

---

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО  
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

---



НАЦИОНАЛЬНЫЙ  
СТАНДАРТ  
РОССИЙСКОЙ  
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р  
53212—  
2008

---

## ИЗДЕЛИЯ КОНДИТЕРСКИЕ

Методы определения содержания сухого  
обезжиренного остатка молока  
в шоколадных изделиях с молоком

Издание официальное



Москва  
Стандартинформ  
2012

## Предисловие

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0—2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения»

### Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Государственным научным учреждением «Научно-исследовательский институт кондитерской промышленности» Российской академии сельскохозяйственных наук (ГНУ НИИ КП Россельхозакадемии)

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 149 «Кондитерские изделия»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 25 декабря 2008 г. № 704-ст

4 В настоящем стандарте учтены основные нормативные положения следующих международных стандартов: АОАС Official Method 984.15 Lactose in Milk, 939.02 Protein (Milk) in Milk Chocolate

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

6 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Сентябрь 2012 г.

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

© СТАНДАРТИНФОРМ, 2009

© СТАНДАРТИНФОРМ, 2012

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

## ИЗДЕЛИЯ КОНДИТЕРСКИЕ

## Методы определения содержания сухого обезжиренного остатка молока в шоколадных изделиях с молоком

Confectionery.

Methods for determination of dry fat-free solids of milk content in chocolate products with milk

Дата введения — 2010—01—01

## 1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на кондитерские изделия: шоколад и отделяемую составную часть шоколада в шоколаде с начинкой и шоколадных изделиях (далее — шоколад) с добавлением молока и (или) продуктов его переработки и устанавливает следующие методы определения массовой доли сухого обезжиренного остатка молока:

- окисление лактозы йодом в диапазоне измерений от 0 % до 50 %;
- ферментативный метод в диапазоне измерений от 0 % до 50 %;
- метод Кьельдаля в диапазоне измерений от 0 % до 30 %.

## 2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

- ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике
- ГОСТ 12.1.007—76 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности
- ГОСТ 12.1.018—93 Система стандартов безопасности труда. Пожаровзрывобезопасность статического электричества. Общие требования
- ГОСТ 12.1.019—79\* Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты
- ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия
- ГОСТ 908—2004 Кислота лимонная моногидрат пищевая. Технические условия
- ГОСТ 3118—77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия
- ГОСТ 3769—78 Реактивы. Аммоний серноокислый. Технические условия
- ГОСТ 4145—74 Реактивы. Калий серноокислый. Технические условия
- ГОСТ 4159—79 Реактивы. Йод. Технические условия
- ГОСТ 4165—78 Реактивы. Медь (II) серноокислая 5-водная. Технические условия
- ГОСТ 4174—77 Реактивы. Цинк серноокислый 7-водный. Технические условия
- ГОСТ 4204—77 Реактивы. Кислота серная. Технические условия
- ГОСТ 4206—75 Реактивы. Калий железосинеродистый. Технические условия
- ГОСТ 4232—74 Реактивы. Калий йодистый. Технические условия
- ГОСТ 4328—77 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия
- ГОСТ 5839—77 Реактивы. Натрий щавелевокислый. Технические условия
- ГОСТ 5904—82 Изделия кондитерские. Правила приемки, методы отбора и подготовки проб
- ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия

\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 12.1.019—2009.

ГОСТ 7699—78\* Крахмал картофельный. Технические условия  
 ГОСТ 9147—80 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия  
 ГОСТ 10298—79 Селен технический. Технические условия  
 ГОСТ 12026—76 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия  
 ГОСТ 14919—83 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия

ГОСТ 17299—78 Спирт этиловый технический. Технические условия  
 ГОСТ 18300—87 Спирт этиловый ректифицированный технический. Технические условия  
 ГОСТ 19814—74 Кислота уксусная синтетическая и регенерированная. Технические условия  
 ГОСТ 21400—75 Стекло химико-лабораторное. Технические требования. Методы испытаний  
 ГОСТ 23932—90 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Общие технические условия  
 ГОСТ 24104—2001\*\* Весы лабораторные. Общие технические требования.  
 ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 27068—86 Реактивы. Натрий серноватистоокислый (натрия тиосульфат) 5-водный. Технические условия

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

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

ГОСТ 31227—2004 Натрий лимоннокислый трехзамещенный 5,5-водный пищевой (цитрат натрия). Технические условия

**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 ежегодно издаваемому информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по соответствующим ежемесячно издаваемым информационным указателям, опубликованным в текущем году. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

### 3 Условия проведения измерений

При подготовке и проведении измерений должны быть соблюдены следующие условия:

- температура окружающего воздуха . . . . .  $(18 \pm 5)^\circ\text{C}$ ;
- атмосферное давление . . . . .  $(9,33 \cdot 10^4 - 1,07 \cdot 10^5)$  Па;
- влажность воздуха . . . . . не более 75 %;
- напряжение в сети . . . . .  $(220 \pm 10)$  В.

### 4 Требования безопасности

При выполнении измерений необходимо соблюдать требования безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007, пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.018, электробезопасности по ГОСТ 12.1.019, а также требования, изложенные в технической документации на применяемые средства измерений и вспомогательное оборудование.

