

ПРОДУКТЫ МЯСНЫЕ

ГОСТ
9794—74

Методы определения содержания общего фосфора

Meat products. Methods for the determination of total phosphorus contents

МКС 67.120.10

Дата введения 01.01.76

Настоящий стандарт распространяется на вареные колбасы, мясные хлебы, сосиски, сардельки, а также на мясные фаршевые консервы и устанавливает гравиметрический и фотометрический методы определения содержания общего фосфора.

Гравиметрический метод соответствует международному стандарту ИСО 2294—74.

1. ОТБОР И ПОДГОТОВКА ПРОБ

1.1. Отбор проб проводят по ГОСТ 9792.

1.2. Пробы продуктов освобождают от оболочки, два раза измельчают на бытовой или электрической мясорубке и тщательно перемешивают.

1.3. Подготовленную для испытания пробу по п. 1.2 помещают в стеклянную или пластмассовую банку вместимостью 200—400 см³, заполнив ее полностью, и закрывают крышкой.

Пробу хранят при температуре (4 ± 2) °С до окончания испытаний.

Испытания проводят не позднее 24 ч после отбора проб.

2. ГРАВИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

При разногласиях по результатам испытаний содержание общего фосфора определяют гравиметрическим методом.

2.1. Сущность метода

Метод основан на минерализации пробы азотной и серной кислотами, осаждении фосфора в виде фосфолибдата хинолина и определении массы осадка.

2.2. Аппаратура, реактивы и материалы:

мясорубка бытовая по ГОСТ 4025 с диаметром отверстий решетки от 3 до 4 мм или электромясорубка бытовая по ГОСТ 20469;

весы лабораторные рычажные по ГОСТ 24104;

электроплитка по ГОСТ 14919;

колбонагреватель;

горелка газовая;

сетка асбестовая с круглым отверстием посередине;

шкаф сушильный электрический с терморегулятором;

насос стеклянный водоструйный лабораторный по ГОСТ 23932 или пластмассовый;

колба для фильтрования под вакуумом по ГОСТ 23932;

фильтр стеклянный № 3 или 4 по ГОСТ 23932;

колбы Кьельдаля вместимостью 150 или 250 см³ по ГОСТ 23932;

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

колба мерная вместимостью 1000 см³ по ГОСТ 1770;
 стакан химический вместимостью 250 см³ по ГОСТ 25336;
 промывалка;
 цилиндры вместимостью 50, 100, 250 и 500 см³ по ГОСТ 1770;
 палочка стеклянная;
 эксикатор по ГОСТ 23932;
 пипетка Пастера;
 бумага фильтровальная по ГОСТ 12026;
 кальций хлористый безводный по ГОСТ 4568;
 кислота азотная по ГОСТ 4461, плотностью 1,4 г/см³;
 кислота серная по ГОСТ 4204, плотностью 1,84 г/см³;
 вода дистиллированная по ГОСТ 6709;
 хинолин;
 натрий молибденовокислый по ГОСТ 10931;
 кислота лимонная по ГОСТ 3652;
 ацетон по ГОСТ 2603.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.3. Подготовка к испытанию

2.3.1. Приготовление осаждающего реактива

Раствор I. 70 г молибденовокислого натрия растворяют в 150 см³ дистиллированной воды.

Раствор II. 60 г лимонной кислоты растворяют в 150 см³ дистиллированной воды и добавляют 85 см³ азотной кислоты.

К раствору I постепенно добавляют раствор II при непрерывном помешивании стеклянной палочкой.

Раствор III. К 100 см³ дистиллированной воды добавляют 35 см³ азотной кислоты и 5 см³ хинолина.

Раствор III постепенно добавляют к смеси растворов I и II при непрерывном перемешивании и выдерживают 24 ч при комнатной температуре. Затем раствор фильтруют через бумажный фильтр в мерную колбу вместимостью 1000 см³, добавляют 280 см³ ацетона и доводят объем до метки дистиллированной водой.

Реактив хранят в плотно закрытой пластмассовой бутылке в темном месте при комнатной температуре не более трех месяцев.

