
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
54634—
2011

ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ

Метод определения витамина E

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2013

Предисловие

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

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Учреждением Российской академии медицинских наук Научно-исследовательским институтом питания

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 36 «Функциональные пищевые продукты»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 12 декабря 2011 г. № 783-ст

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

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

© Стандартиформ, 2013

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Термины и определения	2
4 Сущность метода	2
5 Требования безопасности	3
6 Условия выполнения испытания	3
7 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы	4
8 Подготовка к выполнению измерений	5
9 Выполнение измерений	7
10 Обработка и оформление результатов	8
11 Метрологические характеристики метода	8
Библиография	11

ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ

Метод определения витамина Е

Functional food products.
Method of vitamin E determination

Дата введения — 2013—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на функциональные пищевые продукты и устанавливает метод определения массовой доли витамина Е в виде α -, β -, γ -, δ -токоферолов, ацетата α -токоферола с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии (далее — ВЭЖХ).

Диапазон измерений массовой доли витамина Е составляет от 5 до 500 мг⁻¹.

Примечание — Настоящий стандарт допускается распространять на пищевые продукты при условии соблюдения диапазона измерений.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

- ГОСТ Р 8.563—2009 Государственная система обеспечения единства измерений. Методики (методы) измерений
- 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 ИСО/МЭК 17025—2006 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий
- ГОСТ Р 51652—2000 Спирт этиловый ректифицированный из пищевого сырья. Технические условия
- ГОСТ Р 52062—2003 Масла растительные. Правила приемки и методы отбора проб
- ГОСТ Р 52179—2003 Маргарины, жиры для кулинарии, кондитерской, хлебопекарной и молочной промышленности. Правила приемки и методы контроля
- ГОСТ Р 52349—2005 Продукты пищевые. Продукты пищевые функциональные. Термины и определения
- 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 427—75 Линейки измерительные металлические. Технические условия
- ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

- ГОСТ 4166—76 Реактивы. Натрий серноокислый. Технические условия
ГОСТ 4517—87 Реактивы. Методы приготовления вспомогательных реактивов и растворов, применяемых при анализе
ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия
ГОСТ 8981—78 Эфиры этиловый и нормальный бутиловый уксусной кислоты технические. Технические условия
ГОСТ 9293—74 Азот газообразный и жидкий. Технические условия
ГОСТ 12026—76 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия
ГОСТ 13496.0—80 Комбикорма, сырье. Методы отбора проб
ГОСТ 14919—83 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия
ГОСТ 16317—87 Приборы холодильные электрические бытовые. Общие технические условия
ГОСТ 18300—87 Спирт этиловый ректификованный технический. Технические условия
ГОСТ 19627—74 Гидрохинон (парадиоксибензол). Технические условия
ГОСТ 24363—80 Реактивы. Калия гидроокись. Технические условия
ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
ГОСТ 26809—86 Молоко и молочные продукты. Правила приемки, методы отбора и подготовка проб к анализу
ГОСТ 27025—86 Реактивы. Общие указания по проведению испытаний
ГОСТ 28498—90 Термометры жидкостные стеклянные. Общие технические требования. Методы испытаний
ГОСТ 29227—91 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. 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 по ГОСТ Р 52349, а также следующий термин с соответствующим определением:

3.1 содержание витамина Е: Массовая доля токоферолов (α -, β -, γ - и δ -токоферолов, ацетата α -токоферола), определенная в соответствии с настоящим стандартом и выраженная в миллионных долях, млн⁻¹.

П р и м е ч а н и е — При вычислении содержания витамина Е в единицах токофероловых эквивалентов (один токофероловый эквивалент соответствует 1 мг d- α -токоферола), количество мг токоферолов следует умножить на соответствующий коэффициент пересчета: для d-l- α -токоферола — 0,74, d-l- α -токоферола ацетата — 0,67, d- β -токоферола — 0,5, d- γ -токоферола — 0,1, d- δ -токоферола — 0,03.

4 Сущность метода

Определение витамина Е в экстракте, полученном из анализируемой пробы, проводят разделением токоферолов методом нормально-фазной (далее — НФ) или обращенно-фазной (далее — ОФ) ВЭЖХ с последующим фотометрическим или флуориметрическим детектированием. При необходимости экстракт получают после щелочного гидролиза анализируемой пробы.

