
ЕВРАЗИЙСКИЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(EASC)

EURO-ASIAN COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(EASC)



МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

**ГОСТ EN
14122**

*(проект, ВУ,
первая редакция)*

ПРОДУКЦИЯ ПИЩЕВАЯ

**Определение содержания витамина В₁
методом высокоэффективной жидкостной хроматографии**

(EN 14122:2014, IDT)

Настоящий проект стандарта не подлежит применению до его принятия

ГОСТ EN 14122

(проект, ВУ, первая редакция)

Предисловие

Евразийский совет по стандартизации, метрологии и сертификации (ЕАСС) представляет собой региональное объединение национальных органов по стандартизации государств, входящих в Содружество Независимых Государств. В дальнейшем возможно вступление в ЕАСС национальных органов по стандартизации других государств.

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0—2015 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2—2015 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены».

Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН научно-производственным республиканским унитарным предприятием «Белорусский государственный институт стандартизации и сертификации» (БелГИСС) на основе собственного перевода на русский язык англоязычной версии стандарта, указанного в пункте 4.

2 ВНЕСЕН Госстандартом Республики Беларусь

3 ПРИНЯТ Евразийским советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № _____ от _____ 20____ г.)

За принятие стандарта проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ISO 3166) 004—97	Код страны по МК (ISO 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации

4 Настоящий стандарт идентичен европейскому стандарту EN 14122:2014 Foodstuffs – Determination of vitamin B₁ by high performance liquid chromatography (Продукты пищевые. Определение витамина B₁ методом высокоэффективной жидкостной хроматографии).

Европейский стандарт разработан техническим комитетом по стандартизации CEN/TC 275 «Анализ пищевых продуктов. Горизонтальные методы» Европейского комитета по стандартизации (CEN).

Официальные экземпляры европейского стандарта, на основе которого подготовлен настоящий межгосударственный стандарт, и европейских стандартов, на которые даны ссылки, имеются в Госстандарте Республики Беларусь.

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочного европейского стандарта соответствующий ему межгосударственный стандарт, сведения о котором приведены в дополнительном приложении ДА.

ВЗАМЕН ГОСТ EN 14122-2013

Исключительное право официального опубликования настоящего стандарта на территории указанных выше государств принадлежит национальным (государственным) органам по стандартизации этих государств

Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных (государственных) стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных (государственных) органов по стандартизации.

В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация также будет опубликована в сети Интернет на сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»

Содержание

1 Область применения.....

2 Нормативные ссылки

3 Сущность метода.....

4 Реактивы

5 Оборудование

6 Методика проведения испытания

7 Вычисление.....

8 Прецизионность

9 Протокол испытания.....

Приложение А (справочное) Примеры хроматограмм.....

Приложение В (справочное) Данные прецизионности.....

Приложение С (справочное) Альтернативные системы высокоэффективной жидкостной хроматографии

Приложение D (справочное) Витамин В₁ соединение 2-(1-гидроксиэтил)тиамин (ГЭТ), образующееся при проведении послеколоночной дериватизации

Приложение ДА (справочное) Сведения о соответствии ссылочного европейского стандарта межгосударственному стандарту

Библиография.....

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й С Т А Н Д А Р Т

ПРОДУКЦИЯ ПИЩЕВАЯ
Определение содержания витамина В₁
методом высокоэффективной жидкостной хроматографии

Foodstuffs
Determination of vitamin B₁ by high performance liquid chromatography

Дата введения — _____

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ – Применение настоящего стандарта может быть связано с проведением опасных операций, использованием вредных веществ, опасного оборудования. В задачи настоящего стандарта не входит решение всех вопросов безопасности, связанных с его применением. Ответственность за соблюдение техники безопасности и установление необходимых ограничений при применении настоящего стандарта несет его пользователь.

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает метод определения содержания витамина В₁ в пищевой продукции с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) с применением ферментативной обработки и предколоночной или послеколоночной дериватизации. Данный метод был валидирован в двух межлабораторных исследованиях. В первом исследовании проводился анализ проб цельнозерновой муки, сухого молока/сухого молока, полученного методом распылительной сушки, смеси лиофилизированных овощей и лиофилизированной свиной печени в пределах от 0,295 до 0,807 мг/100 г. Во втором исследовании анализировали пробы раствора для энтерального питания, пищевой продукции для детского питания с овощами, сухого молока, цельнозерновой муки с фруктами, дрожжей, продуктов переработки зерна, шоколадного порошка и пищевой добавки в диапазоне от 0,11 до 486 мг/100 г. Содержание витамина В₁ представляет собой массовую долю общего тиамин, включая его фосфорилированные производные.

Для получения более подробной информации о валидации см. раздел 8 и приложение В.

2 Нормативные ссылки

Для применения настоящего стандарта необходимы следующие ссылочные документы. Для недатированных ссылок применяют последнее издание ссылочного документа (включая все его изменения).

EN ISO 3696 Water for analytical laboratory use — Specification and test methods (Вода для лабораторного анализа. Технические требования и методы испытаний)

3 Сущность метода

Тиамин извлекают из пищевой продукции путем кислотного гидролиза с последующим дефосфорилированием, используя ферментативную обработку, и определяют его количество методом ВЭЖХ с предколоночной или послеколоночной дериватизацией до тиохрома. Для количественной оценки используют метод внешнего стандарта. Для получения дополнительной информации см. [1] - [7].

4 Реактивы

Для проведения анализа, если не указано иное, используют только реактивы признанной аналитической чистоты и воду не ниже первой степени чистоты по EN ISO 3696 или бидистиллированную воду.

4.1 Метанол для ВЭЖХ, массовая доля $w(\text{CH}_3\text{OH}) \geq 99,8 \%$.

4.2 Раствор уксусной кислоты, с молярной концентрацией $c(\text{CH}_3\text{COOH}) = 0,02$ моль/л.

4.3 Изобутанол, $w(\text{C}_4\text{H}_{10}\text{O}) \geq 98 \%$.

4.4 Дигидрофосфат натрия, $w(\text{NaH}_2\text{PO}_4) \geq 99,8 \%$.

ГОСТ EN 14122

(проект, ВУ, первая редакция)

4.5 Раствор соляной кислоты, $w(\text{HCl}) = 36 \%$.

4.6 Раствор соляной кислоты, $c(\text{HCl}) = 0,1$ моль/л.

4.7 Раствор серной кислоты, $c(\text{H}_2\text{SO}_4) = 0,05$ моль/л.

4.8 Гидроксид натрия, $w(\text{NaOH}) \geq 99 \%$.

4.9 Раствор гидроксида натрия, массовая концентрация $\rho(\text{NaOH}) = 150$ г/л.

4.10 Раствор гидроксида натрия, $\rho(\text{NaOH}) = 200$ г/л.

4.11 Гексацианоферрат (III) калия, $w\{\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]\} \geq 99 \%$.

4.12 Раствор гексацианоферрата (III) калия, $\rho\{\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]\} = 10$ г/л.

4.13 Щелочной раствор гексацианоферрата (III) калия (для предколоночной дериватизации), $\rho\{\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]\} = 0,4$ г/л.

2,0 мл раствора гексацианоферрата (III) калия (4.12) помещают в мерную колбу вместимостью 50 мл и объем содержимого колбы доводят до метки раствором гидроксида натрия (4.9). Раствор готовят в день проведения испытания.

4.14 Щелочной раствор гексацианоферрата (III) калия (для послеколоночной дериватизации), $\rho\{\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]\} = 0,5$ г/л.

2,5 мл раствора гексацианоферрата (III) калия (4.12) помещают в мерную колбу вместимостью 50 мл и объем содержимого колбы доводят до метки раствором гидроксида натрия (4.10).

4.15 Фермент или смесь ферментов, способный(ая) высвобождать витамин В₁ из пищевой продукции в виде свободного тиамин.

Примечание 1 – Для получения прецизионных данных, указанных в таблице В.1, была использована така-диастаза, произведенная компанией Pfaltz and Bauer¹⁾. Для получения прецизионных данных, указанных в таблицах В.2, В.3, была использована смесь β -амилазы из ячменя и така-диастазы, произведенной Serva¹⁾.

