

---

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ  
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION  
(ISC)

---

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ  
СТАНДАРТ

ГОСТ  
32886—  
2014

---

**ПИЩЕВЫЕ ПРОДУКТЫ ПЕРЕРАБОТКИ ЯИЦ  
СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННОЙ ПТИЦЫ**

**Определение содержания холестерина  
газохроматографическим методом**

Издание официальное



Москва  
Стандартинформ  
2014

## Предисловие

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0—92 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2—2009 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, применения, обновления и отмены»

### Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Государственным научным учреждением Всероссийским научно-исследовательским институтом птицеперерабатывающей промышленности Российской академии сельскохозяйственных наук (ГНУ ВНИИПП Россельхозакадемии)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 30 июля 2014 г. № 68-П)

За принятие проголосовали:

| Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97 | Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97 | Сокращенное наименование национального органа по стандартизации |
|---|------------------------------------|---|
| Армения   | AM                                 | Минэкономики Республики Армения                                 |
| Беларусь  | BY                                 | Госстандарт Республики Беларусь                                 |
| Киргизия  | KG                                 | Кыргызстандарт  |
| Россия  | RU                                 | Росстандарт   |
| Украина   | UA                                 | Минэкономразвития Украины                                       |

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 августа 2014 г. № 972-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32886—2014 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2016 г.

### 5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

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

© Стандартинформ, 2014

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

ПИЩЕВЫЕ ПРОДУКТЫ ПЕРЕРАБОТКИ ЯИЦ  
СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННОЙ ПТИЦЫ

Определение содержания холестерина газохроматографическим методом

Foodstuffs of processed poultry eggs. Determination of cholesterol content by gas chromatographic method

Дата введения — 2016—01—01

## 1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на жидкие и сухие яичные продукты, включая ферментированные (яичный желток, яичный меланж), а также на сухой яичный желток с добавками соли и/или гидроколлоидов, и устанавливает метод определения содержания общего холестерина. Результат измерений содержания холестерина выражают в виде массовой доли, %, в пересчете на сухое вещество, или в виде массовой доли, %, условного сухого чистого желтка в пробе в пересчете на сухое вещество.

## 2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ ИСО 5725-1-2003 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения\*

ГОСТ 12.1.004-91 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.007-76 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 12.1.010-76 Система стандартов безопасности труда. Взрывобезопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.019-2009 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты\*\*

ГОСТ ОИМЛ R 76-1-2011 Государственная система обеспечения единства измерений. Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

ГОСТ 1770-74 (ИСО 1042-83, ИСО 4788-80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилинды, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 3022-80 Водород технический. Технические условия

ГОСТ 4166-76 Реактивы. Натрий сернокислый. Технические условия

ГОСТ 5789-78 Реактивы. Толуол. Технические условия

ГОСТ 6709-72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 9147-80 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия

ГОСТ 9293-74 Азот газообразный и жидккий. Технические условия

ГОСТ 14919-83 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия

ГОСТ 18300-87 Спирт этиловый ректифицированный технический. Технические условия\*\*\*

\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 5725-1-2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения».

\*\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 12.1.019-2009 «Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты».

\*\*\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 55878-2013 «Спирт этиловый технический гидролизный ректифицированный. Технические условия».

# ГОСТ 32886—2014

ГОСТ 24363—80 Реактивы. Калия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 26703—93 Хроматографы аналитические газовые. Общие технические требования и методы испытаний

ГОСТ 29169—91 (ИСО 648—77) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой

ГОСТ 29227—91 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

ГОСТ 31469—2012 Пищевые продукты переработки яиц сельскохозяйственной птицы. Методы физико-химического анализа

ГОСТ 31720—2012 Пищевые продукты переработки яиц сельскохозяйственной птицы. Методы отбора проб и органолептического анализа

**П р и м е ч а н и е** – 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 ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

## 3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены термины, действующие на территории государства, принявшего стандарт\*, а также следующие термины с соответствующими определениями:

**3.1 холестерин (холестерол):** Общий холестерин (свободный и этерифицированный), экстрагированный из яичных продуктов в соответствии с процедурой, установленной в настоящем стандарте.

