.1 Приготовление растворов гидроокиси натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 1,0 \text{ моль/дм}^3$

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают $(40,000 \pm 0,001)$ г гидроокиси натрия и растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки. Коэффициент поправки определяют в соответствии с требованиями ГОСТ 25794.1.

Допускается приготовление раствора из фиксанала.

6.3.2.2 Приготовление растворов гидроокиси натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают $(4,000 \pm 0,001)$ г гидроокиси натрия и растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки. Коэффициент поправки определяют в соответствии с требованиями ГОСТ 25794.1.

Допускается приготовление раствора из фиксанала.

Срок хранения растворов при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ — не более 1 мес.

6.3.3 Приготовление раствора йода молярной концентрации $c(J_2) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$

В стакан вместимостью 100 см³ помещают 20—25 г йодистого калия с отсчетом показаний до 0,01 г и 25 см³ дистиллированной воды и тщательно перемешивают. Затем добавляют $(12,700 \pm 0,001)$ г металлического йода и снова тщательно перемешивают до полного растворения йода и количественно

переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора в склянке из темного стекла в темном месте при температуре (20 ± 5) °C — не более 1 мес.

6.3.4 Приготовление раствора соляной кислоты молярной концентрации с (HCl) = 0,5 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают 300—400 см³ дистиллированной воды и при осторожном перемешивании 42,5 см³ концентрированной соляной кислоты плотностью 1,188 г/см³. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Коэффициент поправки определяют в соответствии с требованиями ГОСТ 25794.1.

Срок хранения раствора при температуре (20 ± 5) °C — не более 3 мес.

6.3.5 Приготовление раствора соляной кислоты для инверсии молярной концентрации с (HCl) = 7,3 моль/дм³

К 80 см³ дистиллированной воды добавляют 120 см³ соляной кислоты плотностью 1,188 г/см³ и осторожно перемешивают.

Срок хранения раствора при температуре (20 ± 5) °C — не более 1 мес.

6.3.6 Приготовление раствора серноватистокислого натрия (тиосульфата натрия) молярной концентрации с (Na₂S₂O₃ · 5H₂O) = 0,1 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают (24,800 ± 0,001) г тиосульфата натрия, растворяют в небольшом количестве бидистиллированной воды, прибавляют (0,200 ± 0,001) г безводного углекислого натрия и перемешивают. Объем раствора доводят бидистиллированной водой до метки. Для приготовления раствора тиосульфата натрия используют также свежепрокипяченную дистиллированную воду. Охлаждают воду в колбе с закрытой пробкой, через которую проходит хлоркальциевая трубка, наполненная кусочками натронной извести.

Срок хранения раствора в склянке из темного стекла в темном месте при температуре (20 ± 5) °C — не более 1 мес.

6.3.6.1 Определение массовой концентрации раствора серноватистокислого натрия

В коническую колбу вместимостью 500 см³ с притертой пробкой вносят 1—2 г йодистого калия, приливают 2—3 см³ дистиллированной воды, затем прибавляют 5 см³ соляной кислоты, полученной разбавлением дистиллированной водой в соотношении 1:5, вносят 20 см³ раствора двухромовокислого калия (6.3.8). Закрыв колбу пробкой, содержимое тщательно перемешивают, дают раствору постоять 5 мин, после чего титруют раствором серноватистокислого натрия (массовую концентрацию которого устанавливают), приливая его из бюретки вместимостью 25 см³ постепенно при постоянном перемешивании. Когда коричневый цвет раствора перейдет в желтовато-зеленый, в колбу добавляют 1 см³ 1 %-ного раствора крахмала (6.3.9) и 250—300 см³ дистиллированной воды (для более точного определения окончания титрования). Затем титрование продолжают, приливая тиосульфат натрия по каплям до резкого перехода цвета раствора от синего до светло-зеленого, обусловленного ионами трехвалентного хрома.

Массовую концентрацию (титр раствора) раствора серноватистокислого натрия C_1 , в пересчете на сахарозу, г/см³, вычисляют по формуле

$$C_1 = \frac{0,0171 \cdot 20}{V_1} \quad (1)$$

где 0,0171 — массовая концентрация сахарозы, соответствующая 1 см³ раствора тиосульфата натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм³, г/см³;

20 — объем раствора двухромовокислого калия молярной концентрации 0,1 моль/дм³, см³;

V_1 — объем раствора тиосульфата натрия, израсходованный на титрование 20 см³ раствора двухромовокислого калия молярной концентрации 0,1 моль/дм³, см³.

Вычисления проводят до четвертого десятичного знака.

6.3.7 Приготовление раствора метилового оранжевого массовой концентрации 1,0 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают (0,100 ± 0,001) г метилового оранжевого, добавляют небольшое количество дистиллированной воды температурой (75 ± 5) °C и тщательно перемешивают. Раствор охлаждают до температуры (20 ± 2) °C и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора в склянке из темного стекла в темном месте при температуре (20 ± 5) °C — не более 3 мес.

6.3.8 Приготовление раствора двухромовокислого калия молярной концентрации $c(K_2Cr_2O_7) = 0,017 \text{ моль/дм}^3$

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают 4,9038 г двухромовокислого калия, предварительно перекристаллизованного и высушенного при температуре $(158 \pm 2)^\circ\text{C}$, растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора в склянке из темного стекла в темном месте при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ — не более 1 мес.

6.3.9 Приготовление 1 %-ного раствора крахмала

(1,000 ± 0,001) г крахмала растворяют в 10 см³ холодной дистиллированной воды. Полученную смесь приливают тонкой струйкой при непрерывном помешивании в 90 см³ кипящей дистиллированной воды. Горячий готовый крахмал отфильтровывают в бутылку и закрывают ее пробкой.

Приготовленный крахмал может быть пастеризован при температуре $(85 \pm 2)^\circ\text{C}$.

Срок хранения пастеризованного раствора крахмала при температуре $(6 \pm 2)^\circ\text{C}$ — не более 1 мес.

6.4 Проведение измерений

6.4.1 Приготовление фильтрата из неокрашенных продуктов

В стакан вместимостью 100 см³ помещают $(5,000 \pm 0,001)$ г продукта, подготовленного по 4.2 и содержащего не менее 10% сахарозы или $(10,000 \pm 0,001)$ г продукта, подготовленного по 4.2 и содержащего не более 10% сахарозы. В стакан с продуктом прибавляют 25 см³ дистиллированной воды температурой $(20 \pm 2)^\circ\text{C}$, содержимое стакана тщательно растирают оплавленной стеклянной палочкой и количественно переносят через воронку в мерную колбу вместимостью 250 см³. Количество дистиллированной воды, используемой для ополаскивания стакана, не должно превышать половины объема колбы. Колбу закрывают пробкой и содержимое ее тщательно перемешивают.

В колбу вносят 10 см³ раствора сернокислой меди (6.3.1), тщательно перемешивают и дают отстояться 1 мин. Затем добавляют 4 см³ раствора гидроокиси натрия молярной концентрации 1 моль/дм³ (6.3.2.1), содержимое колбы перемешивают круговыми движениями, не взбалтывая, и оставляют в покое на 5 мин.

После появления над осадком прозрачного слоя жидкости, указывающего на полноту осаждения, в колбу доливают дистиллированную воду до метки и содержимое колбы тщательно перемешивают, сильно взбалтывая. Колбу оставляют в покое на 20—30 мин для отстаивания. Прозрачный слой жидкости, находящийся над осадком, фильтруют через сухой складчатый бумажный фильтр в сухую колбу вместимостью 250 см³. Первые 25—30 см³ фильтрата отбрасывают.

Фильтраты должны быть совершенно прозрачны.

6.4.2 Приготовление фильтрата из продуктов окрашенных (шоколадных паст)

В стакан вместимостью 100 см³ помещают $(10,00 \pm 0,001)$ г продукта, подготовленного по 4.2, добавляют 50 см³ дистиллированной воды, нагретой до температуры $(45 \pm 5)^\circ\text{C}$. После того как продукт расплавится, содержимое стакана тщательно перемешивают и переносят в сухую департерную воронку.

После отстаивания жира большую часть водного слоя сливают из воронки в сухую колбу вместимостью 250 см³, из которой пипеткой отбирают 40 см³ водной вытяжки (соответствует 8 г анализируемого продукта) и переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, добавляют дистиллированную воду приблизительно до половины объема колбы, 5 см³ раствора сернокислой меди и 2 см³ раствора гидроокиси натрия молярной концентрации 1 моль/дм³. Содержимое колбы перемешивают и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки. Раствор тщательно перемешивают и оставляют на 20—30 мин для отстаивания. Прозрачный слой жидкости, находящийся над осадком, фильтруют через сухой складчатый бумажный фильтр в сухую колбу вместимостью 250 см³. Первые 25—30 см³ фильтрата отбрасывают.

