

---

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ  
(МГС)  
INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION  
(ISC)

---

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ  
СТАНДАРТ

ГОСТ  
33490—  
2015

---

## **МОЛОКО И МОЛОЧНАЯ ПРОДУКЦИЯ**

**Обнаружение растительных масел и жиров  
на растительной основе методом газожидкостной  
хроматографии с масс-спектрометрическим  
детектированием**

Издание официальное



Москва  
Стандартинформ  
2019

## Предисловие

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

### Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Государственным бюджетным учреждением Ярославской области «Ярославский государственный институт качества сырья и пищевых продуктов» (ГБУ ЯО «ЯГИКСПП»)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 12 ноября 2015 г. № 82-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
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт

### (Поправка)

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 1 декабря 2015 г. № 2092-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 33490—2015 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2016 г.

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

6 ИЗДАНИЕ (ноябрь 2019 г.) с Поправкой (ИУС 7—2019)

*Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации.*

*В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация будет опубликована на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»*

© Стандартиформ, оформление, 2016, 2019



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

---

**МОЛОКО И МОЛОЧНАЯ ПРОДУКЦИЯ**

**Обнаружение растительных масел и жиров на растительной основе  
методом газожидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием**

Milk and milk products.  
Detection of vegetable fat by gas chromatography with mass spectrometric detection

---

Дата введения — 2016—07—01

**1 Область применения**

Настоящий стандарт распространяется на молоко и молочную продукцию и устанавливает качественный метод обнаружения в их составе растительных масел и жиров на растительной основе методом газожидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием.

**2 Нормативные ссылки**

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

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

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

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

ГОСТ 12.1.010 Система стандартов безопасности труда. Взрывобезопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.018 Система стандартов безопасности труда. Пожаровзрывобезопасность статического электричества. Общие требования

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

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

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

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

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

ГОСТ 4165 Реактивы. Медь (II) сернокислая 5-водная. Технические условия

ГОСТ 4166 Реактивы. Натрий сернокислый. Технические условия

ГОСТ 4204 Реактивы. Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4220 Реактивы. Калий двуххромовокислый. Технические условия

ГОСТ 4328 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 5962 Спирт этиловый ректификованный из пищевого сырья. Технические условия

ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 9147 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия

ГОСТ 12026 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия

---

ГОСТ 13928 Молоко и сливки заготавливаемые. Правила приемки, методы отбора проб и подготовка их к анализу

ГОСТ 14919 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия

ГОСТ 21400 Стекло химико-лабораторное. Технические требования. Методы испытаний

ГОСТ 24363 Реактивы. Калия гидроокись. Технические условия

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

ГОСТ 26809.1 Молоко и молочная продукция. Правила приемки, методы отбора и подготовка проб к анализу. Часть 1. Молоко, молочные, молочные составные и молочносодержащие продукты

ГОСТ 26809.2 Молоко и молочная продукция. Правила приемки, методы отбора и подготовка проб к анализу. Часть 2. Масло из коровьего молока, спреды, сыры и сырные продукты, плавленые сыры и плавленые сырные продукты

ГОСТ 27752 Часы электронно-механические кварцевые настольные, настенные и часы-будильники. Общие технические условия

ГОСТ 28165 Приборы и аппараты лабораторные из стекла. Аквадистилляторы. Испарители. Установки ректификационные. Общие технические требования

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

ГОСТ 29169 (ИСО 648—77) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой

ГОСТ 29227 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

**Примечание** — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации ([www.eurasia.org](http://www.eurasia.org)) или по указателям национальных стандартов, издаваемым в государствах, указанных в предисловии, или на официальных сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации. Если на документ дана недатированная ссылка, то следует использовать документ, действующий на текущий момент, с учетом всех внесенных в него изменений. Если заменен ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, то следует использовать указанную версию этого документа. Если после принятия настоящего стандарта в ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение применяется без учета данного изменения. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

### 3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены термины и определения в соответствии с [1], а также следующие термины с соответствующими определениями:

**3.1 газожидкостная хроматография:** Метод разделения и анализа смеси веществ, основанный на их различных температурах кипения и взаимодействии с неподвижной жидкой фазой в потоке газ-носителя.

**3.2 масс-спектрометрия:** Метод, основанный на разделении ионизированных атомов, молекул и радикалов в газовой фазе, характеризующихся разным отношением массы частицы к ее заряду ( $m/z$ ), и регистрации спектра образовавшихся ионов.

### 4 Сущность метода

Метод основан на предварительном гидролизе стероидов, содержащихся в жировой фазе молока и молочных продуктов, в стерили, хроматографическом их разделении газовой хроматографией и сравнении полученных масс-спектров стероидов со спектрами и временами удерживания стандартных веществ.