**3.2 условный чистый желток:** Содержимое яичного желтка в свежем яйце после полного отделения яичного белка, мембран и халазы, характеризующееся усредненными для данного вида птичьих яиц показателями химического состава, в том числе усредненным содержанием холестерина в пересчете на сухое вещество.

## 4 Определение содержания холестерина газохроматографическим методом

### 4.1 Сущность метода

Сущность метода заключается в прямом омылении липидов пробы смесью этиловый спирт – гидроксид калия (при этом этерифицированный холестерин превращается в свободный холестерин), экстракции неомыляемых веществ толуолом или гексаном и количественном определении холестерина в экстракте методом капиллярной газожидкостной хроматографии с использованием в качестве внутреннего стандарта холестанола, добавляемого в пробу перед омылением.

### 4.2 Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений, обработке и оформлению результатов допускаются специалисты, имеющие высшее или среднее специальное образование и опыт работы в химической лаборатории, изучившие инструкцию по эксплуатации используемого оборудования и средств измерений и прошедшие соответствующий инструктаж, освоившие методику определения содержания холестерина в процессе обучения и получившие удовлетворительные результаты при оперативном контроле процедуры измерения.

### 4.3 Требования безопасности

**4.3.1** При подготовке и проведении испытаний необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами и горючими газами по ГОСТ 12.1.007, правила

\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 52943—2008 «Птицеперерабатывающая промышленность. Продукты переработки яиц сельскохозяйственной птицы пищевые. Термины и определения».

пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004 и правила взрывобезопасности по ГОСТ 12.1.010. При работе с электроприборами необходимо соблюдать требования безопасности по ГОСТ 12.1.019.

4.3.2 При работе со сжатыми газами следует соблюдать правила безопасной эксплуатации судов, работающих под давлением. Запрещается работать с негерметичными газовыми линиями хроматографа.

4.3.3 Помещение, в котором проводятся измерения, должно быть оснащено приточно-вытяжной вентиляцией. Работу с метанолом, толуолом и гексаном необходимо проводить в вытяжном шкафу.

#### 4.4 Требования к условиям измерений

При выполнении измерений температура и относительная влажность в лабораторном помещении, напряжение и частота переменного тока питающей электросети не должны выходить за предельные значения, приведенные в технических инструкциях на средства измерений и оборудование, указанные в 4.5.

#### 4.5 Средства измерений, аппаратура, реактивы и материалы

Газовый хроматограф с пламенно-ионизационным детектором (ПИД), пределом детектирования не более  $2 \cdot 10^{-12}$  г/с по ГОСТ 26703, оснащенный инжектором для капиллярных колонок с делением потока и управляющим вычислительным комплексом с программным обеспечением, позволяющим проводить разметку и определение площадей хроматографических пиков.

Капиллярная хроматографическая колонка с стационарной жидкой фазой OV-5 (5 %-фенил-95 %-диметилсиликон) длиной 30 м, внутренним диаметром 0,25 мм и толщиной фазы 0,25 мкм или другая колонка, обеспечивающая разделение пиков и продолжительность хроматографирования согласно приложению А.

Микрошприц Газохром-101 или МШ-1 вместимостью 1 мм<sup>3</sup> или другого типа, обеспечивающего аналогичную точность дозирования.

Ротационный испаритель типа ИР-2.

Весы лабораторные высокого класса точности с действительной ценой деления шкалы 0,1 мг по ГОСТ ОМЛ Р 76-1.

Плитка электрическая по ГОСТ 14919.

Баня водяная.

Часы.

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

Пипетки 2-2-5, 2-2-10 по ГОСТ 29227.

Пипетки 1-1-1-1, 1-1-1-2, 1-1-2-5 по ГОСТ 29169.

Пробирки П-2-10-14/23 ХС по ГОСТ 1770 или П4-25-14/23 по ГОСТ 25336.

Колбы конические Кн-1-100-19/26 ХС или Кн-1-100-14/23 ХС по ГОСТ 25336.

Колбы грушевидные Гр-1-100-14/23 по ГОСТ 25336.

Стаканы химические В-1-250 ТХС, В-1-500 ХС по ГОСТ 25336.

Воронки В-36-50 ХС по ГОСТ 25336.

Воронки делительные ВД-1-250 ХС или ВД-3-250 ХС по ГОСТ 25336.

Холодильник стеклянный ХШ-1-100-14/23 ХС или ХСН-10 ХС по ГОСТ 25336.