Фильтраты должны быть совершенно прозрачны.

6.4.3 Определение редуцирующей способности фильтрата до инверсии

25 см³ фильтрата, приготовленного по 6.4.1 или 6.4.2, вносят пипеткой в коническую колбу с притертой пробкой вместимостью 250 см³. Затем пипеткой приливают 25 см³ раствора йода (6.3.3). Смесь перемешивают и затем медленно приливают из burette при непрерывном перемешивании 37,5 см³ раствора гидроокиси натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм³ (6.3.2.2). Колбу закрывают притертой пробкой и оставляют в темном месте на 20 мин при температуре $(20 \pm 2)^\circ\text{C}$.

Через 20 мин в колбу приливают 8 см³ раствора соляной кислоты молярной концентрации 0,5 моль/дм³ (6.3.4), перемешивают и титруют неизрасходованный выделившийся йод раствором сернокислого натрия (6.3.6). После перехода цвета титруемого раствора из бурого в желтоватый в кол-

бу прибавляют 1 см³ раствора крахмала (см. 6.3.9) и титрование продолжают до исчезновения синей окраски.

После титрования записывают количество серноватистокислого натрия, израсходованного на титрование выделившегося йода.

6.4.4 Определение редуцирующей способности фильтрата после инверсии

Другие 25 см³ фильтрата, приготовленного по 6.4.1 или 6.4.2, вносят пипеткой в коническую колбу вместимостью 250 см³ с притертой пробкой. Колбу закрывают пробкой с вставленным в нее термометром так, чтобы ртутный резервуар находился в жидкости, и нагревают в водяной бане до температуры (65—70) °С.

Приоткрыв пробку, приливают в колбу 2,5 см³ раствора соляной кислоты (см. 6.3.5) для инверсии, содержимое перемешивают круговыми движениями и выдерживают в течение 10 мин в водяной бане при температуре 65 °С—70 °С, часто помешивая круговыми движениями первые 3 мин. Не вынимая термометра, колбу быстро охлаждают до температуры (20 ± 2) °С под струей холодной воды.

Затем в колбу добавляют одну каплю раствора метилового оранжевого (6.3.7), при непрерывном помешивании круговыми движениями медленно приливают по каплям раствор гидроокиси натрия молярной концентрации 1,0 моль/дм³ (6.3.2.1) до наступления слабокислой реакции (переход окраски раствора от розовой к желтовато-оранжевой). В начале нейтрализации термометр вынимают из колбы после промывания его первыми каплями раствора гидроокиси натрия.

К нейтрализованному раствору приливают 25 см³ раствора йода (6.3.3), затем медленно, при непрерывном помешивании, 37,5 см³ раствора гидроокиси натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм³ (6.3.2.2). Колбу закрывают притертой пробкой и оставляют в темном месте на 20 мин при температуре (20 ± 2) °С.

Через 20 мин в колбу приливают 8 см³ раствора соляной кислоты молярной концентрации 0,5 моль/дм³ (6.3.4) и титруют выделившийся йод раствором серноватистокислого натрия (6.3.6). После перехода цвета титруемого раствора из бурого в желтоватый в колбу прибавляют 1 см³ раствора крахмала (6.3.9) и титрование продолжают до исчезновения синей окраски.

После окончания титрования записывают объем серноватистокислого натрия, израсходованного на титрование выделившегося йода. Конец титрования устанавливают по резкому переходу синей окраски в бледно-розовую, обусловленную наличием метилового оранжевого.

6.5 Обработка результатов измерений

6.5.1 Массовую долю сахарозы в продукте X_1 , %, вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(V_2 - V_3) \cdot C_1 \cdot 100 \cdot 0,99}{m_1} \quad (2)$$

где V_2 — объем раствора серноватистокислого натрия, израсходованный на титрование до инверсии, см³;

V_3 — объем раствора серноватистокислого натрия, израсходованный на титрование после инверсии, см³;

C_1 — массовая концентрация серноватистокислого натрия в пересчете на сахарозу, г/см³;

0,99 — эмпирический коэффициент (поправка на реакцию фруктозы с йодом);

m_1 — масса пробы продукта, соответствующая 25 см³ фильтрата, взятого для титрования, г, равная:

- 0,5 г при первоначальной массе пробы 5 г и разведении до 250 см³ (6.4.1);

- 1,0 г при первоначальной массе пробы 10 г и разведении до 250 см³ (6.4.1);

- 0,8 г при первоначальной массе пробы 10 г и разведении до 50 см³, из которых взято 40 см³ и разведено водой до 250 см³ (6.4.2).

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, округленное до первого десятичного знака, если выполняется условие приемлемости по разделу 11.

6.5.2 Проведение контрольного анализа (для проверки качества приготовленных растворов)

Контрольные образцы готовят из молочных продуктов с добавлением сахарозы (например, творог и сахароза).

В два стаканчика вместимостью 50 см³ помещают по (1,300 ± 0,001) г сахарозы и (3,700 ± 0,001) г творога, добавляют небольшое количество дистиллированной воды и тщательно перемешивают, растирая оплавленной стеклянной палочкой.

Содержимое стаканчика количественно переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, заполняя ее примерно на $\frac{1}{2}$ объема. Далее анализ проводят как описано в 6.4.1, 6.4.3 и 6.4.4. Пробы продукта

соответствуют творожному продукту массовой долей сахарозы 26 %. Если в контрольном образце получено значение массовой доли сахарозы составляет $(26,0 \pm 0,3) \%$, то такие растворы используют в определении. Если значение массовой доли сахарозы отличается от значения $(26,0 \pm 0,3) \%$, то растворы заменяют.

6.5.3 Контроль точности результатов измерений

Приписанные характеристики погрешности и ее составляющих метода определения содержания сахарозы при $P = 0,95$ приведены в таблице 1.

Таблица 1

Диапазон измерений массовой доли сахарозы, %	Предел повторяемости g , %	Предел воспроизводимости g , %	Границы, абсолютной погрешности $\pm \Delta$, %
1,0—50,0	0,3	0,7	0,5

7 Метод Бертрана

7.1 Сущность метода

Метод основан на способности редуцирующих сахаров — лактозы, глюкозы, фруктозы восстанавливать в щелочной среде двухвалентную медь до оксида меди (I) (Cu_2O) (красный осадок). Осадок оксида меди (I) окисляют железоаммонийными квасцами до сульфата меди ($CuSO_4$). При этом трехвалентное железо восстанавливается до двухвалентного железа, количество которого определяют титрованием раствором калия марганцовокислого. По количеству калия марганцовокислого, пошедшего на титрование, рассчитывают количество меди, восстановленной редуцирующими сахарами. На основании полученного результата по эмпирически составленным таблицам определяют содержание сахарозы и общего сахара (в пересчете на инвертный).

Метод применяется для продуктов, содержащих фруктово-ягодные наполнители, фрукты в сиропе, инвертный сахар и другие сахара и сахарозаменители.

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

Весы по ГОСТ Р 53228, обеспечивающие точность взвешивания с пределами абсолютной допускаемой погрешности однократного взвешивания $\pm 0,2$ мг и $\pm 0,02$ г.

Термометр ртутный диапазоном измерения от 0 °С до 100 °С, ценой деления шкалы 1 °С по ГОСТ 28498.

Баня водянная термостатируемая.

Часы электронно-механические по ГОСТ 27752.

Электроплитка бытовая по ГОСТ 14919.

Бюретки 1-1-2-50-0,1; 1-2-2-50-0,1; 1-3-2-50-0,1 по ГОСТ 29251.

Колбы 1-250-2 ХС, 2-250-2 ХС, 1-1000-2 ТС, 2-1000-2 ТС по ГОСТ 1770.

Цилиндры 1-100-2, 1-500-2 по ГОСТ 1770.

Пипетки 1-2-5, 2-2-5, 1-2-10, 2-2-10, 1-2-25, 2-2-25 по ГОСТ 29169.

Воронка типа ВФ исполнения 1, диаметром фильтра 40 и 60 мм, типа ФКП, класса ПОР 40, из термически и химически стойкого стекла группы ТХС по ГОСТ 25336.

Колбы Кн-1-250, Кн-2-250, Кн-1-500, 2-500 ТС по ГОСТ 25336.

Колбы с тубусом исполнения 1, вместимостью 250 и 500 см³ по ГОСТ 25336.

