Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование Российской Федерации

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Методика выполнения измерений массовой доли меди и цинка в пищевых продуктах и продовольственном сырье методом электротермической атомно-абсорбционной спектрометрии

Методические указання МУК 4.1.991—00

Издание официальное

Минздрав России Москва • 2001

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Методика выполнения измерений массовой доли меди и цинка в пищевых продуктах и продовольственном сырье методом электротермической атомно-абсорбционной спектрометрии

Методические указания МУК 4.1.991—00 ББК 51.23 М54

М54 Методика выполнения измерений массовой доли меди и цинка в пищевых продуктах и продовольственном сырье методом электротермической атомно-абсорбционной спектрометрии: Методические указания.—М.: Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 2001.—34 с.

- 1. Разработаны Федеральным центром госсанэпиднадзора Минздрава России (Ермаченко Л. А., Ерохина С. И., Брагина И. В.) и ООО «КОРТЭК» (Садагов Ю. М., Егорова И. А.).
- 2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по госсанэпиднормированию при Минздраве России.
- 3. Утверждены и введены в действие Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации.
 - 4. Введены впервые.

ББК 51.23

ISBN 5-7508-0237-X

- © Минздрав России, 2001
- © Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 2001

Содержание

1. Назначение и область применения	4
2. Метрологические характеристики методики	
3. Метод измерений	6
4. Средства измерений, вспомогательные устройства,	
материалы и реактивы	6
5. Требования безопасности	8
6. Требования к квалификации персонала	9
7. Условия выполнения измерений	9
8. Подготовка к выполнению измерений	10
9. Выполнение измерений	14
10. Вычисление результата анализа	29
11. Форма представления результата анализа	30
12. Контроль погрешности измерений	30
Список литературы	34

УТВЕРЖЛАЮ

Главный государственный санитарный врач Российской Федерации, Первый заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации Г. Г. Онишенко

4 ноября 2000 г. Лата ввеления – 4 февраля 2001 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Метолика выполнения измерений массовой доли меди и цинка в пищевых продуктах и продовольственном сырье методом электротермической атомно-абсорбционной спектрометрии

> Методические указания MYK 4.1.991—00

1. Назначение и область применения

Настоящие методические указания устанавливают метод атомноабсорбционной спектрометрии с атомизацией в графитовой печи для определения содержания меди и цинка в пищевых продуктах и продовольственном сырье и предназначены для проведения лабораторных исследований безопасности пищевой продукции учреждениями госсанэпидслужбы России, а также для предприятий и учреждений, осуществляющих контроль качества и исследование пищевых продуктов и продовольственного сырья в соответствии с СанПиН 2.3.2.560—96 «Гигиенические требования к качеству и безопасности продовольственного сырья и пищевых продуктов» и аккредитованных в установленном порядке.

Издание официальное

Настоящие методические указания не могут быть полностью или частично воспроизведены, тиражированы и распространены без разрешения Департамента госсанэпиднадзора Минздрава России

2. Метрологические характеристики методики

Приведенные в настоящих методических указаниях оптимальные аппаратурные параметры и условия проведения измерений относятся к атомно-абсорбционному спектрометру с электротермическим атомизатором «Квант-Z.ЭТА». При использовании спектрометров других марок эти параметры должны быть согласованы с требованиями руководства по эксплуатации фирмы-изготовителя.

Диапазон определения массовых долей элементов в пищевых продуктах приведен в табл. 1.

Таблица 1 Диапазон определения массовых долей элементов

Определяемый элемент	Диапазон определения массовой доли элемента в продукте, мг/кг
Медь	1100
Цинк	5200

Диапазон определяемых массовых концентраций элементов в растворах для анализа, полученных в результате минерализации образцов пищевых продуктов и пищевого сырья и последующего разбавления минерализата, приведен в табл. 2.

Таблица 2 Диапазон определяемых массовых концентраций элементов в растворах для анализа

Определяемый элемент	Диапазон массовых концентраций элемента в растворе, мкг/дм ³
Медь	10—40
Цинк	1000—5000

Настоящая методика с вероятностью P=0.95 обеспечивает получение результатов анализа с погрешностью, не превышающей значений, приведенных в табл. 3.

Таблица 3

Характеристики погрешности измерений

Определяемый элемент	Диапазон содержаний, мг/кг	Сходимость d _{отн} , %	Востроизводимость D_{omn} , %	Относительная погрешность δ, %
Медь	1100	22	36	± 30
Цинк	5—200	28	42	± 35

3. Метод измерений

Метод основан на измерении оптической плотности атомного пара определяемого элемента, образующегося в результате электротермической атомизации минерализата пищевого продукта в графитовой печи атомно-абсорбционного спектрометра, на резонансной спектральной линии.

4. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы

4.1. Средства измерений

4.1.1. Атомно-абсорбционный (АА) спектрометр с электротермическим атомизатором «Квант-Z.ЭТА», с корректором неселективного (фонового) поглощения на основе эффекта Зеемана, или другой, с аналогичными техническими и метрологическими характеристиками, укомплектованный лампами полого катода (ЛПК) на медь и цинк

TY 4434—009—2990357—95

4.1.2. Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 200 г, 2-го класса точности

ΓΟCT 24104 ΓΟCT 7328

4.1.3. Набор гирь Г-2-200

4.1.4. Государственные стандартные образцы (ГСО) состава растворов ионов меди и цинка с массовой концентрацией элементов 1,0 мг/см³ и относительной погрешностью концентрации не более 1 %

4.1.5. Пипетки мерные 2-1-2-1 или 1-1-2-1, 2-1-2-2 или 1-1-2-2, 1-2-2-5 и 1-2-2-10 ГОСТ 29927 4.1.6. Одноканальные пипетки переменного объема 0,5—10,0 мкл и 200—1000 мкл или аналогичные пипетки, с погрешностью дозирования не более 2 % 4.1.7. Колбы мерные 2-25-2, 2-50-2, 2-100-2, 2-200-2 и 2-1000-2 ГОСТ 1770 4.1.8. Цилиндры 1-5, 1-10, 1-25, 1-50 и 1-500 ГОСТ 1770 Допускается использование иных средств измерений с метрологическими характеристиками не хуже указанных выше.