2.4. Проведение испытания

2.4.1. 3 г измельченной пробы взвешивают на лабораторных весах с погрешностью не более 0,001 г и переносят в колбу Кьельдаля. В колбу наливают 20 см³ азотной кислоты, устанавливают ее в наклонное положение под углом 40° и нагревают в течение 5 мин на электрической плитке (колбонагревателе или газовой горелке).

Затем охлаждают, добавляют 5 см³ серной кислоты и снова нагревают. В процессе минерализации при потемнении раствора периодически добавляют азотную кислоту пипеткой Пастера. Нагревание продолжают до обесцвечивания раствора и появления белых паров.

После этого колбу охлаждают, добавляют 15 см³ дистиллированной воды и нагревают в течение 10 мин.

Содержимое колбы охлаждают, количественно переносят в химический стакан вместимостью 250 см³, смывая стенки колбы дистиллированной водой, и добавляют 10 см³ азотной кислоты. Объем раствора доводят дистиллированной водой до 100 см³, пользуясь меткой, предварительно нанесенной на наружной стороне стакана.

2.4.2. К содержимому стакана приливают 50 см³ осаждающего реактива, стакан закрывают часовым стеклом и кипятят в течение 1 мин на электрической плитке. Затем охлаждают до комнатной температуры при периодическом перемешивании стеклянной палочкой.

Содержимое стакана с образовавшимся желтым осадком фильтруют с помощью водоструйного насоса через стеклянный фильтр.

Стеклянный фильтр предварительно высушивают при температуре (200 ± 5) °С в течение 30 мин, охлаждают в эксикаторе и взвешивают с погрешностью не более 0,001 г.

Остатки осадка смывают со стенок стакана дистиллированной водой из промывалки и переносят на фильтр. Желтый осадок на фильтре промывают пятью порциями дистиллированной воды по 25 см³.

С. 3 ГОСТ 9794—74

Стекланный фильтр с осадком высушивают в сушильном шкафу при температуре $(200 \pm 5) ^\circ\text{C}$ в течение 1 ч, охлаждают в эксикаторе и взвешивают.

2.5. Обработка результатов

Содержание общего фосфора (X) в мг на 100 г продукта вычисляют по формуле

$$X = \frac{0,0146 \cdot m_1 \cdot 100}{m_0},$$

где m_0 — масса испытуемой пробы, г;

m_1 — масса осадка фосфомолибдата хинолина, мг;

0,0146 — коэффициент для вычисления фосфора в осадке.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений.

Расхождение между параллельными определениями не должно превышать 10 мг фосфора на 100 г продукта.

3. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

3.1. Сущность метода

Метод основан на реакции фосфора с молибденовокислым аммонием в присутствии гидрохинона и сульфита натрия с образованием окрашенного соединения, интенсивность окраски которого измеряют фотометрически.

3.2. Аппаратура, реактивы, материалы:

мясорубка бытовая по ГОСТ 4025 с диаметром отверстий от 3 до 4 мм или электромясорубка бытовая по ГОСТ 20469;

весы лабораторные рычажные по ГОСТ 24104;

колба коническая вместимостью 50 см³ по ГОСТ 25336;

электроплитка по ГОСТ 14919;

колбонагреватель;

горелка газовая;

сетка асбестовая с круглым отверстием посередине;

колбы Кьельдаля вместимостью 150 или 250 см³ по ГОСТ 23932;

стакан химический вместимостью 250 и 500 см³ по ГОСТ 25336;

спектрофотометр СФ-44;

фотоэлектроколориметр марки ФЭК-М, ФЭК-56 или ФЭК-57;

колбы мерные вместимостью 100 и 250 см³ по ГОСТ 1770;

цилиндры вместимостью 50, 100, 250 и 500 см³ по ГОСТ 1770;

пипетка вместимостью 2, 5 и 10 см³ по ГОСТ 29169;

бюретка вместимостью 25 см³ по ГОСТ 29251;

капельница лабораторная стеклянная по ГОСТ 23932;

кислота серная по ГОСТ 4204, плотностью 1,84 г/см³;

перекись водорода по ГОСТ 10929, 30 %-ный раствор;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709;

гидрохинон по ГОСТ 19627 свежеприготовленный 1 %-ный раствор, подкисленный каплей серной кислоты плотностью 1,84 г/см³;

натрий углекислый безводный по ГОСТ 83;

натрий сернистокислый (сульфит натрия) безводный по ГОСТ 195;

аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765;

фенолфталеин по ТУ 6—09—5360—87, 1 %-ный спиртовой раствор;

спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 5962*;

натрия гидроокись по ГОСТ 4328, 1 н. раствор;

калий фосфорнокислый однозамещенный по ГОСТ 4198, предварительно высушенный в эксикаторе;

хлороформ технический по ГОСТ 20015.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 51652—2000.