Стаканы В-1-100, В-1-150, В-2-100, В-2-150 ТС по ГОСТ 25336.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026.

Насос водоструйный по ГОСТ 25336.

Сетка асбестовая.

Холодильник бытовой, обеспечивающий поддержание температуры в холодильной камере $(6 \pm 2)^\circ\text{C}$.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, х. ч. или ч. д. а.

Калий-натрий виннокислый 4-водный по ГОСТ 5845, ч. д. а.

Квасцы железоаммонийные, х. ч. или ч. д. а.

Кислота серная по ГОСТ 4204, х. ч. или ч. д. а.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, х. ч. или ч. д. а.

Медь (II) сернокислая 5-водная по ГОСТ 4165, х. ч. или ч. д. а.

Метиловый оранжевый (индикатор), раствор массовой концентрации 1,0 г/дм³.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, х. ч. или ч. д. а., раствор молярной концентрации 1 моль/дм³.

Натрий щавелевокислый по ГОСТ 5839, х. ч. или ч. д. а., или аммоний щавелевокислый по ГОСТ 5712, х. ч. или ч. д. а.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

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

7.3 Подготовка к проведению измерений

7.3.1 Приготовление раствора сернокислой меди (раствор Фелинга № 1) — по 6.3.1.

7.3.2 Приготовление раствора Фелинга № 2

(365,000 ± 0,001) г гиннокислого калия-натрия растворяют при слабом нагревании в 600 см³ дистиллированной воды и фильтруют в мерную колбу вместимостью 1000 см³, приливают приготовленный отдельно раствор гидроокиси натрия, который готовят следующим образом: (103,000 ± 0,001) г гидроокиси натрия растворяют в 200 см³ дистиллированной воды. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора при температуре (20 ± 5) °С — не более 3 мес.

7.3.3 Приготовление раствора железоаммонийных квасцов

Готовят насыщенный раствор железоаммонийных квасцов. Для этого в колбу вместимостью 500 см³ наливают 250 см³ дистиллированной воды температурой (75 ± 5) °С и растворяют в ней, растирая, (86,00 ± 0,01) г железоаммонийных квасцов. Раствор охлаждают, выдерживают сутки при температуре (6 ± 2) °С и фильтруют.

В стакан вместимостью 500 см³ вносят 250 см³ насыщенного раствора железоаммонийных квасцов и приливают 25 см³ серной кислоты. Раствор перемешивают, охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, разбавляют дистиллированной водой до $\frac{3}{4}$ объема колбы, и, после охлаждения до температуры (20 ± 2) °С, доводят дистиллированной водой до метки. В момент определения раствор должен иметь температуру (20 ± 2) °С.

Срок хранения раствора в склянке из темного стекла в темном месте при температуре (20 ± 5) °С — не более 1 мес.

7.3.4 Приготовление раствора марганцовокислого калия

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают (4,980 ± 0,001) г марганцовокислого калия и растворяют в 900 см³ дистиллированной воды. Раствор нагревают до температуры (95 ± 2) °С, выдерживают в течение 5 мин, накрыв колбу, затем охлаждают до температуры (20 ± 5) °С. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки и фильтруют через воронку ВФ со стеклянным фильтром, предварительно промытую тем же раствором.

Срок хранения раствора в склянке из темного стекла в темном месте при температуре (20 ± 5) °С — не более 1 мес.

7.3.4.1 Определение массовой концентрации раствора марганцовокислого калия

В коническую колбу вместимостью 500 см³ помещают 0,250 г с записью результата до четвертого десятичного знака щавелевокислого натрия (аммония) и растворяют в 100 см³ дистиллированной воды. Затем добавляют 2 см³ серной кислоты. Раствор нагревают до температуры (80 ± 2) °С и титруют из бюретки со стеклянным краном приготовленным раствором марганцовокислого калия до появления розового окрашивания.

Массовую концентрацию марганцовокислого калия C_2 , мг/см³, вычисляют по формуле

$$C_2 = \frac{m_2 \cdot K_1 \cdot 1000}{V_4}, \quad (3)$$

где m_2 — масса щавелевокислого натрия (аммония), г;

K_1 — коэффициент пересчета щавелевокислых солей на медь:

0,9488 для щавелевокислого натрия,

0,8951 для щавелевокислого аммония;

V_4 — объем марганцовокислого калия, израсходованный на титрование, см³.

Вычисления проводят до четвертого десятичного знака.

7.3.5 Приготовление раствора гидроокиси натрия молярной концентрации с (NaOH) = 1,0 моль/дм³ — по 6.3.2.1.

7.3.6 Приготовление раствора метилового оранжевого массовой концентрации 1,0 г/дм³ — по 6.3.7.

7.4 Проведение измерений

7.4.1 Приготовление фильтрата — по 6.4.1—6.4.2.

7.4.2 Определение редуцирующей способности фильтрата до инверсии

В коническую колбу вместимостью 250 см³ пипеткой приливают 50 см³ фильтрата (7.4.1), 25 см³ раствора Фелинга № 1 (7.3.1) и 25 см³ раствора Фелинга № 2 (7.3.2). После перемешивания колбу с содержимым помещают на асбестовую сетку с вырезанным в ней круглым отверстием диаметром 40—50 мм и нагревают. Раствор кипятят ровно 6 мин, считая с момента его закипания. При этом выпадает красный осадок закиси меди.

Горячий раствор фильтруют через воронку типа ВФ со стеклянным фильтром в колбу с тубусом при слабом разряжении, избегая попадания осадка на фильтр. Для предохранения оксида меди (I) от окисления осадок на дне колбы постоянно должен быть покрыт раствором, для чего колбу с осадком поддерживают во время фильтрования в наклонном положении. По окончании фильтрования осадок промывают несколько раз дистиллированной водой, отфильтровывая каждую порцию воды после кратковременного отстаивания через тот же фильтр.

В колбу с промытым осадком приливают небольшими порциями при постоянном помешивании 30 см³ раствора железоаммонийных квасцов (7.3.3), до полного растворения осадка. Содержимое конической колбы количественно переносят на тот же фильтр и фильтруют в другую чистую колбу с тубусом.

Остаток на фильтре промывают 15 см³ раствора железоаммонийных квасцов (7.3.3). Коническую колбу из-под осадка оксида меди (I) и фильтр дополнительно промывают три-четыре раза небольшими порциями дистиллированной воды, нагретой до температуры (80 ± 5) °С.

По окончании промывания фильтрат с промывными водами титруют раствором марганцовокислого калия (7.3.4) до слабо-розового окрашивания, отмечая количество раствора, пошедшее на титрование.

7.4.3 Определение редуцирующей способности фильтрата после инверсии

В коническую колбу вместимостью 250 см³ пипеткой приливают 20 см³ фильтрата (7.4.1). Колбу закрывают пробкой с вставленным в нее термометром так, чтобы ртутный резервуар находился в жидкости, и нагревают в водяной бане до температуры (65 ± 5) °С.

Приоткрыв пробку, приливают в колбу 2,5 см³ раствора соляной кислоты для проведения инверсии (6.3.5), содержимое колбы перемешивают круговыми движениями и выдерживают в водяной бане при температуре (68 ± 2) °С в течение (10 ± 1) мин. Затем вынимают из водяной бани, и, не вынимая термометра, быстро охлаждают до температуры (20 ± 2) °С под струей холодной воды.

После прибавления одной капли раствора метилового оранжевого (6.3.7) в колбу при непрерывном помешивании (круговыми движениями, медленно) приливают по каплям раствор гидроокиси натрия молярной концентрации 1 моль/дм³ (6.3.2.1) до наступления слабокислой реакции — перехода цвета титруемого раствора из бурого в желтоватый. В начале нейтрализации термометр вынимают из колбы после промывания его первыми каплями раствора гидроокиси натрия.

После окончания нейтрализации в колбу с инвертированным раствором приливают пипеткой последовательно по 25 см³ растворов Фелинга № 1 (7.3.1) и Фелинга № 2 (7.3.2) и далее проводят определение редуцирующей способности фильтрата.

После перемешивания колбу с раствором помещают на асбестовую сетку с вырезанным в ней круглым отверстием с размером диаметра 40—50 мм и нагревают. Раствор кипятят точно 6 мин, считая с момента его закипания. При этом выпадает осадок оксида меди (I) красного цвета.