Примечание 2 – Проблему неполного дефосфорилирования можно решить с помощью отдельного количественного определения ТМФ (тиамин монофосфата), см [7].

4.16 Раствор ацетата натрия, $c(\text{CH}_3\text{COONa} \cdot 3\text{H}_2\text{O}) = 2,5$ моль/л.

4.17 Раствор ацетата натрия, $c(\text{CH}_3\text{COONa} \cdot 3\text{H}_2\text{O}) = 0,5$ моль/л.

4.18 Подвижные фазы ВЭЖХ

Примеры соответствующих смесей с объемными долями метанола (4.1) от 10 % до 50 % в воде или использования фосфатного или ацетатного буфера представлены в приложениях А, С. Также представлен вариант подвижной фазы с использованием ион-парного реагента.

4.19 Фосфатный буфер (рН 3,5), $c(\text{KH}_2\text{PO}_4) = 9,0$ ммоль/л.

4.20 Тетраэтиламмоний хлорид, $w(\text{C}_8\text{H}_{20}\text{NCl}) \geq 98 \%$.

4.21 Натрия гептансульфонат, $w(\text{C}_7\text{H}_{15}\text{NaO}_3\text{S}) \geq 98 \%$.

4.22 Ацетатный буфер (рН 4,0), $c(\text{CH}_3\text{COOH}) = 50$ ммоль/л.

4.23 Стандартные вещества

4.23.1 Тиамин хлорид гидрохлорид, $w(\text{C}_{12}\text{H}_{17}\text{ClN}_4\text{OS} \cdot \text{HCl}) \geq 99 \%$.

4.23.2 Тиамин монофосфат хлорид, $w(\text{C}_{12}\text{H}_{17}\text{ClN}_4\text{O}_4\text{PS}) \geq 98 \%$.

Используется для проверки ферментов, см. 6.2.2.

4.23.3 Тиамин пирофосфат хлорид (кокарбоксилаза), $w(\text{C}_{12}\text{H}_{19}\text{ClN}_4\text{O}_7\text{P}_2\text{S}) \geq 98 \%$.

Используется для проверки ферментов, см. 6.2.2.

4.24 Основные растворы

¹⁾ Информация о поставщиках така-диастазы Pfaltz & Bauer, Уотербери, СТ 06708, США (№ T00040) и Serva приведена для удобства пользователей настоящего стандарта и не является рекламой CEN указанной продукции. Допускается использовать аналогичную продукцию при условии обеспечения идентичных результатов.

4.24.1 Основной раствор тиамин хлорида гидрохлорида, $\rho(C_{12}H_{17}ClN_4OS \cdot HCl) \approx 0,1$ мг/мл.

Растворяют точно взвешенное количество стандартного вещества тиамин хлорида гидрохлорида (4.23.1) в определенном объеме соответствующего растворителя, например, 10 мг стандартного вещества витамина В₁ в 100 мл раствора соляной кислоты (4.6). Срок хранения раствора четыре недели при температуре 4 °С.

4.24.2 Основной раствор тиамин монофосфата, $\rho(C_{12}H_{17}ClN_4O_4PS) \approx 0,1$ мг/мл.

Растворяют точно взвешенное количество тиамин монофосфата хлорида (4.23.2) в определенном объеме соответствующего растворителя, например, 10 мг тиамин монофосфата хлорида в 100 мл раствора соляной кислоты (4.6). Срок хранения раствора четыре недели при температуре минус 20 °С.

4.24.3 Основной раствор тиамин пирофосфата, $\rho(C_{12}H_{19}ClN_4O_7P_2S) \approx 0,1$ мг/мл.

Растворяют точно взвешенное количество тиамин пирофосфата хлорида (4.23.3) в определенном объеме соответствующего растворителя, например, 10 мг тиамин пирофосфата хлорида в 100 мл раствора соляной кислоты (4.6).

4.24.4 Определение точной концентрации тиамин хлорида гидрохлорида

10 мл раствора тиамин хлорида гидрохлорида (4.24.1) переносят в мерную колбу вместимостью 100 мл и объем содержимого колбы доводят до метки раствором соляной кислоты (4.6). Оптическую плотность данного раствора измеряют на УФ-спектрометре (5.1) при максимальной длине волны 247 нм (A_{247}) в кювете с длиной оптического пути 1 см, используя раствор соляной кислоты (4.6) в качестве раствора сравнения. Массовую концентрацию раствора тиамин хлорида гидрохлорида ρ , мкг/мл, рассчитывают по формуле

$$\rho = \frac{A_{247} \cdot M \cdot 1000}{\epsilon}, \quad (1)$$

где ϵ молярный коэффициент поглощения тиамин хлорида гидрохлорида при максимальной длине волны 247 нм $\epsilon = 14\,200$ л моль⁻¹ см⁻¹. Данное значение рассчитывается исходя из коэффициента экстинкции $E_{1\%}^{1\text{см}} = 421$ в 0,1 моль/л HCl [8], [7] и молярной массы $M = 337,21$. Значение округляют до четырех значащих цифр;

M молярная масса, г/моль. Значение равно 337,21;

A_{247} значение оптической плотности раствора тиамин хлорида гидрохлорида.

4.25 Стандартные растворы**4.25.1 Стандартный раствор тиамин хлорида гидрохлорида, $\rho(C_{12}H_{17}ClN_4OS \cdot HCl) \approx$ от 1 до 10 мкг/мл.**

В мерную колбу вместимостью 100 мл переносят пипеткой от 1 до 10 мл раствора тиамин хлорида гидрохлорида (4.24.1) и объем содержимого колбы доводят до метки подходящим растворителем, например, раствором соляной кислоты (4.6). Раствор можно хранить в течение месяца при температуре 4 °С в темном месте.

4.25.2 Стандартный раствор тиамин монофосфата, $\rho(C_{12}H_{17}ClN_4O_4PS) \approx$ от 1 до 10 мкг/мл.

В мерную колбу вместимостью 100 мл переносят пипеткой от 1 до 10 мл раствора тиамин монофосфата (4.24.2) и объем содержимого колбы доводят до метки подходящим растворителем, например, раствором соляной кислоты (4.6). Раствор можно хранить в течение месяца при температуре 4 °С в темном месте.

4.25.3 Стандартный раствор тиамин пирофосфата, $\rho(C_{12}H_{19}ClN_4O_7P_2S) \approx$ от 1 до 10 мкг/мл.

В мерную колбу вместимостью 100 мл переносят пипеткой от 1 до 10 мл раствора тиамин пирофосфата (4.24.3) и объем содержимого колбы доводят до метки например, раствором соляной кислоты (4.6). Раствор можно хранить в течение месяца при температуре 4 °С в темном месте.

5 Оборудование

Используют стандартные лабораторное оборудование, стеклянную посуду, в том числе перечисленные ниже:

5.1 УФ-спектрометр, пригодный для измерения оптической плотности при определенной длине волны (247 нм) с соответствующими кюветами с длиной оптического пути 1 см.

ГОСТ EN 14122

(проект, ВУ, первая редакция)

5.2 Автоклав или нагревательный прибор, автоклав для экстракции проб, например электрического типа, работающий под давлением, со считывающим устройством давления или температуры, плитка электрическая или водяная баня.

5.3 Система ВЭЖХ

Система ВЭЖХ состоит из насоса, устройства для ввода проб, флуоресцентного детектора с длиной волны возбуждения и эмиссии, установленные на уровнях 366 нм и 420 нм соответственно (см. приложение С), а также устройства для обработки данных, например интегратора.

5.4 Колонка для ВЭЖХ

5.4.1 Общие положения

Допускается использовать колонку другого внутреннего диаметра и длины, и заполненную сорбентом с размером частиц, отличным от указанных в настоящем стандарте. Условия хроматографического разделения подбирают применительно к используемой колонке для обеспечения сопоставимости результатов анализов. Критерием пригодности аналитической колонки является отделение пика тиамина от пиков других компонентов матрицы пробы²⁾ на уровне базовой линии.

