



Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н И Й С Т А Н Д А Р Т
С О Ю З А С С Р

МАСЛО РАПСОВОЕ
ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ
ГОСТ 8988—77

Издание официальное

Цена 10 коп.

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ
Москва**

к государственным стандартам разделов «Н. Пищевые и вкусовые продукты» групп Н11, Н12, Н13, Н16, Н17, Н21, Н22, Н23, Н24, Н25, Н26, Н27, Н28, Н31, Н32, Н33, Н34, Н35, Н41, Н42, Н43, Н51, Н52, Н53, Н54, Н55, Н56, Н61, Н62, Н65, Н71, Н72, Н73, Н74, Н91, Н95, Н97, Н98 и «С. Сельское и лесное хозяйство» групп С12, С13, С23, С24, С25, С32, С33, С34, С35, С42, С43, С44, С52, С78

В каком месте	Напечатано	Должно быть
По всему тексту стандартов	Медико-биологические требования и санитарные нормы качества продовольственного сырья и пищевых продуктов (МБТ № 5061—89)	СанПиН 2.3.2.560—96

(ИУС № 1 1999 г.)

МАСЛО РАПСОВОЕ**Технические условия**

Oil Specification

ГОСТ**8988—77****Взамен****ГОСТ 8988—59****ОКП 91 4123****Срок действия с 01.07.78****до 01.01.92****Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт распространяется на рапсовое масло, вырабатываемое путем прессования и экстракции семян рапса.

Рапсовое масло применяется для переработки на пищевые продукты и для технических целей.

1. ВИДЫ

1.1. В зависимости от способа обработки и показателей качества рапсовое масло выпускают следующих видов и сортов, указанных в табл. 1а.

Таблица 1а

Вид рапсового масла	Сорт	Код ОКП
Масло рапсовое нерафинированное	Первый Второй	91 4123 1200 91 4123 1300
Масло рапсовое рафинированное недезодорированное	—	91 4123 3900

1.2. Для переработки на пищевые продукты предназначается рафинированное недезодорированное рапсовое масло и нерафинированное рапсовое масло первого сорта.

Разд. 1. (Измененная редакция, Изм. № 1).

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

2.1. Рапсовое масло должно вырабатываться в соответствии с требованиями настоящего стандарта, по технологическим инструкциям, утвержденным в установленном порядке.

2.2. Рапсовое масло, предназначенное для переработки на пищевые продукты, должно вырабатываться из семян рапса по ГОСТ 10583—76 1-го класса с массовой долей эруковой кислоты в масле из семян не более 5 % (к сумме жирных кислот), тиоглюкозидов не более 3 %, отвечающих требованиям Министерства здравоохранения СССР по остаточному количеству хлорорганических пестицидов (см. справочное приложение 1).

(Измененная редакция, Изм. № 2).

2.3. По органолептическим показателям рапсовое масло должно соответствовать требованиям, указанным в табл. 1.

Таблица 1

Наименование показателя	Характеристика рапсового масла		
	рафинированного недезодорированного	неррафинированного	
		первого сорта	второго сорта
Прозрачность	Прозрачное	Допускается легкое помутнение	
Запах и вкус	Свойственные рафинированному рапсовому маслу, без посторонних запахов и привкусов	Запах, свойственный рапсовому маслу, без посторонних запахов. Вкус не определяется	

2.4. По физико-химическим показателям рапсовое масло должно соответствовать требованиям, указанным в табл. 2.

Таблица 2

Наименование показателя	Норма для масла		
	рафинированного недезодорированного	неррафинированного	
		первого сорта	второго сорта
Цветное число, мг йода, не более	30	85	95
Кислотное число, мг KOH/g, не более	0,4	4,0	6,0

С. 4 ГОСТ 8988—77

2.8. Определение показателя «массовая доля серы» обязательно для накопления данных до 01.01.89. Рекомендуемые значения указанного показателя приведены в приложении 3.

2.7, 2.8. (**Измененная редакция, Изм. № 2**).

3. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

3.1. Правила приемки по ГОСТ 5471—83.

3.2. Массовую долю эруковой кислоты и остаточное количество хлорорганических пестицидов изготавитель определяет периодически не реже одного раза в месяц.

В каждой партии эти показатели указывают на основании сертификатов на семена рапса (по анализу масла в семенах).

3.3. Показатели «йодное число», «число омыления» и «массовую долю неомываемых веществ» предприятие-изготавитель определяет периодически по требованию потребителя.

Разд. 3. (**Измененная редакция, Изм. № 2**).

4. МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

4.1. Метод отбора проб — по ГОСТ 5471—83.

4.2. Определение прозрачности и запаха — по ГОСТ 5472—50.

4.3. Определение вкуса производят органолептически.

4.4. Определение цветного числа — по ГОСТ 5477—69.

4.5. Определение кислотного числа — по ГОСТ 5476—80.

4.6. Определение массовой доли влаги и летучих веществ — по ГОСТ 11812—66.

4.7. Определение массовой доли нежировых примесей (остоя по массе) — по ГОСТ 5481—66.

4.8. Определение мыла по качественной пробе — по ГОСТ 5480—59.

4.9. Определение йодного числа (по методу Кауфмана) — по ГОСТ 5475—69.

4.10. Определение массовой доли неомываемых веществ — по ГОСТ 5479—64.

4.11. Определение температуры вспышки экстракционного масла — по ГОСТ 9287—59.

4.12. Определение числа омыления — по ГОСТ 5478—64.

4.13. Определение остаточного количества пестицидов в рапсовом масле — по нормативно-технической документации, утвержденной Министерством здравоохранения СССР.

4.14. Определение массовой доли фосфоросодержащих веществ — по ГОСТ 7824—80.

4.15. Определение массовой доли эруковой кислоты — по справочному приложению 4.

Продолжение табл. 2

Наименование показателя	Норма для масла		
	рафинированного недезодорированного	нерафинированного	
		первого сорта	второго сорта
Массовая доля влаги и летучих веществ, %, не более	0,15	0,25	0,25
Массовая доля нежировых примесей, %, не более	Отсутствует	0,15	0,20
Мыло (качественная проба)	Отсутствует	Не определяется	
Число омыления, мг КОН/г:			
масла, направляемого для переработки на пищевые продукты	179—200	179—200	—
масла, направляемого на технические цели	165—180	165—180	165—180
Подное число, гI ₂ /100 г:			
масла, направляемого для переработки на пищевые продукты	108—118	108—118	—
масла, направляемого на технические цели	94—106	94—106	94—106
Массовая доля неомываемых веществ, %, не более	1,2	1,5	1,5
Массовая доля фосфоросодержащих веществ, в пересчете на стеароолеолецитин, %, не более	0,05	2,0	2,0
Массовая доля эруковой кислоты в масле, направляемом для переработки на пищевые продукты, % к сумме жирных кислот, не более	5	5	—
Температура вспышки экстракционного масла, °С, не ниже	230	230	230
Массовая доля серы, млн ⁻¹		Не нормируется	

2.5. Допускается нерафинированное масло второго сорта с кислотным числом до 6 мг КОН/г (при условии соответствия остальных показателей требованиям первого сорта) перерабатывать на пищевые продукты, с кислотным числом выше 6 мг КОН/г и цветным числом выше 95 мг йода — на технические цели.

2.4, 2.5. (Измененная редакция, Изм. № 2).

2.6. Массовая доля нежировых примесей (отстой по массе), не превышающее допустимых расхождений между параллельными определениями по ГОСТ 5481—66, допускается.

2.7. Остаточное количество пестицидов в рапсовом масле, предназначенному для переработки на пищевые продукты, не должно превышать максимально допустимых уровней пестицидов, установленных Министерством здравоохранения СССР (приложение 2).

4.16. Определение массовой доли серы по справочному приложению 5.

4.13—4.16. (Введены дополнительно, Изм. № 2).

5. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

5.1. Рапсовое масло транспортируют в железнодорожных цистернах с нижним сливом по ГОСТ 10674—82, специализированных для перевозки растительных масел, имеющих специальные трафареты «Растительное масло», принадлежащих грузоотправителям или грузополучателям или находящихся у них в арендном пользовании, а также в автоцистернах по ГОСТ 9218—86 с закрывающимися люками.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

5.2. Тара, применяемая для разлива рапсового масла, должна быть чистой, сухой и не иметь постороннего запаха.

5.3. Транспортная тара и упаковка для рапсового масла, отправляемого в районы Крайнего Севера и труднодоступные районы, должны соответствовать требованиям ГОСТ 15846—79.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

5.4. Транспортная маркировка по ГОСТ 14192—77 с нанесением следующих дополнительных обозначений, характеризующих продукцию:

наименования предприятия-изготовителя, его адреса, подчиненности и товарного знака;

наименования вида и сорта масла;

даты налива;

обозначения настоящего стандарта;

классификационного шифра группы груза 921 по ГОСТ 19433—81 и знака опасности по ГОСТ 19433—81, класс 9.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

5.5. Рапсовое масло транспортируют железнодорожным или автомобильным транспортом в соответствии с правилами перевозок грузов, действующими на данном виде транспорта.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

5.6. Рапсовое масло до налива в железнодорожные цистерны, автоцистерны, бочки должно храниться в закрытых баках.

6. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1. Изготовитель должен гарантировать соответствие рапсового масла требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования и хранения, установленных стандартом.

6.2. Гарантийный срок хранения рапсового нерафинированного масла — 1 год со дня выработки.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

ПРИЛОЖЕНИЕ 1
Справочное

**Максимально допустимые уровни содержания пестицидов
в семенах со средней масличностью (32—45 %) — семена льна,
горчицы, рапса, утвержденные Министерством здравоохранения СССР**

Наименование пестицида	Максимально допустимый уровень, млн ⁻¹ (мг/кг)
Гексахлорциклогексан ГХЦГ (сумма изомеров)	0,40
Гептахлор ГПХ (эпоксид гептахлора)	0,10
ДДТ (сумма изомеров и метаболитов)	0,10

ПРИЛОЖЕНИЕ 2
Справочное

**Максимально допустимые уровни содержания пестицидов
в растительных маслах различного назначения, утвержденные
Министерством здравоохранения СССР**

Продукт	Наименование пестицида	Максимально допустимые уровни, млн ⁻¹ (мг/кг)
Растительные масла для промышленной переработки на пищевые продукты	ГХЦГ (сумма изомеров) ГПХ (эпоксид гептакхлора) ДДТ (сумма изомеров и метаболитов)	1,0 0,25 0,25

ПРИЛОЖЕНИЕ 3
Справочное

**Рекомендуемые значения показателя «массовая доля серы»
для рапсового масла и готовых жировых продуктов, не более**

млн⁻¹ (мг/кг)

Вид масла и его назначение	Норма
1. Для переработки на пищевые продукты: нерафинированное первого сорта рафинированное недезодорированное: направляемое на гидрирование направляемое на дезодорирование	30 6 15
2. Для технических целей: нерафинированное второго сорта рафинированное недезодорированное, направляемое на гидрирование	50 6
3. В готовых жировых продуктах: смеси растительных масел маргарин и кулинарные жиры	1,0 1,5

ПРИЛОЖЕНИЕ 4
Справочное

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ МАССОВОЙ ДОЛИ ЭРУКОВОЙ КИСЛОТЫ
в РАПСОВОМ МАСЛЕ МЕТОДОМ ГАЗОЖИДКОСТНОЙ
ХРОМАТОГРАФИИ**

Метод определения массовой доли эруковой кислоты в рапсовом масле применим в диапазоне от 0,1 до 70 %.

1. Нормы точности

Метрологические характеристики метода при доверительной вероятности 0,95 приведены в табл. 1.

Таблица 1

Значение измеряемой величины, %	Предел возможных значений относительной погрешности измерения, %	Допускаемое относительное расхождение между результатами параллельных определений, %
Менее 1	Без нормируемой погрешности	
От 1 до 5 включ.	11	15
» 5 » 20 »	8	11
» 20 » 70 »	5	7

С. 8 ГОСТ 8988—77

2. Метод измерения

Метод основан на превращении триглицеридов кислот в метиловые эфиры жирных кислот и газохроматографическом анализе последних.

3. Аппаратура, материалы, реактивы

Хроматограф газовый лабораторный с пламенно-ионизационным детектором, термостатом на температуры не ниже 200 °C, с испарителем на температуры не ниже 300 °C.

Колонка газохроматографическая из нержавеющей стали или стеклянная, длиной 1,5—2 м, внутренним диаметром 2—4 мм.

Наполнитель для колонок: хроматон N—AN, обработанный 10 % реоплекса 400 или карбовакса 20 M или наполнитель аналогичного качества.

Микроскоп отсчетный типа МПБ-2 или лупа измерительная по ГОСТ 25706—83.

Линейка с ценой деления 1 мм.

Устройство интегрирующее.

Микрошприц МШ-10 вместимостью 10 мм³ или «Газохром 101» вместимостью 1 мм³.

Весы лабораторные по ГОСТ 24104—80 3-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 1000 г или другие весы с тем же классом точности.

Пипетка 4—1—1, 4—1—2 или 5—1—1, 5—1—2 по ГОСТ 20292—74.

Пробирка П-4—10—14/23 ХС по ГОСТ 25336—82.

Цилиндр 1—250 или 3—250 по ГОСТ 1770—74.

Воронка лабораторная В-25—38 ХС или В-36—50 ХС по ГОСТ 25336—82.

Колба мерная 2—25—2 по ГОСТ 1770—74.

Колба круглодонная К-1—1000—29/32 ТС по ГОСТ 25336—82.

Холодильник ХШ-1—400—29/32 ХС по ГОСТ 25336—82.

Стаканчик для взвешивания СВ-19/9 по ГОСТ 25336—82.

Перегонный аппарат:

Колба К-1—500—29/32 ТС по ГОСТ 25336—82.

Насадка Н-1—29/32—14/23 ТС по ГОСТ 25336—82.

Холодильник ХПТ-1—100—14/23 ТС по ГОСТ 25336—82.

Алонж АИО-29/32—14/23—60 или АКП-29/32—14/23 ТС по ГОСТ 25336—82.

Термометр КШ 14/23+40+110/0,2—60 по ГОСТ 16590—71.

Баня водяная.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026—76.

Водород технический марки А по ГОСТ 3022—80 или электролизный от генератора водорода типа СГС-2.

Воздух по ГОСТ 17433—80, класс 0.

Газы-носители: азот газообразный по ГОСТ 9293—74, гелий сжатый.

Натрий металлический по ГОСТ 3273—75 или метилат натрия.

Окись кальция по ГОСТ 8677—76, ч.д.а.

Гексан, ч.д.а., для хроматографии.

Метанол — яд по ГОСТ 6995—77, х.ч.

4. Подготовка к испытанию

4.1. Приготовление абсолютного метанола

В колбу вместимостью 500 см³ взвешивают (30±1) г окиси кальция, добавляют 250 см³ метанола и кипятят с холодильником типа ХШ (обратным) в течение 6—8 ч. Затем метанол перегоняют в перегонном аппарате при температуре 64,7 °C.

4.2. Приготовление раствора метилата натрия в метаноле концентрации 2 моль/дм³

Взвешивают 2,7 г метилата натрия или 1,15 г металлического натрия с записью результата до второго десятичного знака в стаканчик для взвешивания.

В мерную колбу заливают (10—12) см³ абсолютного метанола, в него высыпают навеску метилата натрия или бросают маленькими кусочками натрий. После перемешивания раствор охлаждают до комнатной температуры и доливают абсолютным метанолом до метки. Хранят раствор в холодильнике.

