

## ИЗДЕЛИЯ КОНДИТЕРСКИЕ

## Методы определения массовой доли жира

ГОСТ  
5899—85

Confectionery. Methods for determination of fat fraction of total mass

Взамен  
ГОСТ 5899—63МКС 67.180.10  
ОКСТУ 9109

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 30 августа 1985 г. № 2823 дата введения установлена

01.07.86

Ограничение срока действия снято по протоколу № 5—94 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11-12—94)

Настоящий стандарт распространяется на кондитерские изделия и полуфабрикаты и устанавливает рефрактометрические и экстракционно-весовые методы определения массовой доли жира.

## 1. МЕТОДЫ ОТБОРА ПРОБ

1.1. Отбор проб — по ГОСТ 5904—82.

## 2. РЕФРАКТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ МАССОВОЙ ДОЛИ ЖИРА В КОНДИТЕРСКИХ ИЗДЕЛИЯХ И ПОЛУФАБРИКАТАХ

(в шоколаде и шоколадных полуфабрикатах, пралине, какао-порошке, марципане, мучных кондитерских изделиях, отделочных и выпеченных полуфабрикатах, халве и др.)

2.1. Метод основан на извлечении жира из навески монобром- или моноклорнафталином и определении показателя преломления растворителя и раствора жира.

## 2.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Весы лабораторные общего назначения 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г по ГОСТ 24104—88\* или другие весы, отвечающие указанным требованиям по своим метрологическим характеристикам.

Рефрактометр универсальный (УРЛ) с предельным показателем преломления до 1,7 или рефрактометр другой системы.

Шкаф сушильный электрический с контактным или техническим терморегулятором.

Термометр ртутный стеклянный лабораторный по ГОСТ 28498—90 и нормативно-технической документации.

Часы песочные на 1, 2, 3 мин.

Эксикатор по ГОСТ 25336—82.

Пикнометр типа ПЖ2 с горловиной диаметром 6 мм по ГОСТ 22524—77, вместимостью 25, 50 см<sup>3</sup>.

Пипетки исполнения 1 или 4, 2-го класса точности по ГОСТ 29169—91, вместимостью 2 см<sup>3</sup>.

Стаканы стеклянные по ГОСТ 25336—82, вместимостью 25, 50 см<sup>3</sup>.

Воронки стеклянные диаметром не более 40 мм по ГОСТ 25336—82.

\* С 1 июля 2002 г. введен в действие ГОСТ 24104—2001 (здесь и далее).

Издание официальное

★

Перепечатка воспрещена

Переиздание.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026—76.

Ступка фарфоровая диаметром не более 70 мм с пестиком по ГОСТ 9147—80 или чаша выпарительная 1, 2 или 3 по ГОСТ 9147—80.

Колба коническая с притертой пробкой по ГОСТ 25336—82, номинальной вместимостью 25, 50, 100 см<sup>3</sup>.

Растворитель  $\alpha$ -бромнафталин (монобромнафталин) с показателем преломления около 1,66 или  $\alpha$ -хлорнафталин (моноклорнафталин) с показателем преломления около 1,63.

Спирт этиловый технический по ГОСТ 17299—78.

Эфир этиловый (обезвоженный).

Эфир петролейный по нормативно-технической документации.

### 2.3. Подготовка к испытанию

#### 2.3.1. Проверка нулевой точки рефрактометра

Перед началом работы с рефрактометром проверяют нулевую точку прибора при помощи дистиллированной воды. Для этого 1—2 капли дистиллированной воды помещают между призмами, затем окуляр шкалы и окуляр зрительной трубы устанавливают на резкость так, чтобы поле зрения и визирные линии были четко видны.

Визирную линию окуляра шкалы устанавливают на 1,333 (показатель преломления дистиллированной воды при 20 °С) и в зрительную трубу наблюдают границу светотени по отношению к точке пересечения двух взаимно перпендикулярных визирных линий.

Если граница светотени проходит через точку пересечения визирных линий, то прибор установлен на нуль. Если этого нет, то при помощи специального ключа и винта ставят границу светотени на точку пересечения визирных линий.

Проверку прибора необходимо проводить при температуре призм, равной 20 °С. Температуру измеряют термометром, специально укрепленным у призм рефрактометра. Установление необходимой температуры проводится пропусканием воды с заданной температурой.

