

ГОСТ 26933—86

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

---

# СЫРЬЕ И ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ

## МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ КАДМИЯ

Издание официальное



Москва  
Стандартинформ  
2010

## СЫРЬЕ И ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ

## Методы определения кадмия

Raw material and food-stuffs.  
Methods for determination of cadmium

ГОСТ  
26933—86

МКС 67.050  
ОКСТУ 9109, 9209

Дата введения 01.12.86

Настоящий стандарт распространяется на пищевые сырье и продукты и устанавливает метод определения кадмия.

Метод основан на сухой минерализации (озолении) пробы с использованием в качестве вспомогательного средства азотной кислоты и количественном определении кадмия полярографированием в режиме переменного тока.

При анализе поваренной соли используют метод, основанный на растворении поваренной соли в воде, разрушении органических соединений, экстракции кадмия раствором дитизона в хлороформе, рекстракции и определении кадмия полярографированием в режиме переменного тока.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

## 1. МЕТОД ОТБОРА И ПОДГОТОВКИ ПРОБ

1.1. Метод отбора проб и подготовки их к испытанию должен быть указан в нормативно-технической документации на конкретную продукцию.

## 2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Полярограф марки ПУ-1 или других марок, обеспечивающих возможность работы в режиме переменного тока.

Баня водяная.

Электроплитка бытовая по ГОСТ 14919 или других марок.

Баллон стальной по ГОСТ 949.

Редуктор для газопламенной обработки по ГОСТ 13861 с кислородным манометром по ГОСТ 2405.

Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 200 г 2-го класса точности по ГОСТ 24104\*.

Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 1 кг 3-го класса точности по ГОСТ 24104.

Шкаф лабораторный сушильный.

Линейка чертежная мерительная по ГОСТ 17435.

Колбы мерные 2—25—2; 2—50—2; 2—100—2 и 2—1000—2 по ГОСТ 1770.

Колбы конические Кн-2—10—18, Кн-2—25—18 и Кн-2—250—34 по ГОСТ 25336.

Пробирки мерные П-2—10 и П-2—15 по ГОСТ 1770.

Пипетки градуированные вместимостью 1, 2, 5 и 10 см<sup>3</sup>.

Воронки делительные ВД-3—250—29/32 ХС и ВД-3—500—29/32 ХС по ГОСТ 25336.

Цилиндры 1—10 или 2—10; 1—25 или 3—25; 1—50 или 3—50; 1—100 или 3—100 по ГОСТ 1770.

Эксикатор по ГОСТ 25336.

Чашка выпарительная фарфоровая № 4 или 5 по ГОСТ 9147.

Ареометры без шара А 1—1, набор с пределами измерений от 700 до 1840 кг/м<sup>3</sup>, по ГОСТ 18481.

\* С 1 июля 2002 г. действует ГОСТ 24104—2001 (На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008) (здесь и далее).



## С. 2 ГОСТ 26933—86

Фильтры обеззоленные диаметром 5,5 мм, «синяя лента».

Стаканы В-1—250 ТХС по ГОСТ 25336.

Вода бидистиллированная.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Хлороформ.

Дитизон по ТУ 6—09—07—1684, ч.д.а., растворы в хлороформе концентраций 0,01; 0,30; 0,20 и 1,00 г/дм<sup>3</sup>.

Тимоловый синий, ч.д.а., раствор, приготовленный по ГОСТ 4919.1.

Калия гидроокись по ГОСТ 24363, ч. д. а., гранулированная и раствор концентрации 600 г/дм<sup>3</sup>.

Кальций хлористый 2-водный по ТУ 6—09—50—77, ч., прокаленный.

Кислота азотная, ос.ч., по ГОСТ 11125 или кислота азотная по ГОСТ 4461, х.ч., плотностью 1,40 г/см<sup>3</sup> и разбавленная бидистиллированной водой (1:1) и (1:2).

Кислота лимонная, ос.ч., или кислота лимонная по ГОСТ 3652, х.ч.

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552, х.ч., плотностью 1,72 г/см<sup>3</sup>, разбавленная бидистиллированной водой (1:3).

Кислота серная по ГОСТ 4204, х.ч., плотностью 1,84 г/см<sup>3</sup>.

Кислота соляная, ос. ч., по ГОСТ 14261 или кислота соляная по ГОСТ 3118, х.ч., плотностью 1,19 г/см<sup>3</sup>, разбавленная бидистиллированной водой (1:1) и раствор концентрации  $c(\text{HCl}) = 0,2$  моль/дм<sup>3</sup>.

Кислота хлорная, х.ч., плотностью 1,50 г/см<sup>3</sup>, раствор с массовой долей 57 %, или ч.д.а., плотностью 1,32 г/см<sup>3</sup>, раствор с массовой долей 42 %; раствор, разбавленный бидистиллированной водой при использовании кислоты квалификации х.ч. (10:9) или ч.д.а. (10:4).

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, ч.д.а., гранулированная и раствор концентрации  $c(\text{NaOH}) = 0,02$  моль/дм<sup>3</sup> и концентрации 500 г/дм<sup>3</sup>.

Пирогаллол А, ч.д.а., раствор концентрации 250 г/дм<sup>3</sup>.

