

---

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО  
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

---



НАЦИОНАЛЬНЫЙ  
СТАНДАРТ  
РОССИЙСКОЙ  
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р  
54634—  
2011

---

**ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ**  
**Метод определения витамина Е**

Издание официальное



Москва  
Стандартинформ  
2019

## Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Учреждением Российской академии медицинских наук «Научно-исследовательский институт питания»

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 36 «Функциональные пищевые продукты»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 12 декабря 2011 г. № 783-ст

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

5 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Октябрь 2019 г.

*Правила применения настоящего стандарта установлены в статье 26 Федерального закона от 29 июня 2015 г. № 162-ФЗ «О стандартизации в Российской Федерации». Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном (по состоянию на 1 января текущего года) информационном указателе «Национальные стандарты», а официальный текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ближайшем выпуске ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет ([www.gost.ru](http://www.gost.ru))*

**Содержание**

1 Область применения .....	1
2 Нормативные ссылки .....	1
3 Термины и определения .....	2
4 Сущность метода .....	2
5 Требования безопасности .....	3
6 Условия выполнения испытания .....	3
7 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы .....	4
8 Подготовка к выполнению измерений .....	5
9 Выполнение измерений .....	8
10 Обработка и оформление результатов .....	8
11 Метрологические характеристики метода .....	9
Библиография .....	11

## НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ

## Метод определения витамина Е

Functional food products. Method of vitamin E determination

Дата введения — 2013—01—01

**1 Область применения**

Настоящий стандарт распространяется на функциональные пищевые продукты и устанавливает метод определения массовой доли витамина Е в виде  $\alpha$ -,  $\beta$ -,  $\gamma$ -,  $\delta$ -токоферолов, ацетата  $\alpha$ -токоферола с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии (далее — ВЭЖХ).

Диапазон измерений массовой доли витамина Е составляет от 5 до 500  $\text{млн}^{-1}$ .

**Примечание** — Настоящий стандарт допускается распространять на пищевые продукты при условии соблюдения диапазона измерений.

**2 Нормативные ссылки**

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие 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 12.1.019 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

ГОСТ 427 Линейки измерительные металлические. Технические условия

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

ГОСТ 4166 Реактивы. Натрий сернокислый. Технические условия

ГОСТ 4517 Реактивы. Методы приготовления вспомогательных реагентов и растворов, применяемых при анализе

ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 8981 Эфиры этиловый и нормальный бутиловый уксусной кислоты технические. Технические условия

ГОСТ 9293 Азот газообразный и жидккий. Технические условия

ГОСТ 12026 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия

ГОСТ 13496.0 Комбикорма, комбикормовое сырье. Методы отбора проб

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

ГОСТ 16317 Приборы холодильные электрические бытовые. Общие технические условия

ГОСТ 18300<sup>1)</sup> Спирт этиловый ректифицированный технический. Технические условия

ГОСТ 19627 Гидрохинон (параэтилбензол). Технические условия

ГОСТ 24363 Реактивы. Калия гидроокись. Технические условия

<sup>1)</sup> Действует ГОСТ Р 55878—2013.

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

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

ГОСТ 27025 Реактивы. Общие указания по проведению испытаний

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

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

ГОСТ Р 8.563—2009 Государственная система обеспечения единства измерений. Методики (методы) измерений

ГОСТ Р 51652<sup>1)</sup> Спирт этиловый ректифицированный из пищевого сырья. Технические условия

ГОСТ Р 52062<sup>2)</sup> Масла растительные. Правила приемки и методы отбора проб

ГОСТ Р 52179<sup>3)</sup> Маргарины, жиры для кулинарии, кондитерской, хлебопекарной и молочной промышленности. Правила приемки и методы контроля

ГОСТ Р 52349 Продукты пищевые. Продукты пищевые функциональные. Термины и определения

ГОСТ Р 53228 Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

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

ГОСТ Р ИСО/МЭК 17025—2006<sup>4)</sup> Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий

**Примечание** — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если заменен ссылочный стандарт, на который дана недатированная ссылка, то рекомендуется использовать действующую версию этого стандарта с учетом всех внесенных в данную версию изменений. Если заменен ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, то рекомендуется использовать версию этого стандарта с указанным выше годом утверждения (принятия). Если после утверждения настоящего стандарта в ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение рекомендуется применять без учета данного изменения. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, рекомендуется применять в части, не затрагивающей эту ссылку.

### 3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены термины по ГОСТ Р 52349, а также следующий термин с соответствующим определением:

**3.1 содержание витамина Е:** Массовая доля токоферолов ( $\alpha$ -,  $\beta$ -,  $\gamma$ - и  $\delta$ -токоферолов, ацетата  $\alpha$ -токоферола), определенная в соответствии с настоящим стандартом и выраженная в миллионных долях,  $\text{млн}^{-1}$ .

