

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Методика выполнения измерений массовой доли меди и цинка в пищевых продуктах и продовольственном сырье методом электротермической атомно-абсорбционной спектрометрии

**Методические указания
МУК 4.1.991—00**

Издание официальное

**Минздрав России
Москва • 2001**

ББК 51.23

М54

М54 Методика выполнения измерений массовой доли меди и цинка в пищевых продуктах и продовольственном сырье методом электротермической атомно-абсорбционной спектрометрии: Методические указания.—М.: Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 2001.—34 с.

ISBN 5—7508—0237—Х

1. Разработаны Федеральным центром госсанэпиднадзора Минздрава России (Ермаченко Л. А., Ерохина С. И., Брагина И. В.) и ООО «КОРТЭК» (Садагов Ю. М., Егорова И. А.).
2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по госсанэпиднормированию при Минздраве России.
3. Утверждены и введены в действие Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации.
4. Введены впервые.

ББК 51.23

ISBN 5—7508—0237—Х

© Минздрав России, 2001

© Федеральный центр госсанэпиднадзора
Минздрава России, 2001

Содержание

1. Назначение и область применения	4
2. Метрологические характеристики методики	5
3. Метод измерений	6
4. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы	6
5. Требования безопасности	8
6. Требования к квалификации персонала	9
7. Условия выполнения измерений	9
8. Подготовка к выполнению измерений	10
9. Выполнение измерений	14
10. Вычисление результата анализа	29
11. Форма представления результата анализа	30
12. Контроль погрешности измерений	30
Список литературы	34

УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный санитарный
врач Российской Федерации,
Первый заместитель Министра здраво-
охранения Российской Федерации

Г. Г. Онищенко

4 ноября 2000 г.

Дата введения – 4 февраля 2001 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Методика выполнения измерений массовой доли меди и цинка в пищевых продуктах и продовольственном сырье методом электротермической атомно-абсорбционной спектрометрии

Методические указания

МУК 4.1.991—00

1. Назначение и область применения

Настоящие методические указания устанавливают метод атомно-абсорбционной спектрометрии с атомизацией в графитовой печи для определения содержания меди и цинка в пищевых продуктах и продовольственном сырье и предназначены для проведения лабораторных исследований безопасности пищевой продукции учреждениями госсанэпидслужбы России, а также для предприятий и учреждений, осуществляющих контроль качества и исследование пищевых продуктов и продовольственного сырья в соответствии с СанПиН 2.3.2.560—96 «Гигиенические требования к качеству и безопасности продовольственного сырья и пищевых продуктов» и аккредитованных в установленном порядке.

Издание официальное

Настоящие методические указания не могут быть полностью или частично воспроизведены, тиражированы и распространены без разрешения Департамента госсанэпиднадзора Минздрава России.

2. Метрологические характеристики методики

Приведенные в настоящих методических указаниях оптимальные аппаратурные параметры и условия проведения измерений относятся к атомно-абсорбционному спектрометру с электротермическим атомизатором «Квант-З.ЭТА». При использовании спектрометров других марок эти параметры должны быть согласованы с требованиями руководства по эксплуатации фирмы-изготовителя.

Диапазон определения массовых долей элементов в пищевых продуктах приведен в табл. 1.

Таблица 1

Диапазон определения массовых долей элементов

Определяемый элемент	Диапазон определения массовой доли элемента в продукте, мг/кг
Медь	1—100
Цинк	5—200

Диапазон определяемых массовых концентраций элементов в растворах для анализа, полученных в результате минерализации образцов пищевых продуктов и пищевого сырья и последующего разбавления минерализата, приведен в табл. 2.

Таблица 2

Диапазон определяемых массовых концентраций элементов в растворах для анализа

Определяемый элемент	Диапазон массовых концентраций элемента в растворе, мкг/дм ³
Медь	10—40
Цинк	1000—5000

Настоящая методика с вероятностью $P = 0,95$ обеспечивает получение результатов анализа с погрешностью, не превышающей значений, приведенных в табл. 3.

Таблица 3

Характеристики погрешности измерений

Определяемый элемент	Диапазон содержаний, мг/кг	Сходимость $d_{отн.}$, %	Воспроизводимость $D_{отн.}$, %	Относительная погрешность δ , %
Медь	1—100	22	36	± 30
Цинк	5—200	28	42	± 35

3. Метод измерений

Метод основан на измерении оптической плотности атомного пара определяемого элемента, образующегося в результате электротермической атомизации минерализата пищевого продукта в графитовой печи атомно-абсорбционного спектрометра, на резонансной спектральной линии.

4. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы

4.1. Средства измерений

4.1.1. Атомно-абсорбционный (АА) спектрометр с электротермическим атомизатором «Квант-З.ЭТА», с корректором неселективного (фонового) поглощения на основе эффекта Зеемана, или другой, с аналогичными техническими и метрологическими характеристиками, укомплектованный лампами полого катода (ЛПК) на медь и цинк

ТУ 4434—009—
2990357—95

4.1.2. Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 200 г, 2-го класса точности

ГОСТ 24104
ГОСТ 7328

4.1.3. Набор гирь Г-2-200

4.1.4. Государственные стандартные образцы (ГСО) состава растворов ионов меди и цинка с массовой концентрацией элементов 1,0 мг/см³ и относительной погрешностью концентрации не более 1 %

4.1.5. Пипетки мерные 2-1-2-1 или 1-1-2-1, 2-1-2-2 или 1-1-2-2, 1-2-2-5 и 1-2-2-10	ГОСТ 29927
4.1.6. Одноканальные пипетки переменного объема 0,5—10,0 мкл и 200—1000 мкл или аналогичные пипетки, с погрешностью дозирования не более 2 %	
4.1.7. Колбы мерные 2-25-2, 2-50-2, 2-100-2, 2-200-2 и 2-1000-2	ГОСТ 1770
4.1.8. Цилиндры 1-5, 1-10, 1-25, 1-50 и 1-500	ГОСТ 1770

Допускается использование иных средств измерений с метрологическими характеристиками не хуже указанных выше.