4.3. Приготовление метиловых эфиров кислот

Пробу испытуемого масла хорошо перемешивают. В стеклянную пробирку берут пипеткой 2—3 капли масла, растворяют их в 1,9 см³ гексана. В раствор вводят 0,1 см³ раствора метилата натрия в метаноле концентрации 2 моль/дм³. После интенсивного перемешивания в течение 2 мин реакционную смесь отстаивают 5 мин и фильтруют через бумажный фильтр. Раствор готов для анализа. Готовый раствор хранят не более 2 сут в холодильнике.

4.4. Подготовка хроматографа к испытанию

Подключение хроматографа к сети, подготовка и установка колонок и вывод прибора на режим выполняются согласно инструкции по монтажу и наладке хроматографа.

5. Проведение испытания

Устанавливают на хроматографе следующие условия анализа:

температура терmostата колонок 180—190 °C

температура испарителя 250—280 °C

температура печи детекторов 200 °C

скорость потока газа-носителя (азот, гелий) — 30—40 см³/мин

величина пробы — около 1 мм³ гексанового раствора метиловых эфиров кислот в гексане.

Время выхода метиллиновената около 15 мин, метилэруката — около 30 мин.

При анализе низкоэрукового рапсового масла после выхода пика метиллиновената увеличивают чувствительность в 10 раз.

Порядок выхода метиловых эфиров кислот и их относительные объемы удерживания ($V_r^{\text{отн.}}$) приведены в табл. 2.

Таблица 2

Метиловые эфиры кислот	$V_r^{\text{отн.}}$
1. Тетрадекановая (миристиновая)	0,3
2. Гексадекановая (пальмитиновая)	0,5
3. Гексадеценовая (пальмитолеиновая)	0,8
4. Октадекановая (стеариновая)	1,0
5. Октадеценовая (олеиновая)	1,1
6. Октадекадиеновая (линолевая)	1,3—1,4
7. Октадекатриеновая (линоленовая)	1,7—1,8
8. Эйкозановая (арахиновая)	1,9
9. Эйкозеновая (гондоиновая)	2,1
10. Эйкозадиеновая	2,5—2,6
11. Докозановая (бегеновая)	3,6
12. Докозеновая (эруковая)	3,9
13. Докозадиеновая	4,6
14. Тетракозеновая (нервоновая)	7,2

6. Обработка результатов

Расчет состава метиловых эфиров жирных кислот масла проводят методом внутренней нормализации. Площади пиков компонентов (S_i) в мм² вычисляют по формуле

$$S_i = h_i \cdot a_i,$$

где h_i — высота пика, мм;

a_i — ширина пика, измеренная на половине высоты, мм.

Высоту пика измеряют с записью результата до целых чисел; ширину пика — с записью результатов до первого десятичного знака.

Сумму площадей всех пиков на хроматограмме ($\sum S_i$) принимают за 100 %.

Массовую долю эруковой кислоты (X_9) в процентах вычисляют по формуле

$$X_9 = \frac{S_9 \cdot 100}{\sum_i S_i},$$

где S_9 — площадь пика метилового эфира эруковой кислоты, мм^2 ;

$\sum_i S_i$ — сумма площадей всех пиков на хроматограмме, мм^2 .

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

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух последовательных определений.

ПРИЛОЖЕНИЕ 5 Справочное

ОПРЕДЕЛЕНИЕ МАССОВОЙ ДОЛИ СЕРЫ В РАПСОВОМ МАСЛЕ

Метод предназначен для определения массовой доли серы в рапсовом масле в условиях заводских лабораторий и при проведении научных исследований.

Диапазон измеряемых значений массовой доли серы от 1 до 90 млн^{-1} .

1. Нормы точности измерений

Метрологические характеристики метода при доверительной вероятности 0,95 приведены в таблице.

Значение измеряемой величины, млн^{-1} (мг/кг)	Предел возможных значений относительной погрешности измерений, %	Допускаемое относительное расхождение между результатами двух параллельных определений, %
Менее 10	11	16
От 10 до 20 включ.	9,5	13
» 20 до 40 »	5,5	7

2. Метод измерения

Метод основан на десульфировании соединений двухвалентной серы активированным никелем, разложении образовавшегося сульфида никеля кислотой до сероводорода, перегонке сероводорода в поглотительный раствор ($\text{CdSO}_4/\text{NaOH}$) и последующем фотометрическом определении серы по образованию метиленового голубого при взаимодействии сероводорода в кислой среде с N, N-диметил-П-фенилендиамином и хлоридом железа.

3. Отбор проб — по ГОСТ 5471—83

4. Средства измерений, вспомогательные устройства, реагенты и материалы

Весы лабораторные равноплечие по ГОСТ 24104—80, 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г или другие весы с тем же классом точности.

Весы лабораторные квадрантные по ГОСТ 24104—80, 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 или 1000 г или другие весы с тем же классом точности.

Разновесы 2-го класса по ГОСТ 7328—82.

Спектрофотометр СФ-14 или подобный с такой же разрешающей способностью или спектроколориметр Спекол 11, или фотоколориметр ФЭК-56, или подобный, имеющий светофильтр с эффективной длиной волны 670 нм.

Ареометры по ГОСТ 18481—81, типы АОН-1, АОН-2 и АОН-4, с ценой деления шкалы не менее 5 кг/м³.

Баня водяная.

Электроплитка бытовая по ГОСТ 14919—83.

Пробирки мерные П-2—25—02 ХС по ГОСТ 1770—74.

Стаканы Н-1—50 и Н-2—50 ТХС по ГОСТ 25336—82.

Колба П-1—1000—42 или П-2—1000—42 по ГОСТ 25336—82.

Колбы мерные 2—100—2—10/19, 2—200—2—14/23, 2—500—2—14/23 и 2—1000—2—19/26 по ГОСТ 1770—74.

Бюretка 1—2—25—0,1 или 2—2—25—0,1 по ГОСТ 20292—74.

Пипетки 5—1—1, 5—1—2, 7—1—5 и 7—1—10 по ГОСТ 20292—74.

Воронки В-36—80 или В-56—80 ХС по ГОСТ 25336—82.

Цилиндры мерные 2—25 или 4—25; 1—50 или 3—50; 1—100 или 4—100 по ГОСТ 1770—74.

Установка для определения массовой доли серы (черт. 1—6).

Фильтры бумажные с красной полосой.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 20296—81.

Азот газообразный, особой частоты по ГОСТ 9293—74.

N, N-диметил-*p*-фенилендиамин сернокислый, ч.

Железо треххлористое по ГОСТ 4147—74, ч.д.а.

Кадмий сернокислый по ГОСТ 4456—75, ч.д.а., ч.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, ч., ч.д.а.

Натрий сернистый по ГОСТ 2053—77, ч., ч.д.а.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, х.ч.

Кислота серная по ГОСТ 4207—75, х.ч.

Натрий серноватистокислый (тиосульфат натрия), ч.д.а.

Крахмал растворимый по ГОСТ 10163—76, ч.

Иод металлический по ГОСТ 4159—79, ч., ч.д.а.

Иодид калия по ГОСТ 4232—74, ч., ч.д.а.

Изопропиловый спирт (изопропанол — 2), х.ч.

Сплав никель-алюминий (30—50 %-ный).

