



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ  
СОЮЗА ССР

---

ПРОДУКТЫ И НАПИТКИ  
ПИЩЕВЫЕ И ВКУСОВЫЕ

МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ МЫШЬЯКА

ГОСТ 5512—50

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ ССР ПО СТАНДАРТАМ  
Москва

**ПРОДУКТЫ И НАПИТКИ  
ПИЩЕВЫЕ И ВКУСОВЫЕ**

**Методы определения мышьяка**

Food and flavouring products and drinks.  
Methods for determination of arsenic

**ГОСТ  
5512—50**

Утвержден Всесоюзным комитетом стандартов при Совете Министров Союза ССР  
14 июля 1950 г. Срок действия установлен

с 01.08.50

до 01.01.92

**Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт распространяется на методы определения мышьяка в пищевых и вкусовых продуктах и напитках.

Применение метода устанавливается в стандартах, ведомственных технических условиях или иной технической документации на каждый вид пищевых и вкусовых продуктов и напитков.

**I. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ**

1. Для проведения определения применяется следующая аппаратура:

- а) приборы для выделения мышьяка (в тексте);
- б) колбы Кьельдаля емкостью 100; 250 и 500 см<sup>3</sup>;
- в) колбы конические емкостью 100 и 200 см<sup>3</sup>;
- г) колбы мерные емкостью 50 см<sup>3</sup>;
- д) пробирки химические;
- е) сетки асbestовые;
- ж) чашки фарфоровые диаметром около 7 см;
- з) штативы железные;
- и) стаканчики для взвешивания.

2. Для проведения определения применяются следующие реактивы и материалы:

- а) гидразин сернокислый по ГОСТ 5841—74;
- б) калий хлористый по ГОСТ 4234—77 в кристаллах;
- в) кислота азотная по ГОСТ 4461—77 (плотность 1,4), концентрированная и 10%-ный раствор;

г) кислота серная по ГОСТ 4204—77 (плотность 1,835), концентрированная, 1 : 4 и 1: 8 (по объему);

д) кислота соляная по ГОСТ 3118—77 (плотность 1,1885), 10%-ный раствор;

е) мышьяк, типовой раствор: 13,2 мг перекристаллизованного и очищенного возгонкой мышьяковистого ангидрида растворяют в небольшом количестве 10%-ного раствора едкого натра; раствор переводят в колбу Кельдаля емкостью 100 см<sup>3</sup>, смывают остаток из стаканчика небольшим количеством дистиллированной воды в ту же колбу, добавляют 10 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты (без As) и содержимое колбы нагревают, укрепив последнюю на штативе до появления паров серной кислоты; затем раствор охлаждают и, добавив к нему 0,1 г гидразина сернокислого через стеклянную трубку, не доходящую до содержимого колбы на несколько сантиметров, нагревают до кипения, которое поддерживают 10 мин; охлажденный раствор количественно переводят в мерную литровую колбу и добавляют дистиллированную воду до метки; 1 см<sup>3</sup> такого раствора содержит 0,01 мг As или 10 $\gamma$  As; для приготовления рабочего раствора 10 см<sup>3</sup> типового раствора разводят в мерной колбе емкостью 100 см<sup>3</sup>; 1 см<sup>3</sup> рабочего раствора содержит 0,001 мг As;

ж) натр едкий по ГОСТ 4328—77;

з) олово хлористое в кристаллах по ГОСТ 36—78;

и) парафин, 5%-ный раствор в петролейном эфире;

к) реактив антипириновый: 1 г чистого антипирина и 2 г йодистого калия по ГОСТ 4232—74 растворяют в 30 см<sup>3</sup> дистиллированной воды;

л) ртуть бромная; продажную бромную ртуть помещают в фарфоровую чашку и, покрыв воронкой, нагревают на песочной бане; для охлаждения стекки воронки покрывают слоем мокрой фильтровальной бумаги; 2,5 г очищенной бромной ртути растворяют в 50 см<sup>3</sup> этилового спирта;

м) свинец уксуснокислый по ГОСТ 1027—67 (СТ СЭВ 263—76), 5%-ный раствор;

н) спирт этиловый по ГОСТ 5962—67;

о) цинк металлический;

п) эфир петролейный;

р) эфир серный;

с) бромно-ртутная бумажка; беззольные фильтры разрезают на полоски (кружки) необходимых размеров, погружают на 1—2 мин в спиртовой раствор бромной ртути, укладывают на стеклянные палочки и сушат; бромно-ртутные бумажки хранят в темной склянке с хорошо притертой пробкой, в темном месте;

т) проволока медная.

3. Перед началом исследования проводится контрольный опыт на чистоту реактивов.

Применяемые реагенты и материалы не должны содержать мышьяка.

## II. ОТБОР ПРОБ И ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

4. Отбор проб производят по стандарту на соответствующий продукт, а в случае отсутствия стандарта — по ВТУ или иной технической документации.

5. В продуктах и напитках, в которых присутствие мышьяка не допускается, его определение производят качественными реакциями.

6. Для качественных реакций на мышьяк берут навески:  
для продуктов сухих и плотной консистенции

(мука, концентраты)	10 г
для продуктов с более значительным количеством влаги (консервы)	20 г
для жидких веществ (напитки)	25—50 см <sup>3</sup>

7. Для количественного определения мышьяка из отобранный пробы берут навеску, величина которой устанавливается по следующей таблице:

Номер п/п	Наименование продукта	Навеска, г
1	Дрожжи (белковая дрожжевая масса)	5
2	Желатина	10
3	Кислоты:	
	виннокаменная	10
	лимонная	10
	молочная	10
	уксусная концентрированная	1
	уксус столовый	20 см <sup>3</sup>
	фосфорная	10
4	Краска амарант	2
5	Кубики мясные	1
6	Пюре яблочное	10
7	Сера	1
8	Тальк	2

8. Для количественного определения мышьяка в пищевых и вкусовых продуктах и напитках, не перечисленных в таблице п. 7 настоящего стандарта, берут навеску, исходя из содержания сухого остатка в исследуемом веществе, в количестве около 5 г.