### 5 Отбор проб

Отбор и подготовка проб к анализу — по ГОСТ 13928, ГОСТ 26809.1, ГОСТ 26809.2.

Перед анализами отобранные пробы молока и молочных продуктов, за исключением молочных консервов и молочных продуктов в запаянных или закатанных банках, хранят при температуре  $(4 \pm 2) ^\circ\text{C}$ . пробы мороженого — при температуре не выше  $2 ^\circ\text{C}$ .

## 6 Условия проведения анализа

При выполнении анализа в лаборатории следует соблюдать следующие условия:

- температура окружающего воздуха .....(20 ± 5) °С;
- относительная влажность воздуха.....(55 ± 25) %;
- атмосферное давление .....(95 ± 10) кПа.

## 7 Средства измерений, вспомогательное оборудование, посуда, реактивы и материалы

Хроматограф газовый, оснащенный масс-спектрометрическим детектором, позволяющим проводить измерения в диапазоне масс от 15 до 500 а. е. м. в режиме ионизации электронным ударом при энергии электронов 70 эВ, масс-спектральном разрешении не менее 1 а. е. м. по всей шкале масс, и программным обеспечением для сбора и обработки данных.

Колонка капиллярная с неполярной неподвижной фазой и верхней температурной границей рабочего диапазона не менее 320 °С. Длина и диаметр газохроматографической колонки, толщина слоя неподвижной фазы должны обеспечивать приемлемое хроматографическое разрешение и число теоретических тарелок для полного разделения стерина.

Термометр ртутный стеклянный лабораторный типа Б по ГОСТ 28498, диапазоном измерения температуры от 0 °С до 100 °С, с ценой деления шкалы 1 °С.

Весы по ГОСТ OIML R 76-1, обеспечивающие точность взвешивания с пределом допускаемой абсолютной погрешности ± 0,0005 г.

Микрошприц вместимостью 10 мм<sup>3</sup> с погрешностью дозирования не более 5 %.

Шкаф сушильный лабораторный любого типа по ГОСТ 14919, поддерживающий температуру до 200 °С с погрешностью ± 5 °С.

Печь муфельная, обеспечивающая нагрев в диапазоне температур от 300 °С до 800 °С.

Баня водяная с регулируемым обогревом с погрешностью поддержания температуры ± 2 °С.

Центрифуга лабораторная с ротором для центрифужных пробирок вместимостью 15 и 50 см<sup>3</sup>, обеспечивающая фактор центрифугирования не менее 5000 g.

Электророзетка бытовая по ГОСТ 14919 с закрытой спиралью и регулятором нагревания.

Устройство перемешивающее лабораторное.

Испаритель роторный по ГОСТ 28165.

Воронки делительные ВД-3—250 ХС по ГОСТ 25336 с фторопластовым краном.

Колба коническая Кн-1—100—29/32 ТС, Кн-1—250—29/32 ТС по ГОСТ 25336.

Колбы круглодонные К-1—50—29/32, К-1—100—29/32, К-1—250—29/32 по ГОСТ 25336.

Колбы мерные с притертыми пробками 2—5—2, 2—100—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770.

Цилиндры 2—25, 2—50 по ГОСТ 1770.

Стаканы В-1—50, В-1—100, В-1—1000 по ГОСТ 25336.

Воронки В-56—80, В-75—110 по ГОСТ 25336.

Пипетки 1—2—2—1, 1—2—2—10 по ГОСТ 29227.

Холодильник ХШ-1—300—19/26 ХС по ГОСТ 25336.

Ступка 5 по ГОСТ 9147.

Пестик 1 по ГОСТ 9147.

Эксикатор 2—190 по ГОСТ 25336.

Груша резиновая медицинская.

Палочки стеклянные оплавленные по ГОСТ 21400.

Щипцы металлические тигельные.

Терка мелкая металлическая.

Пробирки центрифужные вместимостью 15 и 50 см<sup>3</sup>.

Емкости стеклянные (виалы) для жидких проб вместимостью 2 см<sup>3</sup>, снабженные крышками с силиконовой и тефлоновой мембраной.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026.

Бумага индикаторная универсальная для определения рН.

Натрия сульфат по ГОСТ 4166, безводный.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328, х. ч.

Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 5962.

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

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Кислота серная по ГОСТ 4204, х. ч.

Калий двухромовокислый по ГОСТ 4220, х. ч.

Калия гидроокись по ГОСТ 24363, ч. д. а.

Метанол массовой долей основного вещества не менее 99,8 %.

Тetraгидрофуран массовой долей основного вещества не менее 99,5 %.

Гелий газообразный марки А (объемная доля гелия не менее 99,995 %).

Холестерин массовой долей основного вещества не менее 99,0% (CAS № 80-99-9).

