
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
32799—
2014

ПРОДУКЦИЯ СОКОВАЯ

**Определение свободных аминокислот
методом ионообменной хроматографии**

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2014

Предисловие

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0—92 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2—2009 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, применения, обновления и отмены»

Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН Некоммерческой организацией «Российский союз производителей соков» (РСПС)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 25 июня 2014 г. № 45–П)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004–97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004–97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 1 августа 2014 г. № 854-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32799—2014 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2016 г.

5 В настоящем стандарте учтены основные положения и метрологические характеристики метода Международной федерации производителей фруктовых соков (International Federation of Fruit Juice Producers) IFUMA57 (1989) (Rev. 2005) Determination of free amino acids (метод ИФУ 57:1989 (Rev. 2005) Определение свободных аминокислот).

6 Настоящий стандарт подготовлен на основе применения ГОСТ Р 54743—2011

7 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок – в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования – на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет

© Стандартиформ, 2014

В Российской Федерации 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

ПРОДУКЦИЯ СОКОВАЯ

Определение свободных аминокислот методом ионообменной хроматографии

Juice products. Determination of free amino acids by ion-exchange chromatography

Дата введения — 2016—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на фруктовые и овощные соки, нектары, сокосодержащие напитки, фруктовые и овощные концентрированные соки, пюре и концентрированные пюре, морсы и концентрированные морсы, соковую продукцию из фруктов и овощей обогащенную и для детского питания (далее — соковая продукция) и устанавливает метод определения свободных аминокислот: аспарагиновой кислоты, глутаминовой кислоты, аланина, изолейцина, фенилаланина, глутамина, лизина, треонина, пролина, валина, лейцина, серина, глицина, метионина, тирозина, аминокислотной кислоты, орнитина, аргинина, гистидина, аспарагина с применением ионообменной хроматографии.

Метод может быть использован в том числе для определения этаноламина и аммиака.

Нижний предел измерений массовой (молярной) концентрации каждого из указанных выше компонентов составляет 1 мг/дм³ (1 ммоль/дм³). Верхний предел измерений массовой (молярной) концентрации каждого из указанных выше компонентов 5000 мг/дм³ (5000 ммоль/дм³).

Настоящий стандарт может применяться для целей идентификации.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 12.1.007–76 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 12.1.019–79* Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

ГОСТ 61–75 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ OIML R 76–1–2011 Государственная система обеспечения единства измерений. Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

ГОСТ 199–78 Реактивы. Натрий уксуснокислый 3-водный. Технические условия

ГОСТ 1770–74 (ИСО 1042–83, ИСО 4788–80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 3118–77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ ISO 3696–2013** Вода для лабораторного анализа. Технические требования и методы испытаний

ГОСТ ИСО 5725–1–2003 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения

ГОСТ ИСО 5725–6–2003 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

ГОСТ 5820–78 Реактивы. Калий уксуснокислый. Технические условия

ГОСТ 9245–79 Потенциометры постоянного тока измерительные. Общие технические условия

ГОСТ 9656–75 Реактивы. Кислота борная. Технические условия

ГОСТ 11311–76 Фенол каменноугольный. Технические условия

* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 12.1.019–2009 «Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты».

** На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 52501–2005 «Вода для лабораторного анализа. Технические условия».

ГОСТ 12026–76 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия
ГОСТ ИСО/МЭК 17025–2009 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий
ГОСТ 22280–76 Реактивы. Натрий лимоннокислый 5,5-водный. Технические условия
ГОСТ 25336–82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
ГОСТ 26313–84 Продукты переработки плодов и овощей. Правила приемки, методы отбора проб
ГОСТ 26671–85 Продукты переработки плодов и овощей, консервы мясные и мясорастительные. Подготовка проб для лабораторных анализов.
ГОСТ 29227–91 (ИСО 835-1-81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные.
Часть 1. Общие требования
ГОСТ 31643–2012 Продукция соковая. Определение аскорбиновой кислоты методом высокоэффективной жидкостной хроматографии

Примечание – 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 ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Сущность метода

Метод основан на хроматографическом разделении смеси аминокислот на колонке с катионообменным сорбентом и последующим ступенчатым элюированием буферными растворами.

Разделенные аминокислоты вступают в реакцию с нингидрином при температуре 100 °С – 135 °С. Окрашенный элюат, содержащий смесь свободных аминокислот, детектируют с помощью фотометрического детектора при длинах волн 570 нм и 440 нм.