4.2. Вспомогательные устройства и материалы

4 2 1 Эпектропень сопротивления камериая

4.2.1. Электропечь сопротивления камерная	
лабораторная, обеспечивающая поддержание	
заданного температурного режима	
в диапазоне от 150 до 500 °C	
4.2.2. Автоклавы аналитические НПВФ	
«Анкон-АТ-2» с реакционной камерой,	
вместимостью 150 см ³	ТУ 48—0572—31—259
4.2.3. Насос водоструйный	ΓΟCT 25336
или насос Камовского	
4.2.4. Щипцы тигельные	
4.2.5. Электроплитка бытовая	ΓOCT 14919
или горелка газовая	
4.2.6. Баня водяная	
4.2.7. Чашки или тигли кварцевые №№ 2—4	ГОСТ19903
или чашки (тигли) фарфоровые	ΓOCT 9147
4.2.8. Стекла часовые или чашки Петри	
для накрывания тиглей (чашек)	
4.2.9. Воронки лабораторные	ГОСТ 25336
4.2.10. Фильтры обеззоленные,	
с синей лентой диаметром 7—10 см	ТУ 6—09—1678
4.2.11. Стаканы В-1-100, В-1-150, В-1-50	ΓOCT 25336
4.2.12. Колбы Кьельдаля 2-50-29, 2-100-29, 2-25-29	ΓOCT 25336
или колбы плоскодонные П-2-250-34 ТХС	ΓOCT 25336
4.2.13. Стаканчики для взвешивания СВ-14/8	ΓOCT 25336
4.2.14. Колбы Кн-2-1000-29 или Кн-2-1000-34	ΓOCT 25336
4.2.15. Колбы конические, вместимостью 100 см ³	ΓOCT 25336

4.3.1. Кислота азотная, ос. ч. или

 $(d = 1.40 \text{ г/см}^3)$, очищенная метолом перегонки

4.3.8. Аргон газообразный, высокой чистоты

4.2.16. Колба Kн-1-250-29/32 TCX	
или П-1-250-29/32 TC	ΓΟCT 25336
4.2.17. Холодильник XIII-1-200-29/32 TC	FOCT 25336
4.2.18. Воронка делительная ВД-2-250-29/32 XC	ΓΟCT 25336
4.2.19. Шарики стеклянные, используемые	
для обеспечения равномерности кипения	
4.2.20. Синтетическое моющее средство	
(СМС) для мытья лабораторной посуды	
(2 г СМС растворить в 1000 см ³ воды)	
4.2.21. Пробирки для микропроб типа	
«Эппендорф», вместимостью 1,5—2,0 см ³	
A 3 Pagymuan	

4.3. Реактивы

ΓΟCT 11125

FOCT 4461

ΓOCT 10157

to 1,10 1,0 million merodom neporoman	1001
4.3.2. Кислота соляная, ос. ч.	ΓΟCT 14261
4.3.3. Кислота серная	ΓΟCT 4204
4.3.4. Палладий металлический, порошок,	
99,94 % чистоты	ΓΟCT 14836
4.3.5. Вода дистиллированная	ΓΟCT 6709
4.3.6. Вода бидистиллированная или	
деионизованная	
4.3.7. Водорода пероксид (пергидроль), х. ч.	ΓΟCT 10929

Допускается применение других реактивов с техническими и метрологическими характеристиками не хуже указанных.

5. Требования безопасности

- 5.1. При выполнении анализов необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТу 12.1.007.
- 5.2. Помещение, в котором проводят измерения, должно быть оборудовано общей приточно-вытяжной вентиляцией.
- 5.3. Над модулем атомизатора спектрометра должен быть установлен вытяжной зонт согласно техническому описанию и инструкции по эксплуатации ГКНЖ.15.00.000 ТО п. 8.5.
- 5.4. Не допускается эксплуатация спектрометра без заземления, а также использование для заземления нулевой фазы электропитания.

- 5.5. Электробезопасность при работе с электроустановками по ГОСТу 12.2.007.
- 5.6. Организация обучения работающих безопасности труда по ГОСТу 12.0.004.
- 5.7. Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТу 12.1.004 и иметь средства пожаротушения по ГОСТу 12.4.009.
- 5.8. Содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать норм, установленных ГН 2.2.5.686—98 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны».
- 5.9. При эксплуатации сжатых газов необходимо соблюдать «Правила устройства и безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением» (ПБ 10—115—96) Госгортехнадзор России, ГОСТ 12.2.085.

6. Требования к квалификации персонала

- 6.1. К работе на атомно-абсорбционном спектрометре допускается персонал, прошедший соответствующий курс подготовки.
- 6.2. К работе по подготовке проб пищевых продуктов допускается персонал, имеющий навыки работы в химической лаборатории и прошедший обучение работе с аналитическими автоклавами (при проведении автоклавной пробоподготовки).

7. Условия выполнения измерений

При выполнении измерений необходимо соблюдать следующие условия:

температура окружающего воздуха, °C	$(20 \pm 10);$
атмосферное давление, кПа	$(101 \pm 4);$
	(760 ± 30) мм рт. ст.;
относительная влажность воздуха, %	$(65 \pm 15);$
напряжение питания сети, В	220 (205-230),
частота питающей сети, Гц	(50 ± 0.5) .

8. Подготовка к выполнению измерений

8.1. Настройка спектрометра

Включают и настраивают спектрометр согласно техническому описанию и инструкции по эксплуатации.

Основные инструментальные параметры спектрометра «Квант-Z.ЭТА» приведены в табл. 4.1.

Таблица 4.1 Оптимальные аппаратурные параметры спектрометра «КВАНТ-Z.ЭТА»

Определяемый элемент	Источник света	Длина волны, нм	Ток ЛПК, м А	Щель моно- хроматора, мм
Медь	лпк	324,8	25	0,25
Цинк	лпк	307,6	20	0,25

Параметры программ нагрева графитовой печи приведены в табл. 4.2.

Программы нагрева графитовой печи

Таблица 4.2

Стадия	Время, с		Температура, °С		Поток
	нарастание	выдержка	медь	цинк	аргона
Испарение	9	9	50*		Открыт
Пиролиз і	9	5	60*		Открыт
Пиролиз 2	9	9**	900	500	Открыт
Пиролиз 3	0	1	900	500	Закрыт
Атомизация	0	0,6	2000	1800	Закрыт
Очистка	0	2	26	00	Открыт

^{*} Температура стадии «испарение» может изменяться на $\pm\,10~^{o}\,\mathrm{C}$ для разных экземпляров спектрометра.

^{**} Время выдержки стадии «пиролиз 2» может быть увеличено на 5—10 с, если амплитудные значения фоновой абсорбционности превышают 1,2 Б.

8.2. Приготовление растворов

Для приготовления растворов используют бидистиллированную или деионизованную воду.

- 8.2.1. Фоновый раствор азотной кислоты с концентрацией 0,03 моль/дм³. В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают 2 см³ азотной кислоты (п. 4.3.1) и доводят до метки бидистиллированной водой. Полученный раствор используют для разбавления проб и приготовления градуировочных растворов.
- 8.2.2. Раствор палладия с массовой концентрацией 10 мг/см³. Навеску 1 г металлического палладия помещают в термостойкий стакан емкостью 100 см³, добавляют 5 см³ концентрированной азотной кислоты и нагревают на электроплитке с закрытой спиралью до полного растворения палладия. Раствор охлаждают, фильтруют в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят объем до метки фоновым раствором азотной кислоты (п. 8.2.1) и перемешивают. Концентрация палладия в приготовленном растворе равна 10 мг/см³. (Допускается использовать коммерческий палладиевый модификатор для атомно-абсорбционной спектрометрии с концентрацией палладия 10 г/дм³ производства фирмы «Мегск»).
- 8.2.3. Фоновый раствор палладия с массовой концентрацией 20 мг/дм³. В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают 2 см³ раствора палладия (п. 8.2.2), доводят до метки фоновым раствором азотной кислоты (п. 8.2.1) и перемешивают.
- 8.2.4. Исходный раствор (A) с массовой концентрацией цинка 20000 мкг/дм³ (20 мг/дм³). Вскрывают стеклянную ампулу ГСО цинка (п. 4.1.4) с концентрацией 1 мг/см³, выливают в сухой стакан; с помощью пипетки вместимостью 2 см³ отбирают 2 см³ раствора ГСО, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят до метки фоновым раствором азотной кислоты (п. 8.2.1).
- 8.2.5. Исходный раствор (Б) с массовой концентрацией меди 10000 мкг/дм³. Вскрывают стеклянную ампулу ГСО меди (п. 4.1.4) с концентрацией 1 мг/см³, выливают в сухой стакан; с помощью пипетки, вместимостью 1 см³, отбирают 1 см³ раствора ГСО, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят до метки фоновым раствором азотной кислоты (п. 8.2.1). Срок хранения раствора Б 6 месяцев.
- **8.2.6.** Раствор (В) с массовой концентрацией меди 200 мкг/дм³. Отбирают пипеткой 2 см³ исходного раствора Б (п. 8.2.5), переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят до метки фоновым раствором азотной кислоты (п. 8.2.1). Раствор готовят в день анализа.