Смесь фитостеринов: брассикастерин (CAS № 474-67-9), кампестерин (CAS № 474-62-4), стигмастерин (CAS № 83-48-7),  $\beta$ -ситостерин (CAS № 83-46-5) в хлороформе суммарной массовой концентрации 25 мг/см<sup>3</sup>.

Допускается применение других средств измерения и вспомогательного оборудования, не уступающих вышеуказанным по метрологическим и техническим характеристикам и обеспечивающих необходимую точность измерения, а также реактивов и материалов по качеству не хуже вышеуказанных.

## 8 Подготовка к проведению анализа

### 8.1 Подготовка посуды

Стеклянную химическую посуду, используемую в процессе анализа, ополаскивают водопроводной водой, заливают хромовой смесью до 1/4—1/3 вместимости сосуда и осторожно смачивают внутренние его стенки. После этого хромовую смесь выливают обратно в емкость для хранения. Посуду оставляют на несколько минут, затем тщательно отмывают сначала водопроводной, а затем дистиллированной водой и сушат в сушильном шкафу при температуре 105 °С.

### 8.2 Подготовка реактивов и материалов, приготовление растворов

8.2.1 Натрий сернистый безводный прокаливают в муфельной печи 4 ч при температуре 400 °С и охлаждают в эксикаторе.

Срок хранения натрия сернистого безводного в эксикаторе при комнатной температуре — не более 3 мес.

#### 8.2.2 Осадительный реактив

В химическом стакане вместимостью 500 см<sup>3</sup> взвешивают (70,0 ± 0,1) г сернистой меди и растворяют в небольшом объеме дистиллированной воды, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят объем раствора дистиллированной водой до метки.

Срок хранения осадительного реактива в склянке из темного стекла при комнатной температуре — не более 3 мес.

#### 8.2.3 Раствор гидроксида калия в метаноле молярной концентрации 2 моль/дм<sup>3</sup>

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> взвешивают (11,21 ± 0,01) г предварительно измельченного гидроксида калия и доводят объем раствора до метки метанолом. Колбу интенсивно перемешивают до полного растворения гидроксида калия и дают остыть до комнатной температуры.

Срок хранения раствора в плотно закрытой склянке при температуре (4 ± 2) °С — не более 3 мес.

#### 8.2.4 Стандартный раствор холестерина массовой концентрации 5 мг/см<sup>3</sup>

В химическом стакане вместимостью 100 см<sup>3</sup> взвешивают (0,50 ± 0,01) г холестерина, вносят около 50 см<sup>3</sup> *n*-гексана, аккуратно перемешивают, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят объем раствора *n*-гексаном до метки.

Срок хранения раствора в плотно закрытой склянке при температуре (4 ± 2) °С — не более 6 мес.

#### 8.2.5 Раствор смеси фитостеринов суммарной концентрацией 5 мг/см<sup>3</sup>

В мерную колбу вместимостью 5 см<sup>3</sup> вносят 1 см<sup>3</sup> раствора смеси фитостеринов, доводят объем раствора до метки *n*-гексаном и перемешивают.

Срок хранения раствора в плотно закрытой склянке при температуре (4 ± 2) °С — не более 6 мес.

#### 8.2.6 Рабочий раствор смеси холестерина и фитостеринов массовой концентрации холестерина 2,5 мг/см<sup>3</sup> и фитостеринов (суммарно) 2,5 мг/см<sup>3</sup>

В стеклянную вialsу вместимостью 2 см<sup>3</sup> вносят 0,5 см<sup>3</sup> раствора смеси фитостеринов, приготовленного по 8.2.5, и 0,5 см<sup>3</sup> раствора холестерина, приготовленного по 8.2.4, и тщательно перемешивают.

Раствор готовят непосредственно перед проведением анализа.

### 8.3 Подготовка хромато-масс-спектрометра

Хромато-масс-спектрометр для анализа в режиме ионизации пробы электронным ударом готовят в соответствии с инструкцией по эксплуатации и устанавливают режим для анализа.

Примерный вид режима приведен ниже:

а) режим хроматографирования:

инжектируемый объем анализируемой пробы — 1 мм<sup>3</sup>;

деление потока — 1:1;

температура испарителя — 310 °С;

время задержки включения детектора — 28 мин;

тип колонки — HP-5MS;

газ-носитель — гелий;

скорость потока гелия через колонку — 1 см<sup>3</sup>/мин;

программирование температуры термостата:

- начальная температура колонки — 115 °С, время анализа при этой температуре — 1 мин;

- скорость нагрева колонки от 9 °С/мин до 260 °С, от 3 °С/мин до 290 °С;

б) режим масс-спектрометра:

энергия ионизации — 70 эВ;

температура ионного источника — 230 °С;

температура квадруполя — 150 °С;

температура ГХ/МС интерфейса — 290 °С;

диапазон сканирования масс ионов: 35—450 а. е. м.

При соблюдении вышеуказанных условий продолжительность анализа составляет 45 мин.

