
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
54634—
2011

ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ

Метод определения витамина Е

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

© Стандартинформ, 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

НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

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 млн^{-1} .

Причина — 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 Маргаринсы, 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 Р 54634—2011

ГОСТ 4166—76 Реактивы. Натрий сернокислый. Технические условия
ГОСТ 4517—87 Реактивы. Методы приготовления вспомогательных реагентов 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 жидккий. 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 ректифицированный технический. Технические условия
ГОСТ 19627—74 Гидрохинон (пара-диоксибензол). 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 изменен 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 - α -токоферола — 0,74, d - 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 анализируемого материала и стандартов проводят в присутствии антиоксиданта (аскорбиновой кислоты, гидрохинона, пирогаллола), предохраняя пробы от попадания на них прямого солнечного света.

6.2 Условия фотометрических измерений

Условия фотометрических измерений приведены в таблице 1.

Таблица 1 — Условия фотометрических измерений

Токоферолы	Растворитель	Длина волны, нм	Удельный коэффициент поглощения $E_{1\text{cm}}^{1\%}$
α -токоферол	Метanol	292	76
β -токоферол	Метanol	296	89
γ -токоферол	Метanol	298	91
δ -токоферол	Метanol	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 $10 \text{ мкг}/\text{мл}$. 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 разделе-

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 высокоеффективный 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 октадецилсиликатом с размером частиц 5 мкм; флуориметрический детектор (длина волны детектирования — 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 притертными пробками П-2-5(10,15,20,25)-0,1(0,2)ХС по ГОСТ 1770;
 - стаканы В(Н)-1-50(100,150,250)ХС 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;
 - встраиватель 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 · 10² до 10 · 10⁴ 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 (CH_3OH) массовой долей основного вещества не менее 99,9 %;
- ацетонитрил (CH_3CN) массовой долей основного вещества не менее 99,8 %;
- метилен хлористый (CH_2Cl_2) массовой долей основного вещества не менее 99,8 %;
- н-гексан (C_6H_{14}) массовой долей основного вещества не менее 99 %;
- этилацетат ($\text{C}_4\text{H}_8\text{O}_2$) массовой долей основного вещества не менее 99 % или по ГОСТ 8981;
- 2-пропанол ($\text{C}_3\text{H}_8\text{O}$) массовой долей основного вещества не менее 99 %;
- эфир петролейный, перегнанный при температуре $(50 \pm 10)^\circ\text{C}$, очищенный от перекисей;
- эфир диэтиловый, очищенный от перекисей, содержащий 0,1 % пирогаллола по [2];
- калия гидроокись (КОН) по ГОСТ 24363, х. ч. или ч. д. а., раствор КОН массовой долей 50 %;
- натрий сернокислый (Na_2SO_4) безводный массовой долей основного вещества не менее 99,5 % или по ГОСТ 4166, х. ч.;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту аскорбиновую ($\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_6$) по [3] или [4], х. ч.;
- гидрохинон ($\text{C}_6\text{H}_6\text{O}_2$) массовой долей основного вещества не менее 99 % или по ГОСТ 19627;
- пирогаллол ($\text{C}_6\text{H}_6\text{O}_3$) массовой долей основного вещества не менее 99 %;
- бутилгидрокситолуол ($\text{C}_{15}\text{H}_{24}\text{O}$) массовой долей основного вещества не менее 99 %;
- α -токоферол M($\text{C}_{29}\text{H}_{50}\text{O}_2$) = 430,7 г/моль, массовой долей основного вещества не менее 95 %;
- α -токоферола ацетат M($\text{C}_{31}\text{H}_{52}\text{O}_3$) = 472,7 г/моль, массовой долей основного вещества не менее 95 % или по [5], или по [6];
- β -токоферол M($\text{C}_{28}\text{H}_{48}\text{O}_2$) = 416,7 г/моль, массовой долей основного вещества не менее 90 %;
- γ -токоферол M($\text{C}_{28}\text{H}_{48}\text{O}_2$) = 416,7 г/моль, массовой долей основного вещества не менее 90 %;
- δ -токоферол M($\text{C}_{27}\text{H}_{46}\text{O}_2$) = 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 реагентов 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

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

где A — оптическая плотность стандартного раствора;

$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ — 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 - $, \beta$ - $, \gamma$ - и δ -токоферола в градуировочных растворах должна находиться в диапазоне 2—20 мкг/см³. Для этого точный объем 2—20 см³ исходного раствора α - $, \beta$ - $, \gamma$ - 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 - $, \beta$ - $, \gamma$ - 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 - $, \beta$ - $, \gamma$ - 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 - $, \beta$ - $, \gamma$ - 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 гидроокиси 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 реагентов приведены в таблице 2.

Таблица 2 — Рекомендуемые соотношения испытуемого материала и реагентов

Массовая доля витамина Е, млн ⁻¹	Навеска испытуемого материала, г	Объем этанола, см ³	Объем 50 %-ного раствора KOH, 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 KOH 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, н-гексаном, н-гексаном с добавкой диэтилового (или петролейного) эфира в объемном соотношении 1:1 в течение 2 мин. Если в качестве экстрагента используется н-гексан или н-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 н-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 аликотную 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 градиуровочного 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 градиуровочной зависимости

Процедуры построения градиуровочной 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.

Градиуровочный график строят в координатах «аналитический сигнал» — «массовая концентрация витамина в градиуровочном 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 градиуровочного графика должны соответствовать всему диапазону определяемых концентраций витамина Е. Коэффициент градиуровочного графика (k_{tp} , мкг/см³/(mAU · c) или мкг/см³/(AU · c)) 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 градиуровочном растворе, мкг/см³;

S_i — площадь аналитического сигнала при анализе i -го градиуровочного раствора, mAU·c или AU·c.

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

Градиуровка 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 градиуровочного растворов. В качестве градиуровочного выбирают раствор, высота пика которого наименее отличается от высоты пика испытуемого раствора. Концентрацию витамина Е (C_{tp}) в растворе, используемом для градиуровки, 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

$$X = \frac{k_{\text{тр}} \cdot S_{\text{обр}} \cdot V}{m}, \quad (3)$$

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

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

V — объем разведения, см^3 ;

m — масса анализируемой пробы, г.

С использованием градуировочного раствора

$$X = \frac{C_{\text{тр}} \cdot S_{\text{обр}} \cdot V}{S_{\text{тр}} \cdot m}, \quad (4)$$

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

$S_{\text{тр}}$ — 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 реагентов 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 Е ($\pm \delta$), в процентах от результата испытания, и при доверительной вероятности $P = 95\%$ не должны превышать значений, указанных в таблице 3.

Результат определения витамина Е 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 реагентов 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 сходимости 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), выполненным разными операторами в разное время с использованием различных реагентов 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.

Таблица 3 — Метрологические характеристики

Метрологическая характеристика ($P = 0,95$)	Диапазон измерений массовой доли, млн ⁻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, млн ⁻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 $K_{\text{доб}}$, млн⁻¹:

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

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

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

$c_{\text{доб}}$ — массовая доля добавки, млн⁻¹.

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

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

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

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

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

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)

УДК 664.001.4:006.354

ОКС 67.050

Н59

ОКСТУ 9109

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

Редактор *Л.В. Коротникова*

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 $\frac{1}{16}$. 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.