Цилиндры мерные 1-10-2, 1-50-1 и 2-100-1 по ГОСТ 1770.

Ступка фарфоровая с пестиком по ГОСТ 9147.

Палочки стеклянные.

Воздух класса «0» по ГОСТ 17433. Допускается использовать компрессоры, обеспечивающие необходимые давление и чистоту воздуха согласно инструкции по эксплуатации хроматографа.

Азот газообразный по ГОСТ 9293, ос. ч.

Водород технический марки «А» по ГОСТ 3022 или электролизный водород от генератора водорода.

Холестерин (холестерол, C<sub>27</sub>H<sub>46</sub>OH), массовая доля основного вещества не менее 99,5 %.

Холестанол (5 $\alpha$ -холестан-3 $\beta$ -ол, C<sub>27</sub>H<sub>47</sub>OH), массовая доля основного вещества не менее 99,5 %.

Гексан для хроматографии.

Спирт этиловый «экстра» по ГОСТ 18300.

Толуол по ГОСТ 5789, ч. д. а.

Калия гидроокись по ГОСТ 24363, х. ч.

Натрий сернокислый безводный по ГОСТ 4166, х. ч.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Допускается применение других средств измерений с метрологическими характеристиками и оборудования с техническими характеристиками не хуже, а также реактивов по качеству не ниже вышеуказанных.

#### 4.6 Подготовка к проведению измерений

##### 4.6.1 Отбор проб и подготовка их к испытаниям – по ГОСТ 31720.

4.6.1.1 Представительная пробы жидкого яичного меланжа или желтка должна быть массой не менее 500 г, сухого яичного меланжа или желтка – не менее 150 г. Пробы до проведения испытаний хранят в плотно закрытой стеклянной посуде в холодильнике не более двух суток. Замораживание охлажденных жидких яичных продуктов не допускается.

4.6.1.2 Перед проведением испытаний замороженные яичные продукты размораживают при комнатной температуре или на водяной бане при температуре не более 50 °С. Охлажденные или размороженные жидкие яичные продукты перемешивают до образования однородной массы.

4.6.1.3 Сухие яичные продукты хранят в плотно закрытых пакетах или стеклянной емкости и перед проведением испытаний растирают слегка пестиком для разбивания комков и тщательно перемешивают.

##### 4.6.2 Приготовление раствора гидроокиси калия молярной концентрации 1,0 моль/дм<sup>3</sup>

В мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336 взвешивают 56,1 г гидроокиси калия с точностью  $\pm 0,1$  г, добавляют 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и перемешивают до растворения гидроокиси калия. После охлаждения раствора до комнатной температуры доводят объем до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Раствор хранят в плотно укупоренной полиэтиленовой посуде при комнатной температуре.

Срок хранения – не более 4 мес.

##### 4.6.3 Приготовление раствора гидроокиси калия молярной концентрацией 0,5 моль/дм<sup>3</sup>

Раствор готовят разбавлением раствора гидроокиси калия в два раза дистиллированной водой.

Раствор хранят в плотно укупоренной полиэтиленовой посуде при комнатной температуре.

Срок хранения – не более 4 мес.

##### 4.6.4 Приготовление раствора гидроокиси калия массовой долей 50 %

В термостойкой посуде по ГОСТ 25336 взвешивают 100 г гидроокиси калия с точностью  $\pm 0,1$  г, добавляют с помощью мерного цилиндра 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и перемешивают стеклянной палочкой до растворения гидроокиси калия и охлаждения раствора до комнатной температуры.

Раствор хранят в плотно укупоренной полиэтиленовой посуде при комнатной температуре.

Срок хранения – не более 4 мес.

##### 4.6.5 Приготовление основного раствора холестерина массовой концентрацией 5 мг/см<sup>3</sup> (Раствор II)

В мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770 взвешивают (500,0  $\pm 0,1$ ) мг холестерина, добавляют примерно 60 см<sup>3</sup> толуола и перемешивают до растворения холестерина. Доводят объем до метки толуолом.

Раствор хранят в холодильнике при температуре 4 – 8 °С.

Срок хранения раствора – не более 3 мес.

Допускается при приготовлении основного раствора холестерина вместо толуола использовать гексан. Раствор холестерина в гексане хранят в темном месте при комнатной температуре, срок хранения – не более 5 сут.

