Министерство высшего и среднего специального образования РСФСР

УТВЕРЖДАЮ

Заместитель Главного санитарного

врачи воюза СОР

/Д.Н. Лоранский/

30 марта 1972 г.

№ 942-72

МЕТОДИЧЕСКОЕ УКАЗАНИЕ

ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ ПЕРЕХОДА ОРГАНИЧЕСКИХ РАСТВОРИТЕЛЕЙ ИЗ ПОЛИМЕРНЫХ МАТЕРИАЛОВ В КОНТАКТИРУЮШИЕ С НИМИ ВОЗДУХ, МОДЕЛЬНЫЕ РАСТВОРЫ, СУХИЕ И ЖИДКИЕ ПИШЕВЫЕ ПРОДУКТЫ

Разработано Московским технологическим институтом мясной и молочной промышленности /В.Д. феофанов, Н.ф. Толикина, Н.А. Тарасова/

SSETERNE

Полимерние материаль, предназначенные для применския в контакте с пещевыми продуктами не должны обладать запахом и выделять химические вещества в количествах, опаснах для здоровья человека.

При неполном удалении органических растворителей из полимеров после проведения определенных технологических операций (пленкооб-разование из раствора, нанесение печати, лакирование и т.д.) остатки растворителей могут переходить из полимера в пищевые срещы. Такой переход возможен как при непосредственном контакте подимера со средой, так и через газовую фазу. Органические растворители, даже в очень малых количествах, могут вызывать существенные, изменения в органолептике пищевых продуктов.

Следы растворителей можно обнаружить органолептически, однако вследствие субъективности, органолептический метод практически непригоден для количественного анализа.

Предлагаемый газохроматографический метод поэволяет определять микроколичества летучих органических растворителей в полимерных материалах и пищевых средах.

В настоящее время газовая хроматография является одним из основных методов анализа летучих соединений. У достоинствам газохроматографического метода относятся универсальность, високая чувствительность, простота и быстрота выполнения анализа и надежность результатов. Для целого ряда веществ газохроматографический метод по чувствительности превосходит органолептический. Существенним преимуществом газохроматографического метода является возможность количественного определения перехода летучих соединений из полимерного материала непосредственно в пищевые продукты, имеющие специфический запах и вкус (сыр. растительное масло и т.д.).

Газохроматографический метод был успешно применен или опредоления следов органических растворителей различных классов метиленхлорида, циклогексана, бензина, ацетона, метилатилке на, толуола.

Данное методическое указание составлено на основе большого экспериментального материала, накопленного авторами, а также с учетом данных зарубежных исследователей.

Принцип метопа

Метод заключается в извлечении растворителя из исследуемого образца материала при нагревании его в герметически закрытой емкости, отборе пробы паровоздушной смеси над образцом и хроматографировании пробы на газовом хроматографе.

Анализ растворителя в газовой фазе дает информацию о том количестве растворителя, которое может перейти из образца материала в газовую фазу в условиях испытания. Пля ускорения перехода и возможно более полного извлечения растворителя испытание проводят при повышенной температуре.

Площадь пика (высота иля узких пиков) растворителя на хроматограмме пропорциональна его парциальному давлению в газовой фазе над образцом. Парциальное давление летучего компонента связано с его содержанием в образце соотношением:

$$P = Y x P^0$$

где Р - парциальное давление летучего компонента,

коэффициент активности,

л - содержание летучего компонента в образце,

РО - упругость пара летучего компонента в виде чистой жидкости при данной температуре.

Следовательно, $x = \frac{5}{80}$ ь где S — площадь (высота) цика. При постоянном коэффициенте активности (y = const) получаем прямо пропорциональную зависимость площади (высоты) пика от содержания растворителя в образце.

Чувствительность метода порядка 10-4%.

PARTEBU

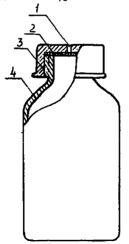
- І. Анализируемые органические растворители, х.ч.
- 2. Твердый носитель-хромосоро W , целит 545 с размером зерна 50-80 меш.
- 3. Яндкая фаза-карбовакс с молекулярным весом I500, 4000, 6000, сквалан, эпиезон \mathcal{L} .
- 4. Аргон чистый по ГОСТ 10157-62 или азот по ГОСТ 9293-59.
- 5. Водород технический марки А по ГОСТ 3022-61.
- э. Воздух сжатый.

Приборы и посуда

- І. Газовий хроматограф с пламенно-ионизационным детектором марки ЛХМ-7А или хроматограф другого типа (Цвет-I, Цвет-6, Хром-ЗІ) с тем же детектором.
- 2. Колонка из нержавеющей стали диаметром 4-6 мм и плиной I-4 м.
- 3. Термошкаф на 200°C с термометром и терморегулятором.
- 4. Стеклянные емкости с навинчивающейся пробкой на 50 к 500 мл.
- 5. Пипетки на I. 2. 5 мл.
- 6. Микропириц типа МП-10.
- 7. Медицинский шириц типа "Рекорд" на 1-5 мл.
- 8. Силиконовая резина для прокладок толщиной 2 мм.