4 Средства измерений, вспомогательное оборудование, посуда, реактивы и материалы

- 4.1 Анализатор аминокислот автоматический*, состоящий:
- из системы градиентного элюирования;
 - системы постколоночной дериватизации;
 - спектрофотометрического детектора для одновременного измерения оптической плотности при длинах волн 570 и 440 нм с проточной кюветой объемом 15 мм³, обеспечивающего предел детектирования аминокислот не более 1 пмоль;
 - программно-аппаратного комплекса сбора и обработки результатов измерений;
 - хроматографической колонкой следующих размеров (внутренний диаметр × длина): 9 мм × 500 мм, 6 мм × 200 мм, 4,6 мм × 200 мм или 270 мм, 4 мм × 200 мм, 3,2 мм × 140 мм, заполненной катионообменной смолой с привитыми сульфогруппами, ** пригодной для работы в диапазоне от 2,0 до 7,0 ед. pH и обеспечивающей хроматографическое разделение аминокислот при использовании ступенчатого градиента pH подвижной фазы.
- 4.2 Комплект из семи готовых буферных растворов к анализатору аминокислот
- 4.3 Весы неавтоматического действия по ГОСТ OIML R 76-1 специального (I) класса точности с наибольшим пределом взвешивания не более 150 г и пределом допускаемой абсолютной погрешности ± 0,005 г.
- 4.4 Посуда лабораторная стеклянная по ГОСТ 25336:
- колбы П-2-1000-34;
 - воронки лабораторные типа В;

* Автоматический анализатор аминокислот фирмы Biochrom 30+ обеспечивает требуемую эффективность хроматографического разделения. Данная информация не является рекламой указанного прибора и не исключает возможность применения других анализаторов.

** Смолы Biotronik BTC 3118 и LKB Ultropac 8 обеспечивают требуемую эффективность хроматографического разделения. Данная информация не является рекламой указанных сорбентов и не исключает возможность применения других смол.

- стаканы В или Н различной вместимости.

4.5 Пипетки градуированные с относительной погрешностью дозирования $\pm 1\%$ по ГОСТ 29227 1-го класса точности или дозаторы пипеточные с аналогичными или изменяемыми объемами доз с относительной погрешностью дозирования не более $\pm 1\%$ по технической документации изготовителя.

4.6 Микрошприцы для ВЭЖХ вместимостью 25, 100 и 250 мм³ с относительной погрешностью дозирования не более 1 %.

4.7 Посуда мерная лабораторная стеклянная по ГОСТ 1770:

- цилиндры 1-50-2 и 1-1000-2;
- колбы мерные 2-25-2, 2-50-2, 2-100-2, 2-500-2 и 2-1000-2;
- пробирки 1-25-0,1.

4.8 Емкости для жидких проб вместимостью 2–6 см³.

4.9 Фильтры мембранные с диаметром пор 0,22 и 0,45 мкм для фильтрования подвижной фазы и проб.

4.10 Фильтры обеззоленные.

4.11 Центрифуга лабораторная с величиной фактора разделения не менее 1000 g с адаптером для пробирок подходящей вместимости.

4.12 Установка лабораторная для вакуумной мембранной фильтрации с мини-насосом.

4.13 Ионномер (рН-метр) по ГОСТ 9245 с погрешностью измерения не более 0,05 ед. рН, снабженный комбинированным стеклянным электродом.

4.14 Баня ультразвуковая.

4.15 Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026.

4.16 Цитрат лития* 4-х водный $\text{Li}_3\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$, массовой долей основного вещества не менее 98 %.

4.17 Хлорид лития*, массовой долей не менее 98 %.

4.18 Гидроксид лития* массовой долей не менее 98 %.

4.19 Фенол кристаллический по ГОСТ 11311, массовой долей основного вещества не менее 99 %.

4.20 Кислота соляная по ГОСТ 3118, х. ч.

4.21 Этилцеллозольв (моноэтиловый эфир этиленгликоля), $\text{C}_4\text{H}_{10}\text{O}_2$ для хроматографии, с массовой долей основного вещества не менее 99,8 % и показателем преломления n_D в пределах 1,407–1,408.

4.22 Кислота борная, х. ч. по ГОСТ 9656.

4.23 Полиэтиленгликольмонолауриловый эфир $\text{C}_{58}\text{H}_{118}\text{O}_{24}$, плотностью 1,03 г/см³ (CAS No 9002-92-0), водный раствор с массовой долей 30 %.

4.24 2,2-Тиодизтанол, массовой долей основного вещества не менее 99 %.

4.25 Нингидрин (2,2-дигидрокси-1,3-индандион), массовой долей основного вещества не менее 95 %.

4.26 Натрий уксуснокислый 3-водный по ГОСТ 199 (или калий уксуснокислый по ГОСТ 5820), ч. д. а.

4.27 Кислота уксусная ледяная по ГОСТ 61, х. ч.

4.28 Хлорид титана (III) 6-водный $\text{TiCl}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$, 15 % раствор в соляной кислоте, ч.

4.29 Гидриндантин 2-водный $\text{C}_{18}\text{H}_{16}\text{O}_6$, с массовой долей основного вещества не менее 98 %.

4.30 Натрий лимоннокислый трехзамещенный (цитрат натрия) по ГОСТ 22280, ч. д. а.

4.31 Норлейцин, массовой долей основного вещества не менее 98 %.

4.32 Норвалин, массовой долей основного вещества не менее 99 %.

4.33 Вода по ГОСТ ISO 3696, 1-й степени чистоты.