#### 2.3.2. Определение показателя преломления растворителя

В каждой партии поступающего для анализа монобром- или моноклорнафталина определяют показатель преломления с погрешностью не более 0,0001 путем нанесения на призму рефрактометра 1—2 капля этого растворителя при температуре (20,0±0,1) °С.

#### 2.3.3. Определение плотности растворителя

Высушенный при температуре 100 °С—105 °С до постоянной массы и охлажденный в эксикаторе до комнатной температуры пикнометр взвешивают с погрешностью не более 0,0015 г, заполняют при помощи маленькой воронки дистиллированной водой немного выше метки.

Пикнометр закрывают пробкой и выдерживают 20 мин в водяном термостате или водяной бане при температуре воды (20,0±0,1) °С. При этой температуре уровень воды в пикнометре доводят до метки при помощи капиллярной трубки или свернутой в трубку полоски фильтровальной бумаги. Пикнометр снова закрывают пробкой и выдерживают в термостате или водяной бане еще 10 мин, проверяя положение мениска по отношению к метке. Затем пикнометр вынимают из термостата или водяной бани, вытирают снаружи мягкой тканью досуха, оставляют под стеклом аналитических весов в течение 20 мин и взвешивают с погрешностью не более 0,0015 г.

Потом его освобождают от воды, споласкивают последовательно этиловым спиртом и эфиром, высушивают, как указано выше, охлаждают в эксикаторе до комнатной температуры и заполняют испытуемым растворителем, после чего производят те же операции, что и с дистиллированной водой.

Наполнение пикнометра водой (или растворителем), установку мениска и взвешивание повторяют три раза. Расхождения между параллельными взвешиваниями не должны быть более 0,005 г. Для вычисления берут среднюю арифметическую величину.

Плотность растворителя ( $\rho^{20}$ ) в кг/м<sup>3</sup> вычисляют по формуле

$$\rho^{20} = \frac{(m_2 - m) \cdot 998,23}{m_1 - m},$$

где  $m$  — масса пустого пикнометра, г;

$m_1$  — масса пикнометра с дистиллированной водой, г;

$m_2$  — масса пикнометра с растворителем, г;

998,23 — значение плотности воды при 20 °С, кг/м<sup>3</sup>.

2.3.3.1. Результат определения вычисляют с точностью до первого десятичного знака. Окончательный результат округляют до целого числа.

#### 2.3.4. Калибровка пипетки по растворителю

Калибровку проводят для каждой вновь применяемой пипетки.

Пипетку вместимостью 2 см<sup>3</sup> калибруют по растворителю, отмеривая ею соответствующий объем монобром- или моноклорнафталина и взвешивая его в предварительно взвешенной колбе с притертой пробкой или стаканчике для взвешивания с погрешностью не более 0,0015 г. Расхождение между параллельными взвешиваниями должно быть не более 0,005 г. Взвешивание проводят три раза. Для расчета берут среднеарифметическое значение.

Объем пипетки ( $V_p$ ) в см<sup>3</sup> вычисляют по формуле

$$V_p = \frac{m_3}{\rho^{20}} \cdot 1000,$$

где  $m_3$  — масса растворителя, соответствующая объему взятой пипетки, г;

$\rho^{20}$  — плотность растворителя при температуре 20 °С, определенная по п. 2.3.3, кг/м<sup>3</sup>.

2.3.4.1. Результат вычисляют с точностью до четвертого десятичного знака. Окончательный результат округляют до третьего десятичного знака.

#### 2.4. Проведение испытания

Навеску измельченного исследуемого продукта взвешивают с погрешностью не более 0,001 г. Массу навески определяют по таблице.

Предполагаемая массовая доля жиров, %	Масса навески исследуемого продукта, г
Более 30	Не менее 0,5
От 20 до 30	0,6—0,8
» 10 » 20	0,8—1,2
Менее 10	1,2—1,7

Навеску помещают в фарфоровую ступку или фарфоровую чашку, растирают пестиком 2—3 мин, затем приливают 2 см<sup>3</sup> растворителя предварительно откалиброванной пипеткой по п. 2.3.4 и вновь все растирают в течение 3 мин, фильтруют содержимое через бумажный фильтр в маленький стаканчик или другую лабораторную посуду. Фильтрат перемешивают стеклянной палочкой. 2 капли фильтрата наносят на призму рефрактометра при температуре (20,0±0,1) °С и отсчитывают показатель преломления.