### 8.4 Градуировка хроматографа

Градуировка хроматографа заключается в определении времени удерживания анализируемых стеринов (см. приложение А) и выполняется путем анализа рабочего раствора смеси холестерина и фитостеринов по 8.2.6 в условиях, приведенных в 8.3. Масс-спектрометрический анализ проводят в режиме селективного ионного мониторинга (SIM) характеристических ионов стеринов. Значения масс характеристических ионов приведены в таблице 1.

Таблица 1 — Значения масс характеристических ионов холестерина и фитостеринов

Наименование	Характеристические ионы а. е. м.	
	целевой	подтверждающие
Холестерин	386	275; 301
Брассикастерин	398	255; 300
Кампестерин	400	43; 81
Стигмастерин	412	55; 83
β-ситостерин	414	329; 145

При наличии плохо разделенных хроматографических пиков стеринов корректируют режим хроматографирования.

Критерии приемлемости результатов анализа и проверки работоспособности хроматографической системы заключаются в следующем:

Хроматографическая система считается работоспособной, если выполняется следующие условия:

- разрешение между пиками стеринов на хроматограмме рабочего раствора не менее 1,5;

- асимметрия пиков на хроматограмме рабочего раствора не более 1,5;

- число теоретических тарелок по пику холестерина не менее 500 000;

- СКО по площади пика холестерина по шести параллельным измерениям рабочего раствора не более 5 %, а по времени удерживания — не более 1 %.

Результат анализа рабочего раствора является приемлемым при условии, что соотношение сигнал/шум для пика холестерина не менее 150.

Пики фитостеринов с интенсивностью сигнала менее 2 % от высоты пика холестерина или с соотношением сигнал/шум менее 3 во внимание не принимают.

## 8.5 Подготовка проб

### 8.5.1 Метод с предварительным выделением жира

#### 8.5.1.1 Жир молочный, масло сливочное и топленое, пасты масляные

Пробу продукта массой 40—50 г расплавляют в химическом стакане вместимостью 100 см<sup>3</sup> в сушильном шкафу при температуре (45 ± 2) °С для расщепления на жировую и водную фазу. Затем жировую фазу фильтруют через сухую фильтровальную бумагу так, чтобы водная фаза не попадала на фильтр. Если отфильтрованный жир будет прозрачным, то продолжают подготовку пробы по 8.5.1.9. При наличии в отфильтрованном жире мути его фильтруют повторно.

#### 8.5.1.2 Сырое молоко и сырые сливки, питьевое молоко и питьевые сливки

**1 вариант.** В коническую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> помещают 400 см<sup>3</sup> пробы продукта. Пробу нагревают на водяной бане до температуры (75 ± 2) °С, добавляют 15 см<sup>3</sup> осадительного реактива по 8.2.2 и продолжают нагревать до получения сгустка, который фильтруют через фильтровальную бумагу, промывают его теплой водой. Осадок переносят в фарфоровую ступку, перемешивают его с достаточным количеством безводного сульфата натрия до получения зернистой массы.

**2 вариант.** Пробу продукта помещают в химический стакан вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и оставляют до скисания. Затем снимают верхний жировой слой, помещают в фарфоровую ступку и тщательно перемешивают с безводным серноокислым натрием, взятым в количестве, достаточном для образования зернистой массы.

#### 8.5.1.3 Концентрированное молоко, сгущенное молоко и мороженое

В конической колбе вместимостью 250 см<sup>3</sup> взвешивают (100,0 ± 1,0) г продукта.

Мороженое предварительно освобождают от глазури и других отделяемых компонентов. В пробу продукта добавляют 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, нагревают смесь на водяной бане до температуры (75 ± 2) °С, добавляют 15 см<sup>3</sup> осадительного реактива и продолжают нагревать до получения сгустка, который фильтруют через фильтровальную бумагу, промывают его теплой водой до обесцвечивания фильтрата. Осадок переносят в фарфоровую ступку, перемешивают его с безводным серноокислым натрием, взятым в количестве, достаточном для образования зернистой массы.

#### 8.5.1.4 Сметана и продукты на ее основе

100 г пробы продукта тщательно перемешивают в фарфоровой ступке с безводным сульфатом натрия, взятым в количестве, достаточном для образования зернистой массы.

#### 8.5.1.5 Сухие молочные продукты

В фарфоровую ступку взвешивают (300,0 ± 1,0) г пробы продукта и добавляют 300 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Смесь тщательно перемешивают стеклянной палочкой до однородной консистенции, оставляют на 60 мин до набухания белков и перемешивают в фарфоровой ступке с безводным сульфатом натрия, взятым в количестве, достаточном для образования зернистой массы.

#### 8.5.1.6 Творог и творожные продукты

100 г пробы продукта перемешивают в фарфоровой ступке с безводным сульфатом натрия, взятым в количестве, достаточном для образования зернистой консистенции.