8.3. Градуировка спектрометра

8.3.1. Включают и настраивают спектрометр согласно техническому описанию и инструкции по эксплуатации.

Основные инструментальные параметры определения меди и цинка на спектрометре «Квант-Z.ЭТА» приведены в табл. 4.1.

- 8.3.2. Градуировочные растворы элементов готовят в день проведения анализа в мерных колбах вместимостью 25, 50 и 100 см³. Растворы в колбах доводят до метки фоновым раствором палладия (п. 8.2.3).
- 8.3.3. Приготовление растворов для градуировки проводят согласно табл. 5 и 6.
- 8.3.4. В качестве «нулевого» раствора при приготовлении градуировочных растворов элементов и при проведении градуировки для меди используют фоновый раствор палладия с массовой концентрацией 20 мг/дм³ (п. 8.2.3), а для цинка — бидистиллированную воду (п. 4.3.6).

Таблица 5 Приготовление градуировочных растворов меди

Номер градуи- ровочного раствора	Массовая концентрация меди в градуировочном растворе, мкг/дм ³	Аликвота раствора В (п. 8.2.6), помещаемая в мерную колбу
1	10	5 см ³ раствора В в колбу 100 см ³
2	20	10 см3 раствора В в колбу 100 см3
3	30	15 см³ раствора В в колбу 100 см³
4	40	10 см ³ раствора В в колбу 50 см ³

Таблица 6 Приготовление градуировочных растворов цинка

Номер градуи- ровочного раствора	Массовая концентрация цинка в градуировочном растворе, мкг/дм ³	Аликвота раствора А (п. 8.2.4), помещаемая в мерную колбу
1	1000	5 см³ раствора А в колбу 100 см³
2	2000	10 см³ раствора А в колбу 100 см³
3	3000	15 см ³ раствора А в колбу 100 см ³
4	4000	10 см3 раствора А в колбу 50 см3
5	5000	25 см ³ раствора А в колбу 100 см ³

Типичные градуировочные графики для определения меди и цинка на AA спектрометре «Квант-Z.ЭТА» показаны на рис. 1 и 2, роответственно.



Рис. 1. Градуировочный график для определения меди.

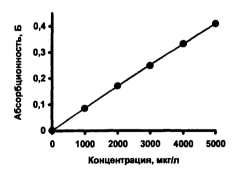


Рис. 2. Градуировочный график для определения цинка.

8.3.5. Стабильность градуировочной характеристики контролируют не реже, чем через каждые 20 анализируемых проб. Образцами для контроля стабильности градуировочных зависимостей являются градуировочные растворы № 2 или № 3, согласно табл. 5 и 6. Градуировочную зависимость считают стабильной и используют в дальнейших измерениях, если выполняется следующее условие:

$$\frac{|C - C_0|}{C_0} \cdot 100 \le 0.5\delta , \text{ где}$$
 (1)

 C_0 – действительное значение массовой концентрации элемента в градуировочном растворе, мкг/дм³;

C – измеренное значение массовой концентрации элемента в этом же градуировочном растворе, мкг/дм³;

 δ – значение относительной погрешности, приведенное в табл. 3.

В случае невыполнения условия (1) проводят повторную градуировку.

9. Выполнение измерений

9.1. Отбор проб

- 9.1.1. Отбор проб проводят в соответствии с нормативнотехнической документацией на конкретный вид анализируемой продукции.
 - 9.1.2. Для каждой пробы выполняют 2 параллельных определения.

9.2. Подготовка посуды

Используемую для анализа посуду промывают раствором СМС (п. 4.2.18), водопроводной водой, ополаскивают бидистиллированной водой и тщательно промывают раствором азотной кислоты с концентрацией 1 моль/дм³. Непосредственно перед использованием посуду ополаскивают фоновым раствором азотной кислоты (п. 8.2.1).

- 9.3. Подготовка проб к анализу (минерализация проб)
- 9.3.1. Сухая минерализация. Подготовку проб методом сухой минерализации проводят согласно ГОСТу 26929—94 [1].
- 9.3.1.1. Способ сухой минерализации применяют для всех видов сырья и продуктов, кроме продуктов с содержанием жира больше 60 %, а также животных и растительных жиров и масел.

- 9.3.1.2. В фарфоровый или кварцевый тигель (чашку) берут навеску продукта массой 2—5 г из подготовленной к испытаниям пробы. Необходимый объем жидкого продукта отмеряют пипеткой.
- 9.3.1.3. Продукты, содержащие углекислый газ (пиво, шипучие и игристые вина, минеральные воды, газированные напитки и соки), освобождают от него.

При анализе пива колбу вместимостью 1000 см³ на треть заполняют пивом (температура продукта должна быть комнатной), закрывают пробкой с отверстием, в которое вставлена трубка, и встряхивают в течение 20—30 мин.

При анализе вина, минеральной воды, газированных соков и напитков в пробе продукта, помещенного в колбу с тубусом, создают вакуум при помощи водоструйного или масляного насоса в течение 2—3 мин до исчезновения пены и появления больших пузырей на поверхности жидкости.

9.3.1.4. При содержании в продукте до 20 % влаги чашу с навеской помещают на электроплитку и проводят осторожно обугливание, не допуская сильного дымления. После прекращения выделения дыма чашу помещают в электропечь, отрегулированную ранее на температуру около 250 °C.

При содержании в продукте влаги более 80 % навеску в чаше обрабатывают следующим образом:

- винодельческие продукты упаривают досуха на водяной бане и помещают в электропечь;
- пиво, минеральную воду, безалкогольные напитки и плодоовощные соки и напитки на электроплитке упаривают досуха и проводят обугливание до прекращения выделения дыма, затем помещают в электропечь, отрегулированную на температуру около 150 °C:
- в навеску жидких молочных продуктов (молока, кисломолочных продуктов и молочных консервов) добавляют раствор азотной кислоты из расчета 1 см³ на 50 г продукта, перемешивают, помещают на электроплитку и осторожно проводят обугливание до прекращения выделения дыма, затем чашу помещают в электропечь, отрегулированную ранее на температуру около 250 °C.
- 9.3.1.5. После окончания обугливания минерализацию проб проводят в электропечи, постепенно повышая температуру до 450 °C:

250 °C − 30 мин;

300 °C – 30 мин;

350 ℃ - 30 мин;

400 °C - 30 мин;

450 °C - 1-3 ч до получения серой золы.

