

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

---

## **ЖИРЫ И МАСЛА ЖИВОТНЫЕ И РАСТИТЕЛЬНЫЕ**

**Определение бутилоксианизола (БОА)  
и бутилокситолуола (БОТ) методом газожидкостной  
хроматографии**

Издание официальное

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ****ЖИРЫ И МАСЛА ЖИВОТНЫЕ И РАСТИТЕЛЬНЫЕ****Определение бутилоксианизола (БОА) и бутилокситолуола (БОТ) методом газожидкостной хроматографии**

Animal and vegetable fats and oils.  
Determination of butylhydroxyanisole (БНА) and Butylhydroxytoluene (БНТ). Gas-liquid chromatographic method

**ГОСТ Р**  
**50206—92**  
**(ИСО 6463—82)**

ОКС 67.120.1  
ОКСТУ 9209

Дата введения 1994—01—01

**1 Назначение и область применения**

Настоящий стандарт устанавливает метод определения массовой доли бутилоксианизола (*трет*-бутил-4-метоксифенол) (БОА) и бутилокситолуола (2,6-ди-*трет*-бутил-4-метоксифенол) (БОТ), используемых в качестве антиоксидантов в животных и растительных жирах и маслах, с помощью газожидкостной хроматографии.

**Примечание** — Настоящий метод позволяет также выполнять количественное определение содержания третбутилгидрохинона (ТБГХ).

**2 Ссылка**

ГОСТ 11254.

**3 Сущность метода**

Растворение жира или масла в соответствующем растворителе, прямое введение в газовый хроматограф и использование метода калибрования с внутренним стандартным раствором.

**4 Реактивы**

4.1 Газ-носитель; инертный газ (такой как азот, гелий или аргон), тщательно высушенный и содержащий менее 10 мг кислорода на 1 кг.

4.2 Вспомогательные газы:

водород, минимальная степень чистоты 99,9 %, без органических примесей;

воздух или кислород без органических примесей.

4.3 Дихлорметан или, в случае его отсутствия, сероуглерод, не содержащий примесей, которые могут повлиять на результаты при определении БОА и БОТ методом газожидкостной хроматографии.

**Предупреждение.** Дихлорметан и дисульфид углерода — токсичны. Кроме того, сероуглерод очень летуч и взрывоопасен. Необходимо соблюдать осторожность при работе с ними.

4.4 Метил ундеcanoат, минимальная степень чистоты 99 %.

4.5 Бутилоксианизол, минимальная степень чистоты 98 %.

4.6 Бутилокситолуол, минимальная степень чистоты 98 %.

**Издание официальное**

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

## 5 Аппаратура

Обычное лабораторное оборудование, а также указанное в 5.1—5.4.

5.1 Газовый хроматограф с пламенно-ионизационным детектором и записывающим устройством, включающий:

5.1.1 Инжектор вместе с одной из нижеописанных систем для удерживания нелетучих жиров и масел:

а) форколонка, заполненная силанизированной стеклянной ватой или стеклянными шариками;  
б) трубка, заполненная силанизированной стеклянной ватой, помещенная в инжектор (только в случае горизонтального инжектора).

5.1.2 Колонку из нержавеющей стали или стекла, позволяющую разделять БОА и БОТ, длиной приблизительно 2 м, с внутренним диаметром 2—4 мм, заполненную, например, промытой в кислоте силилированной кирпичной пылью<sup>1</sup>, обработанной 10 %-ным раствором метилполисилоксана<sup>2</sup>.

5.2 Колбы мерные вместимостью 10, 20 и 100 см<sup>3</sup>.

5.3 Пипетки градуированные вместимостью 1 и 2 см<sup>3</sup>.

5.4 Весы аналитические.

## 6 Обнаружение

См. ГОСТ 11254<sup>3</sup>.

## 7 Методика определения

### 7.1 Подготовка прибора

#### 7.1.1 Инжектор

Температура — 250 °С

Трубка или форколонка должна извлекаться после каждого рабочего дня и подготавливаться накануне при температуре испытания.

**Примечание** — Проверять время от времени работу форколонки, пропуская через хроматограф жир или масло известного состава.

#### 7.1.2 Печь и колонка

Температура при изотермических условиях: 160 °С.

Скорость потока газа-носителя: оптимальное значение устанавливает оператор.

Перед первым использованием через заполненную колонку пропускают газ-носитель в течение 24 ч при температуре 220 °С.

#### 7.1.3 Детектор

Температура — 250 °С.

Скорость потока вспомогательных газов:

водорода — приблизительно 20 см<sup>3</sup>/мин;

воздуха или кислорода — в соответствии с инструкцией изготовителя.

### 7.2 Калибрование

#### 7.2.1 Сущность метода

Используют метод внутреннего калибрования, при котором известное количество известного вещества, соответствующий пик которого не сближается с другими пиками, вводится в образец и проводится измерение пиков различных составляющих, которые корректируются с использованием соответствующих им калибровочных коэффициентов и сравниваются с полученным результатом измерения пика известного вещества.

#### 7.2.2 Стандартные смеси

##### 7.2.2.1 Внутренний стандартный раствор

Использовать в качестве внутреннего стандартного раствора раствор 30 мкг/см<sup>3</sup> метил ундеканоата, приготовленный следующим образом.

<sup>1</sup> Gas/Chrom с размером частиц 150—180 мкм (80—100 меш) также пригоден.

<sup>2</sup> ДС 200 [Кинематическая вязкость 1,25 м<sup>2</sup>/с (12500 cst)] также пригоден.

<sup>3</sup> Допускается применение ГОСТ 11254 до введения ИСО 5558 в качестве государственного стандарта.

Отвесить с точностью 0,1 мг 30 мг метил ундеканоата в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, разбавить растворителем до метки. Перенести 2 см<sup>3</sup> этого раствора с помощью пипетки в мерную колбу вместимостью 20 см<sup>3</sup> и довести объем растворителем до метки.

#### 7.2.2.2 Стандартные растворы антиокислителей

Отвесить с точностью 0,1 мг точно 100 г антиокислителя БОА или БОТ в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Довести объем растворителем до метки. Перенести 1 см<sup>3</sup> этого раствора с помощью пипетки в мерную колбу вместимостью 10 см<sup>3</sup> и довести объем растворителем до метки.

В пять мерных колб вместимостью по 10 см<sup>3</sup> каждая перенести с помощью пипетки 0,2—0,5—0,8—1 и 1,2 см<sup>3</sup> раствора антиокислителя. Добавить с помощью пипетки в каждую колбу 2 см<sup>3</sup> внутреннего стандартного раствора и довести объем растворителем до метки.

Эти пять растворов содержат соответственно 2, 5, 8, 10, 12 мкг антиокислителя на 1 см<sup>3</sup>.

**Примечание** — Проверить с помощью контрольного метода отсутствие интерференции с метил ундеканоатом. Если она имеет место, следует использовать в качестве внутреннего стандартного раствора метилмирикат.

#### 7.2.3 Определение калибровочного коэффициента и построение калибровочного графика

Ввести каждый раствор в хроматограф и вычислить коэффициент ( $K$ ) по формуле

$$K = \frac{A_a}{A_s} \cdot \frac{m_s}{m_a},$$

где  $A_a$  — площадь пика, соответствующего антиокислителю;

$A_s$  — площадь пика, соответствующего внутреннему стандартному раствору;

$m_a$  — масса стандартного раствора антиокислителя, г;

$m_s$  — масса внутреннего стандартного раствора, г.

Если требуется, то построить график, откладывая на оси ординат отношения площадей пиков, соответствующих антиокислителю, к площади пика, соответствующего внутреннему стандартному раствору, а на оси абсцисс — концентрации антиокислителя во введенных растворах.

#### 7.3 Определение

Отвесить с точностью до 1 мг 1 г жира или масла и перенести его в мерную колбу вместимостью 10 см<sup>3</sup>. Добавить 2 см<sup>3</sup> внутреннего стандартного раствора и довести объем растворителем до метки.

Убедиться, что мерная колба каждый раз закрыта пробкой. Ввести  $1 \cdot 10^{-3}$ — $7 \cdot 10^{-3}$  см<sup>3</sup> смеси в хроматограф.

## 8 Выражение результатов

Массовую долю БОА или БОТ ( $X$ ), мг/кг, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_s \cdot A_a}{m \cdot A_s \cdot K},$$

где  $m$  — масса навески, г;

$m_s$  — масса добавленного внутреннего стандартного раствора (приблизительно 60 мкг), мкг;

$A_a$  — площадь пика, соответствующего антиокислителю;

$A_s$  — площадь пика, соответствующего внутреннему стандартному раствору;

$K$  — коэффициент пропорциональности, учитывающий внутренний стандартный раствор.

## 9 Протокол испытания

В протоколе испытания должны быть указаны:  
используемый метод и полученные результаты;  
все условия испытания, не оговоренные в настоящем стандарте;  
другие факторы, которые могут повлиять на результаты.

Протокол испытания должен содержать необходимую информацию для полной идентификации образца.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

**1 ПОДГОТОВЛЕН И ВНЕСЕН** Всесоюзным научно-исследовательским и конструкторским институтом мясной промышленности

**2 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ** Постановлением Госстандарта России от 28.08.92 № 1062

Настоящий стандарт подготовлен методом прямого применения международного стандарта ИСО 6463—82 «Жиры и масла животные и растительные. Определение бутилоксианизола (БОА) и бутилокситолуола (БОТ). Метод газожидкостной хроматографии» и полностью соответствует ему

**3 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ**

**4 ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела
ГОСТ 11254—85	2; 6

**5 ПЕРЕИЗДАНИЕ**