Ход определения

Образец исследуемого материала весом I-5 г для полимеров (пленки, покрытия, пластини) и IO-50 г для пищевых продуктов измельчаот и помещают в стеклянную емкость на 50 мл, которая герметически закрывается навинчивающейся пробкой (лучше всего из полипропилена или фторопласта) с прокладкой из термостойкой силиконовой резини. В центре пробки должно быть отверстие для прокалывания прокладки иглой (рис. I).



- Рис. I. Сосуд для нагрева образцов.
- I отверстие для отбора пробы;
- 2 уплотнительная прокладка;
- 3 крышка с резьбой;
- 4 стекляниая емкость.

Емкость с образцом помещают в шкаф, нагретий до заданной температуры (см. табляцу) в выдерживают до тех пор, пока количество растворителя в газовой фазе станет постоянным. Оптимальное время прогрева образца определяется экспериментально путем отбора газовых проб через определенные интервалы времены и их хроматографированием.

При этом температура нагрева должна: I) обеспечивать достаточно полное и быстрое извлечение растворителя из исследуемого образца; 2) не превышать температуру термического разложения исследуемого материала, так как продукты разложения могут мешать анализу растворителей. Например, при определении перехода метиленхлорида из пленки на основе гидрохлорида каучука в воздушную среду температура нагрева образца не превышает 100°С; при определении бензина, переходящего из полиэтилена среднего давления - 125°С. Модельные растворы нагревают до 60-80°С, предварительно насищая их солью (сульфатом натрия или хлоридом натрия) для снижения давления воды над раствором.

Время выдержки образцов при указанной температуре для полимерных пленок и водных сред составляет 10-15 мин., для масла 15-20 мин., для твердых пищевых продуктов 30-60 мин. Оптимельное время нагрева легко определять экспериментально путем отбора и хроматографирования газовых проб через определение интервалы времени.

По окончании нагрева емкость с образцом вынимают из термошкафа и ставят на асбестовую подставку. Прокалывают иглой резиновую прокладку, 2-3 раза набирают в шприц паровоздушную смесь, выпуская ее каждый раз обратно в емкость, отбирают пробу (I-5 мл) и кроматографируют. Поршень шприца должен иметь уплотнение из силиконовой резины. Продолжительность операции отбора и ввода пробы в колонку 15-20 сек.

Определяемый растворитель регистрируется на диаграмме в форме пика. Содержание растворителя в пробе определяют по площади (висоте) шка с помощью калибровочного графика. Зная количество растворителя в пробе, объем проби и объем воздушного пространства над образцом, вычисляют содержание растворителя в образце. Для получения воспроизводимих результатов необходимо точно соблюдать условия испитания.

За рабочую температуру колонки принимают среднюю температуру

кипения разделяемой смеся растворителей равна среднему арифметическому температур кипения самого низкокипищего и наиболее высококипищего компонентов смеси При хроматографировании индивидуальных растворителей рабочую температуру колонки выбирают с учетом формы пика, удобной для расчета. Температура колонки обычно несколько ниже температуры кипения анализируемого вещества.

выбор неподвижной фазы зависит от кимического состава компонентов разделяемой смеси и температуры колонки. Разделение смеся, содержащей сильно отличающиеся по температуре кипения вещества можно осуществить почти на любой неподвижной фазе. Оптимальное количество жидкой фазы IO-20% от веса твердого носителя. Жидкая фаза наносится путем пропитки твердого носителя раствором этой фазы в органическом растворителе (метиленклориде, диатиловом эфире, ацетоне) с последующим удалением растворителя при нагреве в токе инертного газа.

Пропитка твердого носителя осуществляется следующим образом: полиэтиленгликоль или другую фазу в количестве 8 г растворяют в метиленхлориде (250 мл) или в другом органическом растворителе, смещивают с твердим носителем в большой фарфоровой чашке и оставляют на I-I,5 часа. Смесь нагревают на водяной бане при помешиваних до образования гомогенной суспензии.

Нагревание продолжают до удаления растворителя, а помешивание прекращают при загустевании смеси, поскольку возможно дробление частиц носителя, что является нежелательным, поэтому далее удаление растворителя произволят, вращая чашку. После полного удаления растворителя сухой порошок готов для засыпки в колонку.

Перед заполнением колонку необходимо тщательно промыть легколетучим растворителем, продуть инертным газом и высущить. После заполнения колонку устанавливают в хроматограф и прогревают при температуре (не превышающей температуру разложения фазы) 100-120°C в течение 24 часов в тоже инертного газа.

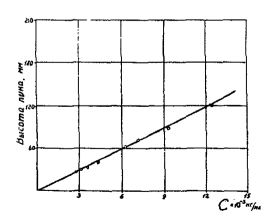
В качестве газа-носителя можно применять азот или аргоя. Рас-ход газа-носителя 40-60 мл/мин.