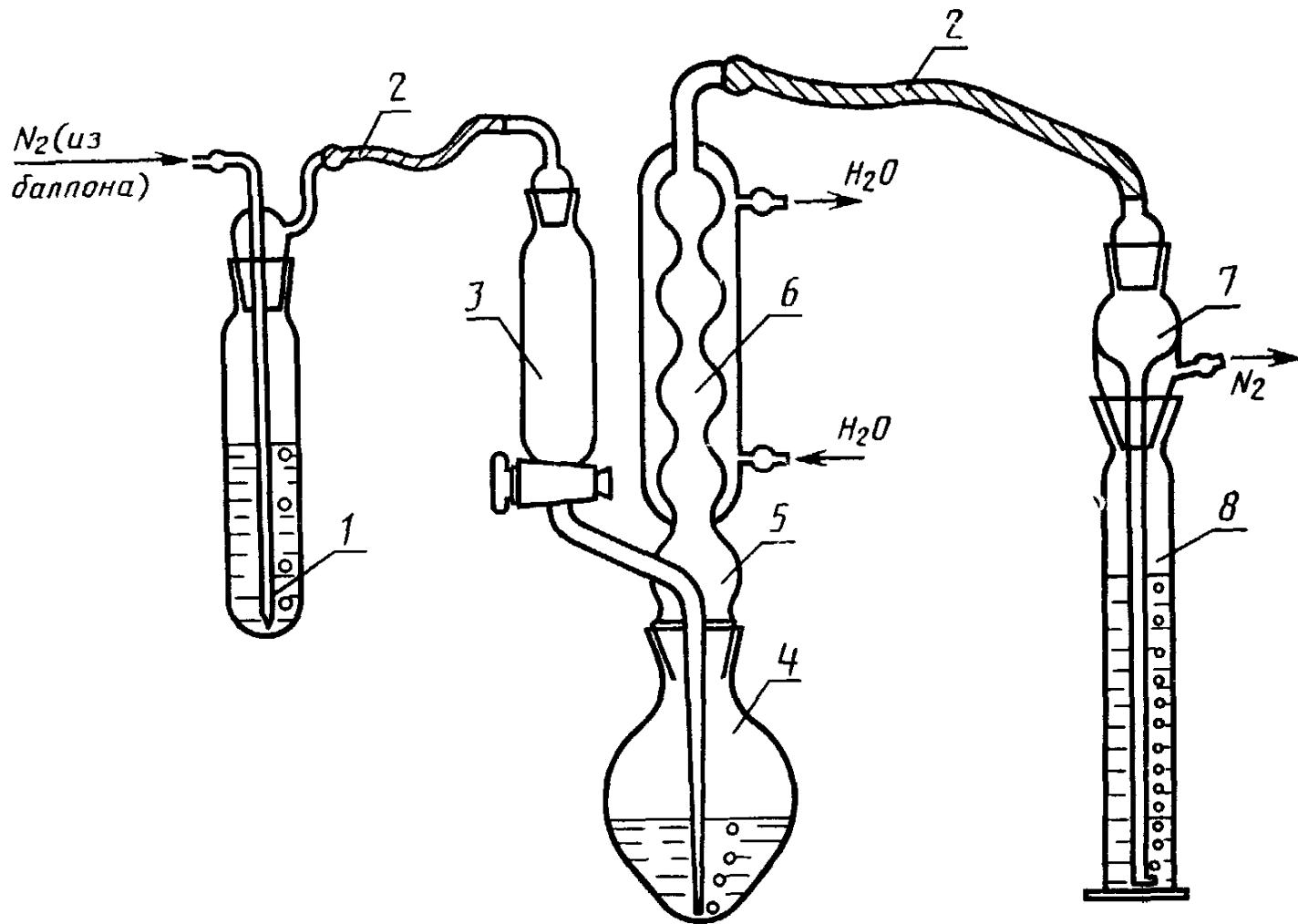
Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—72.

Натрий углекислый по ГОСТ 84—76, ч., ч.д.а., х.ч.

Глицерин дистиллированный по ГОСТ 6824—76.

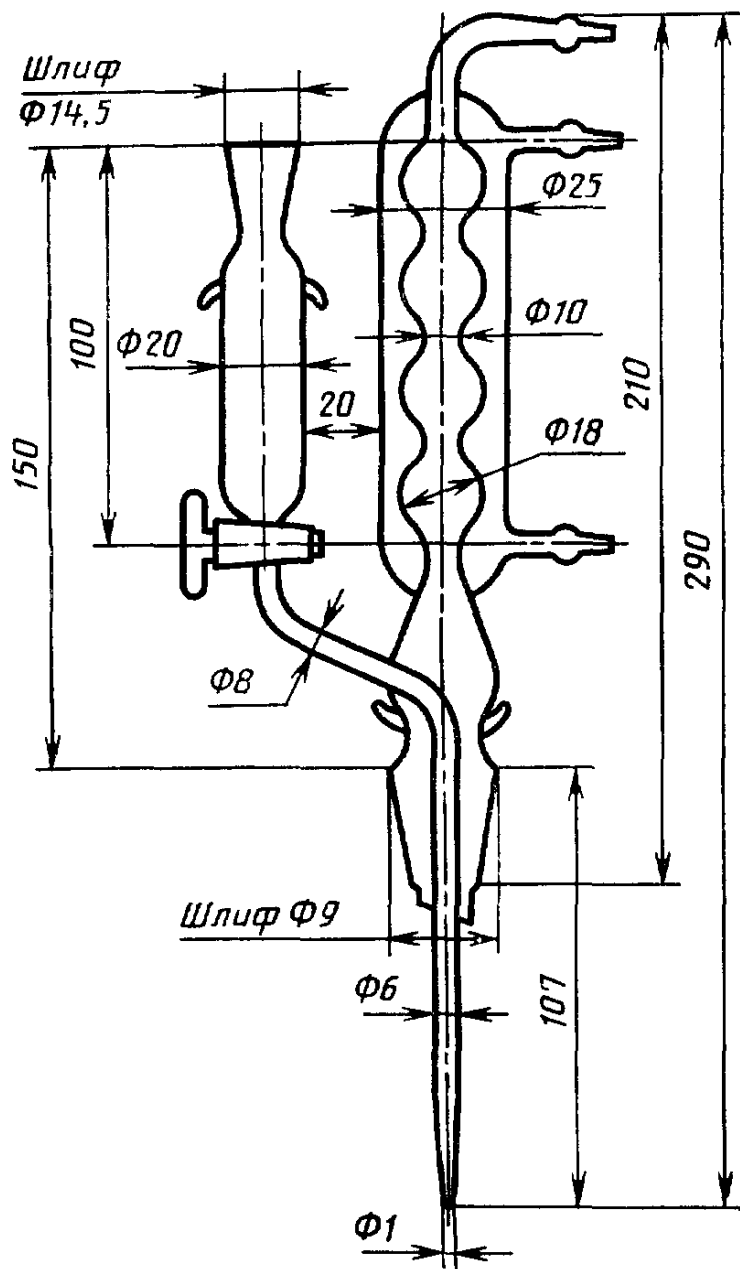
Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Установка для определения серосодержащих соединений
в растительных маслах



