

6661.95  
МСУ

Ред.-Хр-226



МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
ПО ФОТОМЕТРИЧЕСКОМУ ОПРЕДЕЛЕНИЮ  
ГИСТАМИНА В РЫБОПРОДУКТАХ



684.98  
MSY

Министерство рыбного хозяйства СССР  
Всесоюзный научно-исследовательский институт морского  
рыбного хозяйства и океанографии

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
ПО ФОТОМЕТРИЧЕСКОМУ ОПРЕДЕЛЕНИЮ ГИСТАМИНА  
В РЫБОПРОДУКТАХ**

(Дополнение к документу "Временные гигиенические нормативы и метод определения содержания гистамина в рыбопродуктах"  
СанПиН 42-123-4083-86)

СанПиН 42-123-4083-86)

BRUNSWICK 2000-2001 - 100% BRUNSWICK 2000-2001

RHINO

四

## Библиотека

Москва 1988

УЛК 574.52·615.9

Методические указания по фотометрическому определению гистамина в рыбопродуктах. (Дополнение к документу "Временные гигиенические нормативы и метод определения содержания гистамина в рыбопродуктах" СанПиН 42-123-4083-86). - М.: ОНТИ ВНИРО, 1988.

Методические указания предназначены для использования в учреждениях санэпидслужбы, ведомственного контроля на предприятиях Минрыбхоза ССР и в научно-исследовательских институтах с целью обеспечения безопасности потребления населением рыбы и рыбопродуктов.

Методические указания разработаны:

ВНИРО (зам.директора, канд.техн.наук В.А.Исаев, зав.лаб. контроля производства рыбных продуктов, канд.техн.наук А.Н.Головин, ст.научн. сотр., канд.хим.наук О.А.Галутва);  
Институтом питания АМН СССР (зам.директора, доктор мед.наук, профессор В.А.Тутельян, зав.лабораторией пищевой токсикологии, доктор мед. наук А.М.Иваницкий, ст.научн.сотр., канд.хим.наук Г.Ф.Жукова, ст.лаб.

Главным санитарно-эпидемиологическим управлением Минздрава СССР  
(отдел гигиены питания)

Методические указания согласованы с Минрыбхозом СССР 27.03.87 и утверждены Минздравом СССР 31.03.87 № 4274-87.

© Всесоюзный научно-исследовательский институт морского рыбного хозяйства и океанографии (ВНИРО). 1988 г.

## СУЩНОСТЬ МЕТОДА

отечественных колориметров или спектрофотометров.

СУЩНОСТЬ МЕТОДА

30 ярких методов

В основе фотометрического метода определения гистамина лежит измерение величины абсорбции окрашенного производного, полученного при взаимодействии гистамина с диазореактивом. Предел обнаружения метода - 10 мг/кг, относительное стандартное отклонение при определении гистамина в интервале концентраций 20-175 мг/кг изменяется от 0,08 до 0,25; степень извлечения добавленного к образцу стандарта гистамина 94-99%.

## АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ, МАТЕРИАЛЫ

Баня волгоград

Весы лабораторные общего назначения 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г по ГОСТ 24104-80с с допускаемой погрешностью взвешивания  $+0,001$  г.

Весы лабораторные общего назначения 3-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 1 кг по ГОСТ 24104-80 с допускаемой погрешностью взвешивания  $\pm 0,05$  г.

Воронки В-100-150-ХС; В-35-50-ХС по ГОСТ 25336-82

Воронки делительные ВЛ-3-250-29/32 УС по ГОСТ 25336-82

Колбы конические К-1-100-29/32 ТС по ГОСТ 25336-82

Колбы мерные 1-100-2 или 2-100-2 по ГОСТ 1770-74

Колориметр Фотоэлектрический по ГОСТ 12083-78 со светодиодом

= 490+10 нм. спектрофотометр СФ-26 или аналогичный

#### Микроразмельчитель тканей Д

## Мясорубка по ГОСТ 4025-83.

Пипетки 4-I-I или 5-I-I, 7-I-5 или 7-2-5; 7-I-10 или 7-2-10 по ГОСТ 20292-74.