С целью построения калибровочного графика для количественного определения растворителя в полимерах и твердых пищевых продуктах в герметически закрывающиеся емкости объемом 5СО мл вводят с по-мощью микроширица определенные количества анализируемого раство-рителя (от I до IO мкл). Нагрев, отбор проб и хроматографирование

производят при тех же условиях, что и анализ исследуемых материалов. Величина отбираемой газовой пробы должна быть постоянной при всех выбранных концентрациях растворителя (например, I мл). По данным хроматографирования строят графии (рис.2) зависимости площади (высоты) пика от количества вещества в газовой пробе. Количество растворителя в анализируемой газовой пробе равно промаведению концентрации растворителя в мл в нагреваемой емкости на объем отобранной шприцем паровоздушной смеск.

Площадь пика определяют как произведение высоты пика на ширину, измеренную на половине высоты. При этом, если калибровка и анализ проводились на разной чувствительности (разном положении переключателя масштабов хроматографа) необходимо пооизводить пересчет для получения данных в одном масштабе.

При определении растворителей в модельных растворах и продуктах повышенной влажности необходимо учитывать влияние паров воды на чувствительность газохроматографического определения. С этой целью при построении калибровочной кривой в герметически закрываемые емкости предварительно вносит определенное количество воды (5-10 мл), равное по величине исследуемому образцу. Далее подготовка проб и проведение анализа производится так же, как для полимеров и продуктов не содержащих воду.



Рыс. 2 Калыбровочный график для цимлогексана.

Расчет

Количество растворителя, виделяющегося из исследуемого материала, виражают в миллиграммах на килограмм веса материала (мг/кг) или в мг/литр в случае модельних састворов и жидких продуктов.

Количество растворителя в газовой пробе определяют, разделия площадь (высоту) пика на угловой коэффициент калибровочного графика: $g = \frac{S}{K}$,

где 9 - количество растворителя в газовой пробе, мкг.

S - площадь (высота) пика растворителя, мм.

 Угловой коэффициент (тангенс угла наклона калибровочной прямой).

Количество растворителя, выделяющегося из исследуемого материала в мг/кг вычисляют по формуле: $x = \frac{g \cdot V}{2K}$

где x — количество растворителя, выделившегося из материала, мг/кг

д - количество растворителя в газовой пробе, мкг,

V - объем газовой пробы, мл.

V - объем воздушного пространства над образцом, мл,

а - вес образца материала, г.

Для жилких сред величина X выражает фактическое содержание растворителя в исследуемой жидкости.

Денный метод позволяет производить определение органических растворителей с точностью IO%.

Примеры газохроматографического определения ряда органических растворителей. Хроматограф с пламенно-конизационным детектором, колонки из нержавеющей стали.

| Тип раство- рителя | Анализируемый образец | образца | нагре- ва об- разца. | Время нагре- ва об- разца, мин. | наполитель колония | -HORON | Дия- метр колон- ке, мм | Т-ра колон- кн, ос | ROCK- | Чувст- витель- ность опреде- ления, % |
|-------------------------|--|---------|----------------------------|---|---|--------|----------------------------------|--------------------------|------------|---|
| | Полиэтилен среднего давления | 5 | I 2 5 | 30 | Хромосоро Жс 20% карбовакса 1500 | 3,4 | 6 | 30 | 50 | 10-4 |
| Бензия | Водная вытяжка | 10 | 60 | 10 | _"_ | 3,4 | 6 | 3 0 | 5 0 | 10-4 |
| | Подсолнечное масло | 10 | 60 | 10 | *** | 3,4 | 6 | 30 | 5 0 | 10-4 |
| Метилен~ хлорид | Пленка на основе гид- рохлорида каучука | 0,3 | 100 | 15 | Рисоро вернением 0,3-0,5 мм с 10% полнатилентиколь администра | 1,7 | 6 | 100 | 40 | 10-4 |
| | Водная вытяжка | IO | 60 | IO | | 1,7 | 6 | 100 | 40 | 10-4 |
| | Вытяжка 3% р-ра молоч- ной кислоты | 10 | 60 | 10 | _*_ | 1,7 | 6 | 100 | 40 | 10-4 |
| | Вытяжка 3% р-ра пова- реняой соли | 10 | 60 | 10 | ***** | 1,7 | 6 | 100 | 40 | 10-4 |
| | Водные дисперсив каучуков | 10 | 150 | 30 | Хромосоро С 20% кароовакса 1500 | - | 4 | 80 | 50 | 10-4 |
| Циклогек- сан | Сыр | 15 | 150 | 30 | | I | 4 | 80 | 50 | 10-4 |
| Ацетон | Капсулы на основе ацетофталата цел- лолозы | 3 | 80 | 15 | Хромотон силонизи- рованный зернением О, 4 мм с 15% Апие- зона | I | 4 | 100 | 5 C | 10-4 |