
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
32036—
2013

СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ ИЗ ПИЩЕВОГО СЫРЬЯ

Правила приемки и методы анализа

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 ПОДГОТОВЛЕН Государственным научным учреждением «Всероссийский научно-исследовательский институт пищевой биотехнологии» Российской академии сельскохозяйственных наук (ГНУ ВНИИПБТ Россельхозакадемии)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии (ТК 176)

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 7 июня 2013 г. № 43)

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	Армгосстандарт
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Молдова	MD	Молдова-Стандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 июня 2013 г. № 261-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32036–2013 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2014 г.

5 Настоящий стандарт подготовлен на основе применения ГОСТ Р 52473–2005

6 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

© Стандартиформ, 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

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки.....	1
3 Термины и определения.....	2
4 Правила приемки	3
5 Методы отбора проб.....	4
6 Методы анализа.....	4
6.1 Определение полноты налива этилового питьевого 95 %-ного спирта в бутылках	4
6.2 Определение органолептических показателей.....	5
6.3 Определение объемной доли этилового спирта	5
6.4 Определение чистоты (кроме спирта этилового-сырца).....	5
6.5 Определение наличия фурфурола (кроме спирта этилового-сырца).....	6
6.6 Определение окисляемости (кроме спирта этилового-сырца).....	6
6.7 Определение массовой концентрации альдегидов	7
6.8 Определение массовой концентрации сивушного масла	9
6.9 Определение массовой концентрации свободных кислот (кроме спирта этилового-сырца).....	12
6.10 Определение массовой концентрации сложных эфиров	13
6.11 Определение объемной доли метилового спирта	16
6.12 Прецизионность	19
7 Требования безопасности.....	20
Приложение А (обязательное) Пример определения полноты налива спирта этилового питьевого 95 %-ного при различных температурах.....	21
Приложение Б (справочное) Характеристики показателей точности и прецизионности методик анализа этилового ректификованного спирта	21
Библиография	23

СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ ИЗ ПИЩЕВОГО СЫРЬЯ

Правила приемки и методы анализа

Ethanol from food raw material. Acceptance rules and test methods

Дата введения – 2014-07-01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на спирт этиловый-сырец, этиловый ректификованный и питьевой 95 %-ный* спирт из пищевого сырья (далее – спирт) и устанавливает правила приемки, методы отбора проб и методы анализа:

- определение полноты налива (для этилового питьевого 95 %-ного спирта в бутылках);
- определение органолептических показателей;
- определение объемной доли этилового спирта;
- определение чистоты (кроме спирта этилового-сырца);
- определение наличия фурфурола (кроме спирта этилового-сырца);
- определение окисляемости (кроме спирта этилового-сырца);
- определение массовой концентрации альдегидов;
- определение массовой концентрации сивушного масла;
- определение массовой концентрации свободных кислот (кроме спирта этилового-сырца);
- определение массовой концентрации сложных эфиров;
- определение объемной доли метилового спирта.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 12.1.005–88 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

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

ГОСТ 12.1.044–89 (ИСО 4589–84) Система стандартов безопасности труда. Пожаровзрывоопасность веществ и материалов. Номенклатура показателей и методы их определения

ГОСТ 12.4.121–83 Система стандартов безопасности труда. Противогазы промышленные фильтрующие. Технические условия

ГОСТ 12.4.122–83 Система стандартов безопасности труда. Коробки фильтрующе-поглощающие для промышленных противогазов. Технические условия

ГОСТ 195–77 Реактивы. Натрий сернистоокислый. Технические условия

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

ГОСТ 3118–77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3639–79 Растворы водно-спиртовые. Методы определения концентрации этилового спирта

ГОСТ 4147–74 Реактивы. Железо (III) хлорид 6-водный. Технические условия

ГОСТ 4204–77 Реактивы. Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4328–77 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 5456–79 Реактивы. Гидроксилamina гидрохлорид. Технические условия

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

* Распространяется на продукцию, предусмотренную действующим законодательством государств, принявших стандарт.

ГОСТ ИСО 5725-2–2003 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 2. Основной метод определения повторяемости и воспроизводимости стандартного метода измерений

ГОСТ ИСО 5725-4–2003 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 4. Основные методы определения правильности стандартного метода измерений

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

ГОСТ 6552–80 Реактивы. Кислота ортофосфорная. Технические условия

ГОСТ 6709–72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 12026–76 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия

ГОСТ 12738–77 Колбы стеклянные с градуированной горловиной. Технические условия

ГОСТ 14192–96 Маркировка грузов

ГОСТ 14262–78 Кислота серная особой чистоты. Технические условия

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

ГОСТ ИСО/МЭК 17025–2009 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий

ГОСТ 18481–81 Ареометры и цилиндры стеклянные. Общие технические условия

ГОСТ 19433–88 Грузы опасные. Классификация и маркировка

ГОСТ 20490–75 Реактивы. Калий марганцовокислый. Технические условия

ГОСТ 22180–76 Реактивы. Кислота щавелевая. Технические условия

ГОСТ 22300–76 Реактивы. Эфиры этиловый и бутиловый уксусной кислоты. Технические условия

ГОСТ 24104–2001 Весы лабораторные. Общие технические требования

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

ГОСТ 26319–88 Грузы опасные. Упаковка

ГОСТ 28498–90 Термометры жидкостные стеклянные. Общие технические требования. Методы испытаний

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

ГОСТ 29251–91 (ИСО 385-1–84) Посуда лабораторная стеклянная. Бюретки. Часть I. Общие требования

П р и м е ч а н и е – При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов по указателю «Национальные стандарты», составленному по состоянию на 1 января текущего года, и по соответствующим информационным указателям, опубликованным в текущем году. 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 по [1], а также следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 спирт этиловый-сырец: Этиловый спирт крепостью не менее 88 %, изготовленный перегонкой зрелой бражки, содержащий сопутствующие летучие примеси.

3.2 головная фракция этилового спирта: Этиловый спирт, образующийся при брагоректификации или ректификацией этилового спирта-сырца, произведенного из пищевого сырья, содержащий повышенные концентрации летучих органических примесей и являющийся отходом спиртового производства.

3.2 ректификованный этиловый спирт из пищевого сырья: Этиловый спирт из пищевого сырья крепостью не менее 96 %, изготавливаемый методом спиртового брожения с последующей брагоректификацией бражки или ректификацией этилового спирта-сырца, а также головной фракции этилового спирта.

3.3 питьевой этиловый спирт 95 %: Смесь ректификованного этилового спирта из пищевого сырья высшей очистки или спирта «Экстра» или «Люкс» с исправленной водой, подвергнутая фильтрованию и выдержке, объемной долей этилового спирта 95,0 %.

4 Правила приемки

4.1 Спирт принимают партиями. Партией считают любой объем спирта, изготовленный одним изготовителем, одного наименования, одной даты розлива и оформленный одним документом, удостоверяющим качество и безопасность продукции в соответствии с законодательством государства, принявшего стандарт.

4.2 В документе, удостоверяющем качество и безопасность продукции, указывают:

- дату выдачи и номер;
- наименование спирта и обозначение документа, в соответствии с которым он изготовлен;
- наименование использованного сырья;
- наименование и адрес изготовителя;
- объем отгружаемого спирта, дкл;
- количество мест в партии;
- результаты контроля органолептических и физико-химических показателей;
- номер товаротранспортной накладной;
- номер и срок действия лицензии на право производства, хранения и поставки;
- дату розлива;
- информацию о подтверждении соответствия;
- наименование и адрес получателя.

Документ, удостоверяющий качество и безопасность продукции, подписывают ответственные лица предприятия с указанием должности и заверяют оригинальной печатью.

4.3 При транспортировании спирта в цистернах каждую цистерну принимают за партию.

4.4 При приемке спирта проверку качества упаковки и правильности маркирования на соответствие требованиям ГОСТ 14192, ГОСТ 19433, ГОСТ 26319 проводят по каждой цистерне, бочке, канистре и каждому бидону.

4.5 Качество спирта в бочках, бидонах, канистрах и бутылках определяют по всем органолептическим и физико-химическим показателям, отбирая от партии методом случайного отбора проб выборку в количестве 10 %, но не менее трех единиц в соответствии с таблицей 1.

4.6 Качество спирта в цистерне определяют по органолептическим и физико-химическим показателям по объединенной пробе.

4.7 При приемке этилового питьевого 95 %-ного спирта в бутылках проверку качества, упаковки и правильность маркирования на соответствие требованиям, действующим на территории стран, принявших стандарт, проводят, отбирая выборку методом случайного отбора по таблице 1.

Таблица 1

В штуках

Количество бутылок спирта в партии	Объем выборки	Приемочное число	Браковочное число
До 500 включ.	8	1	2
От 501 до 1200 »	20	2	3
» 1201 » 10000 »	32	3	4
» 10001 » 35000 »	50	5	6
» 35001 » 50000 »	80	7	8
Св. 50000	125	10	11

4.8 Партию этилового питьевого 95 %-ного спирта в бутылках принимают, если количество бутылок в выборке, имеющих дефекты, в том числе негерметичность укупоривания, деформацию, разрывы, перекосы, морщины этикеток, подтеки клея, следы выступления штемпельной краски на лицевой стороне этикетки, подтеки и разводы от нестойких красок, нечеткие рисунки, наличие на бутылках глубоких царапин, потертостей, придающих поверхности матовость, ржавчины и других загрязнений, меньше или равно приемочному числу, и бракует, если оно больше или равно браковочному числу.

4.9 При получении неудовлетворительных результатов хотя бы по одному органолептическому, физико-химическому показателю или полноте налива проводят повторные анализы на удвоенной выборке спирта от той же партии.

При получении повторно неудовлетворительного результата по тому же органолептическому, физико-химическому показателю или полноте налива анализируемую партию спирта бракует.

5 Методы отбора проб

5.1 Для определения органолептических и физико-химических показателей качества спирта в цистернах на соответствие требованиям, действующим на территории стран, принявших стандарт, от каждой цистерны отбирают объединенную пробу, объем которой должен быть не менее 2,0 дм³.

5.2 Для составления объединенной пробы от цистерны отбирают несколько раз пробоотборником из верхнего, среднего и нижнего слоев мгновенные пробы объемом не менее 0,2 дм³ каждая. Мгновенные пробы помещают в чистую стеклянную емкость, ополоснутую тем же спиртом, и тщательно перемешивают.

5.3 Для составления объединенной пробы спирта из бочек, бидонов, канистр и бутылей от каждой единицы выборки отбирают мгновенную пробу из трех слоев с расчетом, чтобы общий объем объединенной пробы был не менее 2,0 дм³. Мгновенные пробы помещают в чистую стеклянную емкость, ополоснутую тем же спиртом, и тщательно перемешивают.

5.4 Объединенную пробу, отобранную по 5.2 или 5.3, разливают в четыре чистые сухие бутылки вместимостью 0,5 дм³ каждая, предварительно ополоснутые тем же спиртом, и закрывают плотно пригнанными с прокладкой из пергаментной бумаги корковыми или полиэтиленовыми пробками.

5.5 Составляют акт отбора проб в двух экземплярах, в котором указывают:

- наименование и адрес изготовителя;
- наименование спирта и состав исходного сырья;
- объем спирта в партии, от которой отобрана проба, дкл;
- номер железнодорожной цистерны или автоцистерны, из которой отобрана проба;
- номер удостоверения качества партии спирта и номер акта об отгрузке (при наличии);
- дату и место отбора проб;
- должность, фамилии и подписи лиц, отбравших пробу.

5.6 Для проведения органолептического и физико-химического анализов используют две бутылки с объединенной пробой из четырех бутылок, полученных по 5.4, которые вместе с актом отбора направляют в лабораторию.

5.7 Две оставшиеся бутылки с объединенной пробой хранят в лаборатории в течение 2 мес в случае разногласий в оценке качества спирта.

5.8 Горловину каждой бутылки с объединенной пробой, отобранной для хранения, обертывают куском ткани или целлофана и обвязывают шпагатом, концы которого скрепляют пломбой или сургучной печатью на картонной или деревянной бирке с прошнурованной этикеткой, на которой указывают реквизиты в соответствии с 5.5.

5.9 Качество этилового питьевого 95 %-ного спирта в бутылках определяют по органолептическим и физико-химическим показателям на соответствие требованиям, действующим на территории стран, принявших стандарт.

5.10 От партии этилового питьевого 95 %-ного спирта в бутылках методом случайного отбора отбирают выборку в количестве:

- 20 бутылок – для определения полноты налива;
- четырех бутылок вместимостью 0,5 дм³ – для определения органолептических и физико-химических показателей. При другой вместимости бутылок общий объем отобранного продукта должен составлять не менее 2 дм³.

5.10.1 Составление объединенной пробы и акта отбора проб – в соответствии с 5.4 – 5.8. В акте отбора проб указывают количество и вместимость бутылок в партии, от которой отобрана проба.

6 Методы анализа

6.1 Определение полноты налива этилового питьевого 95 %-ного спирта в бутылках

Метод основан на определении объема спирта в бутылках с применением мерной лабораторной посуды.

6.1.1 Аппаратура и посуда

Термометр жидкостный стеклянный с ценой деления 0,5 по ГОСТ 28498. Секундомер.

Воронка В-56–80 ХС по ГОСТ 25336.

Колбы мерные с градуированной горловиной 4–1–250 ХС3; 6–500 ХС3 по ГОСТ 12738.

Колбы мерные 1–250–2; 1–500–2 по ГОСТ 1770.

Пипетка 1–2–2–5 по ГОСТ 29227.

6.1.2 Проведение анализа

Спирт из каждой от 20 бутылок, отобранных для определения полноты налива, осторожно переливают по стенке в чистую, предварительно ополоснутую анализируемым спиртом мерную колбу или мерную колбу с градуированной горловиной. После слива спирта и выдержки бутылки над воронкой мерной колбы в течение 30 с проверяют объем слитого спирта.

Недолив количественно определяют внесением дополнительного объема спирта в мерную колбу до метки пипеткой с ценой деления $0,05 \text{ см}^3$.

Перелив количественно определяют изъятием избыточного объема спирта из мерной колбы до метки пипеткой с ценой деления $0,05 \text{ см}^3$.