##### 4.6.6 Приготовление основного раствора холестанола (внутренний стандарт) массовой концентрацией 10 мг/см<sup>3</sup> (Раствор I)

В мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> взвешивают (1000,0  $\pm 0,1$ ) мг холестанола, добавляют примерно 60 см<sup>3</sup> толуола и перемешивают до растворения холестанола. Доводят объем до метки толуолом.

Раствор хранят в холодильнике при температуре 4 – 8 °С. Срок хранения раствора – не более 3 мес.

Допускается при приготовлении основного раствора холестанола вместо толуола использовать гексан. Раствор холестанола в гексане хранят в темном месте при комнатной температуре, срок хранения – не более 5 сут.

##### 4.6.7 Приготовление рабочих растворов холестерина и холестанола

Готовят четыре рабочих раствора с отношением содержания холестерина к содержанию холестанола от 0,5 до 2,0. В пробирку вместимостью 10 см<sup>3</sup> вносят 1 см<sup>3</sup> основного раствора холестанола по 4.6.6 (Раствор I), необходимый объем основного раствора холестерина по 4.6.5 (Раствор II), добавляют толуол (или гексан) до общего объема смеси 10 см<sup>3</sup> и перемешивают. Схема дозирования растворов приведена в таблице 1.

Рабочие растворы готовят непосредственно перед использованием.

Таблица 1 – Схема дозирования растворов при приготовлении рабочих растворов холестерина и холестанола

| Обозначение рабочих растворов | Объемы вносимых растворов, см <sup>3</sup> |            |                   | Масса, мг            |   |
|-------------------------------|--|------------|-------------------|----------------------|---|
|                               | Раствор I                                  | Раствор II | Толуол или гексан | холестерина $m_{вс}$ | внутреннего стандарта (холестанола) $m_{хол}$ |
| A                             | 1  | 1          | 8                 | 10                   | 5   |
| B                             | 1  | 2          | 7                 | 10                   | 10  |
| C                             | 1  | 3          | 6                 | 10                   | 15  |
| D                             | 1  | 4          | 5                 | 10                   | 20  |

#### 4.6.8 Подготовка газового хроматографа и капиллярной колонки

Подготовку газового хроматографа и капиллярной колонки (кондиционирование колонки) проводят согласно инструкциям по эксплуатации. Режимы хроматографа при работе с разными типами капиллярных колонок подбирают так, чтобы качество разделения хроматографических пиков холестерина и холестанола соответствовало требованиям, указанным в приложении А.

Рекомендуются следующие режимы работы хроматографа:

- температура детектора – 280 °С;
- температура инжектора – 260 °С;
- программирование температуры термостата колонки: 150 °С в течение 3 мин; нагрев со скоростью 15 °С/мин до 260 °С; выдерживание при 260 °С в течение 45 мин;
- давление газа-носителя (азот) в испарителе – 130 кПа;
- деление потока газа носителя в испарителе – 1:30;
- расходы водорода, воздуха и азота (поддув в детектор) устанавливают согласно инструкции к эксплуатации хроматографа или подбирают путем хроматографирования градуировочных смесей (см. 4.6.7) для обеспечения максимальной чувствительности детектора ПИД.

#### 4.6.9 Градуировка газового хроматографа

4.6.9.1 Хроматографируют рабочие растворы холестерина и холестанола, приготовленные по 4.6.7. В испаритель хроматографа вводят 1 мм<sup>3</sup> рабочего раствора. Каждый рабочий раствор хроматографируют дважды. На полученных хроматограммах проводят разметку пиков холестерина и холестанола согласно приложению А, и определяют площади этих пиков.

4.6.9.2 Для каждой полученной хроматограммы рабочих растворов вычисляют градуировочные коэффициенты  $K_i$  по формуле:

$$K_i = \frac{S_{хол}}{S_{вс}} \cdot \frac{m_{вс}}{m_{хол}}, \quad (1)$$

где  $S_{хол}$  и  $S_{вс}$  – соответственно площади хроматографических пиков холестерина и внутреннего стандарта (холестанола);

$m_{хол}$  и  $m_{вс}$  – соответственно массы холестерина и внутреннего стандарта (холестанола), содержащихся в рабочем растворе (таблица 1), мг.