#### 8.5.1.7 Сыр

100 г пробы продукта измельчают при помощи терки, помещают в фарфоровую ступку и растирают с безводным сульфатом натрия, взятым в количестве, достаточном для образования зернистой консистенции.

#### 8.5.1.8 Выделение жира

Пробу продукта, полученную по 8.5.1.2—8.5.1.7, переносят в колбу на 250 см<sup>3</sup> и добавляют 100—150 см<sup>3</sup> *n*-гексана, встряхивают на перемешивающем устройстве или вручную и экстрагируют жир. Растворитель полностью удаляют на роторном испарителе при температуре 40 °С.

В случае если дальнейший анализ пробы не может быть проведен сразу, то жир, выделенный по 8.5.1.8, хранят в холодильнике при температуре (4 ± 2) °С не более 3 мес.

#### 8.5.1.9 Получение свободных стеринов

(1,0 ± 0,1) г жира, выделенного по 8.5.1.8, вносят в коническую колбу вместимостью 150 см<sup>3</sup>, добавляют 0,3 г гидроокиси натрия, 30 см<sup>3</sup> этилового спирта и проводят гидролиз: кипятят с обратным холодильником на электроплитке в течение 60 мин. Содержимое колбы после омыления должно представлять собой однородный прозрачный раствор, который охлаждают в вытяжном шкафу при комнатной температуре до 40 °С. В колбу добавляют 30 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Содержимое колбы помещают



в делительную воронку вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 15 см<sup>3</sup> *n*-гексана и экстрагируют неомыляемые вещества, осторожно встряхивая в течение одной минуты. Для лучшего разделения слоев добавляют 2—4 см<sup>3</sup> этилового спирта. После расслоения фаз верхний гексановый слой сливают в коническую колбу, а нижний слой дважды подвергают повторной экстракции с новыми порциями по 15 см<sup>3</sup> *n*-гексана. Гексановые экстракты помещают в делительную воронку. Экстракцию неомыляемых веществ проводят по возможности быстро, предохраняя пробу от попадания на нее прямого солнечного света. Объединенный *n*-гексановый слой промывают в делительной воронке несколькими порциями по 20 см<sup>3</sup> дистиллированной воды до нейтральной реакции промывных вод по универсальной индикаторной бумаге. Отмытую *n*-гексановую фракцию пропускают через бумажный фильтр с безводным сульфатом натрия, переносят в колбу для упаривания, концентрируют на роторном испарителе при температуре (40 ± 5) °С до получения раствора объемом 1,5—2,0 см<sup>3</sup> и переносят в вialу. Концентрированный раствор анализируют с помощью газожидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием.

#### 8.5.2 Ускоренный метод выделения жира

В соответствии с таблицей 2 в коническую колбу вместимостью 150 см<sup>3</sup> вносят анализируемую пробу продукта, добавляют 0,5 г гидроксида натрия, 30 см<sup>3</sup> этилового спирта и проводят гидролиз: кипятят на водяной бане с обратным холодильником на электроплитке 60 мин. Содержимое колбы охлаждают до температуры 40 °С и добавляют 30 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Содержимое колбы помещают в делительную воронку вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 15 см<sup>3</sup> *n*-гексана и экстрагируют неомыляемые вещества, осторожно встряхивая в течение одной минуты. Для лучшего разделения слоев добавляют 2—4 см<sup>3</sup> этилового спирта.

Таблица 2 — Рекомендуемая масса анализируемой пробы продукта

В граммах	
Наименование продукта	Анализируемая проба
Молоко, кисломолочные продукты (за исключением сметаны)	25,0 ± 0,1
Сливки	10,0 ± 0,1
Сметана	5,0 ± 0,1
Творог и творожные продукты	10,0 ± 0,1
Сыр	3,0 ± 0,1
Мороженое	10,0 ± 0,1
Масло сливочное и топленое, пасты масляные, молочный жир	1,0 ± 0,1
Сухие молочные продукты	5,0 ± 0,1
Примечание — Мороженое предварительно освобождают от глазури и других отделяемых компонентов. Сыр измельчают при помощи терки.	

После расслоения фаз верхний *n*-гексановый слой сливают в коническую колбу, а с нижним слоем дважды повторяют экстракцию с новыми порциями *n*-гексана по 15 см<sup>3</sup> каждая. Экстракцию неомыляемых веществ проводят по возможности быстро, предохраняя пробу от попадания на нее прямого солнечного света. Объединенный *n*-гексановый слой промывают в делительной воронке несколькими порциями по 20 см<sup>3</sup> дистиллированной воды до нейтральной реакции промывных вод по универсальной индикаторной бумаге. Отмытую *n*-гексановую фракцию пропускают через бумажный фильтр с безводным сульфатом натрия, переносят в колбу для упаривания, концентрируют раствор на роторном испарителе при температуре (40 ± 5) °С до объема 1,5—2,0 см<sup>3</sup> и переносят в вialу. Концентрированный раствор анализируют с помощью газожидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием.