Количественный анализ проводят методом внешнего стандарта с использованием площади или высоты пиков токоферолов.

5 Требования безопасности

5.1 Условия безопасного проведения работ

При выполнении испытаний необходимо соблюдать требования пожарной безопасности, установленные ГОСТ 12.1.004, электробезопасности — ГОСТ Р 12.1.019, техники безопасности при работе с реактивами — ГОСТ 12.1.007, а также требования, изложенные в технической документации на спектрофотометр, хроматограф, другие приборы и оборудование.

Помещение, в котором проводят испытания, должно быть снабжено приточно-вытяжной вентиляцией. Контроль за содержанием вредных веществ в воздухе рабочей зоны следует проводить в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005.

При работе с газовыми баллонами необходимо руководствоваться [1].

5.2 Требования к квалификации оператора

К выполнению испытаний и обработке результатов допускаются лица с высшим или средним специальным образованием по профессиям химик, инженер-химик, техник, лаборант, имеющие опыт работы в химической лаборатории. Первое применение метода в лаборатории следует проводить под наблюдением квалифицированного специалиста в области ВЭЖХ.

6 Условия выполнения испытания

6.1 Общие условия

Испытания проводят в нормальных лабораторных условиях: температура окружающей среды — $(25 \pm 5)^\circ\text{C}$; относительная влажность — $(65 \pm 15)\%$; частота переменного тока — (50 ± 5) Гц; напряжение в сети — (220 ± 10) В.

При приготовлении и хранении растворов следует выполнять требования ГОСТ 27025, ГОСТ 4517.

Для предотвращения разрушения токоферолов анализ испытуемого материала и стандартов проводят в присутствии антиоксиданта (аскорбиновой кислоты, гидрохинона, пирагаллола), предохраняя пробы от попадания на них прямого солнечного света.

6.2 Условия фотометрических измерений

Условия фотометрических измерений приведены в таблице 1.

Т а б л и ц а 1 — Условия фотометрических измерений

Токоферолы	Растворитель	Длина волны, нм	Удельный коэффициент поглощения $E_{1\text{см}}^{1\%}$
α -токоферол	Метанол	292	76
β -токоферол	Метанол	296	89
γ -токоферол	Метанол	298	91
δ -токоферол	Метанол	298	87
Ацетат α -токоферола	Этанол	285	44

6.3 Условия хроматографического анализа

Температура хроматографической колонки: 25°C или окружающей среды.

Скорость потока подвижной фазы: $0,7\text{ см}^3/\text{мин}$ (ориентировочное значение).

Объем вводимой пробы: от $10 \cdot 10^{-3}$ до $50 \cdot 10^{-3}\text{ см}^3$.

Подвижная фаза для ОФ ВЭЖХ: смесь ацетонитрила, метилового спирта, метилена хлористого в объемном соотношении 50:45:5.

Подвижная фаза для НФ ВЭЖХ: смесь н-гексана и 2-пропанола в объемном соотношении 98:2.

Проверку оптимальности условий хроматографического разделения осуществляют путем хроматографического анализа смешанного раствора токоферолов с массовой концентрацией каждого токоферола не менее $10\text{ мкг}/\text{см}^3$. Данный раствор готовят из основных растворов α - (β -, γ - и δ -)токоферола и ацетата α -токоферола по аналогии с методикой приготовления рабочих растворов по 8.1.2. Эффективность хроматографического разделения признается удовлетворительной, если коэффициент разделения

ния соседних пиков токоферолов (за исключением пиков β - и γ -токоферолов, которые не разделяются в режиме ОФ ВЭЖХ) составляет 1,3. В противном случае для достижения требуемой эффективности разделения экспериментальным путем подбирают скорость потока подвижной фазы или проводят испытания других колонок.