4.2. Вспомогательные устройства и материалы

4.2.1. Электропечь сопротивления камерная лабораторная, обеспечивающая поддержание заданного температурного режима в диапазоне от 150 до 500 °С	
4.2.2. Автоклавы аналитические НПВФ «Анкон-АТ-2» с реакционной камерой, вместимостью 150 см ³	ТУ 48—0572—31—259
4.2.3. Насос водоструйный или насос Камовского	ГОСТ 25336
4.2.4. Щипцы тигельные	
4.2.5. Электроплитка бытовая или горелка газовая	ГОСТ 14919
4.2.6. Баня водяная	
4.2.7. Чашки или тигли кварцевые №№ 2—4 или чашки (тигли) фарфоровые	ГОСТ 19903 ГОСТ 9147
4.2.8. Стекла часовые или чашки Петри для накрывания тиглей (чашек)	
4.2.9. Воронки лабораторные	ГОСТ 25336
4.2.10. Фильтры обеззоленные, с синей лентой диаметром 7—10 см	ТУ 6—09—1678
4.2.11. Стаканы В-1-100, В-1-150, В-1-50	ГОСТ 25336
4.2.12. Колбы Кельдаля 2-50-29, 2-100-29, 2-25-29 или колбы плоскодонные П-2-250-34 ТХС	ГОСТ 25336
4.2.13. Стаканчики для взвешивания СВ-14/8	ГОСТ 25336
4.2.14. Колбы Кн-2-1000-29 или Кн-2-1000-34	ГОСТ 25336
4.2.15. Колбы конические, вместимостью 100 см ³	ГОСТ 25336

МУК 4.1.991—00

4.2.16. Колба Кн-1-250-29/32 ТСХ	
или П-1-250-29/32 ТС	ГОСТ 25336
4.2.17. Холодильник XIII-1-200-29/32 ТС	ГОСТ 25336
4.2.18. Воронка делительная ВД-2-250-29/32 ХС	ГОСТ 25336
4.2.19. Шарики стеклянные, используемые для обеспечения равномерности кипения	
4.2.20. Синтетическое моющее средство (СМС) для мытья лабораторной посуды (2 г СМС растворить в 1000 см ³ воды)	
4.2.21. Пробирки для микропроб типа «Эпандорф», вместимостью 1,5—2,0 см ³	

4.3. Реактивы

4.3.1. Кислота азотная, ос. ч. или ($d = 1,40 \text{ г/см}^3$), очищенная методом перегонки	ГОСТ 11125
4.3.2. Кислота соляная, ос. ч.	ГОСТ 4461
4.3.3. Кислота серная	ГОСТ 14261
4.3.4. Палладий металлический, порошок, 99,94 % чистоты	ГОСТ 4204
4.3.5. Вода дистиллированная	ГОСТ 14836
4.3.6. Вода бидистиллированная или деионизованная	ГОСТ 6709
4.3.7. Водорода пероксид (пергидроль), х. ч.	ГОСТ 10929
4.3.8. Аргон газообразный, высокой чистоты	ГОСТ 10157

Допускается применение других реактивов с техническими и метрологическими характеристиками не хуже указанных.

5. Требования безопасности

5.1. При выполнении анализов необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТу 12.1.007.

5.2. Помещение, в котором проводят измерения, должно быть оборудовано общей приточно-вытяжной вентиляцией.

5.3. Над модулем атомизатора спектрометра должен быть установлен вытяжной зонт согласно техническому описанию и инструкции по эксплуатации ГКНЖ.15.00.000 ТО п. 8.5.

5.4. Не допускается эксплуатация спектрометра без заземления, а также использование для заземления нулевой фазы электропитания.

5.5. Электробезопасность при работе с электроустановками – по ГОСТу 12.2.007.

5.6. Организация обучения работающих безопасности труда по ГОСТу 12.0.004.

5.7. Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТу 12.1.004 и иметь средства пожаротушения по ГОСТу 12.4.009.

5.8. Содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать норм, установленных ГН 2.2.5.686—98 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны».

5.9. При эксплуатации сжатых газов необходимо соблюдать «Правила устройства и безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением» (ПБ 10—115—96) Госгортехнадзор России, ГОСТ 12.2.085.

6. Требования к квалификации персонала

6.1. К работе на атомно-абсорбционном спектрометре допускается персонал, прошедший соответствующий курс подготовки.

6.2. К работе по подготовке проб пищевых продуктов допускается персонал, имеющий навыки работы в химической лаборатории и прошедший обучение работе с аналитическими автоклавами (при проведении автоклавной пробоподготовки).

7. Условия выполнения измерений

При выполнении измерений необходимо соблюдать следующие условия:

температура окружающего воздуха, °С	(20 ± 10) ;
атмосферное давление, кПа	(101 ± 4) ;
	(760 ± 30) мм рт. ст.;
относительная влажность воздуха, %	(65 ± 15) ;
напряжение питания сети, В	220 (205—230),
частота питающей сети, Гц	$(50 \pm 0,5)$.

8. Подготовка к выполнению измерений

8.1. Настройка спектрометра

Включают и настраивают спектрометр согласно техническому описанию и инструкции по эксплуатации.

Основные инструментальные параметры спектрометра «Квант-З.ЭТА» приведены в табл. 4.1.

Таблица 4.1
Оптимальные аппаратурные параметры спектрометра «КВАНТ-З.ЭТА»

Определяемый элемент	Источник света	Длина волны, нм	Ток ЛПК, мА	Щель монохроматора, мм
Медь	ЛПК	324,8	25	0,25
Цинк	ЛПК	307,6	20	0,25

Параметры программ нагрева графитовой печи приведены в табл. 4.2.

Таблица 4.2
Программы нагрева графитовой печи

Стадия	Время, с		Температура, °С		Поток аргона
	нарастание	выдержка	медь	цинк	
Испарение	9	9	50*		Открыт
Пиролиз 1	9	5	60*		Открыт
Пиролиз 2	9	9**	900	500	Открыт
Пиролиз 3	0	1	900	500	Закрыт
Атомизация	0	0,6	2000	1800	Закрыт
Очистка	0	2	2600		Открыт

* Температура стадии «испарение» может изменяться на ± 10 °С для разных экземпляров спектрометра.

** Время выдержки стадии «пиролиз 2» может быть увеличено на 5—10 с, если амплитудные значения фоновой абсорбционности превышают 1,2 Б.

8.2. Приготовление растворов

Для приготовления растворов используют бидистилированную или деионизованную воду.

8.2.1. Фоновый раствор азотной кислоты с концентрацией 0,03 моль/дм³. В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают 2 см³ азотной кислоты (п. 4.3.1) и доводят до метки бидистилированной водой. Полученный раствор используют для разбавления проб и приготовления градуировочных растворов.

8.2.2. Раствор палладия с массовой концентрацией 10 мг/см³. Навеску 1 г металлического палладия помещают в термостойкий стакан емкостью 100 см³, добавляют 5 см³ концентрированной азотной кислоты и нагревают на электроплитке с закрытой спиралью до полного растворения палладия. Раствор охлаждают, фильтруют в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят объем до метки фоновым раствором азотной кислоты (п. 8.2.1) и перемешивают. Концентрация палладия в приготовленном растворе равна 10 мг/см³. (Допускается использовать коммерческий палладиевый модификатор для атомно-абсорбционной спектрометрии с концентрацией палладия 10 г/дм³ производства фирмы «Мегск»).