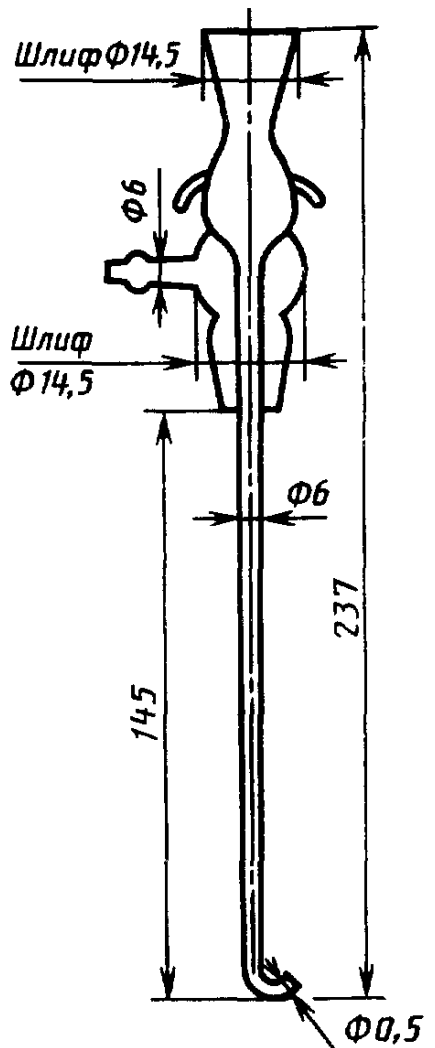
Черт. 1

**Насадка с обратным
холодильником и
капельной воронкой**



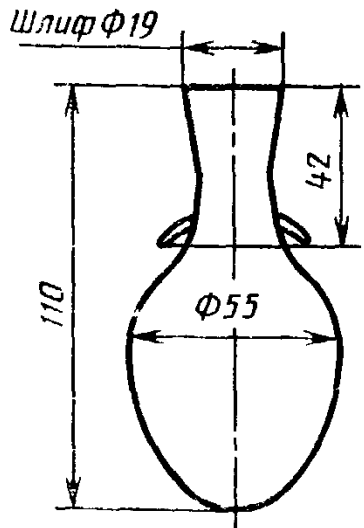
Черт. 2

**Алонж с газовводной
трубкой**



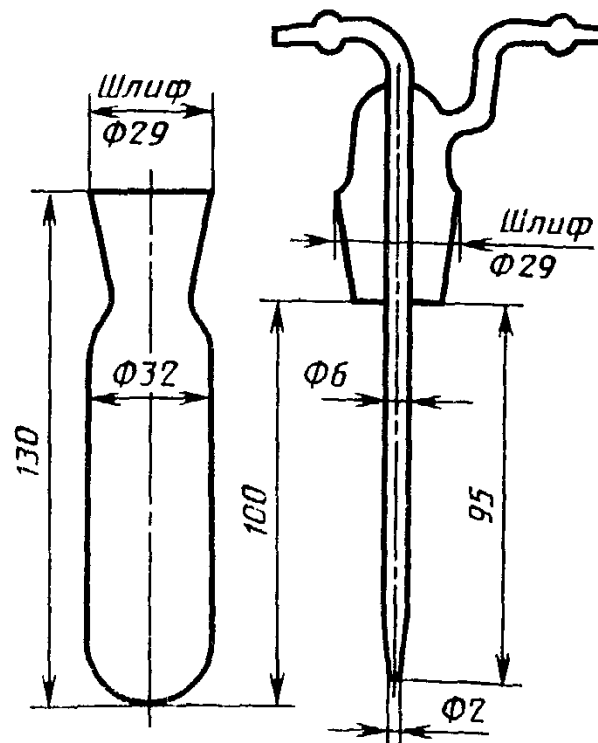
Черт. 3

Реакционная колба



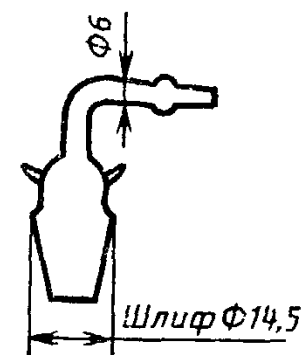
Черт. 4

Барботер



Черт. 5

Шлиф с отводной
трубкой



Черт. 6

4. Требования безопасности

Необходимо соблюдать правила техники безопасности, предусмотренные при работе в химической лаборатории.

Инструкция лаборантов проводится на основании действующих правил с учетом того, что использование данного метода связано с использованием солей кадмия, растворов кислот и щелочей.

5. Требования к квалификации оператора

Выполнение измерений по данной методике может проводить лаборант со средним образованием, подробно ознакомленный с методикой и имеющий навыки работы в химической лаборатории.

6. Условия выполнения измерений

Выполнение измерений по данной методике проводится при комнатной температуре и атмосферном давлении в токе азота или инертного газа.

7. Подготовка к выполнению измерений

В методике предусмотрено использование установки (черт. 1), которая состоит из круглодонной колбы 1, вместимостью 100 см³, соединенной с помощью шлифов с насадкой 5, снабженной обратным шариковым холодильником 6 и впаянной в насадку капельной воронкой 3 вместимостью 20—25 см³.

Воронка служит для ввода в реакционную колбу как кислоты, так и инертного газа. Для этого отвод воронки опущен до дна реакционной колбы. Выход холодильника соединен гибким шлангом 2 с алонжем 7, вставленным в поглотительный сосуд 8, представляющий собой мерный цилиндр вместимостью 25 см³.

Трубка алонжа, служащая для выведения газа из реакционной колбы в поглотительный сосуд, опущена до самого дна поглотительного сосуда. Диаметр выходного отверстия газоотводной трубы 0,1—0,2 мм.

7.1. Приготовление растворов и реагентов

7.1.1. Приготовление обескислорожденной дистиллированной воды

Колбу вместимостью 1000 см³ заполняют дистиллированной водой и пропускают через воду азот со скоростью 60—70 пузырьков в минуту в течение 15—20 мин.

7.1.2. Приготовление стандартного раствора сульфида натрия (для построения градуировочного графика)

На весах 2-го класса взвешивают около 10 г сульфида натрия с записью результата до четвертого десятичного знака, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³ и приливают 500 см³ обескислорожденной дистиллированной воды. Перемешивают содержимое колбы до полного растворения сульфида натрия, доводят объем в колбе до 1000 см³ обескислорожденной дистиллированной водой и тщательно перемешивают раствор (раствор А). Концентрация серы в полученном растворе около 1300 мкг в 1 см³.

Отбирают пипеткой 2,5 см³ раствора А, переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³ и тщательно перемешивают (раствор Б).

Концентрация серы в полученным растворе около 13 мкг в 1 см³.

Растворы А и Б стабильны в течение 2 ч.

Определение массовой доли серы в стандартных растворах сульфида натрия

Отбирают 25 см³ стандартного раствора А в колбу вместимостью 250 см³, добавляют 25 см³ раствора йода концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н.), 5 см³ раствора соляной кислоты массовой концентрации 10 %.

50 см³ дистиллированной воды и титруют раствором тиосульфата натрия концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н.).

C. 16 ГОСТ 8988—77

Массовую долю серы (X_1) в растворе в мкг/см³ вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(V_1 \cdot F_1 - V_2 \cdot F_2) \cdot 1,603 \cdot 1000}{V_0},$$

где V_0 — объем стандартного раствора А, взятый для титрования, см³;

V_1 — объем раствора йода концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н), израсходованный для проведения анализа, см³;

F_1 — поправка к титру раствора йода концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н);

V_2 — объем раствора тиосульфата натрия концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н), израсходованный на титрование, см³;

F_2 — поправка к титру раствора тиосульфата натрия концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н);

1,603 — количество серы, эквивалентное 1 см³ раствора йода концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н), мг.

Массовую долю серы в растворе Б (X_2) в мкг/см³ вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{X_1}{10},$$

где X_1 — массовая доля серы в растворе А, мкг/см³;

10 — коэффициент, учитывающий разведение раствора А.

7.1.3. Приготовление раствора йодистого калия

На весах 4-го класса взвешивают (35±0,5) г йодистого калия, всыпают в мерную колбу вместимостью 1000 см³ и вливают 25 см³ дистиллированной воды. Колбу встряхивают до полного растворения йодистого калия в воде. Раствор выдерживают в темноте при комнатной температуре 30 мин и используют для приготовления раствора йода концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н).

7.1.4. Приготовление водного раствора крахмала с массовой долей 1 %

На весах 4-го класса взвешивают 1 г крахмала с записью результата до второго десятичного знака, растворяют в 20 см³ холодной воды и добавляют 80 см³ кипящей дистиллированной воды, кипятят 2—3 мин, охлаждают и используют в качестве индикатора.

7.1.5. Приготовление раствора йода концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н)

На весах 4-го класса взвешивают около 12,7 г йода с записью результата до второго десятичного знака и всыпают в мерную колбу вместимостью 1000 см³. В колбу предварительно вливают раствор йодистого калия. Взбалтывают до полного растворения йода в растворе йодистого калия, после чего доливают воду до метки и содержимое хорошо перемешивают.