Допускается минерализация зерна и зернопродуктов при температуре до 500 °C.

- 9.3.1.6. Тигель с золой вынимают из электропечи, охлаждают до комнатной температуры, золу смачивают раствором азотной кислоты (1:1), раствор выпаривают досуха на плитке. После охлаждения тигель с навеской снова помещают в электропечь, нагретую до температуры 250 °C. Постепенно доводят температуру до 400 °C и выдерживают 30 мин. Указанный цикл повторяют несколько раз. Минерализацию считают законченной, когда зола станет белой или слегка окрашенной, без обугленных частиц. При наличии обугленных частиц повторяют обработку золы раствором азотной кислоты (1:1).
- 9.3.1.7. В тигель с золой прибавляют 1 см³ раствора азотной кислоты (1:1) и нагревают на водяной бане до растворения солей. Затем раствор упаривают до влажных солей, добавляют 5 см³ фонового раствора (п. 8.2.1), слегка нагревают на водяной бане до полного растворения солей, охлаждают и количественно переносят в мерную колбу на 25 см³. Доводят до метки фоновым раствором.
- 9.3.1.8. Одновременно с партией проб готовят 2 контрольных опыта для контроля чистоты посуды и реактивов, добавляя в тигель все реактивы, но без навески пробы, и точно повторяя все условия (количество реактивов, температуру, время нагрева), в которых выполняется минерализация пробы.
- **9.3.2. Кислотная минерализация.** Подготовку проб методом мокрой минерализации (открытый способ) проводят согласно ГОСТу 26929—94.
- 9.3.2.1. Способ основан на полном разрушении органических веществ пробы продукта при нагревании с кислотами-окислителями и перекисью водорода и предназначен для всех видов сырья и продуктов, кроме сливочного масла и животных жиров.
- 9.3.2.2. Отбирают навеску продукта массой 2—5 г из подготовленной для испытания пробы.
- 9.3.2.2.1. Навеску жидких и пюреобразных продуктов взвешивают в стакане, переносят в колбу Кьельдаля или плоскодонную колбу, смывая стенки стакана 10—15 см³ дистиллированной воды. Допускается брать навеску непосредственно в плоскодонную колбу.
- 9.3.2.2.2. Навеску твердых и пастообразных продуктов берут на обеззоленный фильтр, заворачивают в него и стеклянной палочкой помещают на дно колбы Кьельдаля или плоскодонной колбы.

- 9.3.2.2.3. Навеску сухих продуктов помещают в колбу Кьельдаля, добавляют 15 см³ воды, перемешивают.
 - 9.3.2.2.4. Желатин оставляют на 1 ч для набухания.
- 9.3.2.3. В колбу с навеской продукта, подготовленной к минерализации, вносят азотную кислоту из расчета 10 см³ на каждые 5 г продукта, на каждые 1—2,5 г консервированного молока и выдерживают не менее 15 мин. Можно оставить на ночь. Затем в колбу вносят 2—3 стеклянных шарика для равномерного кипения, закрывают грушевидной пробкой и начинают постепенно нагревать на электроплитке, упаривая содержимое колбы до объема 3—5 см³.
- 9.3.2.4. Колбы охлаждают, вносят 10 см³ азотной кислоты, содержимое упаривают до объема 5 см³, после чего охлаждают. Процедуру повторяют 2—4 раза.
- 9.3.2.5. В колбу вносят 10 см³ азотной кислоты, 5 см³ серной кислоты, 4 см³ пероксида водорода из расчета на каждые 5 г продукта. Не допускается изменять последовательность внесения кислот, пероксид водорода всегда добавляется последним. Содержимое колбы упаривают до объема около 5 см³, не допуская образования коричневой окраски жидкости. При появлении коричневой окраски нагревание прекращают.
- 9.3.2.6. Колбу охлаждают до комнатной температуры, добавляют 5 см³ азотной кислоты и 2 см³ пероксида водорода и снова нагревают до появления белых паров серного ангидрида. Если при этом раствор не обесцветился, эту процедуру повторяют. Минерализацию считают законченной, если раствор после охлаждения остается бесцветным или бледно-желтым.
- 9.3.2.7. Для удаления остатков кислот в охлажденную колбу добавляют 10 см³ воды и кипятят 10 мин с момента выделения белых паров, затем охлаждают. Добавление воды и нагревание повторяют еще 2 раза.
- 9.3.2.8. После охлаждения полученный минерализат переносят в мерную колбу на 25 см³, доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.
- 9.3.2.9. Одновременно с партией проб проводят 2 контрольных опыта для контроля чистоты посуды и реактивов, добавляя в колбу реактивы в тех же количествах, что и в пробы, и точно повторяя все условия, в которых проводят минерализацию пробы.

9.3.3. Кислотная экстракция (неполная минерализация)

- 9.3.3.1. Способ основан на экстракции токсичных элементов из пробы продукта кипячением с разбавленной азотной кислотой и предназначен для растительного и сливочного масел, маргарина, пищевых жиров и сыров с содержанием жира более 60 %.
- 9.3.3.2. Экстракция проб продукта. В термостойкую колбу с навеской продукта массой 5—10 г вносят цилиндром 40 см^3 раствора азотной кислоты (1:2) по объему.

В колбу добавляют несколько стеклянных шариков, вставляют в нее холодильник, помещают на электроплитку, покрытую асбестом, и кипятят в течение 1,5 ч с момента закипания. Затем содержимое колбы медленно охлаждают до комнатной температуры, не вынимая холодильника.

Колбу с экстракционной смесью сливочного масла, жиров или маргарина с кислотой помещают в холодную водяную баню для затвердевания жира. Затвердевший жир прокалывают стеклянной палочкой, водный слой фильтруют через фильтр, смоченный раствором кислоты, используемой для экстракции, в кварцевую или фарфоровую чашку. Оставшийся в колбе жир расплавляют на водяной бане, добавляют 10 см³ раствора используемой кислоты, встряхивают, охлаждают, после охлаждения жир прокалывают и промывную жидкость сливают в тот же сосуд через тот же фильтр, затем фильтр промывают 5—7 см³ воды.

Экстракционную смесь растительного масла с кислотой переносят в делительную воронку. Колбу ополаскивают 10 см³ раствора используемой кислоты, который сливают в ту же воронку. После разделения слоев нижний водный слой сливают через фильтр, смоченный раствором используемой кислоты, в кварцевую или фарфоровую чашку, затем фильтр промывают 5—7 см³ воды.

Экстракционную смесь сыра с кислотой фильтруют через фильтр, смоченный раствором кислоты, в кварцевую или фарфоровую чашку. Колбу ополаскивают 10 см³ раствора кислоты, который фильтруют через тот же фильтр, затем фильтр промывают 5—7 см³ воды.