7 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

7.1 Для определения содержания массовой доли витамина Е применяют следующие средства измерений, вспомогательное оборудование и материалы:

- весы по ГОСТ Р 53228, обеспечивающие точность взвешивания с пределами допускаемой абсолютной погрешности $\pm 0,1$ мг;
 - спектрофотометр со спектральным диапазоном работы от 190 до 1100 нм, основной погрешностью измерений коэффициента пропускания не более 1 %;
 - кюветы кварцевые с длиной оптического пути 1 см;
 - хроматограф высокоскоростной жидкостный, включающий следующие элементы: насос, устройство для ввода проб, колонку аналитическую для НФ ВЭЖХ диаметром 0,30—0,46 см, длиной 10—25 см, заполненную силикагелем или силикагелем, модифицированным диол-, CN- или NH₂-группами или колонку аналитическую для ОФ ВЭЖХ диаметром 0,30—0,46 см, длиной 10—25 см, заполненную октадецилсиликагелем с размером частиц 5 мкм; флуориметрический детектор (длины волн, нм: возбуждения — 295 нм, эмиссии — 330 нм) или спектрофотометрический детектор (длина волны детектирования — 292 нм) и погрешностью измерений не более 10 % отн.; регистрирующее устройство: интегратор или самописец, позволяющий проводить измерение площади (или высоты) пика с погрешностью не более 1 %; программное обеспечение для обработки полученных результатов измерений;
 - фильтры для фильтрования подвижной фазы и анализируемых растворов (например, с размером пор 0,45 мкм);
 - микрошприц типа «Гамильтон» вместимостью 0,1 см³ для ввода проб в жидкостный хроматограф;
 - пипетки градуированные 1(2,3)-1(2)-1-0,5(1,2,5,10,25) по ГОСТ 29227 или дозаторы автоматические с аналогичными или изменяемыми объемами доз с относительной погрешностью дозирования не более ± 1 %;
 - цилиндры 1-50(100,250)-1(2) по ГОСТ 1770;
 - колбы мерные 2-50(100,250,500,1000)-2 по ГОСТ 1770;
 - пробирки мерные с притертыми пробками П-2-5(10,15,20,25)-0,1(0,2)ХС по ГОСТ 1770;
 - стаканы В(Н)-1-50(100,150,250)ТХС по ГОСТ 25336;
 - колбы круглодонные К-1-100(250,500)-29/32ТС по ГОСТ 25336;
 - воронки В-36(56)-80ХС, В-75-110(140)ХС, В-100-150ХС по ГОСТ 25336;
 - линейка металлическая с ценой деления 1 мм по ГОСТ 427;
 - встряхиватель для колб и пробирок с диапазоном частот колебаний платформ 100—150 колебаний в минуту;
 - центрифуга, обеспечивающая 4—6 тыс. об/мин;
 - баня водяная с регулятором нагрева, способная поддерживать температуру от 40 °С до 100 °С;
 - баня ультразвуковая лабораторная рабочим объемом не менее 2 дм³;
 - испаритель ротационный с диапазоном рабочего давления от 7 до 760 мм рт. ст. (от $9 \cdot 10^2$ до $10 \cdot 10^4$ Па) или насос водоструйный по ГОСТ 25336;
 - холодильники стеклянные лабораторные по ГОСТ 25336;
 - термометр лабораторный жидкостный, диапазон измерений от 0 °С до 100 °С, цена деления шкалы 1 °С по ГОСТ 28498;
 - баллон с газообразным азотом по ГОСТ 9293, ос. ч. или по [1];
 - бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026;
 - плитка электрическая закрытого типа по ГОСТ 14919;
 - мельница лабораторная электрическая;
 - холодильник бытовой по ГОСТ 16317.
- 7.2 При выполнении измерений применяют следующие реактивы и материалы:
- спирт этиловый абсолютный (C₂H₅OH) массовой долей основного вещества не менее 99,9 %;
 - спирт этиловый ректифицированный (C₂H₅OH) массовой долей основного вещества не менее 96 % или по ГОСТ Р 51652, ГОСТ 18300;