### 5 Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений и обработке результатов допускается специалист, имеющий опыт работы в химической лаборатории, освоивший методы измерений и прошедший инструктаж по технике безопасности при работе с вредными веществами и пожарной безопасности.

### 6 Отбор и подготовка проб

Отбор и подготовка проб для проведения измерений — по ГОСТ 5904.

\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 53876—2010.

\*\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008.

## 7 Метод окисления лактозы

### 7.1 Сущность метода

Сущность метода заключается в окислении лактозы, содержащейся в анализируемом шоколаде с добавлением молока и (или) продуктов его переработки, щелочным раствором йода.

### 7.2 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы и материалы

При определении массовой доли сухого обезжиренного остатка молока используют следующее оборудование, реактивы и материалы

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 с пределами допускаемой абсолютной погрешности однократного взвешивания не более  $\pm 0,02$  г.

Термометр жидкостный с диапазоном измерений от 100 °С до 200 °С и ценой деления 1 °С по ГОСТ 28498.

Колбы Кн-1-250-14/23 ТХС по ГОСТ 25336.

Колбы 1-500-1 и 1-1000-1 по ГОСТ 1770.

Стаканы В-1-50 ТХС по ГОСТ 25336.

Цилиндр 1-10 по ГОСТ 1770.

Воронки ВФ-1-100 ХС по ГОСТ 25336.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026.

Баня водяная, обеспечивающая поддержание температуры от 5 °С до 100 °С с погрешностью не более  $\pm 2$  °С.

Медь (II) сернистая 5-водная х.ч. по ГОСТ 4165.

Натрия гидроксид х.ч. по ГОСТ 4328.

Кислота соляная х.ч. по ГОСТ 3118.

Йод ч. по ГОСТ 4159.

Калий йодистый ч. по ГОСТ 4232.

Натрий серноватистокислый (натрия тиосульфат) 5-водный х.ч. по ГОСТ 27068.

Крахмал картофельный по ГОСТ 7699.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

### 7.3 Приготовление растворов

#### 7.3.1 Раствор гидроксида натрия с (NaOH) = 1 моль/дм<sup>3</sup>

В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 40 г гидроксида натрия, добавляют 300 — 400 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и перемешивают. После полного растворения объем раствора доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

#### 7.3.2 Раствор Фелинга 1

В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 69,28 г меди (II) сернистой 5-водной и 4 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия с (NaOH) = 1 моль/дм<sup>3</sup>.

#### 7.3.3 Раствор натрия серноватистокислового (натрия тиосульфат) 5-водного с молярной концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>

В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 24,82 г натрия серноватистокислового (натрия тиосульфат) 5-водного, добавляют 300 — 400 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и перемешивают. После полного растворения объем раствора доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

#### 7.3.4 Раствор соляной кислоты с молярной концентрацией с (HCl) = 0,5 моль/дм<sup>3</sup>

В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 38 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты плотностью 1,198 г/см<sup>3</sup>. Объем раствора доводят до метки дистиллированной водой.

#### 7.3.5 Раствор йода с молярной концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>

В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 200 г йодистого калия, добавляют 300 — 400 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и перемешивают. Затем в колбу добавляют 12,69 г йода. После полного растворения объем раствора доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

#### 7.3.6 Раствор крахмала с массовой долей 1 %

1 г крахмала картофельного растворяют в 2 — 3 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и полученный раствор вливают в 100 см<sup>3</sup> кипящей дистиллированной воды, помешивая его палочкой. Кипятят 1 мин, после чего охлаждают.

### 7.4 Проведение измерений

Навеску подготовленной пробы массой 10 г помещают в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup>, растворяют в дистиллированной воде, имеющей температуру 40 °С — 50 °С, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> (общее количество дистиллированной воды в колбе должно быть около 200 см<sup>3</sup>) и

приливают 10 см<sup>3</sup> раствора Фелинга 1. Содержимое колбы хорошо перемешивают, выдерживают в течение 20 — 30 мин и фильтруют в колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>. Полученный фильтрат используется для определения лактозы.

К 25 см<sup>3</sup> фильтрата при перемешивании приливают 25 см<sup>3</sup> раствора йода с концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> и 37,5 см<sup>3</sup> гидроксида натрия с концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> и помещают в темное место. Через 20 мин приливают 8 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты с молярной концентрацией 0,5 моль/дм<sup>3</sup>. Затем приливают 2 — 3 см<sup>3</sup> раствора крахмала. Окрасившуюся в грязно-синий цвет жидкость титруют раствором натрия серноватистокислого (натрия тиосульфат) 5-водного с молярной концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> до появления окраски молочного цвета.

Проводят контрольный опыт, используя вместо 25 см<sup>3</sup> фильтрата 25 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. По отношению объемов израсходованного раствора натрия серноватистокислого (натрия тиосульфат) 5-водного и йода определяют коэффициент нормальности натрия серноватистокислого (натрия тиосульфат) 5-водного —  $K$ :

$$K = \frac{V_1 C_1}{25 \cdot C_2} \quad (1)$$

где  $V_1$  — объем 0,1 моль/дм<sup>3</sup> раствора натрия серноватистокислого (натрия тиосульфат) 5-водного, см<sup>3</sup>;

$C_1$  — нормальность раствора натрия серноватистокислого (натрия тиосульфат) 5-водного, г-экв/дм<sup>3</sup>;

$25$  — объем 0,1 моль/дм<sup>3</sup> раствора йода, см<sup>3</sup>;

$C_2$  — нормальность раствора йода, г-экв/дм<sup>3</sup>.