9.3.3.3. Подготовка экстрактов для атомно-абсорбционного анализа. Экстракционную смесь, полученную п. 9.3.3.2, фильтруют в кварцевую или фарфоровую чашку. Жидкость осторожно выпаривают, а затем обугливают на электроплитке. Затем чашку помещают в электропечь и далее продолжают минерализацию по п. 9.3.1.6.

- 9.3.3.4. Параллельно в двух колбах проводят экстракцию и подготовку экстрактов к анализу добавляемых к навеске реактивов для контроля их чистоты (контрольный опыт).
- **9.3.4. Автоклавная минерализация.** Процедуру минерализации проб в аналитических автоклавах проводят в соответствии с МУК 4.1.985—00 [2].
- 9.3.4.1. Метод основан на полной минерализации пробы смесью азотной кислоты и пероксида водорода в реакционной камере аналитического автоклава с резистивным нагревом.
- 9.3.4.2. Масса навески пробы для данного вида продукции не должна превышать величину, указанную в табл. 7.
- 9.3.4.3. При подготовке аналитической пробы не допускается использование инструментов и оборудования, загрязняющих пробу определяемыми элементами.
- 9.3.4.4. Навеску пробы помещают в реакционную емкость, добавляют смесь реактивов и выдерживают при комнатной температуре, согласно табл. 6.
- 9.3.4.5. Для приготовления раствора контрольного опыта в реакционную емкость помещают только смесь реактивов без добавления испытуемой пробы.
- 9.3.4.6. Реакционную емкость закрывают крышкой и герметизируют в металлическом корпусе автоклава.
- 9.3.4.7. Автоклавы помещают в холодные термостаты, устанавливают на пульте управления температуру, согласно табл. 7 и нагревают автоклавы в течение времени, указанного в табл. 7.

Время выдерживания при минимальной температуре нагрева (160 °C) отсчитывается от момента достижения этой температуры в печи, что фиксируется установлением стрелки датчика на нулевую отметку.

Таблица 7 Условия минерализации проб в автоклаве НПВФ «АНКОН-АТ-2» с реакционной камерой, вместимостью 150 см³

Наименование объекта	Масса на- вески, г	Объем реак- тивов, см ³	Экспозиция (комнатная темпе-ратура)	Температура и время нагрева, ч	Примечание
1	2	3	4	5	6
1.	Фрукт	ы, овощи и	продукты их	переработки	
Свежие овощи, фрукты	5,00	HNO3 - 6 H2O2 - 1	_	160 °С − 3 ч	
Листовые овощи: петрушка, укроп, салат	3,00	HNO3 - 6 H2O2 - 1	-	160 °C − 3 ч	
Консервы ягодные	3,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160°C – 1ч 180°C – 2ч	
Фрукты сушеные	2,50	HNO ₃ - 7 H ₂ O ₂ - 1	50—60 мин	160°C – 1 ч 180°C – 2 ч	
Орехи (грецкие, миндаль, фундук)	2,00		Заливают на ночь HNO ₃ , утром добав- ляют H ₂ O ₂	160°С – 1 ч 180°С – 1 ч 200°С – 2 ч	
Грибы свежие	3,00	HNO3 - 6 H2O2 - 1	-	160°С – 1 ч 180°С – 2 ч	
Грибы сушеные	2,00	HNO3 - 6 H2O2 - 1	2030 мин	160 °С - 1 ч 180 °С - 1 ч 200 °С - 2 ч	
		2. Мясо г	и мясопродукт	161	
Мясо (говядина, баранина, свинина, птица)	2,50	HNO3 - 6 H2O2 - 1	3040 мин	160 °C − 1 ч 180 °C − 1 ч 200 °C − 2 ч	Для жирных сортов – заливают на ночь HNO3, утром добавляют Н2O2
Колбасные изделия: колбасы вареные, сосиски, сардельки	3,00	HNO3 - 6 H2O2 - 1	30—40 мин	160°С – 1 ч 180°С – 1 ч 200°С – 2 ч	

Продолжение таблицы 7

продолжение таолицы /					
1	2	3	4	5	6
Колбасы сыро- копченые, варено- копченые, полу- копченые, рулеты	2,50		Заливают на ночь НNО3, утром добав-ляют Н2О2	160°С - 1 ч 180°С - 1 ч 200°С - 2 ч	
Субпродукты (печень, сердце, легкое, почки)	3,00	HNO3-6 H2O2-1	30—40 мин	160°С – 1 ч 180°С – 1 ч 200°С – 2 ч	
Консервы мясные (паштет, тушенка в собственном соку, фарши)	2,50	HNO3 - 6 H2O2 - 1	30—40 мин	160°С – 1ч 180°С – 1ч 200°С – 2ч	Для жирных сортов – заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂
		3. Рыб	ные продукты		
Рыба живая, охлажденная, мороженая	3,00	HNO ₃ - 6 H ₂ O ₂ - 1	30—40 мин	160 °C −1 ч 180 °C − 2 ч 200 °C − 1 ч	Для жирных сортов – заливают на ночь HNO3, утром добавляют H ₂ O ₂
Рыба холодного и горячего коп- чения, жирная	2,00	HNO3 - 7 H2O2 - 1	Заливают на ночь HNO3, утром добав- ляют H2O2	160°С – 1 ч 180°С – 2 ч 200°С – 1 ч	
Беспозвоночные (креветки, рако- образные)	3,00	HNO3 - 6 H2O2 - 1	3040 мин	160°С – 1 ч 180°С – 2 ч 200°С – 1 ч	
Консервы рыбные в собственном соку, томате	3,00	HNO3 - 6 H ₂ O ₂ - 1	30—40 мин	160°С – 1 ч 180°С – 2 ч 200°С – 1 ч	
Консервы рыбные в масле	2,00		Заливают на ночь HNO3, утром добав- ляют H2O2	160°С – 1 ч 180°С – 1 ч 200°С – 2 ч	

МУК 4.1.991—00

Про	должени	е таблиц	ы 7

1	2	3	4	5 5	6		
	4. Зерно и продукты его переработки						
Рожь, пшеница, ячмень, овес, чечевица, соя, фасоль и др. Подсолнечник (семена, жмых, шрот)	2,00		Заливают на ночь HNO3, утром добавляют H ₂ O ₂	160°С ~ 1ч 180°С ~ 2ч 200°С ~ 1ч	Зерно измельчают, смачивают водой до получения однородной массы		
Продукты переработки зерна (мука, крупа, побочные продукты мукомольной промышленности)	2,00	HNO ₃ – 8 H ₂ O ₂ – 2	Заливают на ночь HNO3, утром добав- ляют H ₂ O ₂	160°С ~ 1 ч 180°С ~ 1 ч 200°С ~ 2 ч	Смачивают дистиллиро- ванной водой до получения однородной массы		
Хлеб, хлебо- булочные изделия (булки, бублики, сушки, баранки, сухари, палочки)	2,00	HNO3 - 6 H ₂ O ₂ - 1	20—30 мин	160 °C − 1 ч 180 °C − 1 ч 200 °C − 2 ч	Бублики, баранки, сухари, соломку, сушки измельчают и смачивают дистиллированной водой		
Макаронные изделия	2,00	HNO3 - 7 H ₂ O ₂ - 1	30—40 мин	160°С – 1 ч 180°С – 1 ч 200°С – 2 ч	Измельчают и смачивают дистиллиро-ванной водой		
5. Растени	я, корм	а растите	льного и живої		ждения		
Травяная мука, силос, сено, солома, зеленая масса	1,50	HNO3 - 8 H ₂ O ₂ - 1		160°С – 1 ч 180°С – 1 ч 200°С – 2 ч	Сухие про- дукты смачи- вают дистил- лированной водой		
Корма животного происхождения (костная, рыбная мука)	1,50	HNO3 - 6 H2O2 - 1	30—40 мин	160°С – 1 ч 180°С – 1 ч 200°С – 2 ч	Смачивают дистиллиро- ванной водой		