Показатель преломления определяют не менее трех раз и за результат испытания принимают среднеарифметическое значение результатов измерения.

Во избежание испарения растворителя продолжительность фильтрации и определение показателя преломления должны быть не более 30 мин.

Если определение показателя преломления проводилось не при 20 °С, то следует внести поправку. Если при проведении определения показателя преломления температура призм рефрактометра будет в пределах 15 °С—20 °С, от величины показателя преломления следует отнимать поправку, если определение будет проведено в пределах температур 20 °С—35 °С, то к найденному показателю преломления следует прибавить соответствующую поправку согласно приложению 1.

#### 2.5. Обработка результатов

2.5.1. Массовую долю жира ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V_p \cdot \rho_{ж}^{20}}{m \cdot 1000} \cdot \frac{P_p - P_{рж}}{P_{рж} - P_{ж}} \cdot 100,$$

где  $V_p$  — объем растворителя, взятый для извлечения жира, см<sup>3</sup>;

$\rho_{ж}^{20}$  — плотность жира при 20 °С, кг/м<sup>3</sup>;

$P_p$  — показатель преломления растворителя;

## С. 4 ГОСТ 5899—85

$n_{ра}$  — показатель преломления раствора жира в растворителе;

$n_x$  — показатель преломления жира;

$m$  — масса навески продукта, г.

2.5.2. Массовую долю жира ( $X_1$ ) в процентах в пересчете на сухое вещество вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{X \cdot 100}{100 - W},$$

где  $W$  — массовая доля влаги в исследуемом продукте, %.

2.5.3. Результаты параллельных определений вычисляют с точностью до второго десятичного знака. Окончательный результат округляют до первого десятичного знака.

2.5.4. За окончательный результат испытания принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми в одной лаборатории не должны превышать по абсолютной величине 0,3 %, а выполненных в разных лабораториях — 0,5 %.

Предел возможных значений погрешности измерений 0,5 % ( $P = 0,95$ ).

**П р и м е ч а н и я:**

1. При вычислении массовой доли жира пользуются показателями преломления и плотности жиров, приведенными в приложении 2.

2. Если в исследуемом продукте находится смесь жиров (например, какао масло и сливочное масло в шоколаде с молоком, ореховое масло, какао масло и кондитерский жир в корпусах конфет и т. п.), показатель преломления и плотность допускается определять расчетным путем (см. приложение 4).

Показатель преломления смеси жиров допускается также определять экстрагированием жира из исследуемого продукта следующим образом: 5—10 г измельченного продукта смешивают с 15—20 см<sup>3</sup> этилового или петролейного эфира, хлороформа или четыреххлористого углерода, взбалтывают в течение 10 мин, вытяжку профильтровывают в колбу, растворитель полностью отгоняют, остаток подсушивают в сушильном шкафу при температуре 100—105 °С в течение 30 мин и определяют показатель преломления смеси жиров по п. 2.4 с учетом поправки на температуру согласно приложению 3.

3. Для неизвестных жира и смеси жиров плотность принимают равной 930 кг/м<sup>3</sup>.

4. Если исследуемый продукт содержит более 5 % воды, то ступку с навеской помещают в сушильный шкаф и подсушивают навеску при температуре 100 °С—105 °С в течение 30 мин, затем в ступку, после ее охлаждения до комнатной температуры, приливают микропипеткой растворитель.

5. При хорошем растирании навески с растворителем в ступке, когда смесь перенесена на фильтр, разрешается стекающие из воронки капли раствора жира в растворителе наносить на призму рефрактометра, не дожидаясь, когда профильтруется вся смесь.

### 3. РЕФРАКТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ МАССОВОЙ ДОЛИ ЖИРА В КОНДИТЕРСКИХ ИЗДЕЛИЯХ ТИПА ИРИС, СЛИВОЧНАЯ ПОМАДКА, СЛИВОЧНАЯ ТЯНУЧКА, КОНФЕТЫ «СТАРТ», «КОРОВКА» и т. п.

