



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
55282—
2012

МОЛОКО СЫРОЕ

Колориметрический метод определения содержания мочевины

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2014

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Государственным научным учреждением Всероссийский научно-исследовательский институт молочной промышленности Россельхозакадемии (ГНУ ВНИМИ Россельхозакадемии)

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 470 «Молоко и продукты переработки молока»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 29 ноября 2012 г. № 1446-ст

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Правила применения настоящего стандарта установлены в ГОСТ Р 1.0—2012 (раздел 8). Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном (по состоянию на 1 января текущего года) информационном указателе «Национальные стандарты», а официальный текст изменений и поправок – в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ближайшем выпуске информационного указателя «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 (gost.ru)

© Стандартинформ, 2014

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

НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

МОЛОКО СЫРОЕ

Колориметрический метод определения содержания мочевины

Raw milk.
The colorimetric method of urea content determination

Дата введения — 2014—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на сырое молоко (далее – молоко) и устанавливает колориметрический метод определения содержания мочевины.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ Р 12.1.019–2009 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

ГОСТ Р ИСО 5725-1-2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения

ГОСТ Р ИСО 5725-6–2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

ГОСТ Р 51652–2000 Спирт этиловый ректификованный из пищевого сырья. Технические условия

ГОСТ Р 52738–2007 Молоко и продукты переработки молока. Термины и определения

ГОСТ 12.1.004–91 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.005–88 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

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

ГОСТ 12.4.009–83 Система стандартов безопасности труда. Пожарная техника для защиты объектов. Основные виды. Размещение и обслуживание

ГОСТ 12.4.021–75 Система стандартов безопасности труда. Системы вентиляционные. Общие требования

ГОСТ 618–73 Фольга алюминиевая для технических целей. Технические условия

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

ГОСТ 2081–2010 Карбамид. Технические условия

ГОСТ 4147–74 Реактивы. Железо (III) хлорид 6–водный. Технические условия

ГОСТ 4204–77 Реактивы. Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 6709–72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 12026 –76 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия

ГОСТ 25336–82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 26809–86 Молоко и молочные продукты. Правила приемки, методы отбора и подготовки проб к анализу

ГОСТ 27752–88 Часы электронно–механические кварцевые настольные. Настенные и часы–будильники. Общие технические условия

ГОСТ 28498–90 Термометры жидкостные стеклянные. Общие технические требования. Методы испытаний

Издание официальное

1

ГОСТ 29227–91 Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

П р и м е ч а н и е – При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по 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 заменен ссылочный стандарт, на который дана недатированная ссылка, то рекомендуется использовать действующую версию этого стандарта с учетом всех внесенных в данную версию изменений. Если заменен ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, то рекомендуется использовать версию этого стандарта с указанным выше годом утверждения (принятия). Если после утверждения настоящего стандарта в ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение рекомендуется применять без учета данного изменения. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, рекомендуется применять в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены термины, установленные нормативным правовым актом Российской Федерации [1], ГОСТ Р 52738, а также следующий термин с соответствующим определением:

3.1 колориметрический метод: Метод, основанный на измерении поглощения света окрашенными растворами в видимой части спектра с помощью фотоэлементов.

4 Сущность метода

Метод основан на взаимодействии мочевины с диацетилмоноксимом в кислой среде в присутствии тиосемикарбазида и трехвалентного железа с образованием окрашенного комплекса. Количество мочевины определяют колориметрическим методом.

5 Средства измерений, вспомогательное оборудование, посуда и реактивы

Весы со значением СКО, не превышающим 0,3 мг, и с погрешностью от нелинейности не более 0,6 мг по документации изготовителя.

Колориметр фотоэлектрический спектральным диапазоном измерения от 315 до 980 нм, пределом допускаемого значения основной абсолютной погрешности при измерении коэффициента пропускания не более $\pm 1\%$, с кюветами рабочей длиной

5 мм.

Термометр жидкостной диапазоном измерения температуры от 0 °С до 100 °С ценой деления шкалы 1 °С по ГОСТ 28498.

Баня водяная термостатируемая.

Центрифуга с частотой вращения не менее 1000 об/мин.

Часы электронно–механические по ГОСТ 27752.

Колбы мерные 1–100–2 по ГОСТ 1770.

Пипетки 1–1–2–1, 1–1–2–5, 1–1–2–10 по ГОСТ 29227.