Установка титра раствора йода концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н)

В коническую колбу с притертой пробкой наливают 25 см³ раствора йода, добавляют 25 см³ воды и титруют раствором тиосульфата до перехода бурого окрашивания в соломенно-желтое. Затем приливают 2 см³ раствора крахмала и продолжают титрование до полного обесцвечивания раствора.

Поправку к титру (F) раствора йода вычисляют по формуле

$$F = \frac{V_1 \cdot F_1}{V},$$

где V_1 — объем раствора тиосульфата натрия концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н), израсходованный на титрование, см³;

F_1 — поправка к титру раствора тиосульфата натрия концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н);

V — объем раствора йода концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н), израсходованный на титрование, см³.

7.1.6. Приготовление раствора тиосульфата натрия концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н)

На весах 4-го класса взвешивают около 25 г тиосульфата натрия с записью результата до второго десятичного знака и растворяют в 500 см³ свежепрокипяченной и охлажденной до комнатной температуры дистиллированной воды. К полученному раствору тиосульфата натрия добавляют 0,2 г углекислого натрия и объем в колбе доводят дистиллированной водой (свежепрокипяченной и охлажденной до комнатной температуры) до 1000 см³. Раствор тиосульфата натрия оставляют в темноте на 10—15 дней, после чего определяют его титр.

*Установка титра раствора тиосульфата натрия
концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н)*

В стеклянный бюкс с пришлифованной пробкой взвешивают 2,5 г йодистого калия и приливают 0,5 см³ дистиллированной воды. Бюкс выдерживают 15 мин при комнатной температуре. Если он снаружи покрывается влагой, ее снимают фильтровальной бумагой. Затем бюкс взвешивают на весах 2-го класса с записью результата до четвертого десятичного знака.

На весах 4-го класса взвешивают около 0,5 г возогнанного йода с записью результата до второго десятичного знака и осторожно переносят его в бюкс, содержащий раствор йодистого калия, следя за тем, чтобы йод не попал на наружные стенки бюкса. Бюкс закрывают крышкой, взвешивают на весах 2-го класса с записью результата до четвертого десятичного знака и переносят его в коническую колбу вместимостью 500 см³ с пришлифованной пробкой. Для этого закрытый бюкс с растворенным йодом вводят в горло наклоненной колбы, содержащей 200 см³ воды и около 1 г йодистого калия, и в момент опускания бюкса на дно колбы с него снимают крышку, которую также опускают в колбу. Полученный раствор йода титруют раствором тиосульфата натрия концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н) до соломенно-желтого цвета. Затем прибавляют 1 см³ водного раствора крахмала и продолжают титровать до обесцвечивания раствора.

Поправку к титру раствора тиосульфата натрия концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н) (*F*) вычисляют по формуле

$$F = \frac{m}{V \cdot 0,01269} ,$$

где *m* — масса навески йода, г;

V — объем раствора тиосульфата натрия концентрации 0,1 моль/дм³ (0,1 н), израсходованный на титрование, см³;

0,01269 — масса йода, соответствующая 1 см³ раствора тиосульфата натрия концентрации точно 0,1 моль/дм³ (0,1 н).

7.1.7. Приготовление раствора N,N-диметил-p-фенилендиамина сернокислого

50 см³ концентрированной серной кислоты разбавляют 30 см³ дистиллированной воды. После охлаждения раствора добавляют 20,6 г сернокислого N,N-диметил-p-фенилендиамина. Полученный раствор тщательно перемешивают, отбирают 2,5 см³ и добавляют к 100 см³ водного раствора серной кислоты (50 см³ серной кислоты и 50 см³ дистиллированной воды). Полученный раствор используют для анализа.

7.1.8. Приготовление раствора гидроокиси натрия концентрации 2,5 моль/дм³ (2,5 н)

На весах 4-го класса взвешивают 100 г гидроокиси натрия с записью результата до второго десятичного знака, вносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды, доводят объем до 1000 см³ дистиллированной водой и перемешивают.

7.1.9. Приготовление раствора гидроокиси натрия, массовой концентрации 2,7 г/дм³

На весах 4-го класса взвешивают 2,7 г гидроокиси натрия с записью результата до второго десятичного знака, вносят в мерную колбу вместимостью

С. 18 ГОСТ 8988—77

1000 см³, растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды, доводят объем дистиллированной водой до 1000 см³ и перемешивают.

7.1.10. Приготовление водных растворов соляной кислоты с массовой долей 10 % и 25 %

Раствор готовят разбавлением концентрированной соляной кислоты дистиллированной водой до плотности соответственно 1050 и 1125 кг/м³, определяемой ареометром.

7.1.11. Приготовление водного раствора сернокислого кадмия массовой концентрации 8,6 г/дм³

На весах 4-го класса взвешивают 8,6 г сернокислого кадмия с записью результата до второго десятичного знака, вносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды и доводят объем в колбе до 1000 см³ дистиллированной водой.

7.1.12. Приготовление раствора треххлористого железа с массовой долей 10 %

10 г треххлористого железа взвешивают на весах 4-го класса с записью результата до второго десятичного знака и растворяют в 20 см³ дистиллированной воды в мерной колбе вместимостью 100 см³. К раствору добавляют 1 см³ концентрированной серной кислоты и доводят объем в колбе дистиллированной водой до 100 см³.

7.1.13. Подготовка катализатора — сплав никель-алюминий

Для анализа используют порошкообразный сплав никель-алюминий (30—50 % никеля), предварительно просеянный через сито с диаметром отверстий 0,1 мм и тщательно перемешивают для повышения однородности состава.

В реакционную колбу взвешивают на весах 2-го класса около 0,3 г катализатора с записью результата до четвертого десятичного знака.

Катализатор активируют, разлагая его 10 см³ раствора гидроокиси натрия концентрации 2,5 моль/дм³ (2,5 н). При выделении водорода колбу нагревают на водяной бане с температурой 75—80 °С в течение 10 мин. Раствор гидроокиси натрия сливают с катализатора, промывают катализатор дистиллированной водой до отсутствия реакции на щелочь по фенолфталеину, промывают 10 см³ этилового спирта, 10 см³ изопропилового спирта и заливают 10 см³ изопропилового спирта. Все операции по промывке катализатора проводят, не допуская соприкосновения катализатора с воздухом более чем на 10 с.

После этого катализатор в растворе изопропилового спирта используют для анализа.

Если активированный никель используют для анализа не сразу после приготовления, его хранят в закрытом сосуде под слоем изопропилового спирта из-за его пирофорности.

7.2. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика готовят две серии мерных пробирок или цилиндров с пришлифованной пробкой, вместимостью 25 см³.

В первую серию пробирок приливают 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 2,5; 3,0 см³ раствора Б.

Во вторую серию пробирок приливают 0,1; 0,2; 0,3; 0,4 и 0,5 см³ раствора Б. Затем в пробирки приливают по 10 см³ раствора сернокислого кадмия массовой концентрации 8,6 г/дм³ и раствора гидроокиси натрия массовой концентрации 2,7 г/дм³. Затем в каждую пробирку приливают по 0,3 см³ раствора сернокислого N, N-диметил-п-фенилендиамина, приготовленного по п. 7.1. Пробирки закрывают и сильно встряхивают. Сразу же приливают по 0,5 см³ раствора хлористого железа с массовой долей 10 %. Вначале появляется малиново-красное окрашивание, которое затем переходит в сине-голубое (в зависимости от содержания серы) окрашивание различной степени интенсивности. Измеряют оптическую плотность полученных растворов на спектрофотометре, спектроколориметре или фотоколориметре при длине волны 670 нм (для ФЭКа используют красный светофильтр № 8) в кювете с толщиной слоя 1 см для первой серии пробирок и 5 см для второй серии пробирок.

В кювету сравнения помещают те же реагенты, что и в пробирки, за исключением сульфида натрия.

Градуировочный график строят в координатах оптическая плотность (D) — содержание серы в микрограммах. Для каждой толщины кюветы строят отдельный график.