При проверке полноты налива уровень нижнего мениска спирта должен совпадать с меткой на колбе.

Расчет фактического объема этилового питьевого 95 %-ного спирта при температуре 20°C проводят в соответствии с [2].

Пример определения полноты налива этилового питьевого 95 %-ного спирта в бутылках при различных температурах приведен в приложении А.

Результаты выражают в кубических сантиметрах с точностью до десятых долей.

6.2 Определение органолептических показателей

Определение органолептических показателей – по нормативным документам, действующим на территории стран, принявших стандарт.

6.3 Определение объемной доли этилового спирта

Определение объемной доли этилового спирта – по ГОСТ 3639 ареометром для спирта.

Допускается определять объемную долю спирта с применением автоматических электронных приборов, включенных в Государственный реестр средств измерений стран, принявших стандарт.

6.4 Определение чистоты (кроме спирта этилового-сырца)

Метод основан на реакции окисления посторонних примесей в спирте концентрированной серной кислотой.

6.4.1 Аппаратура и реактивы

Плитка электрическая бытовая.

Секундомер.

Штатив для пробирок.

Колба 2–50–2 по ГОСТ 1770.

Пробирки вместимостью 25 см^3 с пришлифованными пробками.

Цилиндр 2–50 по ГОСТ 1770.

Пипетки 1–2–2–10 по ГОСТ 29227.

Кислота серная особой чистоты по ГОСТ 14262, концентрированная.

6.4.2 Проведение анализа

10 см^3 анализируемого спирта помещают в мерную колбу вместимостью 50 см^3 и быстро в три-четыре приема при постоянном помешивании добавляют 10 см^3 концентрированной серной кислоты. Полученную смесь тотчас же нагревают на электроплитке при постоянном вращении колбы до тех пор, пока не появятся пузырьки, выходящие на поверхность жидкости с образованием пены. Этот процесс должен длиться от 30 до 40 с с момента начала нагревания. Обогреваемая часть электроплитки должна быть около 3 см^3 , остальная часть – покрыта асбестом.

Содержимое колбы охлаждают, переливают в пробирку с пришлифованной пробкой и сравнивают цвет смеси с цветом анализируемого спирта, а затем с цветом серной кислоты, которые помещены в аналогичные пробирки в равных количествах.

Результат анализа считают положительным, если цвет смеси совпадает с цветом анализируемого спирта и серной кислоты.

6.5 Определение наличия фурфурола (кроме спирта этилового-сырца)

Определение наличия фурфурола – по нормативным документам, действующим на территории стран, принявших стандарт.

6.6 Определение окисляемости (кроме спирта этилового-сырца)

Метод основан на визуальном сравнении интенсивности окраски анализируемого раствора, полученной после реакции окисления посторонних органических примесей в спирте раствором марганцовокислого калия, со стандартным образцом – типовым реактивом.

6.6.1 Аппаратура, материалы и реактивы

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 любого типа, среднего класса точности, с наибольшим пределом взвешивания до 200 г, с дискретностью 0,01 г.

Термометр жидкостный стеклянный по ГОСТ 28498 с диапазоном измерения 0 °C – 100 °C и ценой деления 0,1 °C или 0,5 °C.

Пипетка 1–1–2–1 по ГОСТ 29227.

Цилиндры 2–50 или 4–50 по ГОСТ 1770 с пришлифованной пробкой.

Баня водяная.

Вода бидистиллированная.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, водный раствор массовой концентрации 0,02 г/100 см³.

Кислота серная особой чистоты по ГОСТ 14262, концентрированная.

Стандартные образцы (СО). Типовой реактив для определения окисляемости спирта. Кислота щавелевая по ГОСТ 22180.

6.6.2 Подготовка к анализу

Для окисления органических примесей в спирте применяют рабочий раствор марганцовокислого калия массовой концентрации 0,02 г/100 см³, который готовят из основного раствора.

Основной раствор: (10,000 ± 0,001) г марганцовокислого калия взвешивают на лабораторных весах высокого класса точности и переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³. Затем приливают около 500 см³ бидистиллированной воды или свежeproкипяченной охлажденной дистиллированной воды и содержимое колбы помешивают до полного растворения калия. Объем раствора доводят до метки бидистиллированной водой или свежeproкипяченной охлажденной дистиллированной водой при температуре (20 ± 0,2) °C, перемешивают и выдерживают в темном месте в течение суток.

Рабочий раствор: в мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 2 см³ основного раствора перманганата калия, доводят объем до метки при температуре (20 ± 0,02) °C бидистиллированной водой или свежeproкипяченной охлажденной дистиллированной водой и перемешивают.

Перед использованием полученного рабочего раствора проводят проверку его массовой концентрации по раствору щавелевой кислоты молярной концентрации 0,01 моль/дм³. Для этого к 10 см³ раствора щавелевой кислоты приливают 5 см³ раствора серной кислоты, разбавленной дистиллированной водой в соотношении 1 : 4, и 40 – 50 см³ бидистиллированной воды или свежeproкипяченной охлажденной дистиллированной воды и тщательно перемешивают. Полученный раствор подогревают до (60 ± 5) °C и титруют рабочим раствором марганцовокислого калия до появления розовой окраски, не исчезающей при нагревании. На титрование должно быть израсходовано 15,8 см³ рабочего раствора марганцовокислого калия массовой концентрации 0,02 г/100 см³. Если расход раствора марганцовокислого калия меньше или больше указанного объема, то массовую концентрацию рабочего раствора корректируют, добавляя необходимое количество основного раствора марганцовокислого калия или бидистиллированной воды, или свежeproкипяченной охлажденной дистиллированной воды соответственно.

6.6.3 Проведение анализа

6.6.3.1 Анализ проводят в двух параллельных пробах. Анализируемый спирт наливают до метки в цилиндр вместимостью 50 см³ с пришлифованной пробкой, предварительно ополоснутый этим же спиртом. Цилиндр со спиртом погружают в водяную баню с постоянно поддерживаемой температурой воды (20 ± 0,2) °C с таким расчетом, чтобы уровень воды превышал уровень спирта в цилиндре, и выдерживают не менее 10 мин, чтобы спирт принял температуру (20 ± 0,2) °C. Затем к спирту приливают 1 см³ рабочего раствора марганцовокислого калия массовой концентрации 0,02 г/100 см³, закрывают цилиндр пришлифованной пробкой, содержимое перемешивают и включают секундомер.

Цилиндр снова погружают в водяную баню температурой $(20 \pm 0,2) ^\circ\text{C}$ и выдерживают до тех пор, пока красновато-фиолетовая окраска смеси, постепенно изменяясь, не достигнет окраски типового раствора. После этого цилиндр вынимают из водяной бани и визуально сравнивают окраску анализируемого спирта с окраской типового раствора, помещенного в цилиндр такого же размера и качества стекла.

Визуальное сравнение проводят путем просмотра толщи растворов сверху вниз при открытом цилиндре. Время совпадения окраски в минутах принимают за окончание реакции окисления.

6.6.4 Обработка результатов

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не превышает 0,5 мин.

6.7 Определение массовой концентрации альдегидов

Газохроматографический метод определения массовой концентрации альдегидов – по нормативным документам, действующим на территории стран, принявших стандарт.

В процессе производства спирта (внутри предприятий) определение массовой концентрации альдегидов проводят газохроматографическим методом или фотоэлектроколориметрическим методом, приведенным ниже.

Метод основан на измерении интенсивности окраски анализируемого раствора, образующейся после реакции присутствующих в спирте альдегидов с резорцином в сильноокислой среде с применением фотоэлектроколориметра.

Массовую концентрацию альдегидов в спирте определяют по оптической плотности анализируемого раствора, окрашенного в светло-желтый цвет, которая пропорциональна массовой концентрации альдегидов.

Диапазон измерений – $2 - 10 \text{ мг/дм}^3$ безводного спирта.

6.7.1 Аппаратура, материалы, посуда, реактивы

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 любого типа, среднего класса точности, с наибольшим пределом взвешивания до 200 г, с дискретностью 0,01 г.

Колориметр фотоэлектрический лабораторный (фотоэлектроколориметр).

Термометр жидкостный стеклянный диапазоном измерения $0 ^\circ\text{C} - 100 ^\circ\text{C}$ и ценой деления $0,1 ^\circ\text{C}$ или $0,5 ^\circ\text{C}$ по ГОСТ 28498.

Секундомер.

Штатив для пробирок.

Пробирки вместимостью 45 см^3 с пришлифованными пробками.

Стаканчик для взвешивания.

Колба 2–100–2, 2–200–2 или 2–250–2 по ГОСТ 1770.

Пипетки 1–1–2–5 и 1–1–2–10 по ГОСТ 29227.

Кислота серная особой чистоты по ГОСТ 14262, концентрированная. Спирт этиловый ректификованный высшей очистки.

Резорцин фармакопейный массовой долей основного вещества не менее 99,0 % или импортный с аналогичными характеристиками.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Стандартные образцы (СОС). Типовые реактивы массовой концентрации альдегидов 2,4 и $10 \text{ мг в } 1 \text{ дм}^3$ безводного спирта.

6.7.2 Подготовка к анализу

6.7.2.1 Приготовление раствора резорцина

$(2,000 \pm 0,005) \text{ г}$ резорцина растворяют при помешивании в 50 см^3 дистиллированной воды в мерной колбе вместимостью 100 см^3 , объем раствора доводят до метки дистиллированной водой при $(20 \pm 0,2) ^\circ\text{C}$ и перемешивают. Раствор резорцина хранят в холодильнике не более 15 сут.

6.7.2.2 Построение градуировочного графика

Перед проведением анализа следует провести построение градуировочного графика зависимости оптической плотности от массовой концентрации альдегидов с использованием стандартных образцов – типовых реактивов, указанных в 6.7.1.

В три пробирки с пришлифованными пробками наливают по 10 см³ концентрированной серной кислоты, затем приливают по 5 см³ стандартного раствора с содержанием альдегидов 2, 4 и 10 мг/дм³ безводного спирта (для анализа этилового спирта) с таким расчетом, чтобы не происходило смешения жидкостей, а образовывалось два слоя. Затем в каждую пробирку добавляют по 5 см³ водного раствора резорцина массовой концентрации 2 г/100 см³. Пробирки закрывают пробками, их содержимое энергично перемешивают и пробирки помещают в кипящую водяную баню на 5 мин. Затем пробирки погружают в проточную холодную воду или водяную баню со льдом для охлаждения реакционной смеси до температуры (20 ± 5) °С. Интенсивность образовавшейся желтой окраски содержимого каждой пробирки измеряют на фотоэлектроколориметре при светофильтре с длиной световой волны 400 нм в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 30 мм в сравнении с дистиллированной водой.

Анализ каждого стандартного образца типового реактива проводят не менее трех раз и из полученных значений оптической плотности вычисляют среднеарифметическое значение.

По полученным после колориметрирования результатам строят градуировочный график зависимости оптической плотности анализируемого раствора от содержания альдегидов, откладывая на оси абсцисс массовую концентрацию альдегидов (мг/дм³ безводного спирта), а на оси ординат – соответствующее значение оптической плотности.

Зависимость между оптической плотностью и массовой концентрацией альдегидов в анализируемых растворах на градуировочном графике должна быть прямолинейной.

При использовании новых партий реактивов или новой марки фотоэлектроколориметра градуировочный график строят заново.

6.7.3 Проведение анализа ректификованного спирта

6.7.3.1 Анализ проводят в двух параллельных пробах по 6.7.2.2 аналогично описанному при построении градуировочного графика, заменяя стандартные растворы анализируемым ректификованным спиртом.

6.7.3.2 Обработка результатов

Массовую концентрацию альдегидов в ректификованном спирте $C_{ал, р.с}$, мг/дм³ безводного спирта, вычисляют по формуле

$$C_{ал, р.с} = AD - A_1, \quad (1)$$

где A и A_1 – коэффициенты, определяемые экспериментально методом наименьших квадратов для каждой марки фотоэлектроколориметра и для каждой новой партии применяемых реактивов;

D – оптическая плотность.

6.7.4 Проведение анализа спирта этилового-сырца

6.7.4.1 Анализ проводят в двух параллельных пробах. Спирт этиловый-сырец разбавляют в 100 раз ректификованным спиртом высшей очистки. Для этого в мерную колбу вместимостью 100 см³ вносят 1 см³ анализируемого спирта этилового-сырца, объем колбы доводят до метки ректификованным спиртом высшей очистки строго при температуре (20 ± 0,2) °С и перемешивают. Анализ проводят по 6.7.2.2.

6.7.4.2 Обработка результатов

Массовую концентрацию альдегидов в спирте этиловом-сырце $C_{ал, с.с}$, мг/дм³ безводного спирта, вычисляют по формуле

$$C_{ал, с.с} = (AD - A_1)100, \quad (2)$$

или по градуировочному графику по 6.7.2.2 с последующим умножением найденного значения на 100.

За окончательный результат анализа (с округлением до двух значащих цифр) принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не должно превышать предела повторяемости r , равного 0,8 мг/дм³ при доверительной вероятности $P = 0,95$.

Если расхождение превышает указанное значение, то поступают в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-6 (5.2.2.1), используя S_r вместо σ_r .

6.7.5 Характеристики показателей точности и прецизионности определения массовой концентрации альдегидов приведены в таблице Б.1 (приложение Б).

В таблице Б.1 (приложение Б) представлены данные, полученные в результате проведения исследования в соответствии с рекомендациями ГОСТ ИСО 5725-1, ГОСТ ИСО 5725-2, ГОСТ ИСО 5725-4, ГОСТ ИСО 5725-6.

6.7.6 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности выполняют с использованием метода добавок раствора с аттестованным значением массовой концентрации альдегидов в анализируемую пробу. Добавка должна составлять от 50 % до 150 % массовой концентрации альдегидов в анализируемой пробе

$$C_d = (0,5 \div 1,5)C_1, \quad (3)$$

где C_d – аттестованное значение массовой концентрации альдегидов в добавке, мг/дм³;

C_1 – экспериментально установленное значение массовой концентрации альдегидов в анализируемой пробе, мг/дм³.