Пробирки мерные П-2-10 или П-2-15 по ГОСТ 1770-74.

Термометр 0-100°C по ГОСТ 2045-71.

Холодильник бытовой.

Шкаф лабораторный сушильный.

Цилиндры мерные I-50 или 2-50 по ГОСТ 1770-74.

Электроплитка бытовая по ГОСТ 14919-83.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026-76.

н-Бутанол по ГОСТ 6006-78, ч.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Гистамин или гидрохлорид гистамина.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77, х.ч., раствор 3,75 г/дм<sup>3</sup> (0,1н раствор).

Кислота трихлоруксусная по ТУ 6-09-1926-77, раствор 50 г/дм<sup>3</sup> (5%-ный раствор).

Натрий азотистокислый по ГОСТ 4197-74, ч.д.а., раствор 50 г/дм<sup>3</sup> (5%-ный раствор).

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77, ч.д.а., раствор 200 г/дм<sup>3</sup> (5 н раствор).

Натрий сернокислый безводный по ГОСТ 4166-76, х.ч., прокаленный.

Натрий углекислый по ГОСТ 83-79, х.ч., раствор 40 г/дм<sup>3</sup> (4%-ный раствор).

Пара-нитроанилин, ч.д.а.

Этилацетат по ГОСТ 22300-76, ч.д.а.

## ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

1. Приготовление раствора пара-нитроанилина. Пара-нитроанилин очищают путем перекристаллизации в воде. Для этого растворяют его в горячей дистиллированной воде и охлаждают раствор до комнатной температуры. Выпавшие кристаллы отфильтровывают и высушивают при 80°C в течение 10-15 мин. 0,1 г перекристаллизованного пара-нитроанилина растворяют в 100 см<sup>3</sup> 0,1 н соляной кислоты. Хранят раствор в холодильнике до момента употребления.

2. Приготовление диазореактива. Диазореактив получают непосредственно перед использованием путем смешивания 10 см<sup>3</sup> раствора 1г/дм<sup>3</sup> пара-нитроанилина в 0,1 н соляной кислоте и 1 см<sup>3</sup> раствора 50 г/дм<sup>3</sup> азотистокислого натрия и охлаждают до 0°C.

3. Приготовление н-бутанола, насыщенного водой. Для приготовления н-бутанола, насыщенного водой, встрихивают 50 см<sup>3</sup> н-бутанола и 20 см<sup>3</sup> дистиллированной воды в делительной воронке. После разделения фаз отделяют верхний бутанольный слой.

4. Подготовка проб к анализу. Отбор проб проводится по ГОСТ 7631-85 "Рыба, морские млекопитающие, морские беспозвоночные и продукты их переработки. Правила приемки, органолептические методы оценки качества, методы отбора проб для лабораторных испытаний" и ГОСТ 87.56.0-70 "Продукты пищевые консервированные. Отбор проб и подготовка их к испытанию".

Образцы доставляют в лабораторию сразу же после отбора пробы. В случае длительной транспортировки (более 1 ч) рыба-сырец должна находиться в охлажденном состоянии, а мороженая - в замороженном состоянии. Исследование образцов должно проводиться в день доставки их в лабораторию. При отсутствии такой возможности образцы должны храниться при температуре не выше минус 80°C не более трех суток.

Доставка и хранение образцов консервов и другой продукции должны проводиться с соблюдением режимов, предусмотренных нормативно-технической документацией (действующими инструкциями и стандартами).

5. Экстракция. Навеску 10 г (с точностью до 0,01 г) приготовленного образца помещают в сосуд микроразмельчителя тканей, добавляют 25 см<sup>3</sup> 5%-ного раствора трихлоруксусной кислоты и перемешивают 5 мин. Полученную смесь переносят в плоскодонную коническую колбу на 100 см<sup>3</sup>, ополаскивают сосуд смесителя дважды 5%-ным раствором трихлоруксусной кислоты (5-10 см<sup>3</sup>) и растворы объединяют. Колбу снабжают воздушным холодильником и выдерживают на водяной бане при 60°C в течение 15 мин. Охлажденную смесь переносят количественно в цилиндр, доводят до 50 см<sup>3</sup> 5%-ным раствором трихлоруксусной кислоты и фильтруют через складчатый бумажный фильтр (фильтрат I).