8.2.3. Фоновый раствор палладия с массовой концентрацией 20 мг/дм³. В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают 2 см³ раствора палладия (п. 8.2.2), доводят до метки фоновым раствором азотной кислоты (п. 8.2.1) и перемешивают.

8.2.4. Исходный раствор (А) с массовой концентрацией цинка 20000 мкг/дм³ (20 мг/дм³). Вскрывают стеклянную ампулу ГСО цинка (п. 4.1.4) с концентрацией 1 мг/см³, выливают в сухой стакан; с помощью пипетки вместимостью 2 см³ отбирают 2 см³ раствора ГСО, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят до метки фоновым раствором азотной кислоты (п. 8.2.1).

8.2.5. Исходный раствор (Б) с массовой концентрацией меди 10000 мкг/дм³. Вскрывают стеклянную ампулу ГСО меди (п. 4.1.4) с концентрацией 1 мг/см³, выливают в сухой стакан; с помощью пипетки, вместимостью 1 см³, отбирают 1 см³ раствора ГСО, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят до метки фоновым раствором азотной кислоты (п. 8.2.1). Срок хранения раствора Б – 6 месяцев.

8.2.6. Раствор (В) с массовой концентрацией меди 200 мкг/дм³. Отбирают пипеткой 2 см³ исходного раствора Б (п. 8.2.5), переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят до метки фоновым раствором азотной кислоты (п. 8.2.1). Раствор готовят в день анализа.

МУК 4.1.991—00

8.3. Градуировка спектрометра

8.3.1. Включают и настраивают спектрометр согласно техническому описанию и инструкции по эксплуатации.

Основные инструментальные параметры определения меди и цинка на спектрометре «Квант-2.ЭТА» приведены в табл. 4.1.

8.3.2. Градуировочные растворы элементов готовят в день проведения анализа в мерных колбах вместимостью 25, 50 и 100 см³. Растворы в колбах доводят до метки фоновым раствором палладия (п. 8.2.3).

8.3.3. Приготовление растворов для градуировки проводят согласно табл. 5 и 6.

8.3.4. В качестве «нулевого» раствора при приготовлении градуировочных растворов элементов и при проведении градуировки для меди используют фоновый раствор палладия с массовой концентрацией 20 мг/дм³ (п. 8.2.3), а для цинка – бидистиллированную воду (п. 4.3.6).

Таблица 5
Приготовление градуировочных растворов меди

Номер градуировочного раствора	Массовая концентрация меди в градуировочном растворе, мкг/дм ³	Аликвота раствора В (п. 8.2.6), помещаемая в мерную колбу
1	10	5 см ³ раствора В в колбу 100 см ³
2	20	10 см ³ раствора В в колбу 100 см ³
3	30	15 см ³ раствора В в колбу 100 см ³
4	40	10 см ³ раствора В в колбу 50 см ³

Таблица 6
Приготовление градуировочных растворов цинка

Номер градуировочного раствора	Массовая концентрация цинка в градуировочном растворе, мкг/дм ³	Аликвота раствора А (п. 8.2.4), помещаемая в мерную колбу
1	1000	5 см ³ раствора А в колбу 100 см ³
2	2000	10 см ³ раствора А в колбу 100 см ³
3	3000	15 см ³ раствора А в колбу 100 см ³
4	4000	10 см ³ раствора А в колбу 50 см ³
5	5000	25 см ³ раствора А в колбу 100 см ³

Типичные градуировочные графики для определения меди и цинка на АА спектрометре «Квант-З.ЭТА» показаны на рис. 1 и 2, соответственно.

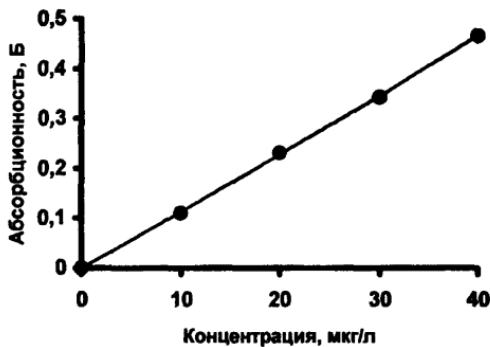


Рис. 1. Градуировочный график для определения меди.

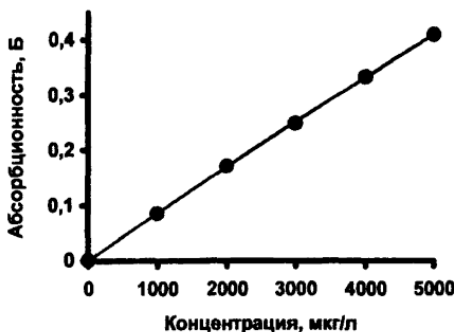


Рис. 2. Градуировочный график для определения цинка.

МУК 4.1.991—00

8.3.5. Стабильность градуировочной характеристики контролируют не реже, чем через каждые 20 анализируемых проб. Образцами для контроля стабильности градуировочных зависимостей являются градуировочные растворы № 2 или № 3, согласно табл. 5 и 6. Градуировочную зависимость считают стабильной и используют в дальнейших измерениях, если выполняется следующее условие:

$$\frac{|C - C_0|}{C_0} \cdot 100 \leq 0,5\delta, \text{ где} \quad (1)$$

C_0 – действительное значение массовой концентрации элемента в градуировочном растворе, мкг/дм³;

C – измеренное значение массовой концентрации элемента в этом же градуировочном растворе, мкг/дм³;

δ – значение относительной погрешности, приведенное в табл. 3.

В случае невыполнения условия (1) проводят повторную градуировку.

9. Выполнение измерений

9.1. Отбор проб

9.1.1. Отбор проб проводят в соответствии с нормативно-технической документацией на конкретный вид анализируемой продукции.

9.1.2. Для каждой пробы выполняют 2 параллельных определения.

9.2. Подготовка посуды

Используемую для анализа посуду промывают раствором СМС (п. 4.2.18), водопроводной водой, ополаскивают бидистиллированной водой и тщательно промывают раствором азотной кислоты с концентрацией 1 моль/дм³. Непосредственно перед использованием посуду ополаскивают фоновым раствором азотной кислоты (п. 8.2.1).

9.3. Подготовка проб к анализу (минерализация проб)

9.3.1. **Сухая минерализация.** Подготовку проб методом сухой минерализации проводят согласно ГОСТу 26929—94 [1].