- спирт метиловый (CH₃OH) массовой долей основного вещества не менее 99,9 %;
- ацетонитрил (CH₃CN) массовой долей основного вещества не менее 99,8 %;
- метилен хлористый (CH₂Cl₂) массовой долей основного вещества не менее 99,8 %;
- н-гексан (C₆H₁₄) массовой долей основного вещества не менее 99 %;
- этилацетат (C₄H₈O₂) массовой долей основного вещества не менее 99 % или по ГОСТ 8981;
- 2-пропанол (C₃H₈O) массовой долей основного вещества не менее 99 %;
- эфир петролейный, перегнанный при температуре (50 ± 10) °С, очищенный от перекисей;
- эфир диэтиловый, очищенный от перекисей, содержащий 0,1 % пирогаллола по [2];
- калия гидроокись (KOH) по ГОСТ 24363, х. ч. или ч. д. а., раствор KOH массовой долей 50 %;
- натрий серноокислый (Na₂SO₃) безводный массовой долей основного вещества не менее 99,5 % или по ГОСТ 4166, х. ч.;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту аскорбиновую (C₆H₈O₆) по [3] или [4], х. ч.;
- гидрохинон (C₆H₆O₂) массовой долей основного вещества не менее 99 % или по ГОСТ 19627;
- пирогаллол (C₆H₆O₃) массовой долей основного вещества не менее 99 %;
- бутилгидрокситолуол (C₁₅H₂₄O) массовой долей основного вещества не менее 99 %;
- α-токоферол M(C₂₉H₅₀O₂) = 430,7 г/моль, массовой долей основного вещества не менее 95 %;
- α-токоферола ацетат M(C₃₁H₅₂O₃) = 472,7 г/моль, массовой долей основного вещества не менее 95 % или по [5], или по [6];
- β-токоферол M(C₂₈H₄₈O₂) = 416,7 г/моль, массовой долей основного вещества не менее 90 %;
- γ-токоферол M(C₂₈H₄₈O₂) = 416,7 г/моль, массовой долей основного вещества не менее 90 %;
- δ-токоферол M(C₂₇H₄₆O₂) = 402,7 г/моль, массовой долей основного вещества не менее 90 %.

7.3 Допускается применение других средств измерений, 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.

8 Подготовка к выполнению измерений

8.1 Приготовление растворов

8.1.1 Исходные растворы стандартов

8.1.1.1 Исходные растворы стандартов токоферолов готовят растворением около 10 мг α-токоферола (β-токоферола, γ-токоферола, δ-токоферола) в 100 см³ метилового спирта. Массовые концентрации α-, β-, γ- и δ-токоферолов составляют 0,1 мг/см³.

8.1.1.2 Исходные растворы стандартов ацетата α-токоферола готовят растворением около 20 мг α-токоферола ацетата в 100 см³ этилового спирта абсолютного (для проведения ОФ хроматографии) или в 100 см³ н-гексана (для проведения НФ хроматографии). Массовая концентрация ацетата α-токоферола составляет 0,2 мг/см³.

8.1.1.3 Определение концентрации стандартных веществ в исходных растворах (с, мкг/см³) проводят после измерения их оптической плотности при оптимальной длине волны на спектрофотометре и вычисляют по формуле

$$c = \frac{A \cdot 10^6}{100 \cdot E_{1\text{ см}}^{1\%}} \quad (1)$$

где A — оптическая плотность стандартного раствора;

$E_{1\text{ см}}^{1\%}$ — оптическая плотность раствора стандартных веществ в метиловом спирте или этиловом спирте

абсолютном массовой концентрации 1 г в 100 см³ при толщине поглощающего слоя 1 см, представленная в таблице 1;

10⁶ — коэффициент пересчета граммов в микрограммы;

100 — коэффициент пересчета на 1 см³.

8.1.2 Рабочие растворы стандартов

8.1.2.1 Из исходных растворов готовят не менее четырех рабочих растворов каждого (α-, β-, γ- и δ-) токоферола в диапазоне концентрации 1—10 мкг/см³ при использовании флуориметрического детектора. Для этого точный объем 1—10 см³ исходного раствора α-, β-, γ- и δ-токоферола, приготовленного по 8.1.1.1 для НФ или ОФ ВЭЖХ, с помощью пипетки или дозатора помещают в мерную колбу объемом 100 см³ и доводят до метки соответствующим растворителем (н-гексаном для анализа в варианте НФ ВЭЖХ и метиловым спиртом — для ОФ ВЭЖХ). Если анализ проводят с помощью спектрофотометри-

ческого детектора, концентрация α -, β -, γ - и δ -токоферола в градуировочных растворах должна находиться в диапазоне 2—20 мкг/см³. Для этого точный объем 2—20 см³ исходного раствора α -, β -, γ - и δ -токоферола, приготовленного по 8.1.1.1 для НФ или ОФ ВЭЖХ, помещают в мерную колбу объемом 100 см³ и доводят до метки соответствующим растворителем (н-гексаном для анализа в варианте НФ ВЭЖХ и метиловым спиртом — для ОФ ВЭЖХ).