Одну пробу анализируют в соответствии с 6.7.2.2, используя вместо стандартного образца – типового реактора 5 см³ анализируемого спирта. Во вторую пробу с анализируемым спиртом добавляют стандартный раствор с аттестованным содержанием альдегидов.

Анализ пробы с добавкой проводят в тех же условиях, что и анализ пробы со спиртом, учитывая проведенное разведение.

Результат анализа считается удовлетворительным, если соблюдается условие

$$|C_{1+d} - C_1 - C_a| \leq 0,4, \quad (4)$$

где C_{1+d} – значение массовой концентрации альдегидов в анализируемой пробе с добавкой, мг/дм³;

C_1 – значение массовой концентрации альдегидов в анализируемой пробе, мг/дм³;

C_a – аттестованное значение массовой концентрации альдегидов в добавке, мг/дм³;

0,4 – норматив контроля точности, мг/дм³.

Периодичность контроля – один раз в квартал.

6.7.7 Совместимость результатов анализа для двух лабораторий

Абсолютное расхождение результатов анализов, полученных в двух различных лабораториях (по двум параллельным определениям в каждой лаборатории), не должно превышать значение критической разности $CD_{0,95}$, равное 0,6 мг/дм³.

Если в одной или двух лабораториях проводилось четыре параллельных определения, то значение $CD_{0,95}$ рассчитывают в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-6 (5.3.2.2).

В случае превышения значения критической разности $CD_{0,95}$ противоречие между результатами двух лабораторий разрешают в соответствии с рекомендациями ГОСТ ИСО 5725-6 (5.3.3).

6.8 Определение массовой концентрации сивушного масла

Газохроматографический метод определения массовой концентрации сивушного масла – по нормативным документам, действующим на территории стран, принявших стандарт.

В процессе производства спирта (внутри предприятия) определение массовой концентрации сивушного масла проводят газохроматографическим методом или фотоэлектроколориметрическим методом, приведенным ниже.

Метод основан на измерении интенсивности окраски анализируемого раствора после реакции присутствующего в спирте сивушного масла с салициловым альдегидом в присутствии концентрированной серной кислоты с применением фотоэлектроколориметра.

Диапазон измерений – 2 – 15 мг/дм³ безводного спирта.

6.8.1 Аппаратура, материалы, реактивы, посуда

Колориметр фотоэлектрический лабораторный (фотоэлектроколориметр). Ареометр стеклянный для спирта по ГОСТ 18481.

Термометр жидкостный стеклянный по ГОСТ 28498 с ценой деления 0,1 °C или 0,5 °C.

Цилиндры стеклянные 1–50/335 или 3–50/335 по ГОСТ 18481.

Колба 1–100–2 по ГОСТ 1770.

Пипетки 1–1–2–5 и 1–1–2–10 по ГОСТ 29227.

Секундомер.

Баня водяная.

Штатив для пробирок.

Пробирки вместимостью 45 см³ с пришлифованными пробками.

Спиртовой раствор с объемной долей салицилового альдегида 1%.

Стандартные образцы (ОСО). Типовые реактивы массовой концентрации сивушного масла 2, 3, 4, 15 мг в 1 дм³ безводного спирта.

Кислота серная особой чистоты по ГОСТ 14262, концентрированная. Спирт этиловый ректификованный, высшей очистки.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

6.8.2 Подготовка к анализу

6.8.2.1 Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика зависимости оптической плотности от массовой концентрации сивушного масла используют стандартные образцы – типовые реактивы, указанные в 6.8.1.

В три пробирки с пришлифованными пробками наливают по 10 см³ концентрированной серной кислоты, осторожно по стенке пробирки приливают поочередно по 5 см³ растворов стандартных образцов с разным содержанием сивушного масла с таким расчетом, чтобы не происходило смешения жидкостей, а образовывалось два слоя. Затем в каждую пробирку приливают по 0,5 см³ спиртового раствора салицилового альдегида, пробирки закрывают пробками, содержимое их энергично перемешивают и выдерживают в кипящей водяной бане в течение 10 мин. Затем пробирки погружают в проточную холодную воду (или водяную баню со льдом) для быстрого охлаждения реакционной смеси (не более 3–4 мин) до температуры (20 ± 5) °С.

Сразу же после охлаждения измеряют интенсивность образовавшейся окраски на фотоэлектроколориметре в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 20 мм при светофильтрах с длиной световой волны 540 нм в сравнении с дистиллированной водой.

Анализ каждого раствора проводят не менее трех раз и из полученных значений оптической плотности вычисляют среднеарифметическое значение.

По полученным значениям строят градуировочный график, откладывая на оси абсцисс массовую концентрацию сивушного масла (мг/дм³ безводного спирта), а на оси ординат соответствующие значения оптической плотности.

Зависимость между оптической плотностью и содержанием сивушного масла в анализируемых растворах должна быть прямолинейной.

6.8.3 Проведение анализа ректификованного спирта

6.8.3.1 Анализ проводят в двух параллельных пробах по 6.8.2.1, используя вместо стандартного образца – типового реактива 5 см³ анализируемого ректификованного спирта.

К полученному значению оптической плотности следует внести поправку на присутствующие в спирте альдегиды, также вступающие в реакцию с салициловым альдегидом. Для этого из полученного после колориметрирования значения оптической плотности следует вычесть расчетное значение оптической плотности, соответствующее тому количеству альдегидов, которое определено в анализируемом спирте и рассчитано по формуле (1) или по градуировочному графику (6.7.2.2).

Эти значения оптических плотностей приведены в таблице 2.

Полученные после вычитания результаты используют для вычисления массовой концентрации сивушного масла по формуле (5).

6.8.3.2 Обработка результатов

Массовую концентрацию сивушного масла в ректификованном спирте $C_{с.м.р.с}$, мг/дм³ безводного спирта, вычисляют по формуле

$$C_{с.м.р.с} = KD - K_1, \quad (5)$$

где K и K_1 – коэффициенты, определяемые экспериментально методом наименьших квадратов для каждой марки фотоэлектроколориметра и новой партии применяемых растворов;

D – оптическая плотность.

6.8.4 Проведение анализа спирта этилового-сырца

6.8.4.1 Перед анализом спирт этиловый-сырец разбавляют в 200 раз ректификованным спиртом высшей очистки или «Экстра» или «Люкс». Для этого 1 см³ спирта этилового-сырца помещают в мерную колбу вместимостью 200 см³ и объем ее доводят до метки ректификованным спиртом высшей очистки или «Экстра» или «Люкс» строго при температуре (20 ± 0,2) °С и тщательно перемешивают.

6.8.4.2 Анализ спирта этилового-сырца проводят в двух параллельных пробах по 6.8.3.

6.8.4.3 Обработка результатов

Массовую концентрацию сивушного масла в спирте этиловом-сырце $C_{с.м., с.с.}$, мг/дм³ безводного спирта, вычисляют по формуле

$$C_{с.м., с.с.} = (KD - K_1)200, \quad (6)$$

Таблица 2

Массовая концентрация альдегидов в спирте, в пересчете на уксусный альдегид, мг/дм ³ безводного спирта	Расчетная оптическая плотность по фотоэлектроколориметру
1,0	0,020
1,5	0,040
2,0	0,050
2,5	0,062
3,0	0,078
3,5	0,090
4,0	0,105
4,5	0,112
5,0	0,128
6,0	0,150
7,0	0,175
8,0	0,200
9,0	0,225
10,0	0,250
15,0	0,373

За окончательный результат анализа (с округлением до двух значащих цифр) принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не должно превышать предела повторяемости r , равного 0,4 мг/дм³ при доверительной вероятности $P = 0,95$.

Если расхождение превышает указанное значение, то поступают в соответствии с рекомендациями ГОСТ ИСО 5725-6 (5.2.2.1), используя S_r вместо σ_r .

6.8.5 Характеристики точности и прецизионности определения массовой концентрации сивушных масел приведены в таблице Б.2 (приложение Б). В таблице Б.2 представлены данные, полученные в результате проведения исследования в соответствии с рекомендациями ГОСТ ИСО 5725-1, ГОСТ ИСО 5725-2, ГОСТ ИСО 5725-4, ГОСТ ИСО 5725-6.

6.8.6 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности выполняют с использованием метода добавок раствора ОСО с аттестованным значением массовой концентрации сивушного масла в анализируемую пробу. Добавка должна составлять от 50 % до 150 % массовой концентрации сивушного масла в реальной пробе.

$$C_d = (0,5 \div 1,5)C_2, \quad (7)$$

где C_d – значение массовой концентрации сивушного масла в добавке, мг/дм³;

C_2 – экспериментально установленное значение массовой концентрации сивушного масла в анализируемой пробе, мг/дм³.

Одну пробу анализируют в соответствии с 6.8.2.1, используя вместо стандартного образца типового реактива 5 см³ анализируемого спирта. Во вторую пробу анализируемого спирта добавляют стандартный раствор с аттестованным содержанием сивушного масла.

Анализ пробы с добавкой проводят в тех же условиях, что и анализируемой пробы, учитывая проведенное разведение.

Результат анализа считается удовлетворительным, если соблюдается условие

$$|C_{2+d} - C_2 - C_a| \leq 0,27, \quad (8)$$

где C_{2+d} – значение массовой концентрации сивушного масла в анализируемой пробе с добавкой, мг/дм³;

C_2 – значение массовой концентрации сивушного масла в анализируемой пробе, мг/дм³;

C_a – аттестованное значение массовой концентрации сивушного масла в добавке, мг/дм³;

0,27 – норматив контроля точности, мг/дм³.

Периодичность контроля – один раз в квартал.

6.8.7 Совместимость результатов анализа для двух лабораторий

Абсолютное расхождение результатов анализов, полученных в двух различных лабораториях (по двум параллельным определениям в каждой лаборатории), не должно превышать критическую разность $CD_{0,95}$, равное 0,4 мг/дм³.

Если в одной или двух лабораториях проводилось четыре параллельных определения, то значение $CD_{0,95}$ рассчитывают в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-6 (5.3.2.2).

В случае превышения значения критической разности $CD_{0,95}$ противоречие между результатами двух лабораторий разрешают в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-6 (5.3.3).

6.9 Определение массовой концентрации свободных кислот (кроме спирта этилового-сырца)

Метод основан на определении массовой концентрации свободных кислот, содержащихся в анализируемом спирте, вычисляемых по количеству раствора гидроокиси натрия, израсходованного на титрование.

Диапазон измерений – 7 – 22 мг/дм³ безводного спирта.

6.9.1 Аппаратура, материалы, реактивы, посуда

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 любого типа, среднего класса точности, с наибольшим пределом взвешивания до 200 г, с дискретностью 0,01 г.

Секундомер.

Электродплитка по ГОСТ 14919 или газовая горелка.

Бюретка 1–1–2–2–0,01 по ГОСТ 29251.

Капельница стеклянная лабораторная по ГОСТ 25336.

Колбы К-2–500–34 ТХС или П-2–500–34 по ГОСТ 25336.

Стаканчики для взвешивания по ГОСТ 25336.

Трубка с натронной известью.

Холодильник ХШ-1–2–19/26 ХС по ГОСТ 25336, обратный.

Цилиндр 2–100 по ГОСТ 1770.

Бромтимоловый синий (индикатор); 0,1 г индикатора растворяют в 100 см³ этилового ректификованного спирта с объемной долей 20 %.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 0,05$ моль/дм³.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

6.9.2 Проведение анализа ректификованного спирта

Анализ проводят в двух параллельных пробах. 100 см³ анализируемого спирта помещают в плоскодонную или круглодонную колбу вместимостью 500 см³ с пришлифованным шариковым холодильником, приливают 100 см³ дистиллированной воды и кипятят 10 – 15 мин. Затем содержимое колбы охлаждают до комнатной температуры, закрывая верхнюю часть холодильника трубкой с периодически обновляемой натронной известью. К содержимому колбы добавляют 10 капель раствора бромтимолового синего и титруют раствором гидроокиси натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 0,05$ моль/дм³ до появления не исчезающей при взбалтывании голубой окраски в течение 1–2 мин.

6.9.3 Обработка результатов

Массовую концентрацию свободных кислот в ректификованном спирте $C_{\text{св.к. р.с.}}$, в пересчете на уксусную кислоту, мг/дм³ безводного спирта, вычисляют по формуле

$$C_{\text{св.к. р.с.}} = V \cdot 3 \cdot 10 \cdot 100/C, \quad (9)$$

где V – объем раствора гидроокиси натрия, израсходованный на титрование 100 см³ анализируемого спирта, см³;

3 – масса уксусной кислоты, соответствующая 1 см³ раствора гидроокиси натрия, мг;

10 – коэффициент пересчета на 1 дм³ спирта;

100/С – коэффициент пересчета на безводный спирт;

С – объемная доля этилового спирта в анализируемой пробе, %.

За окончательный результат анализа (с округлением до двух значащих цифр) принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не должно превышать предела повторяемости, равного 0,7 мг/дм³ при доверительной вероятности $P = 0,95$.

Если расхождение превышает предел повторяемости $0,7 \text{ мг/дм}^3$, то поступают в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-6 (5.2.2.1).

6.9.4 Характеристики точности и прецизионности методики

В таблице Б.3 (приложение Б) представлены данные, полученные в результате проведения исследования в соответствии с рекомендациями ГОСТ ИСО 5725-1, ГОСТ ИСО 5725-2, ГОСТ ИСО 5725-4, ГОСТ ИСО 5725-6.

6.9.5 Совместимость результатов анализа для двух лабораторий

Абсолютное расхождение результатов анализов, полученных в двух различных лабораториях (по двум параллельным определениям в каждой лаборатории), не должно превышать значение критической разности $CD_{0,95}$, равное $2,0 \text{ мг/дм}^3$.

Если в одной или двух лабораториях проводилось четыре параллельных определения, то значения $CD_{0,95}$ рассчитывают в соответствии с рекомендациями ГОСТ ИСО 5725-6 (5.3.2.2).

В случае превышения значения критической разности $CD_{0,95}$ противоречие между результатами двух лабораторий разрешают в соответствии с рекомендациями ГОСТ ИСО 5725-6 (5.3.3).

6.10 Определение массовой концентрации сложных эфиров

Газохроматографический метод определения массовой концентрации сложных эфиров – по документам, действующим на территории стран, принявших стандарт.

В процессе производства спирта (внутри предприятий) определение массовой концентрации сложных эфиров проводят газохроматографическим методом или фотоэлектроколориметрическим методом приведенным ниже.

Метод основан на измерении интенсивности окраски продуктов реакции железа (III) – хлорида с гидроксамовой кислотой образующейся в результате взаимодействия сложных эфиров спирта с гидроксиламином в щелочной среде с применением фотоэлектроколориметра.

Диапазон измерений – $4 - 30 \text{ мг/дм}^3$ безводного спирта.

6.10.1 Аппаратура, материалы, реактивы, посуда

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 любого типа, среднего класса точности, с наибольшим пределом взвешивания до 200 г, с дискретностью 0,01 г.

Колориметр фотоэлектрический лабораторный (фотоэлектроколориметр).

Секундомер.

Термометр жидкостный стеклянный по ГОСТ 28498 диапазоном измерения $0^\circ\text{C} - 100^\circ\text{C}$ и ценой деления $0,1^\circ\text{C}$ или $0,5^\circ\text{C}$.

Воронка по ГОСТ 25336.

Пипетки 1–2–2–5, 1–2–2–10 и 1–2–2–25 по ГОСТ 29227.

Стаканчики для взвешивания по ГОСТ 25336.

Колбы 1–500–2 и 1–1000–2 по ГОСТ 1770.

Колбы Кн-2–25–18ТХС и Кн-2–50–18ТХС по ГОСТ 25336.

Цилиндры 1–25, 1–250 и 1–500 по ГОСТ 1770.

Этиловый эфир уксусной кислоты по ГОСТ 22300.

Гидроксиламина гидрохлорид по ГОСТ 5456, раствор молярной концентрации $c(\text{HONH}_2 \cdot \text{HCl}) = 2 \text{ моль/дм}^3$.

Железо (III) хлорид 6-водное по ГОСТ 4147, раствор молярной концентрации $c(\text{FeCl}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}) = 0,37 \text{ моль/дм}^3$.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, раствор молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 4 \text{ моль/дм}^3$.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 3,5 \text{ моль/дм}^3$.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

6.10.2 Подготовка к анализу

6.10.2.1 Приготовление раствора гидроксиламина гидрохлорида молярной концентрации $c(\text{HONH}_2 \cdot \text{HCl}) = 2 \text{ моль/дм}^3$

(69,60 ± 0,01) г гидросиламина гидрохлорида растворяют в мерной колбе вместимостью 500 см³ в 200 см³ дистиллированной воды и доводят объем дистиллированной водой до метки при температуре (20 ± 0,2) °С. Полученный раствор перемешивают и хранят в холодильнике не более 1 мес.

6.10.2.2 Приготовление раствора соляной кислоты молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 4$ моль/дм³

500 см³ дистиллированной воды вносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, постепенно при постоянном перемешивании приливают 333 см³ концентрированной соляной кислоты. Полученный раствор перемешивают, охлаждают до температуры (20 ± 0,2) °С, доводят объем до метки дистиллированной водой и снова перемешивают.

6.10.2.3 Приготовление раствора железа (III) хлорида молярной концентрации $c(\text{FeCl}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}) = 0,37$ моль/дм³

(50,00 ± 0,01) г железа (III) хлорида 6-водного растворяют в мерной колбе вместимостью 500 см³ в 400 см³ дистиллированной воды, добавляют 12,5 см³ раствора соляной кислоты молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 4$ моль/дм³, перемешивают, доводят объем до метки дистиллированной водой и снова перемешивают. Полученный раствор хранят в холодильнике не более 1 мес. При хранении раствора может образоваться осадок, который необходимо отфильтровать перед анализом.

6.10.2.4 Приготовление раствора гидроокиси натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 3,5$ моль/дм³

(70,00 ± 0,01) г гидроокиси натрия растворяют в 400 см³ дистиллированной воды в мерной колбе вместимостью 500 см³, охлаждают до температуры 20 °С, доводят объем колбы дистиллированной водой до метки и снова перемешивают. Полученный раствор хранят не более 1 мес.

6.10.2.5 Приготовление раствора реакционной смеси

Перед проведением анализа готовят исходный раствор реакционной смеси, смешивая равные объемы раствора гидросиламина гидрохлорида молярной концентрации $c(\text{HONH}_2 \cdot \text{HCl}) = 2$ моль/дм³ и раствора гидроокиси натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 3,5$ моль/дм³, учитывая, что на проведение анализа одного образца (одной пробы) анализируемого спирта расходуется 12 см³ смеси. Полученную реакционную смесь перемешивают и используют для анализа в течение 6 ч с момента приготовления.

6.10.3 Проведение анализа ректификованного спирта

6.10.3.1 Для проведения анализа требуется приготовление испытуемых растворов А и Б.

В две конические колбы вместимостью 50 см³ вносят по 6 см³ реакционной смеси. Затем в одну из колб приливают 3 см³ раствора соляной кислоты молярной концентрации 4 моль/дм³ и перемешивают в течение 1 мин. Содержимое этой колбы – раствор Б. Содержимое второй колбы – раствор А.

В обе колбы приливают по 18 см³ анализируемого этилового спирта и одновременно осторожно перемешивают круговыми движениями в течение 2 мин.

Во вторую колбу с раствором А приливают 3 см³ раствора соляной кислоты молярной концентрации 4 моль/дм³ и также перемешивают в течение 1 мин.

Анализ проводят в двух параллельных пробах. В обе колбы добавляют по 3 см³ раствора железа (III) хлорида 6-водного и одновременно перемешивают их содержимое вышеописанным способом в течение 1 мин.

Интенсивность образовавшейся окраски анализируемого раствора А измеряют в сравнении с анализируемым раствором Б на фотоэлектроколориметре при светофильтре с длиной световой волны 540 нм в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм.

Полученное значение оптической плотности используют для вычисления массовой концентрации сложных эфиров в ректификованном спирте.

6.10.3.2 Обработка результатов

Массовую концентрацию сложных эфиров в ректификованном спирте $C_{\text{эф, р.с}}$, мг/дм³ безводного спирта, вычисляют по формуле

$$C_{\text{эф, р.с}} = \frac{D \cdot 100}{0,0303C}, \quad (10)$$

где D – среднеарифметическое значение оптической плотности для двух параллельных определений;

0,0303 – постоянный коэффициент, полученный экспериментально;

C – объемная доля этилового спирта в анализируемой пробе, %.

6.10.4 Проведение анализа спирта этилового-сырца

6.10.4.1 Для проведения анализа требуется приготовление рабочих растворов А и Б.

В две конические колбы вместимостью 50 см³ вносят по 2 см³ раствора гидросиламина гидрохлорида молярной концентрации $c(\text{HONH}_2 \cdot \text{HCl}) = 2$ моль/дм³, по 2 см³ раствора гидроокиси натрия

молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 3,5$ моль/дм³. Затем в одну из колб приливают 2 см³ раствора соляной кислоты молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 4$ моль/дм³ и перемешивают. Содержимое этой колбы является раствором Б. Содержимое второй колбы является раствором А.

Анализ проводят в двух параллельных пробах. В обе колбы приливают по 2 см³ анализируемого спирта-сырца, обе колбы одновременно перемешивают и выдерживают при температуре $(20 \pm 0,2)$ °С 1,5 – 2,0 мин. Затем в колбу с раствором А приливают 2 см³ соляной кислоты молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 4$ моль/дм³ и также перемешивают. В обе колбы прибавляют по 2 см³ раствора железа (III) хлорида 6-водного молярной концентрации $c(\text{FeCl}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}) = 0,37$ моль/дм³ и одновременно перемешивают их содержимое в течение 1 мин.

Интенсивность образовавшейся окраски анализируемого раствора А измеряют в сравнении с раствором Б в течение 3 – 4 мин на фотоэлектроколориметре при светофильтре с длиной волны 540 нм в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 5 мм.

6.10.4.2 Обработка результатов

Массовую концентрацию сложных эфиров спирта этилового-сырца $C_{\text{эф, с.с.}}$, мг/дм³ безводного спирта, вычисляют по формуле

$$C_{\text{эф, с.с.}} = \frac{D \cdot 100}{0,00099C}, \quad (11)$$

где D – среднеарифметическое значение оптической плотности для двух параллельных определений; 0,00099 – постоянный коэффициент, полученный экспериментально;

C – объемная доля этилового спирта в анализируемой пробе спирта-сырца, %.

За окончательный результат анализа (с округлением до двух значащих цифр) принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не должно превышать предела повторяемости r , равного $2,8 S_r$, где S_r – значение, рассчитанное по формуле, приведенной в таблице Б.4 (приложение Б) при доверительной вероятности $P = 0,95$.

Если расхождение превышает рассчитанное значение r , то поступают в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-6 (5.2.2.1), используя расчетное значение S_r вместо s_r .

6.10.5 Характеристики точности и прецизионности определения массовой концентрации сложных эфиров приведены в таблице Б.4 (приложение Б). В таблице Б.4 представлены данные, полученные в результате проведения исследования в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-1, ГОСТ ИСО 5725-2, ГОСТ ИСО 5725-4, ГОСТ ИСО 5725-6.

6.10.6 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности проводят с использованием метода добавок. В качестве добавки применяют аттестованный (по процедуре приготовления) раствор с массовой концентрацией этилового эфира уксусной кислоты 1,0000 г в 1 дм³ безводного спирта.

Для приготовления такого раствора $(0,48 \pm 0,01)$ г этилового эфира уксусной кислоты переносят с помощью 96 %-ного этилового спирта в мерную колбу вместимостью 500 см³. Объем доводят этиловым спиртом до метки при температуре $(20 \pm 0,2)$ °С.

Отбирают две пробы анализируемого спирта. Одну пробу анализируют в точном соответствии с 6.10.3.1 и получают по 6.10.3.2 окончательный результат анализа анализируемой пробы спирта $C_{\text{эф1}}$ при двух параллельных определениях. Во вторую пробу добавляют известное количество этилового эфира уксусной кислоты (содержание эфиров с добавкой не должно превышать верхней границы диапазона измерений). Пробу с добавкой анализируют по 6.10.3.1 и получают по 6.10.3.2 окончательный результат анализа $C_{\text{эф2}}$ при двух параллельных определениях. Расхождение между разностью $C_{\text{эф2}} - C_{\text{эф1}}$ и величиной добавки $C_{\text{Д}}$, мг/дм³, не должно превышать предела $CD_{\text{доб}}$, вычисленного по формуле, приведенной в таблице Б.4 (приложение Б).

При смене реактивов проведение контроля точности результатов анализа обязательно.

При превышении указанного норматива анализ повторяют с использованием другой анализируемой пробы. При повторном несоответствии полученных результатов нормативному значению выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

Периодичность контроля – один раз в квартал.

6.10.7 Совместимость результатов анализа для двух лабораторий

Абсолютное расхождение результатов анализов, полученных в двух различных лабораториях (по двум параллельным определениям в каждой лаборатории), не должно превышать значение критической разности $CD_{0,95}$, которое рассчитывают по соответствующей формуле ГОСТ ИСО 5725-6 (5.3.2.2).

В случае превышения значения критической разности $CD_{0,95}$ противоречие между результатами двух лабораторий разрешают в соответствии с рекомендациями ГОСТ ИСО 5725-6 (5.3.3).

6.11 Определение объемной доли метилового спирта

Газохроматографический метод определения объемной доли метилового спирта – по документам, действующим на территории стран, принявших стандарт.

В процессе производства спирта (внутри предприятий) определение объемной доли метилового спирта проводят газохроматографическим методом или фотоэлектроколориметрическим методом, приведенным ниже.

Метод основан на окислении метилового спирта в среде ортофосфорной кислоты марганцовокислым калием до формальдегида, который образует с динатриевой солью хромотроповой кислоты соединение сиреневой окраски, интенсивность которой измеряют на фотоэлектроколориметре.

Диапазон измерений – 0,0 % – 0,05 % в пересчете на безводный спирт.

В ректификованном спирте, выработанном из сахаросодержащего сырья, объемную долю метилового спирта не определяют.

6.11.1 Аппаратура, материалы, реактивы, посуда

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 любого типа, среднего класса точности, с наибольшим пределом взвешивания до 200 г, с дискретностью 0,01 г.

Колориметр фотоэлектрический лабораторный (фотоэлектроколориметр).

Термометр жидкостный стеклянный по ГОСТ 28498 диапазоном измерения 0 °С – 100 °С и ценой деления 0,1 °С или 0,5 °С.

Стандартные образцы (ОСО). Типовые реактивы для анализа спирта объемной долей метилового спирта 0,01 %; 0,03 % и 0,05 % в пересчете на безводный спирт.

Электроплитка по ГОСТ 14919 или газовая горелка.

Баня водяная.

Секундомер.

Штатив для пробирок.

Пробирки вместимостью 25 см³ по ГОСТ 25336 с пришлифованными пробками.

Склянки из темного стекла вместимостью 500 см³.

Колбы 2–50–2, 2–100–2 и 2–500–2 по ГОСТ 1770.

Стаканчики для взвешивания.

Пипетки 1–1–2–1, 1–1_a–2–1 и 1–2–2–5 по ГОСТ 29227.

Бюретка 1–1–2–25–0,1 по ГОСТ 29251.

Цилиндр 1–50 по ГОСТ 1770.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490.

Кислота серная особой чистоты по ГОСТ 14262.

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552, ч. д. а.

Натрий сернистокислый по ГОСТ 195, водный раствор массовой концентрации 20 г/100 см³.

Соль динатриевая хромотроповой кислоты 2-водная, ч.д.а., водный раствор массовой концентрации 2 г/100 см³.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026.

Допускается использовать другие средства измерений, оборудование, материалы и реактивы, имеющие такие же или лучшие метрологические характеристики.

6.11.2 Подготовка к анализу

6.11.2.1 Приготовление водного раствора марганцовокислого калия массовой концентрации 1,5 г/100 см³ в кислой среде

(1,50 ± 0,01) г марганцовокислого калия помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, растворяют при нагревании в водяной бане в 50 см³ дистиллированной воды и добавляют 7,5 см³ ортофосфорной кислоты. После охлаждения раствор доводят до метки дистиллированной водой при температуре (20 ± 0,2) °С и перемешивают. Раствор хранят в темной склянке.

6.11.2.2 Приготовление водного раствора динатриевой соли хромотроповой кислоты массовой концентрации 2 г/100 см³

($1,00 \pm 0,01$) г динатриевой соли хромотроповой кислоты помещают в мерную колбу с пришлифованной пробкой вместимостью 50 см³, растворяют в 25 см³ дистиллированной воды и доводят его объем раствора до метки при температуре ($20 \pm 0,2$) °С. При наличии нерастворимых частиц раствор фильтруют через бумажный складчатый фильтр. Полученный раствор хранят не более 5 сут; раствор, приготовленный из реактивов с содержанием основного вещества не ниже 95 %, хранят не более 14 сут.

6.11.2.3 Приготовление водного раствора сернистокислого натрия массовой концентрации 20 г/100 см³

($20,00 \pm 0,01$) г сернистокислого натрия помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, приливают 70–80 см³ дистиллированной воды и растворяют при температуре не выше 40 °С. Охлаждают до температуры ($20 \pm 0,2$) °С, объем раствора доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

6.11.2.4 Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика зависимости оптической плотности раствора от объемной доли метилового спирта используют стандартные образцы – типовые реактивы, указанные в 6.11.1.

В пробирки с пришлифованными пробками наливают по 2 см³ раствора марганцовокислого калия, затем в каждую пробирку добавляют по 0,2 см³ одного из типовых растворов объемной долей 0,01 %; 0,03 % и 0,05 %, сразу же содержимое пробирок перемешивают и точно выдерживают при комнатной температуре 3 мин. По окончании выдержки вносят по 0,4 см³ раствора сернистокислого натрия для обесцвечивания реакционной среды и перемешивают. Затем добавляют по 4 см³ концентрированной серной кислоты, тотчас же перемешивают и пробирки с содержимым помещают в баню с холодной водой на 2 мин для охлаждения до комнатной температуры. После этого в каждую пробирку приливают по 0,1 см³ раствора динатриевой соли хромотроповой кислоты, содержимое перемешивают и помещают в кипящую водяную баню на 5 мин. Затем пробирки помещают в баню с холодной водой для охлаждения реакционной смеси до комнатной температуры и измеряют оптическую плотность растворов на фотоэлектроколориметре в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 10 мм при светофильтрах с длиной световой волны 540 нм в сравнении с дистиллированной водой.

Анализ каждого стандартного образца – типового реактива проводят не менее трех раз и из полученных значений вычисляют среднеарифметическое значение.

По полученным значениям строят градуировочный график, откладывая на оси абсцисс объемную долю метилового спирта, а на оси ординат – соответствующее значение оптической плотности.

Зависимость между оптической плотностью и объемной долей метилового спирта в исследуемых растворах должна быть прямолинейной.

При использовании новых партий реактивов или новой марки фотоэлектроколориметра градуировочный график строят заново.

6.11.3 Проведение анализа ректифицированного спирта

6.11.3.1 Анализ проводят по 6.11.2.4, используя вместо стандартного образца – типового реактива 0,2 см³ анализируемого ректифицированного спирта.

6.11.3.2 Обработка результатов

Объемную долю метилового спирта в ректифицированном спирте $C_{\text{мет, р.с}}$ %, в пересчете на безводный спирт вычисляют по формуле

$$C_{\text{мет, р.с}} = MD - M_1, \quad (12)$$

где M и M_1 – коэффициенты, определяемые экспериментально методом наименьших квадратов для каждой марки фотоэлектроколориметра и каждой новой партии применяемых реактивов;

D – оптическая плотность.

За окончательный результат анализа (с округлением до двух значащих цифр) принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не должно превышать предела повторяемости, равного 0,002 % об. при доверительной вероятности $P = 0,95$.

Если расхождение превышает 0,002 % об., то поступают в соответствии с рекомендациями ГОСТ ИСО 5725-6 (5.2.2.1), используя S_r вместо s_r .

6.11.4 Характеристики точности и прецизионности определения объемной доли метилового спирта приведена в таблице Б.5 (приложение Б). В таблице Б.5 представлены данные, полученные в результате проведения исследования в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-1, ГОСТ ИСО 5725-2, ГОСТ ИСО 5725-4, ГОСТ ИСО 5725-6.

6.11.5 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности проводят с использованием метода добавок раствора ОСО с аттестованным значением массовой концентрации метилового спирта в анализируемую пробу. Добавка должна составлять от 50 % до 150 % массовой концентрации метилового спирта в анализируемой пробе

$$C_d = (0,5 \div 1,5)C_3, \quad (13)$$

где C_d – значение объемной доли метилового спирта в добавке, %;

C_3 – экспериментально установленное значение объемной доли метилового спирта в анализируемой пробе, %.

Анализ пробы с добавкой проводят в тех же условиях, что и анализируемой пробы.

Результат анализа считается удовлетворительным, если соблюдается условие спирта

$$|C_{3+d} - C_3 - C_a| \leq 0,003, \quad (14)$$

где C_{3+d} – значение объемной доли метилового спирта в анализируемой пробе с добавкой, %;

C_3 – значение объемной доли метилового спирта в анализируемой пробе, %;

C_a – аттестованное значение объемной доли метилового спирта в добавке, % ;

0,003 – норматив контроля точности – значение объемной доли метилового спирта, %.

При превышении указанного норматива анализ повторяют с использованием другой реальной пробы. При повторном несоответствии полученных результатов нормативному значению выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

Периодичность контроля – один раз в квартал.

При смене реактивов проведение контроля результатов анализа точности обязательно.

6.11.6 Совместимость результатов анализа двух лабораторий

Абсолютное расхождение результатов анализов, полученных в двух различных лабораториях (по двум параллельным определениям в каждой лаборатории), не должно превышать значение критической разности $CD_{0,95}$, равное 0,004 объемной доли метилового спирта в процентах.

Если в одной или двух лабораториях проводилось четыре параллельных определения, то значение $CD_{0,95}$ рассчитывают в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-6 (5.3.3.2).

В случае превышения значения критической разности $CD_{0,95}$ противоречие между результатами двух лабораторий разрешают в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-6 (5.3.3).

6.11.7 Определение объемной доли метилового спирта в спирте этиловом-сырце

Метод основан на реакции окисления метилового спирта марганцовокислым калием и серной кислотой с образованием формальдегида, образующего окраску в результате взаимодействия с фуксин-сернистым реактивом II.

В спирте этиловом-сырце, выработанном из сахаросодержащего сырья, объемную долю метилового спирта не определяют.

6.11.7.1 Аппаратура, материалы, реактивы, посуда

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 любого типа, среднего класса точности, с наибольшим пределом взвешивания до 200 г, с дискретностью 0,01 г.

Термометр жидкостный стеклянный по ГОСТ 28498 с диапазоном измерения 0 °С – 100 °С и ценой деления 0,1 °С или 0,5 °С.

Стандартный образец (ОСО). Типовой реактив с объемной долей метилового спирта 0,013 % для анализа спирта-сырца в пересчете на безводный спирт.

Секундомер.

Штатив для пробирок.

Пробирки вместимостью 25 см³ по ГОСТ 25336 с шлифованными пробками.

Склянки из темного стекла вместимостью 100 см³ с шлифованными пробками.

Стаканчики для взвешивания.

Пипетки 1–1–2–0,5, 1–1_а–2–1 и 1–2–2–5 по ГОСТ 29227.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, водный раствор массовой концентрации 10 г/100 см³.

Кислота серная по ГОСТ 14262, х. ч. (плотность – 1,830 г/см³), выдерживающая пробу Савалля по ГОСТ 4204 или по ГОСТ 14262, ос. ч., концентрированная и разбавленная дистиллированной водой в соотношении 1:1.

Натрий сернистокислый безводный по ГОСТ 195, водный раствор массовой концентрации 20 г/100 см³.

Фуксинсернистый реактив II.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Кислота щавелевая по ГОСТ 22180, х. ч., насыщенный раствор.

6.11.7.2 Проведение анализа

Анализ проводят в двух параллельных пробах. В одну пробирку с пришлифованной пробкой помещают 0,1 см³ анализируемого спирта этилового-сырца, в другую – 0,1 см³ стандартного образца – типового реактива объемной долей метилового спирта 0,13 %. В каждую пробирку приливают по 5 см³ водного раствора марганцовокислого калия массовой концентрации 1 г/100 см³ и по 0,4 см³ раствора серной кислоты, разбавленной в два раза дистиллированной водой. Пробирки закрывают пробкой, их содержимое перемешивают и выдерживают в течение 3 мин при комнатной температуре. Затем в каждую пробирку приливают по 1 см³ насыщенного раствора щавелевой кислоты или водного раствора сернистоокислого натрия массовой концентрации 20 г/100 см³ и перемешивают. Когда растворы в обеих пробирках приобретут светло-желтую окраску, из бюретки приливают по 1 см³ концентрированной серной кислоты и после обесцвечивания растворов добавляют по 5 см³ фуксинсернистого реактива II. Содержимое пробирок перемешивают, выдерживают в течение 3 – 5 мин при комнатной температуре и сравнивают окраску растворов. Окраска раствора с анализируемым спиртом этиловым-сырцом должна быть одинаковой или быть менее интенсивной по сравнению с окраской раствора со стандартным образцом – типовым реактивом.

6.12 Прецизионность

Расхождение между результатами двух определений, полученными в условиях повторяемости: при анализе одной и той же пробы спирта одним оператором с использованием одного и того же оборудования (включая одни и те же партии реактивов) в пределах кратчайшего из возможных интервалов времени – будет превышать предел повторяемости r (таблицы Б.1 – Б.5 приложения Б) в среднем не чаще одного раза на 20 случаев при правильном проведении анализа. Если расхождение превышает r чаще указанной частоты, то поступают в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-6 (5.2.2.1).

Результаты определений, полученные в условиях воспроизводимости: при анализе одной и той же пробы спирта в двух лабораториях (без параллельных – по одному определению), будут различаться с превышением предела воспроизводимости (R в соответствующих таблицах приложения Б) в среднем не чаще одного раза на 20 случаев при правильном проведении анализа. Если расхождение превышает R чаще указанной частоты, поступают в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-6 (5.3.2.1).

Совместимость окончательных результатов анализа двух лабораторий (при двух параллельных определениях в каждой в условиях повторяемости) по каждому методу оценивают, сравнивая значение расхождения между двумя результатами с критической разностью $CD_{0,95}$, которая указана в 6.7.7, 6.8.7, 6.9.5, 6.10.7 и 6.11.6.

Результаты совместимы (приемлемы), если расхождение превышает $CD_{0,95}$ не чаще одного раза на 20 случаев (партий спирта) при правильном проведении анализа. Противоречия между результатами двух лабораторий разрешают в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-6 (5.3.3).

Значения введенных ГОСТ ИСО 5725-1 показателей точности в условиях повторяемости и воспроизводимости, полученные расчетно-экспериментальным способом по материалам метрологической аттестации (для доверительной вероятности $P = 0,95$), представлены в таблицах Б.1 – Б.5 (приложение Б).

6.12.1 Контроль точности результатов анализа

Контролю подлежат:

- значение абсолютного расхождения между двумя параллельными определениями в условиях повторяемости;
- совместимость окончательных результатов, полученных в двух лабораториях в условиях воспроизводимости;
- систематическая погрешность лаборатории при проведении измерений по конкретным методам.

Абсолютное расхождение между двумя параллельными определениями в условиях повторяемости при выполнении каждого анализа сравнивают с пределом повторяемости r , результат сравнения оценивают по 6.12.

Совместимость окончательных результатов анализа по каждому методу, полученных в двух лабораториях в условиях воспроизводимости (при двух параллельных определениях в каждой в условиях повторяемости), оценивают по результатам сравнения с критической разностью $CD_{0,95}$ в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-6 (4.2) не реже одного раза в год (при сличительных испытаниях, например во время проведения аккредитации или инспекционного контроля).

Контроль систематической погрешности лаборатории при проведении измерений по конкретным методикам проводят методом добавок, в качестве которых используют ОСО и аттестованные растворы контролируемых компонентов в концентрациях, составляющих от 30 % до 50 % от концентрации контролируемых компонентов в анализируемой пробе. Разность между результатом анализа по каждому методу и аттестованным значением не должна превышать значение критической разности $CD_{0,95}$, рассчитываемое по формуле, приведенной в таблице Б.4 (приложение Б), или нормативы контроля точности по 6.7.6, 6.8.6, 6.10.6 и 6.11.5, при его превышении поступают в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-6 (4.2.5).

Периодичность контроля – 1 раз в квартал.

6.12.2 Контроль стабильности результатов анализа при реализации методик в лаборатории

Контроль стабильности результатов анализа в лаборатории при реализации методик осуществляют по ГОСТ ИСО 5725-6 (6.2.3), используя метод контроля стабильности стандартного отклонения промежуточной прецизионности с изменяющимися факторами «время» и «оператор». Проверку стабильности осуществляют с применением контрольных карт Шухарта по [3].

Периодичность контроля и процедуры контроля стабильности результатов анализа регламентируют в руководстве по качеству лаборатории в соответствии с ГОСТ ИСО/МЭК17025 (4.2) и по документам, действующим на территории стран, принявших стандарт.

Рекомендуется устанавливать контрольный период так, чтобы количество результатов контрольных анализов находилось в пределе 20 – 30.

7 Требования безопасности

7.1 Этиловый спирт – легковоспламеняющаяся бесцветная жидкость с характерным запахом.

7.2 Температурные пределы взрываемости насыщенных паров в воздухе: нижний – 11 °С, верхний – 41 °С. Концентрационные пределы взрываемости при 101,3 кПа (760 мм рт. ст.) в объемных долях 3,6 % – 17,7 %; температура самовоспламенения – 404 °С; температура вспышки – 13 °С; температура кипения – 78,37 °С; категория и группа взрывоопасной смеси этилового спирта с воздухом – 11А-Т2, методы определения – по ГОСТ 12.1.044.