Азот газообразный по ГОСТ 9293, ос.ч. или «О», или другой инертный газ с массовой долей кислорода не более 0,001 %.

Аммиак водный, ос.ч., по ГОСТ 24147 или аммиак водный по ГОСТ 3760, ч.д.а., очищенный методом изотермической перегонки.

Аммоний лимоннокислый двузамещенный по ТУ 6—09—01—755, ч.д.а., или аммоний лимоннокислый по ТУ 6—09—01—768, ч.д.а., раствор концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>.

Ртуть по ГОСТ 4658, Р0 или Р1.

Кадмий, ч.д.а.

Аммоний надсернокислый по ГОСТ 20478, х.ч.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773, х.ч., раствор массовой концентрации 250 г/дм<sup>3</sup>.

Натрий лимоннокислый трехзамещенный по ГОСТ 22280, х.ч., раствор концентрации 500 г/дм<sup>3</sup>.

Феноловый красный, ч.д.а., спиртовой раствор, приготовленный по ГОСТ 4919.1.

Допускается применять импортные оборудование, посуду и реактивы с техническими характеристиками не ниже отечественных аналогов.

**(Измененная редакция, Изм. № 1).**

### 3. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

3.1. Дополнительная подготовка проб и минерализация продуктов путем озоления — по ГОСТ 26929.

При анализе поваренной соли минерализацию пробы не проводят.

3.2. Проверка и подготовка лабораторной посуды

Лабораторную стеклянную посуду промывают хромовой смесью, водой, азотной кислотой плотностью 1,40 г/см<sup>3</sup>, несколько раз дистиллированной и дважды бидистиллированной водой и высушивают. Затем промывают раствором дитизона концентрации 0,01 г/дм<sup>3</sup>. Даже при незначительном изменении окраски проводят несколько раз обработку дитизоном: заполняют посуду раствором дитизона концентрации 0,30 г/дм<sup>3</sup> и выдерживают каждый раз по 30 мин, после чего промывают хлороформом и повторяют обработку, используя раствор дитизона концентрации 0,01 г/дм<sup>3</sup>.

Промывают хлороформом и высушивают на воздухе в вытяжном шкафу.

3.1, 3.2. **(Измененная редакция, Изм. № 1).**

3.3. Очистка инертного газа от кислорода

При наличии примеси кислорода более 0,001 % газ пропускают через поглотительную смесь, состоящую из растворов пирогаллола и гидроокиси калия в соотношении 1:5.

### 3.4. Очистка аммиака методом изотермической перегонки

На дно эксикатора помещают несколько кусочков гидроокиси калия или натрия и приливают 500 см<sup>3</sup> водного аммиака по ГОСТ 3760, а на фарфоровой сетке устанавливают выпарительную чашку с 250 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды. Эксикатор закрывают крышкой и оставляют на 5 сут. В чашке получают очищенный раствор аммиака массовой концентрации от 130 до 150 г/дм<sup>3</sup>. Концентрацию аммиака в растворе уточняют по таблицам на основе измеренных ареометром показателей плотности.

### 3.5. Приготовление фоновых электролитов

3.5.1. Фоновый электролит А — смешанный раствор ортофосфорной кислоты концентрации  $c(1/3\text{H}_3\text{PO}_4) = 1,3$  моль/дм<sup>3</sup> и хлорной кислоты концентрации  $c(\text{HClO}_4) = 0,7$  моль/дм<sup>3</sup>: смешивают разбавленные ортофосфорную, хлорную кислоты и бидистиллированную воду в соотношении 3:2:5.

Используют при анализе мяса, мясопродуктов; мяса птицы, яиц и продуктов их переработки; молочных продуктов; желатина; мясных, мясорастительных консервов и пива; кондитерских изделий.

3.5.2. Фоновый электролит Б — раствор соляной кислоты концентрации  $c(\text{HCl}) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup>: отмеривают пипеткой 8,2 см<sup>3</sup> соляной кислоты плотностью 1,19 г/см<sup>3</sup> в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят бидистиллированной водой до метки.

Используют при анализе мяса, мясопродуктов; мяса птицы, яиц и продуктов их переработки; желатина; виноматериалов; хлеба и хлебобулочных изделий; плодоовощных консервов.

3.5.3. Фоновый электролит В — раствор соляной кислоты концентрации  $c(\text{HCl}) = 0,4$  моль/дм<sup>3</sup>: отмеривают цилиндром 33 см<sup>3</sup> соляной кислоты плотностью 1,19 г/см<sup>3</sup> в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят до метки бидистиллированной водой.

Используют при анализе зерна и продуктов его переработки; хлеба, хлебобулочных и кондитерских изделий.

### 3.5.1—3.5.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.5.4. Фоновый электролит Ж — раствор соляной кислоты концентрации  $c(\text{HCl}) = 0,2$  моль/дм<sup>3</sup> — готовят следующим образом: отмеривают цилиндром 16,5 см<sup>3</sup> соляной кислоты плотностью 1,19 г/см<sup>3</sup> в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и доводят до метки бидистиллированной водой. Используют при анализе поваренной соли.