4.34 Стандартная смесь аминокислот в комплекте к анализатору аминокислот или индивидуальные аминокислоты (в форме DL- или L-оптических изомеров): η -аминомасляная, аспарагиновая, глутаминовая, аланин, изолейцин, фенилаланин, глутамин, лизин, треонин, пролин, валин, лейцин, серин, глицин, метионин, тирозин, орнитин, аргинин, гистидин, аспарагин, с массовой долей основного вещества не менее 98 %.

Допускается применение других средств измерений, вспомогательного оборудования, не уступающих вышеуказанным по метрологическим и техническим характеристикам, а также посуды, реактивов, в том числе готовых наборов реактивов, по качеству не ниже перечисленных в настоящем разделе и материалов по качеству не хуже вышеуказанных.

* Соли лития токсичны и влияют на центральную нервную систему.

5 Отбор и подготовка проб

Отбор проб – по ГОСТ 26313, подготовка проб – по ГОСТ 26671. Подготовка проб концентрированной соковой продукции и пюре – по ГОСТ 31643 (раздел 6.2).

6 Подготовка к проведению измерений

Включение и подготовку анализатора к работе, вывод его на режим и выключение по окончании работы осуществляют в соответствии с руководством по эксплуатации.

6.1 Подготовка буферных растворов для анализатора аминокислот

При проведении определений применяют семь готовых буферных растворов, входящих в комплект анализатора по 4.2, с кислотностью 2,2, 2,8, 3,0, 3,15, 3,50, 3,55 и 6 ед. pH.

Допускается приготовление буферных растворов с кислотностью 2,2, 2,8, 3,0, 3,15, 3,50, 3,55 и 6 ед. pH в лабораторных условиях из компонентов по 4.16–4.18 и воды в соответствии с инструкцией по использованию автоматического анализатора аминокислот.

Кислотность буферных растворов регулируют с помощью соляной кислоты, регистрируя показания pH-метра. Растворы консервируют добавлением 0,01 % по массе фенола (см. 4.19) или 2,2-тиодизанола (см. 4.24).

Условия и срок хранения буферных растворов – в соответствии с рекомендациями производителя анализатора.

6.2 Подготовка дериватизирующего (красящего) реагента

Для проведения определения применяют готовый нингидриновый реагент, входящий в комплект анализатора по 4.1.

Допускается приготовление дериватизирующего реагента в лабораторных условиях из компонентов по 4.25–4.30 и воды в соответствии с инструкцией по использованию автоматического анализатора аминокислот.

Условия и срок хранения дериватизирующего реагента – в соответствии с рекомендациями производителя анализатора.

6.3 Приготовление рабочих растворов

Рабочие растворы включают исходные растворы А, Б, В и градуировочный раствор из смеси аминокислот.

6.3.1 Для приготовления исходного раствора А используют отдельные аминокислоты, указанные в таблице 1, либо стандартную смесь аминокислот, входящую в комплект анализатора, а также этаноламин и аммиак.

Таблица 1

№ пп	Наименование аминокислоты	№ пп	Наименование аминокислоты
1	Аланин (Ala)	10	Лейцин (Leu)
2	η-Аминомасляная кислота (Abu)	11	Лизин (Lys)
3	Аргинин (Arg)	12	Орнитин (Orn)
4	Аспарагиновая кислота (Asp)	13	Пролин (Pro)
5	Валин (Val)	14	Серин (Ser)
6	Гистидин (His)	15	Тирозин (Tyr)
7	Глицин (Gly)	16	Треонин (Thr)
8	Глутаминовая кислота (Glu)	17	Фенилаланин (Phe)
9	Изолейцин (Ile)	18	Метионин (Met)

6.3.2 Для приготовления исходного раствора Б используют аминокислоты Аспарагин (Asn) и Глутамин (Gln) (см. 4.34).

6.3.3 Для приготовления исходного раствора В (раствора внутреннего стандарта) используют норлейцин (см. 4.31) или норвалин (см. 4.32).

6.3.4 Исходные растворы А, Б и В готовят путем растворения веществ, указанных в 6.3.1–6.3.3,

в буферном растворе цитрата лития с кислотностью 2,0 ед. рН в мерных колбах вместимостью 25, 50 или 100 см³.

Требуемую массу каждого вещества, используемого для приготовления исходных растворов m , мг, вычисляют по формуле

$$m = \frac{C \cdot V_1 \cdot V_2}{V_3}, \quad (1)$$

где C – массовая концентрация вещества в градуировочном растворе, определяемая исходя из границ установленного диапазона линейности аналитического сигнала детектора, мг/см³;

V_1 – объем градуировочного раствора, см³;

V_2 – объем исходного раствора, см³;

V_3 – объем исходного раствора, взятый для приготовления градуировочного раствора, см³.

Срок хранения исходных градуировочных растворов при температуре минус 18 °С – не более 6 мес.