8.1.2.2 Из исходных растворов готовят не менее четырех рабочих растворов α -токоферола ацетата в диапазоне концентрации 5—50 мкг/см³ при использовании спектрофотометрического детектора. Для этого точный объем 2,5—25 см³ исходного раствора, приготовленного по 8.1.1.2 для НФ или ОФ ВЭЖХ, с помощью пипетки или дозатора помещают в мерную колбу объемом 100 см³ и доводят до метки соответствующим растворителем (н-гексаном для анализа в варианте НФ ВЭЖХ и метиловым спиртом — для ОФ ВЭЖХ). Если анализ проводят с помощью флуориметрического детектора, из исходных растворов готовят не менее четырех градуировочных растворов α -токоферола ацетата в диапазоне концентрации 20—100 мкг/см³. Для этого точный объем 10—50 см³ исходного раствора α -токоферола ацетата, приготовленного по 8.1.1.2 для НФ или ОФ ВЭЖХ, с помощью пипетки или дозатора помещают в мерную колбу объемом 100 см³ и доводят до метки соответствующим растворителем (н-гексаном для анализа в варианте НФ ВЭЖХ и метиловым спиртом — для ОФ ВЭЖХ).

Все растворы в ходе приготовления и анализа защищают от воздействия ультрафиолетового излучения. Растворы токоферолов хранят при температуре не выше 4 °С в течение 2 мес.

8.2 Отбор и подготовка проб

8.2.1 Отбор проб проводят по нормативным документам на конкретные виды продукции и по ГОСТ 13496.0, ГОСТ 26809, ГОСТ Р 52062, ГОСТ Р 52179.

8.2.2 Крупные частицы средней пробы, выделенной методом квартования из лабораторной пробы, измельчают с использованием подходящего оборудования (например, лабораторной мельницы) до такого состояния, чтобы весь продукт проходил через сито с отверстиями диаметром 1 мм. Размолотую пробу тщательно перемешивают.

Анализируемые пробы гомогенизируют, избегая воздействия повышенной температуры.

8.2.3 Пищевые продукты на масложировой основе с массовой долей воды не более 1 %, обогащенные α -, β -, γ - и δ -токоферолами, а также ацетатом α -токоферола

2—5 г анализируемой пробы переносят в мерную колбу на 25 см³, растворяют в 10—15 см³ н-гексана, используя ультразвуковую баню для ускорения растворения. Раствор доводят до метки н-гексаном. При необходимости раствор можно использовать для последующего разведения н-гексаном.

8.2.4 Пищевые продукты на масложировой основе с массовой долей воды не более 20 %, обогащенные α -, β -, γ - и δ -токоферолами, а также ацетатом α -токоферола

2—5 г анализируемой пробы переносят в колбу и растворяют при интенсивном перемешивании в 10 см³ н-гексана, используя ультразвуковую баню для ускорения растворения. Удаляют избыток воды добавлением безводного сульфата натрия. Содержимое колбы фильтруют через бумажный фильтр для отделения нерастворившегося осадка. Колбу промывают дважды 5 см³ н-гексана. Фильтраты собирают в мерную колбу вместимостью 25 см³. Раствор доводят до метки н-гексаном.

8.2.5 Другие пищевые продукты, обогащенные α -, β -, γ - и δ -токоферолами, а также ацетатом α -токоферола

Для проведения щелочного гидролиза 5—20 г анализируемой сухой или жидкой пробы помещают в плоскодонную колбу вместимостью 100—500 см³. К сухому материалу добавляют 5—20 см³ воды и нагревают на водяной бане при температуре от 60 °С до 70 °С при перемешивании в течение 5 мин. Затем прибавляют 50—150 см³ этилового ректифицированного спирта, 0,2—2,0 г антиоксиданта (аскорбиновой кислоты, гидрохинона, бутилгидрокситолуола), 3—40 см³ 50 % раствора гидроксида калия и нагревают в течение 15—40 мин на водяной бане с обратным холодильником при температуре 80 °С — 100 °С. Рекомендуемые соотношения испытуемой пробы и реактивов приведены в таблице 2.

