

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ВИНА И ВИНОМАТЕРИАЛЫ, СОКИ ПЛОДОВО-ЯГОДНЫЕ СПИРТОВАННЫЕ

методы определения титруемых кислот

ГОСТ 14252-73

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

вина и виноматериалы, соки плодово-ягодные спиртованные

Методы определения титруемых кислот

ΓΟCT 14252—73

Wines and wine materials, spirit fruit-and-berry juices Methods for determination of titrating acids

OKCTY 9109

Дата введения

01.01.75

Настоящий стандарт распространяется на виноградные, плодовые, шампанские и игристые вина и виноматериалы, плодовоягодные спиртованные соки и устанавливает методы определения в них массовой концентрации титруемых кислот кислотно-основным титрованием с применением индикатора бромтимолового синего и с применением потенциометра.

Требования настоящего стандарта являются обязательными.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

1. ОПРЕДЕЛЕНИЕ МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ ТИТРУЕМЫХ КИСЛОТ С ПРИМЕНЕНИЕМ ИНДИКАТОРА

1.1. Сущность метода

Метод основан на титровании определенного объема вина, виноматериалов раствором едкой щелочи до получения нейтральной реакции (рН 7,0), устанавливаемой с помощью индикатора.

1.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Весы по ГОСТ 24104—88 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г и 3-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 1 кг.

Колбы 1—100—2 или 2—100—2; 1—1000—2 или 2—1000—2 по ГОСТ 1770—74.

Колбы Кн-250 по ГОСТ 25336—82.

Пипетки 1-2-1 или 4-2-1; 2-2-5 или 3-2-5; 2-2-10 или 3-2-10 по ГОСТ 29227-91.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

- 🕲 Издательство стандартов, 1973
- С Издательство стандартов, 1994 Переиздание с изменениями

Цилиндры 1—50 или 3—50; 1—500 по ГОСТ 1770—74. Колбы с тубусом 1—1000 по ГОСТ 25336—82.

Насос водоструйный по ГОСТ 25336-82 или насос Комовско-

Бюретки 1—2—25—0,1 по ГОСТ 29251—91.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77 или калия гидроокись по ГОСТ 24363—80, растворы c (NaOH или КОН) = 0,1 моль/дм³ и c (NaOH) = 1 моль/дм³ готовят по ГОСТ 25794.1—83 или из стандарт-титра.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Калий фосфорно-кислый однозамещенный по ГОСТ 4198—75. Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 5962—67.

Бромтимоловый синий.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

1.3. Подготовка к анализу

1.3.1. Приготовление раствора бромтимолового синего

0,4 г бромтимолового синего растворяют в 20 см3 этилового спирта в мерной колбе вместимостью 100 см3 и объем доводят свежекипяченой и охлажденной до 20°C дистиллированной водой до метки.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

1.3.2. Приготовление буферного раствора рН 7,0

107,30 г однозамещенного фосфорно-кислого калия растворяют 500 см3 раствором гидроокиси натрия с концентрацией 1 моль/дм³ в мерной колбе вместимостью 1000 см³ и объем доводят свежекипяченой и охлажденной до 20°C дистиллированной водой до метки.

1.3.3. Для удаления двуокиси углерода около 50 см³ вина, виноматериалов взбалтывают 1-2 мин (шампанские и игристые вина, виноматериалы — 3—4 мин) в колбе вместимостью 1000 см3, под вакуумом, создаваемым вакуумным насосом. Удаление двуокиси углерода из тихих вин, виноматериалов, плодово-ягодных спиртованных соков можно производить также с помощью нагревания. Для этого в коническую колбу отмеряют пипеткой 10 см3 вина, виноматериалов, плодово-ягодных спиртованных соков, добавляют 25 см³ дистиллированной воды и доводят до кипения.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

1.4. Проведение анализа

1.4.1. При удалении двуокиси углерода нагреванием к доведенному до кипения вину, виноматериалам, плодово-ягодному спиртованному соку добавляют 1 см³ раствора бромтимолового синего и титруют раствором гидроокиси натрия или калия с концентрацией 0,1 моль/дм3 до появления зелено-синей окраски, а затем сразу же приливают 5 см³ буферного раствора. Полученный раствор служит раствором сравнения. Затем в другую коническую колбу отмеряют 10 см³ вина, виноматериалов, плодово-ягодного спиртованного сока, 30 см³ дистиллированной воды, нагревают до кипения, добавляют 1 см³ раствора бромтимолового синего и титруют раствором гидроокиси натрия или калия с концентранной 0.1 мону/ку³ до положения суроский учествором. цией 0.1 моль/дм3 до появления окраски; идентичной окраске раствора сравнения.

При удалении двуокиси углерода под вакуумом в коническую колбу наливают 25 см³ свежекипяченой охлажденной дистиллироколбу наливают 25 см³ свежекипяченой охлажденной дистиллированной воды, 1 см³ раствора бромтимолового синего, 10 см³ дегазированного вина, виноматериалов, титруют раствором гидроокиси натрия или калия с концентрацией 0,1 моль дм³ до появления зелено-синей окраски и сразу же добавляют 5 см³ буферного раствора. Полученный раствор служит раствором сравнения. Затем в другую коническую колбу наливают 30 см³ свежекипяченой охлажденной дистиллированной воды, 1 см³ раствора бромтимолового синего, 10 см³ дегазированного вина, виноматериалов и титруют раствором гидроокиси натрия или калия с концентрацией 0,1 моль/дм³ до появления окраски, идентичной окраске раствора сравнения створа сравнения.