#### 8.5.3 Метод без предварительного выделения жира

Применяют при разногласиях в оценке качества анализируемой продукции.

В центрифужную пробирку вместимостью 50 см<sup>3</sup> помещают (25,0 ± 1,0) г молока или молочного продукта, добавляют 25 см<sup>3</sup> тетрагидрофурана, закрывают крышкой, интенсивно встряхивают и центрифугируют в течение 5—10 мин на центрифуге с частотой оборотов ротора, соответствующей фактору центрифугирования не менее 5000 *g*.

Верхний слой в зависимости от его объема переносят в центрифужную пробирку вместимостью 15 или 50 см<sup>3</sup> и добавляют дистиллированную воду в соотношении 1:2, закрывают крышкой, интенсивно встряхивают и центрифугируют в течение 5—10 мин на центрифуге с частотой оборотов ротора, соответствующей фактору центрифугирования не менее 5000 g.

(5,00 ± 0,01) см<sup>3</sup> пробы очищенного раствора молочного жира переносят в центрифужную пробирку вместимостью 50 см<sup>3</sup> для щелочного гидролиза.

В центрифужную пробирку с пробой раствора молочного жира добавляют такое же количество по объему раствора гидроксида калия в метаноле, приготовленного по 8.2.3, интенсивно перемешивают в течение минуты, добавляют 10 см<sup>3</sup> *n*-гексана, интенсивно перемешивают в течение одной минуты и центрифугируют в течение 10 мин на центрифуге с частотой оборотов ротора, соответствующей фактору центрифугирования не менее 5000 g.

Верхний *n*-гексановый слой декантируют в делительную воронку и промывают несколькими порциями по 10 см<sup>3</sup> дистиллированной воды до нейтральной реакции промывных вод по универсальной индикаторной бумаге. Отмытую *n*-гексановую фракцию пропускают через бумажный фильтр с безводным сульфатом натрия, переносят в колбу для упаривания, концентрируют раствор на роторном испарителе при температуре (40 ± 5) °С до объема 1,5—2,0 см<sup>3</sup> и переносят в виалу. Полученный концентрированный раствор анализируют с помощью газожидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием.

## 9 Проведение анализа

Для оценки фона (чистоты аналитической системы) каждый раз перед началом работы инжигируют в прибор 1 мм<sup>3</sup> чистого растворителя (*n*-гексан) и записывают масс-хроматограмму, на которой не должно присутствовать посторонних пиков.

Отбирают 1 мм<sup>3</sup> анализируемой пробы продукта, подготовленной в соответствии с 8.5, вводят в испаритель газового хроматографа и выполняют хроматографическое разделение в условиях, приведенных в 8.3. Масс-спектрометрический анализ проводят в режиме селективного ионного мониторинга (SIM) характеристических ионов стероидов в соответствии с таблицей 1 по 8.4. Записывают хроматограммы и идентифицируют индивидуальные стероиды по масс-спектру и совпадению времен удерживания.

Пробу продукта анализируют не менее двух раз.

## 10 Обработка результатов анализа

После проведения анализа с помощью системы обработки данных фиксируют на масс-хроматограммах пики в области времен удерживания, соответствующих выходу холестерина и фитостероидов. Фитостероиды считают обнаруженными при выполнении ряда условий:

- интенсивность отклика сигнала в единицах шума для пика не менее 3 и по интенсивности сигнала холестерина не менее 2 %;
- время удерживания стероидов на хроматограмме отличается от времени удерживания рабочего раствора на хроматограмме не более чем на 1 %;
- расхождение между соотношениями интенсивности отклика сигнала ионов в спектре соответствующего стероидов в анализируемой пробе и в спектре того же стероидов в рабочем растворе смеси, приготовленной по 8.2.6, не превышает 10 %.

Не учитывают пики фитостероидов с интенсивностью отклика сигнала не более 2 % от высоты пика холестерина или с соотношением сигнал/шум не более 3.

Наличие β-ситостероидов или других фитостероидов в жировой фазе анализируемой пробы продукта свидетельствует о присутствии в ней растительных масел или жиров на растительной основе (см. приложение Б).

## 11 Оформление результатов анализа

Результат обнаружения растительных масел и жиров на растительной основе представляют в документах в виде наличия или отсутствия каждого стероидов в отдельности, на основании чего делают заключение о фальсификации или нефальсификации жировой фазы пробы продукта растительными маслами или жирами на растительной основе.