6.3.5 Для приготовления рабочего градуировочного раствора в мерной колбе вместимостью 100 см³ с помощью пипеток подходящей вместимости смешивают объемы от 2 до 10 см³ исходных растворов А, Б и В, соблюдая при этом следующее требование: массовая концентрация каждой аминокислоты, этаноламина или аммиака в градуировочном растворе должна находиться в границах диапазона линейности аналитического сигнала детектора, указанного в инструкции по эксплуатации анализатора.

Градуировочный раствор готовят непосредственно перед проведением измерений.

6.4 Построение градуировочной характеристики

Процедуры построения градуировочной характеристики и обработку хроматограмм выполняют в соответствии с руководством пользователя программным обеспечением анализатора.

Для каждого градуировочного раствора выполняют два параллельных измерения в условиях повторяемости по ГОСТ ИСО 5725-1 (подраздел 3.14). Компоненты идентифицируют по абсолютным значениям времени удерживания.

Регистрируют площадь пика каждой аминокислоты, этаноламина и аммиака.

Градуировочный коэффициент k_i для каждой аминокислоты, этаноламина и аммиака, вычисляют по результатам измерений градуировочных растворов с помощью программно-аппаратного комплекса сбора и обработки данных или при его отсутствии в составе хроматографа вручную методом внутреннего стандарта по формуле

$$k_i = \frac{C_i \cdot S_{ст}}{C_{ст} \cdot S_i}, \quad (2)$$

где C_i – массовая концентрация i -ой аминокислоты, этаноламина или амиака в градуировочном растворе, определяемая по 6.3.4, мг/см³;

$S_{ст}$ – площадь пика норлейцина или норвалина (внутреннего стандарта) по результатам измерения градуировочного раствора, мВ·с;

$C_{ст}$ – массовая концентрация норлейцина или норвалина (внутреннего стандарта) в градуировочном растворе, мг/см³;

S_i – площадь пика i -ой аминокислоты, этаноламина или аммиака по результатам измерений градуировочного раствора, мВ·с.

Результаты вычисления градуировочного коэффициента считаются приемлемыми, если значение коэффициента корреляции составляет не менее 0,995 для каждого компонента градуировочного раствора.

Градуировочную характеристику строят каждый раз при смене оборудования, колонок, условий измерений или при выявлении несоответствия метрологическим требованиям результатов оперативного контроля или внутреннего аудита.

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят ежедневно перед началом работ с применением одного рабочего градуировочного раствора по одной из аминокислот, чередуя их. В случае обнаружения отклонения результатов измерения массовой концентрации аминокислоты в градуировочном растворе более чем на 3,5 % проводят его повторное измерение.

В случае повторного отклонения градуировочную характеристику строят заново во всем диапазоне измерений.

7 Порядок проведения измерений

7.1 Условия проведения измерений

При подготовке к проведению и проведении измерений соблюдают следующие условия:

- температура окружающего воздуха – $(25 \pm 5) ^\circ\text{C}$;
- атмосферное давление – (97 ± 10) кПа;
- относительная влажность – не более 85 %;
- напряжение в питающей сети – (220 ± 20) В;
- частота тока в питающей сети – (50 ± 1) Гц.

Помещение, в котором проводят работы с реактивами, должно быть обеспечено приточно-вытяжной вентиляцией.

Все операции с реактивами следует проводить в вытяжном шкафу.

7.2 Приготовление растворов проб для хроматографического измерения

7.2.1 При испытании соковой продукции, в которой объемная доля мякоти не превышает 10 %, пробу для измерения отбирают по объему. Предварительно, при наличии в пробе видимой мякоти или нерастворимых частиц, их удаляют центрифугированием при факторе разделения не менее 990 g в течение 15 мин или фильтруют через мембранный фильтр с размером пор 0,45 мкм или обеззоленный фильтр.

Фильтрат объемом от 5 до 25 см³ пипеткой подходящей вместимости переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³. Объем пробы для измерения выбирают, исходя из ожидаемой массовой концентрации компонентов в пробе таким образом, чтобы массовая концентрация каждого из компонентов в растворе пробы для хроматографического измерения находилась в границах диапазона линейности детектора, но была не менее трехкратной величины предела детектирования, указанного в инструкции по эксплуатации анализатора. В колбу пипеткой вносят исходный раствор В (см. 6.3.3) (раствор внутреннего стандарта) в объеме, необходимом для получения массовой концентрации внутреннего стандарта в растворе пробы, максимально приближенной к массовой концентрации внутреннего стандарта в градуировочном растворе. Объем содержимого в колбе доводят до метки буферным раствором цитрата лития с 2,0 ед. pH.

Полученный раствор используют для хроматографического определения.

7.2.2 При испытании соковой продукции с объемной долей мякоти 10 % и более пробу массой 10,0 г помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³, объем содержимого в колбе доводят до метки водой, содержимое колбы тщательно перемешивают и центрифугируют при факторе разделения не менее 990 g в течение 15 мин. В случае неполного осаждения нерастворимых в воде частиц пробу фильтруют в пробирку через мембранный или обеззоленный фильтр. Затем подготовленную пробу объемом от 5,0 до 25,0 см³ пипеткой подходящей вместимости переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³.