Т а б л и ц а 2 — Рекомендуемые соотношения испытуемого материала и реактивов

Массовая доля витамина Е, млн ⁻¹	Навеска испытуемого материала, г	Объем этанола, см ³	Объем 50 %-ного раствора КОН, см ³
От 5 до 100 включ.	10—20	150	40
Св. 100 до 1000 включ.	5—10	100	15
Св. 1000 до 5000 включ.	1—5	50	3

Если после охлаждения на поверхности смеси остается слой масла или жира, то объем добавленного раствора КОН и время щелочного гидролиза увеличивают.

После окончания гидролиза содержимое колбы быстро охлаждают до $(20 \pm 5) ^\circ\text{C}$ и количественно переносят в делительную воронку. Колбу ополаскивают водой, объем которой равен объему добавленного этилового спирта, и воду сливают в ту же воронку. Токоферолы экстрагируют диэтиловым (или петролейным) эфиром, этилацетатом, *n*-гексаном, *n*-гексаном с добавкой диэтилового (или петролейного) эфира в объемном соотношении 1:1 в течение 2 мин. Если в качестве экстрагента используется *n*-гексан или *n*-гексан с добавкой диэтилового (или петролейного) эфира, то для учета возможной неполной экстракции токоферолов следует применять метод добавок стандартов.

Экстракцию повторяют три-четыре раза порциями экстрагента 50—100 см³. Объединенный экстракт отмывают от щелочи три-четыре раза порциями воды 50—150 см³ до исчезновения щелочной реакции промывных вод (по универсальной индикаторной бумаге).

Для удаления воды экстракт фильтруют через фильтр с 2—5 г безводного сульфата натрия. Далее экстракт упаривают досуха, используя роторный испаритель и перерастворяют в *n*-гексане. При необходимости раствор можно использовать для последующего разведения.

8.2.6 Раствор, полученный по 8.2.3 (8.2.4, 8.2.5) анализируют методом НФ ВЭЖХ. Для анализа методом ОФ ВЭЖХ аликвоту гексанового раствора упаривают в токе азота и сухой остаток перерастворяют в элюенте для ОФ ВЭЖХ. Навеску испытуемого материала и объем растворителя подбирают таким образом, чтобы массовая концентрация токоферолов в анализируемом растворе находилась в диапазоне, соответствующем диапазону массовых концентраций рабочих растворов стандартных веществ, используемых при построении градуировочного графика по 8.4.

8.3 Подготовка жидкостного хроматографа

Подготовку жидкостного хроматографа к работе осуществляют в соответствии с инструкцией по эксплуатации оборудования. Перед началом работы колонку промывают элюентом.

8.4 Построение градуировочной зависимости

Процедуры построения градуировочной зависимости выполняют в соответствии с руководством по эксплуатации оборудования и руководством пользователя по программному обеспечению. Проводят хроматографический анализ не менее четырех рабочих растворов витамина Е, приготовленных по 8.1.2.

Градуировочный график строят в координатах «аналитический сигнал» — «массовая концентрация витамина в градуировочном растворе, мкг/см³». Для каждого анализируемого раствора проводят два параллельных измерения и находят среднеарифметическое значение. Различие между измеренными значениями аналитических сигналов и времени удерживания не должно превышать 5 % от средних значений. Линейные участки градуировочного графика должны соответствовать всему диапазону определяемых концентраций витамина Е. Коэффициент градуировочного графика (k_p , мкг/см³/(мАУ · с) или мкг/см³/(АУ · с)) определяют как среднеарифметическое значение коэффициентов k_i , вычисляемых по формуле

$$k_i = \frac{C_i}{S_i}, \quad (2)$$

где C_i — массовая концентрация стандартных веществ в i -м градуировочном растворе, мкг/см³;

S_i — площадь аналитического сигнала при анализе i -го градуировочного раствора, мАУ · с или АУ · с.

Правильность построения градуировочной зависимости контролируется величиной достоверной аппроксимации $R^2 \geq 0,997$.

Градуировка проводится в следующих случаях: на этапе освоения метода, при изменении условий хроматографического анализа или при выявлении несоответствия метрологическим требованиям результатов оперативного контроля или внутреннего аудита.