**Примечание** — При вычислении содержания витамина Е в единицах токофероловых эквивалентов (один токофероловый эквивалент соответствует 1 мг d- $\alpha$ -токоферола) количество мг токоферолов следует умножить на соответствующий коэффициент пересчета: для dl- $\alpha$ -токоферола — 0,74, dl- $\alpha$ -токоферола ацетата — 0,67, d- $\beta$ -токоферола — 0,5, d- $\gamma$ -токоферола — 0,1, d- $\delta$ -токоферола — 0,03.

### 4 Сущность метода

Определение витамина Е в экстракте, полученном из анализируемой пробы, проводят разделением токоферолов методом нормально-фазной (далее — НФ) или обращенно-фазной (далее — ОФ)

<sup>1)</sup> Действует ГОСТ 5962—2013.

<sup>2)</sup> Действует ГОСТ 32190—2013.

<sup>3)</sup> Действует ГОСТ 32189—2013.

<sup>4)</sup> Заменен на ISO/IEC 17025—2019.

ВЭЖХ с последующим фотометрическим или флуориметрическим детектированием. При необходимости экстракт получают после щелочного гидролиза анализируемой пробы.

Количественный анализ проводят методом внешнего стандарта с использованием площади или высоты пиков токоферолов.

## 5 Требования безопасности

### 5.1 Условия безопасного проведения работ

При выполнении испытаний необходимо соблюдать требования пожарной безопасности, установленные ГОСТ 12.1.004, электробезопасности — ГОСТ 12.1.019, техники безопасности при работе с реактивами — ГОСТ 12.1.007, а также требования, изложенные в технической документации на спектрофотометр, хроматограф, другие приборы и оборудование.

Помещение, в котором проводят испытания, должно быть снабжено приточно-вытяжной вентиляцией. Контроль за содержанием вредных веществ в воздухе рабочей зоны следует проводить в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005.

При работе с газовыми баллонами необходимо руководствоваться [1].

### 5.2 Требования к квалификации оператора

К выполнению испытаний и обработке результатов допускаются лица с высшим или средним специальным образованием по профессиям химик, инженер-химик, техник, лаборант, имеющие опыт работы в химической лаборатории. Первое применение метода в лаборатории следует проводить под наблюдением квалифицированного специалиста в области ВЭЖХ.

## 6 Условия выполнения испытания

### 6.1 Общие условия

Испытания проводят в нормальных лабораторных условиях: температура окружающей среды —  $(25 \pm 5)^\circ\text{C}$ ; относительная влажность —  $(65 \pm 15)\%$ ; частота переменного тока —  $(50 \pm 5)$  Гц; напряжение в сети —  $(220 \pm 10)$  В.

При приготовлении и хранении растворов следует выполнять требования ГОСТ 27025, ГОСТ 4517.

Для предотвращения разрушения токоферолов анализ испытуемого материала и стандартов проводят в присутствии антиоксиданта (аскорбиновой кислоты, гидрохинона, пирогаллола), предохраняя пробы от попадания на них прямого солнечного света.

### 6.2 Условия фотометрических измерений

Условия фотометрических измерений приведены в таблице 1.

Таблица 1 — Условия фотометрических измерений

Токоферолы	Растворитель	Длина волны, нм	Удельный коэффициент поглощения $E_{\text{см}}^{1\%}$
$\alpha$ -токоферол	Метanol	292	76
$\beta$ -токоферол	Метanol	296	89
$\gamma$ -токоферол	Метanol	298	91
$\delta$ -токоферол	Метanol	298	87
Ацетат $\alpha$ -токоферола	Этанол	285	44

### 6.3 Условия хроматографического анализа

Температура хроматографической колонки:  $25^\circ\text{C}$  или окружающей среды.

Скорость потока подвижной фазы:  $0.7 \text{ см}^3/\text{мин}$  (ориентировочное значение).

Объем вводимой пробы: от  $10 \cdot 10^{-3}$  до  $50 \cdot 10^{-3} \text{ см}^3$ .

Подвижная фаза для ОФ ВЭЖХ: смесь ацетонитрила, метилового спирта, метилена хлористого в объемном соотношении 50:45:5.

Подвижная фаза для НФ ВЭЖХ: смесь н-гексана и 2-пропанола в объемном соотношении 98:2.

Проверку оптимальности условий хроматографического разделения осуществляют путем хроматографического анализа смешанного раствора токоферолов с массовой концентрацией каждого токоферола не менее 10 мкг/см<sup>3</sup>. Данный раствор готовят из основных растворов  $\alpha$ - (β-, γ- и δ-)токоферола и ацетата  $\alpha$ -токоферола по аналогии с методикой приготовления рабочих растворов по 8.1.2. Эффективность хроматографического разделения признается удовлетворительной, если коэффициент разделения соседних пиков токоферолов (за исключением пиков β- и γ-токоферолов, которые не разделяются в режиме ОФ ВЭЖХ) составляет 1,3. В противном случае для достижения требуемой эффективности разделения экспериментальным путем подбирают скорость потока подвижной фазы или проводят испытания других колонок.