9.3.1.1. Способ сухой минерализации применяют для всех видов сырья и продуктов, кроме продуктов с содержанием жира больше 60 %, а также животных и растительных жиров и масел.

9.3.1.2. В фарфоровый или кварцевый тигель (чашку) берут навеску продукта массой 2—5 г из подготовленной к испытаниям пробы. Необходимый объем жидкого продукта отмеряют пипеткой.

9.3.1.3. Продукты, содержащие углекислый газ (пиво, шипучие и игристые вина, минеральные воды, газированные напитки и соки), освобождают от него.

При анализе пива колбу вместимостью 1000 см³ на треть заполняют пивом (температура продукта должна быть комнатной), закрывают пробкой с отверстием, в которое вставлена трубка, и встряхивают в течение 20—30 мин.

При анализе вина, минеральной воды, газированных соков и напитков в пробе продукта, помещенного в колбу с тубусом, создают вакуум при помощи водоструйного или масляного насоса в течение 2—3 мин до исчезновения пены и появления больших пузырей на поверхности жидкости.

9.3.1.4. При содержании в продукте до 20 % влаги чашу с навеской помещают на электроплитку и проводят осторожно обугливание, не допуская сильного дымления. После прекращения выделения дыма чашу помещают в электропечь, отрегулированную ранее на температуру около 250 °C.

При содержании в продукте влаги более 80 % навеску в чаше обрабатывают следующим образом:

- винодельческие продукты упаривают досуха на водяной бане и помещают в электропечь;

- пиво, минеральную воду, безалкогольные напитки и плодово-овощные соки и напитки на электроплитке упаривают досуха и проводят обугливание до прекращения выделения дыма, затем помещают в электропечь, отрегулированную на температуру около 150 °C;

- в навеску жидких молочных продуктов (молока, кисломолочных продуктов и молочных консервов) добавляют раствор азотной кислоты из расчета 1 см³ на 50 г продукта, перемешивают, помещают на электроплитку и осторожно проводят обугливание до прекращения выделения дыма, затем чашу помещают в электропечь, отрегулированную ранее на температуру около 250 °C.

9.3.1.5. После окончания обугливания минерализацию проб проводят в электропечи, постепенно повышая температуру до 450 °C:

250 °C – 30 мин;

300 °C – 30 мин;

350 °C – 30 мин;

400 °C – 30 мин;

450 °C – 1—3 ч до получения серой золы.

Допускается минерализация зерна и зернопродуктов при температуре до 500 °C.

9.3.1.6. Тигель с золой вынимают из электропечи, охлаждают до комнатной температуры, золу смачивают раствором азотной кислоты (1 : 1), раствор выпаривают досуха на плитке. После охлаждения тигель с навеской снова помещают в электропечь, нагретую до температуры 250 °C. Постепенно доводят температуру до 400 °C и выдерживают 30 мин. Указанный цикл повторяют несколько раз. Минерализацию считают законченной, когда зола станет белой или слегка окрашенной, без обугленных частиц. При наличии обугленных частиц повторяют обработку золы раствором азотной кислоты (1 : 1).

9.3.1.7. В тигель с золой прибавляют 1 см³ раствора азотной кислоты (1 : 1) и нагревают на водяной бане до растворения солей. Затем раствор упаривают до влажных солей, добавляют 5 см³ фонового раствора (п. 8.2.1), слегка нагревают на водяной бане до полного растворения солей, охлаждают и количественно переносят в мерную колбу на 25 см³. Доводят до метки фоновым раствором.

9.3.1.8. Одновременно с партией проб готовят 2 контрольных опыта для контроля чистоты посуды и реактивов, добавляя в тигель все реактивы, но без навески пробы, и точно повторяя все условия (количество реактивов, температуру, время нагрева), в которых выполняется минерализация пробы.

9.3.2. Кислотная минерализация. Подготовку проб методом мокрой минерализации (открытый способ) проводят согласно ГОСТу 26929—94.

9.3.2.1. Способ основан на полном разрушении органических веществ пробы продукта при нагревании с кислотами-окислителями и перекисью водорода и предназначен для всех видов сырья и продуктов, кроме сливочного масла и животных жиров.

9.3.2.2. Отбирают навеску продукта массой 2—5 г из подготовленной для испытания пробы.

9.3.2.2.1. Навеску жидких и пюреобразных продуктов взвешивают в стакане, переносят в колбу Кельдаля или плоскодонную колбу, смывая стенки стакана 10—15 см³ дистиллированной воды. Допускается брать навеску непосредственно в плоскодонную колбу.

9.3.2.2.2. Навеску твердых и пастообразных продуктов берут на обеззоленный фильтр, заворачивают в него и стеклянной палочкой помещают на дно колбы Кельдаля или плоскодонной колбы.

9.3.2.2.3. Навеску сухих продуктов помещают в колбу Кильдаля, добавляют 15 см³ воды, перемешивают.

9.3.2.2.4. Желатин оставляют на 1 ч для набухания.

9.3.2.3. В колбу с навеской продукта, подготовленной к минерализации, вносят азотную кислоту из расчета 10 см³ на каждые 5 г продукта, на каждые 1—2,5 г консервированного молока и выдерживают не менее 15 мин. Можно оставить на ночь. Затем в колбу вносят 2—3 стеклянных шарика для равномерного кипения, закрывают грушевидной пробкой и начинают постепенно нагревать на электроплитке, упаривая содержимое колбы до объема 3—5 см³.

9.3.2.4. Колбы охлаждают, вносят 10 см³ азотной кислоты, содержимое упаривают до объема 5 см³, после чего охлаждают. Процедуру повторяют 2—4 раза.

9.3.2.5. В колбу вносят 10 см³ азотной кислоты, 5 см³ серной кислоты, 4 см³ пероксида водорода из расчета на каждые 5 г продукта. Не допускается изменять последовательность внесения кислот, пероксид водорода всегда добавляется последним. Содержимое колбы упаривают до объема около 5 см³, не допуская образования коричневой окраски жидкости. При появлении коричневой окраски нагревание прекращают.

9.3.2.6. Колбу охлаждают до комнатной температуры, добавляют 5 см³ азотной кислоты и 2 см³ пероксида водорода и снова нагревают до появления белых паров серного ангидрида. Если при этом раствор не обесцвеклся, эту процедуру повторяют. Минерализацию считают законченной, если раствор после охлаждения остается бесцветным или бледно-желтым.

9.3.2.7. Для удаления остатков кислот в охлажденную колбу добавляют 10 см³ воды и кипятят 10 мин с момента выделения белых паров, затем охлаждают. Добавление воды и нагревание повторяют еще 2 раза.

9.3.2.8. После охлаждения полученный минерализат переносят в мерную колбу на 25 см³, доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

9.3.2.9. Одновременно с партией проб проводят 2 контрольных опыта для контроля чистоты посуды и реактивов, добавляя в колбу реактивы в тех же количествах, что и в пробы, и точно повторяя все условия, в которых проводят минерализацию пробы.

МУК 4.1.991—00

9.3.3. Кислотная экстракция (неполная минерализация)

9.3.3.1. Способ основан на экстракции токсичных элементов из пробы продукта кипячением с разбавленной азотной кислотой и предназначен для растительного и сливочного масел, маргарина, пищевых жиров и сыров с содержанием жира более 60 %.

9.3.3.2. Экстракция проб продукта. В термостойкую колбу с на-веской продукта массой 5—10 г вносят цилиндром 40 см³ раствора азотной кислоты (1 : 2) по объему.

В колбу добавляют несколько стеклянных шариков, вставляют в нее холодильник, помещают на электроплитку, покрытую асбестом, и кипятят в течение 1,5 ч с момента закипания. Затем содержимое колбы медленно охлаждают до комнатной температуры, не вынимая холодильника.

Колбу с экстракционной смесью сливочного масла, жиров или маргарина с кислотой помещают в холодную водяную баню для затвердевания жира. Затвердевший жир прокалывают стеклянной палочкой, водный слой фильтруют через фильтр, смоченный раствором кислоты, используемой для экстракции, в кварцевую или фарфоровую чашку. Оставшийся в колбе жир расплавляют на водяной бане, добавляют 10 см³ раствора используемой кислоты, встряхивают, охлаждают, после охлаждения жир прокалывают и промывают, жидкость сливают в тот же сосуд через тот же фильтр, затем фильтр промывают 5—7 см³ воды.

Экстракционную смесь растительного масла с кислотой переносят в делительную воронку. Колбу ополаскивают 10 см³ раствора используемой кислоты, который сливают в ту же воронку. После разделения слоев нижний водный слой сливают через фильтр, смоченный раствором используемой кислоты, в кварцевую или фарфоровую чашку, затем фильтр промывают 5—7 см³ воды.

Экстракционную смесь сыра с кислотой фильтруют через фильтр, смоченный раствором кислоты, в кварцевую или фарфоровую чашку. Колбу ополаскивают 10 см³ раствора кислоты, который фильтруют через тот же фильтр, затем фильтр промывают 5—7 см³ воды.

9.3.3.3. Подготовка экстрактов для атомно-абсорбционного анализа. Экстракционную смесь, полученную п. 9.3.3.2, фильтруют в кварцевую или фарфоровую чашку. Жидкость осторожно выпаривают, а затем обугливают на электроплитке. Затем чашку помещают в электропечь и далее продолжают минерализацию по п. 9.3.1.6.

9.3.3.4. Параллельно в двух колбах проводят экстракцию и подготовку экстрактов к анализу добавляемых к навеске реагентов для контроля их чистоты (контрольный опыт).

9.3.4. Автоклавная минерализация. Процедуру минерализации проб в аналитических автоклавах проводят в соответствии с МУК 4.1.985—00 [2].

9.3.4.1. Метод основан на полной минерализации пробы смесью азотной кислоты и пероксида водорода в реакционной камере аналитического автоклава с резистивным нагревом.

9.3.4.2. Масса навески пробы для данного вида продукции не должна превышать величину, указанную в табл. 7.

9.3.4.3. При подготовке аналитической пробы не допускается использование инструментов и оборудования, загрязняющих пробу определяемыми элементами.

9.3.4.4. Навеску пробы помещают в реакционную емкость, добавляют смесь реагентов и выдерживают при комнатной температуре, согласно табл. 6.

9.3.4.5. Для приготовления раствора контрольного опыта в реакционную емкость помещают только смесь реагентов без добавления испытуемой пробы.

9.3.4.6. Реакционную емкость закрывают крышкой и герметизируют в металлическом корпусе автоклава.

9.3.4.7. Автоклавы помещают в холодные термостаты, устанавливают на пульте управления температуру, согласно табл. 7 и нагревают автоклавы в течение времени, указанного в табл. 7.

Время выдерживания при минимальной температуре нагрева (160 °C) отсчитывается от момента достижения этой температуры в печи, что фиксируется установлением стрелки датчика на нулевую отметку.

Таблица 7

**Условия минерализации проб в автоклаве НПВФ «АНКОН-АТ-2»
с реакционной камерой, вместимостью 150 см³**

Наименование объекта	Масса на-вески, г	Объем реак-тивов, см ³	Экспозиция (комнатная темпе-ратура)	Температура и время нагрева, ч	Примечание
1	2	3	4	5	6
<i>1. Фрукты, овощи и продукты их переработки</i>					
Свежие овощи, фрукты	5,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	–	160 °C – 3 ч	
Листовые овощи: петрушка, укроп, салат	3,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	–	160 °C – 3 ч	
Консервы ягодные	3,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 2 ч	
Фрукты сушеные	2,50	HNO ₃ – 7 H ₂ O ₂ – 1	50—60 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 2 ч	
Орехи (греческие, миндаль, фундук)	2,00	HNO ₃ – 7 H ₂ O ₂ – 1	Заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	
Грибы свежие	3,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	–	160 °C – 1 ч 180 °C – 2 ч	
Грибы сушеные	2,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	20—30 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	
<i>2. Мясо и мясопродукты</i>					
Мясо (говядина, баранина, свинина, птица)	2,50	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	Для жирных сортов – заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂
Колбасные изделия: колбасы вареные, сосиски, сардельки	3,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	

Продолжение таблицы 7

1	2	3	4	5	6
Колбасы сырьё-копченые, варено-копченые, полу-копченые, рулеты	2,50	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	Заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	
Субпродукты (печень, сердце, легкое, почки)	3,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	
Консервы мясные (паштет, тушенка в собственном соку, фарши)	2,50	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	Для жирных сортов – заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂
<i>3. Рыбные продукты</i>					
Рыба живая, охлажденная, мороженая	3,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 2 ч 200 °C – 1 ч	Для жирных сортов – заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂
Рыба холодного и горячего копчения, жирная	2,00	HNO ₃ – 7 H ₂ O ₂ – 1	Заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂	160 °C – 1 ч 180 °C – 2 ч 200 °C – 1 ч	
Беспозвоночные (креветки, ракообразные)	3,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 2 ч 200 °C – 1 ч	
Консервы рыбные в собственном соку, томате	3,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 2 ч 200 °C – 1 ч	
Консервы рыбные в масле	2,00	HNO ₃ – 7 H ₂ O ₂ – 1	Заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	