3.3. Подготовка к испытанию

3.3.1. Приготовление раствора карбонатульфита

Раствор I. 40 г углекислого безводного натрия растворяют в 200 см³ дистиллированной воды.

Раствор II. 7,5 г сернистоокислого натрия растворяют в 50 см³ дистиллированной воды.

К раствору II постепенно добавляют раствор I, перемешивают и фильтруют через бумажный фильтр. Приготовленный раствор карбонатульфита хранят в склянке из темного стекла не более одного месяца при комнатной температуре.

3.3.2. Приготовление раствора молибденовоокислого аммония

Раствор I. 25 г молибденовоокислого аммония растворяют в 300 см³ дистиллированной воды.

Раствор II. 75 см³ серной кислоты растворяют в 125 см³ дистиллированной воды.

Раствор II постепенно добавляют к раствору I и перемешивают.

Реактив хранят в плотно закрытой пластмассовой бутылке или в склянке из темного стекла при комнатной температуре в течение одного месяца.

3.3.3. Приготовление стандартного раствора фосфата

4,394 г фосфорнокислого однозамещенного калия вносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, растворяют в дистиллированной воде, объем доводят до метки дистиллированной водой, приливают пять капель хлороформа и перемешивают.

10 см³ приготовленного раствора пипеткой переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доливают дистиллированной водой до метки и перемешивают.

Этот раствор является стандартным и содержит 0,02 мг фосфора в 1 см³.

3.3.4. Проведение цветной реакции

В мерные колбы вместимостью по 100 см³ вносят следующие количества стандартного раствора в мл: 1; 2; 3; 4; 5; 6, что соответствует содержанию фосфора в колбах: 0,02; 0,04; 0,06; 0,08; 0,10 и 0,12 мг.

Одновременно готовят контрольную колбу вместимостью 100 см³, в которую вносят вместо стандартного раствора фосфата 3 см³ дистиллированной воды.

Во все колбы добавляют по 2 см³ раствора молибденовоокислого аммония и по 2 см³ раствора гидрохинона. Через 10 мин добавляют по каплям пипеткой 10 см³ раствора карбонатульфита. Содержимое каждой колбы доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Через 15 мин измеряют интенсивность синей окраски растворов на спектрофотометре при длине волны 630 нм или на фотоэлектроколориметре с красным светофильтром в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 1 см в отношении дистиллированной воды.

Из полученной величины оптической плотности стандартных растворов вычитают величину оптической плотности контрольного раствора.

3.3.5. Построение градуировочного графика

По полученным средним данным из трех стандартных растворов строят на миллиметровой бумаге размером 20 × 20 см градуировочный график.

На оси абсцисс откладывают концентрацию фосфора (мг в 100 см³ окрашенного раствора); на оси ординат — соответствующую оптическую плотность.

Градуировочный график должен проходить через начало координат. Пример градуировочного графика дан в приложении.

3.4. Проведение испытания

3.4.1. 3 г измельченной пробы взвешивают на лабораторных весах с погрешностью не более 0,001 г и переносят в колбу Кьельдаля. В колбу наливают 15 см³ серной кислоты, устанавливают ее в наклонное положение под углом 40° и нагревают в течение 5 мин на электрической плитке (колбонагревателе или газовой горелке). Колбу охлаждают, добавляют 10 см³ перекиси водорода и снова нагревают. Если раствор темнеет, добавляют еще 5—10 см³ перекиси водорода и снова нагревают. Нагревают и добавляют перекись водорода до тех пор, пока раствор в колбе после кипячения в течение 15 мин не будет светлым и прозрачным.

После остывания горло колбы смывают дистиллированной водой из промывалки и нагревают содержимое до кипения.