8. Проведение испытания

8.1. Определение массовой доли серы в катализаторе

Обычно катализатор содержит некоторое количество серы. Поэтому при определении массовой доли серы в маслах при расчетах учитывают содержание массовой доли серы в катализаторе.

Для определения массовой доли серы в катализаторе с использованием установки (черт. 1) реакционную колбу с подготовленным катализатором присоединяют к насадке 5 и пропускают в колбу через воронку 3 азот со скоростью 10—20 пузырьков в минуту. Азот предварительно очищают, пропуская его через склянку, в которую прилиты равные объемы 15—20 см³ растворов сернокислого кадмия массовой концентрации 8,6 г/дм³ и гидроокиси натрия массовой концентрации 2,7 г/дм³.

В поглотительный сосуд 8 наливают по 10 см³ растворов сернокислого кадмия и гидроокиси натрия указанных выше концентраций и сосуд также присоединяют к прибору.

Все шлифы в приборе предварительно смазывают глицерином.

Реакционную колбу нагревают на водяной бане с температурой 75—80 °С в течение 35—40 мин для десульфирования пробы.

Через 35—40 мин подачу азота прекращают, перекрывая кран в воронке и вынимают из воронки трубку, подводящую азот.

В воронку приливают 10 см³ раствора соляной кислоты с массовой долей 25 %, присоединяют трубку, подающую азот, открывают кран воронки и под давлением азота вводят кислоту в реакционную колбу. Первые 1—2 см³ кислоты вводят очень осторожно, медленно, по каплям, так как происходит бурное выделение водорода. После введения всего количества кислоты продолжают пропускать газ и нагревать колбу 30—35 мин. Выделяющийся сероводород перегоняется током азота через холодильник в поглотительный сосуд, где он связывается сернокислым кадмием.

Через 30—35 мин поглотительный сосуд отсоединяют от насадки и через алонж вводят в него 0,3 см³ раствора сернокислого N, N-диметил-*n*-фенилендиамина. Раствор встряхивают, предварительно закрыв сосуд пробкой, и добавляют 0,5 см³ хлористого железа, после чего встряхивают, закрыв алонж пробкой. При этом развивается сине-голубое окрашивание раствора (образуется митиленовый голубой). Алонж и трубку промывают дистиллированной водой 1—2 см³, присоединяя промывные воды к реакционному раствору и доводят его объем в поглотительном сосуде до 25 см³ дистиллированной водой.

Через 5 мин измеряют оптическую плотность раствора на спектрофотометре, спектроколориметре или ФЭКе (при красном светофильтре № 8) при длине волны 670 нм в кювете с толщиной слоя 5 или 1 см в зависимости от интенсивности окраски анализируемого раствора.

В кювету сравнения помещают по 10 см³ растворов сернокислого кадмия массовой концентрации 8,6 г/дм³ и гидроокиси натрия массовой концентрации 2,7 г/дм³, 0,3 см³ раствора N, N-диметил-*n*-фенилендиамина и 0,5 см³ раствора хлористого железа.

Массу серы в навеске в микрограммах находят по градуировочному графику и рассчитывают ее массовую долю в катализаторе.

8.2. Определение массовой доли серы в маслах

В реакционную колбу 1 (черт. 1) с подготовленным катализатором взвешивают на весах 2-го класса с записью результата до четвертого десятичного знака около 0,2—3,0 г анализируемого масла (чтобы предполагаемое содержание серы в пробе не превышало 15 мкг). Колбу присоединяют к насадке 5, пред-

С. 20 ГОСТ 8988—77

варительно смазав шлифы глицерином, и через воронку 3 пропускают в колбу азот со скоростью 20—30 пузырьков в минуту.

В поглотительный сосуд 8 приливают по 10 см³ растворов сернокислого кадмия массовой концентрации 8,6 г/дм³ и гидроокиси натрия массовой концентрации 2,7 г/дм³, вставляют алонж и присоединяют его к насадке 5.

Содержимое реакционной колбы нагревают, периодически помешивая в токе азота на водяной бане с температурой 75—80 °С в течение 35—40 мин для десульфирования масла.

Через 35—40 мин перекрывают кран воронки и отсоединяют трубку, подающую азот. В воронку помещают 10 см³ водного раствора соляной кислоты с массовой долей 25 %, присоединяют трубку, подающую азот, открывают кран воронки и под давлением азота вливают раствор кислоты в реакционную колбу.

Введение кислоты и последующие операции проводят так же, как описано в п. 8.1 при определении массы серы в катализаторе.

По градуировочному графику находят соответствующую измеренной оптической плотности массу серы в пробе в микрограммах и далее вычисляют ее массовую долю в масле.

9. Обработка результатов

Массовую долю серы в катализаторе (X_1) в млн⁻¹ вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{A_1}{m_1} ,$$

где A_1 — масса серы в анализируемом катализаторе, найденная по градуировочному графику, мкг;

m_1 — масса анализируемого катализатора, г.

Массу серы в навеске катализатора, использованном для анализа масла, (X_2) в мкг, вычисляют по формуле

$$X_2 = X_1 \cdot m_2 ,$$

где X_1 — массовая доля серы в катализаторе, млн⁻¹;

m_2 — масса катализатора, использованного для анализа масла, г.

Массовую долю серы в анализируемом образце масла (X_3) в млн⁻¹ вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{A_2 - X_2}{m_3} ,$$

где A_2 — масса серы в анализируемой пробе масла вместе с массой серы, содержащейся в катализаторе, найденная по градуировочному графику, мкг;

X_2 — масса серы, содержащаяся в катализаторе, использованном для анализа масла, мкг;

m_3 — масса анализируемого масла, г.

Результаты определения вычисляют до первого десятичного знака с последующим округлением до целых чисел.

За результат измерения принимают среднее арифметическое двух параллельных определений.

Прил. 1—5 (Введены дополнительно, Изм. № 2).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством пищевой промышленности СССР

ИСПОЛНИТЕЛИ

А. Б. Белова, М. Г. Григорьева

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 04.08.77 № 1916

3. Взамен ГОСТ 8988—59

4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, приложения
ГОСТ 84—76	Приложение 5
ГОСТ 1770—74	Приложение 4, 5
ГОСТ 2053—77	Приложение 5
ГОСТ 3022—80	Приложение 4
ГОСТ 3118—77	Приложение 5
ГОСТ 3273—75	Приложение 4
ГОСТ 4147—74	Приложение 5
ГОСТ 4159—79	Приложение 5
ГОСТ 4207—75	Приложение 5
ГОСТ 4232—74	Приложение 5
ГОСТ 4328—77	Приложение 5
ГОСТ 4456—75	Приложение 5
ГОСТ 5471—83	3.1, 4.1, приложение 5
ГОСТ 5472—50	4.2.
ГОСТ 5475—69	4.9
ГОСТ 5476—80	4.5
ГОСТ 5477—69	4.4
ГОСТ 5478—64	4.12
ГОСТ 5479—64	4.10
ГОСТ 5480—59	4.8
ГОСТ 5481—66	4.7
ГОСТ 6247—79	5.1
ГОСТ 6709—72	Приложение 5
ГОСТ 6824—76	Приложение 4
ГОСТ 6995—77	Приложение 4
ГОСТ 7328—82	Приложение 5
ГОСТ 7824—80	4.14
ГОСТ 8677—76	Приложение 4
ГОСТ 9218—86	5.1
ГОСТ 9287—59	4.11
ГОСТ 9293—74	Приложение 4, 5
ГОСТ 10163—76	Приложение 5
ГОСТ 10583—76	2.2.

