

# 中华人民共和国国家标准

**GB** 1886.13—2015

# 食品安全国家标准 食品添加剂 高锰酸钾

2015-09-22 发布 2016-03-22 实施

中 华 人 民 共 和 国 <sub>发 布</sub> 国家卫生和计划生育委员会

### 前 言

本标准代替 GB 2513—2004《食品添加剂 高锰酸钾》。 本标准与 GB 2513—2004 相比,主要变化如下:

——标准名称修改为"食品安全国家标准 食品添加剂 高锰酸钾"。

# 食品安全国家标准 食品添加剂 高锰酸钾

#### 1 范围

本标准适用于食品添加剂高锰酸钾。

#### 2 分子式和相对分子质量

#### 2.1 分子式

 $KMnO_4$ 

#### 2.2 相对分子质量

158.03(按 2007 年国际相对原子质量)

#### 3 技术要求

#### 3.1 感官要求

感官要求应符合表1的规定。

表 1 感官要求

	项	I	要求	检验方法
色泽			深紫色,具有金属光泽	取适量样品置于清洁、干燥的白瓷盘中,在自然光线下观
状态			粒状、针状或流沙状结晶	察色泽和状态

#### 3.2 理化指标

理化指标应符合表 2 的规定。

表 2 理化指标

项目	指 标	检验方法
高锰酸钾(KMnO <sub>4</sub> )含量,w/%	99.0~100.5	附录 A 中 A.4
氯化物(以 Cl 计), w/% ≤	0.01	附录 A 中 A.5
硫酸盐(以 SO₄ 计), w/% ≤	0.05	附录 A 中 A.6
水不溶物,∞/% ≤	0.20	附录 A 中 A.7
砷(As)/(mg/kg)	2.0	GB 5009.76

## 附 录 A 检验方法

#### A.1 安全提示

本试验方法中使用的部分试剂具有毒害性,操作者应小心谨慎。如溅到皮肤上应立即用水冲洗,严重者应立即治疗。使用易燃品时,严禁使用明火加热。

#### A.2 一般规定

本标准所用试剂和水在没有注明其他要求时,均指分析纯试剂和 GB/T 6682 中规定的三级水。试验中所用标准溶液、制剂及制品,在没有注明其他要求时,均按 GB/T 601、GB/T 602 和 GB/T 603 的规定制备。试验中所用溶液在未注明用何种溶剂配制时,均指水溶液。

#### A.3 鉴别试验

#### A.3.1 试剂和材料

- A.3.1.1 乙醇。
- A.3.1.2 氢氧化钠溶液:40 g/L。
- **A.3.1.3** 乙酸溶液:1+7。
- **A.3.1.4** 亚硝酸钴钠溶液: 100 g/L。配制: 称取 0.1 g 亚硝酸钴钠, 置于 50 mL 烧杯中, 加 10 mL 水溶解。此溶液用前配制。

#### A.3.2 鉴别方法

- **A.3.2.1** 称 0.05 g 试样,加 5 mL 水溶解,加入 1 mL 乙醇,0.3 mL 氢氧化钠溶液。溶液呈绿色,加热溶液至沸,有棕黑色沉淀。
- **A.3.2.2** 将 A.3.2.1 中所得混合物过滤,取 1 mL 滤液,然后加入 1 mL 乙酸溶液和 1 mL 亚硝酸钴钠溶液,立即产生黄色沉淀。

#### A.4 高锰酸钾(KMnO<sub>4</sub>)含量的测定

#### A.4.1 方法提要

采用碘量法,以淀粉为指示液,用硫代硫酸钠标准滴定溶液进行滴定,确定其含量。

#### A.4.2 试剂和材料

- A.4.2.1 碘化钾。
- A.4.2.2 盐酸溶液:1+4。
- **A.4.2.3** 硫代硫酸钠标准滴定溶液: $c(Na_2S_2O_3)=0.1 \text{ mol/L}$ 。
- A.4.2.4 淀粉指示液:5 g/L。

#### A.4.3 分析步骤

称取约 0.3 g 试样,精确至 0.000 2 g,置于 250 mL 烧杯中,加水使试样溶解,将溶液转移至 100 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,摇匀。用移液管移取 20 mL 该溶液,置于 250 mL 锥形瓶中,加 20 mL 水, 1 g 碘化钾和 10 mL 盐酸溶液用硫代硫酸钠标准滴定溶液滴定,近终点时加 3 mL 淀粉指示液,继续滴定至蓝色消失。同时作空白试验。

#### A.4.4 结果计算

高锰酸钾 $(KMnO_4)$ 含量的质量分数  $\omega_1$ ,按式(A.1)计算:

$$w_{1} = \frac{\frac{V - V_{0}}{1\ 000} \times c \times M}{m \times \frac{20}{100}} \times 100\% \qquad \dots$$
 (A.1)

式中:

V = ---滴定试验溶液时消耗的硫代钠标准滴定溶液的体积,单位为毫升(mL);

 $V_{\circ}$  ——空白试验时消耗的硫代钠标准滴定溶液的体积,单位为毫升(mL);