7.3 Этиловый спирт по степени воздействия на организм человека относится к 4-му классу опасности по ГОСТ 12.1.007. Действует на центральную, нервную и сердечно-сосудистую системы, печень.

7.4 При отборе проб запрещается применение открытого огня, курение.

7.5 К отбору проб допускаются лица, выполняющие требования охраны труда и пожарной безопасности.

7.6 Пробоотборщик должен становиться боком к ветру в целях предотвращения вдыхания паров спирта.

7.7 После окончания отбора проб крышку люка цистерны следует закрыть осторожно, не допуская удара.

7.8 При работе со спиртом выполняют требования к температуре в помещении и содержанию паров спирта по ГОСТ 12.1.005. Предельно допустимая концентрация паров спирта в воздухе производственных помещений (ПДК) – 1000 мг/м³.

7.9 В качестве первичных средств тушения используют химические огнетушители ОП-10, огнетушители марки ОУ-8, углекислоту, песок, войлочную или асбестовую кошму.

7.10 В качестве средств индивидуальной защиты используют фильтрующий промышленный противогаз по ГОСТ 12.4.121 с фильтрующей коробкой А по ГОСТ 12.4.122, защитные очки, резиновые перчатки.

7.11 При работе с этиловым спиртом следует применять специальную одежду в соответствии с отраслевыми нормами, принятыми на территории стран, принявших стандарт.

Приложение А (обязательное)

Пример определения полноты налива спирта этилового питьевого 95 %-ного при различных температурах

Определяют объем спирта этилового питьевого 95 %-ного например при фактической температуре плюс 23 °С. Он равен 510,0 см³. По таблице 1 [2] находим плотность анализируемого спирта при температуре плюс 23 °С, которая равна 0,80158 г/см³. Вычисляем массу измеренного объема анализируемого спирта

$$m = 510,0 \cdot 0,80158 = 408,8 \text{ г.}$$

Плотность анализируемого спирта при температуре плюс 20 °С равна 0,80420 г/см³. Вычисляем объем анализируемого спирта при температуре плюс 20 °С

$$V = 408,8 / 0,80420 = 508,3 \text{ см}^3.$$

Фактический перелив анализируемого спирта составил

$$510,0 - 508,3 = 1,7 \text{ см}^3.$$

Приложение Б (справочное)

Характеристики показателей точности и прецизионности методик анализа этилового ректификованного спирта

Т а б л и ц а Б.1 – Характеристики показателей точности и прецизионности определения массовой концентрации альдегидов

Характеристики показателей точности и прецизионности	Значение показателя при уровне массовой концентрации альдегидов		
	1	2	3
Среднее значение (для каждого уровня), мг/дм ³	1,97	3,96	9,63
Стандартное отклонение (СКО) повторяемости S_r^* , мг/дм ³	0,12	0,15	0,3
Относительное стандартное отклонение повторяемости, %	6	4	3
Предел повторяемости r , мг/дм ³	0,3	0,4	0,8
Стандартное отклонение (СКО) воспроизводимости S_R^* , мг/дм ³	0,12	0,15	0,3
Относительное стандартное отклонение воспроизводимости, %	6	4	3
Предел воспроизводимости R , мг/дм ³	0,3	0,4	0,8
Пределы допускаемой абсолютной суммарной погрешности результата анализа (расширенная неопределенность $U_{0,95}$) $\Delta_{0,95}$, мг/дм ³	± 0,4	± 0,4	± 0,4
*Для всего диапазона измерений из-за отсутствия линейной зависимости СКО (или логарифма СКО) от концентрации (логарифма концентрации) приняты значения $S_r = 0,3$ мг/дм³ и $S_R = 0,3$ мг/дм³ как максимальные из оценок для отдельных точек диапазона. П р и м е ч а н и е – Число лабораторий, оставшихся после исключения выпадающих результатов, – 8, число принятых результатов – 48.			

Т а б л и ц а Б.2 – Характеристики показателей точности и прецизионности определения массовой концентрации сивушного масла

Характеристики показателей точности и прецизионности	Значение показателя при уровне массовой концентрации сивушного масла		
	1	2	3
Среднее значение (для каждого уровня), мг/дм ³	1,95	3,92	15,6
Стандартное отклонение (СКО) повторяемости S_r^* , мг/дм ³	0,08	0,13	0,15
Относительное стандартное отклонение повторяемости, %	4,1	3,3	1,0
Предел повторяемости r , мг/дм ³	0,22	0,37	0,4
Стандартное отклонение (СКО) воспроизводимости S_R , мг/дм ³	0,11	0,13	0,17
Относительное стандартное отклонение воспроизводимости, %	5,6	3,3	1,1
Предел воспроизводимости R , мг/дм ³	0,31	0,3	0,5
Пределы допускаемой абсолютной суммарной погрешности результата анализа (расширенная неопределенность $U_{0,95}$) $\Delta_{0,95}$, мг/дм ³	$\pm 0,27$	$\pm 0,27$	$\pm 0,27$
* Для всего диапазона измерений из-за отсутствия линейной зависимости СКО (или логарифма СКО) от концентрации (логарифма концентрации) приняты значения $S_r = 0,15$ мг/дм³ и $S_R = 0,17$ мг/дм³ как максимальные из оценок для отдельных точек диапазона. П р и м е ч а н и е – Число лабораторий, оставшихся после исключения выпадающих результатов, – 8, число принятых результатов – 48.			

Т а б л и ц а Б.3 – Характеристики показателей точности и прецизионности определения массовой концентрации свободных кислот

Характеристики показателей точности и прецизионности	Значение показателя
Среднее значение, мг/дм ³	7,18
Стандартное отклонение (СКО) повторяемости S_r , мг/дм ³	0,26
Относительное стандартное отклонение повторяемости, %	4
Предел повторяемости r , мг/дм ³	0,7
Стандартное отклонение (СКО) воспроизводимости S_R , мг/дм ³	0,7
Относительное стандартное отклонение воспроизводимости, %	10
Предел воспроизводимости R , мг/дм ³	1,9
Пределы допускаемой абсолютной суммарной погрешности результата анализа (расширенная неопределенность $U_{0,95}$) $\Delta_{0,95}$, мг/дм ³	$\pm 1,4$
П р и м е ч а н и е – Число лабораторий, оставшихся после исключения выпадающих результатов, – 6, число принятых результатов – 12.	

Т а б л и ц а Б.4 – Характеристики показателей точности и прецизионности определения массовой концентрации сложных эфиров

Характеристики показателей точности и прецизионности	Значение показателя при уровне массовой концентрации сложных эфиров		
	1	2	3
Среднее значение (для каждого уровня), мг/дм ³	3,45	10,4	20,1
Стандартное отклонение (СКО) повторяемости S_r^* , мг/дм ³	0,12	0,19	0,28
Относительное стандартное отклонение повторяемости, %	3,4	1,8	1,4
Предел повторяемости r , мг/дм ³	0,34	0,53	0,78
Стандартное отклонение (СКО) воспроизводимости S_R^{**} , мг/дм ³	0,27	0,4	0,4
Относительное стандартное отклонение воспроизводимости, %	7,8	3,9	2,0
Предел воспроизводимости R , мг/дм ³	0,76	1,1	1,1
Пределы допускаемой абсолютной суммарной погрешности результата анализа (расширенная неопределенность $U_{0,95}$) $\Delta_{0,95}$, мг/дм ³	$\pm 0,7$	$\pm 0,7$	$\pm 0,7$
Предел $CD_{доб}$ для расхождения результатов при использовании метода добавок в условиях повторяемости (предел для систематической погрешности лаборатории при проведении измерений по методике), мг/дм ³	Рассчитывают по формуле $2\sqrt{0,16 - \frac{S_r^2}{2}}$ с учетом зависимости S_r от $C_{эф}$, р.с		

Окончание таблицы Б.4

Зависимость S_r от уровня концентрации: $S_r = 0,09 \pm 0,01 C_{\text{эф, р.с}}$ (коэффициент корреляции $r^ = 0,999 > r_{\text{табл}} = 0,997$). ** Для всего диапазона измерений из-за отсутствия линейной зависимости СКО (или логарифма СКО) от концентрации (логарифма концентрации) в качестве S_R принято большее значение: $S_R = 0,4 \text{ мг/дм}^3$. Примечание – Число лабораторий, оставшихся после исключения выпадающих результатов, – 8, число принятых результатов – 48.
--

Таблица Б.5 – Характеристики показателей точности и прецизионности определения объемной доли метилового спирта

Характеристики показателей точности и прецизионности	Значение показателя при уровне объемной доли метилового спирта	
	1	2
Среднее значение (для каждого уровня), % об.	0,01	0,05
Стандартное отклонение (СКО) повторяемости S_r , % об.	0,0007	0,0007
Относительное стандартное отклонение повторяемости, %	7	1,4
Предел повторяемости r , % об.	0,002	0,002
Стандартное отклонение (СКО) воспроизводимости S_R , % об.	0,0011	0,0011
Относительное стандартное отклонение воспроизводимости, %	11	2,2
Предел воспроизводимости R , % об.	0,003	0,003
Пределы допускаемой абсолютной суммарной погрешности результата анализа (расширенная неопределенность $U_{0,95}$) $\Delta_{0,95}$, мг/дм ³ объемные доли (% об.)	$\pm 0,003$	$\pm 0,003$
Примечание – Число лабораторий, оставшихся после исключения выпадающих результатов, – 5, число принятых результатов – 20.		

Библиография

- [1] ИСО 3534-1:2006 Статистика. Словарь и условные обозначения. Часть 1. Общие статистические термины и термины, используемые в теории вероятности
- [2] Таблицы для определения содержания этилового спирта в водно-спиртовых растворах. Издательство стандартов. Москва
- [3] ИСО 8258:1991 Карты контрольные Шухарта

Ключевые слова: этиловый-сырец из пищевого сырья, спирт этиловый ректификованный из пищевого сырья, спирт этиловый питьевой 95 %-ный, правила приемки, методы отбора проб, методы анализа, полнота налива, органолептические показатели, цвет и прозрачность, вкус и запах, объемная доля этилового спирта, чистота, наличие фурфурола, окисляемость, альдегиды, сивушное масло, кислоты, сложные эфиры, метиловый спирт, фотоколориметрический метод, безводный спирт, обработка результатов, прецизионность

Редактор *Е.В. Никулина*
Технический редактор *А.Б. Заварзина*
Корректор *В.Г. Смолин*
Компьютерная верстка *Д.Е. Першин*

Сдано в набор 20.12.2013. Подписано в печать 08.07.2014. Формат 60х84/8. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 3,26. Уч.-изд. л. 2,54. Тираж 113 экз. Зак. 2040.

Набрано в ООО «Академиздат».
www.academizdat.ru lenin@academizdat.ru

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

Изменение № 1 ГОСТ 32036—2013 Спирт этиловый из пищевого сырья. Правила приемки и методы анализа

Принято Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 81-П от 27.10.2015)

Зарегистрировано Бюро по стандартам МГС № 11533

За принятие изменения проголосовали национальные органы по стандартизации следующих государств: AM, KG [коды альфа-2 по МК (ИСО 3166) 004]

Дату введения в действие настоящего изменения устанавливают указанные национальные органы по стандартизации*

Раздел 1. Первый абзац изложить в новой редакции:

«Настоящий стандарт распространяется на спирт этиловый-сырец, этиловый ректификованный и этиловый питьевой 95 %-ный* из пищевого сырья (далее — спирт), зерновые и висковые дистилляты, спиртные зерновые дистиллированные напитки, виски, ром и устанавливает правила приемки, методы отбора проб (кроме спиртных напитков) и методы анализа:».

Раздел 2. Ссылку на ГОСТ ИСО 5725-1—2003 дополнить знаком сноски: *;

ссылку на ГОСТ ИСО 5725-2—2003 дополнить знаком сноски: **;

ссылку на ГОСТ ИСО 5725-4—2003 дополнить знаком сноски: ***;

ссылку на ГОСТ ИСО 5725-6—2002 дополнить знаком сноски: *4;

ссылку на ГОСТ 24104—2001 дополнить знаком сноски: *5;

раздел 2 дополнить сносками:

« _____

* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-1—2002.

** На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-2—2002.

*** На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-4—2002.

*4 На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002.

*5 На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008 «Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания»;

заменить ссылку: ГОСТ 26319—88 на ГОСТ 26319—84;

дополнить ссылками:

«ГОСТ 131—2013 Спирт этиловый-сырец из пищевого сырья. Технические условия

ГОСТ 5962—2013 Спирт этиловый ректификованный из пищевого сырья. Технические условия

ГОСТ 32013—2012 Спирт этиловый. Метод определения наличия фурфурола

ГОСТ 32080—2013 Изделия ликероводочные. Правила приемки и методы анализа

ГОСТ 32930—2014 Спирт этиловый из пищевого сырья, напитки спиртные. Спектрофотометрический метод определения содержания массовой концентрации фурфурола».

Раздел 3. Четвертый абзац. Заменить номер пункта: «3.2» на «3.3»;

пятый абзац. Заменить номер пункта: «3.3» на «3.4»;

дополнить пунктами — 3.5—3.9:

«3.5 **зерновой дистиллят**: Алкогольная продукция крепостью до 94,8 % об., получаемая одно- или многократной дистилляцией сброженного зернового сусла из зерна злаковых культур и/или сброженного солодового сусла из зерна злаковых культур, имеющая вкус и аромат исходного сырья, невыдержанная или выдержанная в постоянном контакте с древесиной дуба.

3.6 **висковый дистиллят**: Дистиллят крепостью от 60,0 % об. до 94,8 % об., изготовленный одно- или многократной дистилляцией сброженного зернового и/или солодового сусла из зерна злаковых культур (ячмень, и/или рожь, и/или пшеница, и/или кукуруза), имеющий вкус и аромат исходного сырья, невыдержанный или выдержанный не менее трех лет в дубовых бочках вместимостью не более 700 дм³.

3.7 **спиртной зерновой дистиллированный напиток**: Спиртной напиток крепостью от 35,0 % об. до 60,0 % об., изготовленный из невыдержанных или выдержанных зерновых дистиллятов, с добавлением или без добавления сахара и других сахаросодержащих продуктов, натуральных вкусоароматических компонентов, натурального красителя (сахарного колера), питьевой исправленной воды.

* Дата введения в действие на территории Российской Федерации — 2016—05—01.

3.8 виски: Спиртной напиток крепостью от 40,0 % об. до 60 % об., изготовленный купажированием висковых солодовых выдержанных дистиллятов, висковых зерновых выдержанных дистиллятов или их смеси с исправленной водой с добавлением или без добавления сахарного колера.

3.9 ром: Спиртной напиток с объемной долей этилового спирта от 40,0 % до 50,0 %, изготовленный из ромовых дистиллятов».

Раздел 4. Пункты 4.1—4.6 и 4.9. После слова «спирт» дополнить словом: «дистилляты»; дополнить пунктом — 4.10:

«4.10 Правила приемки спиртных напитков — по ГОСТ 32080».

Пункт 5.1. Заменить слова: «действующим на территории стран, принявших стандарт,» на «ГОСТ 131 или ГОСТ 5962»;

дополнить подпунктом — 5.1.1:

«5.1.1 Для определения органолептических и физико-химических показателей качества дистиллятов в цистернах на соответствие требованиям, действующим на территории стран, принявших стандарт, от каждой цистерны отбирают объединенную пробу, объем которой должен быть не менее 2,0 дм³»;

пункты 5.1—5.5 и 5.7. После слова «спирт» дополнить словом: «дистилляты»;

дополнить пунктом — 5.11:

«5.11 Отбор проб спиртных напитков — по ГОСТ 32080».

Подраздел 6.5. Наименование изложить в новой редакции:

«6.5 Определение фурфурола»;

заменить слова: «- по нормативным документам, действующим на территории стран, принявших стандарт» на «в спирте (кроме спирта этилового сырца) — по ГОСТ 32013»;

дополнить абзацем:

«Определение массовой концентрации фурфурола в дистиллятах и спиртных напитках — по ГОСТ 32930».

Пункты 6.6.1, 6.7.1, 6.9.1, 6.10.1, 6.11.1. Первый абзац изложить в новой редакции:

«Весы аналитические, с пределом допускаемой абсолютной погрешности $\pm 0,01$ г, прошедшие процедуру утверждения типа в соответствии с порядком, установленным на территории государства, принявшего стандарт».

Пункт 6.6.1 (последний абзац). Заменить слова: «Стандартные образцы (ОСО). Типовой реактив» на «Растворы».

Пункты 6.7.1 (последний абзац), 6.8.1 (одиннадцатый абзац), 6.11.1 (четвертый абзац). Заменить слова: «Стандартные образцы (ОСО). Типовые реактивы» на «Растворы».

Пункт 6.6.2. Второй абзац. Заменить значение: « $(10,000 \pm 0,001)$ » на « $(10,00 \pm 0,01)$ ».

Подраздел 6.7. Пятый абзац. Заменить значение: «10» на «15».

Пункты 6.7.1, 6.10.1, 6.11.1, второй абзац; 6.8.1, первый абзац. После слова «(фотоэлектроколориметр)» дополнить словами: «, со спектральным диапазоном измерений 315—980 нм, диапазоном измерений коэффициента пропускания от 100 % до 5 %, диапазоном измерения оптической плотности 0,0—1,3, пределами допускаемого значения абсолютной погрешности при измерении коэффициента пропускания ± 1 %».

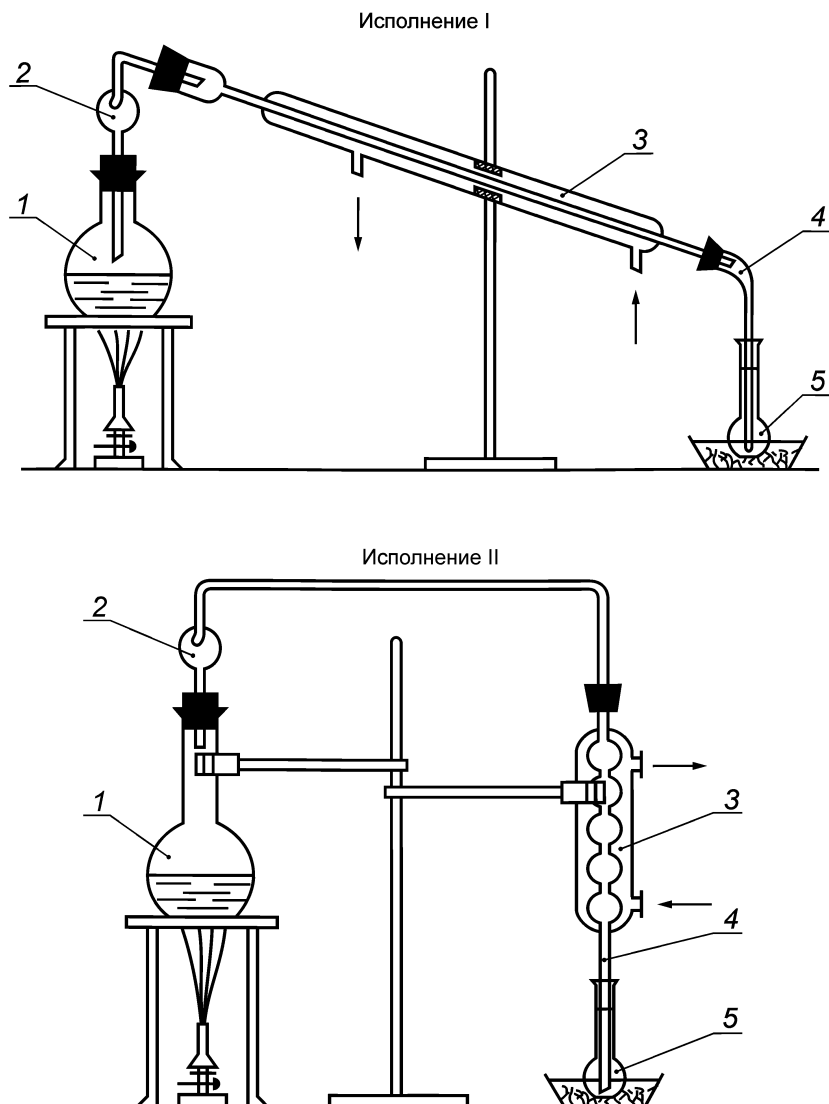
Пункт 6.7.1. Десятый абзац. После слов «высшей очистки» дополнить словами: «или «Экстра», или «Люкс» по ГОСТ 5962»;

тринадцатый абзац. После слов «безводного спирта» дополнить словами: «(для анализа спирта)»; дополнить абзацами:

«Растворы уксусного альдегида массовой концентрации 2, 4, 10 и 15 мг в 1 дм³ безводного спирта (для анализа дистиллятов и спиртных напитков).

Установка лабораторная для перегонки этилового спирта (исполнение I или II), состоящая из перегонной (плоскодонной или круглодонной) колбы 1, соединенной через каплеуловитель 2 с зашлифованной нижней частью холодильника 3. Допускается использовать колбу, закрывающуюся резиновой пробкой с отверстием, в которое вмонтирован каплеуловитель с оплавленным концом. Холодильник соединен с приемной колбой 5 стеклянной трубкой 4 с вытянутым узким концом, который должен доходить почти до дна приемной колбы, но не касаться его (рисунок 1).

Лабораторная установка для перегонки спирта должна отвечать требованиям герметичности.



1 — перегонная колба (плоскодонная или круглодонная); 2 — каплеуловитель; 3 — холодильник (ХПТ или ХШ);
4 — стеклянная трубка; 5 — приемная колба

Рисунок 1 — Прибор для перегонки спирта

Дистиллятор автоматический с требованиями к потоку воды: минимальное давление — 2 бар, скорость потока — 2 л/мин, температура — не выше 18 °С.

Подпункт 6.7.2.1. Заменить значение: «(2,000 ± 0,005)» на «(2,00 ± 0,01)».

Подпункт 6.7.4.1. После слов «высшей очистки» дополнить словами: «или «Экстра», или «Люкс» (2 раза).

Подраздел 6.7 дополнить пунктом — 6.7.4а (после пункта 6.7.4):

«6.7.4а Проведение анализа дистиллятов/спиртных напитков

6.7.4а.1 Подготовка проб для проведения анализа

6.7.4а.1.1 Пробы дистиллятов/спиртных напитков могут иметь окраску. Перед проведением анализа их подвергают перегонке на лабораторной установке для перегонки этилового спирта или на автоматическом дистилляторе.

Если объемная доля этилового спирта в дистиллятах/спиртных напитках превышает 40 %, то пробы разбавляют дистиллированной водой до объемной доли этилового спирта 40 % при температуре $(20,0 \pm 0,2) ^\circ\text{C}$.

Объем пробы V_1 , см³, который берут для разбавления до объемной доли этилового спирта 40 %, вычисляют по формуле

$$V_1 = \frac{V_2 \cdot X_2}{X_1}, \quad (2a)$$

где V_2 — объем раствора, который необходимо приготовить, см³;

X_2 — объемная доля этилового спирта, равная 40 %;

X_1 — исходная объемная доля этилового спирта в дистилляте/спиртном напитке, %.

Затем их отгоняют на лабораторной установке для перегонки этилового спирта или на автоматическом дистилляторе.

6.7.4а.1.2 Определение объемной доли этилового спирта в дистиллятах/спиртных напитках после перегонки

Объемную долю этилового спирта в дистилляте/спиртном напитке после перегонки определяют ареометрическим, пикнометрическим методом или с применением электронных автоматических приборов в соответствии с ГОСТ 32080 (подраздел 5.3).

После перегонки дистилляты/спиртные напитки разбавляют в 2 раза дистиллированной водой до объемной доли этилового спирта 20 % при температуре $(20,0 \pm 0,2) ^\circ\text{C}$.

6.7.4а.2 Анализ дистиллятов/спиртных напитков

Анализ проводят в двух параллельных пробах по 6.7.2.2, заменяя растворы уксусного альдегида анализируемым дистиллятом/спиртным напитком. Градуировочный график строят с использованием растворов с содержанием уксусного альдегида 2, 4, 10 и 15 мг/дм³ безводного спирта (для анализа дистиллятов/спиртных напитков).

6.7.4а.3 Обработка результатов

Массовую концентрацию альдегидов в дистиллятах/спиртных напитках вычисляют по формуле (1).

Если величина оптической плотности $D > 0,7$, то пробу дистиллята/спиртного напитка разбавляют этиловым ректификованным спиртом высшей очистки или «Экстра», или «Люкс» объемной долей этилового спирта 20 % (в 10, 20 или 100 раз) до тех пор, пока не будет получена величина оптической плотности $D \leq 0,7$. Затем измеряют оптическую плотность и вычисляют массовую концентрацию альдегидов по формуле (1) с последующим умножением найденного значения на коэффициент разведения»;

дополнить пунктом — 6.7.8:

«6.7.8 Определение массовой концентрации альдегидов (качественный метод)

Метод основан на реакции присутствующих в анализируемом спирте альдегидов с фуксинсернистым реактивом I с образованием окрашенных продуктов реакции.

6.7.8.1 Средства измерений, посуда, реактивы

Весы аналитические, с пределом допускаемой абсолютной погрешности $\pm 0,01$ г, прошедшие процедуру утверждения типа в соответствии с порядком, установленным на территории государства, принявшего стандарт.

Ареометр стеклянный для спирта АСП-1 или АСП-2 по ГОСТ 18481.

Термометр жидкостной стеклянный по ГОСТ 28498, с диапазоном измерения температуры от 0 °C до 100 °C, ценой деления 0,1 °C.

Цилиндры стеклянные 1—50/335 по ГОСТ 18481 или 1—500 по ГОСТ 1770.

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

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

Цилиндры 1—25, 1—100, 1—250, 1—1000 по ГОСТ 1770.

Стаканчики для взвешивания по ГОСТ 25336.

Секундомер 3-го класса точности, с допускаемой погрешностью за 30 мин $\pm 1,6$ с, диапазоном рабочих температур от $-20 ^\circ\text{C}$ до $+40 ^\circ\text{C}$.

Штатив для пробирок.

Пробирки П4-50 ХС с пришлифованными пробками по ГОСТ 25336.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Растворы уксусного альдегида массовой концентрации 2, 4 и 10 мг в 1 дм³ безводного спирта (для анализа спирта). Растворы уксусного альдегида массовой концентрации 15 и 25 мг в 1 дм³ безводного спирта (для анализа спирта этилового-сырца).

Кислота серная по ГОСТ 4204, х. ч., выдерживающая пробу Саваля, или по ГОСТ 14262, о. ч., концентрированная.

Фуксинсернистый реактив I.

6.7.8.2 Подготовка к анализу

а) Приготовление водного раствора пироксеринокислого натрия (плотность 1,308 г/см³)

Навеску пироксеринокислого натрия ($40,00 \pm 0,01$) г помещают в мерную колбу с притертой пробкой вместимостью 100 см³, приливают 40 см³ дистиллированной воды. Колбу закрывают, содержимое настаивают не менее 6 ч.

Насыщенный раствор отфильтровывают в цилиндр вместимостью 100 см³ и доводят его относительную плотность до 1,308 г/см³.

Раствор пироксеринокислого натрия готовят непосредственно перед его использованием.

б) Приготовление раствора фуксинсернистого реактива I

Навеску основного фуксина или основного парафуксина массой ($1,00 \pm 0,01$) г помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³, приливают 700 см³ дистиллированной воды и растворяют при температуре не выше 80 °С. Охлаждают до температуры ($20,0 \pm 0,2$) °С, объем раствора доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

150 см³ приготовленного раствора фуксина вносят в склянку с притертой пробкой вместимостью 1500—2000 см³, добавляют 100 см³ водного раствора пироксеринокислого натрия (плотность 1,308 г/см³) и перемешивают. Затем добавляют 1000 см³ дистиллированной воды и 15 см³ концентрированной серной кислоты, перемешивают и выдерживают до обесцвечивания раствора.

Раствор хранят в темном месте при температуре ($20,0 \pm 5,0$) °С не более 9 мес.

6.7.8.3 Проведение анализа этилового ректификованного спирта

В одну пробирку с притертой пробкой вносят 10 см³ анализируемого водно-спиртового раствора концентрацией 50 % (по объему), в другую — 10 см³ соответствующего раствора уксусного альдегида. Раствор уксусного альдегида берут в соответствии с сортом анализируемого спирта. В обе пробирки приливают по 2 см³ фуксинсернистого реактива I, закрывают притертыми пробками, перемешивают содержимое обеих пробирок и выдерживают в течение 20 мин при комнатной температуре. Образовавшуюся окраску растворов визуально сравнивают на белом фоне.

Если окраска анализируемого раствора совпадает с окраской раствора уксусного альдегида или менее интенсивна, то массовая концентрация альдегидов в спирте не превышает нормируемого показателя для данного сорта спирта.

6.7.8.4 Проведение анализа этилового спирта-сырца

Альдегиды в этиловом спирте-сырце определяют по 6.7.8.3. Перед анализом этиловый спирт-сырец разбавляют дистиллированной водой до концентрации 50 % (по объему), а затем разбавляют в 10 раз раствором ректификованного этилового спирта концентрацией 50 % (по объему) и тщательно перемешивают.

Подраздел 6.8. Четвертый абзац. Заменить значение: «15» на «30».

Пункт 6.8.1. Четвертый абзац изложить в новой редакции:

«Колбы мерные 1—100—2, 2—100—2 по ГОСТ 1770»;

пятый абзац. После слова «Пипетки» дополнить обозначением: «1—2—2—1»;

одиннадцатый абзац. После слов «безводного спирта» дополнить словами: «(для анализа спирта)»; дополнить абзацем (после одиннадцатого):

«Растворы сивушного масла массовой концентрации 2, 8, 15 и 30 мг в 1 дм³ безводного спирта (для анализа дистиллятов и спиртных напитков)»;

двенадцатый абзац. После слов «высшей очистки» дополнить словами: «или «Экстра», или «Люкс» по ГОСТ 5962»;

дополнить подпунктом — 6.8.2.1а (перед подпунктом 6.8.2.1):

«6.8.2.1а Приготовление спиртового раствора с объемной долей салицилового альдегида 1 %

В мерную колбу вместимостью 100 см³ вносят 1 см³ салицилового альдегида и доводят объем до метки этиловым ректификованным спиртом и перемешивают.

Раствор хранят в склянке из темного стекла при температуре ($20,0 \pm 5,0$) °С не более 9 мес»;

дополнить пунктом — 6.8.4а:

«6.8.4а Проведение анализа дистиллятов/спиртных напитков»

6.8.4а.1 Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика зависимости оптической плотности от массовой концентрации сивушного масла используют растворы, указанные в 6.8.1.

В четыре пробирки с пришлифованными пробками вносят по 10 см³ концентрированной серной кислоты, осторожно по стенке пробирки приливают поочередно по 5 см³ растворов сивушного масла массовой концентрации 2, 8, 15 и 30 мг/дм³ безводного спирта (для анализа дистиллятов/спиртных напитков), чтобы не происходило смешения жидкостей, а образовывалось два слоя. Затем в каждую пробирку приливают по 0,5 см³ спиртового раствора салицилового альдегида, пробирки закрывают пробками, содержащее их перемешивают и выдерживают при комнатной температуре в течение 20 мин.

Интенсивность образовавшейся окраски измеряют на фотоэлектроколориметре в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 30 мм при длине волны 540 нм в сравнении с дистиллированной водой.

Анализ каждого раствора проводят не менее трех раз и из полученных значений оптической плотности вычисляют среднеарифметическое значение.

По полученным значениям строят градуировочный график, откладывая на оси абсцисс массовую концентрацию сивушного масла (мг/дм³ безводного спирта), а на оси ординат соответствующее значение оптической плотности.

Зависимость между оптической плотностью и содержанием сивушного масла должна быть прямой.

6.8.4а.2 Анализ дистиллятов/спиртных напитков

Анализ проводят в двух параллельных пробах по 6.8.5.1, заменяя растворы сивушного масла анализируемым дистиллятом/спиртным напитком.

Подготовку пробы дистиллята/спиртного напитка для проведения анализа проводят по 6.7.4а.1.

6.8.4а.3 Обработка результатов

Массовую концентрацию сивушного масла в дистиллятах/спиртных напитках вычисляют по формуле (5).

Если величина оптической плотности $D > 0,7$, то пробу дистиллята/спиртного напитка разбавляют этиловым ректификованным спиртом высшей очистки или «Экстра», или «Люкс» объемной долей этилового спирта 20 % (в 10, 20 или 100 раз) до тех пор, пока не будет получена величина оптической плотности $D \leq 0,7$. Затем измеряют оптическую плотность и вычисляют массовую концентрацию сивушного масла по формуле (5) с последующим умножением найденного значения на коэффициент разведения»;

дополнить пунктом — 6.8.8:

«6.8.8 Определение массовой концентрации сивушного масла (качественный метод)

Метод основан на реакции присутствующих в анализируемом спирте высших спиртов с раствором салицилового альдегида в присутствии серной кислоты с образованием окрашенных продуктов реакции.

6.8.8.1 Средства измерений, посуда, реактивы

Пипетки 1—1—2—0,5; 1—2—5 и 1—2—10 по ГОСТ 29227.

Секундомер 3-го класса точности, с допускаемой погрешностью за 30 мин $\pm 1,6$ с, диапазоном рабочих температур — от -20 °C до $+40$ °C.

Штатив для пробирок.

Колба мерная 2—200—2 по ГОСТ 1770.

Пробирки П4-50 ХС с пришлифованными пробками по ГОСТ 25336.

Раствор спиртовой с объемной долей салицилового альдегида 1 %.

Растворы сивушного масла массовой концентрации 2, 3, 4, 5 и 15 мг в 1 дм³ безводного спирта (для анализа спирта). Раствор сивушного масла массовой концентрации 25 мг в 1 дм³ безводного спирта (для анализа спирта этилового-сырца).

Кислота серная по ГОСТ 14262, о. ч., концентрированная.

Спирт этиловый ректификованный высшей очистки или «Экстра», или «Люкс» по ГОСТ 5962.

6.8.8.2 Проведение анализа ректификованного спирта

В две пробирки с пришлифованными пробками вносят по 10 см³ концентрированной серной кислоты и осторожно по стенке пробирки приливают по 0,2 см³ спиртового раствора салицилового альдегида. В одну пробирку приливают 5 см³ анализируемого спирта, а в другую — 5 см³ соответствующего раствора для определения сивушного масла. Массовую концентрацию раствора сивушного масла берут в зависимости от массовой концентрации сивушного масла в анализируемом сорте спирта. Пробирки закрывают пробками, содержащее их перемешивают и выдерживают в течение 20 мин при комнатной температуре. Образовавшуюся окраску растворов визуально сравнивают на белом фоне.

Если окраска анализируемого раствора совпадает с окраской раствора сивушного масла или менее интенсивна, то массовая концентрация сивушного масла не превышает нормируемого показателя для данного сорта спирта.

Допускается проводить определение сивушного масла не более чем в шести образцах одновременно.

6.8.8.3 Проведение анализа этилового спирта-сырца

Сивушное масло в этиловом спирте-сырце определяют по 6.8.8.2. Перед анализом этиловый спирт-сырец разбавляют в 200 раз этиловым ректификованным спиртом высшей очистки или «Экстра», или «Люкс» и тщательно перемешивают. Для этого 1 см³ этилового спирта-сырца помещают в мерную колбу вместимостью 200 см³ и объем ее доводят до метки этиловым ректификованным спиртом высшей очистки или «Экстра», или «Люкс» при температуре (20 ± 0,2) °С и перемешивают.

Подраздел 6.10 дополнить пунктом — 6.10.4а:

«6.10.4а Проведение анализа дистиллятов/спиртных напитков

6.10.4а.1 Подготовку пробы дистиллята/спиртного напитка для проведения анализа проводят по 6.7.4а.1.

6.10.4а.2 Анализ дистиллятов/спиртных напитков проводят по 6.10.3.

6.10.4а.3 Обработка результатов

Массовую концентрацию сложных эфиров в дистиллятах/спиртных напитках вычисляют по формуле (10).

Если величина оптической плотности $D > 0,7$, то пробу дистиллята/спиртного напитка разбавляют этиловым ректификованным спиртом высшей очистки или «Экстра», или «Люкс» объемной долей этилового спирта 20 % (в 10, 20 или 100 раз) до тех пор, пока не будет получена величина оптической плотности $D \leq 0,7$. Затем измеряют оптическую плотность и вычисляют массовую концентрацию сложных эфиров по формуле (10) с последующим умножением найденного значения на коэффициент разведения».

Подраздел 6.11. Четвертый абзац. Заменить значение: «0,05 %» на «0,1 %».

Пункт 6.11.1. Четвертый абзац. Второе предложение изложить в новой редакции:

«Растворы метилового спирта объемной долей 0,003 %, 0,02 %, 0,03 % и 0,05 % в пересчете на безводный спирт (для анализа спирта)»;

дополнить абзацем (после четвертого):

«Растворы метилового спирта объемной долей 0,03 %, 0,05 % и 0,1 % в пересчете на безводный спирт (для анализа дистиллятов и спиртных напитков)».

Подпункт 6.11.2.4. Второй абзац. Заменить значения: «0,01 %, 0,03 % и 0,05 %» на «0,02 %, 0,03 %, 0,05 % и 0,003 %».

Дополнить пунктом 6.11.3а:

«6.11.3а Проведение анализа дистиллятов/спиртных напитков

6.11.3а.1 Подготовку пробы дистиллята/спиртного напитка для проведения анализа проводят по 6.7.4а.1.

Анализ проводят в двух параллельных пробах по 6.11.2.4, заменяя растворы метилового спирта анализируемым дистиллятом/спиртным напитком.

Градуировочный график строят с использованием растворов метилового спирта с объемной долей 0,03 %, 0,05 % и 0,1 % в пересчете на безводный спирт (для анализа дистиллятов/спиртных напитков).

6.11.3а.2 Обработка результатов

Объемную долю метилового спирта в дистиллятах/спиртных напитках вычисляют по формуле (12).

Если величина оптической плотности $D > 0,7$, то пробу дистиллята/спиртного напитка разбавляют этиловым ректификованным спиртом высшей очистки или «Экстра», или «Люкс» объемной долей этилового спирта 20 % (в 10, 20 или 100 раз) до тех пор, пока не будет получена величина оптической плотности $D \leq 0,7$. Затем измеряют оптическую плотность и вычисляют объемную долю метилового спирта по формуле (12) с последующим умножением найденного значения на коэффициент разведения».

Пункт 6.11.7. Наименование изложить в новой редакции:

«6.11.7 Определение объемной доли метилового спирта (качественный метод)»;

второй абзац исключить.

Подпункт 6.11.7.1. Третий абзац изложить в новой редакции:

«Растворы метилового спирта объемной долей 0,003 %, 0,02 %, 0,03 % и 0,05 % в пересчете на безводный спирт (для анализа спирта). Раствор метилового спирта объемной долей 0,13 % в пересчете на безводный спирт (для анализа спирта-сырца)»;

одиннадцатый абзац изложить в новой редакции:

«Кислота серная химически по ГОСТ 4204, ч. или по ГОСТ 14262, о.ч., концентрированная и разбавленная дистиллированной водой в соотношении 1:1.»;

дополнить абзацами:

«Бюретка 1—1—2—0,01 по ГОСТ 29251.

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

Цилиндры 1—25, 1—50 по ГОСТ 1770»;

дополнить подпунктом 6.11.7.1а:

«6.11.7.1а Подготовка к анализу

а) Приготовление водного раствора пироксернистоокислого натрия (плотность 1,262 г/см³)

Навеску пироксернистоокислого натрия ($20,00 \pm 0,01$) г помещают в мерную колбу с пришлифованной пробкой вместимостью 100 см³, приливают 20 см³ дистиллированной воды. Колбу закрывают, содержимое настаивают не менее 6 ч.

Насыщенный раствор отфильтровывают в цилиндр вместимостью 50 см³ и доводят его относительную плотность до 1,262 г/см³.

Раствор пироксернистоокислого натрия готовят непосредственно перед его использованием.

б) Приготовление раствора фуксинсернистого реактива II

Навеску основного фуксина или основного парафуксина массой ($1,00 \pm 0,01$) г помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³, приливают 700 см³ дистиллированной воды и растворяют при температуре не выше 80 °С. Охлаждают до температуры ($20,0 \pm 0,2$) °С, объем раствора доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Полученный раствор фуксина переливают в склянку с пришлифованной пробкой вместимостью 1500—2000 см³, добавляют 25 см³ водного раствора пироксернистоокислого натрия (плотность 1,262 г/см³) и перемешивают. Когда жидкость приобретет слабо-розовую окраску, к ней добавляют 4,8 см³ концентрированной серной кислоты, перемешивают и выдерживают до тех пор, пока окраска раствора не станет бесцветной или слабо-желтой.

Раствор хранят в темном месте при температуре ($20,0 \pm 5,0$) °С не более 9 мес.

Подпункт 6.11.7.2. Второе предложение. Исключить слова: «этилового-сырца»; заменить слова: «типового реактива объемной долей метилового спирта 0,13 %» на «соответствующего раствора метилового спирта»;

седьмое предложение. Заменить значения: «3—5 мин» на «35 мин»;

восьмое предложение. Исключить слова: «этиловым-сырцом»;

дополнить абзацами:

«Для анализа спирта сорта «Альфа» используют раствор с объемной долей метилового спирта 0,003 %, спиртов «Люкс» и «Экстра» — 0,02 %, высшей очистки — 0,03 %, «Базис» и первого сорта — 0,05 %, спирта-сырца — 0,13%.

В этиловом ректифицированном спирте и этиловом спирте-сырце, выработанных из сахаросодержащего сырья, объемную долю метилового спирта не определяют».

Элемент «Библиография». Позиция [3]. Заменить ссылку: ИСО 8258:1991 на ISO 7870-2:2013.

(ИУС № 2 2016 г.)