С. 22 ГОСТ 8988—77

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта, приложения
ГОСТ 10674—82	5.1
ГОСТ 11812—66	4.6
ГОСТ 12026—76	Приложение 4
ГОСТ 13950—84	5.1
ГОСТ 14919—83	Приложение 5
ГОСТ 15846—79	5.3
ГОСТ 16590—81	Приложение 4
ГОСТ 17433—80	Приложение 4
ГОСТ 18300—72	Приложение 5
ГОСТ 18481—81	Приложение 5
ГОСТ 19433—81	5.4
ГОСТ 20292—74	Приложение 4, 5
ГОСТ 24104—80	Приложение 4, 5
ГОСТ 25336—82	Приложение 4, 5
ГОСТ 25706—83	Приложение 4

5. Срок действия продлен до 01.01.92 Постановлением Госстандарта СССР от 18.08.87 № 3321
6. Переиздание (ноябрь 1987 г.) с изменениями № 1, 2, утвержденными в декабре 1982 г., июле 1987 г. (ИУС 4—83, 12—87)

Редактор *Т. В. Смыка*
Технический редактор *Л. Я. Митрофанова*
Корректор *А. В. Прокофьев*

Сдано в наб. 16.10.87 Подп. в печ. 20.01.88 1,5 усл. п. л. 1,5 усл. кр.-отт. 1,62 уч.-изд л.
Тир. 3000 Цена 10 коп.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123840, Москва, ГСП,
Новопресненский пер., 3.
Калужская типография стандартов, ул. Московская, 256. Зак. 2997

Н. ПИЩЕВЫЕ И ВКУСОВЫЕ ПРОДУКТЫ

Группа Н62

Изменение № 3 ГОСТ 8988—77 Масло рапсовое. Технические условия

Утверждено и введено в действие Постановлением Госстандарта России от 27.03.92 № 277

Дата введения 01.07.92

Вводную часть дополнить абзацем: «Требования настоящего стандарта являются обязательными».

Пункт 2.2. Исключить слова: «отвечающих требованиям Министерства здравоохранения СССР по остаточному количеству хлорорганических пестицидов (см. справочное приложение 1)»;

дополнить абзацами: «Содержание токсичных элементов, пестицидов и микотоксинов в масле семян рапса, предназначенных для переработки на пищевые продукты, не должно превышать допустимые уровни, установленные в Медико-биологических требованиях и санитарных нормах качества продовольственного сырья и пищевых продуктов, утвержденных 01.08.89 № 5061—89.

По согласованию с потребителем допускается использовать для промышленной переработки на пищевые продукты семена рапса с массовой долей эруковой кислоты не более 50 % (к сумме жирных кислот)».

Пункт 2.4. Таблица 2. Исключить показатели «Число омыления», «Подное число», «Массовая доля неомываемых веществ», «Массовая доля серы» и относящиеся к ним нормы и нормы показателя «Массовая доля фосфоросодержащих веществ» для нерафинированного масла.

Раздел 2 дополнить пунктами — 2.4а, 2.5а: «2.4а. Нормы показателей «Число омыления», «Подное число», «Массовая доля неомываемых веществ» и «Массовая доля фосфоросодержащих веществ» приведены в приложении 2б, нормы показателя «Массовая доля серы» приведены в приложении 3.

2.5а. По согласованию с потребителем допускается использовать для переработки на пищевые продукты масло с массовой долей эруковой кислоты не более 50 %».

Пункты 2.6, 4.7. Заменить ссылку: ГОСТ 5481—66 на ГОСТ 5481—89.

Пункт 2.7 изложить в новой редакции: «2.7. Содержание токсичных элементов, пестицидов и микотоксинов в рапсовом масле, предназначенном для переработки на пищевые продукты, не должны превышать допустимые уровни, установленные в Медико-биологических требованиях и санитарных нормах качества продовольственного сырья и пищевых продуктов, утвержденных 01.08.89 № 5061—89 (см. приложение 2 и 2а)».

Пункт 2.8 исключить.

Раздел 3 дополнить пунктом — 3.1а: «3.1а. В документе о качестве рапсового масла, направляемого для переработки на пищевые продукты, необходимо указывать значение массовой доли эруковой кислоты (результат непосредственного определения эруковой кислоты в отгружаемой партии рапсового масла или данные сертификата на поставляемые семена рапса)».

Пункты 3.2, 3.3 изложить в новой редакции: «3.2. Массовую долю эруковой кислоты изготовитель определяет периодически не реже одного раза в месяц. В каждой партии этот показатель указывают на основании сертификата на семена рапса (по анализу масла в семенах).

3.3. Контроль за содержанием токсичных элементов, пестицидов, микотоксинов осуществляется в соответствии с порядком, установленным производителем продукции по согласованию с органами государственного санитарного надзора и гарантирующим безопасность продукции».

Пункт 4.1 дополнить абзацем: «Подготовка проб для определения токсичности элементов — по ГОСТ 26929—86».

Пункт 4.13 изложить в новой редакции: «4.13. Содержание пестицидов и микотоксинов определяют по методам, установленным Министерством здравоохранения СССР».

(Продолжение см. с. 167)

(Продолжение изменения к ГОСТ 8988-77)

Раздел 4 дополнить пунктом — 4.17: «4.17. Определение токсичных элементов — по ГОСТ 26929—86, ГОСТ 26928—86, ГОСТ 26930—86, ГОСТ 26931—86, ГОСТ 26932—86, ГОСТ 26933—86, ГОСТ 26934—86».

Пункт 5.4 дополнить абзацем (после третьего): «Массовая доля эруковой кислоты (для масла отгружаемого для переработки на пищевые продукты)»; последний абзац исключить.

Стандарт дополнить разделом — 5а:

«5а. Указание по применению

Рапсовое масло с массовой долей эруковой кислоты не более 50 % при переработке на пищевые продукты должно использоваться в смесях с другими растительными маслами. При этом предприятие-изготовитель гарантирует массовую долю эруковой кислоты не более 5 % в смеси растительных масел или в жировой основе готового продукта».

Приложение 1. Таблица. Графу «Наименование пестицида» изложить в новой редакции:

Наименование пестицида

ГХЦГ гамма-изомер
Гептакхлор
ДДТ

Приложение 2. Таблица. Графы «Наименование пестицида», «Максимально допустимые уровни, млн^{-1} (мг/кг)» изложить в новой редакции:

Наименование пестицида	Максимально допустимые уровни, млн^{-1} (мг/кг)
ГХЦГ гамма-изомер Гептакхлор ДДТ	1,0 Не допускается 0,25

Стандарт дополнить приложениями — 2а, 2б:

ПРИЛОЖЕНИЕ 2а
Справочное

Допустимые уровни содержания токсичных элементов и микотоксинов в растительных маслах, утвержденные Министерством здравоохранения СССР

Наименование про- дукта	Допустимые уровни, мг/л, не более						
	Свинец, мг/л	Кадмий мг/л	Ртуть мг/л	Медь мг/л	Железо, железо- жинк мг/л	Азлаток- сили- В, мг/л	Заара- лемон мг/л
Растительные масла	0,1	0,05	0,03	0,5	5,0	0,005	1,0

(Продолжение см. с. 168)

(Продолжение изменения к ГОСТ 8988—77)

ПРИЛОЖЕНИЕ 26

Справочное

Наименование показателя	Норма для масла		
	рафинированно- го и недезодориро- ванного	неррафинированного	
		первого сорта	второго сорта
Число омыления, мг/КОН/г: масла с массовой долей эруковой кислоты, не более 5 %		179—200	
масла с массовой долей эруковой кислоты более 5 %		165—180	
Иодное число, гJ ₂ /100 г: масла с массовой долей эруковой кислоты, не более 5 %		108—118	
масла с массовой долей эруковой кислоты более 5 %		94—106	
Массовая доля неомываемых ве- ществ, %	1,2	1,5	1,5
Массовая доля фосфоросодержащих веществ в пересчете на стеароолеоле- цитин, %, не более	—	2,0	2,0

Приложение 4. Раздел 3. Заменить ссылку: ГОСТ 16590—71 на «ГОСТ 28498—90 и нормативно-технической документации».

(ИУС № 6 1992 г.)