### (Введен дополнительно, Изм. № 1).

### 3.6. Приготовление основного раствора кадмия

Основной раствор кадмия готовят следующим образом: 1,000 г металлического кадмия помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании на электроплитке в 25 см<sup>3</sup> разбавленной (1:1) азотной кислоты. Раствор выпаривают на электроплитке со слабым нагревом до объема 3 см<sup>3</sup>, приливают 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты плотностью 1,19 г/см<sup>3</sup> и вновь выпаривают до того же объема. Выпаривание повторяют еще два раза, добавляя каждый раз по 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты. После охлаждения добавляют 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты плотностью 1,19 г/см<sup>3</sup>, количественно переносят раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят бидистиллированной водой до метки.

Раствор хранят не более 1 года. Концентрация кадмия в основном растворе равна 1 мг/см<sup>3</sup>.

Стандартные растворы необходимой концентрации готовят последовательным разбавлением в 10, 100 и 1000 раз основного раствора кадмия. При изменении концентрации в испытуемом растворе с использованием фонового электролита А разбавление проводят бидистиллированной водой, в остальных случаях — соответствующим фоновым электролитом.

### 3.7. Приготовление контрольного раствора

Проверяют каждую новую партию реактивов.

Готовят, используя все реактивы и растворы, аналогично приготовлению испытуемого раствора.

Если контрольный раствор содержит измеримое количество кадмия, его готовят ежедневно при каждой серии измерений.

### 3.8. Приготовление испытуемого раствора

3.8.1. При использовании фонового электролита А золу, приготовленную по п. 3.1, растворяют в тигле при нагревании на водяной бане в 5 см<sup>3</sup> разбавленной (1:2) азотной кислоты. Раствор выпаривают до влажных солей. К осадку в тигле добавляют 2 см<sup>3</sup> разбавленной хлорной кислоты и нагревают на водяной бане в течение 5 мин. Раствор охлаждают, добавляют 3 см<sup>3</sup> разбавленной ортофосфорной кислоты и 3 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды, тщательно перемешивают и дают отстояться осадку. Раствор фильтруют в мерную пробирку через обеззоленный фильтр, предварительно промытый фоновым электролитом. Тигель и фильтр смывают бидистиллированной водой, доводя объем до 10 см<sup>3</sup>.

3.8.2. При использовании фонового электролита Б золу, приготовленную по п. 3.1, растворяют в тигле при нагревании на электроплитке в 5 см<sup>3</sup> разбавленной (1:1) соляной кислоты, раствор выпаривают на электроплитке до объема около 1 см<sup>3</sup> и затем досуха на водяной бане. Осадок растворяют при нагревании в 5 см<sup>3</sup> фонового электролита, охлаждают и фильтруют в мерную пробирку через обеззоленный фильтр, предварительно промытый фоновым электролитом, смывают тигель и фильтр фоновым электролитом и доводят объем раствора до 10 см<sup>3</sup>.

3.8.3. При использовании фонового электролита В золу, полученную по п. 3.1, растворяют в тигле в 8 см<sup>3</sup> фонового электролита, внося его порциями по 2 см<sup>3</sup> и перемешивая стеклянной палочкой. После полного растворения золы раствор фильтруют через обеззоленный фильтр, предварительно промытый фоновым электролитом, в мерную пробирку, смывают тигель и фильтр тем же раствором и доводят объем до 10 см<sup>3</sup>.

3.8.4. Предварительное экстракционное выделение кадмия используют в тех случаях, когда при полярографировании испытуемых растворов, приготовленных по пп. 3.8.1—3.8.3, не удается получить четкий пик кадмия в связи с возникновением помех вследствие присутствия в золе мешающих элементов.

3.8.4.1. При анализе всех продуктов, кроме молока и молочных продуктов, золу, полученную по п. 3.1, растворяют в тигле при нагревании на водяной бане в 5 см<sup>3</sup> разбавленной (1:2) азотной кислоты. Раствор охлаждают, добавляют 25 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды и 2 г лимонной кислоты. После растворения лимонной кислоты добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора тимолового синего и доводят рН примерно до 8,8 медленным добавлением аммиака при охлаждении пробы в ледяной бане. Цвет раствора должен измениться от красного через желтый до зеленовато-синего. Если при подщелачивании раствором аммиака образуется осадок, увеличивают количество добавляемой лимонной кислоты.

Раствор количественно переносят в делительную воронку вместимостью 250 или 500 см<sup>3</sup> и, смывая несколько раз тигель бидистиллированной водой, объем доводят примерно до 150 см<sup>3</sup>.

Кадмий несколько раз экстрагируют раствором дитизона порциями по 5 см<sup>3</sup> до прекращения изменения цвета, встряхивая в делительной воронке каждый раз по 2 мин. Сначала используют раствор дитизона концентрацией 1 г/дм<sup>3</sup>, затем — 0,2 г/дм<sup>3</sup>.

Дитизоновые экстракты собирают в делительной воронке, промывают 50 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды и переносят в другую делительную воронку. Водный слой промывают 5 см<sup>3</sup> хлороформа и добавляют хлороформ к объединенным дитизоновым экстрактам.

В делительную воронку с дитизоновыми экстрактами добавляют 30 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты концентрации  $c(\text{HCl}) = 0,2$  моль/дм<sup>3</sup>, встряхивают в течение 2 мин и оставляют до разделения слоев. Дитизоновый раствор в хлороформе отбрасывают.