## 7 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

7.1 Для определения содержания массовой доли витамина Е применяют следующие средства измерений, вспомогательное оборудование и материалы:

- весы по ГОСТ Р 53228, обеспечивающие точность взвешивания с пределами допускаемой абсолютной погрешности ± 0,1 мг;
- спектрофотометр со спектральным диапазоном работы от 190 до 1100 нм, основной погрешностью измерений коэффициента пропускания не более 1 %;
- кюветы кварцевые с длиной оптического пути 1 см;
- хроматограф высокоэффективный жидкостный, включающий следующие элементы: насос, устройство для ввода проб, колонку аналитическую для НФ ВЭЖХ диаметром 0,30—0,46 см, длиной 10—25 см, заполненную силикагелем или силикагелем, модифицированным диол-, CN- или NH<sub>2</sub>-группами, или колонку аналитическую для ОФ ВЭЖХ диаметром 0,30—0,46 см, длиной 10—25 см, заполненную октадецилсиликатом с размером частиц 5 мкм; флуориметрический детектор (длины волн, нм: возбуждения — 295 нм, эмиссии — 330 нм) или спектрофотометрический детектор (длина волны детектирования — 292 нм) и погрешностью измерений не более 10 % отн.; регистрирующее устройство: интегратор или самописец, позволяющий проводить измерение площади (или высоты) пика с погрешностью не более 1 %; программное обеспечение для обработки полученных результатов измерений;
- фильтры для фильтрования подвижной фазы и анализируемых растворов (например, с размером пор 0,45 мкм);
- микрошприц типа «Гамильтон» вместимостью 0,1 см<sup>3</sup> для ввода проб в жидкостный хроматограф;
- пипетки градуированные 1(2,3)—1(2)—1—0,5(1,2,5,10,25) по ГОСТ 29227 или дозаторы автоматические с аналогичными или изменяемыми объемами доз с относительной погрешностью дозирования не более ± 1 %;
- цилиндры 1—50(100,250)—1(2) по ГОСТ 1770;
- колбы мерные 2—50(100,250,500,1000)—2 по ГОСТ 1770;
- пробирки мерные с притертными пробками П-2—5(10,15,20,25)—0,1(0,2)ХС по ГОСТ 1770;
- стаканы В(Н)-1—50(100,150,250)ХС по ГОСТ 25336;
- колбы круглодонные К-1—100(250,500)—29/32ТС по ГОСТ 25336;
- воронки В-36(56)—80ХС, В-75—110(140)ХС, В-100—150ХС по ГОСТ 25336;
- линейка металлическая с ценой деления 1 мм по ГОСТ 427;
- встраиватель для колб и пробирок с диапазоном частот колебаний платформ 100—150 колебаний в минуту;
- центрифуга, обеспечивающая 4—6 тыс. об/мин;
- баня водяная с регулятором нагрева, способная поддерживать температуру от 40 °С до 100 °С;
- баня ультразвуковая лабораторная рабочим объемом не менее 2 дм<sup>3</sup>;
- испаритель ротационный с диапазоном рабочего давления от 7 до 760 мм рт. ст. (от 9 · 10<sup>2</sup> до 10 · 10<sup>4</sup> Па) или насос водоструйный по ГОСТ 25336;
- холодильники стеклянные лабораторные по ГОСТ 25336;
- термометр лабораторный жидкостный, диапазон измерений от 0 °С до 100 °С, цена деления шкалы 1 °С по ГОСТ 28498;
- баллон с газообразным азотом по ГОСТ 9293, ос. ч. или по [1];
- бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026;
- плитка электрическая закрытого типа по ГОСТ 14919;

- мельница лабораторная электрическая;
- холодильник бытовой по ГОСТ 16317.

7.2 При выполнении измерений применяют следующие реактивы и материалы:

- спирт этиловый абсолютный ( $C_2H_5OH$ ) массовой долей основного вещества не менее 99,9 %;
- спирт этиловый ректифицированный ( $C_2H_5OH$ ) массовой долей основного вещества не менее 96 % или по ГОСТ Р 51652, ГОСТ 18300;