3.1. Метод основан на извлечении жира из навески монобромом или монохлорнафталином после предварительной обработки ее уксусной кислотой; показатель преломления определяют после высушивания вытяжки углекислым безводным натрием.

#### 3.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Весы лабораторные общего назначения 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г по ГОСТ 24104—88 или другие весы, отвечающие указанным требованиям по своим метрологическим характеристикам.

Рефрактометр универсальный (УРЛ) с предельным показателем преломления до 1,7 или рефрактометр другой системы.

Шкаф сушильный электрический с контактным или техническим терморегулятором.

Термометр ртутный стеклянный лабораторный по ГОСТ 28498—90 и нормативно-технической документации.

Часы песочные на 1, 2, 3 мин.

Баня водяная.

Эксикатор по ГОСТ 25336—82.

Пикнометр типа ПЖ2 с горловиной диаметром 6 мм по ГОСТ 22524—77, вместимостью 25, 50 см<sup>3</sup>.

Пипетки исполнения 1 или 4, 2-го класса точности по ГОСТ 29169—91, вместимостью 2 см<sup>3</sup>.

Стаканы стеклянные по ГОСТ 25336—82, вместимостью 25, 50 см<sup>3</sup>.

Воронки стеклянные диаметром не более 40 мм по ГОСТ 25336—82.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026—76.

Ступка фарфоровая диаметром не более 70 мм с пестиком по ГОСТ 9147—80 или чаша выпарительная 1, 2, 3 по ГОСТ 9147—80.

Растворитель  $\alpha$ -бромнафталин (монобромнафталин) с показателем преломления около 1,66 или  $\alpha$ -хлорнафталин (моноклорнафталин) с показателем преломления около 1,63.

Кислота уксусная по ГОСТ 61—75, х. ч., раствор с массовой долей 80 %.

Натрий углекислый безводный по ГОСТ 83—79, х. ч.

### 3.3. Подготовка к испытанию

3.3.1. Проверка рефрактометра по п. 2.3.1.

3.3.2. Определение показателя преломления растворителя по п. 2.3.2.

3.3.3. Определение плотности растворителя по п. 2.3.3.

3.3.4. Калибровка пипетки по растворителю по п. 2.3.4.

### 3.4. Проведение испытания

Навеску измельченного исследуемого продукта в количестве около 1,5 г взвешивают с погрешностью не более 0,001 г, помещают в фарфоровую ступку или фарфоровую чашку.

При определении жира в ирисе прибавляют к навеске 1 см<sup>3</sup> воды, для остальных изделий — 0,5 см<sup>3</sup> воды. Навеску полностью растворяют на горячей водяной бане, затем охлаждают до комнатной температуры, прибавляют около 1 г чистого речного сухого песка и 1 см<sup>3</sup> уксусной кислоты с массовой долей 80 %, все тщательно растирают в течение 2 мин, после чего добавляют 2 см<sup>3</sup> монобром- или моноклорнафталина и растирают в течение 3 мин, добавляют 2 г безводного углекислого натрия при анализе ириса (1 г — для остальных продуктов), тщательно перемешивают около 1 мин и фильтруют содержимое через бумажный фильтр в маленький стаканчик. Фильтрат перемешивают стеклянной палочкой.

2 капли фильтрата наносят на призму рефрактометра при температуре (20,0±0,1) °С и отсчитывают показатель преломления.

Показатель преломления определяют не менее трех раз и за результат испытания берут среднее арифметическое результатов измерения.

Если определение проводилось не при 20 °С, то следует внести поправку по п. 2.4 (см. приложение 1).

### 3.5. Обработка результатов

Обработку результатов проводят по п. 2.5 раздела 2.

## 4. ЭКСТРАКЦИОННО-ВЕСОВОЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ МАССОВОЙ ДОЛИ ЖИРА В МУЧНЫХ КОНДИТЕРСКИХ ИЗДЕЛИЯХ И ОТДЕЛОЧНЫХ И ВЫПЕЧЕННЫХ ПОЛУФАБРИКАТАХ

4.1. Метод основан на извлечении жира из предварительно гидролизованной навески изделия растворителем и определении количества жира взвешиванием после удаления растворителя из определенного объема полученного раствора.