За окончательное значение градуировочного коэффициента  $K$  принимают среднеарифметическое значение всех измеренных коэффициентов  $K_i$ , при этом относительное среднеквадратичное отклонение  $K_i$  не должно превышать 1 %.

4.6.9.3 Хроматографирование пробы и хроматографирование при определении градуировочного коэффициента проводят при одинаковых режимах работы хроматографа и одинаковом способе разметки хроматографических пиков.

#### 4.6.10 Омыление липидов пробы

4.6.10.1 В грушевидной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336 взвешивают 1 г жидкого яичного желтка, 3 г жидкого яичного меланжа, 0,5 г сухого яичного желтка, 0,6–0,7 г сухого яичного меланжа или сухого яичного желтка с добавками соли и/или гидроколлоидов, приготовленных по 4.6.1. Результаты взвешивания записывают в граммах до четвертого десятичного знака.

4.6.10.2 В грушевидную колбу с пробой добавляют 1 см<sup>3</sup> основного раствора холестанола (внутренний стандарт) массовой концентрацией 10 мг/см<sup>3</sup> (см. 4.6.6), 20 см<sup>3</sup> этилового спирта и осторожно перемешивают содержимое вращательным движением колбы. Затем добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси калия массовой долей 50 % (см. 4.6.4), присоединяют стеклянный холодильник, помешают грушевидную колбу в водянную баню или закрепляют ее над электроплиткой и нагревают при

слабом кипении смеси в течение  $(70 \pm 10)$  мин, перемешивая содержимое каждые 10 мин. После окончания нагрева колбу отсоединяют от холодильника и в еще горячую смесь осторожно добавляют с помощью мерного цилиндра  $20 \text{ см}^3$  этилового спирта и охлаждают до комнатной температуры, перемешивая содержимое каждые 5 мин. Полученную смесь можно хранить при комнатной температуре в течение 24 ч.

#### **4.6.11 Экстракция неомыляемых веществ**

4.6.11.1 В грушевидную колбу с полученной по 4.6.10 смесью добавляют  $50 \text{ см}^3$  толуола или гексана, закрывают стеклянной пробкой и перемешивают в течение 30 с. Затем содержимое колбы без ополоскивания переносят в делительную воронку. В делительную воронку добавляют с помощью мерного цилиндра  $55 \text{ см}^3$  раствора гидроокиси калия молярной концентрацией 1 моль/дм $^3$  (см. 4.6.2), закрывают стеклянной пробкой и сильно встряхивают в течение 10 с. После образования четкой границы раздела фаз (без слоя эмульсии) нижнюю фазу сливают и отбрасывают. В делительную воронку с оставшейся органической фазой, содержащей раствор неомыляемых веществ в толуоле или гексане, добавляют с помощью мерного цилиндра  $20 \text{ см}^3$  раствора гидроокиси калия молярной концентрацией 0,5 моль/дм $^3$  (см. 4.6.3) и осторожно перемешивают содержимое переворачиванием колбы в течение 10 с, не допуская образования эмульсии. После образования четкой границы фаз нижнюю фазу сливают и отбрасывают. Осторожную промывку органической фазы раствором гидроокиси калия молярной концентрацией 0,5 моль/дм $^3$  проводят два раза. Последующую промывку органической фазы проводят дистиллированной водой порциями по  $20 \text{ см}^3$ , каждый раз сливая и отбрасывая нижнюю водную фазу. Промывку первой порцией дистиллированной воды проводят осторожным перемешиванием. При промывке последующими порциями дистиллированной воды интенсивность перемешивания содержимого колбы постепенно увеличивают. В случае образования стойкой эмульсии добавляют этиловый спирт. Промывку дистиллированной водой проводят несколько раз до получения совершенно прозрачной (без опалесценции) органической фазы (обычно требуется промывка 7–8 порциями дистиллированной воды).

4.6.11.2 После последней промывки нижнюю водную фазу сливают и отбрасывают, а оставшуюся органическую фазу сливают через верхнюю часть делительной воронки в коническую колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  по ГОСТ 25336, содержащую  $7\text{--}8 \text{ г}$  безводного сернокислого натрия. Колбу закрывают стеклянной пробкой и выдерживают  $10\text{--}15$  мин. Полученный раствор неомыляемых веществ в толуоле или гексане можно хранить при комнатной температуре над безводным сернокислым натрием в течение 24 ч.

#### **4.7 Проведение измерения**

4.7.1 В грушевидную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  по ГОСТ 25336 помещают  $20 \text{ см}^3$  раствора неомыляемых веществ в толуоле или гексане, полученного по 4.6.11, и выпаривают толуол (или гексан) на ротационном испарителе при температуре  $(40 \pm 3)^\circ\text{C}$  до образования небольшой капли. Остаток растворяют в  $5 \text{ см}^3$  толуола (или гексана) и хроматографируют, вводя в испаритель хроматографа  $1 \text{ мм}^3$  полученного раствора.

4.7.2 На хроматограмме проводят разметку пиков холестерина и холестанола согласно приложению А и определяют площади этих пиков. Площадь пика холестанола (внутренний стандарт) не должна отличаться более чем на 50 % от площади пика холестанола, измеренной для рабочего раствора В (см. 4.6.7). При необходимости хроматографируемый раствор разбавляют толуолом (или гексаном) или повторяют операции по 4.7.1, увеличив объем раствора, взятый для выпаривания, или уменьшив объем толуола (гексана), используемый для растворения остатка после выпаривания.

#### **4.8 Обработка результатов**

4.8.1 Массовую долю холестерина  $X$  в пересчете на сухое вещество, %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{C_{\text{вс}} \cdot V_{\text{вс}} \cdot S_{\text{хол}} \cdot 100}{1000 \cdot M \cdot S_{\text{вс}} \cdot K} \cdot \frac{100}{P}, \quad (2)$$

где  $C_{\text{вс}}$  – массовая концентрация раствора холестанола (внутренний стандарт), добавляемого к пробе перед омылением липидов (см. 4.6.10.2), мг/дм $^3$ ;

$V_{\text{вс}}$  – объем раствора холестанола (внутренний стандарт), добавляемого к пробе перед омылением липидов (см. 4.6.10.2), см $^3$ ;

$S_{\text{хол}}$  – площадь хроматографического пика холестерина;

100 – коэффициент пересчета массовой доли холестерина в процентах;

100 – коэффициент пересчета массовой доли сухих веществ пробы в процентах в относительные единицы;

1000 – коэффициент пересчета из миллиграмм в граммы;

$M$  – масса пробы, взятая для анализа, г;

$S_{bc}$  – площадь хроматографического пика холестанола (внутренний стандарт);

$K$  – градуировочный коэффициент (см. 4.6.9.2);

$P$  – массовая доля сухих веществ в пробе, %, измеренная по ГОСТ 31469.

4.8.2 Массовая доля условного сухого чистого желтка в пробе  $Y$ , %, в пересчете на сухое вещество вычисляют по формуле

$$Y = \frac{100 \cdot X}{X_0}, \quad (3)$$

где 100 – коэффициент перевода в процента;

$X$  – измеренная массовая доля холестерина в пересчете на сухое вещество, %;

$X_0$  – коэффициент пересчета массовой доли холестерина в массовую долю условного сухого чистого желтка, %;

$X_0 = 2,55\%$  для условного чистого сухого желтка куриных яиц.

4.8.3 За окончательный результат измерения принимают среднеарифметическое значение результатов определений, выполненных в условиях повторяемости по ГОСТ ИСО 5725-1 для двух идентичных проб, если выполняется условие приемлемости

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

где  $X_1, X_2$  – результаты определений массовой доли холестерина в пересчете на сухое вещество для двух идентичных проб, %;

$r$  – предел повторяемости при  $P = 0,95$ , % (см. 4.10).

4.8.4 Расхождение между результатами двух независимых определений, полученных при использовании одного и того же метода, на одной и той же пробе, в разных лабораториях, разными операторами, с использованием различного оборудования и реагентов, должно удовлетворять следующему условию приемлемости

$$|\bar{X}_1 - \bar{X}_2| \leq CD_{0,95}, \quad (5)$$

где  $\bar{X}_1$  и  $\bar{X}_2$  – среднеарифметические значения результатов определений массовой доли холестерина в пересчете на сухое вещество, полученных в двух разных лабораториях (по два определения в каждой лаборатории), %;

$CD_{0,95}$  – критическая разность при  $P = 0,95$ ,  $n_1 = n_2 = 2$ , (см. 4.10), % ( $n$  – количество измерений идентичных проб).