Объем пробы выбирают, исходя из ожидаемой массовой концентрации аминокислот в пробе таким образом, чтобы массовая концентрация каждого из компонентов в растворе пробы для хроматографического измерения находилась в границах диапазона линейности аналитического сигнала детектора, но была не менее трехкратной величины предела детектирования, указанного в инструкции по эксплуатации анализатора. В колбу пипеткой вносят исходный раствор В (см. 6.3.3) (раствор внутреннего стандарта) в объеме, необходимом для получения массовой концентрации внутреннего стандарта в растворе пробы, максимально приближенной к массовой концентрации внутреннего стандарта в градуировочном растворе. Объем содержимого в колбе доводят до метки буферным раствором цитрата лития с 2,0 ед. pH.

Полученный раствор используют для хроматографического определения.

8 Обработка и оформление результатов измерений

Обработку хроматограмм и определение массовой концентрации аминокислот проводят с использованием программного обеспечения анализатора.

8.1 Массовую концентрацию каждой аминокислоты, этаноламина и аммиака C , мг/дм³, вычисляют по формуле

$$C = \frac{k_i \cdot C_{\text{ст}} \cdot S_i \cdot V_1}{S_{\text{ст}} \cdot V_2 \cdot 1000}, \quad (3)$$

где k_i – градуировочный коэффициент, $\text{мг/см}^3 \cdot (\text{мВ} \cdot \text{с})^{-1}$;
 $C_{\text{ст}}$ – массовая концентрация внутреннего стандарта (норлейцина или норвалина) в градуировочном растворе, мг/см^3 ;
 S_i – площадь пика i -ой аминокислоты, этаноламина или аммиака на хроматограмме, $\text{мВ} \cdot \text{с}$;
 V_1 – вместимость мерной колбы, взятой для разбавления пробы, см^3 ;
 $S_{\text{ст}}$ – площадь пика внутреннего стандарта (норлейцина или норвалина) на хроматограмме, $\text{мВ} \cdot \text{с}$;
 V_2 – объем пробы, см^3 .
 8.2 Молярную концентрацию X , ммоль/дм^3 , каждой аминокислоты, этаноламина и аммиака, вычисляют по формуле

$$X = \frac{C}{M}, \quad (4)$$

где M – молярная масса i -ой аминокислоты, г/моль (см. приложение Г, таблицу Г.1).

За окончательный результат определения принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений $X_{\text{ср}}$, округленное до второго десятичного знака, если абсолютная величина разности между результатами двух параллельных определений, выполненных в условиях повторяемости по ГОСТ ИСО 5725-1, не превышает предела повторяемости (сходимости) r , приведенного в таблице Г.1 приложения Г.

Пример хроматограммы свободных аминокислот, этаноламина и аммиака в пробе свежееотжатого яблочного сока и значения молярных концентраций свободных аминокислот в свежееотжатом яблочном соке приведены в справочном приложении Б.

Метрологические характеристики метода приведены в справочном приложении Г.

Окончательный результат измерений регистрируют в протоколе испытаний согласно ГОСТ ИСО/МЭК 17025 с указанием метода определения и настоящего стандарта.

9 Контроль качества результатов измерений и процедуры контроля стабильности результатов измерений при реализации метода в лаборатории

9.1 Контроль качества результатов измерений при реализации метода в лаборатории предусматривает:

- контроль исполнителем процедуры выполнения измерений (на основе оценки внутрилабораторной прецизионности и погрешности при реализации отдельно взятой контрольной процедуры);
- контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности среднеквадратического отклонения повторяемости, среднеквадратического отклонения внутрилабораторной (промежуточной) прецизионности, погрешности).

9.2 Оперативный контроль погрешности (точности) результатов измерений осуществляют в соответствии с рекомендациями [1].

9.3 Контроль стабильности результатов измерений при реализации метода в лаборатории осуществляют по ГОСТ ИСО 5725-6 и [1], используя методы контроля стабильности стандартного отклонения промежуточной прецизионности и погрешности по ГОСТ ИСО 5725-6 с применением контрольных карт Шухарта.

Периодичность контроля результатов измерений регламентируют в руководстве по качеству лаборатории в соответствии с ГОСТ ИСО/МЭК 17025 (подраздел 4.2).

10 Требования, обеспечивающие безопасность

10.1 Условия безопасного проведения работ

При выполнении измерений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007. При подготовке проб и выполнении измерений с использованием жидкостного хроматографа соблюдают правила по электробезопасности – по ГОСТ 12.1.019 и инструкции по эксплуатации прибора.

10.2 Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений, обработке и оформлению результатов допускаются инженер-химик, техник или лаборант, имеющие высшее или среднее специальное образование, опыт работы в химической лаборатории и изучившие методику измерений с применением метода высокoeffективной

жидкостной хроматографии. Первое выполнение метода высокоэффективной жидкостной хроматографии в лаборатории следует проводить под руководством специалиста, владеющего теорией метода высокоэффективной жидкостной хроматографии и имеющего практические навыки в этой области.