### 4.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Весы лабораторные общего назначения 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г и 3-го класса с наибольшим пределом взвешивания 1 кг по ГОСТ 24104—88 или другие весы, отвечающие указанным требованиям по своим метрологическим характеристикам.

Шкаф сушильный электрический с контактным или техническим терморегулятором.

Часы песочные на 1, 2, 3 мин.

Центрифуга лабораторная.

Электроплитка.

Эксикатор по ГОСТ 25336—82.

Баня водяная.

Колбы типа Кн исполнения 1, 2 по ГОСТ 25336—82, вместимостью 100, 250 см<sup>3</sup>.

Цилиндры исполнения 1, 3 по ГОСТ 1770—74, вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Пипетки исполнения 2, 2-го класса точности, по ГОСТ 29169—91, вместимостью 20, 50 см<sup>3</sup>.

Холодильник шариковый по ГОСТ 25336—82.

Холодильник с прямой трубкой по ГОСТ 25336—82.

Стаканы стеклянные по ГОСТ 25336—82, вместимостью 25, 50 см<sup>3</sup>.

Воронки стеклянные по ГОСТ 25336—82.

Вата медицинская гигроскопическая по ГОСТ 5556—81.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026—76.

Груша резиновая.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, раствор с массовой долей 1,5 %, х. ч.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, раствор с массовой долей 5 %, х. ч.

Хлороформ (трихлорметан) по ГОСТ 20015—88 или

Этилен хлористый (дихлорэтан) по ГОСТ 1942—86 плотностью 1252,0—1253,5 кг/м<sup>3</sup>.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79.

Фенолфталеин по НТД, спиртовой раствор с массовой долей 1 %.

#### 4.3. Проведение испытаний

4.3.1. Навеску измельченного исследуемого продукта в количестве 10 г (при содержании жира в изделиях свыше 10 % навеска может быть уменьшена до 5 г) взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 100 см<sup>3</sup> 1,5%-ной соляной кислоты (или 100 см<sup>3</sup> 5 %-ной серной кислоты), кипятят в колбе с обратным холодильником на слабом огне 30 мин. Затем колбу охлаждают водой до комнатной температуры, вносят 50 см<sup>3</sup> хлороформа, плотно закрывают хорошо пригнанной пробкой, энергично взбалтывают в продолжение 15 мин, выливают содержимое в центрифужные пробирки и центрифугируют в продолжение 2—3 мин. В пробирке образуется три слоя. Верхний водный слой удаляют. Пипеткой, снабженной резиновой грушей, отбирают хлороформный раствор жира и фильтруют его в сухую колбу через небольшой ватный тампон, вложенный в узкую часть воронки, причем кончик пипетки должен при этом касаться ваты. 20 см<sup>3</sup> фильтрата помещают в предварительно доведенную до постоянной массы и взвешенную с погрешностью не более 0,001 г колбу вместимостью примерно 100 см<sup>3</sup>.

Фильтрация и отбор должны проводиться в течение 2 мин, хлороформ из колбы отгоняют на горячей бане, пользуясь холодильником с прямой трубкой. Оставшийся в колбе жир сушат до постоянной массы, обычно 1—1,5 ч, при температуре 100 °С—105 °С, охлаждают в эксикаторе 20 мин и взвешивают колбу с погрешностью не более 0,001 г.

4.3.2. Допускается следующий способ расслаивания. После гидролиза в охлажденную колбу добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора аммиака (плотностью 910,0 кг/м<sup>3</sup>), 50 см<sup>3</sup> хлороформа. Содержимое колбы взбалтывают в течение 15 мин и оставляют на 1 ч для отстаивания. За это время полностью отделяется и становится четко видимым нижний хлороформный слой. Если расслаивания не произойдет, добавляют еще 2—3 см<sup>3</sup> аммиака, следя за тем, чтобы реакция по фенолфталеину оставалась кислой.

После расслаивания отбор, фильтрацию, отгонку хлороформного слоя и высушивание жира ведут по п. 4.3.1.

Примечания:

1. Отгонку и фильтрацию растворителя проводят под вытяжкой.

2. При отсутствии хлороформа допускается применение дихлорэтана, который следует хранить в темных склянках.