4.8.5 При выражении результатов в пересчете на массовую долю условного сухого чистого желтка оперативный контроль определения проводят по формулам (4) и (5) с использованием значений  $r$  и  $CD_{0,95}$ , указанных в 4.10.

#### 4.9 Обработка результатов

Результат измерений представляют в виде:

$$(\bar{X} \pm \Delta), \quad (6)$$

где  $\bar{X}$  – среднеарифметическое значение результатов измерений содержания холестерина, %, или массовой доли условного сухого чистого желтка в пересчете на сухое вещество, %, признанных приемлемыми по формуле (4);

$\Delta$  – границы абсолютной погрешности при  $P = 0,95$ , % (см. 4.10, таблица 2 или таблица 3).

Среднеарифметическое значение  $\bar{X}$  округляют до цифры того же разряда, что и последняя значащая цифра границы абсолютной погрешности  $\Delta$ .

#### 4.10 Точность метода

Метрологические характеристики метода при доверительной вероятности 0,95 приведены в таблицах 2 и 3.

Т а б л и ц а 2 – Метрологические характеристики метода при определении массовой доли холестерина в яичных продуктах в пересчете на сухое вещество продукта

| Диапазон измерений массовой доли холестерина в пересчете на сухое вещество продукта, %                                       | Границы абсолютной погрешности $\pm \Delta$ , %<br>( $P = 0,95$ ) | Предел повторяемости $r$ , %<br>( $n = 2, P = 0,95$ ) | Критическая разность $CD_{0,95}$ , %<br>( $n_1 = n_2 = 2, P = 0,95$ ) |
|--|---|---|---|
| Жидкие яичные продукты (меланж, желток):<br>от 1,40 до 2,55 включ.   | 0,14  | 0,10  | 0,19  |
| Сухие яичные продукты (меланж, желток), сухой яичный желток с добавками соли и/или гидроколлоидов:<br>от 1,40 до 2,55 включ. | 0,22  | 0,16  | 0,29  |

Т а б л и ц а 3 – Метрологические характеристики метода при определении содержания холестерина в яичных продуктах из куриных яиц в виде массовой доли условного чистого желтка в пересчете на сухое вещество продукта

| Диапазон измерений содержания массовой доли условного сухого чистого желтка в пересчете на сухое вещество продукта, %     | Границы абсолютной погрешности $\pm \Delta$ , абс. %<br>( $P = 0,95$ ) | Предел повторяемости $r$ , абс. %<br>( $n = 2, P = 0,95$ ) | Критическая разность $CD_{0,95}$ , абс. %<br>( $n_1 = n_2 = 2, P = 0,95$ ) |
|---|--|--|--|
| Жидкие яичные продукты (меланж, желток):<br>от 54 до 100 включ.   | 6  | 4  | 7  |
| Сухие яичные продукты (меланж, желток), сухой яичный желток с добавками соли и/или гидроколлоидов:<br>от 54 до 100 включ. | 9  | 6  | 11   |

Приложение А  
(обязательное)

## Эффективность разделения и разметка хроматографических пиков холестерина и холестанола

Оптимальность режима работы хроматографа и эффективность хроматографической колонки оценивают по хроматограмме рабочего раствора В с отношением массы холестерина и холестанола в растворе 1:1 (см. 4.6.7).