- спирт метиловый ( $CH_3OH$ ) массовой долей основного вещества не менее 99,9 %;
- ацетонитрил ( $CH_3CN$ ) массовой долей основного вещества не менее 99,8 %;
- метилен хлористый ( $CH_2Cl_2$ ) массовой долей основного вещества не менее 99,8 %;
- н-гексан ( $C_6H_{14}$ ) массовой долей основного вещества не менее 99 %;
- этилацетат ( $C_4H_8O_2$ ) массовой долей основного вещества не менее 99 % или по ГОСТ 8981;
- 2-пропанол ( $C_3H_8O$ ) массовой долей основного вещества не менее 99 %;
- эфир петролейный, перегнанный при температуре  $(50 \pm 10)^\circ C$ , очищенный от перекисей;
- эфир диэтиловый, очищенный от перекисей, содержащий 0,1 % пирогаллола по [2];
- калия гидроокись (КОН) по ГОСТ 24363, х. ч. или ч. д. а., раствор КОН массовой долей 50 %;
- натрий сернокислый ( $Na_2SO_4$ ) безводный массовой долей основного вещества не менее 99,5 % или по ГОСТ 4166, х. ч.;

- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту аскорбиновую ( $C_6H_8O_6$ ) по [3] или [4], х. ч.;
- гидрохинон ( $C_6H_6O_2$ ) массовой долей основного вещества не менее 99 % или по ГОСТ 19627;
- пирогаллол ( $C_6H_6O_3$ ) массовой долей основного вещества не менее 99 %;
- бутилгидрокситолул ( $C_{15}H_{24}O$ ) массовой долей основного вещества не менее 99 %;
- $\alpha$ -токоферол  $M(C_{29}H_{50}O_2) = 430,7$  г/моль, массовой долей основного вещества не менее 95 %;
- $\alpha$ -токоферола ацетат  $M(C_{31}H_{52}O_3) = 472,7$  г/моль, массовой долей основного вещества не менее 95 % или по [5], или по [6]:
- $\beta$ -токоферол  $M(C_{28}H_{48}O_2) = 416,7$  г/моль, массовой долей основного вещества не менее 90 %;
- $\gamma$ -токоферол  $M(C_{28}H_{48}O_2) = 416,7$  г/моль, массовой долей основного вещества не менее 90 %;
- $\delta$ -токоферол  $M(C_{27}H_{46}O_2) = 402,7$  г/моль, массовой долей основного вещества не менее 90 %.

7.3 Допускается применение других средств измерений, 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 выполнению измерений

### 8.1 Приготовление растворов

#### 8.1.1 Исходные растворы стандартов

8.1.1.1 Исходные растворы стандартов токоферолов готовят растворением около 10 мг  $\alpha$ -токоферола ( $\beta$ -токоферола,  $\gamma$ -токоферола,  $\delta$ -токоферола) в 100 см<sup>3</sup> метилового спирта. Массовые концентрации  $\alpha$ -,  $\beta$ -,  $\gamma$ - и  $\delta$ -токоферолов составляют 0,1 мг/см<sup>3</sup>.

8.1.1.2 Исходные растворы стандартов ацетата  $\alpha$ -токоферола готовят растворением около 20 мг  $\alpha$ -токоферола ацетата в 100 см<sup>3</sup> этилового спирта абсолютного (для проведения ОФ-хроматографии) или в 100 см<sup>3</sup> н-гексана (для проведения НФ-хроматографии). Массовая концентрация ацетата  $\alpha$ -токоферола составляет 0,2 мг/см<sup>3</sup>.

8.1.1.3 Определение концентрации стандартных веществ в исходных растворах ( $c$ , мкг/см<sup>3</sup>) проводят после измерения их оптической плотности при оптимальной длине волн на спектрофотометре и вычисляют по формуле

$$c = \frac{A \cdot 10^6}{100 \cdot E_{1\text{cm}}^{1\%}}, \quad (1)$$

где  $A$  — оптическая плотность стандартного раствора;

$E_{1\text{cm}}^{1\%}$  — оптическая плотность раствора стандартных веществ в метиловом спирте или этиловом спирте абсолютном массовой концентрации 1 г в 100 см<sup>3</sup> при толщине поглощающего слоя 1 см, представленная в таблице 1;

$10^6$  — коэффициент пересчета граммов в микрограммы;

100 — коэффициент пересчета на 1 см<sup>3</sup>.

### 8.1.2 Рабочие растворы стандартов

8.1.2.1 Из исходных растворов готовят не менее четырех рабочих растворов каждого ( $\alpha$ -,  $\beta$ -,  $\gamma$ - и  $\delta$ -токоферола в диапазоне концентрации 1—10 мкг/см<sup>3</sup> при использовании флуориметрического детектора. Для этого точный объем 1—10 см<sup>3</sup> исходного раствора  $\alpha$ -,  $\beta$ -,  $\gamma$ - и  $\delta$ -токоферола, приготовленного по 8.1.1.1 для НФ или ОФ ВЭЖХ, с помощью пипетки или дозатора помещают в мерную колбу объемом 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки соответствующим растворителем (н-гексаном для анализа в варианте НФ ВЭЖХ и метиловым спиртом — для ОФ ВЭЖХ). Если анализ проводят с помощью спектрофотометрического детектора, концентрация  $\alpha$ -,  $\beta$ -,  $\gamma$ - и  $\delta$ -токоферола в градуировочных растворах должна находиться в диапазоне 2—20 мкг/см<sup>3</sup>. Для этого точный объем 2—20 см<sup>3</sup> исходного раствора  $\alpha$ -,  $\beta$ -,  $\gamma$ - и  $\delta$ -токоферола, приготовленного по 8.1.1.1 для НФ или ОФ ВЭЖХ, помещают в мерную колбу объемом 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки соответствующим растворителем (н-гексаном для анализа в варианте НФ ВЭЖХ и метиловым спиртом — для ОФ ВЭЖХ).