5.4.2 Колонка для ВЭЖХ при анализе с использованием предколоночного окисления

Аналитические колонки, например Lichrospher® 60 RP Select B²⁾, размер частиц 5 мкм, диаметр от 4,0 до 4,6 мм, длина от 100 до 250 мм.

5.4.3 Колонка для ВЭЖХ при анализе с использованием послеколоночного окисления

Аналитические колонки, например Supelco® LC-18-DB²⁾, размер частицы 5 мкм, диаметр от 4,0 до 4,6 мм, длина от 100 до 250 мм.

5.5 Фильтровальное устройство

Фильтрация подвижной фазы, а также раствора анализируемой пробы, через мембранный фильтр с размером пор 0,45 мкм до использования или ввода проб продлевает срок службы колонок.

5.6 Послеколоночный реакторный насос и трубка для дериватизации, подходящая система подачи реактива, Т-образная соединительная трубка и трубка для дериватизации (например, 10 м × 0,33 мм).

6 Методика проведения испытания

6.1 Подготовка анализируемой пробы

Гомогенизируют анализируемую пробу. Твердую продукцию измельчают в соответствующей мельнице и перемешивают. Перед измельчением пробу рекомендуется охладить, чтобы не подвергать ее воздействию высоких температур в течение длительного времени.

6.2 Подготовка раствора анализируемой пробы

6.2.1 Экстракция

В конической колбе взвешивают от 2 до 10 г анализируемой пробы с точностью до 1 мг. Добавляют от 60 до 200 мл раствора соляной (4.6) или серной кислоты (4.7). Значение pH раствора не должен быть выше 2,0. Накрывают колбу предметным стеклом и автоклавируют пробу для испытания при температуре 121 °С в течение 30 мин или нагревают ее при температуре 100 °С в течение 60 мин.

Исследования, проводимые Европейским бюро стандартов (BCR), показали, что можно применять обширный диапазон условий для кислотного гидролиза (температура от 95 °С до 130 °С, продолжительность от 15 до 60 мин), при этом чем выше температура, тем меньше продолжительность гидролиза.

²⁾ Подходящие силикагелевые наполнители для колонок, имеющиеся в продаже: Lichrosorb® Si 60, Spherisorb® Si, Hypersil® Si и Lichrospher® 100 DIOL. Подходящие наполнители колонок для обращенно-фазовой хроматографии: Spherisorb® ODS, µ-Bondapak radial C18, Supelco® LC-18-DB и Hypersil® ODS. Информация приведена для удобства пользователей настоящего стандарта и не является рекламой CEN указанной продукции.

6.2.2 Ферментативная обработка

После охлаждения до комнатной температуры к экстракту добавляют раствор ацетата натрия (4.16) или (4.17) до достижения значения pH, оптимального для действия предполагаемого к использованию фермента, и добавляют подходящее количество фермента или смеси ферментов (4.15). Инкубируют полученную смесь в течение промежутка времени и при температуре, оптимальных для используемого фермента или смеси ферментов. После охлаждения до комнатной температуры переносят раствор в мерную колбу, используя дистиллированную воду или другой соответствующий растворитель, и доводят раствор анализируемой пробы до заданного объема V_{ts} .

Для каждого используемого фермента необходимо установить оптимальное значение pH, оптимальные продолжительность и температуру инкубирования.

Для установления оптимальных условий дефосфорилирования проводят процедуру ферментативной обработки проб с добавленным известным количеством тиамин монофосфата хлорида (4.23.2) или тиамин пирофосфата хлорида (4.23.3) а также проб, аналогичных исследуемой пробе по составу матрицы и являющихся аттестованными образцами сравнения.

Количество тиамин, внесенное с ферментом или смесью ферментов (4.15), должно учитываться при расчете результата.

Примечание – Для определения прецизионности результатов испытаний, указанных в таблицах В.1, В.2, В.3, для дефосфорилирования использовали така-диастазу и смесь β -амилазы из ячменя и така-диастазы при следующих условиях. Значение pH экстракта довели раствором ацетата натрия (4.16) или (4.17) до 4,0 и 4,5 соответственно и добавили 100 мг така-диастазы и 10 мг β -амилазы на грамм пробы. Смесь инкубировали при температуре от 37 °C до 45 °C в течение от 4 до 24 ч, см. [5], [10], [16].

6.2.3 Раствор анализируемой пробы

При необходимости раствор анализируемой пробы (6.2.2) фильтруют через фильтровальную бумагу или мембранный фильтр с размером пор 0,45 мкм, или центрифугируют. Полученный раствор является раствором анализируемой пробы для окисления (6.3.2 или 6.3.3).

6.3 Окисление тиамин с образованием тиохрома

6.3.1 Общие положения

Допускается проводить предколоночное или послеколоночное окисление.

6.3.2 Предколоночное окисление тиамин

6.3.2.1 Проведение этапа окисления тиамин

Пипеткой переносят по 1 мл ферментативно обработанной пробы (6.2.3), стандартного раствора (4.25.1) или холостого раствора, то есть раствора соляной кислоты (4.6) или раствора серной кислоты (4.7), в зависимости от того, какой из них использовался в соответствии с 6.2.1, в подходящие стеклянные флаконы или колбы, добавляют 1 мл щелочного раствора гексацианоферрата (III) калия (4.13). Взбалтывают раствор анализируемой пробы в течение фиксированного периода времени (10 с), дают отстояться в течение установленного периода времени (1 мин).

С целью удаления из раствора анализируемой пробы веществ, мешающих анализу, и предотвращения порчи колонки для ВЭЖХ, рекомендуется нейтрализовать раствор анализируемой пробы (с помощью H_3PO_4) или выполнить очистку методом твердофазной экстракции (см. [5]).

После фильтрации через мембранный фильтр с размером пор 0,45 мкм получают раствор анализируемой пробы, пригодный для ввода в систему обращенно-фазовой ВЭЖХ (6.3.2.2).

В качестве альтернативы допускается после окисления раствора проводить экстракцию порцией изобутанола (4.3) объемом 1,5 мл, а полученный экстракт вводить в колонку.

Примечание – Окислительное преобразование тиамин в тиохром может быть ингибировано в некоторой пищевой продукции. Данное явление часто характерно для пищевой продукции, содержащей какао, но также может наблюдаться и в другой пищевой продукции. Если есть подозрение на наличие данной проблемы, рекомендуется проверить степень извлечения, добавив в экстракт пробы соответствующий объем стандартного раствора тиамин перед проведением процедуры окисления.

6.3.2.2 Идентификация при ВЭЖХ с применением предколоночного окисления тиамин

В систему ВЭЖХ вводят одинаковые соответствующие объемы стандартных растворов, а также растворов анализируемой и холостой проб (6.3.2.1). Идентифицируют тиохром путем сравнения времени удерживания индивидуальных пиков на хроматограммах раствора анализируемой пробы и стандартного раствора. Идентификация пиков также может быть выполнена путем добавления определенного количества стандартного вещества в раствор анализируемой пробы.

ГОСТ EN 14122

(проект, ВУ, первая редакция)

Ниже приведены условия хроматографического анализа, которые обеспечивают удовлетворительное качество хроматографического разделения и количественного определения (см. приложение С для альтернативных условий ВЭЖХ и рисунок А.1 для примеров хроматограмм).

Колонка:	Lichrospher® RP Select B, 5 мкм, 250 × 4,0 мм;
Подвижная фаза:	Метанол (4.1) : ацетатный буфер (4.22) (40 : 60);
Скорость потока:	0,7 мл/мин;
Объем введенной пробы:	20 мкл;
Детектор:	Флуорометрический: длина волны возбуждения 366 нм, длина волны эмиссии 435 нм.

6.3.3 Послеколоночное окисление тиаминa

6.3.3.1 Проведение этапа окисления тиаминa

Окисление тиаминa с образованием тиохрома осуществляют, применяя послеколоночную реакцию со щелочным раствором гексацианоферрата (III) калия (4.14). в качестве дериватизирующего агента, который непрерывно добавляют (0,3 мл/мин) через Т-образную соединительную трубку в элюент для ВЭЖХ.