Горячий раствор фильтруют через воронку типа ВФ со стеклянным фильтром в колбу с тубусом при слабом разряжении, избегая попадания осадка на фильтр. Для предохранения закиси меди от окисления осадок на дне колбы все время должен быть покрыт раствором, для чего колбу с осадком поддерживают во время фильтрования в наклонном положении. По окончании фильтрования осадок промывают несколько раз дистиллированной водой, отфильтровывая каждую порцию воды после кратковременного отстаивания через тот же фильтр.

В колбу с промытым осадком приливают небольшими порциями при постоянном помешивании 30 см³ раствора железоаммонийных квасцов (7.3.3), до полного растворения осадка. Содержимое конической колбы количественно переносят на тот же фильтр и фильтруют в другую чистую колбу с тубусом.

Остаток на фильтре промывают 15 см³ раствора железоаммонийных квасцов (7.3.3). Коническую колбу из-под осадка оксида меди (I) и фильтр дополнительно промывают три-четыре раза небольшими порциями дистиллированной воды, нагретой до температуры (80 ± 5) °С.

По окончании промывания фильтрат с промывными водами титруют раствором марганцовокислого калия (7.3.4) до слабо-розового окрашивания, отмечая количество раствора, пошедшее на титрование.

7.5 Обработка результатов измерений

7.5.1 Количество меди, восстановленное 20 см³ фильтрата после инверсии, Сu₁, мг, вычисляют по формуле

$$\text{Cu}_1 = \left(V_6 - \frac{V_5}{2.5} \right) \cdot C_2, \quad (4)$$

где V_6 — объем раствора марганцовокислого калия, израсходованный на титрование 20 см³ фильтрата после инверсии, см³;

$\frac{V_5}{2.5}$ — объем раствора марганцовокислого калия, израсходованный на титрование 20 см³ фильтрата до инверсии, см³;

C_2 — массовая концентрация раствора марганцовокислого калия, мг/см³.

Вычисления проводят до третьего десятичного знака и округляют до первого десятичного знака.

7.5.2 По количеству меди, определенному по 7.5.1, в соответствии с приложением А находят массу сахарозы, мг, содержащуюся в 20 см³ фильтрата, и переводят ее в граммы (m_3).

7.5.3 Массовую долю сахарозы в продукте X_2 , %, вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{m_3 \cdot 100}{m_4}, \quad (5)$$

где m_3 — масса сахарозы, содержащаяся в 20 см³ фильтрата, г;

m_4 — масса продукта, соответствующая 20 см³ фильтрата, г, равная:

- 0,4 г при первоначальной массе продукта 5 г и разведении до 250 см³ (6.4.1);

- 0,8 г при первоначальной массе пробы 10 г и разведении до 250 см³ (6.4.1);

- 0,64 г при первоначальной массе пробы 10 г и разведении до 50 см³, из которых взято 40 см³ и разведено водой до 250 см³ (6.4.2).

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, округленное до первого десятичного знака, если выполняется условие приемлемости по разделу 11.

7.5.4 Количество меди, восстановленное 20 см³ фильтрата до инверсии, Сu₂, для определения массовой доли общего сахара, в пересчете на инвертный, мг, вычисляют по формуле

$$\text{Cu}_2 = \frac{V_5}{2.5} C_2, \quad (6)$$

где $\frac{V_5}{2.5}$ — объем раствора марганцовокислого калия, израсходованный на титрование 20 см³ фильтрата до инверсии, см³;

C_2 — массовая концентрация раствора марганцовокислого калия, мг/см³.

Вычисления проводят до третьего десятичного знака и округляют до первого десятичного знака.

По количеству меди в соответствии с приложением Б находят массу инвертного сахара, мг, и переводят ее в граммы (m_5).

Массовую долю общего сахара в пересчете на инвертный X_3 , %, вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{(m_3 \cdot 1,053 + m_5) \cdot 100}{m_4}, \quad (7)$$

где 1,053 — коэффициент для перевода сахарозы в инвертный сахар;

m_5 — масса инвертного сахара, содержащаяся в 20 см³ фильтрата, г;

100 — коэффициент для перевода в процентах.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, округленное до первого десятичного знака, если выполняется условие приемлемости по разделу 11.

7.5.5 Приписанные характеристики погрешности и ее составляющих метода определения содержания массовой доли сахарозы и общего сахара в пересчете на инвертный при $P = 0,95$ приведены в таблице 2.

Таблица 2

Диапазон измерений массовой доли сахарозы и общего сахара в пересчете на инвертный, %	Предел повторяемости r , %	Предел воспроизводимости R , %	Границы, абсолютной погрешности $\pm \Delta$, %
2,0—50,0	0,5	1,5	1,1

8 Поляриметрический метод

8.1 Сущность метода

Метод основан на разрушении лактозы оксидом кальция и поляриметрическом определении содержания сахарозы.

Метод применяется для молочной продукции, кроме йогуртов и йогуртных продуктов.

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

Сахариметр универсальный, диапазоном измерения угла вращения плоскости поляризации при длине волны 589,3 нм от минус 40 до плюс 130 °S, пределом абсолютной допускаемой погрешности $\pm 0,05$ °S, со стеклянными кюветами длиной 200 и 400 мм.

Весы по ГОСТ Р 53228, обеспечивающие точность взвешивания с пределами абсолютной допускаемой погрешности однократного взвешивания $\pm 0,2$ мг и $\pm 0,002$ г.

Аналитор потенциометрический, диапазоном измерения 1—14 ед. pH, погрешностью $\pm 0,02$ ед. pH.

Термометр лабораторный ртутный, диапазоном измерения от 0 °C до 100 °C, ценой деления шкалы 1,0 °C по ГОСТ 28498.

Баня водяная термостатируемая или термостат водяной, обеспечивающий нагрев до (85 ± 2) °C. Колбы 1-100-2, 2-100-2, 1-200-2, 2-200-2, 1-1000-2, 2-1000-2 по ГОСТ 1770.

Пипетки 1-2-5, 2-2-5, 1-2-50, 2-2-50 по ГОСТ 29169.

Воронки типа В, диаметром 36, 75, 100 мм, из химически стойкого стекла группы ХС по ГОСТ 25336.

Колбы Кн-1-250, Кн-2-250 ТС по ГОСТ 25336.

Стаканы В-1-100, В-2-100 ТС по ГОСТ 25336.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026.

Калий железистосинеродистый (желтая кровяная соль) по ГОСТ 4207, х. ч. или ч. д. а., раствор массовой концентрации 150 г/дм³.

Кальция оксид по ГОСТ 8677, ч. д. а., свежепрокаленный.

Кислота уксусная по ГОСТ 61.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, х. ч. или ч. д. а., растворы молярной концентрации 0,1 и 1,0 моль/дм³.

Натрий тетраборнокислый 10-водный по ГОСТ 4199, х. ч., раствор массовой концентрации 19,07 г/дм³.

Цинк уксуснокислый 2-водный по ГОСТ 5823, ч. д. а., раствор массовой концентрации 300 г/дм³.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

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

8.3 Подготовка к проведению измерений

8.3.1 Приготовление раствора уксуснокислого цинка массовой концентрации 300 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают $(300,00 \pm ,01)$ г уксуснокислого цинка, добавляют небольшое количество дистиллированной воды и тщательно перемешивают. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора при температуре (20 ± 5) °C — не более 3 мес.

8.3.2 Приготовление раствора железистосинеродистого калия массовой концентрации 150 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают ($150,000 \pm 0,001$) г железистосинеродистого калия, добавляют небольшое количество дистиллированной воды и тщательно перемешивают. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора в склянке из темного стекла в темном месте при температуре (20 ± 5) °C — не более 3 мес.

8.3.3 Приготовление раствора тетраборнокислого натрия массовой концентрации 19,07 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают ($19,070 \pm 0,001$) г тетраборнокислого натрия, добавляют 500 см³ дистиллированной воды и тщательно перемешивают до полного растворения соли. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора при температуре (20 ± 5) °C — не более 3 мес.

8.3.4 Приготовление растворов гидроокиси натрия молярной концентрации c (NaOH) = $= 0,1$ моль/дм³ и c (NaOH) = $1,0$ моль/дм³ — по 6.3.2.

8.3.5 Приготовление буферного раствора

Буферный раствор используют для разрушения лактозы.

В колбу вместимостью 200 см³ помещают 40 см³ раствора тетраборнокислого натрия (8.3.3), 60 см³ раствора гидроокиси натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм³ (6.3.2.2) и 16 см³ раствора гидроокиси натрия молярной концентрации 1,0 моль/дм³ (6.3.2.1).

Активная кислотность буферного раствора должна быть 13,1—13,5 ед. pH.

Срок хранения раствора при температуре (20 ± 5) °C — не более 3 мес.