Продолжение таблицы 7

				Продолжен	ие гаолицы /
1	2	3	4	5	6
Пряности, лекар- ственное сырье растительного и животного происхождения	1,50	HNO ₃ – 7 H ₂ O ₂ – 1	2030 мин	160 °C − 1 ч 180 °C − 2 ч 200 °C − 1 ч	Смачивают дистиллиро- ванной водой
(cyxoe)		<u> </u>			<u> </u>
		6. Конди	терские изделі	ISI	
Печенье, вафли, галеты, пряники и др.	2,00	HNO3 – 6 H2O2 – 1	30—40 мин	160°С – 1 ч 180°С – 1 ч 200°С – 2 ч	Смачивают дистиллиро- ванной водой
Торты, рулеты и пирожные с кремом	2,00	HNO3 - 7 H2O2 - 1	Заливают на ночь HNO3, утром добав- ляют H2O2	160°С – 1ч 180°С – 1ч 200°С – 2ч	
Пастила, мармелад	3,00	HNO3 – 6 H2O2 – 1	30—40 мин	160°С – 1 ч 180°С – 1 ч 200°С – 1 ч	
Шоколад, конфеты	2,00	HNO3 - 6 H ₂ O ₂ - 1	30—40 мин	160 °С – 1 ч 180 °С – 1 ч 200 °С – 2 ч	Измельчают до частиц, размером I мм
Халва	2,00	HNO3 - 6 H2O2 - 1	30—40 мин	160°С – 1 ч 180°С – 1 ч 200°С – 2 ч	
Сахар-рафинад, песок	2,00	HNO3 - 8 H2O2 - 1	30—40 мин	160 °С – 1 ч 180 °С – 2 ч 200 °С – 1 ч	Смачивают дистиллиро- ванной водой
		7. Пищеві	ые концен трап		
Завтраки сухие	2,00	HNO3 - 6 H2O2 - 1	20—30 мин	160°С – 1 ч 180°С – 2 ч	Смачивают дистиллиро- ванной водой
Соусы кулинар- ные порошко- образные, буль- онные кубики	2,00	HNO3 - 6 H2O2 - 1	20—30 мин	160°С – 1ч 180°С – 1ч 200°С – 1ч	Смачивают дистиллиро- ванной водой до получения однородной массы

MYK 4.1.991--00

Продолжение таблицы					
	2	3	4	5	6
Чай, кофе	2,00	HNO3 - 8 H2O2 - 1	20—30 мин	160°С – 1 ч 180°С – 1 ч 200°С – 2 ч	Смачивают дистиллированной водой до получения однородной массы
Яичный порошок	2,00	HNO3 - 6 H2O2 - 1	30—40 мин	160°С – 1ч 180°С – 1ч 200°С – 1ч	Смачивают дистиллиро- ванной водой до получения однородной массы
		8. Моло	чные продукть	ol	
Сливки	2,00	HNO3 - 6 H2O2 - 1	30—40 мин	160°С - 1 ч 180°С - 1 ч 200°С - 2 ч	
Кисломолочные продукты (творог, творожные изделия, кефир, йогурт)	3,00	HNO3 - 6 H2O2 - 1	30—40 мин	160°С – I ч 180°С – 2 ч 200°С – I ч	
Сухие молочные продукты	2,00		Заливают на ночь HNO3, утром добав- ляют H ₂ O ₂	160°С – 1ч 180°С – 1ч 200°С – 2ч	Смачивают дистиллированной водой до получения однородной массы
Творог, творожные изделия	2,50	HNO3 – 6 H2O2 – 1	20—30 мин	160°С – 1 ч 180°С – 2 ч 200°С – 1 ч	
Сыры	2,50		Заливают на ночь HNO ₃ , утром добав- ляют H ₂ O ₂	160°C – 1ч 180°C – 1ч 200°C – 2ч	
Молоко сгущенное	3,00	HNO3 - 6 H ₂ O ₂ - 1	20—30 мин	160°С – 1 ч 180°С – 1 ч 200°С –2 ч	
Мороженое	5,00	HNO3 - 6 H2O2 - 1	-	160°C – 1 ч 180°C – 2 ч	

			Продолжен	ие таблицы 7
2	3	4	5	6
9. Pacm	ительные .	масла и живоп	<i>чые жиры</i>	
1,00		ночь НЮО3,	160°С – 1 ч 180°С – 1 ч 200°С – 2 ч	
1,00			160°С – 1 ч 180°С – 1 ч 200°С – 2 ч	
2,00			160°С – 1ч 180°С – 1ч 200°С – 2ч	
	10.	Напитки		
10,0	HNO3 - 6 H ₂ O ₂ - 1	20 мин	160°С – 1 ч 180°С – 2 ч	
5,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	40—60 мин	180°C – 1 ч	Добавлять кислоту небольшими порциями во избежание бурного протекания реакции
	9. Pacm 1,00 1,00 2,00	9. Растительные . 1,00	9. Растительные масла и живоп 1,00	2 3 4 5 9. Растительные масла и животные жиры 1,00 HNO3 - 6 Заливают на Н2O2 - 1 ночь HNO3, утром добавляют H2O2 1,00 HNO3 - 6 Заливают на Н2O2 - 1 ночь HNO3, утром добавляют H2O2 2,00 HNO3 - 6 Заливают на Н2O2 - 1 ночь HNO3, утром добавляют H2O2 2,00 HNO3 - 6 Заливают на Н2O2 - 1 ночь HNO3, утром добавляют H2O2 10. Напитки 10,0 HNO3 - 6 Н2O2 - 1 100 мин 160 °C - 1 ч 180 °C - 2 ч 180 °C - 1 ч 180

- 9.3.4.8. По окончании минерализации с помощью устройства для переноса автоклавы извлекают из термостата, помещают в устройство для охлаждения и охлаждают до комнатной температуры (30—60 мин, в зависимости от режима нагрева и состава продукта), после чего проводят разгерметизацию автоклава.
- 9.3.4.9. Полученный минерализат количественно переносят из реакционной камеры автоклава в мерную колбу вместимостью 25 см³ и доводят до метки дистиллированной водой. Раствор минерализата должен быть бесцветным. Наличие желтой окраски свидетельствует о неполной минерализации.