8.1.2.2 Из исходных растворов готовят не менее четырех рабочих растворов  $\alpha$ -токоферола ацетата в диапазоне концентрации 5—50 мкг/см<sup>3</sup> при использовании спектрофотометрического детектора. Для этого точный объем 2,5—25 см<sup>3</sup> исходного раствора, приготовленного по 8.1.1.2 для НФ или ОФ ВЭЖХ, с помощью пипетки или дозатора помещают в мерную колбу объемом 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки соответствующим растворителем (н-гексаном для анализа в варианте НФ ВЭЖХ и метиловым спиртом — для ОФ ВЭЖХ). Если анализ проводят с помощью флуориметрического детектора, из исходных растворов готовят не менее четырех градуировочных растворов  $\alpha$ -токоферола ацетата в диапазоне концентрации 20—100 мкг/см<sup>3</sup>. Для этого точный объем 10—50 см<sup>3</sup> исходного раствора  $\alpha$ -токоферола ацетата, приготовленного по 8.1.1.2 для НФ или ОФ ВЭЖХ, с помощью пипетки или дозатора помещают в мерную колбу объемом 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки соответствующим растворителем (н-гексаном для анализа в варианте НФ ВЭЖХ и метиловым спиртом — для ОФ ВЭЖХ).

Все растворы в ходе приготовления и анализа защищают от воздействия ультрафиолетового излучения. Растворы токоферолов хранят при температуре не выше 4 °C в течение 2 мес.

### 8.2 Отбор и подготовка проб

8.2.1 Отбор проб проводят по нормативным документам на конкретные виды продукции и по ГОСТ 13496.0, ГОСТ 26809.1, ГОСТ Р 52062, ГОСТ Р 52179.

8.2.2 Крупные частицы средней пробы, выделенной методом квартования из лабораторной пробы, измельчают с использованием подходящего оборудования (например, лабораторной мельницы) до такого состояния, чтобы весь продукт проходил через сито с отверстиями диаметром 1 мм. Размолотую пробу тщательно перемешивают.

Анализируемые пробы гомогенизируют, избегая воздействия повышенной температуры.

#### 8.2.3 Пищевые продукты на масложировой основе с массовой долей воды не более 1 %, обогащенные $\alpha$ -, $\beta$ -, $\gamma$ - и $\delta$ -токоферолами, а также ацетатом $\alpha$ -токоферола

2—5 г анализируемой пробы переносят в мерную колбу на 25 см<sup>3</sup>, растворяют в 10—15 см<sup>3</sup> н-гексана, используя ультразвуковую баню для ускорения растворения. Раствор доводят до метки н-гексаном. При необходимости раствор можно использовать для последующего разведения н-гексаном.

#### 8.2.4 Пищевые продукты на масложировой основе с массовой долей воды не более 20 %, обогащенные $\alpha$ -, $\beta$ -, $\gamma$ - и $\delta$ -токоферолами, а также ацетатом $\alpha$ -токоферола

2—5 г анализируемой пробы переносят в колбу и растворяют при интенсивном перемешивании в 10 см<sup>3</sup> н-гексана, используя ультразвуковую баню для ускорения растворения. Удаляют избыток воды добавлением безводного сульфата натрия. Содержимое колбы фильтруют через бумажный фильтр для отделения нерастворившегося осадка. Колбу промывают дважды 5 см<sup>3</sup> н-гексана. Фильтраты собирают в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>. Раствор доводят до метки н-гексаном.

#### 8.2.5 Другие пищевые продукты, обогащенные $\alpha$ -, $\beta$ -, $\gamma$ - и $\delta$ -токоферолами, а также ацетатом $\alpha$ -токоферола

Для проведения щелочного гидролиза 5—20 г анализируемой сухой или жидкой пробы помещают в плоскодонную колбу вместимостью 100—500 см<sup>3</sup>. К сухому материалу добавляют 5—20 см<sup>3</sup> воды и нагревают на водяной бане при температуре от 60 °C до 70 °C при перемешивании в течение 5 мин. Затем прибавляют 50—150 см<sup>3</sup> этилового ректифицированного спирта, 0,2—2,0 г антиоксиданта (аскорбиновой кислоты, гидрохинона, бутилгидрокситолуола), 3—40 см<sup>3</sup> 50 % раствора гидроокиси калия и нагревают в течение 15—40 мин на водяной бане с обратным холодильником при температуре 80 °C—100 °C. Рекомендуемые соотношения испытуемой пробы и реагентов приведены в таблице 2.