#### 4.4. Обработка результатов

4.4.1. Массовую долю жира ( $X_2$ ) в процентах в пересчете на сухое вещество вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{(m_1 - m_2) \cdot 50}{m \cdot 20} \cdot \frac{100}{100 - W} \cdot 100,$$

где  $m_1$  — масса колбы с высушенным жиром, г;

$m_2$  — масса пустой колбы, г;

50 — объем хлороформа, взятый для растворения жира, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески, г;

20 — объем хлороформного раствора жира, взятый для отгона, см<sup>3</sup>;

$W$  — массовая доля влаги в исследуемом изделии, %.

4.4.2. Результаты параллельных определений вычисляют с точностью до второго десятичного знака. Окончательный результат округляют до первого десятичного знака.

4.4.3. За окончательный результат испытания принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми по абсолютной величине не должны превышать 0,5 %. Предел возможных значений погрешности измерений 0,8 % ( $P = 0,95$ ).

## 5. ЭКСТРАКЦИОННО-ВЕСОВОЙ МЕТОД

5.1. Метод применяется при возникновении разногласий для определения массовой доли жира во всех кондитерских продуктах и полуфабрикатах.

Метод основан на извлечении жира растворителем непосредственно из навески или из навески, предварительно обработанной соляной кислотой. После отгонки растворителя из полученного экстракта остаток высушивают и взвешивают.

### 5.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Весы лабораторные общего назначения 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г по ГОСТ 24104—88 или другие весы, отвечающие указанным требованиям по своим метрологическим характеристикам.

Шкаф сушильный электрический с контактным или техническим терморегулятором.

Электроплитка.

Эксикатор по ГОСТ 25336—82.

Баня водяная.

Прибор Сокслета.

Вата медицинская гигроскопическая по ГОСТ 5556—81.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026—76.

Стаканы стеклянные по ГОСТ 25336—82, вместимостью 100, 150 см<sup>3</sup>.

Стаканчики для взвешивания (бюксы) по ГОСТ 25336—82.

Воронки лабораторные диаметром 50—70 мм по ГОСТ 25336—82.

Цилиндр исполнения 1 по ГОСТ 1770—74, вместимостью 25 см<sup>3</sup>.

Ступка фарфоровая диаметром 110—180 мм с пестиком по ГОСТ 9147—80.

Стекло часовое.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, концентрированная, х. ч.

Углерод четыреххлористый по ГОСТ 20288—74 или

Хлороформ по ГОСТ 20015—88, или

Эфир этиловый (обезвоженный) или

Эфир петролейный по нормативно-технической документации.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

### 5.3. Подготовка к испытанию

Навеску измельченного продукта взвешивают с погрешностью не более 0,001 г. Массу навески 5—10 г рассчитывают в зависимости от массовой доли жира в исследуемом продукте так, чтобы в навеске было около 1—2 г жира.

Продукты с высокой влажностью, размазывающиеся при измельчении и образующие комки (ирис, корпуса конфет «Птичье молоко», тянучка и т. п.), после измельчения подвергают следующей обработке. В стакан с навеской приливают 15—20 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и 20 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты, перемешивают содержимое стеклянной палочкой, закрывают стакан часовым стеклом, нагревают содержимое на кипящей водяной бане 5 мин. Затем часовое стекло споласкивают горячей дистиллированной водой над стаканом.

Подготавливают воронку с фильтром, смачивают фильтр дистиллированной водой, переносят содержимое стакана на фильтр, дают жидкости стечь и не менее четырех раз промывают остаток на фильтре горячей дистиллированной водой. Фильтр при промывании должен быть все время с водой, поэтому его наполняют водой немедленно, как только стечет предыдущая порция жидкости.

Промытый фильтр вынимают из воронки, помещают в бюксу и высушивают в сушильном шкафу при температуре 100 °С—105 °С до постоянной массы.

Кондитерские изделия небольшой влажности (шоколад, халва, печенье) допускается не обрабатывать соляной кислотой.

#### 5.4. Проведение испытаний

Навеску измельченного продукта или высушенный фильтр с навеской, обработанной кислотой, помещают в бумажный патрон, на дно которого предварительно помещен кусочек ваты и который уплотнен так, чтобы закрыть щели на дне. Патрон сверху также плотно закрывают ватой. Патрон вкладывают в экстрактор, присоединяют к экстрактору холодильник и приемную колбу. Приемную колбу предварительно высушивают до постоянной массы при температуре 100 °С—105 °С, охлаждают в эксикаторе до комнатной температуры и взвешивают с погрешностью не более 0,001 г.