Оставшийся в делительной воронке раствор соляной кислоты промывают 5 см<sup>3</sup> хлороформа. Хлороформ отбрасывают. Раствор фильтруют в тигель через обеззоленный фильтр, предварительно промытый раствором соляной кислоты концентрации  $c(\text{HCl}) = 0,2$  моль/дм<sup>3</sup>. Делительную воронку и фильтр смывают два раза бидистиллированной водой порциями по 10 см<sup>3</sup>. Промывные воды присоединяют к раствору соляной кислоты, выпаривают на электроплитке при слабом нагреве до объема около 1 см<sup>3</sup> и затем досуха на водяной бане.

Остаток растворяют в 10 см<sup>3</sup> фонового электролита Б.

**(Измененная редакция, Изм. № 1).**

3.8.4.2. При анализе молока и молочных продуктов золу, приготовленную по п. 3.1, растворяют в тигле при нагревании на водяной бане в 7 см<sup>3</sup> разбавленной (1:2) азотной кислоты. Раствор охлаждают, добавляют 13 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды и количественно переносят его в делительную воронку вместимостью 500 см<sup>3</sup>, смывая несколько раз тигель бидистиллированной водой. Добавляют 20 см<sup>3</sup> раствора лимоннокислого аммония, 1 см<sup>3</sup> раствора тимолового синего и доводят рН примерно до 8,8 медленным добавлением аммиака. Цвет раствора должен измениться от красного через желтый до зеленовато-синего.

Кадмий экстрагируют дитизоном и обрабатывают пробу по п. 3.8.1.

3.8.5. При анализе поваренной соли 25,00 г соли растворяют в стакане в 200 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды, приливают 1 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты и вносят около 1 г надсернического аммония. Присоединяют обратный холодильник и кипятят 30 мин. Охлажденный раствор фильтруют через фильтр, предварительно промытый соляной кислотой (1:1) и бидистиллированной водой, в делительную воронку вместимостью 500 см<sup>3</sup>. Смывают стакан и фильтр бидистиллированной водой и доводят объем раствора примерно до 400 см<sup>3</sup>, приливают 20 см<sup>3</sup> раствора хлористого аммония, 10 см<sup>3</sup> раствора лимоннокислого натрия. Раствор перемешивают после добавления каждого реактива, вводят 1 см<sup>3</sup> раствора фенолового красного и приливают раствор гидроокиси натрия concentra-

ции  $500 \text{ г/дм}^3$  до появления фиолетовой окраски раствора, а затем приливают еще  $5 \text{ см}^3$  раствора гидроокиси натрия. Полученный раствор перемешивают и несколько раз экстрагируют кадмий раствором дитизона в хлороформе порциями приблизительно по  $5 \text{ см}^3$  до прекращения изменения цвета, встряхивая в делительной воронке каждый раз до 2 мин. Сначала используют раствор дитизона концентрации  $1 \text{ г/дм}^3$ , а затем —  $0,2 \text{ г/дм}^3$ .

При анализе вакуум-выварочной соли обработку раствора серной кислотой и надсернокислым аммонием не проводят.

Дитизоновые экстракты собирают в делительные воронки вместимостью  $250 \text{ см}^3$  и приливают двумя порциями по  $50 \text{ см}^3$  бидистиллированной воды. Водный слой промывают  $5 \text{ см}^3$  хлороформа и приливают его к объединенным экстрактам.

В делительную воронку с дитизоновыми экстрактами добавляют  $2 \text{ см}^3$  соляной кислоты концентрации  $c(\text{HCl}) = 0,2 \text{ моль/дм}^3$  и интенсивно встряхивают в течение 2 мин. Реэкстракцию повторяют дважды. Объединенный реэкстракт фильтруют в мерную пробирку через фильтр, предварительно промытый фоновым электролитом Ж, смывают фильтр тем же электролитом и доводят объем до  $10 \text{ см}^3$ .

**(Введен дополнительно, Изм. № 1).**

#### 4. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

4.1. Измерения проводят на полярографе в режиме переменного тока с ртутно-капельным электродом в электролизере вместимостью  $5 \text{ см}^3$ .

Полярограмму записывают при напряжении от минус 0,6 до минус 1,0 В относительно донной ртути, выбирая режим работы в соответствии с инструкцией к полярографу.

##### 4.1.1. Прямое полярографирование

Используют в тех случаях, когда массовая доля кадмия в пробе обеспечивает получение четкого пика металла на полярограмме, а состав элементов в золе не создает помех.

Определение проводят следующим образом: в две конические колбы вместимостью 10 или  $25 \text{ см}^3$  помещают по  $4 \text{ см}^3$  контрольного или испытуемого раствора по пп. 3.7 или 3.8. В первую колбу добавляют  $1 \text{ см}^3$  соответствующего фонового электролита или бидистиллированной воды (при работе с фоновым электролитом А) и пропускают через раствор азот или любой другой инертный газ в течение 10 мин.

Раствор немедленно переносят в электролизер, предварительно промытый дистиллированной водой, фоновым электролитом и полярографируемым раствором, полярографируют и измеряют высоту пика кадмия.