Таблица 2 — Рекомендуемые соотношения испытуемого материала и реагентов

Массовая доля витамина Е, млн <sup>-1</sup>	Навеска испытуемого материала, г	Объем этанола, см <sup>3</sup>	Объем 50%-ного раствора KOH, см <sup>3</sup>
От 5 до 100 включ.	10—20	150	40
Св. 100 до 1000 включ.	5—10	100	15
Св. 1000 до 5000 включ.	1—5	50	3

Если после охлаждения на поверхности смеси остается слой масла или жира, то объем добавленного раствора KOH и время щелочного гидролиза увеличивают.

После окончания гидролиза содержимое колбы быстро охлаждают до  $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$  и количественно переносят в делительную воронку. Колбу ополаскивают водой, объем которой равен объему добавленного этилового спирта, и воду сливают в ту же воронку. Токоферолы экстрагируют диэтиловым (или петролейным) эфиром, этилацетатом, н-гексаном, н-гексаном с добавкой диэтилового (или петролейного) эфира в объемном соотношении 1:1 в течение 2 мин. Если в качестве экстрагента используется н-гексан или н-гексан с добавкой диэтилового (или петролейного) эфира, то для учета возможной неполной экстракции токоферолов следует применять метод добавок стандартов.

Экстракцию повторяют три-четыре раза порциями экстрагента 50—100 см<sup>3</sup>. Объединенный экстракт отмывают от щелочи три-четыре раза порциями воды 50—150 см<sup>3</sup> до исчезновения щелочной реакции промывных вод (по универсальной индикаторной бумаге).

Для удаления воды экстракт фильтруют через фильтр с 2—5 г безводного сульфата натрия. Далее экстракт упаривают досуха, используя роторный испаритель, и перерастворяют в н-гексане. При необходимости раствор можно использовать для последующего разведения.

8.2.6 Раствор, полученный по 8.2.3 (8.2.4, 8.2.5), анализируют методом НФ ВЭЖХ. Для анализа методом ОФ ВЭЖХ аликототу гексанового раствора упаривают в токе азота и сухой остаток перерастворяют в элюенте для ОФ ВЭЖХ. Навеску испытуемого материала и объем растворителя подбирают таким образом, чтобы массовая концентрация токоферолов в анализируемом растворе находилась в диапазоне, соответствующем диапазону массовых концентраций рабочих растворов стандартных веществ, используемых при построении градуировочного графика по 8.4.

### 8.3 Подготовка жидкостного хроматографа

Подготовку жидкостного хроматографа к работе осуществляют в соответствии с инструкцией по эксплуатации оборудования. Перед началом работы колонку промывают элюентом.

### 8.4 Построение градуировочной зависимости

Процедуры построения градуировочной зависимости выполняют в соответствии с руководством по эксплуатации оборудования и руководством пользователя по программному обеспечению. Проводят хроматографический анализ не менее четырех рабочих растворов витамина Е, подготовленных по 8.1.2.

Градуировочный график строят в координатах «аналитический сигнал» — «массовая концентрация витамина в градуировочном растворе, мкг/см<sup>3</sup>». Для каждого анализируемого раствора проводят два параллельных измерения и находят среднее арифметическое значение. Различие между измеренными значениями аналитических сигналов и времени удерживания не должно превышать 5 % от средних значений. Линейные участки градуировочного графика должны соответствовать всему диапазону определяемых концентраций витамина Е. Коэффициент градуировочного графика [ $k_{tp}$ , мкг/см<sup>3</sup>/(mAU · с) или мкг/см<sup>3</sup>/(AU · с)] определяют как среднеарифметическое значение коэффициентов  $k_p$ , вычисляемых по формуле

$$k_p = \frac{C_i}{S_j}, \quad (2)$$

где  $C_i$  — массовая концентрация стандартных веществ в  $i$ -м градуировочном растворе, мкг/см<sup>3</sup>;

$S_j$  — площадь аналитического сигнала при анализе  $j$ -го градуировочного раствора, mAU · с или AU · с.

Правильность построения градуировочной зависимости контролируется величиной достоверной аппроксимации  $R^2 \geq 0,997$ .

Градуировка проводится в следующих случаях: на этапе освоения метода, при изменении условий хроматографического анализа или при выявлении несоответствия метрологическим требованиям результатов оперативного контроля или внутреннего аудита.

## 9 Выполнение измерений

В колонку хроматографа последовательно вводят равные объемы испытуемого и градуировочного растворов. В качестве градуировочного выбирают раствор, высота пика которого наименее отличается от высоты пика испытуемого раствора. Концентрацию витамина Е ( $C_{\text{рп}}$ ) в растворе, используемом для градуировки, уточняют в день его использования по 8.1.1.3.

Для идентификации пиков сопоставляют время удерживания  $\alpha$ -,  $\beta$ -,  $\gamma$ - и  $\delta$ -токоферолов, ацетата  $\alpha$ -токоферола испытуемого раствора и раствора стандарта, а также добавляют к испытуемому раствору раствор стандарта с близким содержанием соответствующего токоферола.

## 10 Обработка и оформление результатов

Массовую долю  $\alpha$ -,  $\beta$ -,  $\gamma$ - и  $\delta$ -токоферолов, ацетата  $\alpha$ -токоферола  $X$ ,  $\text{млн}^{-1}$ , вычисляют с использованием градуировочной зависимости по формуле

$$X = \frac{k_{\text{рп}} \cdot S_{\text{обр}} \cdot V}{m}, \quad (3)$$

где  $k_{\text{рп}}$  — коэффициент градуировочного графика по 8.4;

$S_{\text{обр}}$  — среднеарифметическое значение результатов измерений площади пика анализируемого компонента для двух параллельных хроматографических анализов испытуемого раствора,  $\text{mAU} \cdot \text{s}$  или  $\text{AU} \cdot \text{s}$ ;

$V$  — объем разведения,  $\text{см}^3$ ;

$m$  — масса анализируемой пробы, г.

С использованием градуировочного раствора

$$X = \frac{C_{\text{рп}} \cdot S_{\text{обр}} \cdot V}{S_{\text{рп}} \cdot m}, \quad (4)$$

где  $C_{\text{рп}}$  — массовая концентрация градуировочного раствора,  $\text{мкг}/\text{см}^3$ ;

$S_{\text{рп}}$  — среднеарифметическое значение результатов измерений площади (высоты) пика анализируемого компонента для двух параллельных хроматографических анализов градуировочного раствора,  $\text{мм}^2$  (мм).

Результат вычисляют до второго десятичного знака и округляют до первого десятичного знака.

При анализе каждой пробы выполняют два параллельных определения, начиная со взятия на вески испытуемой пробы.

Расхождение между результатами двух параллельных измерений  $X_1$ ,  $X_2$  (в процентах от среднего значения  $X_{\text{ср}}$ ), выполненных одним оператором с использованием идентичных реагентов и оборудования и в минимально возможный промежуток времени, не должно превышать  $r$  (предел повторяемости приведен в таблице 3) с доверительной вероятностью  $P = 95\%$ .

При соблюдении этого условия за окончательный результат испытания принимают среднее арифметическое значение  $X_{\text{ср}}$ .

Границы относительной погрешности определения массовой доли витамина Е ( $\pm \delta$ ), в процентах от результата испытания, и при доверительной вероятности  $P = 95\%$  не должны превышать значений, указанных в таблице 3.

Результат определения витамина Е представляют в следующем виде:

$$X_{\text{ср}} \pm \Delta, \text{ млн}^{-1}, P = 95\%, \quad (5)$$

где  $X_{\text{ср}}$  — среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений,  $\text{млн}^{-1}$ ;

$\Delta$  — значение границы абсолютной погрешности определений,  $\text{млн}^{-1}$ , вычисляемое по формуле

$$\Delta = \frac{\delta X_{\text{ср}}}{100}. \quad (6)$$

Результаты испытаний заносят в протокол, в котором указывают:

- ссылку на настоящий стандарт;
- вид, происхождение и название пробы;
- способ и дату отбора пробы;
- дату поступления и испытания пробы;
- результаты исследования;
- причины отклонений в процедуре определения от установленных условий.

## 11 Метрологические характеристики метода

### 11.1 Повторяемость

Каждую пробу анализируют дважды, начиная со взятия навески испытуемой пробы. Расхождение между результатами двух параллельных измерений ( $X_1, X_2$ ), выполненных одним оператором с использованием идентичных реактивов и оборудования и в минимально возможный промежуток времени, считают удовлетворительным, если  $|X_1 - X_2| \leq 0,01 \cdot r \cdot X_{ср}$ , где  $X_{ср}$  — среднеарифметическое значение. Значение  $r$  (предел повторяемости) приведено в таблице 3.

При превышении норматива оперативного контроля сходимости испытание повторяют. При повторном превышении указанного норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

### 11.2 Воспроизводимость

Пробу делят на две равные части. Расхождение между результатами двух определений ( $X_1, X_2$ ), выполненных разными операторами в разное время с использованием различных реактивов и оборудования, считают удовлетворительным, если  $|X_1 - X_2| \leq 0,01 \cdot R \cdot X$ , где  $X$  — среднеарифметическое значение. Значение  $R$  (предел воспроизводимости) приведено в таблице 3.

Таблица 3 — Метрологические характеристики

Метрологическая характеристика ( $P = 0,95$ )	Диапазон измерений массовой доли, $\text{млн}^{-1}$	
	От 5 до 100 включ.	Св. 100 до 500 включ.
Стандартное отклонение повторяемости $s_r$ , %	5,4	4,3
Предел повторяемости $r$ , %	15	12
Стандартное отклонение воспроизводимости $s_R$ , %	8,9	7,1
Предел воспроизводимости $R$ , %	25	20
Границы относительной погрешности ( $\pm \delta$ ), %	20	15
Предел обнаружения, $\text{млн}^{-1}$		1

При превышении норматива оперативного контроля воспроизводимости испытание повторяют. При повторном превышении указанного норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

### 11.3 Контроль погрешности результатов испытаний

Контроль погрешности (точности) результатов испытаний проводят методом добавок. Пробу делят на две равные части. В одну из них добавляют стандарт витамина Е в количестве, составляющем 50 % — 150 % от исходного содержания компонента в пробе, и проводят испытания в соответствии с настоящим стандартом.

Результаты испытаний признают удовлетворительными, если погрешность определения массовой доли витамина Е в добавке не превышает норматива оперативного контроля погрешности  $K_{доб}$ ,  $\text{млн}^{-1}$ .

$$|X_{доб} - X_{ср} - c_{доб}| \leq K_{доб}, \quad (7)$$

где  $X_{доб}$  — среднеарифметическое значение результатов двух испытаний пробы с добавкой,  $\text{млн}^{-1}$ ;

$X_{\text{ср}}$  — среднеарифметическое значение результатов двух испытаний пробы без внесения добавки,  $\text{млн}^{-1}$ ;

$c_{\text{доб}}$  — массовая доля добавки,  $\text{млн}^{-1}$ .

При проведении внутрилабораторного контроля значение  $K_{\text{доб}}$  рассчитывают (при доверительной вероятности 90 %) по формуле

$$K_{\text{доб}} = 0,84 \cdot \frac{\delta}{100} \cdot \sqrt{X_{\text{доб}}^2 + X_{\text{ср}}^2}, \quad (8)$$

где  $\delta$  — значение границы относительной погрешности определения массовой доли витамина Е, указанное в таблице 3.

При проведении внешнего контроля значение  $K_{\text{доб}}$  рассчитывают (при доверительной вероятности 95 %) по формуле

$$K_{\text{доб}} = \frac{\delta}{100} \cdot \sqrt{X_{\text{доб}}^2 + X_{\text{ср}}^2}. \quad (9)$$

#### 11.4 Контроль стабильности результатов измерений при реализации методики в лаборатории

Контроль стабильности результатов измерений в лаборатории осуществляют в соответствии с требованиями ГОСТ Р ИСО 5725-6, используя метод контроля стабильности стандартного отклонения промежуточной прецизионности по ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 (пункт 6.2.3) с применением контрольных карт Шухарта. Периодичность контроля и процедуры контроля стабильности результатов измерений должны быть предусмотрены в руководстве по качеству лаборатории в соответствии с ГОСТ Р ИСО/МЭК 17025—2006 (подраздел 4.2) и ГОСТ Р 8.563—2009 (пункт 7.1.1).

### Библиография

- [1] ПВ 10-115—96 Правила устройства и безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением
- [2] ГФ СССР X, ст. 34 Эфир медицинский
- [3] ГФ СССР X, ст. 6 Кислота аскорбиновая (витамин С)
- [4] ФС 42-2668—95 Кислота аскорбиновая (витамин С)
- [5] ФС 42-2495—87 Токоферола ацетат
- [6] ГФ СССР X, ст. 695 Токоферола ацетат (витамина Е ацетат)

УДК 664.001.4:006.354

ОКС 67.050

Ключевые слова: продукты пищевые функциональные, витамин Е,  $\alpha$ -,  $\beta$ -,  $\gamma$ -,  $\delta$ -токоферолы, ацетат  $\alpha$ -токоферола, определение содержания, высокоеффективная жидкостная хроматография

Редактор Н.Е. Разузина

Технические редакторы В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова

Корректор Е.М. Поляченко

Компьютерная верстка Г.В. Струковой

Сдано в набор 31.10.2019. Подписано в печать 09.12.2019. Формат 60 × 84 $\frac{1}{8}$ . Гарнитура Ариал.  
Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,20.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ИД «Юриспруденция», 115419, Москва, ул. Орджоникидзе, 11.  
[www.jurisizdat.ru](http://www.jurisizdat.ru) [y-book@mail.ru](mailto:y-book@mail.ru)

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»  
для комплектования Федерального информационного фонда стандартов,  
117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.  
[www.gostinfo.ru](http://www.gostinfo.ru) [info@gostinfo.ru](mailto:info@gostinfo.ru)