Минерализацию пробы считают законченной, если бесцветная прозрачная жидкость не темнеет при охлаждении.

Содержимое колбы количественно переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, доводят дистиллированной водой до метки и перемешивают. Затем 4 см³ минерализата из колбы вместимостью 250 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и добавляют для нейтрализации свободной серной кислоты 1 н. раствор едкого натра. Необходимое количество раствора едкого натра

С. 5 ГОСТ 9794—74

устанавливают предварительным титрованием отдельной пробы минерализата. Для этого 4 см³ минерализата помещают в коническую колбу вместимостью 50 см³ и титруют из бюретки 1 н. раствором едкого натра в присутствии трех капель фенолфталеина. После чего в мерную колбу вместимостью 100 см³ добавляют 2 см³ раствора молибденовокислого аммония и 2 см³ раствора гидрохинона. Через 10 мин вносят по каплям из пипетки 10 см³ раствора карбонатеульфита. Объем содержимого колбы доводят дистиллированной водой до метки и перемешивают.

Через 15 мин измеряют интенсивность развившейся синей окраски на спектрофотометре при длине волны 630 нм или на фотоэлектроколориметре с красным светофильтром в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 1 см.

Содержание фосфора вычисляют с помощью градуировочного графика.

3.5. Обработка результатов

Содержание общего фосфата (X_1) в мг на 100 г продукта вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{C \cdot 250 \cdot 100}{m \cdot 4},$$

где C — количество фосфора, содержащегося в 100 мл окрашенного раствора, найденное по градуировочному графику, мг;

m — масса испытуемой пробы, г;

4 — количество минерализата, взятое для цветной реакции, мл;

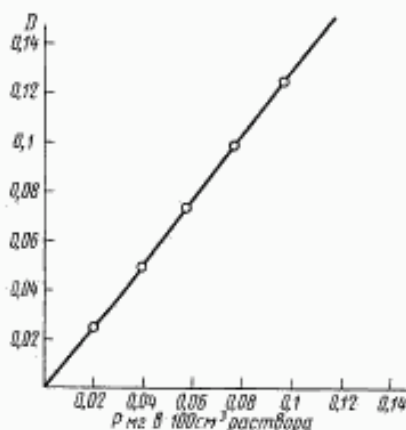
250 — общий объем минерализата, см³.

За окончательный результат принимают среднееарифметическое значение результатов двух параллельных определений.

Расхождение между параллельными определениями не должно превышать 10 мг фосфора на 100 г продукта.

ПРИЛОЖЕНИЕ

Пример градуировочного графика для определения содержания общего фосфора с помощью фотоэлектроколориметра марки ФЭК-56 с красным светофильтром № 9



ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 30.12.74 № 2849

2. ВЗАМЕН ГОСТ 9794—61

3. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ГОСТ 83—79	3.2	ГОСТ 9792—73	1.1
ГОСТ 195—77	3.2	ГОСТ 10929—76	3.2
ГОСТ 1770—74	2.2; 3.2	ГОСТ 10931—74	2.2
ГОСТ 2603—79	2.2	ГОСТ 12026—76	2.2
ГОСТ 3652—69	2.2	ГОСТ 14919—83	2.2; 3.2
ГОСТ 3765—78	3.2	ГОСТ 19627—74	3.2
ГОСТ 4025—95	2.2; 3.2	ГОСТ 20015—88	3.2
ГОСТ 4198—75	3.2	ГОСТ 20469—95	2.2; 3.2
ГОСТ 4204—77	2.2; 3.2	ГОСТ 23932—90	2.2; 3.2
ГОСТ 4328—77	3.2	ГОСТ 24104—88	2.2; 3.2
ГОСТ 4461—77	2.2	ГОСТ 25336—82	2.2; 3.2
ГОСТ 4568—95	2.2	ГОСТ 29169—91	3.2
ГОСТ 5962—67	3.2	ГОСТ 29251—91	3.2
ГОСТ 6709—72	2.2; 3.2	ТУ 6—09—5360—87	3.2

4. Ограничение срока действия снято по протоколу № 3—93 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 5-6—93)

5. ИЗДАНИЕ с Изменением № 1, утвержденным в июле 1980 г. (ИУС 9—80)