1 000 ——换算系数;

c = --硫代硫酸钠标准滴定溶液的浓度,单位为摩尔每升(mol/L);

M ——高锰酸钾的摩尔质量的 $\frac{1}{5}$ ,单位为克每摩尔(g/mol), $[M(\frac{1}{5}KMnO_4)=31.60]$ ;

m ——试样的质量,单位为克(g);

20 ——从试样稀释液中移取的体积,单位为毫升(mL);

100 ——稀释后试样溶液的体积,单位为毫升(mL)。

取平行测定结果的算术平均值为测定结果,平行测定结果的绝对差值不大于 0.2%。

#### A.5 氯化物(以 CI 计)的测定

#### A.5.1 方法提要

试样经处理后,在硝酸介质中,氯离子与银离子生成难溶的氯化银。当氯离子含量较低时,在一定时间内氯化银呈悬浮体,使溶液混浊,可用于氯化物的目视比浊法测定。

#### A.5.2 试剂和材料

- A.5.2.1 乙醇。
- **A.5.2.2** 硝酸溶液:1+6。
- A.5.2.3 硝酸银溶液:100 g/L。
- **A.5.2.4** 氯化物标准溶液: 1 mL 含氯化物(Cl)  $5 \mu g$ ,使用前配制。用移液管移取 5 mL 按 GB/T 602 配制的氯化物标准溶液,置于 100 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,摇匀。

#### A.5.3 分析步骤

#### A.5.3.1 试验溶液的制备

称取约 1.25 g 试样,精确至 0.001 g。置于 50 mL 烧杯中,加 40 mL 水溶解,加 3 mL 乙醇,加热至沸 2 min~3 min。冷却,全部移入 50 mL 容量瓶中,用水稀释刻度,摇匀。用中速定量滤纸干过滤,收集滤液(弃去前 10 mL 滤液),此溶液为试样溶液 A(溶液应为无色),用于氯化物、硫酸盐含量的测定。

#### A.5.3.2 测定

用移液管移取 20 mL 试样溶液 A,置于 25 mL 比色管中,加 1 mL 硝酸溶液、1 mL 硝酸银溶液,用水稀释至刻度,摇匀。避光放置 5 min,所呈浊度不应深于标准比浊溶液。

标准比浊溶液的配制:用移液管移取 10 mL 氯化物标准溶液,与试验溶液的测定同时同样处理。

#### A.6 硫酸盐(以 SO<sub>4</sub> 计)的测定

#### A.6.1 方法提要

试样经处理后,在酸性介质中,硫酸根离子与钡离子生成难溶的硫酸钡,当硫酸根离子含量较低时, 在一定时间内硫酸钡呈悬浮体,使溶液混浊,可用于硫酸盐的目视比浊法测定。

#### A.6.2 试剂和材料

- A.6.2.1 乙酸溶液:2+3。
- A.6.2.2 氯化钡溶液:250 g/L。
- **A.6.2.3** 硫酸盐标准溶液: 1 mL 含硫酸盐( $SO_4$ )0.01 mg。用移液管移取 10 mL 按 GB/T 602 配制的硫酸盐标准溶液,置于 100 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,摇匀。
- **A.6.2.4** 标准比浊溶液的配制:用移液管移取 15 mL 硫酸盐标准溶液,置于 25 mL 比色管中,加水至约 20 mL,加 0.5 mL 乙酸溶液、1 mL 氯化钡溶液,用水稀释至刻度,摇匀。

#### A.6.3 分析步骤

用移液管移取 12 mL 试样溶液 A,用移液管移取 15 mL 硫酸盐标准溶液,置于 25 mL 比色管中,加水至约 20 mL,加 0.5 mL 乙酸溶液、1 mL 氯化钡溶液,用水稀释至刻度,摇匀。放置 5 min,所呈浊度不应深于标准比浊溶液。

#### A.7 水不溶物的测定

#### A.7.1 方法提要

称取一定量的试样溶于水,经过滤后,在一定的温度条件下烘干至恒重,称量后,确定水不溶物含量。

#### A.7.2 仪器和设备

- **A.7.2.1** 玻璃砂坩埚:滤板孔径为  $5 \mu m \sim 15 \mu m$ 。
- **A.7.2.2** 电烘箱:温度能控制在 105 ℃~110 ℃。

#### A.7.3 分析步骤

称取约 2.5~g 试样,精确至 0.01~g,置于 250~mL 烧杯中,150~mL 水温热溶解。用已预先在 105~%~110~%条件下恒重的玻璃砂坩埚过滤,用水洗涤至滤出液完全无色,置于电烘箱中,在105~%~ 110~%条件下干燥至恒重。

#### A.7.4 结果计算

水不溶物的质量分数  $\omega_2$ ,按式(A.2)计算:

$$w_2 = \frac{m_1}{m} \times 100\%$$
 ...... (A.2)

式中:

 $m_1$  — 干燥后不溶物的质量,单位为克(g); m — 试样的质量,单位为克(g)。

取平行测定结果的算术平均值为测定结果,平行测定的绝对差值不大于 0.02%。