Число теоретических тарелок  $N$  вычисляют по формуле

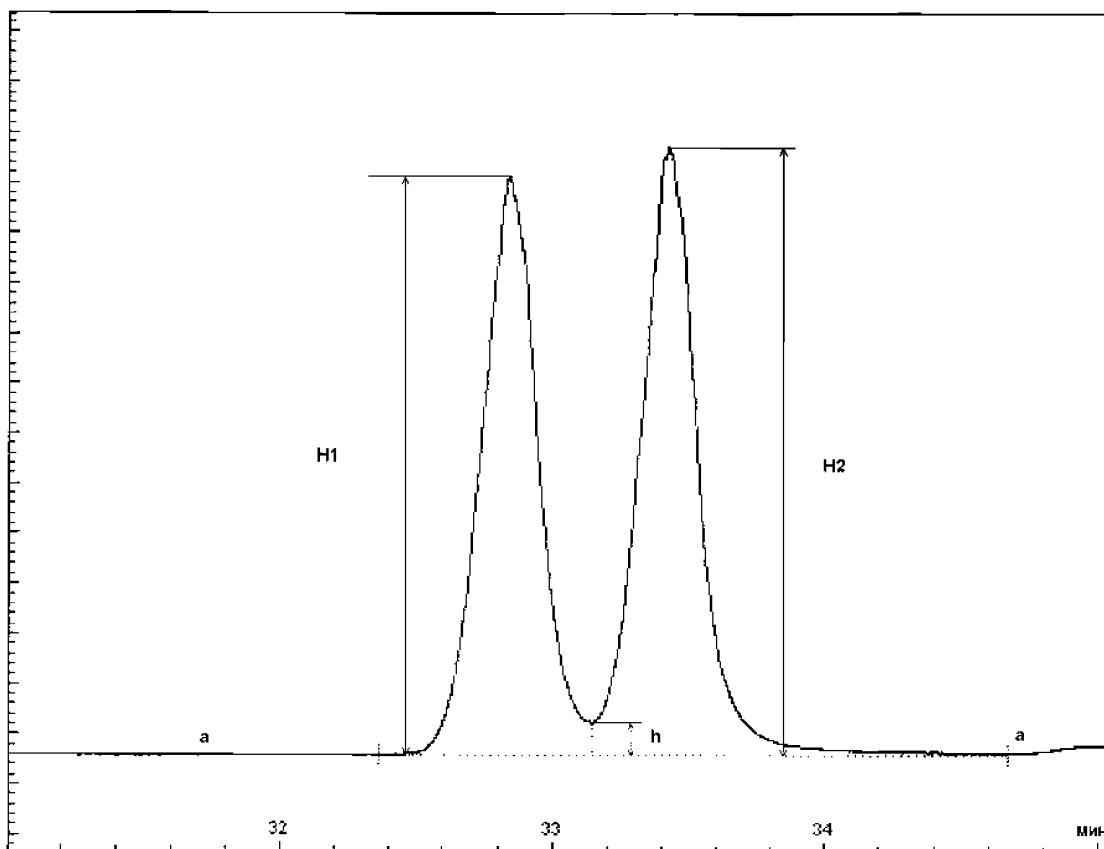
$$N = 16 \cdot \left( \frac{t_R}{W_R} \right)^2, \quad (A.1)$$

где  $t_R$  – время удерживания пика, мин;

$W_R$  – ширина пика на половине его высоты, мин.

Для холестерина значение  $N$  должно быть не менее  $4 \cdot 10^5$ , для холестанола – не менее  $3,5 \cdot 10^5$ .

Допускается частичное перекрывание пиков холестерина и холестанола. В этом случае разметка пиков проводится построением базовой линии по касательной к линии «а-а» фона, расположенной слева от пика холестерина и справа от пика холестанола, граница между пиками – вертикальная линия от точки минимума линии между пиками до базовой линии (см. рисунок А.1).



Пунктиром показана базовая линия «а-а» и граница между пиками.

Рисунок А.1 – Участок хроматограммы градуированного раствора В, содержащий пик холестерина (слева) и холестанола (справа)

Степень перекрывания пиков  $F$  (см. рисунок А.1), %, определяют по формуле

$$F = 100 \cdot \frac{2 \cdot h}{H_1 + H_2}, \quad (A.2)$$

где  $h$  – расстояние по вертикали от точки минимума между пиками до базовой линии;  
 $H_1$  и  $H_2$  – соответственно высота пика холестерина и высота пика холестанола над базовой линией.  
Степень перекрывания пиков должна быть не более 8 %.

---

УДК 637.4.04:006.354

МКС 67.120.20

Ключевые слова: жидкие и сухие яичные продукты, яичные продукты с добавками соли и/или гидроколлоидов, яичный меланж, яичный желток, массовая доля общего холестерина, массовая доля условного чистого сухого желтка, метод газовой хроматографии, холестанол

---

Подписано в печать 01.12.2014. Формат 60x84<sup>1/8</sup>.

Усл. печ. л. 1,40. Тираж 48 экз. Зак. 4990

---

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»  
123995 Москва, Гранатный пер., 4.  
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru