
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й
С Т А Н Д А Р Т

ГОСТ
19182—
2014

ПРЕСЕРВЫ ИЗ РЫБЫ

Методы определения буферности

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 Открытым акционерным обществом «Научно-исследовательский и проектно-конструкторский институт по развитию и эксплуатации флота» (ОАО «Гипрорыбфлот»)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 25 июня 2014 г. № 45)

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
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргыстандарт
Молдова	MD	Молдова-Стандарт
Россия	RU	Росстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 29 июля 2014 г. № 830-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 19182—2014 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2016 г.

5 ВЗАМЕН ГОСТ 19182—89

6 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Ноябрь 2019 г.

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»

© Стандартинформ, оформление, 2015, 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

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Термины и определения	2
4 Отбор и подготовка проб	2
5 Титриметрический метод с визуальной индикацией точки конца титрования	2
6 Титриметрический метод с потенциометрической индикацией точки конца титрования	5
7 Протокол испытания	6
8 Условия проведения испытаний	6
9 Требования безопасности	6

ПРЕСЕРВЫ ИЗ РЫБЫ

Методы определения буферности

Preserved from fish. Methods of buffer value determination

Дата введения — 2016—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на пресервы из неразделанной рыбы пряного и специального посолов, изготовленные из созревающей свежей (сырца), охлажденной или мороженой рыбы, и устанавливает титриметрические методы с визуальной и потенциометрической индексацией конечной точки для определения буферности при оценке степени созревания рыбы.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 8.135 Государственная система обеспечения единства измерений. Стандарт-титры для приготовления буферных растворов — рабочих эталонов pH 2-го и 3-го разрядов. Технические и метрологические характеристики. Методы их определения

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 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 4233 Реактивы. Натрий хлористый. Технические условия

ГОСТ 4328 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 4919.1 Реактивы и особо чистые вещества. Методы приготовления растворов индикаторов

ГОСТ 5860 Реактивы. Кислота аминоуксусная. Технические условия

ГОСТ 5962 Спирт этиловый ректифицированный из пищевого сырья. Технические условия

ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 8756.0 Продукты пищевые консервированные. Отбор проб и подготовка их к испытанию¹⁾
ГОСТ 9147 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия
ГОСТ 12026 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия
ГОСТ 14919 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия
ГОСТ ИСО/МЭК 17025 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий²⁾
ГОСТ 24363 Реактивы. Калия гидроокись. Технические условия
ГОСТ 25336 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
ГОСТ 25794.1 Реактивы. Методы приготовления титрованных растворов для кислотно-основного титрования
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 29251 (ИСО 385-1—84) Посуда лабораторная стеклянная. Бюretki. 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.easc.by) 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 по ГОСТ 30054 и следующий термин с соответствующим определением:

3.1

буферность пресервов из рыбы (buffer of preserved from fish): Показатель степени созревания пресервов из рыбы, определяемый измерением буферной емкости продуктов гидролитического расщепления белка.

[ГОСТ 30054—2003, пункт 5]

4 Отбор и подготовка проб

Отбор и подготовка проб — по ГОСТ 8756.0.

5 Титриметрический метод с визуальной индикацией точки конца титрования

5.1 Сущность метода

Метод основан на измерении буферности (буферной емкости) продуктов расщепления белка, растворимых в воде и слабых солевых растворах, по количеству раствора гидроокиси натрия или гидроокиси калия, необходимого для изменения pH водной вытяжки из рыбы от 8,2 до 9,8 ед. pH в присутствии индикаторов фенолфталеина и тимолфталеина.

¹⁾ Заменен на ГОСТ 26313—2014 в части плодово-овощных консервированных продуктов; ГОСТ 26671—2014 в части раздела 4 в части продуктов переработки плодов и овощей, консервов мясных и мясо-растительных.

²⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ ISO/LEС 17025—2019.

5.2 Требования к средствам измерений, оборудованию, материалам и реактивам

Для проведения анализа используют:

- весы неавтоматического действия по ГОСТ OIML R 76-1 с пределами допускаемой абсолютной погрешности не более $\pm 0,001$ г;
- колбы мерные 1—100(200, 250, 1000)—2 по ГОСТ 1770;
- колбы конические Кн-1(2)—50(250) по ГОСТ 25336;
- бюретки I-1(2, 3)—2—10 (25, 50)—0,05(0,1) по ГОСТ 29251;
- пипетку градуированную 1—1—2—10 по ГОСТ 29227;
- капельницу по ГОСТ 25336;
- чашку выпарительную по ГОСТ 9147;
- воронку лабораторную В-25—38 ХС по ГОСТ 25336;
- палочки стеклянные с резиновыми наконечниками по нормативным документам, действующим на территории государства, принявшего стандарт;
- бумагу фильтровальную лабораторную по ГОСТ 12026;
- баню водяную по нормативным документам, действующим на территории государства, принял-шего стандарт;
- натрия гидроокись по ГОСТ 4328;
- калия гидроокись по ГОСТ 24363;
- фенолфталеин, спиртовой раствор массовой концентрации 10 г/дм³ — по нормативным доку-ментам, действующим на территории государства, принявшего стандарт;
- тимолфталеин, ч. д. а., спиртовой раствор массовой концентрации 10 г/дм³ — по нормативным документам, действующим на территории государства, принявшего стандарт;
- глицин (аминоуксусная кислота, гликокол), ч. д. а., по ГОСТ 5860;
- натрий хлористый, х. ч., по ГОСТ 4233;
- спирт этиловый ректифицированный по ГОСТ 5962;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- термометр жидкостной стеклянный с диапазоном измеряемой температуры от 0 °C до 100 °C и ценой деления 1 °C по ГОСТ 28498;
- секундомер механический с 30-минутным счетчиком, с ценой деления 1 мин, и большая 60-секунд-ная шкала, с помощью которой измеряют интервал времени до 0,2 с;
- дистиллятор электрический производительностью (4 ± 10) %, л/ч;
- плитку электрическую по ГОСТ 14919;
- раствор серной или соляной кислоты молярной концентрацией 0,1 моль/дм³ — готовят из стан-дарт-титров в соответствии с инструкцией.

Допускается использование других средств измерений с метрологическими характеристиками и оборудования с техническими характеристиками не хуже, а также реактивов по качеству не ниже ука-занных в настоящем стандарте.

5.3 Приготовление растворов

5.3.1 Раствор гидроокиси натрия или гидроокиси калия с молярной концентрацией $c(\text{NaOH}, \text{KOH}) = 0,1$ моль/дм³ — по ГОСТ 25794.1.

5.3.2 Раствор фенолфталеина с массовой концентрацией 10 г/дм³ — по ГОСТ 4919.1.

5.3.3 Раствор тимолфталеина с массовой концентрацией 10 г/дм³ — по ГОСТ 4919.1.

5.3.4 Срок хранения растворов — 12 мес при температуре (20 ± 5) °C.

5.3.5 Приготовление основного раствора

(7,50 ± 0,01) г глицина и (5,88 ± 0,01) г хлористого натрия растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды в мерной колбе вместимостью 1000 см³ и доводят до метки дистиллированной водой.

Основной раствор хранят в холодильнике при температуре от 2 °C до 5 °C — не более 1 мес.

5.3.6 Приготовление раствора сравнения при титровании с фенолфталеином

В коническую колбу вместимостью 50 см³ вносят пипеткой 9,75 см³ основного раствора, полу-ченного по 5.3.4, и 0,25 см³ раствора гидроокиси натрия или гидроокиси калия, полученного по 5.3.1 (с учетом коэффициента поправки на точно 0,1 моль/дм³ раствора, 0,25/К см³), и прибавляют с помо-щью капельницы три капли спиртового раствора фенолфталеина, полученного по 5.3.2.

5.3.7 Приготовление раствора сравнения при титровании с тимолфталеином

В коническую колбу вместимостью 50 см³ вносят пипеткой 6,0 см³ основного раствора, полученного по 5.3.4, и 4,0 см³ раствора гидроокиси натрия или гидроокиси калия, полученного по 5.3.1 (с учетом коэффициента поправки на точно 0,1 моль/дм³ раствора, 4/К см³).

В другую коническую колбу вместимостью 50 см³ вносят пипеткой 3,0 см³ полученного раствора, добавляют 7,0 см³ дистиллированной воды и 10 капель спиртового раствора тимолфталеина, полученного по 5.3.3.

5.4 Проведение испытания

5.4.1 (20,0 ± 0,1) г подготовленной в соответствии с разделом 4 пробы помещают в выпарительную чашку, приливают от 5 до 10 см³ дистиллированной воды, тщательно растирают стеклянной палочкой с резиновым наконечником и количественно переносят в мерную колбу вместимостью 200 см³, смывая через воронку дистиллированной водой температурой от 40 °С до 70 °С.

Колбу доливают дистиллированной водой той же температуры до 2/3 объема, хорошо перемешивают и выдерживают в кипящей водяной бане 10 мин. Колбу охлаждают до температуры (25 ± 5) °С, содержимое колбы доводят до метки дистиллированной водой той же температуры, хорошо перемешивают и фильтруют через складчатый фильтр в коническую колбу вместимостью 250 см³.

5.4.2 В четыре конические колбы вместимостью по 50 см³ каждая вносят по 10 см³ фильтрата, полученного по 5.4.1. Для титрования фильтрата и приготовления растворов сравнения используют колбы одной вместимости, формы и цвета.

5.4.3 В две колбы добавляют по три капли спиртового раствора фенолфталеина массовой концентрации 10 г/дм³ и титруют раствором гидроокиси натрия или калия, полученного по 5.3.1, до слабо-розовой окраски, соответствующей цвету раствора сравнения, полученного по 5.3.6. Отмечают объем раствора гидроокиси натрия или калия, израсходованный при каждом титровании.

Результаты признают приемлемыми, если расхождение между объемами не превышает 0,1 см³. В этом случае находят среднеарифметическое полученных значений (V_1), которое используют при расчетах по формуле (1). При невыполнении этого условия находят причины нестабильности результатов, после чего титрование повторяют.

5.4.4 В две другие колбы добавляют по 10 капель спиртового раствора тимолфталеина массовой концентрации 10 г/дм³ и титруют тем же раствором гидроокиси натрия или гидроокиси калия до ярко-голубой окраски, соответствующей цвету раствора сравнения, полученного по 5.3.7. Отмечают объем раствора гидроокиси натрия или калия, израсходованный при каждом титровании.

Результаты признают приемлемыми, если расхождение между объемами не превышает 0,1 см³. В этом случае находят среднеарифметическое полученных значений (V_2), которое используют при расчетах по формуле (1). При невыполнении этого условия находят причины нестабильности результатов, после чего титрование повторяют.

5.5 Обработка результатов**5.5.1 Буферность X , град, вычисляют по формуле**

$$X = (V_2 - V_1) \cdot K \cdot 100, \quad (1)$$

где V_1 — объем раствора гидроокиси натрия или гидроокиси калия с молярной концентрацией $c(\text{NaOH}, \text{KOH}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$, израсходованный на титрование с фенолфталеином (среднеарифметическое значение результатов двух параллельных титрований по 5.4.3), см³;

V_2 — объем раствора гидроокиси натрия или гидроокиси калия с молярной концентрацией $c(\text{NaOH}, \text{KOH}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$, израсходованный на титрование с тимолфталеином (среднеарифметическое значение результатов двух параллельных титрований по 5.4.4), см³;

K — коэффициент поправки на точно раствор гидроокиси натрия или гидроокиси калия с молярной концентрацией $c(\text{NaOH}, \text{KOH}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$ (по 5.5.2);

100 — условный коэффициент, принятый для пересчета в градусы.

5.5.2 Определение коэффициента поправки (K) на точно 0,1 моль/дм³ раствора гидроокиси натрия или гидроокиси калия по ГОСТ 25794.1 с использованием раствора соляной или серной кислоты по 5.3.8.

5.5.3 За результат определения буферности принимают результат, полученный по формуле (1) при положительных результатах проверки приемлемости по 5.4.3 и 5.4.4.

5.6 Оформление результатов испытаний

Результат определения буферности, полученный по 5.5.3, округляют до целого числа.

6 Титриметрический метод с потенциометрической индикацией точки конца титрования

6.1 Сущность метода

Метод основан на измерении буферности (буферной емкости) продуктов расщепления белка, растворимых в воде и слабых солевых растворах, по количеству раствора гидроокиси натрия или гидроокиси калия, необходимого для изменения pH водной вытяжки из рыбы от 8,2 до 9,8 ед. pH в присутствии двух электродов (стеклянного и электрода сравнения).

6.2 Требования к средствам измерений, оборудованию, материалам и реактивам

Для проведения анализа используют:

- весы неавтоматического действия по ГОСТ OIML R 76-1 с пределами допускаемой абсолютной погрешности не более $\pm 0,001$ г;
- колбы мерные 1—100(200, 250, 1000)—2 по ГОСТ 1770;
- колбы конические Кн-1 (2)—250 по ГОСТ 25336;
- бюретки I-1(2, 3)—2—10 (25, 50)—0,05(0,1) по ГОСТ 29251;
- пипетку градуированную 1—1—2—10 по ГОСТ 29227;
- чашку выпарительную по ГОСТ 9147;
- воронку лабораторную В-25—38 ХС по ГОСТ 25336;
- палочки стеклянные с резиновыми наконечниками по нормативным документам, действующим на территории государства, принявшего стандарт;
- бумагу фильтровальную лабораторную по ГОСТ 12026;
- баню водянную по нормативным документам, действующим на территории государства, принявшего стандарт;
- натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор с молярной концентрацией $c(\text{NaOH}) = 0,1$ моль/дм³;
- калия гидроокись по ГОСТ 24363, раствор с молярной концентрацией $c(\text{KOH}) = 0,1$ моль/дм³;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- термометр жидкостной стеклянный с диапазоном измеряемой температуры от 0 °C до 100 °C и ценой деления 1 °C по ГОСТ 28498.
- pH-метр-милливольтметр с диапазоном измерений от минус 1 до 14 ед. pH, абсолютная погрешность измерений $\pm 0,1$ pH;
- секундомер механический с 30-минутным счетчиком, с ценой деления 1 мин, и большая 60-секундная шкала, с помощью которой измеряют интервал времени до 0,2 с;
- дистиллятор электрический производительностью $(4 \pm 10)\%$, л/ч;
- стакан химический вместимостью 50 см³ по ГОСТ 25336;
- мешалку электромагнитную или механическую, обеспечивающую перемешивание со скоростью вращения до 1000 об/мин, изготовленную из материалов, химически устойчивых к кислотам и щелочам.

Для приготовления буферных растворов используют стандарт-титры по ГОСТ 8.135.

Допускается использование других средств измерений с метрологическими характеристиками и оборудования с техническими характеристиками не хуже, а также реактивов по качеству не ниже указанных в настоящем стандарте.

6.3 Приготовление растворов

Раствор гидроокиси натрия или гидроокиси калия с молярной концентрацией $c(\text{NaOH}, \text{KOH}) = 0,1$ моль/дм³ — по 5.3.1.

6.4 Проведение испытания

6.4.1 Подготовка пробы к испытаниям — по 5.4.1.

6.4.2 С помощью буферных растворов, приготовленных из стандарт-титров, проверяют правильность показаний pH-метра в соответствии с руководством по эксплуатации.

6.4.3 В стакан вместимостью 50 см³ отбирают пипеткой 10 см³ фильтрата, приготовленного по 4.4.1, и при непрерывном перемешивании титруют с помощью бюретки раствором гидроокиси натрия или гидроокиси калия с молярной концентрацией $c(\text{NaOH}, \text{KOH}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$ до 8,2 ед. pH. Отмечают объем используемого на титрование раствора. Постепенно добавляют с помощью бюретки раствор гидроокиси натрия или гидроокиси калия до 9,8 ед. pH и снова отмечают объем используемой на титрование гидроокиси натрия или калия.

6.4.4 Повторяют операции по 6.4.3 с новой порцией фильтрата, приготовленного по 5.4.1.

Титрование анализируемого раствора идет до показаний прибора 8,2 и 9,8 ед. pH, при этом измеряемыми величинами являются объемы щелочи, израсходованные на титрование (см. 6.4.3). С учетом этих объемов в дальнейшем идет расчет буферности по формуле 2 (см. 6.5.1).

6.4.5 Находят расхождение значений объемов, пошедших на титрование первой и второй порций фильтрата до заданных значений pH (8,2 и 9,8 ед. pH). Результаты титрования признают приемлемыми, если расхождение значений объемов, пошедших на титрование по 6.4.3 и 6.4.4 до каждого из указанных значений pH, различаются между собой не более чем на 0,1 см³. В этом случае вычисляют средние арифметические значения объемов (V_1 , см³ и V_2 , см³), израсходованных при титровании до значений 8,2 и 9,8 ед. pH соответственно. При невыполнении этих условий находят причины нестабильности результатов, после чего титрование повторяют.

6.5 Обработка результатов

6.5.1 Вычисление буферности — по 5.5.1 с использованием значения объемов V_1 и V_2 по 6.4.5.

6.5.2 Результат определения буферности — по 5.5.3.

6.6 Оформление результатов

Оформление результатов — по 5.6.

7 Протокол испытания

Протокол испытаний — по ГОСТ ИСО/МЭК 17025.

8 Условия проведения испытаний

При выполнении испытаний в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия:

- температура окружающего воздуха (20 ± 5) °C;
- влажность воздуха, не более 80 %;
- напряжение в сети (220 ± 22) В;
- частота переменного тока в сети питания (50 ± 1) Гц.

9 Требования безопасности

9.1 При работе с электроприборами электробезопасность должна соответствовать требованиям ГОСТ 12.1.019. Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004 и быть оснащено средствами пожаротушения по ГОСТ 12.4.009.

9.2 Помещение, в котором проводятся работы, должно быть оборудовано общей приточно-вытяжной вентиляцией по ГОСТ 12.4.021. Содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать норм, установленных ГОСТ 12.1.005.

9.3 При подготовке и проведении определений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007.

УДК 334.951.001:006.354

МКС 67.120.30

Ключевые слова: пресервы, рыба, методы определения, буферность, отбор проб, сущность метода, проведение испытания, обработка результатов, протокол испытания, требования безопасности

Редактор А.Е. Минкина
Технические редакторы В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова
Корректор Е.Р. Аронян
Компьютерная верстка Ю.В. Половой

Сдано в набор 05.11.2019. Подписано в печать 25.11.2019. Формат 60 × 84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 0,85.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

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 info@gostinfo.ru