Во вторую колбу вносят добавку — стандартный раствор в таком количестве, чтобы высота пика кадмия на полярограмме примерно удвоилась по сравнению с первоначальной. Добавку следует вносить в малом объеме (не более  $1 \text{ см}^3$ ), чтобы предотвратить изменение концентрации фонового электролита и зольных элементов. Затем в колбу добавляют фоновый электролит или бидистиллированную воду (при работе с фоновым электролитом А) в объеме, необходимом для доведения его до  $5 \text{ см}^3$ . Пропускают инертный газ, полярографируют в тех же условиях и измеряют высоту пика кадмия.

##### 4.1.2. Полярографирование с предварительным внесением кадмия в испытуемый раствор

Используют при анализе образцов с низкой массовой долей кадмия или в тех случаях, когда на полярограмме вследствие помех из-за сложного элементарного состава золы наблюдается только нечеткий изгиб в области пика кадмия.

Определение проводят следующим образом: в две конические колбы вместимостью 10 или  $25 \text{ см}^3$  помещают по  $4 \text{ см}^3$  контрольного или испытуемого раствора и добавляют минимальное количество кадмия ( $0,2—0,5 \text{ мкг}$ ), которое обеспечило бы получение на полярограмме четкого пика кадмия.

Далее поступают, как указано в п. 4.1.1.

**П р и м е ч а н и е.** При работе по пп. 3.8, 4.1.1 и 4.1.2 необходимые объемы жидкости отбирают только пипеткой.

#### 5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Массовую долю кадмия ( $X$ ) в  $\text{млн}^{-1}$  ( $\text{мг/кг}$ ) или массовую концентрацию ( $X$ ) в  $\text{мг/дм}^3$  вычисляют по высоте пиков, измеренных на полярограммах с помощью линейки с погрешностью до 1 мм соответственно по формулам:

## С. 6 ГОСТ 26933—86

при полярографировании по п 4.1.1:

$$X = \left[ \frac{m_1 \cdot H_1 \cdot V_0}{(H_2 - H_1) \cdot V_1} - m_{\text{к}} \right] : m ;$$
$$X = \left[ \frac{m_1 \cdot H_1 \cdot V_0}{(H_2 - H_1) \cdot V_1} - m_{\text{к}} \right] : V ;$$

при полярографировании по п. 4.1.2:

$$X = \left[ \frac{m_1 \cdot H_1}{(H_2 - H_1)} - m_2 \right] \cdot \frac{V_0}{V_1 \cdot m} ;$$
$$X = \left[ \frac{m_1 \cdot H_1}{(H_2 - H_1)} - m_2 \right] \cdot \frac{V_0}{V_1 \cdot V} ,$$

где  $m$  — масса навески продукта, взятая для озоления, г;

$m_1$  — масса кадмия, добавленная перед вторым полярографированием, мкг;

$m_2$  — масса кадмия, предварительно добавленная для получения четкого пика кадмия, мкг;

$m_{\text{к}}$  — масса кадмия в контрольном растворе, мкг;

$V_0$  — общий объем испытуемого раствора, приготовленного из озоленной навески, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем испытуемого раствора, взятый для полярографирования, см<sup>3</sup>;

$V$  — объем продукта, взятый для озоления, см<sup>3</sup>;

$H_1$  — высота пика кадмия, полученная при первом полярографировании, мм;

$H_2$  — высота пика кадмия, полученная при втором полярографировании, мм.

Вычисление производят до третьего десятичного знака.

**П р и м е ч а н и е.** При анализе поваренной соли:  $m$  — масса навески в пересчете на сухое вещество, г.

### **(Измененная редакция, Изм. № 1).**

5.2. За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение ( $\bar{X}$ ) результатов двух параллельных определений, допускаемое расхождение между которыми не должно превышать при  $P = 0,95$  30 % по отношению к среднему арифметическому. Окончательный результат округляют до второго десятичного знака.

5.3. Пределы возможных значений систематической составляющей погрешности измерений массовой доли кадмия любой пробы при допускаемых методикой изменениях влияющих факторов составляют  $\pm 0,08 \cdot \bar{X}$ .

5.4. Минимальная концентрация кадмия, определяемая указанным методом, составляет 0,02 мкг в см<sup>3</sup> полярографируемого раствора.

При анализе поваренной соли минимальная концентрация кадмия, определяемая данным методом, составляет 0,25 мкг в исследуемом объеме пробы массой 25 г [0,01 млн<sup>-1</sup> (мг/кг)].

### **(Измененная редакция, Изм. № 1).**

5.5. Значение среднеквадратичного отклонения случайной составляющей погрешности измерений массовой доли кадмия одной и той же пробы в разных лабораториях при допускаемых методикой изменениях влияющих факторов составляет  $0,22 \cdot \bar{X}$ .

5.6. Допускаемое расхождение между результатами испытаний, выполненных в двух разных лабораториях, не должно превышать 60 % по отношению к среднеарифметическому значению при  $P = 0,95$ .

## **6. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ КАДМИЯ В ПОВАРЕННОЙ СОЛИ**

Метод основан на предварительном концентрировании кадмия и последующем его определении на атомно-абсорбционном спектрофотометре в пламени ацетилен-воздух.