8.4 Проведение измерений

8.4.1 Приготовление фильтрата

В стакан вместимостью 100 см³ помещают ($26,000 \pm 0,001$) г творожных продуктов или ($30,000 \pm 0,001$) г мороженого. Пробу продукта растирают стеклянной палочкой с примерно равным количеством дистиллированной воды температурой (45 ± 2) °C и количественно переносят в мерную колбу вместимостью 200 см³ для творожных продуктов и 100 см³ для мороженого, омывая стакан несколько раз дистиллированной водой, при этом объем дистиллированной воды должен составлять не более половины объема колбы.

Колбу с содержимым охлаждают до температуры (20 ± 2) °C и прибавляют по 3 см³ для творожных продуктов и по 5 см³ для мороженого растворов уксуснокислого цинка (8.3.1) и железистосинеродистого калия (8.3.2).

После добавления каждого раствора содержимое колбы осторожно перемешивают, не допуская образования пузырьков. Содержимое колбы доводят дистиллированной водой до метки, тщательно перемешивают и, спустя 10 мин, фильтруют через сухой складчатый бумажный фильтр в сухую колбу вместимостью 250 см³.

8.4.2 В мерную колбу вместимостью 100 см³ пипеткой приливают 50 см³ фильтрата, приготовленного по 8.4.1, добавляют ($0,300 \pm 0,001$) г оксида кальция и выдерживают колбу в кипящей водяной бане 4—5 мин, постоянно перемешивая. После этого колбу с раствором быстро охлаждают до температуры (20 ± 2) °C под струей холодной воды и прибавляют 1—2 см³ концентрированной уксусной кислоты. (Допускается неполное растворение оксида кальция). Колбу доливают до метки дистиллированной водой, тщательно перемешивают и фильтруют через сухой складчатый фильтр.

Для мороженого на молочной основе отбирают пипеткой 25 см³ фильтрата (8.4.1) и помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³. Затем добавляют 25 см³ буферного раствора (8.3.5), 3 см³ раствора гидроокиси натрия молярной концентрации 1,0 моль/дм³ (6.3.2.1) и содержимое перемешивают. Колбу с раствором помещают в водяную баню или термостат и выдерживают 5 мин при температуре (85 ± 2) °C. Затем быстро охлаждают до температуры (20 ± 2) °C под струей холодной воды и добавляют 3 см³ концентрированной уксусной кислоты, в колбу доливают до метки дистиллированную воду и содержимое тщательно перемешивают.

Для фруктового мороженого отбирают пипеткой 25 см³ фильтрата и помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³. Затем доливают в колбу до метки дистиллированную воду и содержимое тщательно перемешивают.

8.4.3 Фильтрат поляризуют без светофильтра в поляриметрической кювете длиной 400 или 200 мм.

Кювету заполняют раствором дважды и каждый раз делают по 3—5 отсчетов по шкале сахариметра. Среднеарифметическое значение результатов показаний шкалы сахариметра (P) находят по 6—10 отсчетам.

8.5 Обработка результатов измерений

8.5.1 Массовую долю сахарозы X_4 , %, при использовании кюветы длиной 400 мм, вычисляют по формуле

$$X_4 = P_1 \cdot 2 \cdot K_2, \quad (8)$$

где P_1 — среднеарифметическое значение показаний шкалы сахариметра, градус сахара;

K_2 — поправка на объем осадка для данного вида продукта.

При использовании кюветы длиной 200 мм полученное значение массовой доли сахарозы умножают на коэффициент 2.

8.5.2 Поправка на объем осадка (K_2) для конкретного вида продукта колеблется в незначительном интервале, поэтому при повседневном определении сахарозы поправку (K_2) можно принять за постоянную величину, равную:

- для творожных продуктов — 0,979;
- для мороженого — 0,983;
- для отдельных видов мороженого:
 - 1) молочного — 0,988;
 - 2) сливочного — 0,962;
 - 3) пломбира — 0,919;
- для молочного с фруктовыми наполнителями — 0,984:
 - 1) фруктового — 0,985.

8.5.3 Массовую долю сахарозы в мороженом X_5 , %, при использовании в качестве разрушителя лактозы буферного раствора (8.3.5), при использовании кюветы длиной 400 мм, вычисляют по формуле

$$X_5 = \frac{P_2 \cdot K_3}{7,5} K_2, \quad (9)$$

где P_2 — среднеарифметическое значение показаний шкалы сахариметра, градус сахара;

K_3 — коэффициент пересчета, г/100 см³:

- 13 — для сахариметра с длиной кюветы 400 мм,
- 26 — для сахариметра с длиной кюветы 200 мм;

7,5 — эмпирический коэффициент пересчета,

$$\frac{\text{°сах.·г}}{100 \text{ см}^3 \cdot \%},$$

K_2 — поправка на объем осадка (8.5.2).

При использовании кюветы длиной 200 мм полученное значение массовой доли сахарозы умножают на коэффициент 2.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, округленное до первого десятичного знака, если выполняется условие приемлемости по разделу 11.

8.5.4 Приписанные характеристики погрешности и ее составляющих метода определения содержания сахарозы при $P = 0,95$ приведены в таблице 3.

Таблица 3

Диапазон измерений массовой доли сахарозы, %	Предел повторяемости r , %	Предел воспроизводимости R , %	Границы, абсолютной погрешности $\pm \Delta$, %
2,0—50,0	0,4	0,9	0,7

9 Ускоренный феррицианидный метод определения массовой доли общего сахара

9.1 Сущность метода

Метод основан на способности редуцирующих сахаров окисляться и восстанавливать в щелочной среде железосинеродистый калий в железистосинеродистый калий. По объему испытуемого фильтрата, израсходованного на титрование определенного объема железосинеродистого калия, вычисляют массовую долю общего сахара в продукте.

Метод предназначен для контроля массовой доли общего сахара в кисломолочных продуктах с плодово-ягодными наполнителями.

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

Весы по ГОСТ Р 53228, обеспечивающие точность взвешивания с пределами абсолютной допускаемой погрешности однократного взвешивания $\pm 0,2 \text{ мг}$ и $\pm 0,002 \text{ г}$.

Электроплитка по ГОСТ 14919.

Баня водяная.

Термометр ртутный диапазоном измерения от 0 °C до 100 °C, ценой деления шкалы 1 °C по ГОСТ 28498.

Бюretки 1-1-25-0,02, 1-2-25-0,02, 2-1-25-0,02, 2-2-25-0,02, 3-1-25-0,02, 3-2-25-0,02 по ГОСТ 29251.

Колбы 1-100-2, 2-100-0, 1-250-0, 2-250-0 по ГОСТ 1770.

Пипетки 1-2-5, 2-2-5, 1-2-20, 2-2-20, 1-2-25, 2-2-25 по ГОСТ 29169.

Цилиндр 1-1-100, 1-1-500, 1-1-1000 по ГОСТ 1770.

Колбы Кн-1-100, Кн-1-200, Кн-1-250 ТС по ГОСТ 25336.

Воронка типа В, диаметром 36, 75, 100 мм, из химически стойкого стекла группы ХС по ГОСТ 25336.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026.

Калий железосинеродистый по ГОСТ 4206, х. ч. или ч. д. а., раствор массовой концентрации 10 г/дм³.

Калий йодистый по ГОСТ 4232, х. ч. или ч. д. а., раствор массовой концентрации 100 г/дм³.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, х. ч. плотностью 1,17—1,19 г/см³.

Крахмал растворимый по ГОСТ 10163, ч. д. а., 1 %-ный раствор.

Медь сернокислая (II) 5-водная по ГОСТ 4165, х. ч. или ч. д. а.

Метиленовый голубой хлоргидрат основной, раствор массовой концентрации 10,0 г/дм³ или другие индикаторы аналогичного действия.

Метиловый оранжевый (пара-диметиламиноазобензосульфокислый натрий), раствор массовой концентрации 0,2 г/дм³.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, х. ч. или ч. д. а., растворы массовой концентрации 10 и 200 г/дм³ и раствор молярной концентрации 2,5 моль/дм³.

Натрий серноватистокислый (натрия тиосульфат) 5-водный по ГОСТ 27068, х. ч. или ч. д. а., раствор молярной концентрации 0,1 моль/дм³.

Цинк сернокислый 7-водный по ГОСТ 4174, х. ч. или ч. д. а., раствор массовой концентрации 100 г/дм³.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

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

9.3 Подготовка к проведению измерений

9.3.1 Приготовление раствора сернокислой меди (раствор Фелинга № 1) — по 6.3.1.