Поместив патрон в экстрактор Сокслета и собрав весь прибор, приливают растворитель, ополаскивая им предварительно бюксу, в которой подсушивали фильтр с навеской.

Количество растворителя должно в 1,5 раза превышать объем экстрактора при заполнении его до верхнего колена сифона.

Экстрагирование ведут не менее 5 ч из навески, необработанной кислотой, и не менее 3,5 ч из навески, обработанной кислотой.

Для определения окончания экстракции из экстрактора отбирают 1—2 см<sup>3</sup> жидкости, наносят на сухое часовое стекло и испаряют растворитель. Если после испарения растворителя стекло будет прозрачным, экстракция закончена.

По окончании экстракции колбе с экстрагированным жиром и растворителем дают остыть. Разъединяют колбу, холодильник и экстрактор. Приемную колбу присоединяют к прямому холодильнику и отгоняют растворитель. После этого колбу помещают в кипящую водяную баню и удаляют остатки растворителя.

Для полного удаления растворителя и влаги колбу с жиром помещают в сушильный шкаф и выдерживают при температуре 100 °С—105 °С в течение 1 ч, затем охлаждают в эксикаторе и взвешивают с погрешностью не более 0,001 г.

#### 5.5. Обработка результатов

5.5.1. Массовую долю жира ( $X_3$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{(m_2 - m_1) \cdot 100}{m},$$

где  $m_1$  — масса приемной колбы без жира, г;

$m_2$  — масса приемной колбы с жиром, г;

$m$  — масса навески, г;

5.5.2. Массовую долю жира ( $X_2$ ) в процентах в пересчете на сухое вещество вычисляют по формуле

$$X_4 = \frac{X_3 \cdot 100}{100 - W},$$

где  $W$  — массовая доля влаги в исследуемом изделии, %.

5.5.3. Результаты параллельных определений вычисляют с точностью до второго десятичного знака. Окончательный результат округляют до первого десятичного знака.

5.5.4. За окончательный результат испытания принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми в одной лаборатории не должны превышать по абсолютной величине 0,3 %, а выполненных в разных лабораториях — 0,5 %.

Предел возможных значений погрешности измерений 0,5 % ( $P = 0,95$ ).

## 6. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

6.1. Применяемые растворители — эфир этиловый, хлороформ (трихлорметан), этилен хлористый (дихлорэтан) и углерод четыреххлористый должны соответствовать требованиям безопасности, регламентируемым нормативно-технической документацией, ГОСТ 20015—88, ГОСТ 1942—86, ГОСТ 20288—74.

6.2. Работу со всеми растворителями необходимо проводить только под тягой.

6.3. При работе с растворителями нельзя пользоваться открытым огнем.



**Поправка при рефрактометрическом определении показателей преломления раствора жира и смеси жиров  
в растворителе для температур от 15 до 35 °С**

Температура, °С	Поправка	Температура, °С	Поправка
<b>От найденного показателя преломления отнять</b>			
15,0	0,0022	17,5	0,0011
15,5	0,0019	18,0	0,0009
16,0	0,0017	18,5	0,0007
16,5	0,0015	19,0	0,0004
17,0	0,0013	19,5	0,0002
<b>К найденному показателю преломления прибавить</b>			
20,5	0,0002	28,0	0,0035
21,0	0,0004	28,5	0,0037
21,5	0,0006	29,0	0,0039
22,0	0,0009	29,5	0,0041
22,5	0,0011	30,0	0,0043
23,0	0,0013	30,5	0,0045
23,5	0,0015	31,0	0,0048
24,0	0,0017	31,5	0,0050
24,5	0,0019	32,0	0,0052
25,0	0,0022	32,5	0,0055
25,5	0,0024	33,0	0,0057
26,0	0,0026	33,5	0,0059
26,5	0,0028	34,0	0,0061
27,0	0,0030	34,5	0,0063
27,5	0,0033	35,0	0,0066