6. Построение калибровочной кривой. Готовят стандартные растворы гистамина с концентрацией 5, 10, 20 и 40 мкг/см<sup>3</sup> в 5%-ной трихлоруксусной кислоте. Для приготовления основного раствора гистамина с концентрацией 40 мкг/см<sup>3</sup> 4,0 мг гистамина помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, растворяют в 5%-ной трихлоруксусной кислоте и доводят объем до метки. Рабочие растворы гистамина с концентрациями 20, 10 и 5 мкг/см<sup>3</sup> получают путем разбавления 5%-ным раствором трихлоруксусной кислоты основного раствора в 2, 4 и 8 раз соответственно. Основной раствор гистамина хранят в холодильнике неделю, рабочие растворы готовят в день проведения анализа.

5 см<sup>3</sup> каждого стандартного раствора помещают в пробирки с притертными пробками, добавляют 1 см<sup>3</sup> 20%-ного раствора гидроксида натрия и вносят в раствор при перемешивании безводный углекислый натрий до получения насыщенного раствора. Добавляют 5 см<sup>3</sup> н-бутанола, насыщенного водой и энергично встряхивают пробирки в течение 30 с. После разделения фаз отбирают пипеткой или шприцем 3 см<sup>3</sup> верхнего бутанольного слоя и переносят в пробирку с притертой пробкой, содержащую 3 см<sup>3</sup> 0,1 н раствора соляной кислоты. Встряхивают содержимое пробирки в течение 30 с. После разделения фаз отбирают 2 см<sup>3</sup> нижнего водного слоя, переносят в другую пробирку, добавляют 2 см<sup>3</sup> 4%-ного раствора углекислого натрия и выдерживают 5 мин при 0°C. Приливают к охлажденному раствору 2 см<sup>3</sup> холодного свежеприготовленного диазореактива, встряхивают и вновь выдерживают 5 мин при 0°C. Добавляют 4 см<sup>3</sup> этилацетата и энергично встряхивают в течение 30 с. После разделения фаз сухой пипеткой отбирают верхний слой и переносят в пробирку, содержащую безводный сульфат натрия (раствор окрашенного производного в этилацетате должен быть прозрачным). Измеряют величину абсорбции раствора при  $\lambda = 495$  нм в кювете толщиной 1 см. В качестве раствора сравнения используют этилацетат. На основании полученных данных строится калибровочная кривая зависимости величины абсорбции от концентрации гистамина в растворе.

### ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЙ

5 см<sup>3</sup> фильтрата I, полученного в результате экстракции (см.п.5), помещают в пробирку и проводят процедуру, описанную в п.6., начиная с добавления раствора гидроокиси натрия.

Если образцы содержат гистамина более 200 мг/кг, необходимо разбавить полученный фильтрат 5%-ным раствором трихлоруксусной кислоты.

Для определения концентрации гистамина в экстракте используется калибровочная кривая.

### ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

Содержание гистамина в образце продукта Г (мг/кг) вычисляют по формуле:

$$\Gamma = \frac{c \cdot V}{m} \cdot \Phi$$

где с - концентрация гистамина, найденная по калибровочной кривой, мкг/см<sup>3</sup>; V - объем экстракта, см<sup>3</sup> (50 см<sup>3</sup>); m - навеска образца продукта, г (10 г);  $\Phi$  - фактор разбавления.

$$\Phi = \frac{V_{\text{фильтрата I}} + V_{\text{5\%ной трихлоруксусной кислоты}}}{V_{\text{фильтрата I}}}$$

Вычисление проводят до единиц. За окончательный результат принимают среднее арифметическое значение результатов трех параллельных определений. Расхождение между результатами параллельных определений не должно превышать 50% по отношению к среднему арифметическому значению.