9.3.2 Приготовление раствора сернокислого цинка массовой концентрации 100 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают (10,000 ± 0,001) г сернокислого цинка, добавляют небольшое количество дистиллированной воды и тщательно перемешивают. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора при температуре (20 ± 5) °C — не более 3 мес.

9.3.3 Приготовление раствора йодистого калия массовой концентрации 100 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают (10,000 ± 0,001) г йодистого калия, добавляют небольшое количество дистиллированной воды и тщательно перемешивают. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора в склянке из темного стекла в темном месте при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ — не более 1 мес.

9.3.4 Приготовление раствора железосинеродистого калия массовой концентрации 10 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают $(10,000 \pm 0,001)$ г железосинеродистого калия, добавляют небольшое количество дистиллированной воды и тщательно перемешивают. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора в склянке из темного стекла в темном месте при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ — не более 1 мес.

9.3.4.1 Определение поправки для раствора железосинеродистого калия массовой концентрации 10 г/дм³

В коническую колбу вместимостью 200 см³ вносят 50 см³ приготовленного по 9.3.4 раствора железосинеродистого калия, прибавляют 20 см³ раствора сернокислого цинка массовой концентрации 100 г/дм³ (9.3.2) и 20 см³ раствора йодистого калия массовой концентрации 100 г/дм³ (9.3.3). Содержимое колбы перемешивают и немедленно титруют выделившийся йод раствором серноватистокислого натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм³ (6.3.6) в присутствии крахмала (6.3.9) в качестве индикатора.

Поправку к раствору железосинеродистого калия массовой концентрации 10 г/дм³ (K_3) вычисляют до четвертого десятичного знака по формуле

$$K_3 = \frac{V_1 \cdot 0,3291}{0,5}, \quad (10)$$

где V_1 — объем раствора серноватистокислого натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм³, израсходованный на титрование выделившегося йода, см³;

0,3291 — массовая концентрация железосинеродистого калия, соответствующая 1 см³ раствора серноватистокислого натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм³, г/см³;

0,5 — масса железосинеродистого калия, содержащаяся в 50 см³ раствора массовой концентрации 10 г/дм³, г.

9.3.5 Приготовление раствора гидроокиси натрия массовой концентрации 10 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают $(10,000 \pm 0,001)$ г гидроокиси натрия, добавляют небольшое количество дистиллированной воды и тщательно перемешивают. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ — не более 3 мес.

9.3.6 Приготовление раствора гидроокиси натрия массовой концентрации 200 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают $(200,000 \pm 0,01)$ г гидроокиси натрия, добавляют небольшое количество дистиллированной воды и тщательно перемешивают. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ — не более 3 мес.

9.3.7 Приготовление раствора гидроокиси натрия молярной концентрации с (NaOH) = 2,5 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают $(100,000 \pm 0,001)$ г гидроокиси натрия и растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки. Коэффициент поправки определяют в соответствии с требованиями ГОСТ 25794.1.

Допускается приготовление раствора из фиксанала.

Срок хранения раствора при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ — не более 1 мес.

9.3.8 Приготовление раствора метилового оранжевого массовой концентрации 0,2 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают $(0,020 \pm 0,001)$ г метилового оранжевого, добавляют небольшое количество дистиллированной воды температурой $(75 \pm 5)^\circ\text{C}$ и тщательно перемешивают. Раствор охлаждают до температуры $(20 \pm 2)^\circ\text{C}$ и доводят его объем дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора в склянке из темного стекла в темном месте при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ — не более 3 мес.

9.3.9 Приготовление раствора метиленового голубого массовой концентрации 10,0 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают $(1,000 \pm 0,001)$ г метиленового голубого, добавляют небольшое количество дистиллированной воды и тщательно перемешивают. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ в склянке из темного стекла в темном месте — не более 3 мес.

9.3.10 Приготовление раствора серноватистокислого натрия (тиосульфата натрия) молярной концентрации $c (\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$ — по 6.3.6.

9.3.11 Приготовление 1 %-ного раствора крахмала — по 6.3.9.

9.4 Проведение измерений

9.4.1 Приготовление фильтрата из кисломолочных продуктов с плодово-ягодными наполнителями — по 6.4, масса анализируемого продукта $(10,000 \pm 0,001) \text{ г}$.

9.4.2 Проведение инверсии

В коническую колбу вместимостью 100 см^3 помещают 50 см^3 фильтрата (9.4.1) и добавляют 5 см^3 соляной кислоты. Раствор нагревают в водяной бане до температуры 68°C — 70°C и выдерживают при этой же температуре в течение $(8 \pm 1) \text{ мин}$. Контроль температуры осуществляют термометром, опущенным в анализируемый раствор.

После инверсии охлажденный раствор осторожно нейтрализуют по метиловому оранжевому (9.3.8) до желто-оранжевого окрашивания, приливая по капле раствор гидроокиси натрия массовой концентрации 200 г/дм^3 (9.3.6), а к концу нейтрализации — раствор гидроокиси натрия массовой концентрации 10 г/дм^3 (9.3.5).

Нейтрализованный раствор сахаров количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см^3 , объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

9.4.3 Определение редуцирующей способности фильтрата после инверсии

9.4.3.1 Предварительное определение общего сахара

В коническую колбу вместимостью 100 см^3 вносят 20 см^3 раствора железосинеродистого калия массовой концентрации 10 г/дм^3 (9.3.4) и 5 см^3 раствора гидроокиси натрия молярной концентрации $2,5 \text{ моль/дм}^3$ (9.3.7), прибавляют одну каплю раствора метиленового голубого (9.3.9) и нагревают до кипения. Кипящую смесь осторожно титруют полученным раствором сахаров (9.4.2), медленно прибавляя его по капле. При этом железосинеродистый калий переводится в железистосинеродистый калий. Первая избыточная капля раствора сахара приводит к исчезновению синей окраски. Раствор приобретает слабо-желтую окраску железистосинеродистого калия. Титрование в этот момент прекращают. Появление фиолетовой окраски после остывания раствора во внимание не принимают. Результат получается наиболее точным, если на титрование расходуется $5\text{—}6 \text{ см}^3$ раствора сахара.

9.4.3.2 Определение общего сахара

К смеси железосинеродистого калия и гидроокиси натрия (9.4.3) приливают из бюретки на $0,2\text{—}0,3 \text{ см}^3$ меньше полученного раствора сахара (9.4.2), чем было израсходовано при предварительном определении (9.4.3.1). Смесь нагревают до кипения и кипятят $55\text{—}60 \text{ с}$, затем прибавляют одну каплю раствора метиленового голубого (9.3.9) и дотитровывают раствором сахара (9.4.2) из бюретки до исчезновения синей окраски.

9.5 Обработка результатов измерений

9.5.1 Массовую долю общего сахара $X_6, \%$, вычисляют по формуле

$$X_6 = \frac{(20,12 + 0,035 \cdot V_6) \cdot K_3 \cdot 250 \cdot 100 \cdot 100}{m_6 \cdot V_6 \cdot 50 \cdot 1000}, \quad (11)$$

где V_6 — объем раствора сахара, израсходованный при повторном (9.4.3.2) титровании, см^3 ;

$(20,12 + 0,035 \cdot V_6)$ — масса инвертного сахара в пробе продукта, мг ;

m_6 — масса пробы продукта, г ;

K_3 — поправка для раствора железистосинеродистого калия массовой концентрацией 10 г/дм^3 ;

250 — объем, до которого разведена пробы, см^3 ;

50 — объем фильтрата для инверсии, см^3 ;

100 — объем фильтрата после инверсии, см^3 ;

100 — коэффициент пересчета на 100 г продукта;

1000 — коэффициент пересчета миллиграммов инвертного сахара в граммы.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, округленное до первого десятичного знака, если выполняется условие приемлемости по разделу 11.

9.5.2 Приписанные характеристики погрешности и ее составляющих метода определения содержания общего сахара при $P = 0,95$ приведены в таблице 4.

Таблица 4

Диапазон измерений массовой доли общего сахара, %	Предел повторяемости, г, %	Предел воспроизводимости R, %	Границы, абсолютной погрешности ± Δ, %
2,0—50,0	0,5	1,2	0,9

10 Определение массовой доли лактозы поляриметрическим методом

10.1 Сущность метода

Метод основан на поляриметрическом определении содержания лактозы после осаждения белков и жиров уксуснокислым цинком и железистосинеродистым калием.

Метод применяется для молочного сырья и молочных продуктов, не содержащих сахарозу.