Цилиндры 1(3)–100–2 по ГОСТ 1770.

Воронка В–36–80 ХС по ГОСТ 25336.

Колбы Кн–1–100–14/23 ТС, Кн–1–250–29/32 ТС по ГОСТ 25336.

Пробирки П4–15–14/23–ХС по ГОСТ 25336.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026.

Фольга алюминиевая для технических целей по ГОСТ 618.

Диацетилмоноксим массовой долей основного вещества не менее 99,98%.

Железо (III) хлорид 6–водный по ГОСТ 4147.

Карбамид (мочевина) по ГОСТ 2081.

Кислота серная по ГОСТ 4204.

Кислота трихлоруксусная.

Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ Р 51652.

Тиосемикарбазид гидрохлорид.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Допускается применение других средств измерений, вспомогательного оборудования, не

уступающих вышеуказанным по метрологическим и техническим характеристикам и обеспечивающим необходимую точность измерения, а также реактивов и материалов по качеству не хуже вышеуказанных.

6 Отбор проб

Отбор проб – по ГОСТ 26809 с дополнением.

В случае, если анализ не может быть проведен сразу после отбора проб, их хранят при температуре $(4 \pm 2)^\circ\text{C}$ не более 3 сут.

7 Подготовка к выполнению измерений

7.1 Приготовление растворов

7.1.1 Приготовление спиртового раствора диацетилмоноксима массовой долей 1 %

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают $(1,000 \pm 0,001)$ г диацетилмоноксима. Добавляют небольшое количество спирта, тщательно перемешивают. Объем раствора доводят спиртом до метки.

Срок хранения раствора при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ в темном месте в склянке из темного стекла – не более 1 мес.

7.1.2 Приготовление 25 %-ного раствора (по объему) серной кислоты

В коническую колбу вместимостью 250 см³ помещают 75 см³ дистиллированной воды температурой $(20 \pm 2)^\circ\text{C}$ и 25 см³ серной кислоты. Раствор аккуратно перемешивают.

Срок хранения раствора при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ – не более 3 мес.

7.1.3 Приготовление раствора тиосемикарбазида гидрохлорида массовой концентрации 0,25 г/дм³ в растворе серной кислоты

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают $(0,025 \pm 0,001)$ г тиосемикарбазида гидрохлорида. Добавляют небольшое количество раствора серной кислоты, подготовленной по 7.1.2 и тщательно перемешивают. Объем раствора доводят раствором серной кислоты до метки.

Срок хранения раствора в темном месте при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ в склянке из темного стекла – не более 1 мес.

7.1.4 Приготовление раствора трихлоруксусной кислоты массовой концентрации 50,0 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают $(5,000 \pm 0,001)$ г трихлоруксусной кислоты. Добавляют небольшое количество дистиллированной воды и тщательно перемешивают. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ – не более 1 мес.

7.1.5 Приготовление растворов мочевины молярной концентрации

8,33 ммоль/дм³

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают $(0,050 \pm 0,001)$ г мочевины. Добавляют небольшое количество дистиллированной воды и тщательно перемешивают. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ – не более 1 мес.

7.1.6 Приготовление раствора хлорида железа массовой концентрации

1,0 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают $(0,100 \pm 0,001)$ г хлорида железа (III) 6-водного. Добавляют небольшое количество дистиллированной воды и тщательно перемешивают. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Срок хранения раствора при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ – не более 1 мес.

7.1.7 Приготовление рабочего раствора реактивов

Раствор готовят быстро. В конической колбе вместимостью 100 см³ смешивают 10,0 см³ спиртового раствора диацетилмоноксима по 7.1.1, 10,0 см³ раствора серной кислоты по 7.1.2, 2,0 см³ раствора тиосемикарбазида гидрохлорида по 7.1.3 и 0,4 см³ раствора хлорида железа по 7.1.6. Немедленно добавляют 58,0 см³ дистиллированной воды и перемешивают.

Срок хранения раствора при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ – не более 24 час.

7.2 Подготовка анализируемой пробы

В стеклянную пробирку пипеткой вносят 1,0 см³ анализируемого молока и 10,0 см³ раствора трихлоруксусной кислоты по 7.1.4. Содержимое пробирки тщательно перемешивают и центрифугируют при 1000–2000 об/мин в течение

3 – 5 мин. Затем надосадочную жидкость фильтруют через бумажный фильтр.

7.3 Подготовка контрольной пробы

7.3.1 Подготавливают контрольную пробу по 7.2, но вместо анализируемого молока берут 1,0 см³ дистиллированной воды.

7.3.2 В стеклянную пробирку пипеткой вносят 5 см³ рабочего раствора реактивов по 7.1.7 и 0,25 или 0,5 см³ контрольной пробы по 7.3.1. Объем раствора контрольной пробы должен совпадать с объемом фильтрата, взятого для анализа.

7.4 Подготовка калибровочной пробы

7.4.1 В стеклянную пробирку пипеткой вносят 1,0 см³ раствора мочевины (7.1.5) и 10,0 см³ раствора трихлоруксусной кислоты (7.1.4). Содержимое пробирки тщательно перемешивают.

7.4.2 В стеклянную пробирку пипеткой вносят 0,25 или 0,5 см³ (в зависимости от предположительного содержания мочевины в молоке) раствора мочевины в трихлоруксусной кислоте (7.4.1) и 5 см³ рабочего раствора реактивов (7.1.7). Объем раствора мочевины (7.4.1) должен совпадать с объемом фильтрата, взятого для анализа.

8 Условия проведения измерений

При выполнении измерений в лаборатории должны соблюдаться следующие условия:

- температура окружающего воздуха (20 ± 5) °C;
- относительная влажность воздуха (55 ± 25) %;
- атмосферное давление (96 ± 10) кПа;
- частота переменного тока (50 ± 5) Гц;
- напряжение в сети (220 ± 10) В.

9 Проведение измерений

9.1 Пробу анализируют два раза в условиях повторяемости в соответствии с требованиями ГОСТ Р ИСО 5725–1 (подраздел 3.14).

В стеклянную пробирку вместимостью 10 см³ пипеткой вносят в зависимости от содержания мочевины 0,25 или 0,5 см³ фильтрата (7.2) и 5 см³ рабочего раствора реактивов (7.1.7). Подготовленную анализируемую пробу тщательно перемешивают.

9.2 Пробирки с анализируемой пробой (9.1), контрольной пробой (7.3) и калибровочной пробой (7.4) закрывают крышками из алюминиевой фольги и нагревают (выдерживают) на кипящей водяной бане в течение 10 мин. В результате в пробирках с анализируемой и калибровочной пробами появляется розовое окрашивание, стабильное в течение 15 мин.

9.3 По окончании нагрева пробы охлаждают под холодной проточной водой и измеряют оптическую плотность анализируемой пробы и калибровочной пробы относительно контрольной пробы.

Измерение оптической плотности проводят в кюветах рабочей длиной 5 мм при длине волны 540 нм не позднее, чем через 15 мин после выдерживания на кипящей водяной бане.

10 Обработка результатов измерений

10.1 Молярную концентрацию мочевины в анализируемой пробе C , ммоль/дм³, определяют по формуле

$$C = 8,33 \cdot \frac{D_1}{D_2}, \quad (1)$$

где 8,33 – молярная концентрация мочевины в калибровочном растворе, ммоль/дм³.

D_1 – оптическая плотность анализируемой пробы, отн. ед.;

D_2 – оптическая плотность калибровочной пробы, отн. ед..

10.2 При необходимости вычисляют массовую долю мочевины в молоке M , мг%, по формуле

$$M = C \cdot 6, \quad (2)$$

где δ – коэффициент пересчета кубических миллимолей в миллиграммы проценты ($\delta \text{ мг\%} = 1 \text{ ммоль/дм}^3$).

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, округленное до второго десятичного знака.

11 Контроль точности результатов измерений

11.1 Метрологические характеристики метода определения молярной концентрации мочевины

Приписанные характеристики погрешности и ее составляющих метода определения молярной концентрации мочевины в молоке представлены в таблице 1.

Таблица 1

Диапазон измерения молярной концентрации мочевины, ммоль/дм ³	Предел повторяемости r , ммоль/дм ³	Предел воспроизводимости R , ммоль/дм ³	Границы абсолютной погрешности $\pm \Delta$, ммоль/дм ³
0,03–2,00	0,02	0,05	0,03
2,00–10,00	0,05	0,1	0,07
10,00–20,00	0,50	0,80	0,60

Приписанные характеристики погрешности и ее составляющих метода определения массовой доли мочевины в молоке представлены в таблице 2.

Таблица 2

Диапазон измерения массовой доли мочевины, мг%	Предел повторяемости r , мг%	Предел воспроизводимости R , мг%	Границы абсолютной погрешности $\pm \Delta$, мг%
0–9,9	0,1	0,3	0,2
10,0–49,9	0,3	0,6	0,4
50,0–100,0	3,0	5,0	2,0

11.2 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях повторяемости

Проверку приемлемости результатов определения молярной концентрации (массовой доли) мочевины в анализируемом продукте, полученных в условиях повторяемости (два параллельных определения, $n = 2$), проводят с учетом требований ГОСТ Р ИСО 5725–6 (пункт 5.2.2).

Результаты измерений считаются приемлемыми при условии:

$$|X_1 - X_2| \leq r,$$

где X_1 , X_2 – значения результатов двух параллельных определений массовой концентрации мочевины в анализируемом продукте, полученные в условиях повторяемости, ммоль/дм³ (мг%);

r – предел повторяемости (сходимости), значение которого приведено в таблицах 1, 2, ммоль/дм³ (мг%).

Если данное условие не выполняется, то проводят повторные измерения и проверку приемлемости результатов измерений в условиях повторяемости в соответствии с требованиями ГОСТ Р ИСО 5725–6 (пункт 5.2.2).

При повторном превышении указанного норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам анализа.

11.3 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости

Проверку приемлемости результатов определения молярной концентрации мочевины в анализируемом продукте, полученных в условиях воспроизводимости (в двух лабораториях, $m = 2$), проводят с учетом требований ГОСТ Р ИСО 5725–6 (пункт 5.3.2.1).

Результаты измерений, выполненные в условиях воспроизводимости, считаются приемлемыми при условии:

$$|X_1 - X_2| \leq R,$$

где X_1 , X_2 – значения двух определений молярной концентрации мочевины в анализируемом продукте, полученные в двух лабораториях в условиях воспроизводимости, ммоль/дм³ (мг%);

R – предел воспроизводимости, значение которого приведено в таблицах 1, 2, ммоль/дм³ (мг%).

Если данное условие не выполняется, то выполняют процедуры в соответствии с требованиями ГОСТ Р ИСО 5725–6 (пункт 5.3.3).

12 Оформление результатов измерений

Результат определения молярной концентрации (массовой доли) мочевины в анализируемом продукте представляют в документах, предусматривающих его использование, в виде:

$$X = X_{\text{ср}} \pm \Delta, \%, \text{ при } P=0,95,$$

где $X_{\text{ср}}$ – среднееарифметическое значение результатов двух параллельных определений, ммоль/дм³ (мг%);

Δ – границы абсолютной погрешности измерений, ммоль/дм³ (мг%) (таблицы 1,2).

13 Требования безопасности

13.1 При выполнении работ необходимо соблюдать следующие требования:

– помещение лаборатории должно быть оборудовано общей приточно–вытяжной вентиляцией в соответствии с требованиями ГОСТ 12.4.021. Содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать норм, установленных требованиями ГОСТ 12.1.005;

– требования техники безопасности при работе с химическими реактивами в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.007;

– требования техники безопасности при работе с электроустановками в соответствии с требованиями ГОСТ Р 12.1.019;

Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004 и быть оснащено средствами пожаротушения в соответствии с требованиями ГОСТ 12.4.009.

13.2 Требования к оператору

Выполнение определений может проводить специалист, имеющий специальное образование, освоивший метод и уложившийся в норматив контроля точности при выполнении процедур контроля точности.

Библиография

- [1] Федеральный закон №88–ФЗ от 12 июня 2008 г. «Технический регламент на молоко и молочную продукцию» (с изменением)

УДК 637.12.04/07:576.8:006.354

ОКС 67.100.10

ОКСТУ 9209

Ключевые слова: молоко сырое, мочеви́на, моля́рная концентра́ция, массовая доля, колориметрический метод, термины и определения, сущность метода, отбор проб, подготовка к проведению измерений, обработка результатов измерений, контроль точности результатов измерений, предел повторяемости, предел воспроизводимости, границы относительной погрешности, оформление результатов, требования безопасности

Подписано в печать 01.08.2014. Формат 60х84^{1/8}.
Усл. печ. л. 1,40. Тираж 143 экз. Зак. 2823.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

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