9 Выполнение измерений

В колонку хроматографа последовательно вводят равные объемы испытуемого и градуировочного растворов. В качестве градуировочного выбирают раствор, высота пика которого наименее отличается от высоты пика испытуемого раствора. Концентрацию витамина Е (C_p) в растворе, используемом для градуировки, уточняют в день его использования по 8.1.1.3.

Для идентификации пиков сопоставляют время удерживания α -, β -, γ - и δ -токоферолов, ацетата α -токоферола испытуемого раствора и раствора стандарта, а также добавляют к испытуемому раствору раствор стандарта с близким содержанием соответствующего токоферола.

10 Обработка и оформление результатов

Массовую долю α -, β -, γ - и δ -токоферолов, ацетата α -токоферола X , млн^{-1} , вычисляют с использованием градуировочной зависимости по формуле

$$X = \frac{k_{\text{гр}} \cdot S_{\text{отп}} \cdot V}{m} \quad (3)$$

где $k_{\text{гр}}$ — коэффициент градуировочного графика по 8.4;

$S_{\text{отп}}$ — среднеарифметическое значение результатов измерений площади пика анализируемого компонента для двух параллельных хроматографических анализов испытуемого раствора, $\text{mAU} \cdot \text{с}$ или $\text{AU} \cdot \text{с}$;

V — объем разведения, см^3 ;

m — масса анализируемой пробы, г.

С использованием градуировочного раствора

$$X = \frac{C_{\text{гр}} \cdot S_{\text{отп}} \cdot V}{S_{\text{р}} \cdot m} \quad (4)$$

где $C_{\text{гр}}$ — массовая концентрация градуировочного раствора, $\text{мкг}/\text{см}^3$;

$S_{\text{р}}$ — среднеарифметическое значение результатов измерений площади (высоты) пика анализируемого компонента для двух параллельных хроматографических анализов градуировочного раствора, мм^2 (мм).

Результат вычисляют до второго десятичного знака и округляют до первого десятичного знака.

При анализе каждой пробы выполняют два параллельных определения, начиная со взятия навески испытуемой пробы.

Расхождение между результатами двух параллельных измерений X_1, X_2 (в процентах от среднего значения $X_{\text{ср}}$), выполненными одним оператором с использованием идентичных реактивов и оборудования и в минимально возможный промежуток времени, не должно превышать r (предел повторяемости приведен в таблице 3) с доверительной вероятностью $P = 95\%$.

При соблюдении этого условия за окончательный результат испытания принимают среднеарифметическое значение $X_{\text{ср}}$.

Границы относительной погрешности определения массовой доли витамина E ($\pm \delta$), в процентах от результата испытания, и при доверительной вероятности $P = 95\%$ не должны превышать значений, указанных в таблице 3.

Результат определения витамина E представляют в следующем виде:

$$X_{\text{ср}} \pm \Delta, \text{ млн}^{-1}, P = 95\%, \quad (5)$$

где $X_{\text{ср}}$ — среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, млн^{-1} ;

Δ — значение границы абсолютной погрешности определений, млн^{-1} , вычисляемое по формуле

$$\Delta = \frac{\delta X_{\text{ср}}}{100} \quad (6)$$

Результаты испытаний заносят в протокол, в котором указывают:

- ссылку на настоящий стандарт;
- вид, происхождение и название пробы;
- способ и дату отбора пробы;
- дату поступления и испытания пробы;
- результаты исследования;
- причины отклонений в процедуре определения от установленных условий.

11 Метрологические характеристики метода

11.1 Повторяемость

Каждую пробу анализируют дважды, начиная со взятия навески испытуемой пробы. Расхождение между результатами двух параллельных измерений (X_1, X_2), выполненными одним оператором с использованием идентичных реактивов и оборудования и в минимально возможный промежуток времени, считают удовлетворительным, если $|X_1 - X_2| \leq 0,01 \cdot r \cdot X_{\text{ср}}$, где $X_{\text{ср}}$ — среднеарифметическое значение. Значение r (предел повторяемости) приведено в таблице 3.

При превышении норматива оперативного контроля сходимость испытание повторяют. При повторном превышении указанного норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

11.2 Воспроизводимость

Пробу делят на две равные части. Расхождение между результатами двух определений (X_1 , X_2), выполненными разными операторами в разное время с использованием различных реактивов и оборудования, считают удовлетворительным, если $|X_1 - X_2| \leq 0,01 \cdot R \cdot X$, где X — среднеарифметическое значение. Значение R (предел воспроизводимости) приведено в таблице 3.

Т а б л и ц а 3 — Метрологические характеристики

Метрологическая характеристика ($P = 0,95$)	Диапазон измерений массовой доли, мгл ⁻¹	
	от 5 до 100 включ.	св. 100 до 500 включ.
Стандартное отклонение повторяемости s_r , %	5,4	4,3
Предел повторяемости r , %	15	12
Стандартное отклонение воспроизводимости s_R , %	8,9	7,1
Предел воспроизводимости R , %	25	20
Границы относительной погрешности ($\pm \delta$), %	20	15
Предел обнаружения, мгл ⁻¹	1	

При превышении норматива оперативного контроля воспроизводимости испытание повторяют. При повторном превышении указанного норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

11.3 Контроль погрешности результатов испытаний

Контроль погрешности (точности) результатов испытаний проводят методом добавок. Пробу делят на две равные части. В одну из них добавляют стандарт витамина Е в количестве, составляющем 50 % — 150 % от исходного содержания компонента в пробе, и проводят испытания в соответствии с настоящим стандартом.

Результаты испытаний признают удовлетворительными, если погрешность определения массовой доли витамина Е в добавке не превышает норматива оперативного контроля погрешности $K_{доб}$, мгл⁻¹:

$$|X_{доб} - X_{ср} - c_{доб}| \leq K_{доб}, \quad (7)$$

где $X_{доб}$ — среднеарифметическое значение результатов двух испытаний пробы с добавкой, мгл⁻¹;

$X_{ср}$ — среднеарифметическое значение результатов двух испытаний пробы без внесения добавки, мгл⁻¹;

$c_{доб}$ — массовая доля добавки, мгл⁻¹.

При проведении внутрилабораторного контроля значение $K_{доб}$ рассчитывают (при доверительной вероятности 90 %) по формуле

$$K_{доб} = 0,84 \cdot \frac{\delta}{100} \cdot \sqrt{X_{доб}^2 + X_{ср}^2}, \quad (8)$$

где δ — значение границы относительной погрешности определения массовой доли витамина Е, указанное в таблице 3.

При проведении внешнего контроля значение $K_{доб}$ рассчитывают (при доверительной вероятности 95 %) по формуле

$$K_{доб} = \frac{\delta}{100} \cdot \sqrt{X_{доб}^2 + X_{ср}^2}. \quad (9)$$

11.4 Контроль стабильности результатов измерений при реализации методики в лаборатории

Контроль стабильности результатов измерений в лаборатории осуществляют в соответствии с требованиями ГОСТ Р ИСО 5725-6, используя метод контроля стабильности стандартного отклонения промежуточной прецизионности по ГОСТ Р ИСО 5725-6 (пункт 6.2.3) с применением контрольных карт Шухарта. Периодичность контроля и процедуры контроля стабильности результатов измерений должны быть предусмотрены в руководстве по качеству лаборатории в соответствии с ГОСТ Р ИСО/МЭК 17025 (подраздел 4.2) и ГОСТ Р 8.563 (пункт 7.1.1).

Библиография

- [1] ПВ 10-115—96 Правила устройства и безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением
- [2] ГФ СССР X, ст. 34 Эфир медицинский
- [3] ГФ СССР X, ст. 6 Кислота аскорбиновая (витамин С)
- [4] ФС 42-2668—95 Кислота аскорбиновая (витамин С)
- [5] ФС 42-2495—87 Токоферола ацетат
- [7] ГФ СССР X, ст. 695 Токоферола ацетат (витамина Е ацетат)

Ключевые слова: продукты пищевые функциональные, витамин E, α -, β -, γ -, δ -токоферолы, ацетат α -токоферола, определение содержания, высокоэффективная жидкостная хроматография

Редактор *Л.В. Коретникова*
Технический редактор *Н.С. Гришанова*
Корректор *И.А. Королева*
Компьютерная верстка *И.А. Налейкиной*

Сдано в набор 28.11.2012. Подписано в печать 23.01.2013. Формат 60 × 84 $\frac{1}{8}$. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,20. Тираж 205 экз. Зак. 71.

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.