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

Сахариметр универсальный диапазоном измерения угла вращения плоскости поляризации при длине волны 589,3 нм от минус 40 до плюс 130 °S, пределом абсолютной допускаемой погрешности не более $\pm 0,05$, со стеклянными кюветами длиной 200 и 400 мм.

Весы по ГОСТ Р 53228, обеспечивающие точность взвешивания с пределом абсолютной допускаемой погрешности не более $\pm 0,2$ мг.

Часы электронно-механические по ГОСТ 27752.

Колбы 1-100-2, 2-100-2, 1-200-2, 2-200-2, 1-1000-2, 2-1000-2 по ГОСТ 1770.

Пипетки 1-2-5, 2-2-5, 1-2-25, 2-2-25 по ГОСТ 29169.

Воронки типа В, диаметром 36, 75, 100 мм, из химически стойкого стекла группы ХС по ГОСТ 25336.

Колбы Кн-1-250, Кн-2-250 ТС по ГОСТ 25336.

Стаканы В-1-100, В-2-100 ТС по ГОСТ 25336.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026.

Калий йодистый по ГОСТ 4232, ч. д. а.

Калий железистосинеродистый 3-водный (желтая кровяная соль) по ГОСТ 4207, х. ч. или ч. д. а., раствор массовой концентрации 150 г/дм³.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, х. ч., раствор молярной концентрации c (HCl) = 4,0 моль/дм³.

Крахмал растворимый по ГОСТ 10163, 1 %-ный раствор.

Натрий серноватистокислый (тиосульфат натрия) 5-водный по ГОСТ 27068, х. ч., раствор молярной концентрации 0,1 моль/дм³.

Цинк уксуснокислый 9-водный по ГОСТ 5823, ч. д. а., раствор массовой концентрации 300 г/дм³.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

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

10.3 Подготовка к проведению измерений

10.3.1 Приготовление раствора уксуснокислого цинка массовой концентрации 300 г/дм³ — по 8.3.1

10.3.2 Приготовление раствора железистосинеродистого калия массовой концентрации 150 г/дм³ — по 8.3.2

10.3.3 Приготовление раствора соляной кислоты молярной концентрации c (HCl) = 4 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают 300—400 см³ дистиллированной воды и осторожно при перемешивании 340 см³ концентрированной соляной кислоты плотностью 1,188 г/см³. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора при температуре (20 ± 5) °C — не более 3 мес

10.3.4 Приготовление раствора серноватистокислого натрия (тиосульфата натрия) молярной концентрации c ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$) = 0,1 моль/дм³ — по 6.3.6.

10.3.5 Приготовление 1 %-ного раствора крахмала — по 6.3.9.

10.4 Проведение измерений

10.4.1 Приготовление фильтрата

В стакан вместимостью 100 см³ помещают (33,000 ± 0,001) г продукта, подготовленного по 4.2, и количественно переносят в мерную колбу вместимостью 200 см³ для творога и творожных продуктов и 100 см³ для других молочных продуктов, омывая стакан несколько раз дистиллированной водой, при этом объем дистиллированной воды должен составлять не более половины объема колбы.

Для осаждения белков и жиров в колбу прибавляют по 3 см³ для сыворотки и сывороточных напитков и по 5 см³ для остальных продуктов растворов уксуснокислого цинка (8.3.1) и железистосинеродистого калия (8.3.2).

После добавления каждого раствора содержимое колбы осторожно перемешивают, не допуская образования пузырьков. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки, тщательно перемешивают и оставляют на 10 мин при температуре (20 ± 2) °С.

Через 10 мин содержимое колбы фильтруют через сухой складчатый бумажный фильтр в сухую колбу.

Фильтраты должны быть прозрачные.

10.4.2 Фильтрат поляризуют без светофильтра в поляриметрической кювете длиной 400 мм.

Кювету заполняют раствором дважды и каждый раз делают по 3—5 отсчетов по шкале сахариметра. Среднеарифметическое значение результатов показаний шкалы сахариметра (P_3) находят из 6—10 отсчетов.

10.5 Обработка результатов измерений

10.5.1 Массовую долю лактозы в твороге и творожных продуктах $X_{\text{лак}1}$, %, при использовании кюветы длиной 400 мм, вычисляют по формуле

$$X_{\text{лак}1} = P_3 \cdot K_4, \quad (12)$$

где P_3 — среднеарифметическое значение показаний шкалы сахариметра, градус сахара;

K_4 — поправка на объем осадка.

При использовании кюветы длиной 200 мм полученное значение массовой доли лактозы умножают на коэффициент 2.

10.5.2 Массовую долю лактозы в других молочных продуктах $X_{\text{лак}2}$, %, при использовании кюветы длиной 400 мм вычисляют по формуле

$$X_{\text{лак}2} = \frac{P_4}{2} \cdot K_5, \quad (13)$$

где P_4 — среднеарифметическое значение показаний шкалы сахариметра, градус сахара;

K_5 — поправка на объем осадка.

При использовании кюветы длиной 200 мм полученное значение массовой доли лактозы умножают на коэффициент 2.

10.5.3 Определение поправки на объем осадка

В коническую колбу вместимостью 250 см³ пипеткой приливают 25 см³ фильтрата (10.4.1). Добавляют (0,600 ± 0,001) г йодистого калия и 5 см³ раствора соляной кислоты молярной концентрации 4 моль/дм³ (10.3.3). Содержимое колбы перемешивают и титруют раствором серноватистокислого натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм³ (6.3.6). После перехода цвета титруемого раствора из бурого в желтоватый в колбу прибавляют 1 см³ 1 %-ного раствора крахмала (6.3.9) и титруют до исчезновения синей окраски. Поправку на объем образовавшегося осадка ($K_{4,5}$) в мерной колбе при осветлении раствора вычисляют до четвертого десятичного знака и округляют до первого десятичного знака по формуле

$$K_{4,5} = \frac{12,5}{V_9}, \quad (14)$$

где 12,5 — эмпирический коэффициент пересчета;

V_9 — количество раствора серноватистокислого натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм³, пошедшее на титрование, см³.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, округленное до первого десятичного знака, если выполняется условие приемлемости по разделу 11.

10.5.4 Приписанные характеристики погрешности и ее составляющих метода определения содержания лактозы при $P = 0,95$ приведены в таблице 5.

Таблица 5

Диапазон измерений массовой доли лактозы, %	Предел повторяемости r , %	Предел воспроизводимости R , %	Границы, абсолютной погрешности $\pm \Delta$, %
0,5—2,0	0,2	0,4	0,3
Св. 2,0—50,0	0,4	0,9	0,7

11 Проверка приемлемости результатов определений

11.1 Проверка приемлемости результатов определений, полученных в условиях повторяемости

Проверку приемлемости результатов определения массовой доли сахара в анализируемых продуктах, полученных в условиях повторяемости (два параллельных определения, $n = 2$), проводят с учетом требований ГОСТ Р ИСО 5725-6 (пункт 5.2.2).

Результаты определений считаются приемлемыми при условии:

$$|X_1 - X_2| \leq r,$$

где X_1, X_2 — значения результатов двух параллельных определений массовой доли сахара в анализируемых продуктах, полученные в условиях повторяемости;

r — предел повторяемости (сходимости), значение которого приведено в таблицах 1—5.

Если данное условие не выполняется, то проводят повторное определение и проверку приемлемости результатов измерений в условиях повторяемости в соответствии с требованиями ГОСТ Р ИСО 5725-6 (пункт 5.2.2).

При повторном превышении указанного норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам анализа.

11.2 Проверка приемлемости результатов определений, полученных в условиях воспроизводимости

Проверку приемлемости результатов определения массовой доли сахара в анализируемых продуктах, полученных в условиях воспроизводимости (в двух лабораториях, $m = 2$), проводят с учетом требований ГОСТ Р ИСО 5725-6 (пункт 5.3.2.1).

Результаты определений, выполненные в условиях воспроизводимости, считаются приемлемыми при условии:

$$|X'_1 - X'_2| \leq R,$$

где X'_1, X'_2 — значения двух параллельных определений массовой доли сахара в анализируемых продуктах, полученные в двух лабораториях в условиях воспроизводимости;

R — предел воспроизводимости, значение которого приведено в таблицах 1—5.

Если данное условие не выполняется, то выполняют процедуры в соответствии с требованиями ГОСТ Р ИСО 5725-6 (пункт 5.3.3).

12 Оформление результатов

Результат определения массовой доли сахара в продуктах представляют в документах, предусматривающих его использование, в виде:

$$X_{\text{ср}} \pm \Delta, \%, \text{ при } P = 0,95,$$

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

Δ — границы абсолютной погрешности измерений, % (таблицы 1—5).