Примечание – Одним из факторов, влияющих на этап послеколоночного окисления, является концентрация гидроксида натрия в реакционной смеси. Чрезмерно высокую концентрацию гидроксида натрия в дериватизирующем реагенте можно компенсировать уменьшением или увеличением скорости его подачи.

6.3.3.2 Идентификация при ВЭЖХ с применением послеколоночного окисления тиаминa

В систему ВЭЖХ вводят одинаковые соответствующие объемы стандартных растворов тиаминa хлорида гидрохлорида (4.25.1), а также растворов анализируемой пробы (6.2.3). Идентифицируют тиохром путем сравнения времени удерживания индивидуальных пиков на хроматограммах раствора анализируемой пробы и стандартного раствора вещества (4.25.1). Идентификацию пиков также может быть выполнена путем добавления тиаминa хлорида гидрохлорида в раствор анализируемой пробы.

Ниже приведены условия хроматографического анализа, которые обеспечивают удовлетворительное качество хроматографического разделения и количественного определения (см. приложение С для альтернативных условий ВЭЖХ и рисунок А.2 для примеров хроматограмм).

Колонка:	Supelco® LC-18-DB, 5 мкм, 250 × 4,6 мм.
Подвижная фаза:	Метанол (4.1) : фосфатный буфер (4.2.19), содержащий 1 г/л тетраэтиламмония хлорида (4.20) и 5 ммоль/л натрия гептансульфоната (4.21), (35 : 65).
Скорость потока:	1,0 мл/мин.
Объем введенной пробы:	20 мкл.
Реагент для послеколоночного окисления:	Щелочной раствор гексацианоферрата (III) калия (4.14).
Скорость подачи реагента:	0,3 мл/мин.
Детектор:	Флуорометрический: длина волны возбуждения 368 нм, длина волны эмиссии 440 нм.

Примечание – При анализе проб некоторых видов пищевой продукции, например сырой свинины, на хроматограмме может присутствовать дополнительный пик 2(1-гидроксиэтил)тиаминa, см. приложение D.

6.4 Определение

Для выполнения количественного определения методом внешнего стандарта интегрируют площади пиков (желательно) или определяют высоты пиков (допустимо) пробы и сравнивают результаты с соответствующими значениями тиохрома, используя градуировочный график. Проверяют линейность градуировочной зависимости.

7 Вычисление

Результат определения вычисляют, используя градуировочный график или соответствующие программы системы обработки данных, или приведенный ниже упрощенный способ вычисления. Рассчитывают массовую долю витамина В₁, в пересчете на тиаминa хлорид гидрохлорид, w , мг/100 г пробы, по формуле

$$W = \frac{A_{ts} \cdot \rho \cdot V_{ts}}{A_{st} \cdot m_s} \cdot \frac{100}{1000}, \quad (2)$$

- где A_{ts} – площадь или высота пика тиохрома на хроматограмме раствора анализируемой пробы, выраженная в единицах площади или высоты;
- A_{st} – площадь или высота пика тиохрома на хроматограмме стандартного раствора, выраженная в единицах площади или высоты;
- V_{ts} – объем раствора анализируемой пробы (6.2.2), мл;
- ρ – массовая концентрация стандартного раствора тиамин хлорида гидрохлорида (4.25.1), мкг/мл;
- m_s – масса пробы (6.2.1), г;
- 100 – коэффициент пересчета массовой доли на 100 г;
- 1000 – коэффициент пересчета мкг/100 г в мг/100 г.

Результат определения содержания витамина В₁, мг/100 г, представляют в пересчете на тиамин хлорид гидрохлорид ($M = 337,28$). При необходимости представления результата определения в виде содержания витамина В₁ в пересчете на тиамин ($C_{12}H_{17}N_4OS$, $M = 265,37$), полученный результат умножают на коэффициент 0,787, при пересчете на тиамин хлорид ($C_{12}H_{17}ClN_4OS$, $M = 300,82$) – на коэффициент 0,892.

8 Прецизионность

8.1 Общие положения

Данные прецизионности для метода частично основываются на данных различных методов ВЭЖХ, применяемых для определения тиамин в ходе международного сравнительного исследования, организованного Европейской комиссией в рамках Программы стандартных измерений и испытаний на пробах цельнозерновой муки (CRM 121), сухого молока/сухого молока, полученного методом распылительной сушки, (CRM 421), смеси лиофилизированных овощей (CRM 485) и лиофилизированной свиной печени (CRM 487). Статистические данные, полученные в ходе исследования, приведены в таблице В.1 приложения В. Кроме того данные прецизионности включают результаты совместного французского исследования проб раствора для энтерального питания, пищевой продукции для детского питания с овощами, сухого молока, цельнозерновой муки с фруктами, дрожжей, продуктов переработки зерна, шоколадного порошка и пищевой добавки. Результаты, полученные в ходе исследования, приведены в таблицах В.2, В.3 приложения В.

8.2 Повторяемость

Абсолютная разность между двумя независимыми результатами испытаний, полученными при исследовании идентичного анализируемого материала одним и тем же оператором, который использовал одно и то же оборудование в пределах самого короткого промежутка времени, не должна превышать предел повторяемости r более чем в 5 % случаев.

Значения для тиамин хлорида гидрохлорида:

Мука цельнозерновая	$\bar{x} = 0,452$ мг/100 г	$r = 0,043$ мг/100 г
Сухое молоко/сухое молоко, полученное методом распылительной сушки	$\bar{x} = 0,645$ мг/100 г	$r = 0,071$ мг/100 г
Смесь лиофилизированных овощей	$\bar{x} = 0,295$ мг/100 г	$r = 0,039$ мг/100 г
Леофилизированная свиная печень	$\bar{x} = 0,807$ мг/100 г	$r = 0,088$ мг/100 г
Раствор для энтерального питания	$\bar{x} = 0,11$ мг/100 г	$r = 0,082$ мг/100 г
Детское питание с овощами	$\bar{x} = 0,20$ мг/100 г	$r = 0,05$ мг/100 г
Сухое молоко	$\bar{x} = 0,56$ мг/100 г	$r = 0,1$ мг/100 г
Цельнозерновая мука с фруктами	$\bar{x} = 1,04$ мг/100 г	$r = 0,2$ мг/100 г
Дрожжи	$\bar{x} = 1,31$ мг/100 г	$r = 0,34$ мг/100 г
Продукты переработки зерна	$\bar{x} = 1,42$ мг/100 г	$r = 0,16$ мг/100 г
Продукты переработки зерна	$\bar{x} = 2,95$ мг/100 г	$r = 0,49$ мг/100 г
Шоколадный порошок	$\bar{x} = 1,55$ мг/100 г	$r = 0,36$ мг/100 г
Пищевая добавка	$\bar{x} = 486$ мг/100 г	$r = 111$ мг/100 г

8.3 Воспроизводимость

Абсолютная разность между двумя независимыми результатами испытаний, полученными при исследовании идентичного анализируемого материала, анализируемого в двух лабораториях, не должна превышать предел воспроизводимости R более чем в 5 % случаев.