Приложение А
(справочное)

Схема работы автоматического анализатора аминокислот

А.1 Принципиальная схема работы автоматического анализатора аминокислот Biochrom приведена на рисунке А.1.

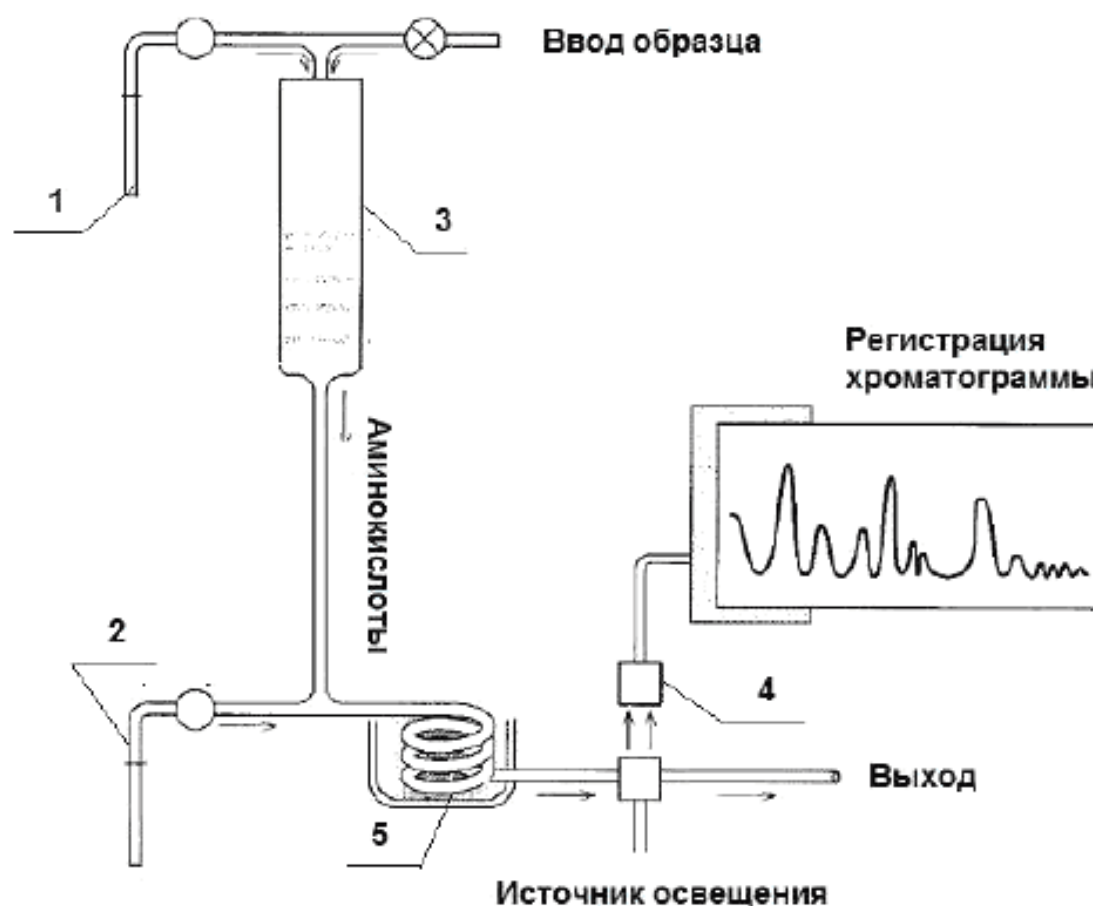


Рисунок А.1 – Принципиальная схема работы аминокислотного анализатора

1 – линия подачи буферных растворов, 2 – линия подачи дериватизирующего реагента (нингидрина),
3 – ионообменная колонка, 4 – Фотозлектрический умножитель (детектор), 5 – реакционная петля

Приложение Б
(справочное)

Хроматограмма свободных аминокислот в пробе свежеотжатого яблочного сока

Б.1 Пример хроматограммы свободных аминокислот в пробе свежеотжатого яблочного сока приведен на рисунке Б.1.*

Б.2 Молярная концентрация свободных аминокислот в соответствии с параметрами хроматограммы свободных аминокислот в пробе свежеотжатого яблочного сока (рисунок Б.1) приведена в таблице Б.1.