### 7.5 Обработка и оформление результатов измерений

7.5.1 Массовую долю лактозы  $L$ , %, вычисляют по формуле

$$L = \frac{V \cdot K \cdot 18,01 \cdot 500}{25 \cdot 10 \cdot 1000} 100 = V \cdot K \cdot 3,602 \quad (2)$$

где  $V$  — объем раствора натрия серноватистокислого (натрия тиосульфат) 5-водного, соответствующий йоду, затраченному на окисление лактозы, см<sup>3</sup>;

$K$  — коэффициент нормальности натрия серноватистокислого (натрия тиосульфат) 5-водного;

18,01 — миллиэквивалент лактозы;

3,602 — коэффициент пересчета, учитывающий величину миллиэквивалента лактозы, объем используемого фильтрата, массу навески образца.

Для получения более точных результатов следует в полученные значения массовой доли лактозы ввести поправку, так как небольшое количество йода затрачивается на окисление присутствующих в молоке других органических веществ, в том числе сахарозы.

Поправка составляет 3 % от массовой доли лактозы, определенной по формуле (1), и вычитается из массовой доли лактозы.

7.5.2 Массовую долю сухого обезжиренного остатка молока в образце  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = L \cdot 1,89, \quad (3)$$

где  $L$  — массовая доля лактозы, %, определенная по формуле (2);

1,89 — коэффициент пересчета массовой доли лактозы на массовую долю сухого обезжиренного остатка молока.

Вычисления проводят до второго десятичного знака с последующим округлением до первого десятичного знака.

За окончательный результат определения массовой доли сухого обезжиренного остатка молока принимают среднеарифметическое двух параллельных определений, если выполняется условие приемлемости (ГОСТ Р ИСО 5725-6):

$$|X_1 - X_2| \leq r, \quad (4)$$

где  $X_1$  и  $X_2$  — результаты двух параллельных определений, %;

$r$  — предел повторяемости (сходимости) двух параллельных определений, приведенный в таблице 1, %.

Таблица 1

Диапазон измерений массовой доли, %	Предел повторяемости (сходимости) ( $n = 2$ ), $P = 0,95$ $r$ , %	Предел воспроизводимости ( $m = 2$ ), $P = 0,95$ $R$ , %	Показатель точности (границы абсолютной погрешности) $\pm \Delta$ , %, $P = 0,95$
От 0 до 50 включ.	1,1	1,5	1,2

7.5.3 Результат определения массовой доли сухого обезжиренного остатка молока представляют в виде:

$$(X_{\text{ср}} \pm \Delta) \% \text{ при } P = 0,95, \quad (5)$$

где  $X_{\text{ср}}$  — среднеарифметическое значение двух параллельных определений массовой доли сухого обезжиренного остатка молока, приведенное в таблице 1, %;

$\Delta$  — значение абсолютной погрешности определения массовой доли сухого обезжиренного остатка молока, приведенное в таблице 1, %.

## 8 Метод ферментативного определения массовой доли лактозы

Метод ферментативного определения массовой доли лактозы применяют при возникновении разногласий.

### 8.1 Сущность метода

Метод основан на ферментативном гидролизе лактозы из образца до глюкозы и  $\beta$ -галактозы, окислении  $\beta$ -галактозы до галактоновой кислоты и фотометрическом измерении образовавшегося  $\beta$ -никотинамидадениндинуклеотида.

### 8.2 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы и материалы

При определении массовой доли сухого обезжиренного остатка молока используют следующее оборудование, реактивы и материалы.

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 с пределами допускаемой абсолютной погрешности однократного взвешивания не более  $\pm 0,0002$  г.

Спектрофотометр, обеспечивающий проведение измерений при длинах волн 334, 340, 365 нм с допускаемой абсолютной погрешностью коэффициента пропускания  $\pm 1$  % с прилагаемым комплектом кювет. рН метр, позволяющий проводить измерения рН в диапазоне от 3,0 до 8,0 с пределами допускаемой абсолютной погрешности  $\pm 0,05$ .

Стекло химико-лабораторное (палочки) по ГОСТ 21400.

Баня водяная, обеспечивающая поддержание температуры до 100 °С с погрешностью не более  $\pm 2$  °С.

Стаканы В-1-50 ТХС по ГОСТ 25336.

Колбы Кн-1-250-14/23 ТХС по ГОСТ 25336.

Колба 1-1000-1 по ГОСТ 1770.

Воронки ВФ-1-100 ХС по ГОСТ 25336.

Пипетки 1-2-1-(0,5; 1; 2; 5, 10) по ГОСТ 29227.

Колбы мерные 1-1000-1, 1-100-1, 1-50-2 по ГОСТ 1770.

Коническая колба Кн-1-250-29/32 по ГОСТ 23932.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Никотинамид аденин динуклеотидфосфат натриевая соль (НАД) с содержанием основного вещества не менее 90 %.

Сухой лиофилизат  $\beta$ -галактозидазы с содержанием основного вещества не менее 80 %.

Аммоний серноокислый х.ч. по ГОСТ 3769.

Цинк серноокислый 7-водный х.ч. по ГОСТ 4174.

Гидроокись натрия х.ч. по ГОСТ 4328.

Калий железосинеродистый х.ч. по ГОСТ 4206.

Натрий лимоннокислый трехзамещенный 5,5-водный пищевой (цитрат натрия) х.ч. по ГОСТ 31227.

Лимонная кислота моногидрат пищевая ч. по ГОСТ 908.

Кислота серная х.ч. по ГОСТ 4204.

Калия дигидроортофосфат ч.д.а по [4].

Спирт этиловый технический (гидролизный) по ГОСТ 17299 или спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300.

Допускается применение других средств измерений и вспомогательного оборудования с метрологическими и техническими характеристиками и реактивов по качеству не ниже указанных.

### 8.3 Приготовление растворов

#### 8.3.1 Раствор Кареза I

3,6 г калия железосинеродистого ( $K_4[Fe(CN)_6] \cdot 3H_2O$ ) растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> в 70 — 80 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, объем раствора доводят до метки.

**8.3.2 Раствор Кареза II**

7,2 г цинка сернокислого 7-водного ( $ZnSO_4 \cdot 7H_2O$ ) растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> в 70 — 80 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, объем раствора доводят до метки.

**8.3.3 Раствор серной кислоты с концентрацией  $c(H_2SO_4) = 4$  моль/дм<sup>3</sup> (8 н)**

В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 400 — 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, медленно и осторожно при перемешивании приливают 106,5 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты с плотностью 1,84 г/см<sup>3</sup>. Объем раствора доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

**8.3.4 Раствор гидроокиси натрия с концентрацией  $c(NaOH) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н)**

В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 400 — 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, осторожно при перемешивании добавляют 4,0 г гидроокиси натрия. Объем раствора доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

**8.3.5 Цитратный буфер**

3,4 г натрия лимоннокислого трехзамещенного 5,5-водного пищевого (цитрата натрия) ( $C_6H_7O_7Na_3 \cdot 5,5H_2O$ ) и 0,042 г моногидрата лимонной кислоты ( $C_6H_8O_7 \cdot H_2O$ ) растворяют в 30 см<sup>3</sup> дистиллированной воды в мерной колбе вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Доводят pH раствора до 6,6. Для этого используют в зависимости от pH полученного раствора раствор серной кислоты с концентрацией  $c(H_2SO_4) = 4$  моль/дм<sup>3</sup> или раствор гидроокиси натрия с концентрацией  $c(NaOH) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup>. Объем полученного раствора доводят дистиллированной водой до метки. Полученный раствор устойчив в течение трех мес при температуре 4 °С.

**8.3.6 Раствор аммония сернокислого с концентрацией  $c(NH_4)_2SO_4 = 2,2$  моль/дм<sup>3</sup> (2,2 М)**

29,1 г аммония сернокислого ( $(NH_4)_2SO_4$ ) растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> в 60 — 70 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, объем раствора доводят до метки.

**8.3.7 Раствор 1**

Навеску никотинамид аденин динуклеотидфосфат натриевой соли (НАД) массой 0,035 г растворяют в 7 см<sup>3</sup> цитратного буфера. Полученный раствор устойчив в течение трех недель при температуре 4 °С.

**8.3.8 Суспензия 2**

Навеску сухого лиофилизата β-галактозидазы массой 0,005 г суспендируют в 1 см<sup>3</sup> раствора аммония сернокислого с концентрацией  $c(NH_4)_2SO_4 = 2,2$  моль/дм<sup>3</sup>. Суспензия устойчива в течение 12 мес при температуре 4 °С.

**8.3.9 Раствор 3**

Навеску калия дигидроортофосфата ( $K_2HPO_4$ ) массой 8,3 г растворяют в 40 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Доводят pH раствора до 8,6 раствором серной кислоты с концентрацией  $c(H_2SO_4) = 4$  моль/дм<sup>3</sup>. Полученный раствор устойчив в течение двух мес при температуре 4 °С.

**8.3.10 Суспензия 4**

Навеску сухого лиофилизата β-галактозодегидрогеназы массой 0,005 г суспендируют в 1 см<sup>3</sup> раствора аммония сернокислого с концентрацией  $c(NH_4)_2SO_4 = 2,2$  моль/дм<sup>3</sup>. Суспензия устойчива в течение 12 мес при температуре 4 °С.

Допускается применение набора реактивов для ферментативного анализа лактозы.

**8.4 Проведение измерений**

Рассчитывают навеску образца так, чтобы ожидаемая массовая концентрация лактозы составляла от 0,05 до 1,00 г/дм<sup>3</sup>.

Навеску образца массой 0,2 — 0,5 г количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> добавляют 40 — 60 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Содержимое колбы нагревают на водяной бане до температуры 40 °С — 50 °С и перемешивают.

Пипеткой вместимостью 5,0 см<sup>3</sup> добавляют 5,0 см<sup>3</sup> раствора Кареза I и 5,0 см<sup>3</sup> раствора Кареза II, тщательно перемешивают. Пипеткой вместимостью 10,0 см<sup>3</sup> добавляют 10,0 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия с концентрацией  $c(NaOH) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup> до pH (7,5 — 8,5). Раствор перемешивают, доводят до метки дистиллированной водой и фильтруют. Фильтрат используют для определения лактозы.

Пипеткой вместимостью 1,0 см<sup>3</sup> добавляют по 0,2 см<sup>3</sup> раствора 1 в кюветы толщиной 1 см для контроля и для образца. Затем в каждую кювету добавляют по 0,05 см<sup>3</sup> суспензии 2.

Пипеткой вместимостью 1,0 см<sup>3</sup> добавляют 0,1 см<sup>3</sup> раствора образца (фильтрата) в кювету для образца. Перемешивают содержимое кювет легким встряхиванием и выдерживают в течение 20 мин при температуре воздуха 20 °С — 25 °С.

В каждую кювету пипеткой вместимостью 1,0 см<sup>3</sup> добавляют по 1,0 см<sup>3</sup> раствора 3. В контрольную кювету пипеткой вместимостью 2,0 см<sup>3</sup> добавляют 2,0 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, а в кювету для образца — 1,9 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.



Перемешивают содержимое кювет стеклянной палочкой и через 2 мин измеряют на спектрофотометре величину оптической плотности  $A_1$  для контрольного образца и  $A_1^1$  — для опытного образца при длине волны 340 нм (365 или 334 нм).

В каждую кювету пипеткой вместимостью 0,5 см<sup>3</sup> добавляют по 0,05 см<sup>3</sup> суспензии 4, перемешивают стеклянной палочкой, оставляют на 15 мин при комнатной температуре и измеряют на спектрофотометре величину оптической плотности  $A_2$  для контрольного образца и  $A_2^1$  — для опытного образца при длине волны 340 нм (365 или 334 нм).

### 8.5 Обработка результатов измерений

8.5.1 Определяют изменение оптической плотности содержимого контрольной кюветы ( $A_2 - A_1$ ) и кюветы с анализируемым образцом ( $A_2^1 - A_1^1$ ). Вычисляют разницу между изменением оптической плотности контрольной кюветы и образца:

$$\Delta A = (A_2^1 - A_1^1) - (A_2 - A_1). \quad (6)$$

Массовую долю лактозы  $L$ , %, вычисляют по формуле

$$L = \Delta A \frac{1,13}{m \cdot \varepsilon} 100\%, \quad (7)$$

где 1,13 — коэффициент, учитывающий объем используемых растворов, молекулярный вес лактозы, толщину кюветы;

$m$  — масса навески, г;

$\varepsilon$  — коэффициент экстинкции НАД;

при длине волны 340 нм  $\varepsilon = 6,3$ ;

» » » 365 нм  $\varepsilon = 3,4$ ;

» » » 334 нм  $\varepsilon = 6,18$ .

8.5.2 Массовую долю сухого обезжиренного остатка молока в образце  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = L \cdot 1,89, \quad (8)$$

где 1,89 — коэффициент пересчета массовой доли лактозы на массовую долю сухого обезжиренного остатка молока.

Вычисления проводят до второго десятичного знака с последующим округлением до первого десятичного знака.

За окончательный результат определения массовой доли сухого обезжиренного остатка молока принимают среднеарифметическое двух параллельных определений, если выполняется условие приемлемости:

$$|X_1 - X_2| \leq r, \quad (9)$$

где  $X_1$  и  $X_2$  — результаты двух параллельных определений, %;

$r$  — предел повторяемости (сходимости) двух параллельных определений, приведенный в таблице 2, %.

Таблица 2

Диапазон измерений массовой доли, %	Предел повторяемости (сходимости) ( $n = 2$ ), $P = 0,95$ , %	Предел воспроизводимости ( $m = 2$ ), $P = 0,95$ , %	Показатель точности (границы абсолютной погрешности) $\pm \Delta$ , %, $P = 0,95$
От 0 до 50 включ.	0,3	0,5	0,4

8.5.3 Результат определения массовой доли сухого обезжиренного остатка молока представляют в виде:

$$(X_{cp} \pm \Delta) \% \text{ при } P = 0,95, \quad (10)$$

где  $X_{cp}$  — среднеарифметическое значение двух параллельных определений массовой доли сухого обезжиренного остатка молока, %;

$\Delta$  — значение абсолютной погрешности определения массовой доли сухого обезжиренного остатка молока, приведенное в таблице 2, %.

## 9 Метод Кьельдаля

### 9.1 Сущность метода

Метод основан на минерализации выделенного из образца молочного белка концентрированной серной кислотой в присутствии катализатора.

### 9.2 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы и материалы

При определении массовой доли сухого обезжиренного остатка молока используют следующее оборудование, реактивы и материалы.

Муфельная печь с терморегулятором, обеспечивающая поддержание температуры  $(500 \pm 5)^\circ\text{C}$ .

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 с пределами допускаемой абсолютной погрешности однократного взвешивания не более  $\pm 0,2$  мг.

Цилиндр 1-10-1 и 1-50-1 по ГОСТ 1770.

Колбы 2-100-1 и 2-1000-1 по ГОСТ 1770.

Колба Кн-1-250-29/32 ТХС и Кн-1-500-29/32 ТХС по ГОСТ 25336.

Колба К-1-1000-29/32 ТХС по ГОСТ 25336.

Каплеуловитель КО-14/23-60 ТХС по ГОСТ 25336.

Холодильник ХТП-1-300-14/23 ТХС по ГОСТ 25336.

Колба Кьельдаля 2-250-29 ТХС по ГОСТ 25336.

Ступка фарфоровая диаметром не более 70 мм с пестиком по ГОСТ 9147.

Шкаф сушильный электрический с терморегулятором, обеспечивающий поддержание температуры  $(100 \pm 2)^\circ\text{C}$ .

Плитка электрическая закрытого типа, обеспечивающая нагрев в диапазоне температуры от  $120^\circ\text{C}$  до  $200^\circ\text{C}$  по ГОСТ 14919.

Центрифуга лабораторная с числом оборотов не менее 3000 и центрифужными термостойкими пробирками с крышками вместимостью  $50\text{ см}^3$ .

Петролейный эфир ч. по [1].

Натрий щавелевокислый х.ч. по ГОСТ 5839.

Кислота уксусная синтетическая и регенерированная по ОСТ 19814.

Кислота дубильная с содержанием основного вещества не менее 90 %.

Кислота серная х.ч. по ГОСТ 4204.

Метиловый красный ч.д.а. по [2].

Бромкрезоловый зеленый ч.д.а. по [3].

Натрий гидроокись х.ч. по ГОСТ 4328.

Медь (II) сернистая 5-водная по ГОСТ 4165.

Селен технический по ГОСТ 10298.

Калия сернистый х.ч. по ГОСТ 4145.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026.

Спирт этиловый технический (гидролизный) по ГОСТ 17299 или спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300.

### 9.3 Приготовление растворов и катализатора

#### 9.3.1 Раствор гидроокиси натрия с концентрацией $c(\text{NaOH}) = 0,1$ моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н)

Навеску гидроокиси натрия (NaOH) массой 4,0 г растворяют в мерной колбе вместимостью  $1000\text{ см}^3$  в  $70\text{—}80\text{ см}^3$  дистиллированной воды, объем раствора доводят до метки.

#### 9.3.2 Раствор натрия щавелевокислого с массовой долей 1 %

Навеску натрия щавелевокислого массой 10,0 г растворяют в мерной колбе вместимостью  $1000\text{ см}^3$  в  $400\text{—}500\text{ см}^3$  дистиллированной воды, объем раствора доводят до метки.

#### 9.3.3 Раствор гидроокиси натрия (NaOH) с массовой долей 33 %

Навеску гидроокиси натрия массой 330 г растворяют в  $670\text{ см}^3$  дистиллированной воды в мерной колбе вместимостью  $1000\text{ см}^3$ .

#### 9.3.4 Раствор серной кислоты с молярной концентрацией $c(\text{H}_2\text{SO}_4) = 0,05$ моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н)

В мерную колбу вместимостью  $1000\text{ см}^3$  помещают  $400\text{—}500\text{ см}^3$  дистиллированной воды, осторожно при перемешивании приливают  $2,7\text{ см}^3$  концентрированной серной кислоты с плотностью  $1,84\text{ г/см}^3$ . Объем раствора доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

#### 9.3.5 Раствор гидроокиси натрия (NaOH) с молярной концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>

$4,0\text{ г}$  гидроокиси натрия растворяют в  $700\text{ см}^3$  дистиллированной воды в мерной колбе вместимостью  $1000\text{ см}^3$ . Объем раствора доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

### 9.3.6 Катализатор

Тщательно перемешивают в ступке смесь 10 г меди (II) сернистой 5-водной ( $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ), 100 г калия сернокислого ( $\text{K}_2\text{SO}_4$ ) и 2 г селена технического (Se). Допускается использовать смесь 1 г меди (II) сернистой 5-водной ( $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ) и 30 г калия сернокислого ( $\text{K}_2\text{SO}_4$ ).

### 9.3.7 Раствор дубильной кислоты с массовой долей 10 %

Навеску дубильной кислоты массой 10,0 г растворяют в 60 см<sup>3</sup> дистиллированной воды в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Объем раствора доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

### 9.4 Проведение измерений

9.4.1 Навеску массой 15 — 20 г измельчают пестиком в фарфоровой ступке и помещают приблизительно равными частями в две центрифужные пробирки. Добавляют приблизительно по 30 см<sup>3</sup> петролейного эфира, закрывают крышками, тщательно взбалтывают и уравнивают вес центрифужных пробирок.

Центрифугируют в течение 10 мин при скорости 3000 об/мин, надосадочную жидкость сливают, осадок высушивают от растворителя в сушильном шкафу при температуре 100 °С до постоянного веса.

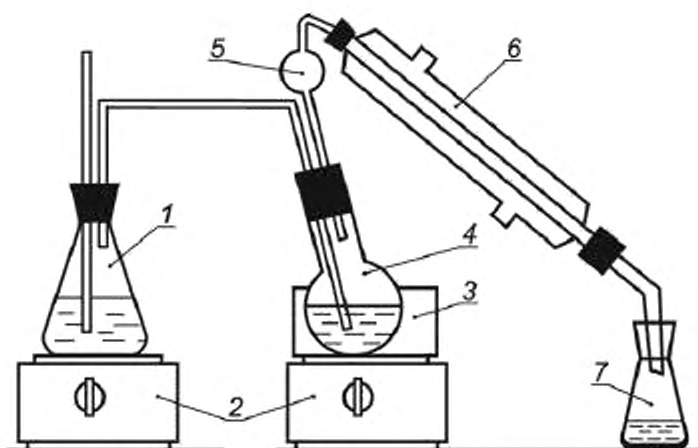
В каждую пробирку цилиндром вместимостью 50 см<sup>3</sup> добавляют по 30 см<sup>3</sup> раствора натрия щавелевокислого с массовой долей 1 %, закрывают крышками, тщательно взбалтывают в течение 3 — 5 мин и уравнивают вес центрифужных пробирок раствором натрия щавелевокислого с массовой долей 1 %. Центрифугируют в течение 10 мин при скорости 3000 об/мин.

Полученный экстракт выливают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Пипеткой вместимостью 1 см<sup>3</sup> добавляют 1 см<sup>3</sup> уксусной кислоты, выдерживают 5 — 7 мин, добавляют 4 см<sup>3</sup> 10 % дубильной кислоты и фильтруют выпавший осадок белков. Промывают фильтр 100 см<sup>3</sup> раствора натрия щавелевокислого с массовой долей 1 %, в который добавлены 1 см<sup>3</sup> уксусной кислоты и 4 см<sup>3</sup> раствора дубильной кислоты с массовой долей 10 %.

Фильтр с осадком помещают в колбу Кьельдаля, добавляют 2 г катализатора. С помощью цилиндра вместимостью 50 см<sup>3</sup> добавляют 20 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты. Медленно нагревают колбу Кьельдаля до температуры 420 °С — 430 °С в муфельной печи, избегая сильного вспенивания содержимого, в течение 2 — 3 ч до обесцвечивания жидкости.

Количественно переносят полученный остаток в колбу для отгонки аммиака с паром, с помощью цилиндра вместимостью 50 см<sup>3</sup> добавляют 35 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия (NaOH) с массовой долей 33 % и проводят перегонку аммиака с паром. В приемную колбу с помощью цилиндра вместимостью 50 см<sup>3</sup> помещают 25 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup>. Общий объем дистиллята составляет приблизительно 160 см<sup>3</sup>.

Схема установки для перегонки аммиака с водяным паром приведена на рисунке 1.



1 — колба коническая вместимостью 500 см<sup>3</sup>; 2 — плитка электрическая; 3 — баня с насыщенным раствором хлористого натрия; 4 — колба для отгонки аммиака с паром; 5 — каплеуловитель; 6 — холодильник; 7 — приемная колба (колба коническая вместимостью 250 см<sup>3</sup>)

Рисунок 1 — Схема лабораторной установки для перегонки аммиака

Полученный дистиллят титруют раствором гидроокиси натрия (NaOH) с концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, используя 5 капель смешанного индикатора (0,2 г метилового красного и 0,1 г бромкрезолового зеленого растворяют в 100 см<sup>3</sup> этилового спирта).

9.4.2 Затем проводят контрольный опыт. Для этого в приемную колбу помещают 25 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup> и титруют 0,1 моль/дм<sup>3</sup> раствором гидроокиси натрия NaOH, используя пять капель смешанного индикатора.

### 9.5 Обработка результатов

9.5.1 Массовую долю азота  $N$ , %, в анализируемой пробе при отгонке аммиака в серную кислоту вычисляют по формуле

$$N = \frac{(V_1 - V_0)K - 0,0014 \cdot 100}{m}, \quad (11)$$

где  $V_1$  — объем раствора гидроокиси натрия молярной концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование 25 см<sup>3</sup> серной кислоты молярной концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup> в контрольном опыте, см<sup>3</sup>;

$V_0$  — объем раствора гидроокиси натрия молярной концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование 25 см<sup>3</sup> серной кислоты молярной концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup> в испытуемом растворе, см<sup>3</sup>;

$K$  — поправка к титру 0,1 моль/дм<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия, определяется отношением объемов раствора гидроокиси натрия с молярной концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованного на титрование 25 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты с молярной концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, и раствора серной кислоты;

0,0014 — количество азота, эквивалентное 1 см<sup>3</sup> серной кислоты молярной концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески, г.

Массовую долю молочного белка  $Y$ , %, вычисляют по формуле

$$Y = 6,38 \cdot N, \quad (12)$$

где 6,38 — коэффициент пересчета массовой доли азота на молочный белок;

$N$  — массовая доля азота в испытуемой пробе, %.

Массовую долю сухого обезжиренного остатка молока  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = Y \cdot 2,73, \quad (13)$$

где 2,73 — коэффициент пересчета молочного белка на сухой обезжиренный остаток сухого молока.

Вычисления проводят до второго десятичного знака с последующим округлением до первого десятичного знака.

За окончательный результат определения массовой доли сухого обезжиренного остатка молока принимают среднеарифметическое двух параллельных определений, если выполняется условие приемлемости:

$$|X_1 - X_2| \leq r, \quad (14)$$

где  $X_1$  и  $X_2$  — результаты двух параллельных определений, %;

$r$  — предел повторяемости (сходимости) двух параллельных определений, приведенный в таблице 3, %.

9.5.2 Результат определения массовой доли сухого обезжиренного остатка молока представляют в виде:

$$(X_{cp} \pm \Delta) \% \text{ при } P = 0,95,$$

где  $X_{cp}$  — среднеарифметическое значение двух параллельных определений массовой доли сухого обезжиренного остатка молока, %;

$\Delta$  — значение абсолютной погрешности определения массовой доли сухого обезжиренного остатка молока, приведенное в таблице 3, %.

Таблица 3

Диапазон измерений массовой доли, %	Предел повторяемости (сходимости) ( $n = 2$ ). $P = 0,95$ r, %	Предел воспроизводимости ( $m = 2$ ), $P = 0,95$ R, %	Показатель точности (границы абсолютной погрешности) $\pm \Delta$ , %, $P = 0,95$
От 0 до 30	0,8	1,0	0,7

**Библиография**

- [1] ТУ 6-02-1244—83 Петролейный эфир
- [2] ТУ 6-09-5169—84 Метиловый красный ч.д.а.
- [3] ТУ 6-09-4530—77 Бромкрезоловый зеленый ч.д.а.
- [4] ТУ 6-09-5324—87 Калия дигидроортофосфат х.ч.

УДК 663.918.4:006.354

ОКС 67.190

Н49

ОКСТУ 9109

Ключевые слова: изделия кондитерские, сухой обезжиренный остаток молока, шоколад, методы испытаний, лактоза, молочный белок, обработка результатов

---

## СОДЕРЖАНИЕ

ГОСТ 5896—51	Изделия кондитерские. Метод определения спирта . . . . .	3
ГОСТ 5897—90	Изделия кондитерские. Методы определения органолептических показателей качества, размеров, массы нетто и составных частей . . . . .	9
ГОСТ 5898—87	Изделия кондитерские. Методы определения кислотности и щелочности . . . . .	17
ГОСТ 54053—2010	Изделия кондитерские. Методы определения массовой доли жира . . . . .	27
ГОСТ 5900—73	Изделия кондитерские. Методы определения влаги и сухих веществ . . . . .	45
ГОСТ 5901—87	Изделия кондитерские. Методы определения массовой доли золы и металломагнитной примеси . . . . .	55
ГОСТ 5902—80	Изделия кондитерские. Методы определения степени измельчения и плотности пористых изделий . . . . .	61
ГОСТ 54052—2010	Изделия кондитерские. Методы определения степени измельчения шоколада, шоколадных изделий, полуфабрикатов производства шоколада, какао и глазури . . . . .	69
ГОСТ 5903—89	Изделия кондитерские. Методы определения сахара . . . . .	77
ГОСТ 5904—82	Изделия кондитерские. Правила приемки, методы отбора и подготовки проб . . . . .	103
ГОСТ Р 10114—80	Изделия кондитерские мучные. Метод определения намокаемости . . . . .	113
ГОСТ Р 25268—82	Изделия кондитерские. Методы определения ксилита и сорбита . . . . .	117
ГОСТ Р 26811—86	Изделия кондитерские. Метод определения массовой доли общей сернистой кислоты . . . . .	123
ГОСТ Р 27543—87	Изделия кондитерские. Аппаратура, материалы, реактивы и питательные среды для микробиологических анализов . . . . .	129
ГОСТ Р 8.626—2006	Государственная система обеспечения единства измерений. Изделия кондитерские сахаристые. Инфракрасный термогравиметрический метод определения влажности . . . . .	139
ГОСТ Р 53122—2008	Изделия кондитерские. Методы определения содержания молочного жира в шоколадных изделиях . . . . .	151
ГОСТ Р 53156—2008	Изделия кондитерские. Методы определения содержания общего сухого остатка какао в шоколадных изделиях . . . . .	161
ГОСТ Р 53164—2008	Изделия кондитерские. Метод определения содержания сухого обезжиренного остатка какао в шоколадных изделиях . . . . .	169
ГОСТ Р 53212—2008	Изделия кондитерские. Методы определения содержания сухого обезжиренного остатка молока в шоколадных изделиях с молоком . . . . .	177

## САХАРНЫЕ КОНДИТЕРСКИЕ ИЗДЕЛИЯ

### Методы анализа

Редактор *М. И. Максимова*  
Технический редактор *Н. С. Гришанова*  
Корректор *С. В. Смирнова*  
Компьютерная верстка *А. П. Финогеновой*

Сдано в набор 07.06.2012. Подписано в печать 01.11.2012. Формат 60×84<sup>1</sup>/<sub>8</sub>. Бумага офсетная. Гарнитура «Таймс».  
Печать офсетная. Усл. печ. л. 22,32. Уч.-изд. л. 18,60. Тираж 300 экз. Зак. 1010. Изд. № 4102/2.

---

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.  
[www.gostinfo.ru](http://www.gostinfo.ru) [info@gostinfo.ru](mailto:info@gostinfo.ru)

Набрано и отпечатано в Калужской типографии стандартов, 248021, Калуга, ул. Московская, 256.