Значения для тиамин хлорида гидрохлорида:

ГОСТ EN 14122

(проект, ВУ, первая редакция)

Мука цельнозерновая	$\bar{x} = 0,452$ мг/100 г	$R = 0,190$ мг/100 г
Сухое молоко/сухое молоко, полученное методом распылительной сушки	$\bar{x} = 0,645$ мг/100 г	$R = 0,243$ мг/100 г
Смесь лиофилизированных овощей	$\bar{x} = 0,295$ мг/100 г	$R = 0,178$ мг/100 г
Лиофилизированная свиная печень	$\bar{x} = 0,807$ мг/100 г	$R = 0,623$ мг/100 г
Раствор для энтерального питания	$\bar{x} = 0,11$ мг/100 г	$R = 0,1$ мг/100 г
Детское питание с овощами	$\bar{x} = 0,20$ мг/100 г	$R = 0,12$ мг/100 г
Сухое молоко	$\bar{x} = 0,56$ мг/100 г	$R = 0,25$ мг/100 г
Цельнозерновая мука с фруктами	$\bar{x} = 1,04$ мг/100 г	$R = 0,55$ мг/100 г
Дрожжи	$\bar{x} = 1,31$ мг/100 г	$R = 0,48$ мг/100 г
Продукты переработки зерна	$\bar{x} = 1,42$ мг/100 г	$R = 0,75$ мг/100 г
Продукты переработки зерна	$\bar{x} = 2,95$ мг/100 г	$R = 1,16$ мг/100 г
Шоколадный порошок	$\bar{x} = 1,55$ мг/100 г	$R = 0,8$ мг/100 г
Пищевая добавка	$\bar{x} = 486$ мг/100 г	$R = 112$ мг/100 г

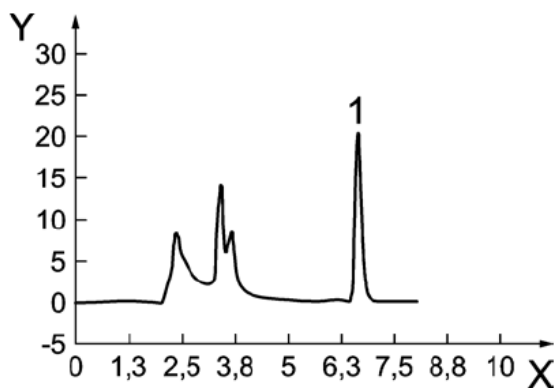
9 Протокол испытания

Протокол испытания должен соответствовать требованиям EN ISO/IEC 17025 [17] и содержать следующие данные:

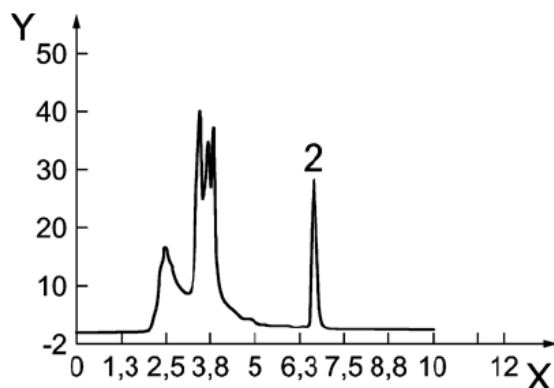
- а) всю информацию, необходимую для идентификации пробы;
- б) ссылку на настоящий стандарт или на используемый метод;
- в) дату и время отбора проб (если известно);
- г) дату получения пробы;
- д) дату проведения испытания;
- е) результаты и единицы измерения, в которых выражены результаты;
- ж) любые особенности, которые наблюдались в ходе проведения испытания;
- з) любые операции, не установленные в настоящем стандарте или рассматриваемые в качестве дополнительных, которые могли повлиять на результаты.

Приложение А
(справочное)

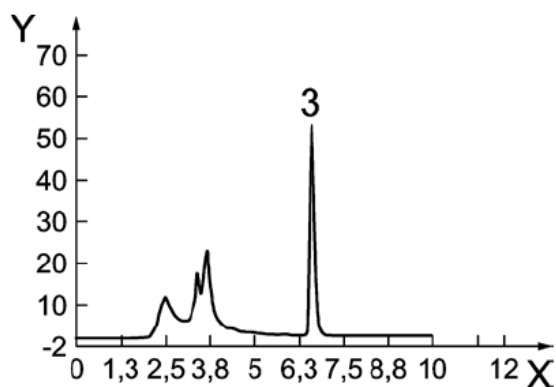
Примеры хроматограмм



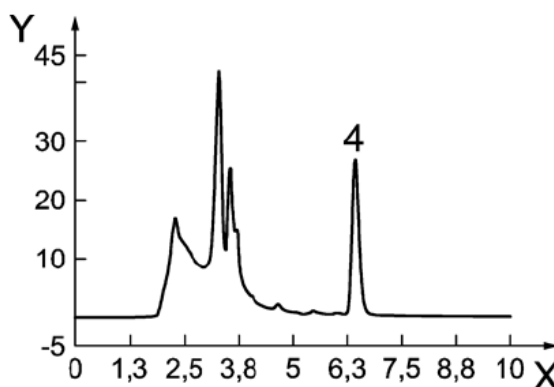
а) Стандарт 0,02 мкг/мл



б) Свиная печень



с) Смесь для детского питания



д) Треска

Пояснение:

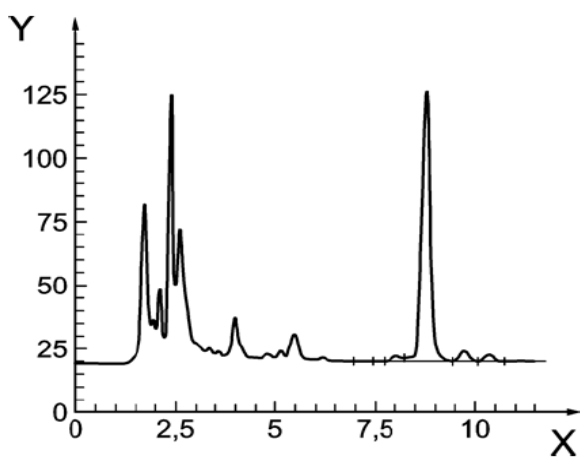
- Y Флюоресценция
- X Время, мин
- 1 Тиамин в стандарте, 0,02мкг/мл, время удерживания 6,620 мин
- 2 Тиамин в свиной печени, время удерживания 6,616 мин
- 3 Тиамин в смеси для детского питания, время удерживания 6,619 мин
- 4 Тиамин в треске, время удерживания 6,614 мин

Колонка: Gemini C18, 5 мкм, 250 x 4,6 мм (110 Å).
Подвижная фаза: Метанол (4.1): вода pH 9 (40 : 60).
Скорость потока: 0,8 мл/мин.
Объем введенной пробы: 20 мкл.
Детектор: Флуориметрический: длина волны возбуждения 366 нм, длина волны эмиссии 475 нм.

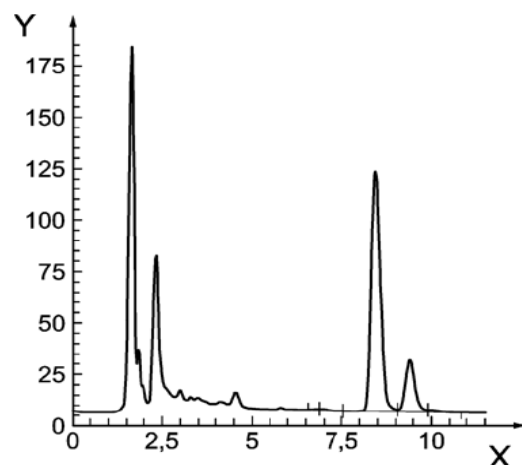
Рисунок А.1 – Примеры хроматограмм ВЭЖХ-разделения тиамин, с применением предколоночной дериватизации

ГОСТ EN 14122

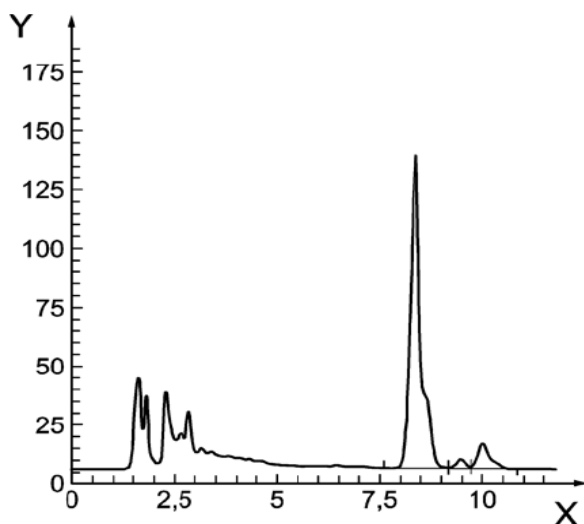
(проект, ВУ, первая редакция)



а) Латук-салат



б) Готовый рис



с) Готовая свинина

Пояснение:

Y Флюоресценция
X Время, мин

Колонка:

Purospher® RP C18, с блокированными остаточными группами, 5 мкм, 250 × 4,6 мм.