- 9.3.4.10. В случае получения желтого раствора после автоклавного разложения (неполная минерализация) минерализат количественно переносят в фарфоровый или стеклянный тигель (чашку), ополаскивая небольшим количеством бидистилированной (деионизованной) воды автоклав и крышку и осторожно упаривают на водяной бане досуха.
- 9.3.4.11. Полученный после упаривания остаток коричневого или черного цвета осторожно обрабатывают на водяной бане небольшим количеством (0,5—1,0 см³) раствора азотной кислоты (1:1) и несколькими каплями пероксида водорода и снова упаривают до сухих солей. Обработку повторяют до тех пор, пока зола не станет белой или слегка окрашенной, без обугленных частиц.
- 9.3.4.12. Переведение золы в раствор проводят в соответствии с п. 9.3.1.7.

9.4. Разбавление растворов минерализата

9.4.1. Разбавление растворов минерализата пробы производят в соответствии с массой навески пробы (M, г) и фактором разбавления (k), максимальные значения которого для прибора «Квант-Z.ЭТА» приведены в табл. 8. При использовании других марок приборов фактор разбавления выбирается в зависимости от содержания определяемого элемента в пробе и чувствительности прибора.

Необходимо помнить, что содержание определяемого элемента в полученном после разбавления анализируемом растворе должно находиться в пределах градуировки прибора.

- 9.4.2. Перестраиваемой микропипеткой (200—1000 мкл) отбирают аликвоту (1000—1000 M/k) мкл бидистиллированной воды и переносят ее в пробирку типа «Эппендорф» вместимостью 1,5—2,0 см³, затем перестраиваемой микропипеткой (10—100 мкл) отбирают аликвоту 1000 M/k мкл раствора минерализата пробы (п. 9.3.4) и также помещают ее в пробирку. Полученный раствор тщательно перемешивают. Перестраиваемой микропипеткой (1—10 мкл) отбирают аликвоту 2 мкл раствора нитрата палладия с массовой концентрацией 10 мг/см³ (п. 8.2.2), переносят в пробирку с разбавленным раствором минерализата и тщательно перемешивают. Полученный раствор анализируют.
- 9.4.3. Перестраиваемой микропипеткой (200—1000 мкл) отбирают аликвоту 1000 мкл полученного по п. 9.3.4 раствора контрольного опыта и переносят ее в пробирку типа «Эппендорф». Перестраиваемой микропипеткой (1—10 мкл) отбирают аликвоту 2 мкл

раствора нитрата палладия с массовой концентрацией 10 мг/см³ (п. 8.2.2), переносят в пробирку с раствором контрольного («холостого») опыта и тщательно перемешивают. Полученный раствор анализируют. Раствор контрольного («холостого») опыта анализируют без разведения.

Таблица 8 Фактор разбавления (k) раствора минерализата для навески (M, г) для различных групп пищевых продуктов

Наименование сырья	Элег	мент
и продукции	Cu	Zn
1	2	3
Мясо и птица	25M	5M
Колбасы и кулинарные изделия из мяса и птицы	25M	5M
Консервы мясные и мясо- растительные	25M	5M
Субпродукты животных и птиц	50M	5M
Почки и продукты их переработки	50M	5M
Яйца	20M	5M
Яичный порошок	50M	10M
Молоко и кисломолочные изделия	10M	1M
Молоко сгущенное	10M	1M
Молоко сухое	10M	1M
Сыры и творожные изделия	20M	5M
Рыба свежая, охлажденная мороженая, консервы	10M	1M
Икра, моллюски и ракообразные	50M	10M
Хлеб	20M	1M
Зерновые и зернобобовые, мука, крупы, макаронные изделия, бараночные и сухарные изделия	50M	2M
Сахар-песок	10M	1M
Конфеты и подобные изделия	50M	1M
Какао, какао-порошок, шоколад	200M	2M
Печенье	50M	1M

П	род	олжение	таблицы	8
---	-----	---------	---------	---

1	2	3
Овощи, фрукты, ягоды свежие, свежемороженые и консервиро- ванные, грибы	20M	1M
Чай	200M	5M
Масло растительное, сливочное, маргарин, животные жиры	5M	IM
Соль поваренная	10M	1M
Крахмал	20M	2M
Желатин	40M	6M

9.5. Измерение концентрации элементов

- 9.5.1. Измерение концентрации элемента в разбавленном испытуемом растворе минерализата пробы и в растворе контрольного («холостого») опыта производят согласно техническому описанию и инструкции по эксплуатации АА спектрометра.
- 9.5.2. Аликвоту анализируемой пробы объемом 5 мкл (при использовании прибора «Квант-Z.ЭТА») с помощью микропипетки вводят в графитовую печь электротермического атомизатора и включают программу нагрева графитовой печи. При использовании других спектрометров выбор аликвоты производят в соответствии с рекомендациями руководства по эксплуатации.
- 9.5.3. После окончания программы нагрева и индикации результатов измерения на дисплее персонального компьютера, считывают значение массовой концентрации элемента в анализируемом растворе.
- 9.5.4. Измерение концентрации в данной пробе производят два раза, регистрируя измеренные значения X_1 и X_2 . За результат измерения принимают среднее арифметическое значение:

$$X = \frac{X_1 + X_2}{2}$$
 (2)

Расхождение между значениями X_1 и X_2 не должно превышать 5 %, т. е.:

$$\frac{\left|X_1 - X_2\right|}{X} \le 0.05\tag{3}$$

Если условие (3) не выполняется, измерения повторяют. При повторном нарушении условия (3) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

10. Вычисление результата анализа

Массовую долю элемента в пробах пищевых продуктов и пищевого сырья в мг/кг рассчитывают по формуле:

$$m = \frac{(X \cdot k - X_o) \cdot V}{M}, \text{где}$$
 (4)

X – массовая концентрация элемента в анализируемом растворе, мкг/дм³;

 X_0 – массовая концентрация элемента в растворе контрольного опыта, мкг/дм³;

k – фактор разбавления, использованный при подготовке раствора пробы к анализу;

V – объем раствора минерализата, в который переведена навеска, дм³;

М – навеска пробы, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое значение результатов двух параллельных определений m_1 и m_2 :

$$\overline{m} = \frac{m_1 + m_2}{2},\tag{5}$$

если расхождение между ними не превышает норматива оперативного контроля сходимости d:

$$|m_1 - m_2| \le d, \, \text{где} \tag{6}$$

 $d=d_{omn}\cdot\overline{m}$ / 100. Значения d_{omn} приведены в табл. 3.

При превышении норматива оперативного контроля сходимости измерения повторяют. При повторном превышении норматива d выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

11. Форма представления результата анализа

Результат измерения массовой доли элемента в пробах пищевых продуктов и пищевого сырья в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде:

$$(\overline{m} \pm \Delta)$$
 MI/KI, I'de (7)

 \overline{m} - массовая доля элемента в продукте, мг/кг;

 Δ — абсолютная погрешность измерений массовой доли элемента (\overline{m}) , мг/кг, при доверительной вероятности P = 0.95.

Значение ⊿ рассчитывают по формуле:

$$\Delta = \frac{\delta \cdot \overline{m}}{100} , \text{где}$$
 (8)

 δ – значение относительной погрешности измерения массовой доли элемента, приведенное в табл. 3.