## 12 Контроль качества анализа

Контроль качества результатов анализа обеспечивают путем проверки работоспособности хроматографической системы, оценки ее чистоты, выполнении критериев приемлемости результатов анализа и условий в соответствии с 8.4 и разделом 9.

## 13 Требования, обеспечивающие безопасность

### 13.1 Условия безопасного проведения работ

При выполнении работ следует соблюдать следующие требования:

- помещение, в котором проводят анализ, должно быть оборудовано приточно-вытяжной вентиляцией в соответствии с ГОСТ 12.4.021. Работу с реактивами необходимо проводить в вытяжном шкафу. Содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать норм, установленных требованиями ГОСТ 12.1.005;

- требования электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019 и инструкцией по эксплуатации приборов;

- требования взрывобезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.010;

- помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожаробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.004, ГОСТ 12.1.018 и быть оснащено средствами пожаротушения в соответствии с требованиями ГОСТ 12.4.009;

- при работе с концентрированными кислотами и щелочами необходимо использовать спецодежду, защитные очки и резиновые перчатки. При выполнении анализов следует соблюдать требования безопасности при работе с химическими реактивами согласно ГОСТ 12.1.007.

### 13.2 Требования к квалификации оператора

К выполнению работ допускаются лица, имеющие квалификацию инженер, техник или лаборант, владеющие знаниями в области газовой хроматографии и масс-спектрометрии, навыками проведения анализа и изучившие инструкцию по эксплуатации используемой аппаратуры.

Приложение А  
(справочное)

Хроматограмма рабочего раствора смеси холестерина и фитостероинов

А.1 Хроматограмма рабочего раствора смеси холестерина и фитостероинов приведена на рисунке А.1.

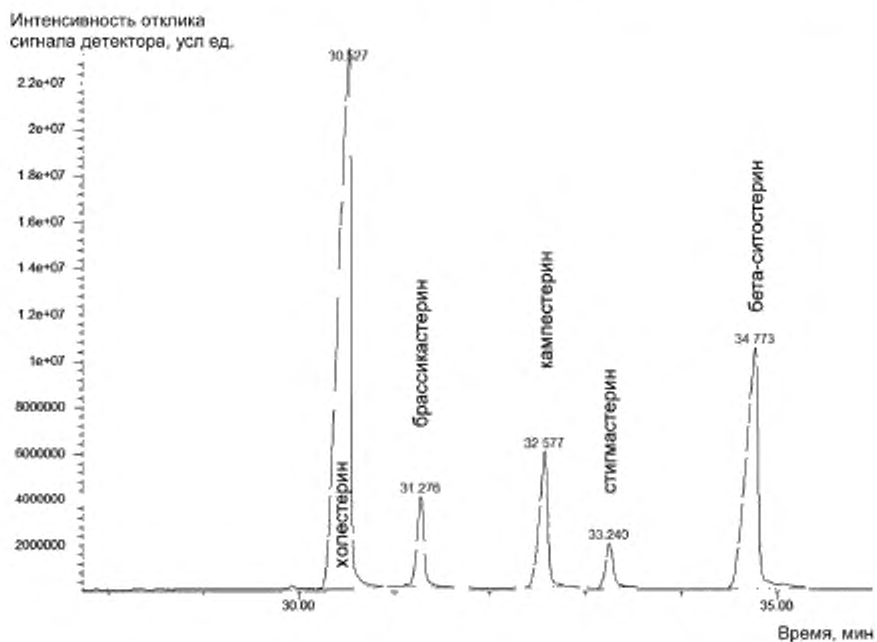


Рисунок А.1 — Хроматограмма, полученная при разделении рабочего раствора смеси холестерина и фитостероинов по 8.2.5, на колонке HP-5MS (с нанесенной неполярной жидкой фазой — 5% фенил и 95 % диметилсилоксан, длиной 30 м, внутренним диаметром 0,25 мм, толщиной нанесения жидкой фазы 0,25 мкм) в условиях, приведенных в 8.3

**Приложение Б  
(справочное)**

**Хроматограммы стериновой фракции жировой фазы пробы продукта,  
не фальсифицированного и фальсифицированного растительными маслами или жирами  
на растительной основе**

Б.1 Хроматограмма стериновой фракции жировой фазы пробы продукта, не фальсифицированного растительными маслами или жирами на растительной основе, приведена на рисунке Б.1.