Подвижная фаза:

Метанол (4.1) : фосфатный буфер, pH 3,5, $c(\text{NH}_4\text{H}_2\text{PO}_4) = 10$ ммоль/л, содержащий 1 г/л тетраэтиламмония хлорида (4.20), и 5 ммоль/л натрия гептансульфоната (4.21), (35 : 70).

Скорость потока:

1,5 мл/мин.

Объем введенной пробы:

3 мкл.

Реагент для послеклоночного окисления: Щелочной раствор гексацианоферрата (III) калия (4.14).

Скорость подачи реагента:

0,3 мл/мин.

Детектор:

Флуориметрический: длина волны возбуждения 365 нм, длина волны эмиссии 435 нм.

Примечание - Дополнительная хроматограмма для мяса/печени приведена в приложении D

Рисунок А.2 – Примеры хроматограмм ВЭЖХ-разделения тиамин в латук-салате (а), готовом рисе (б) и готовой свинине (с), с применением послеклоночной дериватизации

Приложение В
(справочное)

Данные прецизионности

Данные, приведенные в таблице В.1, получены в результате межлабораторных испытаний [10], проведенных в соответствии с Руководством по аттестации образцов сравнения (EU SMT Certification Study Guidelines). Исследование было организовано Институтом исследования пищевой продукции, г. Норвич, Великобритания (Institute of Food Research, Norwich, UK), по заданию Бюро эталонов Европейского сообщества (EU Community Bureau of Reference). Данные, приведенные в таблицах В.2, В.3, были получены в ходе межлабораторного испытания во Франции [5].

Т а б л и ц а В . 1 – Данные прецизионности для цельнозерновой муки, сухого молока/сухого молока, полученного методом распылительной сушки, смеси лиофилизированных овощей и лиофилизированной свиной печени

Пробы	CRM 121 Цельно-зерновая мука	CRM 421 Сухое молоко/сухое молоко, полученное методом распылительной сушки	CRM 485 Смесь лиофилизированных овощей ^а	CRM 487 лиофилизированная свиная печень
Год межлабораторного испытания	1996	1996	1996	1996
Количество лабораторий	13	14	12	15
Количество проб	2	2	2	2
Количество лабораторий, оставшихся после исключения выбросов	13	14	12	15
Количество выбросов	0	0	0	0
Количество полученных результатов	65	70	58	72
Среднее значение \bar{x} , мг/100 г	0,452	0,645	0,295	0,807
Стандартное отклонение повторяемости s_r , мг/100 г	0,015	0,025	0,012	0,031
Коэффициент вариации повторяемости, %	3,2	3,8	4,2	3,9
Значение повторяемости r [$r = 2,83 \times s_r$], мг/100 г	0,043	0,071	0,039	0,088
Стандартное отклонение воспроизводимости s_R , мг/100 г	0,053	0,085	0,063	0,182
Коэффициент вариации воспроизводимости, %	11,8	13,2	13,3	22,6
Значение воспроизводимости R [$R = 2,83 \times s_R$], мг/100 г	0,190	0,243	0,178	0,623
Значение индекса Горвица (HorRat) в соответствии с [13]	0,9	1,1	1,0	1,9
^а Смесь из сахарной кукурузы, моркови и высушенных томатов (10:1:1).				

П р и м е ч а н и е – В результате рассматриваемого международного сравнительного исследования данные были получены с использованием установленных методов и являются идентичными собственным систематическим процедурам анализа участвующих лабораторий с системами ВЭЖХ, описанными в приложении С.

ГОСТ EN 14122*(проект, ВУ, первая редакция)*

Т а б л и ц а В . 2 – Данные прецизионности для раствора для энтерального питания, детского питания с овощами, сухого молока, цельнозерновой муки с фруктами и дрожжей

Пробы	Раствор для энтерального питания	Детское питание с овощами	Сухое молоко	Цельнозерновая мука с фруктами	Дрожжи
Год исследования	1995	1995	1995	1995	1995
Количество лабораторий	10	10	10	10	10
Количество проб	1	1	1	1	1
Количество лабораторий, оставшихся после исключения выбросов	8	10	10	10	10
Количество выбросов	2	0	0	0	0
Количество полученных результатов	16	20	20	20	20
Среднее значение \bar{x} , мг/100 г	0,11	0,2	0,56	1,04	1,31
Стандартное отклонение повторяемости s_r	0,01	0,02	0,04	0,07	0,12
Коэффициент вариации повторяемости, %	7	8	7	7	9
Значение повторяемости r [$r = 2,83 \times s_r$], мг/100 г	0,02	0,05	0,1	0,2	0,34
Стандартное отклонение воспроизводимости s_R , мг/100 г	0,04	0,04	0,08	0,19	0,17
Коэффициент вариации воспроизводимости, %	32	21	16	19	13
Значение воспроизводимости R [$R = 2,83 \times s_R$], мг/100 г	0,1	0,12	0,25	0,55	0,48
Значение индекса Горвица (HorRat) в соответствии с [13]	2,0	1,5	1,3	1,7	1,2

Таблица В.3 – Данные прецизионности для продуктов переработки зерна, шоколадного порошка и пищевой добавки

Пробы	Продукт переработки зерна	Продукт переработки зерна	Шоколадный порошок	Пищевая добавка
Год исследования	1995	1995	1995	1995
Количество лабораторий	10	10	10	10
Количество проб	1	1	1	1
Количество лабораторий, оставшихся после исключения выбросов	9	9	9	9
Количество выбросов	1	1	1	1
Количество полученных результатов	18	18	18	18
Среднее значение \bar{x} , мг/100 г	1,42	2,95	1,55	486
Стандартное отклонение повторяемости s_r	0,06	0,18	0,13	39
Коэффициент вариации повторяемости, %	4	6	8	8
Значение повторяемости $r [r = 2,83 \times s_r]$, мг/100 г	0,16	0,49	0,36	111
Стандартное отклонение воспроизводимости s_R , мг/100 г	0,27	0,41	0,28	75
Коэффициент вариации воспроизводимости, %	19	14	19	15
Значение воспроизводимости $R [R = 2,83 \times s_R]$, мг/100 г	0,75	1,16	0,8	212
Значение индекса Горвица (HorRat) в соответствии с [13]	1,8	1,5	1,8	3,4 ^a

^a В 1980 году, Горвиц и др. опубликовал оценку 1 000 межлабораторных сравнений. На основании данных исследований был сделан вывод, что HorRat = 1 с допустимыми пределами от 0,5 до 2,0 указывает на удовлетворительную межлабораторную прецизионность данных. Было выявлено, что соответствующие относительные стандартные отклонения в пределах лаборатории, как правило, составляют от половины до двух третей межлабораторных относительных стандартных отклонений. Постоянные отклонения от соотношения в нижней части диапазона (значения < 0,3 или 0,5) могут указывать на наличие усреднения, о котором не было сообщено, или отличную подготовку и опыт.

Приложение С (справочное)

Альтернативные системы высокоэффективной жидкостной хроматографии

Удовлетворительное качество хроматографического разделения и количественного определения обеспечивается при соблюдении следующих условий хроматографического анализа [10].