Метод используют при арбитражных анализах.

### **6.1. А п п а р а т у р а , р е а к т и в ы и р а с т в о р ы**

Атомно-абсорбционный спектрофотометр.

Ацетилен газообразный технический по ГОСТ 5457.

Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 200 г 2-го и 3-го классов точности по ГОСТ 24104.

Плитка электрическая с закрытой спиралью по ГОСТ 14919.

Шкаф сушильный любого типа, обеспечивающий температуру нагрева 100—200 °С.

Центрифуга лабораторная любого типа, обеспечивающая частоту вращения 6000 мин<sup>-1</sup>.

Воронки делительные ВД-1—50 ХС, ВД-1—500 ХС по ГОСТ 25336.

Колбы мерные 2—100—2 и 2—1000—2 по ГОСТ 1770.

Пипетки стеклянные вместимостью 1, 2, 5, 10, 50 и 100 см<sup>3</sup>.

Стаканчики для взвешивания СВ 24/10 по ГОСТ 25336.

Стаканы В-1—2000 ТХС по ГОСТ 25336.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773, раствор с массовой долей 25 %.

Бутиловый эфир уксусной кислоты по ГОСТ 22300, х.ч., или метилизобутилкетон по ТУ 6—09—14—32.

Вода бидистиллированная.

Магний сернокислый по ГОСТ 4523, раствор концентрации  $c(\text{MgSO}_4) = 1$  моль/дм<sup>3</sup>.

Кадмия окись по ГОСТ 11120, х.ч.

Кислота азотная по ГОСТ 11125, ос.ч., плотностью 1,40 г/см<sup>3</sup>.

Кислота соляная по ГОСТ 14261, ос.ч., или по ГОСТ 3118, х.ч., плотностью 1,19 г/см<sup>3</sup> и разбавленная бидистиллированной водой (1:1).

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328, растворы концентраций  $c(\text{NaOH}) = 1$  моль/дм<sup>3</sup> и 3 моль/дм<sup>3</sup>.

Аммоний надсернокислый по ГОСТ 20478, х.ч.

Кислота серная по ГОСТ 4204, х.ч., плотностью 1,84 г/см<sup>3</sup>.

Натрий лимоннокислый по ГОСТ 22280, раствор с массовой долей 50 %.

Натрий хлористый, х.ч., для спектрального анализа.

Натрия диэтилдитиокарбамат по ГОСТ 8864, раствор с массовой долей 1 %, хранят в посуде из темного стекла.

Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 18300.

Углерод четыреххлористый по ГОСТ 20288.

Стандартные растворы кадмия.

Раствор 1, содержащий 1 г кадмия в 1 дм<sup>3</sup> раствора; готовят следующим образом: растворяют 1,1420 г окиси кадмия в 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1) и разбавляют объем полученного раствора бидистиллированной водой до 1 дм<sup>3</sup>.

Раствор 2, содержащий 1 мкг кадмия в 1 см<sup>3</sup> раствора; готовят путем отбора 10 см<sup>3</sup> раствора 1 в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и тщательно перемешивают. От полученного раствора отбирают 10 см<sup>3</sup> в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и разбавляют водой до метки.

Раствор 3, содержащий 0,1 мкг кадмия в 1 см<sup>3</sup> раствора; готовят путем отбора 10 см<sup>3</sup> раствора 2 в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доведения объема раствора бидистиллированной водой до метки.

## 6.2. Подготовка к испытанию

### 6.2.1. Подготовка лабораторной посуды

Вымытую стеклянную посуду дополнительно промывают хромовой смесью, раствором азотной кислоты, ополаскивают дистиллированной, а затем бидистиллированной водой и высушивают.

### 6.2.2. Приготовление растворов сравнения

При содержании кадмия в поваренной соли более 0,1 мг/кг (1-й вариант) в делительные воронки вместимостью 500 см<sup>3</sup> помещают по 10,00 г хлористого натрия, растворяют примерно в 400 см<sup>3</sup> воды, приливают раствор 2 или 3, объем которых указан в таблице, 12 см<sup>3</sup> раствора хлористого аммония, 10 см<sup>3</sup> лимоннокислого натрия, 6 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия концентрации  $c(\text{NaOH}) = 1$  моль/дм<sup>3</sup> и тщательно перемешивают. Приливают 5 см<sup>3</sup> раствора диэтилдитиокарбамата натрия, 5 см<sup>3</sup> четыреххлористого углерода и встряхивают полученную смесь в течение 10 мин. После разделения слоев органическую фазу (нижний слой) переносят в другую делительную воронку вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Водный слой промывают 2 см<sup>3</sup> четыреххлористого углерода и объединяют с экстрактом. Из полученного экстракта реэкстрагируют кадмий 1,5 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1) в течение 1 мин, реэкстракцию повторяют, а реэкстракты объединяют и сливают в стаканчик для взвешивания.