Значения массовой доли элемента в пробе \overline{m} и абсолютной погрешности (Δ) должны содержать одинаковое число знаков после запятой

12. Контроль погрешности измерений

Контроль точности результатов анализа проводят согласно МИ 2335—95 [3].

12.1. Оперативный контроль сходимости

Оперативный контроль сходимости проводят для каждой анализируемой пробы пищевого продукта в соответствии с алгоритмом, приведенным в п. 10.

12.2. Оперативный контроль воспроизводимости

Образцами для контроля являются реальные пробы пищевых продуктов и пищевого сырья. Масса отобранной для контроля пробы должна соответствовать удвоенной массе, необходимой для проведения анализа по методике. Отобранную массу делят на две равные части и анализируют в точном соответствии с прописью методики в разное время, получая два результата (первичный \overline{m}_1 , и

повторный – \overline{m}_2), причем в этом случае максимально варьируют условия проведения анализа; если возможно – анализ выполняют разные операторы, на разных приборах.

Оперативный контроль воспроизводимости проводят путем сравнения результата контрольной процедуры D_k , равного расхождению между двумя полученными результатами измерений (\overline{m}_1 и \overline{m}_2) с нормативом оперативного контроля воспроизводимости D, т. е.:

$$D_{k} = \left| \overline{m}_{1} - \overline{m}_{2} \right| \le D, \, \text{где} \tag{9}$$

 $D = D_{omn} \cdot \overline{m} / 100$. Значения D_{omn} приведены в табл. 3.

При превышении норматива оперативного контроля воспроизводимости эксперимент повторяют. При повторном превышении норматива *D*, выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

12.3. Оперативный контроль погрешности (точности) методики

Оперативный контроль погрешности методики осуществляют с использованием образцов для контроля или методом добавок известного количества определяемого элемента в реальные пробы пишевых продуктов.

12.3.1. Алгоритм проведения оперативного контроля погрешности (точности) с использованием образцов для контроля. Образцами для оперативного контроля точности являются стандартные образцы состава пищевых продуктов или аттестованные смеси, приготовленные в соответствии с МИ 2334—95 [4]. Погрешность аттестованного значения определяемого элемента в образце для контроля не должна превышать третьей части величины погрешности методики для этого значения.

Алгоритм проведения оперативного контроля точности с применением образцов для контроля состоит в сравнении результата контрольной процедуры K_{κ} , равного разности между результатом контрольного измерения аттестованной характеристики в образце для контроля \overline{m} и его аттестованным значением $m_{\kappa o}$ с нормативом оперативного контроля точности – K.

Точность контрольного измерения — \overline{m} , а также точность результатов анализа рабочих проб, выполненных за период, в течение которого условия проведения анализа принимают стабильными и соответствующими условиям проведения контрольного измерения, признают удовлетворительной, если:

$$K_{\kappa} = \left| \overline{m} - m_{\kappa o} \right| \le K$$
, где (10)

K – норматив оперативного контроля погрешности.

Норматив оперативного контроля погрешности рассчитывают по формулам:

• при проведении внутрилабораторного контроля (P = 0.90):

$$K = 0.84 \cdot \delta \cdot \overline{m} / 100 \tag{11}$$

• при проведении внешнего контроля (P = 0.95):

$$K = \delta \cdot \overline{m} / 100 \tag{12}$$

При превышении норматива оперативного контроля погрешности контрольный эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива погрешности выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

12.3.2. Алгоритм проведения оперативного контроля погрешности (точности) с использованием метода добавок. Масса отобранной для контроля рабочей пробы должна соответствовать удвоенной массе, необходимой для проведения анализа по методике. Отобранную массу пробы делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики и получают средний из 2 параллельных определений результат анализа исходной рабочей пробы — \overline{m} , ко второй делают добавку определяемого элемента (с использованием аттестованных градуировочных растворов), причем величина добавки должна составлять 50—150 % от содержания элемента в исходной пробе. Пробу с добавкой анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая средний из 2 параллельных определений результат анализа рабочей пробы с добавкой — $m_{\rm g}$. Результат анализа пробы с введенной добавкой не должен выходить за верхнюю границу определяемых содержаний.

Сравнивают результат контрольной процедуры (K_x) , равный разности между результатом контрольного измерения пробы с добавкой (m_g) , пробы без добавки (\overline{m}) и величиной добавки (g) с нормативом оперативного контроля погрешности (K_a) .

Результаты оперативного контроля погрешности методики считают удовлетворительными, если выполняется условие:

$$K_{\kappa} = \left| m_{g} - \overline{m} - g \right| \le K_{o} \tag{13}$$

Норматив оперативного контроля погрешности (K_{δ}) рассчитывают по формулам:

• при проведении внутрилабораторного контроля (P = 0.90):

$$K_o = 0.84 \sqrt{\Delta_1^2 + \Delta_2^2}$$
, где (14)

 Δ_I и Δ_2 – абсолютные погрешности определения массовой доли элемента в пробе без добавки и с добавкой соответственно, рассчитываемые по формуле (8), для значений \overline{m} и m_e ;

• при проведении внешнего контроля (P = 0.95):

$$K_{\partial} = \sqrt{\Delta_1^2 + \Delta_2^2} \tag{15}$$

Если значение массовой доли элемента в исходной пробе продукта меньше нижней границы диапазона измерений, то добавка должна составлять величину, в 2—5 раз превышающую концентрацию, соответствующую нижней границе диапазона измерений элемента. В этом случае норматив оперативного контроля погрешности методики (для P = 0.90) рассчитывают по формуле:

$$K_{\alpha} = 0.84 \cdot \Delta$$
, где (16)

 Δ – абсолютная погрешность определения массовой доли элемента в пробе с добавкой.

При превышении норматива оперативного контроля погрещности измерения повторяют. При повторном превышении норматива K_{d} выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

12.4. Периодичность контроля устанавливается самой лабораторией с учетом фактического состояния аналитических работ.

Список литературы

- 1. Сырье и продукты пищевые. Подготовка проб. Минерализация для определения токсичных элементов. ГОСТ 26929—94.
- 2. Определение содержания токсичных элементов в пищевых продуктах и продовольственном сырье. Методика автоклавной пробополготовки. МУК 4.1.985—00.
- 3. Рекомендация. ГСИ. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа. МИ 2335—95.
- 4. Рекомендация. ГСИ. Смеси аттестованные. Общие требования к разработке. МИ 2334—95.

Методика выполнения измерений массовой доли меди и цинка в пищевых продуктах и продовольственном сырье методом атомно-абсорбционной спектрометрии

Методические указания МУК 4.1.991—00

Редакторы Барабанова Т. Л., Максакова Е. И. Технический редактор Свиридова Л. В.

Подписано в печать 31.01.01

Формат 60х88/16

Тираж 3000 экз.

Печ. л. 2,25 Заказ 3

ЛР № 021232 от 23.06.97 г.

Министерство здравоохранения Российской Федерации 101431, Москва, Рахмановский пер., д. 3

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован Издательским отделом Федерального центра госсанэпиднадзора Минздрава России 125167, Москва, проезд Аэропорта, 11.

Отделение реализации, тел. 198-61-01