Т а б л и ц а С . 1 – Альтернативные условия ВЭЖХ

Колонка	Размеры колонки, мм × мм	Подвижная фаза (V : V)	Детектор (Возбуждение/Эмиссия), нм	Поток, мл/мин	Режим окисления
Radial silica® 10 мкм	250 × 4,6	Этанол : фосфатный буфер, рН = 7,4, $c(\text{K}_2\text{HPO}_4) = 0,1$ моль/л (50 : 50)	Ф: 365/435	3,0	ПК ^а
Supelco® LC-18-DB 5 мкм	250 × 4,6	Метанол : фосфатный буфер; рН = 3,5, $c(\text{KH}_2\text{PO}_4) = 9$ ммоль/л, содержащий тетраэтиламмоний хлорид, $\rho(\text{C}_8\text{H}_{20}\text{NCl}) = 1$ г/л и натрия гептансульфонат, $c(\text{C}_7\text{H}_{15}\text{NaO}_3\text{S}) = 5$ ммоль/л (35 : 65)	Ф: 368/420	1,0	ПК
Lichrospher® RP18 5 мкм	250 × 4,6	Метанол : натрия гептансульфонат, $c(\text{C}_6\text{H}_{13}\text{NaO}_3\text{S} \cdot \text{H}_2\text{O}) = 1$ ммоль/л, рН = 3,0 (70 : 30)	Ф: 375/435	1,5	ПК
Eurospher® 100-C18 5 мкм	250 × 4,6	Натрия дигидрогенфосфат, $c(\text{NaH}_2\text{PO}_4) = 10$ ммоль/л : натрия перхлорат, $c(\text{NaClO}_4) = 0,15$ моль/л (50 : 50)	Ф: 375/435	1,0	ПК
Lichrospher® RP Select B 5 мкм	250 × 4,6	Метанол : ацетатный буфер, рН = 4,0, $c(\text{CH}_3\text{COONa}) = 50$ ммоль/л (40 : 60)	Ф: 366/435	0,7	ПДК ^б
μ-Bondapak® radial C18 5 мкм	250 × 4,6	Метанол : ацетатный буфер, рН = 4,5, $c(\text{CH}_3\text{COONa}) = 0,5$ моль/л (40 : 60)	Ф: 366/435	0,8	ПДК
Spherisorb® ODS2 5 мкм	250 × 4,6	Метанол : фосфатный буфер, рН = 4,0, $c(\text{KH}_2\text{PO}_4) = 0,1$ моль/л (70 : 30)	Ф: 375/435	1,0	ПДК
Lichrospher® RP18 10 мкм	250 × 4,6	Калия дигидрогенфосфат $c(\text{KH}_2\text{PO}_4) = 10$ ммоль/л : диметилформамид (80 : 20)	Ф: 368/440	1,5	ПДК
Hamilton® PRP-1 5 мкм	150 × 4,6	Метанол : вода (40 : 60); рН доведенный до 4,5 уксусной кислотой	Ф: 366/435	1,0	ПДК
Hamilton® PRP-1 5 мкм	150 × 4,1	Метанол : вода (35 : 65); рН 9,0 доведенный хлористым аммонием $w(\text{NH}_3) = 25$ %	Ф: 366/435	1,0	ПДК
Hypersil® NH ₂ APS2 5 мкм	250 × 4,6	Дихлорметан : метанол (95 : 5)	Ф: 365/440	1,0	ПДК
^а ПК – послеколоночная дериватизация. ^б ПДК – предколоночная дериватизация.					

Приложение D
(справочное)

**Витамин В₁ соединение 2-(1-гидроксиэтил)тиамин (ГЭТ),
образующееся при проведении послеколоночной дериватизации**

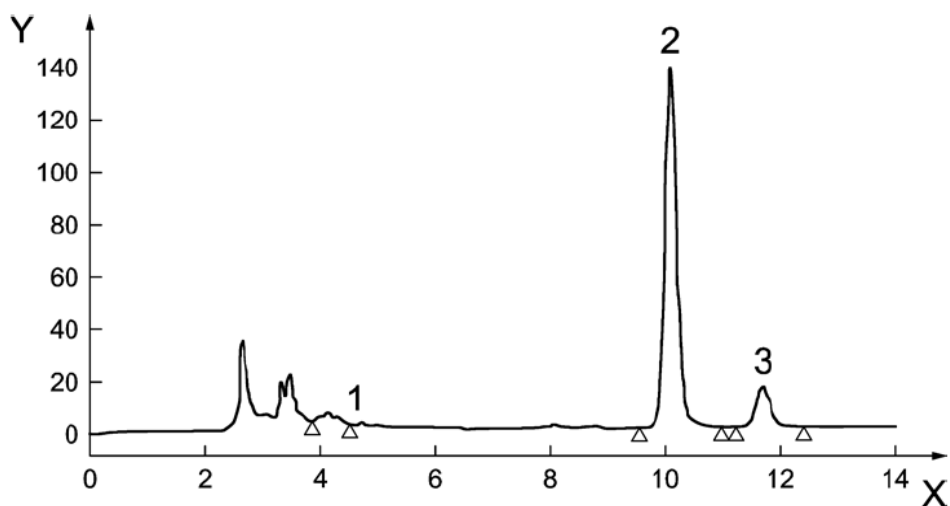
Как правило, содержание витамина В₁ рассматривалось как тиамин и его фосфатные производные. Однако, использование метода послеколоночной дериватизации может показать два пика для тиамина и различимый пик дополнительного метаболита 2-(1-гидроксиэтил)тиамина (ГЭТ) в качестве подтверждения см. [11] и [12] и рисунок D.1. Если используется метод предколоночной дериватизации, совместно элюируют два соединения - тиамин и ГЭТ.

Относительное содержание ГЭТ по сравнению с тиамином зависит от типа пробы. В мясе и печени содержание ГЭТ составляет от 7 % до 23 % от содержания тиамина. В дрожжах содержание составляло 3,8 %, в то время как в белой капусте, брокколи, овсяной муке, смеси для детского питания, сухом молоке и пшенице содержание было незначительным - ниже 2%, см [7].

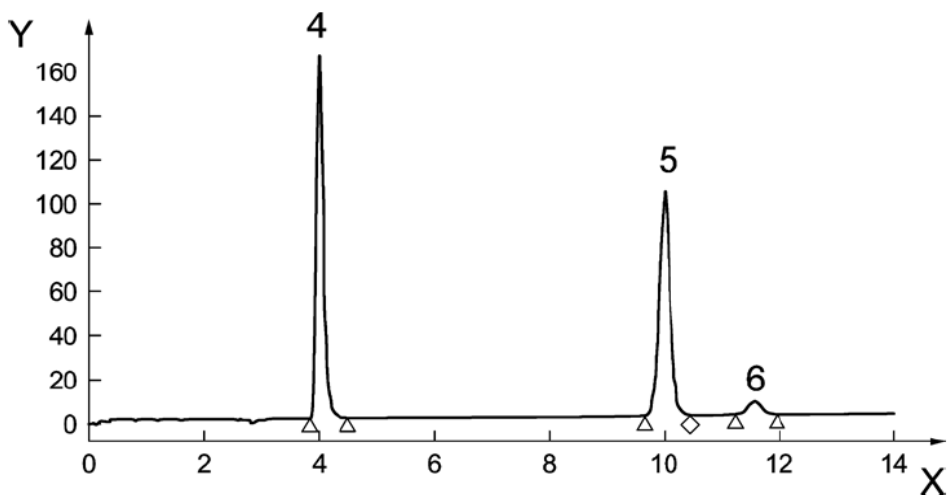
При проведении количественного определения витамина В₁ в пищевой продукции с помощью послеколоночной дериватизации, рекомендуется включать отдельное количественное определение тиамина и ГЭТ при анализе проб мяса, а также проводить проверку на появление ГЭТ на хроматограмме при испытании других типов проб.

ГОСТ EN 14122

(проект, ВУ, первая редакция)



а) Свиная печень



б) Стандарт

Пояснение:

- Y Флюоресценция
- X Время, мин
- 1 Тиамин монофосфат (ТМФ) в свиной печени, время удерживания 4,034 мин.
- 2 Тиамин в свиной печени, время удерживания 10,136 мин.
- 3 2-(1-гидроксиэтил)тиамина (ГЭТ) в свиной печени, время удерживания 11,741 мин.
- 4 ТМФ в стандарте, время удерживания 4,034 мин.
- 5 Тиамин в стандарте, время удерживания 10,044 мин
- 6 ГЭТ в стандарте, время удерживания 11,613 мин.

Примечание - Информация о ВЭЖХ приведена в [7].