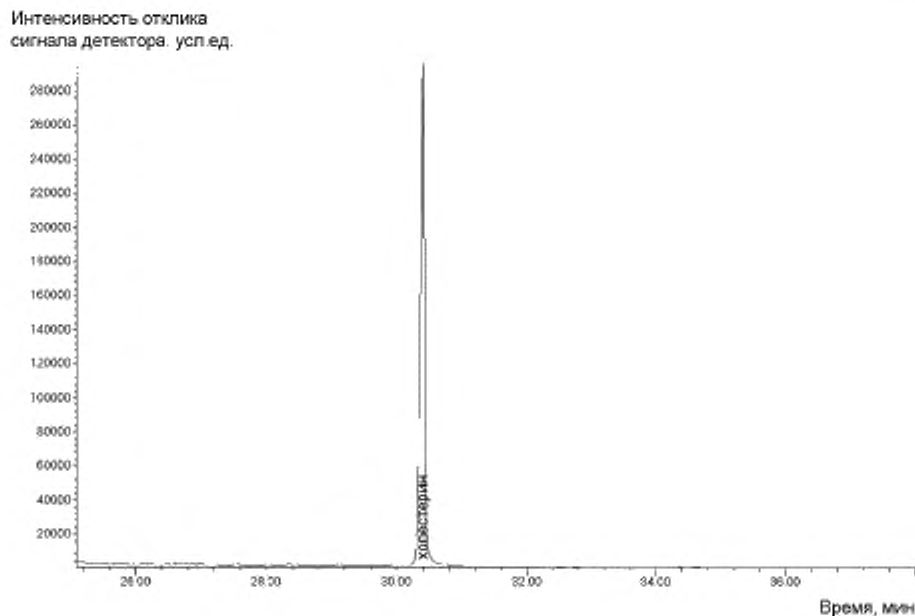


Рисунок Б.1 — Хроматограмма стериновой фракции жировой фазы пробы продукта,  
не фальсифицированного растительными маслами или жирами на растительной основе

Б.2 Хроматограмма стериновой фракции жировой фазы пробы продукта, фальсифицированного растительными маслами или жирами на растительной основе, приведена на рисунке Б.2.

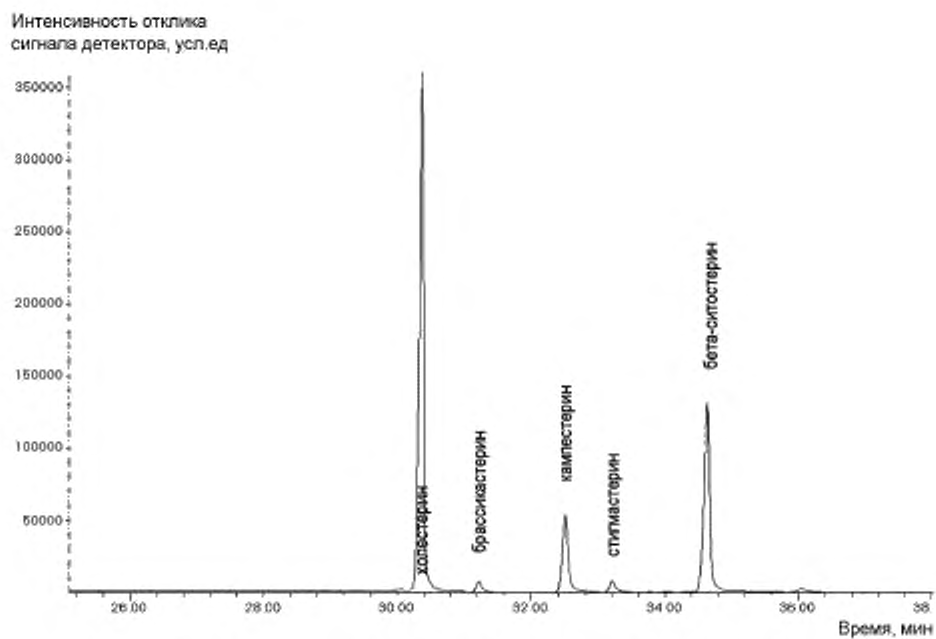


Рисунок Б.2 — Хроматограмма стериновой фракции жировой фазы пробы продукта, фальсифицированного растительными маслами или жирами на растительной основе

**Библиография**

- [1] Технический регламент Таможенного союза ТР ТС 033/2013 «О безопасности молока и молочной продукции», принятый Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 9 октября 2013 г. № 67

Ключевые слова: молоко, продукты молочные, жир молочный, обнаружение растительных масел и жиров на растительной основе, газожидкостная хроматография, масс-спектрометрическое детектирование, стерилы, омыление, хромато-масс-спектрометр

Редактор *Е.И. Мосур*  
Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*  
Корректор *Е.Р. Ароян*  
Компьютерная верстка *Г.В. Струковой*

Сдано в набор 25.11.2019. Подписано в печать 29.11.2019. Формат 60 × 84<sup>1</sup>/<sub>8</sub>. Гарнитура Ариал.  
Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,68.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта



**Поправка к ГОСТ 33490—2015 Молоко и молочная продукция. Обнаружение растительных масел и жиров на растительной основе методом газожидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием**

В каком месте	Напечатано	Должно быть		
Предисловие. Таблица согласования	—	Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан

(ИУС № 7 2019 г.)