1.4.2. При арбитражных анализах раствор сравнения готовят для каждого образца вина, виноматерналов, плодово-ягодных спиртованных соков.

В остальных случаях один раствор сравнения можно готовить ежедневно для каждой серин вин, виноматериалов, плодово-ягодных спиртованных соков одного наименования. 1.4.1—1.4.2 (Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

- 1.5. Обработка результатов
- 1.5.1. Массовую концентрацию титруемых кислот (X) выражают в $\Gamma/дм^3$ в пересчете на винную кислоту для виноградных вин, виноматериалов и в пересчете на яблочную кислоту для плодовых вин, виноматериалов, вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot K \cdot 1000}{10},$$

- где V объем раствора гидроокиси натрия или калия с кон-центрацией 0,1 моль/дм³, израсходованный на титро-вание 10 см³ вина, виноматериалов, см³; K масса кислоты, г, соответствующая 1 см³ раствора
 - гидроокиси натрия или калия с концентрацией 0,1 моль/дм³ и равная для винной кислоты 0,0075, для яблочной 0,0067;

- 1000 коэффициент пересчета результатов на 1 дм3;
 - 10 объем исследуемого вина, виноматериалов, взятый для титрования, см³.

Для плодово-ягодных спиртованных соков обработка результатов — по ГОСТ 28539—90.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2, 3).

1.5.2. Вычисление проводят до второго десятичного знака. За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений и округляют до первого десятичного знака.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

- 1.5.3. Допускаемое абсолютное расхождение между результатами двух параллельных определений при доверительной вероятности P = 0.95 не должно превышать 0.04 г/дм^3 .
- 1.5.4. Допускаемое абсолютное расхождение между результатами двух измерений, полученными в разных лабораториях для одной партии при доверительной вероятности $P\!=\!0.95$, не должно превышать $0.2~\mathrm{r/дm^3}$.
 - 1.5.3; 1.5.4. (Введены дополнительно, Изм. № 2).

2. ОПРЕДЕЛЕНИЕ МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ ТИТРУЕМЫХ КИСЛОТ С ПРИМЕНЕНИЕМ ПОТЕНЦИОМЕТРА

2.1. Сущность метода

Метод основан на титровании определенного объема вина, виноматериалов раствором едкой щелочи до получения нейтральной реакции, устанавливаемой с помощью потенциометра.

2.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Весы по ГОСТ 24104—88 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г и 3-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 1 кг.

Потенциометр по ГОСТ 7164—78.

Пипетки 2-2-10 или 3-2-10 по ГОСТ 29227-91.

Бюретки 1—2—25—0,1 по ГОСТ 29251—91.

Стаканы Н-1—50 и Н-2—50 по ГОСТ 25336—82.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77 или калия гидроокись по ГОСТ 24363—80, раствор c (NaOH или КОН) = 0,1 моль/дм³, готовят по ГОСТ 25794.1—83 или из стандарт-титра.

2.1; 2.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

2.3. Проведение испытания

Потенциометр настраивают согласно инструкции. В стакан отмеряют 10 см³ вина, виноматериалов, плодово-ягодных спирто-

ванных соков, из которых предварительно удаляют двуокись углерода под вакуумом, как указано в п. 1.3.3, добавляют 10 см³ свежекипяченой охлажденной дистиллированной воды и титруют раствором гидроокиси натрия или калия с концентрацией 0,1 моль/дм³, наблюдая за показаниями потенциометра. Титрование заканчивают при рН 7,0.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

2.4. Обработка результатов

2.4.1. Обработку результатов проводят, как указано в п. 1.5.

(Измененная редакция; Изм. № 2).

информационные данные

- 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Минпищепромом СССР РАЗРАБОТЧИКИ
 - **Н. А. Мехузла**, канд. техн. наук; **О. С. Захарина**, канд. биол. наук
- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 23.07.73 № 1796
- 3. B3AMEH FOCT 14252—69
- 4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ΓΟCT 1770—74 ΓΟCT 4198—75 ΓΟCT 4328—77 ΓΟCT 5962—67 ΓΟCT 6709—72 ΓΟCT 7164—78 ΓΟCT 24104—88 ΓΟCT 24363—80 ΓΟCT 25336—82 ΓΟCT 25794.1—83 ΓΟCT 28539—90 ΓΟCT 29227—91 ΓΟCT 29251—91	1 2 1.2; 2 2 1.2; 2.2 1.2; 2.2 2 2 1.2; 2 2

- 5. Срок действия продлен до 01.07.95 Постановлением Госстандарта СССР от 03.08.89 № 2522
- 6. ПЕРЕИЗДАНИЕ (октябрь 1993 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, утвержденными в октябре 1985 г., августе 1989 г., декабре 1990 г. (ИУС 5—85, 12—89, 4—91)

Редактор Л. В. Афанасенко Технический редактор О. Н. Никитина Корректор В. И. Кануркина

Сдано в наб. 24.11.93.

Подп. в печ. 22.12.93, Усл. п. л. 0,47. Уч.-изд. л. 0,45. Тир. 784 экз. С 912.

Усл. кр.-отт. 0,47.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14. Тин. «Московский печатнык». Москва, Лялин пер., 6. Зак. 539