МУК 4.1.991—00

Продолжение таблицы 7

1	2	3	4	5	6
4. Зерно и продукты его переработки					
Рожь, пшеница, ячмень, овес, чечевица, соя, фасоль и др.	2,00	HNO ₃ – 8 H ₂ O ₂ – 2	Заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂	160 °C – 1 ч 180 °C – 2 ч 200 °C – 1 ч	Зерно измельчают, смачивают водой до получения однородной массы
Подсолнечник (семена, жмых, шрот)	1,50				
Продукты переработки зерна (мука, крупа, побочные продукты муко-мольной промышленности)	2,00	HNO ₃ – 8 H ₂ O ₂ – 2	Заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	Смачивают дистиллированной водой до получения однородной массы
Хлеб, хлебобулочные изделия (булки, бублики, сушки, баранки, сухари, палочки)	2,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	20—30 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	Бублики, баранки, сухари, соломку, сушки измельчают и смачивают дистиллированной водой
Макаронные изделия	2,00	HNO ₃ – 7 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	Измельчают и смачивают дистиллированной водой
5. Растения, корма растительного и животного происхождения					
Травяная мука, силос, сено, солома, зеленая масса	1,50	HNO ₃ – 8 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	Сухие продукты смачивают дистиллированной водой
Корма животного происхождения (костная, рыбная мука)	1,50	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	Смачивают дистиллированной водой

Продолжение таблицы 7

1	2	3	4	5	6
Пряности, лекарственное сырье растительного и животного происхождения (сухое)	1,50	HNO ₃ – 7 H ₂ O ₂ – 1	20—30 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 2 ч 200 °C – 1 ч	Смачивают дистиллированной водой
6. Кондитерские изделия					
Печенье, вафли, галеты, пряники и др.	2,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	Смачивают дистиллированной водой
Торты, рулеты и пирожные с кремом	2,00	HNO ₃ – 7 H ₂ O ₂ – 1	Заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	
Пастила, мармелад	3,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 1 ч	
Шоколад, конфеты	2,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	Измельчают до частиц, размером 1 мм
Халва	2,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	
Сахар-рафинад, песок	2,00	HNO ₃ – 8 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 2 ч 200 °C – 1 ч	Смачивают дистиллированной водой
7. Пищевые концентраты					
Завтраки сухие	2,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	20—30 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 2 ч	Смачивают дистиллированной водой
Соусы кулинарные порошкообразные, бульонные кубики	2,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	20—30 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 1 ч	Смачивают дистиллированной водой до получения однородной массы

МУК 4.1.991—00

Продолжение таблицы 7

1	2	3	4	5	6
Чай, кофе	2,00	HNO ₃ – 8 H ₂ O ₂ – 1	20—30 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	Смачивают дистиллированной водой до получения однородной массы
Яичный порошок	2,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 1 ч	Смачивают дистиллированной водой до получения однородной массы
8. Молочные продукты					
Сливки	2,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	
Кисломолочные продукты (творог, творожные изделия, кефир, йогурт)	3,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	30—40 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 2 ч 200 °C – 1 ч	
Сухие молочные продукты	2,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	Заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	Смачивают дистиллированной водой до получения однородной массы
Творог, творожные изделия	2,50	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	20—30 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 2 ч 200 °C – 1 ч	
Сыры	2,50	HNO ₃ – 7 H ₂ O ₂ – 1	Заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	
Молоко сгущенное	3,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	20—30 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	
Мороженое	5,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	—	160 °C – 1 ч 180 °C – 2 ч	

Продолжение таблицы 7

1	2	3	4	5	6
<i>9. Растительные масла и животные жиры</i>					
Масла растительные	1,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	Заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	
Масло сливочное	1,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	Заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	
Продукты переработки растительных масел (маргарин, кулинарный жир, майонез)	2,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	Заливают на ночь HNO ₃ , утром добавляют H ₂ O ₂	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 2 ч	
<i>10. Напитки</i>					
Напитки безалкогольные, соки	10,0	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	20 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 2 ч	
Напитки алкогольные, пиво	5,00	HNO ₃ – 6 H ₂ O ₂ – 1	40–60 мин	160 °C – 1 ч 180 °C – 1 ч 200 °C – 1 ч	Добавлять кислоту небольшими порциями во избежание бурного протекания реакции
Ликеры	3,00				

9.3.4.8. По окончании минерализации с помощью устройства для переноса автоклавы извлекают из термостата, помещают в устройство для охлаждения и охлаждают до комнатной температуры (30–60 мин, в зависимости от режима нагрева и состава продукта), после чего проводят разгерметизацию автоклава.

9.3.4.9. Полученный минерализат количественно переносят из реакционной камеры автоклава в мерную колбу вместимостью 25 см³ и доводят до метки дистиллированной водой. Раствор минерализата должен быть бесцветным. Наличие желтой окраски свидетельствует о неполной минерализации.

МУК 4.1.991—00

9.3.4.10. В случае получения желтого раствора после автоклавного разложения (неполная минерализация) минерализат количественно переносят в фарфоровый или стеклянный тигель (чашку), ополаскивая небольшим количеством бидистилированной (дезионизованной) воды автоклав и крышку и осторожно упаривают на водяной бане досуха.

9.3.4.11. Полученный после упаривания остаток коричневого или черного цвета осторожно обрабатывают на водяной бане небольшим количеством (0,5—1,0 см³) раствора азотной кислоты (1 : 1) и несколькими каплями пероксида водорода и снова упаривают до сухих солей. Обработку повторяют до тех пор, пока зола не станет белой или слегка окрашенной, без обугленных частиц.

9.3.4.12. Переведение золы в раствор проводят в соответствии с п. 9.3.1.7.

9.4. Разбавление растворов минерализата

9.4.1. Разбавление растворов минерализата пробы производят в соответствии с массой навески пробы (M , г) и фактором разбавления (k), максимальные значения которого для прибора «Квант-ЗЭТА» приведены в табл. 8. При использовании других марок приборов фактор разбавления выбирается в зависимости от содержания определяемого элемента в пробе и чувствительности прибора.

Необходимо помнить, что содержание определяемого элемента в полученном после разбавления анализируемом растворе должно находиться в пределах градуировки прибора.

9.4.2. Перестраиваемой микропипеткой (200—1000 мкл) отбирают аликвоту (1000—1000 M/k) мкл бидистилированной воды и переносят ее в пробирку типа «Эплендорф» вместимостью 1,5—2,0 см³, затем перестраиваемой микропипеткой (10—100 мкл) отбирают аликвоту 1000 M/k мкл раствора минерализата пробы (п. 9.3.4) и также помещают ее в пробирку. Полученный раствор тщательно перемешивают. Перестраиваемой микропипеткой (1—10 мкл) отбирают аликвоту 2 мкл раствора нитрата палладия с массовой концентрацией 10 мг/см³ (п. 8.2.2), переносят в пробирку с разбавленным раствором минерализата и тщательно перемешивают. Полученный раствор анализируют.

9.4.3. Перестраиваемой микропипеткой (200—1000 мкл) отбирают аликвоту 1000 мкл полученного по п. 9.3.4 раствора контрольного опыта и переносят ее в пробирку типа «Эплендорф». Перестраиваемой микропипеткой (1—10 мкл) отбирают аликвоту 2 мкл

раствора нитрата палладия с массовой концентрацией 10 мг/см³ (п. 8.2.2), переносят в пробирку с раствором контрольного («холостого») опыта и тщательно перемешивают. Полученный раствор анализируют. Раствор контрольного («холостого») опыта анализируют без разведения.

Таблица 8
Фактор разбавления (*k*) раствора минерализата для навески (*M*, г)
для различных групп пищевых продуктов

Наименование сырья и продукции	Элемент	
	Cu	Zn
1	2	3
Мясо и птица	25 <i>M</i>	5 <i>M</i>
Колбасы и кулинарные изделия из мяса и птицы	25 <i>M</i>	5 <i>M</i>
Консервы мясные и мясо-растительные	25 <i>M</i>	5 <i>M</i>
Субпродукты животных и птиц	50 <i>M</i>	5 <i>M</i>
Почки и продукты их переработки	50 <i>M</i>	5 <i>M</i>
Яйца	20 <i>M</i>	5 <i>M</i>
Яичный порошок	50 <i>M</i>	10 <i>M</i>
Молоко и кисломолочные изделия	10 <i>M</i>	1 <i>M</i>
Молоко сгущенное	10 <i>M</i>	1 <i>M</i>
Молоко сухое	10 <i>M</i>	1 <i>M</i>
Сыры и творожные изделия	20 <i>M</i>	5 <i>M</i>
Рыба свежая, охлажденная мороженая, консервы	10 <i>M</i>	1 <i>M</i>
Икра, моллюски и ракообразные	50 <i>M</i>	10 <i>M</i>
Хлеб	20 <i>M</i>	1 <i>M</i>
Зерновые и зернобобовые, мука, крупы, макаронные изделия, бараночные и сухарные изделия	50 <i>M</i>	2 <i>M</i>
Сахар-песок	10 <i>M</i>	1 <i>M</i>
Конфеты и подобные изделия	50 <i>M</i>	1 <i>M</i>
Какао, какао-порошок, шоколад	200 <i>M</i>	2 <i>M</i>
Печенье	50 <i>M</i>	1 <i>M</i>

Продолжение таблицы 8

1	2	3
Овощи, фрукты, ягоды свежие, свежемороженые и консервированные, грибы	$20M$	$1M$
Чай	$200M$	$5M$
Масло растительное, сливочное, маргарин, животные жиры	$5M$	$1M$
Соль поваренная	$10M$	$1M$
Крахмал	$20M$	$2M$
Желатин	$40M$	$6M$

9.5. Измерение концентрации элементов

9.5.1. Измерение концентрации элемента в разбавленном испытуемом растворе минерализата пробы и в растворе контрольного («холостого») опыта производят согласно техническому описанию и инструкции по эксплуатации АА спектрометра.

9.5.2. Аликвоту анализируемой пробы объемом 5 мкл (при использовании прибора «Квант-З.ЭТА») с помощью микропипетки вводят в графитовую печь электротермического атомизатора и включают программу нагрева графитовой печи. При использовании других спектрометров выбор аликвоты производят в соответствии с рекомендациями руководства по эксплуатации.

9.5.3. После окончания программы нагрева и индикации результатов измерения на дисплее персонального компьютера, считывают значение массовой концентрации элемента в анализируемом растворе.

9.5.4. Измерение концентрации в данной пробе производят два раза, регистрируя измеренные значения X_1 и X_2 . За результат измерения принимают среднее арифметическое значение:

$$X = \frac{X_1 + X_2}{2} \quad (2)$$

Расхождение между значениями X_1 и X_2 не должно превышать 5 %, т. е.:

$$\frac{|X_1 - X_2|}{X} \leq 0,05 \quad (3)$$

Если условие (3) не выполняется, измерения повторяют. При повторном нарушении условия (3) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

10. Вычисление результата анализа

Массовую долю элемента в пробах пищевых продуктов и пищевого сырья в мг/кг рассчитывают по формуле:

$$m = \frac{(X \cdot k - X_0) \cdot V}{M}, \text{ где} \quad (4)$$

X – массовая концентрация элемента в анализируемом растворе, мкг/дм³;

X_0 – массовая концентрация элемента в растворе контрольного опыта, мкг/дм³;

k – фактор разбавления, использованный при подготовке раствора пробы к анализу;

V – объем раствора минерализата, в который переведена навеска, дм³;

M – навеска пробы, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое значение результатов двух параллельных определений m_1 и m_2 :

$$\bar{m} = \frac{m_1 + m_2}{2}, \quad (5)$$

если расхождение между ними не превышает норматива оперативного контроля сходимости d :

$$|m_1 - m_2| \leq d, \text{ где} \quad (6)$$

$d = d_{\text{отн.}} \cdot \bar{m} / 100$. Значения $d_{\text{отн.}}$ приведены в табл. 3.

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

11. Форма представления результата анализа

Результат измерения массовой доли элемента в пробах пищевых продуктов и пищевого сырья в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде:

$$(\bar{m} \pm \Delta) \text{ мг/кг, где} \quad (7)$$

\bar{m} – массовая доля элемента в продукте, мг/кг;

Δ – абсолютная погрешность измерений массовой доли элемента (\bar{m}), мг/кг, при доверительной вероятности $P = 0,95$.

Значение Δ рассчитывают по формуле:

$$\Delta = \frac{\delta \cdot \bar{m}}{100}, \text{ где} \quad (8)$$

δ – значение относительной погрешности измерения массовой доли элемента, приведенное в табл. 3.

Значения массовой доли элемента в пробе \bar{m} и абсолютной погрешности (Δ) должны содержать одинаковое число знаков после запятой.

12. Контроль погрешности измерений

Контроль точности результатов анализа проводят согласно МИ 2335—95 [3].

12.1. Оперативный контроль сходимости

Оперативный контроль сходимости проводят для каждой анализируемой пробы пищевого продукта в соответствии с алгоритмом, приведенным в п. 10.

12.2. Оперативный контроль воспроизводимости

Образцами для контроля являются реальные пробы пищевых продуктов и пищевого сырья. Масса отобранный для контроля пробы должна соответствовать удвоенной массе, необходимой для проведения анализа по методике. Отобранные массы делят на две равные части и анализируют в точном соответствии с прописью методики в разное время, получая два результата (первичный – \bar{m}_1 , и

повторный – \bar{m}_2), причем в этом случае максимально варьируют условия проведения анализа; если возможно – анализ выполняют разные операторы, на разных приборах.

Оперативный контроль воспроизводимости проводят путем сравнения результата контрольной процедуры D_k , равного расхождению между двумя полученными результатами измерений (\bar{m}_1 и \bar{m}_2) с нормативом оперативного контроля воспроизводимости D , т. е.:

$$D_k = |\bar{m}_1 - \bar{m}_2| \leq D, \text{ где} \quad (9)$$

$D = D_{\text{отн.}} \cdot \bar{m} / 100$. Значения $D_{\text{отн.}}$ приведены в табл. 3.

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

12.3. Оперативный контроль погрешности (точности) методики

Оперативный контроль погрешности методики осуществляют с использованием образцов для контроля или методом добавок известного количества определяемого элемента в реальные пробы пищевых продуктов.

12.3.1. Алгоритм проведения оперативного контроля погрешности (точности) с использованием образцов для контроля. Образцами для оперативного контроля точности являются стандартные образцы состава пищевых продуктов или аттестованные смеси, приготовленные в соответствии с МИ 2334—95 [4]. Погрешность аттестованного значения определяемого элемента в образце для контроля не должна превышать третьей части величины погрешности методики для этого значения.

Алгоритм проведения оперативного контроля точности с применением образцов для контроля состоит в сравнении результата контрольной процедуры K_x , равного разности между результатом контрольного измерения аттестованной характеристики в образце для контроля \bar{m} и его аттестованным значением $m_{\text{ко}}$ с нормативом оперативного контроля точности – K .

Точность контрольного измерения – \bar{m} , а также точность результатов анализа рабочих проб, выполненных за период, в течение которого условия проведения анализа принимают стабильными и соответствующими условиям проведения контрольного измерения, признают удовлетворительной, если:

$$K_k = |\bar{m} - m_{ko}| \leq K, \text{ где} \quad (10)$$

K – норматив оперативного контроля погрешности.

Норматив оперативного контроля погрешности рассчитывают по формулам:

- при проведении внутрилабораторного контроля ($P = 0,90$):

$$K = 0,84 \cdot \delta \cdot \bar{m} / 100 \quad (11)$$

- при проведении внешнего контроля ($P = 0,95$):

$$K = \delta \cdot \bar{m} / 100 \quad (12)$$

При превышении норматива оперативного контроля погрешности контрольный эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива погрешности выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

12.3.2. Алгоритм проведения оперативного контроля погрешности (точности) с использованием метода добавок. Масса отобранный для контроля рабочей пробы должна соответствовать удвоенной массе, необходимой для проведения анализа по методике. Отобранныю массу пробы делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики и получают средний из 2 параллельных определений результат анализа исходной рабочей пробы – \bar{m} , ко второй делают добавку определяемого элемента (с использованием аттестованных градуировочных растворов), причем величина добавки должна составлять 50–150 % от содержания элемента в исходной пробе. Пробу с добавкой анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая средний из 2 параллельных определений результат анализа рабочей пробы с добавкой – m_g . Результат анализа пробы с введенной добавкой не должен выходить за верхнюю границу определяемых содержаний.

Сравнивают результат контрольной процедуры (K_k), равный разности между результатом контрольного измерения пробы с добавкой (m_g), пробы без добавки (\bar{m}) и величиной добавки (g) с нормативом оперативного контроля погрешности (K_d).

Результаты оперативного контроля погрешности методики считаются удовлетворительными, если выполняется условие:

$$K_k = |m_g - \bar{m} - g| \leq K_d \quad (13)$$

Норматив оперативного контроля погрешности (K_d) рассчитывают по формулам:

- при проведении внутрилабораторного контроля ($P = 0,90$):

$$K_d = 0,84 \sqrt{\Delta_1^2 + \Delta_2^2}, \text{ где} \quad (14)$$

Δ_1 и Δ_2 – абсолютные погрешности определения массовой доли элемента в пробе без добавки и с добавкой соответственно, рассчитываемые по формуле (8), для значений \bar{m} и m_g ;

- при проведении внешнего контроля ($P = 0,95$):

$$K_d = \sqrt{\Delta_1^2 + \Delta_2^2} \quad (15)$$

Если значение массовой доли элемента в исходной пробе продукта меньше нижней границы диапазона измерений, то добавка должна составлять величину, в 2–5 раз превышающую концентрацию, соответствующую нижней границе диапазона измерений элемента. В этом случае норматив оперативного контроля погрешности методики (для $P = 0,90$) рассчитывают по формуле:

$$K_d = 0,84 \cdot \Delta, \text{ где} \quad (16)$$

Δ – абсолютная погрешность определения массовой доли элемента в пробе с добавкой.

При превышении норматива оперативного контроля погрешности измерения повторяют. При повторном превышении норматива K_d выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

12.4. Периодичность контроля устанавливается самой лабораторией с учетом фактического состояния аналитических работ.

Список литературы

1. Сырье и продукты пищевые. Подготовка проб. Минерализация для определения токсичных элементов. ГОСТ 26929—94.
2. Определение содержания токсичных элементов в пищевых продуктах и продовольственном сырье. Методика автоклавной пробоподготовки. МУК 4.1.985—00.
3. Рекомендация. ГСИ. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа. МИ 2335—95.
4. Рекомендация. ГСИ. Смеси аттестованные. Общие требования к разработке. МИ 2334—95.

**Методика выполнения измерений массовой доли меди и цинка
в пищевых продуктах и продовольственном сырье
методом атомно-абсорбционной спектрометрии**

**Методические указания
МУК 4.1.991—00**

**Редакторы Барабанова Т. Л., Максакова Е. И.
Технический редактор Свиридова Л. В.**

Формат 60x88/16

Подписано в печать 31.01.01

Печ. л. 2,25

Тираж 3000 экз.

Заказ 3

ЛР № 021232 от 23.06.97 г.

**Министерство здравоохранения Российской Федерации
101431, Москва, Рахмановский пер., д. 3**

**Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован Издательским отделом
Федерального центра госсанэпиднадзора Минздрава России
125167, Москва, проезд Аэропорта, 11.
Отделение реализации, тел. 198-61-01**