13 Требования безопасности

13.1 При выполнении работ необходимо соблюдать следующие требования безопасности:

- помещение лаборатории должно быть оборудовано общей приточно-вытяжной вентиляцией в соответствии с требованиями ГОСТ 12.4.021. Содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать норм, установленных требованиями ГОСТ 12.1.005;
- требования техники безопасности при работе с химическими реактивами — в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.007;
- требования техники безопасности при работе с электроустановками — в соответствии с требованиями ГОСТ Р 12.1.019.

Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004 и быть оснащено средствами пожаротушения в соответствии с требованиями ГОСТ 12.4.009.

13.2 Требования к оператору

Выполнение определений может проводить специалист, имеющий специальное образование, освоивший метод в соответствии с нормативами контроля точности при выполнении процедур контроля точности.

Приложение А
(обязательное)

Расчет сахарозы по количеству восстановленной меди

А.1 Расчет сахарозы по количеству восстановленной меди приведен в таблице А.1.

Таблица А.1

В миллиграммах

Медь	Сахароза										
80,8	39,9	123,4	61,4	166,1	83,2	208,7	105,5	251,3	128,6	293,9	152,1
81,7	40,4	124,3	61,8	166,9	83,7	209,6	106,0	252,2	129,1	294,8	152,7
82,6	40,9	125,2	62,3	167,8	84,1	210,5	107,0	253,1	129,6	295,7	153,1
83,5	41,3	126,1	62,7	168,7	84,5	211,3	106,5	254,0	130,0	296,6	153,7
84,4	41,7	127,0	63,2	169,7	85,0	212,2	107,4	254,9	130,5	297,5	154,2
85,2	42,2	127,9	63,6	170,5	85,5	213,1	107,9	255,7	131,0	298,4	154,7
86,1	42,6	128,8	64,1	171,4	85,9	214,0	108,5	256,6	131,5	299,3	155,2
87,0	43,0	129,6	64,5	172,3	86,3	214,9	109,0	257,5	131,9	300,1	155,7
87,9	43,5	130,5	65,0	173,2	86,8	215,8	109,4	258,4	132,4	301,0	156,2
88,8	44,0	131,4	65,5	174,0	87,3	216,7	109,9	259,3	133,0	301,9	156,8
89,7	44,4	132,3	65,8	174,9	87,7	217,6	110,4	260,2	133,5	302,8	157,2
90,6	44,8	133,2	66,3	175,8	88,3	218,4	110,9	261,1	134,0	303,7	157,7
91,5	45,2	134,1	66,8	176,7	88,6	219,3	111,3	262,0	134,4	304,6	158,2
92,3	45,5	135,0	67,3	177,6	89,1	220,2	111,8	262,8	134,9	305,5	158,6
93,2	46,1	135,9	67,6	178,5	89,5	221,1	112,3	263,7	135,4	306,4	159,1
94,1	46,5	136,8	68,1	179,4	90,0	222,0	112,8	264,6	135,8	307,2	159,6
95,0	47,0	137,6	68,6	180,3	90,4	222,9	113,2	265,5	136,3	308,1	160,2
95,9	47,4	138,5	69,1	181,2	90,7	223,8	113,7	266,4	136,8	309,0	160,6
96,8	47,9	139,4	69,5	182,0	91,4	224,7	114,2	267,3	137,3	309,9	161,1
97,7	48,3	140,3	69,9	182,9	91,8	225,6	114,7	268,2	137,7	310,8	161,6
98,6	48,8	141,2	70,4	183,8	92,2	226,4	115,1	269,1	138,2	311,7	162,1
99,4	49,2	142,1	70,9	184,7	92,7	227,3	115,6	270,0	138,8	312,6	162,6
100,3	49,7	143,0	71,3	185,6	93,2	228,2	116,1	270,8	139,3	313,5	163,1
101,2	50,2	143,9	71,7	186,5	93,7	229,1	116,6	271,7	139,7	314,4	163,7
102,1	50,5	144,7	72,2	187,4	94,1	230,0	117,0	272,6	140,2	315,2	164,2
103,0	51,0	145,6	72,7	188,3	94,6	230,9	117,5	273,5	140,7	316,1	164,6
103,9	51,5	146,5	73,0	189,1	95,1	231,8	118,0	274,4	141,2	317,0	165,2
104,8	52,0	147,4	73,5	190,0	95,6	232,7	118,5	275,3	141,6	317,9	165,7
105,7	52,4	148,3	74,0	190,9	96,0	233,5	118,9	276,2	142,1	318,8	166,2
106,6	52,9	149,2	74,5	191,8	96,5	234,4	119,4	277,1	142,6	319,7	166,6
107,4	53,3	150,1	74,9	192,7	97,0	235,3	119,9	277,9	143,1	320,6	167,2
108,3	53,7	151,0	75,4	193,6	97,5	236,2	120,4	278,8	143,6	321,6	167,7
109,2	54,1	151,8	75,9	194,5	97,9	237,1	120,8	279,7	144,1	322,3	168,1
110,1	54,6	152,7	76,4	195,4	98,4	238,0	121,4	280,6	144,7	323,2	168,6
111,0	55,1	153,6	76,9	196,2	98,9	238,9	121,9	281,5	145,2	324,1	169,1
111,9	55,6	154,5	77,3	197,1	99,4	239,8	122,4	282,4	145,6	325,0	169,7
112,8	56,0	155,4	77,8	198,0	99,8	240,6	122,8	283,3	146,2	325,9	170,1
113,7	56,4	156,3	78,3	198,9	100,3	241,5	123,3	284,2	146,7	326,8	170,6
114,5	56,9	157,2	78,7	199,8	100,8	242,4	123,8	285,0	147,1	327,7	171,2
115,4	57,3	158,1	79,1	200,7	101,3	243,3	124,3	285,9	147,6	328,6	171,7
116,3	57,8	159,0	79,7	201,6	101,7	244,2	124,7	286,8	148,1	329,4	172,1
117,7	58,2	159,8	80,1	202,5	102,2	245,1	125,2	287,7	148,7	330,4	172,7
118,1	58,7	160,7	80,5	203,4	102,7	246,0	125,7	288,6	149,1	331,2	173,2
119,0	59,2	161,6	80,9	204,2	103,2	246,9	126,2	289,5	149,6	332,1	173,7
49,9	59,6	162,5	81,4	205,1	103,6	247,8	126,6	290,4	150,1	333,0	174,3
120,8	60,0	163,4	81,9	206,0	104,1	248,6	127,1	291,3	150,7	333,9	174,8
121,6	60,5	164,3	82,3	206,9	104,6	249,5	127,7	292,2	151,1	334,8	175,3
122,5	60,9	165,2	82,7	207,8	105,1	250,4	128,1	293,0	151,6	335,7	175,8

Приложение Б
(обязательное)**Расчет инвертного сахара по количеству восстановленной меди до инверсии**

Б.1 Расчет инвертного сахара по количеству восстановленной меди до инверсии приведен в таблице Б.1.

Таблица Б.1

В миллиграммах

Медь	Инвертный сахар	Медь	Инвертный сахар
43,5	22,5	54,2	28,1
44,4	23,0	55,1	28,6
45,3	23,5	55,9	29,0
46,2	23,9	56,8	29,5
47,1	24,4	57,7	30,0
48,0	24,9	58,6	30,4
48,8	25,3	59,5	30,9
49,7	25,8	60,4	31,4
50,6	26,2	61,3	31,8
51,5	26,7	62,2	32,3
52,4	27,2	63,0	32,7
53,3	27,6	63,9	33,1

Библиография

- [1] Федеральный закон № 88-ФЗ от 12 июня 2008 г. «Технический регламент на молоко и молочную продукцию» (с изменением)

УДК 637.12.04/07:576.8:006.354

ОКС 67.100.10

Н19

ОКСТУ 9209

Ключевые слова: молоко, продукты переработки молока, термины и определения, йодометрия, поляриметрия, метод Бертрана, ускоренный феррицианидный метод, общий сахар, сахароза, лактоза, глюкоза, фруктоза, инвертный сахар, проверка приемлемости результатов определений, оформление результатов, требования безопасности

Редактор *М.Е. Никулина*

Технический редактор *И.С. Гришанова*

Корректор *В.Е. Нестерова*

Компьютерная верстка *И.А. Налейкоюй*

Сдано в набор 20.07.2012. Подписано в печать 13.08.2012. Формат 60 × 84 ¼. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 3,26. Уч.-изд. л. 2,75. Тираж 241 экз. Зак. 696.

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.

www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6.