## Показатели преломления и плотности жиров при 20 °С

Наименование жиров	Плотность, кг/м <sup>3</sup>	Показатель преломления
Какао масло	937,0	1,4647
Кондитерский жир	928,0	1,4674
Маргарин	928,0	1,4690
Соевое масло	922,0	1,4756
Подсолнечное масло	924,0	1,4736
Коровье масло	930,0	1,4637
Кукурузное масло	920,0	1,4745
Кокосовое масло	928,0	1,4567
Кунжутное масло	918,0	1,4730
Жиры типа «Шоклин»	930,0	1,4642
Концентраты фосфатидные	922,0	1,4746
Кулинарный жир	926,0	1,4724
Масло орехов:		
арахиса	914,0	1,4704
кешью	912,0	1,4692
миндаля	912,0	1,4707
фундука	912,0	1,4706
Масло ядра абрикосовой косточки	918,0	1,4715
Свиной топленый жир	917,0	1,4712

**Поправка при рефрактометрическом определении показателя преломления жира и смеси жиров для температур от 15 до 35 °С**

Температура, °С	Поправка	Температура, °С	Поправка
<b>От найденного показателя преломления отнять</b>			
15,0	0,0017	17,5	0,0008
15,5	0,0015	18,0	0,0007
16,0	0,0014	18,5	0,0005
16,5	0,0012	19,0	0,0003
17,0	0,0010	19,5	0,0002
<b>К найденному показателю преломления прибавить</b>			
20,5	0,0002	28,0	0,0028
21,0	0,0004	28,5	0,0030
21,5	0,0005	29,0	0,0031
22,0	0,0007	29,5	0,0033
22,5	0,0009	30,0	0,0035
23,0	0,0011	30,5	0,0037
23,5	0,0012	31,0	0,0038
24,0	0,0014	31,5	0,0040
24,5	0,0016	32,0	0,0042
25,0	0,0018	32,5	0,0043
25,5	0,0019	33,0	0,0045
26,0	0,0021	33,5	0,0047
26,5	0,0023	34,0	0,0049
27,0	0,0024	34,5	0,0050
27,5	0,0026	35,0	0,0052

**Пример расчета показателя преломления и плотности смеси жиров в кондитерских изделиях.  
Рецептура на конфеты «Кара-Кум»**

Наименование сырья	Массовая доля сухих веществ, %	Общий расход сырья на 1 т незавернутых конфет, кг		Массовая доля жира		Коэффициент преломления жира при 20 °С $n_j^{20}$	$m_j \cdot n_j^{20}$	Плотность жира при 20 °С $\rho_{ж}^{20}$	$m_j \cdot \rho_{ж}^{20}$
		в натуре	в сухих веществах	%	кг $m_j$				
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Шоколадная глазурь	99,1	303,2	300,5	35,9	108,8	1,4647	159,3594	937	101945,6
Сахарный песок	99,85	194,1	193,8	—	—	—	—	—	—
Сахарная пудра	99,85	191,0	190,7	—	—	—	—	—	—
Ядро миндаля жареное	97,5	97,0	94,6	55,0	53,3	1,4707	78,3883	912	48609,6
Тертое какао	97,4	96,1	93,6	54,0	51,9	1,4647	76,0179	937	48630,3
Масло сливочное	84,0	28,1	23,6	82,5	23,2	1,4637	33,9578	930	21576,0
Масло какао	100,0	76,3	76,3	100,0	76,3	1,4647	111,7566	937	71493,1
Вафли	95,5	45,7	43,6	—	—	—	—	—	—
Ванилин	—	0,19	—	—	—	—	—	—	—
Разжижитель	98,5	0,13	0,13	98,5	0,13	1,4746	0,1917	922	119,86
<b>ИТОГО</b>	—	1031,82	1016,83	—	313,63	—	459,6717	—	292374,46

Для расчета коэффициента преломления смеси жиров следует полученную сумму произведений масс жира на коэффициент преломления (графа 8) отнести к сумме масс жира (графа 6)

$$n^{20} = \frac{459,6717}{313,63} = 1,4656.$$

Для расчета плотности смеси жиров следует полученную сумму произведений масс жира на плотность жира (графа 10) отнести к сумме масс жира (графа 6)

$$\rho_{ж}^{20} = \frac{292374,46}{313,63} = 932,2 \text{ кг/м}^3,$$

$$\rho_{ж}^{20} = 932 \text{ кг/м}^3.$$