Т а б л и ц а Б.1 – Молярная концентрация свободных аминокислот

№ п/п	Сокращенное обозначение	Наименование аминокислоты	Молярная кон- центрация, ммоль/дм ³	№ п/п	Сокращенное обозначение	Наименование аминокислоты	Молярная концентрация, ммоль/дм ³
1	PhSer	Фосфосерин	0,03	19	Lie	Изолейцин	0,01
2	Tau	Таурин	0,01	20	Leu	Лейцин	0,02
3	PEA	Фосфозаноламин	0,03	21	Tyr	Тирозин	0,01
4	Urea	Мочевина	0,12	22	bAla	Бета-аланин	0,07
5	Asp	Аспарагиновая кислота	0,46	23	Phe	Фенилаланин	0,04
6	Thr	Треонин	0,12	24	HCys	Гомоцистин	0,01
7	Ser	Серин	0,14	25	GABA	Гамма- аминомасляная кислота	0,11
8	Asn	Аспарагин	3,39	26	EA	Этаноламин	0,09
9	Glu	Глутаминовая ки- слота	0,25	27	Amm	Аммиак	0,17
10	Gln	Глутамин	0,01	28	Om	Орнитин	0,00
11	Sarc	Саркозин	0,08	29	Lys	Лизин	0,02
12	AAAA	Альфа- аминоадипиновая кислота	0,01	30	His	Гистидин	0,01
13	Gly	Глицин	0,13	31	Ans	Ансерин	0,06
14	Ala	Аланин	0,00	32	Car	Карнитин	0,11
15	AABA	Альфа- Аминомасляная кислота	0,01	33	Arg	Аргинин	0,01
16	Val	Валин	0,02	34	HyPro	Гидроксипролин	0,10
17	Cys	Цистин	0,01	35	Pro	Пролин	0,02
18	Met	Метионин	0,04				

* Измерение выполнено на аминокислотном анализаторе Biochrom 30+ производства компании Biochrom (Великобритания).

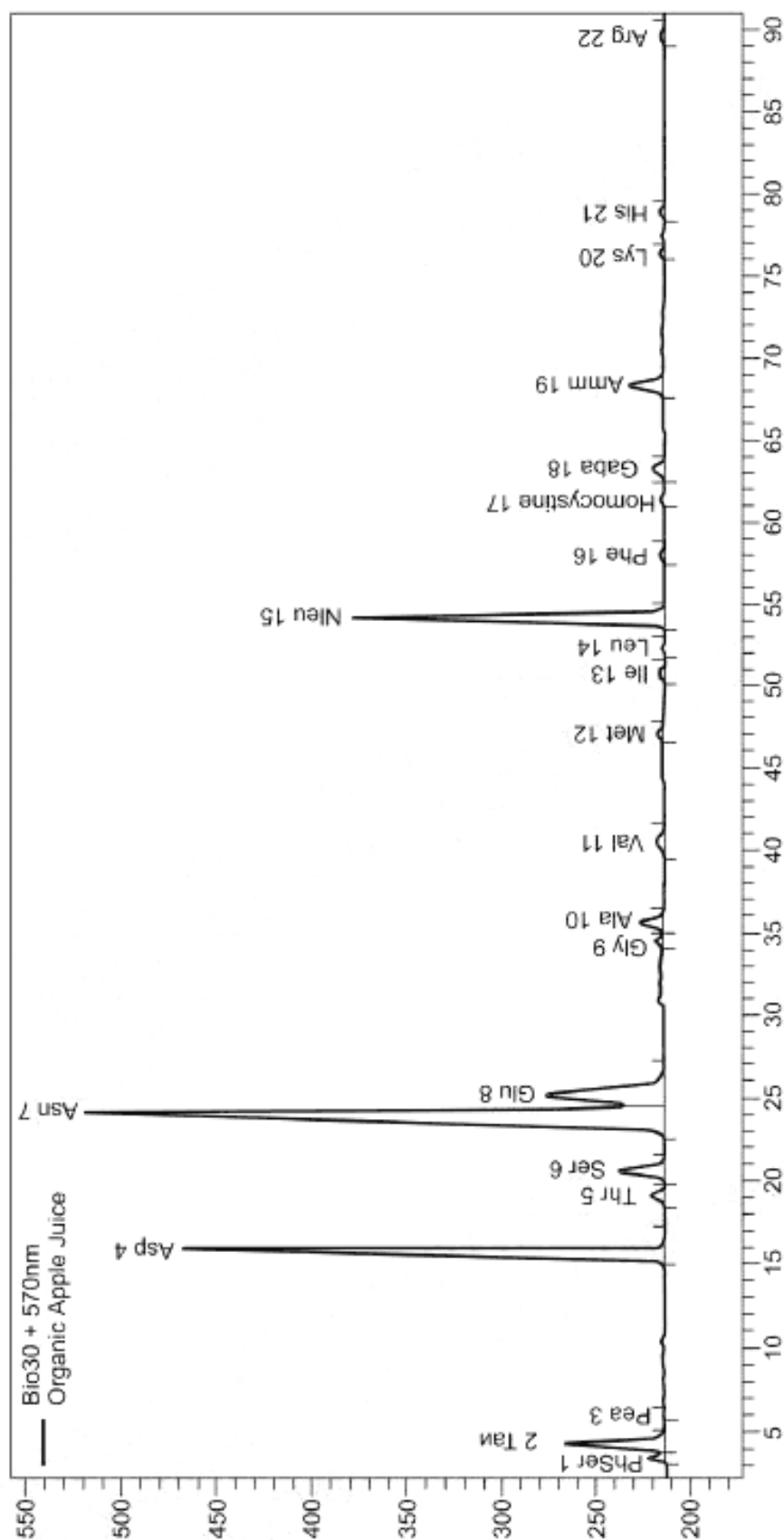


Рисунок Б.1 – Хромотограмма свободных аминокислот в образце свежеотжатого яблочного сока

Приложение В
(справочное)

**Массовая (молярная) концентрация свободных аминокислот
в яблочном соке по данным AIJN**

В.1 Значения показателей, определяемых Сводом правил для оценки качества фруктовых и овощных соков ассоциации производителей соков Евросоюза (AIJN) приведены в таблице В.1.

Т а б л и ц а В.1 – Массовая (молярная) концентрация свободных аминокислот в яблочном соке по данным [2]

Наименование аминокислоты	Массовая концентрация, мг/дм ³	Молярная концентрация, ммоль/ дм ³
Аспарагиновая кислота	30–300	0,23–2,26
Треонин	1–20	0,01–0,17
Серин	5–60	0,05–0,57
Аспаргин	100–1500	0,76–11,36
Глутаминовая кислота	10–200	0,07–1,36
Глутамин	Не более 25	Не более 0,17
Пролин	Не более 20	Не более 0,17
Глицин	Не более 10	Не более 0,13
Аланин	1–50	0,01–0,56
Валин	Не более 40	Не более 0,34
Метионин	Не более 30	Не более 0,2
Изолейцин	Не более 10	Не более 0,08
Лейцин	Не более 10	Не более 0,08
Тирозин	Не более 10	Не более 0,06
Фенилаланин	Не более 15	Не более 0,09
η-Аминомасляная кислота	1–30	0,01–0,29
Орнитин	Не более 1	Не более 0,01
Лизин	Не более 10	Не более 0,07
Гистидин	Не более 10	Не более 0,06
Аргинин	Не более 10	Не более 0,06

Приложение Г
(справочное)

Основные метрологические характеристики метода

Т а б л и ц а Г.1 – Основные метрологические характеристики метода ИФУ 57:1989 (Rev. 2005) «Определение свободных аминокислот»

Наименование показателя	Диапазон измерений, ммоль/дм ³	
	Менее 0,1	От 0,1 и выше
Стандартное отклонение повторяемости S_r , ммоль/дм ³	0,005	$0,0132X + 0,0026$
Предел повторяемости (сходимости) r , ммоль/дм ³	0,013	$2,8S_r$
Стандартное отклонение воспроизводимости S_R , ммоль/дм ³	0,007	$0,0473X + 0,007$
Предел воспроизводимости R , ммоль/дм ³	0,019	$2,8S_R$

где X – результат измерений по разделу 8, ммоль/дм³

Молярные массы анализируемых компонентов (M)

Аланин: $M = 89$ г/моль

Аргинин: $M = 174$ г/моль

Аспарагиновая кислота: $M = 133$ г/моль

Аспарагин: $M = 132$ г/моль

Валин: $M = 117$ г/моль

Гамма-аминомасляная кислота: $M = 103$ г/моль

Гистидин: $M = 155$ г/моль

Глицин: $M = 75$ г/моль

Глутаминовая кислота: $M = 147$ г/моль

Глутамин: $M = 146$ г/моль

Изолейцин: $M = 131$ г/моль

Лейцин: $M = 131$ г/моль

Лизин: $M = 146$ г/моль

Метионин: $M = 149$ г/моль

Орнитин: $M = 132$ г/моль

Пролин: $M = 115$ г/моль

Фенилаланин: $M = 165$ г/моль

Серин: $M = 105$ г/моль

Тирозин: $M = 181$ г/моль

Треонин: $M = 119$ г/моль

Этаноламин: $M = 61$ г/моль

Аммиак: $M = 17$ г/моль

Библиография

- [1] РМГ 76—2004 Государственная система обеспечения единства измерений. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа
- [2] Справочный стандарт по качеству яблочного сока № 6.3 (май 2011 г.) Свода правил для оценки качества и аутентичности фруктовых и овощных соков Европейской ассоциации производителей соков (COP 6.3 Reference Guideline for Apple Juice - Revision May 2011, AIJN Code of Practice for evaluation of quality and authenticity of fruit and vegetable juices)

УДК 664.863.001.4:006.354

МКС 67.050

67.080

Ключевые слова: продукция соковая, определение, хроматографический анализ, стандартные растворы, градуировочный раствор, массовая концентрация, массовая доля, молярная концентрация аминокислот, глутамин, аспарагин, аргинин, орнитин, аминокислотная кислота, гистидин, лизин, аспарагиновая кислота, фенилаланин, тирозин, метионин, глицин, серин, лейцин, валин, треонин, пролин, изолейцин, аланин, глутаминовая кислота, аммиак, этаноламин, обработка и оформление результатов измерений, контроль погрешности результатов измерений, требования, обеспечивающий безопасность

Подписано в печать 01.12.2014. Формат 60х84^{1/8}.

Усл. печ. л. 1,86. Тираж 44 экз. Зак. 4950

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru