

**ГОСТ Р 50548—93
(ИСО 5381—83)**

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПРОДУКТЫ ГИДРОЛИЗА КРАХМАЛА

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ ВОДЫ.
МОДИФИЦИРОВАННЫЙ МЕТОД КАРЛА ФИШЕРА**

Издание официальное

Б3 1—93/12

**ГОССТАНДАРТ РОССИИ
Москва**

к ГОСТ Р 50548—93 Продукты гидролиза крахмала. Определение содержания воды. Модифицированный метод Карла Фишера

В каком месте	Напечатано	Должно быть
Раздел 2	в продукте.	в продукте, предварительно растворенном в смеси метанола и формамида.
Раздел 3	$\text{H}_2\text{O} + \text{I}_2 + \text{SO}_2 + 3\text{C}_5\text{H}_5 \rightarrow$ $\rightarrow 2\text{C}_5\text{H}_5\text{NH} \cdot \text{H}_1 + \text{C}_5\text{H}_5\text{NSO}_3$ $\text{C}_5\text{H}_5\text{NO}_3 + \text{ROH}$ $\text{C}_5\text{H}_5\text{NHOSO}_2\text{OR}$ 2-метоксиэтила Этот продукт	$\text{H}_2\text{O} + \text{I}_2 + \text{SO}_2 + 3\text{C}_5\text{H}_5\text{N} \rightarrow$ $\rightarrow 2\text{C}_5\text{H}_5\text{N} \cdot \text{H}_1 + \text{C}_5\text{H}_5\text{N} \cdot \text{SO}_3$ $\text{C}_5\text{H}_5\text{N} \cdot \text{SO}_3 + \text{ROH} \rightarrow$ $\rightarrow \text{C}_5\text{H}_5\text{NH} \cdot \text{OSO}_2\text{OR}$ 2-метоксиэтанола Этот реагент
Пункт 4.3. Первый абзац второй абзац	Измельчают продукт размером отверстий 250 мкм. и оставлена в таком положении в течение 60 с.	Реактив измельчают размером отверстий 250 мкм,
Пункт 6.1. Пятый абзац	как указано в п. 4.1. на 0,2%	которая должна поддерживаться в течение 60 с (см. п. 6.3).
Пункт 6.2. Третий абзац	приготовление контрольного образца	как указано в п. 6.1. не более чем на 0,2%
Пункт 6.4.1	отверстий 500 мкм, в соответствии с требованиями	приготовление испытуемого образца
Пункт 6.4.1.2	Контрольная проба берут от контрольного образца	отверстий 500 мкм
Пункт 6.4.2 Пункт 6.4.2.1	контрольного образца	Испытуемая проба берут от испытуемого образца
Пункт 6.4.2.2	Помещают контрольную пробу образец	испытуемого образца
Пункт 6.4.3.1	4.1	Помещают испытуемую пробу
Пункт 6.4.3.2	контрольном образце	6.1
Пункт 6.4.3.3	масса контрольной пробы	испытуемом образце
Пункт 6.4.4	превышать обязательства	массы испытуемой пробы
Пункты 7.1, 7.1.2	пробы	превышать, %:
Пункт 7.2	Полностью извлекают	факторы
Раздел 8.	Приложение В	образца
Первый абзац	контрольных проб	Полностью выдвигают
второй абзац	не откупоривая титровочный сосуд	,
Приложение А.	P_1 и P_2	Приложение Б
Пункт А.2	С	испытуемых проб
Приложение В.	Г. А. Глонина, Л. П. Хорева	без откупоривания титровочного сосуда
Рис. 4. Подрисуночная подпись Информационные данные, Разработчики		R_1 и R_2 G Г. А. Глонина, Л. Н. Чубарова, Л. П. Хорева

(ИУС № 11—12 1993 г.)

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПРОДУКТЫ ГИДРОЛИЗА КРАХМАЛА

Определение содержания воды.
Модифицированный метод Карла Фишера

Starch hydrolysis products
Determination of water content
Modified Karl Fischer method

ГОСТ Р
50548—93

(ИСО 5381—83)

ОКП 91 8821

Дата введения 01.01.94

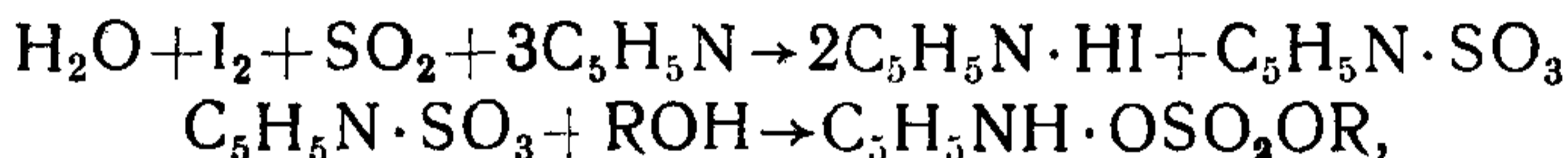
1. НАЗНАЧЕНИЕ И ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий стандарт устанавливает метод определения содержания воды в продуктах гидролиза крахмала.

2. СУЩНОСТЬ МЕТОДА

Реакция раствора йода, двуокиси серы, пиридина и 2-метоксиэтанола (стабилизированный реактив Карла Фишера) с водой, содержащейся в продукте, предварительно растворенном в смеси метанола и формамида.

3. РЕАКЦИИ



где R — радикал 2-метоксиэтанола.

4. РЕАКТИВЫ

Во время проведения химических анализов пользуются только реактивами известного аналитического качества и только дистиллированной водой или водой эквивалентной чистоты; содержание воды во всех растворителях должно быть меньше 0,1 % (*m/m*).

Издание официальное

© Издательство стандартов, 1993

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен без разрешения Госстандарта России

4.1. «Стабилизированный» реагент Карла Фишера

Данный стабилизированный реагент коммерчески доступен в форме готового раствора. Можно также приготовить этот реагент в лаборатории.

4.2. Растворитель метанол-формамид

Смешивают 700 см³ безводного метанола с 300 см³ безводного формамида.

С данным реагентом обращаться нужно с осторожностью.

4.3. Натрийтартрат кристаллический ($\text{Na}_2\text{C}_4\cdot\text{H}_4\text{O}_6\cdot2\text{H}_2\text{O}$) (вино-кислый натрий)

Этот реагент коммерчески доступен в форме «специально для реагента Карла Фишера». Если данное качество не будет получено, промывают имеющийся тартрат 10 см³ растворителя метанол-формамид и выполняют соответствующий контрольный холостой опыт.

Реактив измельчают таким образом, чтобы он прошел сквозь сито с номинальным размером отверстий 250 мкм. Содержание воды в этом гидрате составляет примерно 15,66% (m/m) и должно контролироваться сушкой в вакууме при температуре 150°C, пока не будет получена постоянная масса.

5. ОБОРУДОВАНИЕ

Обыкновенное лабораторное оборудование, а также указанное в пп. 5.1—5.4.

5.1. Пипетка с одним делением вместимостью 20 см³.

5.2. Приборы, в которые может вводиться образец, подлежащий химическому анализу.

5.2.1. Пробирка для взвешивания (для твердых материалов), состоящая из пробирки подходящего диаметра, чтобы позволить введение образца, и снабженная пробкой.

5.2.2. Шприц (для вязких жидкостей) вместимостью 10 см³ (см. приложение А).

5.2.3. Пипетки с одной отметкой (для жидких продуктов) соответствующих вместимостей.

5.3. Аппарат Карла Фишера для титрования или аналогичный прибор (см. приложение Б).

5.4. Аналитические весы.

6. ПОДГОТОВКА И ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

6.1. Подготовка оборудования

Реактивы должны стандартизироваться для ежедневной серии опытов, а аппараты устанавливаться в полном соответствии с инструкциями фирм-изготовителей.

Если аппарат остается в собранном виде в течение более 24 ч, то рекомендуется взятый реактив слить обратно в сосуд, а бюретку несколько раз наполнить, прежде чем приступить к серии титрований.

Если титровочный баллон данного прибора не использовался до или после своего опустошения, то вливают в него 20 см³ растворителя метанол-формамид с помощью пипетки или прибора, смонтированного на используемом аппарате.

Такое количество потребуется для того, чтобы погрузить концы платиновых электродов, имея в виду точную регулировку положения этих электродов, таким образом, чтобы не создавать препятствий мешалке во время ее вращения.

Регулируют скорость вращения мешалки и добавляют реактив Карла Фишера, пока не будет достигнута эквивалентная точка, которая должна поддерживаться в течение 60 с (см. п. 6.3).

В жидкость, оставшуюся в титровочном баллоне, можно добавлять последовательно образцы, которые подлежат химическому анализу. Когда баллон наполнится, опорожняют его путем отсасывания, пользуясь сифонной трубкой, введенной в круглое отверстие в крышке или через клапан на дне баллона.

6.2. Стандартизация реактива Карла Фишера

Взвешивают с точностью до 0,5 мг примерно 500—700 мг натрийтартрата (в соответствии с типом аппарата) в пробирке для взвешивания и вводят его в титровочный баллон. Взвешивают трубку снова, чтобы определить точно массу (m_0) введенного натрийтартрата.

Оставляют на 3 мин, чтобы дать натрийтартрату раствориться.

Потом титруют, пользуясь реактивом Карла Фишера, пока снова не будет достигнута эквивалентная точка, как указано в п. 6.1. Замечают объем (V_0) использованного реактива. Повторяют определение, пока два следующих друг за другом титрования не будут отличаться от среднего не более чем на 0,2 %.

6.3. Поправка

На дисперсию образцов и на экстракцию воды, содержащейся в этих образцах, требуется время, а значение титра в течение этого периода может измениться. Вот почему необходимо сделать, принимая во внимание это изменение, поправку, взяв то же самое время для стандартизации реактива.

6.4. Определение

С. 4 ГОСТ Р 50548—93

6.4.1. Приготовление испытуемого образца

6.4.1.1. Жидкие и вязкие продукты

Смешивают лабораторный образец. Если необходимо, слегка подогревают, чтобы получить однородную смесь.

6.4.1.2. Твердые продукты

Измельчают лабораторный образец таким образом, чтобы он легко проходил сквозь сито с номинальным размером отверстий 500 мкм.

6.4.2. Испытуемая проба

6.4.2.1. Жидкие или вязкие продукты

Пользуясь пипеткой или специальным шприцем, берут от испытуемого образца такое количество, чтобы при пользовании бюреткой вместимостью 25 см³ потребовался объем реактива Карла Фишера, равный примерно 20 см³, что соответствует приблизительно 120 мг воды.

6.4.2.2. Твердые продукты

В пробирке для взвешивания взвешивают с точностью до 0,1 мг такое количество испытуемого образца, чтобы потребовался, при пользовании бюреткой вместимостью 25 см³, объем реактива Карла Фишера, равный примерно 20 см³.

6.4.3. Титрование

6.4.3.1. Помещают испытуемую пробу в титровочный баллон по возможности быстрее и определяют точную массу, добавляемую в случае с твердыми продуктами или с вязкими жидкостями, взвешивая заново пробирку для взвешивания или шприц.

6.4.3.2. Включают мешалку и мешают, пока проба полностью не растворится, чтобы дать возможность полностью экстрагироваться воде. Замечают время, необходимое для получения хорошей дисперсии.

6.4.3.3. Титруют реагентом Карла Фишера, как указано в п. 6.1, пока не будет достигнута эквивалентная точка.

Примечания.

1 Реактив Карла Фишера имеет очень темный цвет. Рекомендуется, чтобы градуировки на бюретке считывались по верху колонки жидкости, а не по дну мениска.

2 Если пользуются автоматическим прибором, бюретка наполняется таким образом, чтобы дно мениска находилось на одном и том же уровне, что и градуировка на бюретке. Следовательно, необходимо к каждому показанию добавлять 0,1 см³, чтобы принимать его во внимание.

6.4.4. Число определений

Выполняют два определения на одном и том же испытуемом образце.

7. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

7.1. Метод расчета и формулы

7.1.1. Водный эквивалент реактива Карла Фишера

Водный эквивалент (T) реактива Карла Фишера, выражаемый в миллиграммах воды в пересчете на кубический сантиметр реактива, вычисляют по формуле

$$T = \frac{m_0 \times H}{100 \times V_0},$$

где m_0 — масса натрийтартрата, использованная для стандартизации, мг;

H — содержание воды, выраженное к массе использованного натрийтартрата по п. 4.3, %;

V_0 — объем реактива Карла Фишера, использованный для стандартизации, см³.

7.1.2. Содержание воды в продукте

Содержание воды (H), выраженное в процентах к массе, вычисляют по формуле

$$H = \frac{V \times T \times 100}{m},$$

где V — объем реактива Карла Фишера, использованный для титрования, см³;

m — масса испытуемой пробы, мг;

T — водный эквивалент реактива Карла Фишера, выражаемый в миллиграммах воды в пересчете на кубический сантиметр реактива.

В качестве результата берут среднее арифметическое результатов двух определений при условии, что требование на повторимость удовлетворяется.

7.2. Повторимость

Разница между результатами двух определений, выполненных одновременно или в быстрой последовательности одно за другим на одном и том же образце одним химиком-аналитиком, не должна превышать, %:

- 0,05 для содержания воды ниже 1 % (m/m);
- 0,1 для содержания воды между 1 и 10 % (m/m);
- 0,15 для содержания воды между 10 и 20 % (m/m);
- 0,2 для содержания воды выше 20 % (m/m).

8. ПРОТОКОЛ АНАЛИЗА

В протоколе анализа должны быть указаны метод и полученные результаты. Должны быть приведены все детали, не указанные в настоящем стандарте или необязательные, а также все другие факторы, которые могли повлиять на результаты анализа.

В протокол анализа включают всю информацию, необходимую для полной идентификации образца.

ПРИЛОЖЕНИЕ А
Обязательное

**СПЕЦИАЛЬНЫЙ ШПРИЦ ДЛЯ ДОБАВЛЕНИЯ ОБРАЗЦОВ В ФОРМЕ
ВЯЗКИХ ЖИДКОСТЕЙ И МЕТОД ЕГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ**

А.1. Способ составления прибора (см. рис. 1)

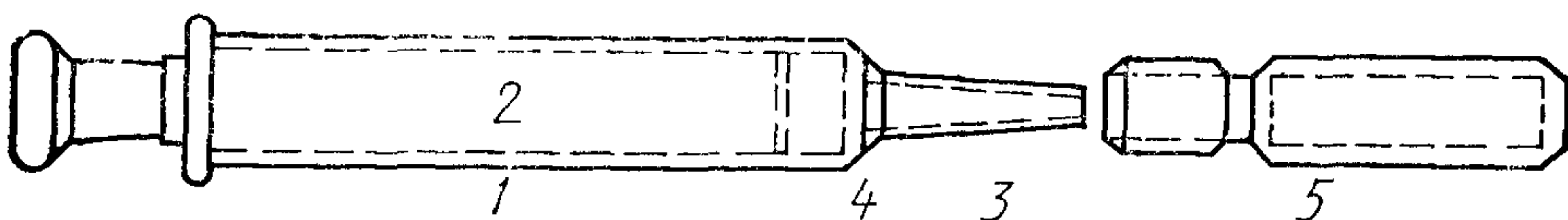
Берут шприц номинальной вместимостью 10 см³ и срезают его конец.

Пользуясь точилом конической формы, расширяют отверстие на маленьком конце, пока оно не станет размером 8—9 мм.

Берут стандартное 10/24 конической формы пришлифованное охватывающее стеклянное соединение и приклеивают его большой конец эпоксидной смолой.

Насаживают патрубок, состоящий из трубы со стандартным 10/19 конической формы пришлифованным стеклянным охватывающим соединением.

Специальный шприц



1 — корпус шприца; 2 — поршень; 3 — стандартное конической формы охватываемое стеклянное соединение; 4 — шейка из эпоксидной смолы; 5 — присоединяемый патрубок с коническим стеклянным охватывающим соединением

Рис 1

А.2. Метод использования

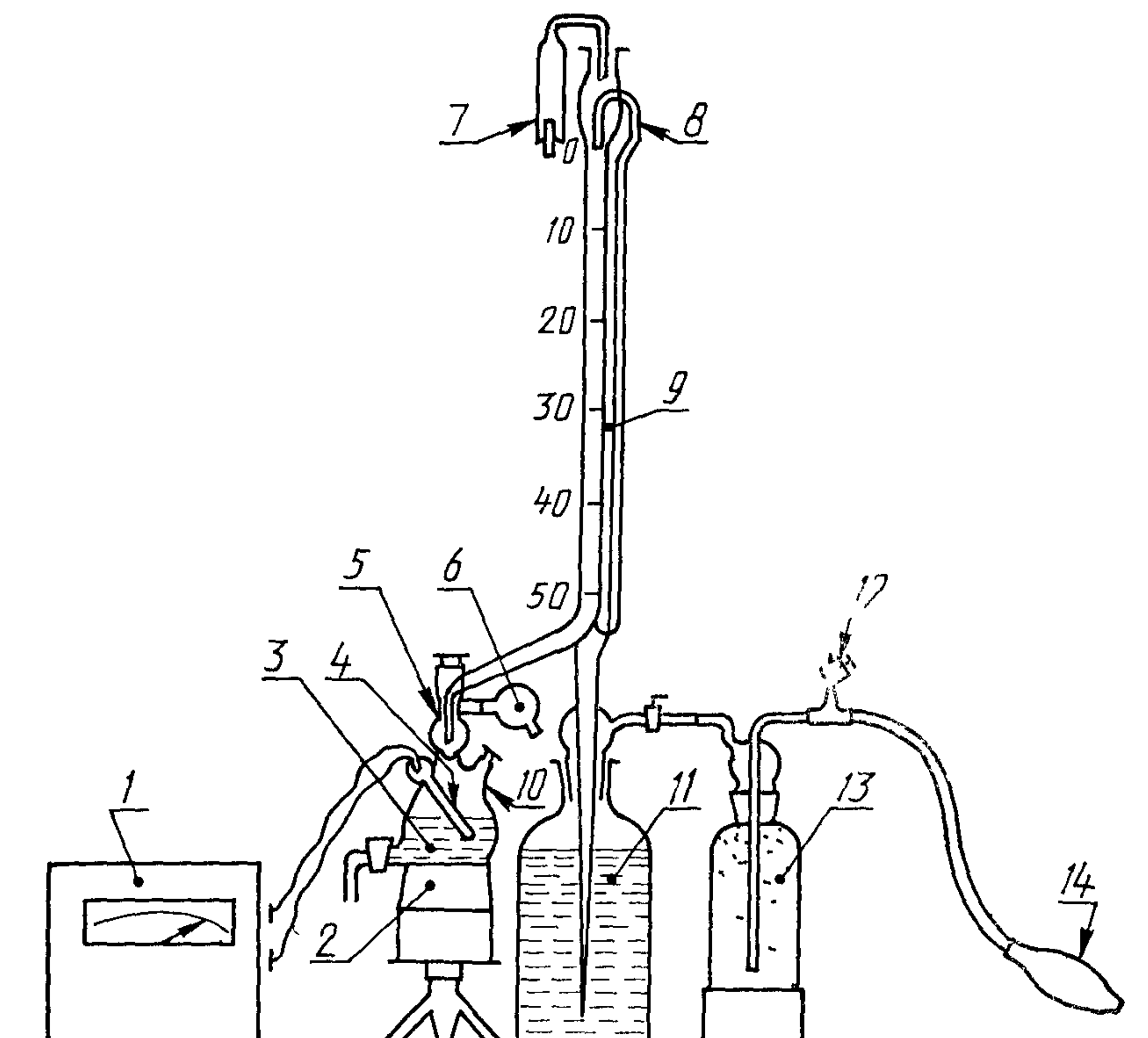
Насаживают патрубок на модифицированный шприц и погружают конец с патрубком в вязкую жидкость таким образом, чтобы конец патрубка находился непосредственно под ее поверхностью.

Полностью выдвигают поршень шприца и держат его в этом положении до тех пор, пока не всосется в шприц требуемое количество образца. Отсоединяют поршень, освобождают шприц от образца и отсоединяют патрубок. Вытирают конец модифицированного шприца, чтобы удалить избыток жидкости, и накрывают его небольшой резиновой грушей. Взвешивают шприц с его содержимым.

Удаляют резиновую грушу и вставляют конец шприца в отверстие титровочного сосуда аппарата Карла Фишера для введения в него образца. Вдавливают поршень, чтобы выпустить содержимое шприца, вынимают шприц, закупоривают отверстие титровочного сосуда, надевают обратно резиновую грушу на конец шприца и, чтобы точно определить массу введенного в титровочный сосуд образца, взвешивают шприц повторно.

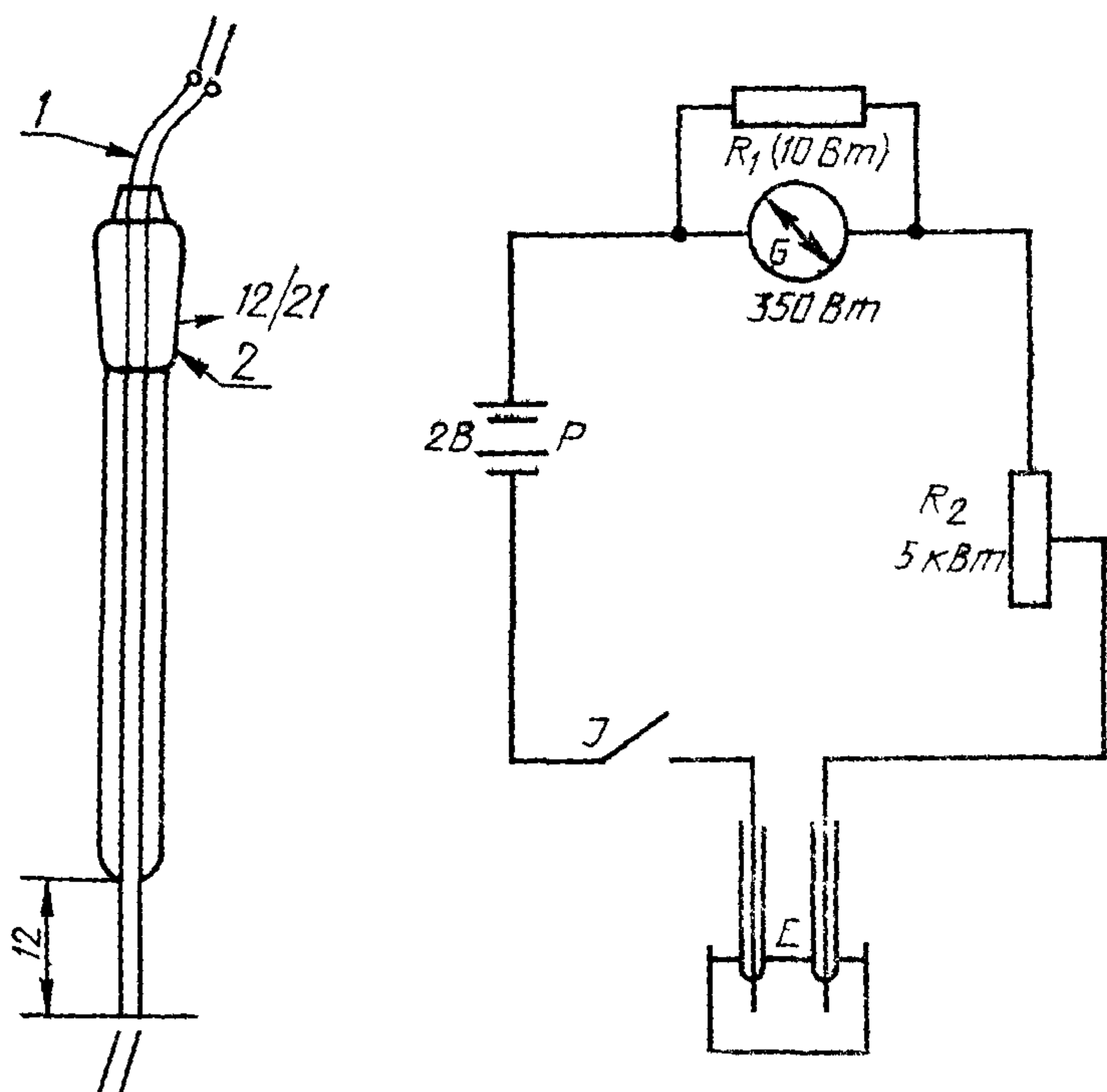
ПРИЛОЖЕНИЕ Б
Обязательное

СХЕМА АППАРАТА КАРЛА ФИШЕРА



1 — электрометрическое устройство для обнаружения конечной точки (см. рис. 4);
2 — электромагнитная мешалка, 3 — пластина из мягкой стали покрытая стеклом или ПТФЭ (политетрафторэтилен), 4 — платиновые электроды (см. рис. 3), 5 — сферическое соединение из матового стекла, стандарт 29 (28/15), 6—7 — предохранительная трубка с безводным алюминий натрийсиликатом, 8 — автоматическая бюретка вместимостью 25—50 см³, градуированная на 0,5 см³, 9 — трубка снабженная «вакциниальным колпачком» обеспечивающим введение жидкости в пробу с помощью шприца без откупоривания титровочного сосуда и защищающим от атмосферной влаги, 10 — титровочный сосуд, 11 — бутыль с реагентом Карла Фишера, 12 — зажим винтового типа, 13 — бутыль наполненная осушителем, 14 — резиновая груша

Рис 2



Платиновые электроды:

1 — медные проволочки, одна из которых изолирована пластиковой оболочкой,
2 — коническое соединение из стекла,
стандарт 12/21

Рис. 3

Цель электрометрического устройства для обнаружения конечной точки

P — батарея

J — выключатель

E — платиновые электроды,

R_1 и R_2 — реостаты,

G — гальванометр

Рис. 4

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Техническим комитетом ТК 250
«Крахмал и крахмалопродукты»

РАЗРАБОТЧИКИ

И. И. Кирюхина, канд. техн наук, Г. А. Глонина, Л. Н. Чубарова, Л. П. Хорева

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением
Госстандарта России от 02.04.93 № 103

Настоящий стандарт разработан методом прямого применения международного стандарта ИСО 5381—83 «Продукты гидролиза крахмала. Определение содержания воды. Модифицированный метод Карла Фишера» и полностью ему соответствует

3. Срок проверки — 1998 г., периодичность проверки — 5 лет

Редактор Т И Васilenко
Технический редактор В Н Малькова
Корректор В И. Кануркина

Сдано в набор 21 04 93 Подп в печ 19 08 93 Усл печ л 0,70 Усл кр отт 0,70
Уч изд л 0 47. Тир 374. С 419

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14
Тип. «Московский печатник», Москва, Лялин пер., 6. Зак. 334