9. Взвешивания производят с точностью до 0,01 г.

10. Результаты испытаний мышьяка выражаются в мг на 1 кг или на 1 дм<sup>3</sup> продукта.

### III. КАЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ МЫШЬЯКА ЦИНКОКИСЛОТНЫМ МЕТОДОМ

11. В колбу емкостью 200 см<sup>3</sup> аппарата (см. черт. 1) для определения мышьяка вносят испытуемое вещество: жидкое — в количестве 25 см<sup>3</sup> и плотной консистенции — 10 г. К жидким веществам добавляют равный объем серной кислоты, разведенной 1:4; к веществам плотной консистенции добавляют 50 см<sup>3</sup> серной кислоты, разведенной 1 : 8. Содержимое колбы хорошо перемешивают и охлаждают (если нужно). К содержимому колбы (которое должно быть в холодном состоянии) добавляют 0,2 г хлористого олова и 2 г цинка, закрывают насадкой, содержащей вату, обработанную уксуснокислым свинцом, и колбу с полоской бромопротутной бумаги (пп. 22 и 23 настоящего стандарта) ставят в темное место. Если через один час при интенсивном выделении водорода (пузырьков) окраска бромно-протутной полоски не изменится, то считают, что мышьяк не обнаружен.

При положительной реакции присутствие мышьяка подлежат проверке второй качественной реакцией после выделения мышьяка на медную проволоку.

### IV. КАЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ МЫШЬЯКА ПОСЛЕ ВЫДЕЛЕНИЯ НА МЕДНУЮ ПРОВОЛОКУ

12. В коническую колбу емкостью 200 см<sup>3</sup> помещают навеску испытуемого вещества: 10 г — для сухого вещества, 20 г — для вещества с более значительным количеством влаги и 50 см<sup>3</sup> — для жидких веществ.

В колбу добавляют воду и серную кислоту в таком количестве, чтобы общий объем жидкости в колбе составлял 50—55 см<sup>3</sup> и содержал 5% серной кислоты; затем вносят 7 г хлористого калия, 0,2 г хлористого олова и хорошо очищенную наждачной бумагой и вытертую чистым полотенцем медную проволоку длиной около 1,5—2,0 см, согнутую в форме рейтера и подвешенную на стеклянном крючке. Содержимое колбы нагревают до кипения, отмечая время, и кипятят один час. По мере выкипания жидкости в колбу добавляют горячую дистиллированную воду до первоначального объема. По окончании опыта проволоку промывают погружением в дистиллированную воду, спирт и эфир, каждый раз удаляя избыток жидкости помещением проволоки на фильтровальную бумагу. После промывания эфиром проволоку оставляют на фильтровальной бумаге на 10—15 мин. В зависимости от количества мышьяка цвет проволоки изменяется от коричневатосерого до черного с зеленоватым оттенком.

13. Всюгоп палета с медной проволоки. Половину совершение сухой проволоки помещают в тонкостенный капил-

ляра, диаметр которого немного больше поперечного сечения проволоки. Один конец капилляра запаивают до внесения в него проволоки. Проволока должна доходить до дна капилляра. Запаянный конец капилляра нагревают боковой частью пламени спиртовой горелки так, чтобы дно капилляра только касалось пламени, и наблюдают за образованием белого налета на стенках капилляра у конца проволоки, обращенного к открытому концу капилляра. Если через несколько секунд после начала нагревания не получится налета, то дно капилляра вносят несколько глубже в пламя горелки, по чтобы пламя захватывало не более 2—3 мм края проволоки, и продолжают нагревать еще несколько секунд. Образовавшийся белый налет (при малых количествах мышьяка весьма незначительный), расположенный при правильном возгоне в виде кольца, рассматривают под микроскопом.

Образовавшийся возгон мышьяковистого ангидрида ( $\text{As}_2\text{O}_3$ ) состоит из кристаллов не всегда одинаковой формы, но всегда включающий кристаллы, имеющие форму октаэдров и тетраэдров с алмазным блеском, характерную для мышьяковистого ангидрида.

14. На медной проволоке выделяется также сурьма, если последняя присутствует в испытуемом продукте; при этом цвет проволоки изменяется в фиолетовый. При сильном нагревании конца капилляра, содержащего медную проволоку с налетом, сурьма возгоняется, образуя кристаллы, форма которых имеет большое сходство с кристаллами мышьяковистого ангидрида.

15. Для отличия сурьмы от мышьяка проводят следующую реакцию с полученным возгоном.

Обламывают запаянный конец капилляра, удаляют проволоку и вносят конец капилляра в каплю 10%-ной соляной кислоты, помещенную на предметное стекло.

Капилляр с соляной кислотой оставляют на 1—2 мин для растворения окиси сурьмы, выдывают солянокислый раствор из капилляра на чистое предметное стекло и добавляют каплю антипиринового реактива. В присутствии сурьмы образуется золотисто-желтый осадок, который при перемешивании капли собирается в комочки, плавающие на поверхности жидкости. Мышьяк не дает реакции с антипириновым реагентом.

**П р и м е ч а н и е.** Применяемые реагенты не должны содержать сурьмы.

**Разд. V. Количествоное определение мышьяка колориметрическим методом (арбитражный метод) — по ГОСТ 26929—86, ГОСТ 26930—86.**

**Разд. VI. Количествоное определение мышьяка электроколориметрическим методом — по ГОСТ 26929—86, ГОСТ 26930—86.**