Раствор сравнения	Объем приливаемых растворов кадмия, см <sup>3</sup>			
	Раствор 2		Раствор 3	
	1-й вариант	2-й вариант	1-й вариант	2-й вариант
1	—	—	9	1
2	—	—	—	8
3	2,0	1,5	—	—
4	2,5	3,0	—	—
5	3,0	5,0	—	—



При содержании в поваренной соли кадмия менее 0,1 мг/кг (2-й вариант) в стаканы помещают по 150 г хлористого натрия, растворяют примерно в 1 дм<sup>3</sup> воды, приливают раствор 2 или 3, объем которых указан в таблице, по 3 см<sup>3</sup> раствора сернокислого магния. Нагревают и из кипящего раствора осаждают гидроокись магния прибавлением 10 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия концентрации  $c(\text{NaOH}) = 3$  моль/дм<sup>3</sup>. Осадку дают осесть, сливают прозрачный раствор сифоном, оставшуюся часть раствора отделяют от осадка центрифугированием. Осадок растворяют в соляной кислоте, приливая ее по каплям до полного растворения осадка.

Полученный раствор переносят в делительную воронку вместимостью 50 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до объема примерно 30 см<sup>3</sup>, приливают 2 см<sup>3</sup> раствора лимоннокислого натрия, 2 см<sup>3</sup> раствора хлористого аммония, 3 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия концентрации  $c(\text{NaOH}) = 1$  моль/дм<sup>3</sup>, содержимое встряхивают до полного растворения выпавшего осадка, приливают 2 см<sup>3</sup> раствора диэтилдитиокарбамата натрия, 4 см<sup>3</sup> бутилового эфира уксусной кислоты и встряхивают 10 мин. После разделения слоев водный слой отбрасывают, а органический сливают в сухой стаканчик для взвешивания.

#### 6.2.3. Приготовление контрольных растворов

Контрольный раствор 1 служит для учета загрязнений, вносимых с реактивами в раствор пробы. Готовят, используя все растворы, применяемые при приготовлении испытуемых растворов в последовательности, указанной в п. 6.2.4.

Контрольный раствор 2 служит для учета загрязнений, вносимых с реактивами в раствор сравнения. Готовят, используя все реактивы (кроме стандартных растворов кадмия), применяемые при приготовлении растворов сравнения в последовательности, указанной в п. 6.2.2.

#### 6.2.4. Приготовление испытуемых растворов

При массовой доле кадмия в поваренной соли более 0,1 мг/кг (1-й вариант) навеску поваренной соли массой 10,00 г растворяют в 200 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, приливают 1 см<sup>3</sup> серной кислоты и вносят около 1 г надсернокислого аммония, кипятят раствор в течение 30 мин. Охлажденный до комнатной температуры раствор фильтруют через промытый соляной кислотой (1:1) и бидистиллированной водой фильтр в делительную воронку вместимостью 500 см<sup>3</sup> и доводят объем раствора бидистиллированной водой примерно до 400 см<sup>3</sup>. Приливают 12 см<sup>3</sup> раствора хлористого аммония, 10 см<sup>3</sup> раствора лимоннокислого натрия, 10 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия концентрации  $c(\text{NaOH}) = 3$  моль/дм<sup>3</sup> и тщательно перемешивают. Приливают 5 см<sup>3</sup> раствора диэтилдитиокарбамата натрия, 5 см<sup>3</sup> четыреххлористого углерода и встряхивают полученную смесь в течение 10 мин.

После разделения слоев органическую фазу (нижний слой) переносят в другую делительную воронку вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Водный слой промывают 2 см<sup>3</sup> четыреххлористого углерода и объединяют с экстрактом. Из полученного экстракта реэкстрагируют кадмий 1,5 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1) в течение 1 мин, реэкстракцию повторяют, а реэкстракты объединяют.

При анализе чренной и вакуум-выварочной соли навеску продукта массой 10,00 г помещают в делительную воронку вместимостью 500 см<sup>3</sup>, растворяют примерно в 400 см<sup>3</sup> воды, приливают 12 см<sup>3</sup> раствора хлористого аммония, 6 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия концентрации  $c(\text{NaOH}) = 1$  моль/дм<sup>3</sup>, тщательно перемешивают. Далее испытания проводят, как указано в п. 6.2.2 (1-й вариант).

При массовой доле кадмия в поваренной соли менее 0,1 мг/кг (2-й вариант) навеску поваренной соли массой 150,00 г растворяют в примерно 600 см<sup>3</sup> воды, приливают 2 см<sup>3</sup> серной кислоты, вносят около 2 г надсернокислого аммония.

Кипятят раствор в течение 30 мин. Разбавляют водой до объема примерно 1 дм<sup>3</sup>, приливают 3 см<sup>3</sup> раствора сернокислого магния (при содержании в поваренной соли магния более 0,016 % прибавление раствора сернокислого магния излишне). Нагревают до кипения и из кипящего раствора осаждают гидроокись магния прибавлением 16 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия концентрации  $c(\text{NaOH}) = 3$  моль/дм<sup>3</sup>. Далее поступают, как описано выше при приготовлении растворов сравнения (2-й вариант).

При анализе вакуум-выварочной соли навеску продукта массой 150,00 г помещают в стакан, растворяют примерно в 1 дм<sup>3</sup> воды, приливают 3 см<sup>3</sup> раствора сернокислого магния (при содержании в поваренной соли магния более 0,016 % прибавление сернокислого магния излишне). Нагревают до кипения и из кипящего раствора осаждают гидроокись магния прибавлением 10 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия концентрации  $c(\text{NaOH}) = 3$  моль/дм<sup>3</sup>. Далее испытания проводят, как указано в п. 6.2.2 (2-й вариант).