Рисунок D.1 – Хроматограмма экстракта CRM 487 свиной печени (а) и стандарта 0,1 мкг/мл ТМФ (тиамин монофосфата), 0,1 мкг/мл тиамин и 0,01 мкг/мл ГЭТ (2-(1-гидроксиэтил)тиамина) (б)

Приложение ДА
(справочное)

**Сведения о соответствии ссылочного европейского стандарта
межгосударственному стандарту**

Таблица ДА.1

Обозначение ссылочного европейского стандарта	Степень соответствия	Обозначение и наименование соответствующего межгосударственного стандарта
EN ISO 3696	IDT	ГОСТ ISO 3696-2013 «Вода для лабораторного анализа. Технические требования и методы контроля»
<p>П р и м е ч а н и е – В настоящей таблице использовано следующее условное обозначение степени соответствия стандарта: - IDT — идентичный стандарт.</p>		

Библиография

- [1] BOGNÁR A. Bestimmung von Riboflavin und Thiamin in Lebensmitteln mit Hilfe der Hochleistungs-flüssigkeitschromatographie (HPLC). Dtsch. Lebensmitt. Rundsch. 1981, 77 pp. 431 – 436
(Определение рибофлавина и тиамин в пищевой продукции с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ))
- [2] HASSELMANN C., FRANCK D., GRIMM P., DIOP P.A., SOULES C. High-performance liquid chromatographic analysis of thiamin and riboflavin in dietic foods. J. Micronutr. Anal. 1989, 5 pp. 269 – 279
(Высокоэффективный хроматографический анализ тиамин и рибофлавин в диетической пищевой продукции)
- [3] BOGNÁR A. Determination of vitamin B₁ in food by High-Performance-Liquid-Chromatography and post-column derivatization. Fresenius J. Anal. Chem. 1992, 343 pp. 155 – 156
(Определение витамина B₁ методом высокоэффективной жидкостной хроматографии и послеколоночным окислением)
- [4] HÄGG M., KUMPULAINEN J. Thiamin and riboflavin contents in domestic and imported cereal products in Finland. J. Food Compos. Anal. 1993, 6 pp. 299 – 306
(Содержание тиамин и рибофлавин в отечественных и импортируемых в Финляндию крупяных продуктах)
- [5] ARELLA F., LAHÉLY S., BOURGUIGNON J.B., HASSELMANN C. Liquid chromatographic determination of vitamin B₁ and B₂ in foods. A collaborative study. Food Chem. 1996, 56 pp. 81 – 86
(Определение витаминов B₁ и B₂ методом высокоэффективной жидкостной хроматографии в пищевой продукции).
- [6] EITENMILLER R.R., LANDEN W.O. Vitamin Analysis for the Health and Food Sciences. CRC Press, Boca Raton, London, New York, Washington, D.C., 1999, pp. 271 – 297
(Анализ витаминов для валеологии и науки о продуктах питания)
- [7] JAKOBSEN J. Optimisation of the determination of thiamin, 2-(1-hydroxyethyl)thiamine, and riboflavin in food samples by use of HPLC. Food Chem. 2008, 106 pp. 1209–1217
(Оптимизация определения тиамин 2-(1-гидроксиэтил)тиамин и рибофлавин в пробках пищевой продукции с помощью ВЭЖХ)
- [8] DAWSON R.M.C., ELLIOTT D.C., ELLIOTT W.H., JONES K. Data for Biochemical Research. Oxford Science Publication 3rd. ISBN 0 19 855299 8, 1989
(Данные биохимического исследования)
- [9] HÄGG M. Effect of various commercially available enzymes in the liquid chromatographic determination with external standardization of thiamin and riboflavin in foods. J. AOAC Int. 1994, 77 pp. 681 – 686
(Влияние различных имеющихся в продаже ферментов в жидкостном хроматографическом определении с применением внешних стандартов тиамин и рибофлавин в пищевой продукции)
- [10] FINGLAS P.M., SCOTT K.J., WITTHOFT C.M., VAN DEN BERG H., DE FROIDMONT-GORTZ I. The certification of the mass fractions of vitamins in four reference materials: Wholemeal flour (CRM 121), milk powder (CRM 421), lyophilised mixed vegetables (CRM 485) and lyophilised pig's liver (CRM 487).
EUR-report 18320, Office for Official Publications of the European Communities, Luxembourg, 1999
(Сертификация массовых долей витаминов в четырех эталонных материалах: цельнозерновой муке (CRM 121), сухом молоке (CRM 421), смеси лиофилизированных овощей (CRM 485) и лиофилизированной свиной печени (CRM 487))

- [11] TAKASHI U., YUKIKO T., KOHEI M., MARI T., KANAME K. Simultaneous determination of 2(1-hydro-xyethyl)thiamin and thiamin in foods by high performance liquid chromatography with post-column derivatisation. *Vitamins (Japan)*. 1990, 64 pp. 379 – 385
(Одновременное определение 2(1-гидроксиэтил)тиамина и тиамин в пищевой продукции методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с послеклоночной дериватизацией)
- [12] TAKASHI U., YUKIKO T., KOHEI M., MARI T., KANAME K. Distribution and stability of 2(1-hydro-xyethyl) thiamin and thiamin in foods. *Vitamins (Japan)*. 1991, 65 pp. 249 – 256
(Распределение и стабильность 2(1-гидроксиэтил) тиамин и тиамин в пищевой продукции)
- [13] HORWITZ W., ALBERT R. The Horwitz Ratio (HorRat): A useful Index of Method Performance with Respect to Precision. *J. AOAC Int.* 2006, 89 pp. 1095–1109
(Индекс Горвица. (HorRat): Приемлемый индекс эффективности метода с точки зрения прецизионности)
- [14] THOMPSON M. Recent trends in inter-laboratory precision at and sub-ppb concentrations in relation to fitness for purpose criteria in proficiency testing. *Analyst (Lond.)*. 2000, 125 pp. 385–386
(Последние тенденции в межлабораторной точности в концентрациях частей на млрд (ppb) и субчастей на млрд (sub-ppb) в отношении пригодности критериев назначения в квалификационных испытаниях).
- [15] HORWITZ W., KAMPS L.R., BOYER K.W. Quality assurance in the analysis of foods and trace constituents. *J. AOAC Int.* 1980, 63 pp. 1344–1354
(Обеспечение качества при анализе пищевой продукции и примесных компонентов)
- [16] OLLILAINEN V., FINGLAS P.M., VAN DEN BERG H., DE FROIDMONT-GORTZ I. Certification of B-Group Vitamins (B1, B2, B6, and B12) in Four Food Reference Materials. *J. Agric. Food Chem.* 2001, 49 pp. 315–321
(Сертификация витаминов группы В (B1, B2, B6 и B12) в четырех эталонных материалах пищевой продукции)
- [17] EN ISO/IEC 17025:2005 Allgemeine Anforderungen an die Kompetenz von Prüf- und Kalibrierlaboratorien (ISO/IEC 17025:2005)
(Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий)

ГОСТ EN 14122

(проект, ВУ, первая редакция)

УДК

МКС 67.050

IDT

Ключевые слова: пищевая продукция, определение, витамин В₁, тиамин, высокоэффективная жидкостная хроматография

Научно-производственное республиканское унитарное предприятие
«Белорусский государственный институт стандартизации и сертификации» (БелГИСС)

Заместитель директора
по техническому нормированию,
стандартизации и методологии
оценки соответствия

_____ О.Ф.Ильянкова

Начальник сектора
отдела технического нормирования
и стандартизации пищевой
и сельскохозяйственной продукции

_____ К.А.Родригес

Начальник сектора
испытательного центра

_____ О.С.Милаенкова

Ведущий инженер
отдела технического нормирования
и стандартизации пищевой
и сельскохозяйственной продукции

_____ Н.Ю.Павленок

Ведущий инженер
испытательного центра

_____ В.В.Андрейчева

Инженер 1 категории
отдела технического нормирования
и стандартизации в машиностроении и
ресурсосбережения

_____ Н.Н.Апранич

Инженер 1 категории
отдела технического нормирования
и стандартизации пищевой
и сельскохозяйственной продукции

Н.Н.Шиманович