Допускается использование физических методов разрушения органических соединений (ультрафиолетовое облучение, ультразвук), обеспечивающих полноту разрушения около 98 %. В

этом случае испытания ведутся так же, как при определении кадмия в вакуум-выварочной и чреной соли.

### 6.3. Проведение испытания

Включают атомно-абсорбционный спектрофотометр, прогревают и настраивают его в соответствии с инструкцией по эксплуатации на резонансную линию 228,3 нм. Фотометрируя воду, устанавливают нуль абсорбции (во 2-м варианте нуль абсорбции устанавливают, фотометрируя бутиловый эфир уксусной кислоты). Далее фотометрируют растворы сравнения, распыляя их последовательно в пламени горелки в порядке возрастания концентрации кадмия, затем распыляют контрольные и испытуемые растворы. Между измерениями горелку спектрофотометра необходимо промывать небольшим количеством воды (для 2-го варианта — этилового спирта).

Допускается использовать вместо бутилового эфира уксусной кислоты метилизобутилкетон.

### 6.4. Обработка результатов

По полученным данным строят градуировочный график, откладывая по оси абсцисс значения кадмия в микрограммах (мкг), а по оси ординат — соответствующие значения абсорбции с учетом результатов контрольного опыта. Содержание кадмия в испытуемом растворе поваренной соли в микрограммах (мкг) находят по градуировочному графику.

Массовую долю кадмия ( $X_1$ ) в млн<sup>-1</sup> (мг/кг) вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_1}{m},$$

где  $m_1$  — содержание кадмия в исследуемой пробе, определенное по градуировочному графику, мкг;  
 $m$  — масса навески соли в пересчете на сухое вещество, г.

Вычисления проводят до третьего десятичного знака.

За окончательный результат испытания принимают среднеарифметическое значение результатов ( $X'_1$ ) двух параллельных определений, допускаемое расхождение между которыми не должно превышать при доверительной вероятности  $P = 0,95$  30 % по отношению к среднеарифметическому значению. Окончательный результат округляют до второго десятичного знака.

Минимальная концентрация кадмия, определяемая данным методом по 1-му варианту, составляет  $9 \cdot 10^{-4}$  мкг в исследуемом объеме пробы массой 10 г [ $0,09 \cdot 10^{-4}$  млн<sup>-1</sup> (мг/кг)] и по 2-му варианту — 0,099 мкг в исследуемом объеме пробы массой 150 г [ $6,6 \cdot 10^{-4}$  млн<sup>-1</sup> (мг/кг)].

Допускаемое расхождение между результатами испытаний, выполненных в двух разных лабораториях, не должно превышать 60 % по отношению к среднеарифметическому значению при доверительной вероятности  $P = 0,95$ .

Разд. 6. (Введен дополнительно, Изм. № 1).

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством здравоохранения СССР и Государственной комиссией Совета Министров СССР по продовольствию и закупкам
2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам № 1775 от 25.06.86
3. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ
4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Наименование НТД, на который дана ссылка	Номер раздела, пункта	Наименование НТД, на который дана ссылка	Номер раздела, пункта
ГОСТ 949—73	2	ГОСТ 13861—89	2
ГОСТ 1770—74	2, 6.1	ГОСТ 14261—77	2, 6.1
ГОСТ 2405—88	2	ГОСТ 14919—83	2, 6.1
ГОСТ 3118—77	2, 6.1	ГОСТ 17435—72	2
ГОСТ 3652—69	2	ГОСТ 18300—87	6.1
ГОСТ 3760—79	2, 3.4	ГОСТ 18481—81	2
ГОСТ 3773—72	2, 6.1	ГОСТ 20288—74	6.1
ГОСТ 4204—77	2, 6.1	ГОСТ 20478—75	2, 6.1
ГОСТ 4328—77	2, 6.1	ГОСТ 22280—76	2, 6.1
ГОСТ 4461—77	2	ГОСТ 22300—76	6.1
ГОСТ 4523—77	6.1	ГОСТ 24104—88	2, 6.1
ГОСТ 4658—73	2	ГОСТ 24147—80	2
ГОСТ 4919.1—77	2	ГОСТ 24363—80	2
ГОСТ 5457—75	6.1	ГОСТ 25336—82	2, 6.1
ГОСТ 6552—80	2	ГОСТ 26929—94	3.1
ГОСТ 6709—72	2	ТУ 6—09—01—755—88	2
ГОСТ 8864—71	6.1	ТУ 6—09—01—768—89	2
ГОСТ 9147—80	2	ТУ 6—09—07—1684—89	2
ГОСТ 9293—74	2	ТУ 6—09—14—32—76	6.1
ГОСТ 11120—75	6.1	ТУ 6—09—50—77—87	2
ГОСТ 11125—84	2, 6.1		

5. Ограничение срока действия снято Постановлением Госстандарта от 12.07.91 № 1245
6. ИЗДАНИЕ (март 2010 г.) с Изменением № 1, утвержденным в мае 1990 г. (ИУС 8—90)