Den här texten är endast avsedd som ett dokumentationshjälpmedel och har ingen rättslig verkan. EU-institutionerna tar inget ansvar för innehållet. De autentiska versionerna av motsvarande rättsakter, inklusive ingresserna, publiceras i Europeiska unionens officiella tidning och finns i EUR-Lex. De officiella texterna är direkt tillgängliga via länkarna i det här dokumentet

KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EU) nr 231/2012

av den 9 mars 2012

om fastställande av specifikationer för de livsmedelstillsatser som förtecknas i bilagorna II och III till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1333/2008

(Text av betydelse för EES)

(EUT L 83, 22.3.2012, s. 1)

Ändrad genom:

<u>₿</u>

O CC . 11	
Officiella	fidningen

		nr	sida	datum
► <u>M1</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 1050/2012 av den 8 november 2012	L 310	45	9.11.2012
► <u>M2</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 25/2013 av den 16 januari 2013	L 13	1	17.1.2013
► <u>M3</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 497/2013 av den 29 maj 2013	L 143	20	30.5.2013
► <u>M4</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 724/2013 av den 26 juli 2013	L 202	11	27.7.2013
► <u>M5</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 739/2013 av den 30 juli 2013	L 204	35	31.7.2013
► <u>M6</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 816/2013 av den 28 augusti 2013	L 230	1	29.8.2013
► <u>M7</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 817/2013 av den 28 augusti 2013	L 230	7	29.8.2013
<u>M8</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 1274/2013 av den 6 december 2013	L 328	79	7.12.2013
► <u>M9</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 264/2014 av den 14 mars 2014	L 76	22	15.3.2014
► <u>M10</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 298/2014 av den 21 mars 2014	L 89	36	25.3.2014
► <u>M11</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 497/2014 av den 14 maj 2014	L 143	6	15.5.2014
► <u>M12</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 506/2014 av den 15 maj 2014	L 145	35	16.5.2014
► <u>M13</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 685/2014 av den 20 juni 2014	L 182	23	21.6.2014
► <u>M14</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 923/2014 av den 25 augusti 2014	L 252	11	26.8.2014
► <u>M15</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 957/2014 av den 10 september 2014	L 270	1	11.9.2014
► <u>M16</u>	Kommissionens förordning (EU) nr 966/2014 av den 12 september 2014	L 272	1	13.9.2014
► <u>M17</u>	Kommissionens förordning (EU) 2015/463 av den 19 mars 2015	L 76	42	20.3.2015
► <u>M18</u>	Kommissionens förordning (EU) 2015/649 av den 24 april 2015	L 107	17	25.4.2015
► <u>M19</u>	Kommissionens förordning (EU) 2015/1725 av den 28 september 2015	L 252	12	29.9.2015
► <u>M20</u>	Kommissionens förordning (EU) 2015/1739 av den 28 september 2015	L 253	3	30.9.2015
► <u>M21</u>	Kommissionens förordning (EU) 2016/1814 av den 13 oktober 2016	L 278	37	14.10.2016
► <u>M22</u>	Kommissionens förordning (EU) 2017/324 av den 24 februari 2017	L 49	4	25.2.2017
► <u>M23</u>	Kommissionens förordning (EU) 2017/1399 av den 28 juli 2017	L 199	8	29.7.2017
► <u>M24</u>	Kommissionens förordning (EU) 2018/75 av den 17 januari 2018	L 13	24	18.1.2018

► <u>M25</u>	Kommissionens förordning (EU) 2018/98 av den 22 januari 2018	L 17	14	23.1.2018
► <u>M26</u>	Kommissionens förordning (EU) 2018/681 av den 4 maj 2018	L 116	1	7.5.2018
► <u>M27</u>	Kommissionens förordning (EU) 2018/1461 av den 28 september 2018	L 245	1	1.10.2018
► <u>M28</u>	Kommissionens förordning (EU) 2018/1462 av den 28 september 2018	L 245	6	1.10.2018
► <u>M29</u>	Kommissionens förordning (EU) 2018/1472 av den 28 september 2018	L 247	1	3.10.2018
► <u>M30</u>	Kommissionens förordning (EU) 2018/1481 av den 4 oktober 2018	L 251	13	5.10.2018
► <u>M31</u>	Kommissionens förordning (EU) 2020/763 av den 9 juni 2020	L 182	8	10.6.2020
► <u>M32</u>	Kommissionens förordning (EU) 2020/771 av den 11 juni 2020	L 184	25	12.6.2020
► <u>M33</u>	Kommissionens förordning (EU) 2021/1156 av den 13 juli 2021	L 249	87	14.7.2021
► <u>M34</u>	Kommissionens förordning (EU) 2022/650 av den 20 april 2022	L 119	65	21.4.2022
► <u>M35</u>	Kommissionens förordning (EU) 2022/1023 av den 28 juni 2022	L 172	5	29.6.2022
► <u>M36</u>	Kommissionens förordning (EU) 2022/1037 av den 29 juni 2022	L 173	52	30.6.2022
► <u>M37</u>	Kommissionens förordning (EU) 2022/1396 av den 11 augusti 2022	L 211	182	12.8.2022
► <u>M38</u>	Kommissionens förordning (EU) 2022/1922 av den 10 oktober 2022	L 264	1	11.10.2022
► <u>M39</u>	Kommissionens förordning (EU) 2023/440 av den 28 februari 2023	L 64	4	1.3.2023
► <u>M40</u>	Kommissionens förordning (EU) 2023/447 av den 1 mars 2023	L 65	16	2.3.2023
► <u>M41</u>	Kommissionens förordning (EU) 2023/1329 av den 29 juni 2023	L 166	66	30.6.2023
► <u>M42</u>	Kommissionens förordning (EU) 2023/1428 av den 7 juli 2023	L 175	6	10.7.2023
► <u>M43</u>	Kommissionens förordning (EU) 2023/2086 av den 28 september 2023	L 241	73	29.9.2023
► <u>M44</u>	Kommissionens förordning (EU) 2023/2379 av den 29 september 2023	L 2379	1	3.10.2023
► <u>M45</u>	Kommissionens förordning (EU) 2023/2108 av den 6 oktober 2023	L 2108	1	9.10.2023
► <u>M46</u>	Kommissionens förordning (EU) 2024/346 av den 22 januari 2024	L 346	1	23.1.2024

Rättad genom:

- ► $\underline{C1}$ Rättelse, EUT L 126, 15.5.2019, s. 72 (231/2012)
- ►C2 Rättelse, EUT L 120, 8.4.2021, s. 16 (231/2012)

KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EU) nr 231/2012

av den 9 mars 2012

om fastställande av specifikationer för de livsmedelstillsatser som förtecknas i bilagorna II och III till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1333/2008

(Text av betydelse för EES)

Artikel 1

Specifikationer för livsmedelstillsatser

Specifikationer för de livsmedelstillsatser, inbegripet färgämnen och sötningsmedel, som förtecknas i bilagorna II och III till förordning (EG) nr 1333/2008 fastställs i bilagan till den här förordningen.

Artikel 2

Upphävanden

Direktiven 2008/60/EG, 2008/84/EG och 2008/128/EG ska upphöra att gälla från och med den 1 december 2012.

Artikel 3

Övergångsbestämmelser

Livsmedel som innehåller livsmedelstillsatser som lagligen har släppts ut på marknaden före den 1 december 2012, men som inte är förenliga med denna förordning, får fortsätta att saluföras till dess att lagren har tömts.

Artikel 4

Ikraftträdande

Denna förordning träder i kraft den tjugonde dagen efter det att den har offentliggjorts i Europeiska unionens officiella tidning.

Den ska tillämpas från och med den 1 december 2012.

De specifikationer som fastställs i bilagan för tillsatserna steviolglykosider (E 960) och basisk metakrylatsampolymer (E 1205) ska dock tilllämpas från och med den dag då denna förordning träder i kraft.

Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.

BILAGA

▼ M37

Etylenoxid får inte användas för sterilisering av livsmedelstillsatser.

Det får inte förekomma några resthalter av etylenoxid (summan av etylenoxid och 2-kloretanol uttryckt som etylenoxid (¹) som överskrider 0,1 mg/kg, oavsett ursprung, i de livsmedelstillsatser som förtecknas i bilagorna II och III till förordning (EG) nr 1333/2008, inklusive blandningar av livsmedelstillsatser.

▼B

Substratpigment av aluminium får endast användas i färgämnen där detta särskilt anges.

Definition

Substratpigment av aluminium bereds genom att färgämnen som uppfyller de renhetskriterier som finns angivna i respektive specifikationsmonografi får reagera med aluminiumoxid i vattenlösning. Aluminiumoxiden är vanligen nyberett, icke torkat material som erhålls genom att aluminiumsulfat eller aluminiumklorid får reagera med karbonat eller bikarbonat av kalcium eller natrium eller med ammoniak. När substratpigmentet har bildats filtreras det, tvättas med vatten och torkas. Den färdiga produkten kan även innehålla aluminiumoxid som inte har reagerat.

Ämnen olösliga i HCl

Högst 0,5 %

Ämnen olösliga i NaOH

Högst 0,5 %, endast för E 127 erytrosin

Ämnen som kan extraheras med eter

Högst 0,2 % (under neutrala förhållanden)

Särskilda renhetskriterier för motsvarande färgämnen är tillämpliga.

E 100 KURKUMIN

Synonymer

CI Natural Yellow 3, diferoylmetan

Definition

Kurkumin erhålls genom extraktion med lösningsmedel ur gurkmeja, dvs. rotstockar av stammar av *Curcuma longa* L. För att få ett koncentrerat kurkuminpulver renas extraktet genom kristallisering. Produkten består huvudsakligen av kurkuminer, dvs. den aktivt färgande substansen (1,7-bis(4-hydroxi-3-metoxifenyl)hepta-1,6-dien-3,5-dion) och dess två demetoxiderivat i varierande proportioner. Mindre mängder oljor och hartser som finns naturligt i gurkmeja kan ingå.

Kurkumin används även som substratpigment av aluminium och har en aluminiumhalt på mindre än 30 %.

Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: etylacetat, aceton, koldioxid, diklormetan, n-butanol, metanol, etanol, hexan och propan-2-ol.

CI-nummer

75300

Einecs-nummer

207-280-5

Kemiskt namn

- I. 1,7-Bis(4-hydroxi-3-metoxifenyl)hepta-1,6-dien-3,5-dion
- II. 1-(4-Hydroxifenyl)-7-(4-hydroxi-3-metoxifenyl)hepta-1,6-dien-3,5-dion
- III. 1,7-Bis(4-hydroxifenyl)hepta-1,6-dien-3,5-dion

Kemisk formel

I. $C_{21}H_{20}O_6$

II. C₂₀H₁₈O₅

III. C₁₉H₁₆O₄

Molekylvikt

I. 368,39

II. 338,39

III. 308,39

Innehåll

Minst 90 % färgande beståndsdelar totalt

E_{1cm}^{1%} : 1 607 vid ca 426 nm i etanol

⁽¹⁾ Dvs. etylenoxid + 0,55 * 2-kloretanol.

	1	
Beskrivning	Orangegult, kristallint pulver	
Identifiering		
Spektrometri	Maximum i etanol vid ca 426 nm	
Smältintervall	179–182 °C	
Renhetsgrad		
Lösningsmedelsrester	Etylacetat	
	Aceton	
	n-Butanol	
	Metanol	Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination
	Etanol	
	Hexan	
	Propan-2-ol	
	Diklormetan: Högst 1	0 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg	
Bly	Högst 10 mg/kg	
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg	
Kadmium	Högst 1 mg/kg	

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 101 (i) RIBOFLAVIN

Synonymer	Laktoflavin	
Definition		
CI-nummer		
Einecs-nummer	201-507-1	
Kemiskt namn	7,8-Dimetyl-10-(D-ribo-2,3,4,5-tetrahydroxipentyl)benso(g)pteridin-2,4(3 <i>H</i> ,10 <i>H</i>)-dion, 7,8-dimetyl-10-(1'-D-ribityl)isoalloxazin	
Kemisk formel	$C_{17}H_{20}N_4O_6$	
Molekylvikt	376,37	
Innehåll	Minst 98 % i vattenfri substans E ¹ / _{lem} : 328 vid ca 444 nm i vattenlösning	
Beskrivning	Gult till orangegult, kristallint pulver med svag lukt	
Identifiering		
Spektrometri	$\left.\begin{array}{c} \text{F\"orh\"allandet } A_{375}/A_{267} \text{ \"ar } 0,31-0,33 \\ \text{F\"orh\"allandet } A_{444}/A_{267} \text{ \"ar } 0,36-0,39 \\ \\ \text{Maximum i vatten vid ca } 375 \text{ nm} \end{array}\right\} \text{i vattenl\"osning}$	
Specifik rotation	$\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: -115 – -140° i 0,05 N natriumhydroxidlösning	
Renhetsgrad		
Viktförlust vid torkning	Högst 1,5 % (105 °C, 4 timmar)	

Sulfataska Högst 0,1 %

Primära aromatiska aminer Högst 100 mg/kg (beräknat som anilin)

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

▼M14

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

▼B

E 101 (ii) RIBOFLAVIN-5'-FOSFAT

Synonymer Riboflavin-5'-fosfatnatrium

Definition Dessa specifikationer gäller för riboflavin-5'-fosfat tillsammans med

mindre mängder fritt riboflavin och riboflavindifosfat.

CI-nummer

Einecs-nummer 204-988-6

Kemiskt namn Mononatrium(2R,3R,4S)-5-(3')10'-dihydro-7',8'-dimetyl-2',4'-dioxo-

10'-benso[γ]pteridinyl)-2,3,4-trihydroxipentylfosfat, mononatrium-

salt av 5'-monofosfatester av riboflavin

Kemisk formel Dihydrat: C₁₇H₂₀N₄NaO₉P · 2H₂O

Vattenfritt: C₁₇H₂₀N₄NaO₉P

Molekylvikt 514,36

Innehåll Minst 95 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som

 $C_{17}H_{20}N_4NaO_9P\cdot 2H_2O$

E_{1cm}^{1%} : 250 vid ca 375 nm i vattenlösning

Beskrivning Gult till orange, kristallint, hygroskopiskt pulver med svag lukt

Identifiering

Spektrometri Förhållandet A_{375}/A_{267} är 0,30-0,34 i vattenlösning

Förhållandet A_{444}/A_{267} är 0,35–0,40

Maximum i vatten vid ca 375 nm

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: + 38–42° i 5 molar HCl-lösning

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Dihydrat: Högst 8 % (100 °C, 5 timmar i vakuum över P₂O₅)

Sulfataska Högst 25 %

Oorganiskt fosfat Högst 1,0 % (beräknat som PO₄ i vattenfri substans)

Åtföljande färgande beståndsdelar Riboflavin (fritt): Högst 6 %

Riboflavindifosfat: Högst 6 %

Primära aromatiska aminer Högst 70 mg/kg (beräknat som anilin)

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg

▼M14

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

▼B

E 102 TARTRAZIN

Definition

Synonymer CI Food Yellow 4

Tartrazin bereds genom diazotering av 4-amino-bensensulfonsyra med saltsyra och natriumnitrit. Diazoföreningen förenas sedan med 4,5-dihydro-5-oxo-1-(4sulfofenyl)-1*H*-pyrazol-3-karboxylsyra eller med metylestern, etylestern eller ett salt av denna karboxylsyra. Den erhållna färgen renas och natriumsaltet isoleras. Tartrazin består huvudsakligen av trinatrium-5-hydroxi-1-(4-sulfonatfenyl)-4-(4-sulfonatofenylazo)-*H*-pyrazol-3-karboxylat och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna.

Tartrazin beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.

CI-nummer 19140

Einecs-nummer 217-699-5

Kemiskt namn Trinatrium-5-hydroxi-1-(4-sulfonatfenyl)-4-(4-sulfonatofenylazo)-H-

pyrazol-3-karboxylat

Kemisk formel $C_{16}H_9N_4Na_3O_9S_2$

Molekylvikt 534,37

Innehåll Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt

E_{1cm}^{1%}: 530 vid ca 426 nm i vattenlösning

Beskrivning Ljust orange pulver eller granulat

Vattenlösningens utseende Gul

Identifiering

Spektrometri Maximum i vatten vid ca 426 nm

Renhetsgrad

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 %

Åtföljande färgande beståndsdelar Högst 1,0 %

Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:

4-hydrazinobensensulfonsyra

4-aminobensen-1-sulfonsyra

5-oxo-1-(4-sulfofenyl)-2-pyrazolin-3-karboxylsyra

4,4'-diazoaminodi(bensensulfonsyra)

tetrahydroxibärnstenssyra

Högst 0,5 % totalt

Osulfonerade primära aromatiska aminer Högst 0,01 % (beräknat som anilin)

Ämnen som kan extraheras med eter Högst 0,2 % under neutrala förhållanden

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 104 KINOLINGULT

Synonymer CI Food Yellow 13

Definition Kinolingult bereds genom sulfonering av 2-(2-kinolyl)indan-1,3-dion

eller en blandning av ca 2/3 2-(2-kinolyl)indan-1,3-dion och 1/3 2-(2-(6-metylkinolyl))indan-1,3-dion. Kinolingult består huvudsakligen av natriumsalter av en blandning av disulfonater (mest), monosulfonater och trisulfonater av nämnda förening och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som

de huvudsakliga ofärgade komponenterna.

Kinolingult beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kalium-

salt är tillåtna.

CI-nummer 47005

Einecs-nummer 305-897-5

Kemiskt namn Dinatriumsalterna av disulfonaterna av 2-(2-kinolyl)indan-1,3-dion

(huvudbeståndsdel)

Kemisk formel C₁₈H₉N Na₂O₈S₂ (huvudsaklig komponent)

Molekylvikt 477,38 (huvudsaklig komponent)

Innehåll Minst 70 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt

Kinolingult ska ha följande sammansättning:

Av de färgande beståndsdelarna som ingår totalt ska

minst 80 % vara dinatrium-2-(2-kinolyl)indan-1,3-dion-disulfona-

 högst 15 % vara natrium-2-(2-kinolyl)indan-1,3-dion-monosulfonater

– högst 7 % vara trinatrium-2-(2-kinolyl)indan-1,3-dion-trisulfona-

 $E_{\rm 1cm}^{1\%}$: 865 (huvudsaklig komponent) vid ca 411 nm i vattenlösning av ättiksyra

Beskrivning Gult pulver eller granulat

Vattenlösningens utseende Gul

Identifiering

Spektrometri Maximum i vattenlösning av ättiksyra med pH 5 vid ca 411 nm

Renhetsgrad

Ämnen olösliga i vatten

Högst 0,2 %

Åtföljande färgande beståndsdelar

Högst 4,0 %

Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:

2-metylkinolin

2-metylkinolinsulfonsyra

ftalsyra

2,6-dimetylkinolin

2,6-dimetylkinolinsulfonsyra

2-(2-Kinolyl)indan-1,3-dion

Högst 4 mg/kg

Högst 0,5 % totalt

Osulfonerade primära aromatiska aminer

Högst 0,01 % (beräknat som anilin)

Ämnen som kan extraheras med eter

Högst 0,2 % under neutrala förhållanden

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 110 PARA-ORANGE

Synonymer CI Food Yellow 3, Orange Yellow S

Definition

Para-orange består huvudsakligen av dinatrium-2-hydroxi-1-(4-sulfonatofenylazo)naftalen-6-sulfonat och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna. Para-orange framställs genom diazotering av 4-amino-bensensulfonsyra med saltsyra och natriumnitrit eller svavelsyra och natriumnitrit. Diazoföreningen förenas med 6-hydroxi-2-naftalensulfonsyra. Natriumsaltet av färgen isoleras och tor-

Para-orange beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.

CI-nummer 15985

Einecs-nummer 220-491-7

Kemiskt namn Dinatrium-2-hydroxi-1-(4-sulfonatofenylazo)naftalen-6-sulfonat

Kemisk formel $C_{16}H_{10}N_2Na_2O_7S_2$

Molekylvikt 452,37

Innehåll Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt

 $E_{1cm}^{1\%}$: 555 vid ca 485 nm i vattenlösning med pH 7

Beskrivning	Orangerött pulver eller granulat
J	Orangeron purver ener granular
Vattenlösningens utseende	Orange
Identifiering	
Spektrometri	Maximum i vatten med pH 7 vid ca 485 nm
Renhetsgrad	
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Högst 5,0 %
1-(Fenylazo)-2-naftalenol (Sudan I)	Högst 0,5 mg/kg
Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:	
4-aminobensen-1-sulfonsyra	
3-hydroxinaftalen-2,7-disulfonsyra	
6-hydroxinaftalen-2-sulfonsyra	Högst 0,5 % totalt
7-hydroxinaftalen-1,3-disulfonsyra	Hogst 0,5 % totalt
4,4'-diazoaminodi(bensensulfonsyra)	
6,6'-oxidi(naftalen-2-sulfonsyra)	J
Osulfonerade primära aromatiska aminer	Högst 0,01 % (beräknat som anilin)
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % under neutrala förhållanden
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

▼<u>M29</u>

E 120 KARMINSYRA, KARMIN

Synonymer	CI Natural Red 4
Definitioner	Karminsyra erhålls genom extraktion med vatten, utspädd alkohol eller alkohol ur koschenill, som är den torkade kroppen av honan av insekten <i>Dactylopius coccus Costa</i> .
	Karmin är ett substratpigment av aluminium i vilket aluminium och karminsyra förmodas förekomma i molarförhållandet 1:2.
	Den aktivt färgande substansen är karminsyra. Mindre mängder av dess aminerade form 4-aminokarminsyra kan också förekomma.
	I kommersiella produkter förekommer den aktivt färgande substansen karminsyra tillsammans med ammonium-, kalcium-, kalium-eller natriumkatjoner, var för sig eller i kombination, och dessa katjoner kan även förekomma i överskott. Kommersiella produkter kan även innehålla proteinhaltigt material från ursprungsinsekten.
CI-nummer	75470
Einecs-nr	Karminsyra: 215-023-3; karmin: 215-724-4
Kemiskt namn	7-β-D-glukopyranosyl-3,5,6,8-tetrahydroxi-1-metyl-9,10-dioxoantra-cen-2-karboxylsyra (karminsyra). Karmin är det hydratiserade aluminiumkelatet av denna syra
Kemisk formel	$C_{22}H_{20}O_{13}$ (karminsyra)
Molekylvikt	492,39 (karminsyra)

▼ M29

Innehåll Minst 90 % karminsyra, minst 50 % karminsyra i kelaten.

Rött till mörkrött, sprött fast ämne eller pulver. Beskrivning

Identifiering

Spektrometri Karminsyra:

> Maximum i vattenlösning av ammoniak vid ca 518 nm Maximum i vattenlösning av saltsyra vid ca 494 nm

E 1 %/1cm vid sitt högsta värde 139 ca 494 nm i spädd saltsyra

4-aminokarminsyra:

Maximum i vattenlösning av ammoniak vid ca 535 nm Maximum i vattenlösning av saltsyra vid ca 530 nm

E 1 %/1cm vid sitt högsta värde 260 ca 535 nm i vattenlösning av

ammoniak, pH 9,5

I kommersiella produkter får karminsyra differentieras från sin amin

med HPLC

Renhetsgrad

Högst 150 mg/kg Lösningsmedelsrester Etanol:

> Högst 50 mg/kg Metanol:

Aska totalt Karminsyra: Högst 5 %

> Högst 12 % Karmin:

Protein (N × 6,25) Karminsyra: Högst 2,2 %

Karmin: Högst 25 %

Högst 3 % i förhållande till karminsyra 4-aminokarminsyra

Ämnen olösliga i utspädd ammoniak Karmin: Högst 1 %

Arsenik Högst 1 mg/kg Bly Högst 1,5 mg/kg

Kvicksilver Högst 0,5 mg/kg Kadmium Högst 0,1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Salmonella spp. Ej påvisade i 10 g

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

▼B

E 122 AZORUBIN, KARMOSIN

Synonymer CI Food Red 3

Definition Azorubin består huvudsakligen av dinatrium-4-hydroxi-3-(4-sulfo-

nato-1-naftylazo)naftalen-1-sulfonat och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de hu-

vudsakliga ofärgade komponenterna.

Azorubin beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt

är tillåtna.

14720 CI-nummer 222-657-4 Einecs-nummer

Kemiskt namn Dinatrium-4-hydroxi-3-(4-sulfonato-1-naftylazo)naftalen-1-sulfonat

Kemisk formel $C_{20}H_{12}N_2Na_2O_7S_2$

Molekylvikt 502,44

Innehåll Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt

 $E_{1cm}^{1\%}$: 510 vid ca 516 nm i vattenlösning

Beskrivning Rött till rödbrunt pulver eller granulat Vattenlösningens utseende Röd **Identifiering** Spektrometri Maximum i vatten vid ca 516 nm Renhetsgrad Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 % Åtföljande färgande beståndsdelar Högst 1 %Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar: 4-aminonaftalen-1-sulfonsyra Högst 0,5 % totalt 4-hydroxinaftalen-1-sulfonsyra Högst 0,01 % (beräknat som anilin) Osulfonerade primära aromatiska aminer Ämnen som kan extraheras med eter Högst 0,2 % under neutrala förhållanden Arsenik Högst 3 mg/kg Bly Högst 2 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 123 AMARANT

Kvicksilver

Kadmium

Synonymer	CI Food Red 9
Definition	Amarant består huvudsakligen av trinatrium-2-hydroxi-1-(4-sulfo- nato-1-naftylazo)naftalen-3,6-disulfonat och åtföljande färgande be- ståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de hu- vudsakliga ofärgade komponenterna. Amarant framställs genom för- ening av 4-amino-1-naftalensulfonsyra och 3-hydroxi-2,7-naftalendi- sulfonsyra.
	Amarant beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.
CI-nummer	16185
Einecs-nummer	213-022-2
Kemiskt namn	Trinatrium-2-hydroxi-1-(4-sulfonato-1-naftylazo)naftalen-3,6-disulfonat
Kemisk formel	$C_{20}H_{11}N_2Na_3O_{10}S_3$
Molekylvikt	604,48
Innehåll	Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt

 $E_{1cm}^{1\%}$: 440 vid ca 520 nm i vattenlösning

Högst 1 mg/kg

Högst 1 mg/kg

Beskrivning Rödbrunt pulver eller granulat Vattenlösningens utseende Röd **Identifiering** Spektrometri Maximum i vatten vid ca 520 nm Renhetsgrad Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 % Åtföljande färgande beståndsdelar Högst 3,0 %Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar: 4-aminonaftalen-1-sulfonsyra 3-hydroxinaftalen-2,7-disulfonsyra Högst 0,5 % totalt 6-hydroxinaftalen-2-sulfonsyra 7-hydroxinaftalen-1,3-disulfonsyra 7-hydroxinaftalen-1,3-6-trisulfonsyra Osulfonerade primära aromatiska aminer Högst 0,01 % (beräknat som anilin) Högst 0,2 % under neutrala förhållanden Ämnen som kan extraheras med eter Arsenik Högst 3 mg/kg Bly Högst 2 mg/kg Kvicksilver Högst 1 mg/kg Kadmium Högst 1 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 124 NYKOCKIN

Molekylvikt

Synonymer	CI Food Red 7, ponceau 4R, koschenillrött A
Definition	Nykockin består huvudsakligen av trinatrium-2-hydroxi-1-(4-sulfo- nato-1-naftylazo)naftalen-6,8-disulfonat och åtföljande färgande be- ståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de hu- vudsakliga ofärgade komponenterna. Nykockin framställs genom förening av diazoterad naftonsyra och G-syra (2-naftol-6,8-disulfon- syra) och omvandling av produkten till trinatriumsaltet.
	Nykockin beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.
CI-nummer	16255
Einecs-nummer	220-036-2
Kemiskt namn	Trinatrium-2-hydroxi-1-(4-sulfonato-1-naftylazo)naftalen-6,8-disulfonat
Kemisk formel	$C_{20}H_{11}N_2Na_3O_{10}S_3$

604,48

Innehåll Minst 80 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt E_{1cm}^{1%}: 430 vid ca 505 nm i vattenlösning Beskrivning Rödaktigt pulver eller granulat Vattenlösningens utseende Röd Identifiering Maximum i vatten vid ca 505 nm Spektrometri

Renhetsgrad

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 % Åtföljande färgande beståndsdelar

Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:

4-aminonaftalen-1-sulfonsyra

7-hydroxinaftalen-1,3-disulfonsyra

3-hydroxinaftalen-2,7-disulfonsyra

6-hydroxinaftalen-2-sulfonsyra

7-hydroxinaftalen-1,3-6-trisulfonsyra

Osulfonerade primära aromatiska aminer

Ämnen som kan extraheras med eter

Bly

Arsenik

Kvicksilver

Kadmium

Högst 1,0 %

Högst 0,5 % totalt

Högst 0,01 % (beräknat som anilin)

Högst 0,2 % under neutrala förhållanden

Högst 3 mg/kg

Högst 2 mg/kg

Högst 1 mg/kg

Högst 1 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 127 ERYTROSIN

CI Food Red 14 Synonymer

Definition Erytrosin består huvudsakligen av dinatrium-2-(2,4,5,7-tetrajod-3oxid-6-oxoxanten-9-yl)bensoatmonohydrat och åtföljande färgande beståndsdelar samt vatten, natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna. Erytrosin framställs genom jodering av fluorescein, som är kondensationsprodukten av

resorcinol och ftalsyraanhydrid.

Erytrosin beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt

är tillåtna.

CI-nummer 45430

240-474-8 Einecs-nummer

Kemiskt namn Dinatrium-2-(2,4,5,7-tetrajod-3-oxid-6-oxoxanten-9-yl)bensoatmono-

hvdrat

Kemisk formel $C_{20}H_6I_4Na_2O_5$ · H_2O Molekylvikt 897,88

Innehåll Minst 87 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som vattenfritt

natriumsalt

 $E_{1cm}^{1\%}$: 1 100 vid ca 526 nm i vattenlösning med pH 7

Beskrivning Rött pulver eller granulat

Vattenlösningens utseende Röd

Identifiering

Spektrometri Maximum i vatten med pH 7 vid ca 526 nm

Renhetsgrad

Oorganiska jodider Högst 0,1 % (beräknat som natriumjodid)

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 %

Åtföljande färgande beståndsdelar (utom

fluorescein)

Högst 4,0 %

Fluorescein Högst 20 mg/kg

Andra organiska föreningar än färgande

beståndsdelar:

trijodresorcinol Högst 0,2 %

2-(2,4-dihydroxi-3,5-dijodben-

soyl)bensoesyra

Högst 0,2 %

Ämnen som kan extraheras med eter Högst 0,2 % från en lösning med pH 7-8

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 129 ALLURARÖTT AC

Synonymer CI Food Red 17

Definition Allurarött AC består huvudsakligen av dinatrium-2-hydroxi-1-(2-me-

toxi-5-metyl-4-sulfonatofenylazo)naftalen-6-sulfonat och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna. Allurarött AC framställs genom förening av diazoterad 5-amino-4-metoxi-2-toluensul-

fonsyra och 6-hydroxi-2-naftalensulfonsyra.

Allurarött AC beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kali-

umsalt är tillåtna.

CI-nummer 16035

Einecs-nummer 247-368-0

Kemiskt namn Dinatrium-2-hydroxi-1-(2-metoxi-5-metyl-4-sulfonatofenylazo)nafta-

len-6-sulfonat

Kemisk formel $C_{18}H_{14}N_2Na_2O_8S_2$

Molekylvikt 496,42

Innehåll Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt

E_{1cm}^{1%}: 540 vid ca 504 nm i vattenlösning med pH 7

Beskrivning Mörkrött pulver eller granulat

Vattenlösningens utseende Röd

Identifiering

Spektrometri Maximum i vatten vid ca 504 nm

Renhetsgrad

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 %

Åtföljande färgande beståndsdelar Högst 3,0 %

Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:

6-hydroxi-2-naftalensulfonsyra, nat-

riumsalt

4-amino-5-metoxi-2-metylbensensul-

fonsyra

6,6-oxibis-(2-naftalensulfonsyra), di-

natriumsalt

Osulfonerade primära aromatiska aminer Högst 0,01 % (beräknat som anilin)

Ämnen som kan extraheras med eter

Högst 0,2 % från en lösning med pH 7

Högst 0,3 %

Högst 0,2 %

Högst 1,0 %

Högst 3 mg/kg

Arsenik

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 131 PATENTBLÅTT V

Synonymer CI Food Blue 5

Definition Patentblått V består huvudsakligen av kalcium- eller natriumför-

eningen av inre salt av [4-(α-(4-dietylaminofenyl)-5-hydroxi-2,4-disulfofenylmetyliden)-2,5-cyklohexadien-1-yliden]dietylammoniumhydroxid och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat och/eller kalciumsulfat som de huvudsakliga

ofärgade komponenterna.

Även kaliumsalt är tillåtet.

CI-nummer 42051

Einecs-nummer 222-573-8

Kemiskt namn Kalcium- eller natriumföreningen av inre salt av [4-(α-(4-dietylami-

nofenyl)-5-hydroxi-2,4-disulfofenylmetyliden)-2,5-cyklohexadien-yli-

den]dietylammoniumhydroxid

Kemisk formel Kalciumföreningen: C₂₇H₃₁N₂O₇S₂Ca_{1/2} Natriumföreningen: C₂₇H₃₁N₂O₇S₂Na Molekylvikt Kalciumföreningen: 579,72 Natriumföreningen: 582,67 Innehåll Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt $E_{1cm}^{1\%}$: 2 000 vid ca 638 nm i vattenlösning med pH 5 Beskrivning Mörkblått pulver eller granulat Vattenlösningens utseende Blå Identifiering Spektrometri Maximum i vatten med pH 5 vid 638 nm Renhetsgrad Högst 0,2 % Ämnen olösliga i vatten Åtföljande färgande beståndsdelar Högst 2,0 % Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar: 3-hydroxibensaldehyd 3-hydroxibensoesyra Högst 0,5 % totalt 3-hydroxi-4-sulfobensoesyra N,N-dietylaminobensensulfonsyra Leukobas Högst 4,0 % Osulfonerade primära aromatiska aminer Högst 0,01 % (beräknat som anilin) Ämnen som kan extraheras med eter Högst 0,2 % från en lösning med pH 5 Högst 3 mg/kg Arsenik Bly Högst 2 mg/kg Kvicksilver Högst 1 mg/kg Kadmium Högst 1 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 132 INDIGOTIN, INDIGOKARMIN

Synonymer	CI Food Blue 1

Definition

Indigotin består huvudsakligen av en blandning av dinatrium-3,3'dioxo-2,2'-biindolyliden-5,5'-disulfonat och dinatrium-3,3'-dioxo2,2'-biindolyliden-5,7'-disulfonat och åtföljande färgande bestånds-

delar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna.

nga ofargade komponementa.

Indigotin beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.

Indigokarmin erhålls genom sulfonering av indigo. Detta åstadkoms genom att indigo (eller indigopasta) värms upp i närvaro av svavelsyra. Färgen isoleras och genomgår reningssteg.

73015 CI-nummer Einecs-nummer 212-728-8 Dinatrium-3,3'-dioxo-2,2'-biindolyliden-5,5'-disulfonat Kemiskt namn Kemisk formel $C_{16}H_{8}N_{2}Na_{2}O_{8}S_{2}$ Molekylvikt 466,36 Innehåll Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt Dinatrium-3,3'-dioxo-2,2'-biindolyliden-5,7'-disulfonat: Högst 18 % E_{1cm}^{1%}: 480 vid ca 610 nm i vattenlösning Beskrivning Mörkblått pulver eller granulat Vattenlösningens utseende Identifiering Spektrometri Maximum i vatten vid ca 610 nm Renhetsgrad Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 % Åtföljande färgande beståndsdelar Andra färgämnen än dinatrium-3,3'-dioxo-2,2'-biindolyliden-5,7'-disulfonat: Högst 1 % Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar: isatin-5-sulfonsyra 5-sulfoantranilsyra Högst 0,5 % totalt antranilsyra Osulfonerade primära aromatiska aminer Högst 0,01 % (beräknat som anilin) Ämnen som kan extraheras med eter Högst 0,2 % under neutrala förhållanden

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 133 BRILJANTBLÅTT FCF

Synonymer	CI	Food	Blue	2
-----------	----	------	------	---

Definition

Briljantblått FCF består huvudsakligen av dinatrium- α -(4-(N-etyl-3sulfonatbensylamin)fenyl)-α-(4-N-etyl-3-sulfonatobensylamin)cyklohexa-2,5-dienyliden)toluen-2-sulfonat och dess isomerer och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna.

Briljantblått FCF beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.

CI-nummer 42090

Einecs-nummer 223-339-8

Kemiskt namn Dinatrium-α-(4-(N-etyl-3-sulfonatobensylamin)fenyl)-α-(4-N-etyl-3-sulfonatobensylamin)cyklohexa-2,5-dienyliden)toluen-2-sulfonat

Kemisk formel $C_{37}H_{34}N_2Na_2O_9S_3$

Molekylvikt 792,84

Innehåll Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt

 $E_{1cm}^{1\%}$: 1 630 vid ca 630 nm i vattenlösning

Beskrivning Rödblått pulver eller granulat

Vattenlösningens utseende Blå

Identifiering

Spektrometri Maximum i vatten vid ca 630 nm

Renhetsgrad

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 %

Åtföljande färgande beståndsdelar Högst 6,0 %

Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:

summan av 2-, 3- och 4-formylben-

sensulfonsyror

3-((etyl)(4-sulfofenyl)amino)-metyl- Högst 0,3 %

bensensulfonsyra

Leukobas Högst 5,0 %

Osulfonerade primära aromatiska aminer | Högst 0,01 % (beräknat som anilin)

Högst 1,5 %

Ämnen som kan extraheras med eter Högst 0,2 % vid pH 7

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 140 (i) KLOROFYLLER

Synonymer CI Natural Green 3, magnesiumklorofyll, magnesiumfeofytin

DefinitionKlorofyller erhålls genom extraktion med lö växtmaterial, gräs, lucern och nässlor. När lös

Klorofyller erhålls genom extraktion med lösningsmedel ur ätligt växtmaterial, gräs, lucern och nässlor. När lösningsmedlet avlägsnas kan det naturligt förekommande magnesiumet helt eller delvis avlägsnas från klorofyllerna så att motsvarande feofytiner erhålls. De huvudsakliga färgande beståndsdelarna är feofytiner och magnesiumklorofyller. När lösningsmedlet har avlägsnats innehåller den extraherade produkten andra pigment som t.ex. karotenoider samt oljor, fetter och vaxer som finns i ursprungsmaterialet. Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: aceton, metyletylketon, diklormetan, koldioxid, metanol, etanol, propan-2-ol och hexan.

CI-nummer	75810
Einecs-nummer	Klorofyller: 215-800-7, klorofyll a: 207-536-6, klorofyll b: 208-272-4
Kemiskt namn	De huvudsakliga aktivt färgande substanserna är:
	Fytyl(13 ² R,17S,18S)-3-(8-etyl-13 ² -metoxikarbonyl-2,7,12,18-tetrametyl-13'-oxo-3-vinyl-13 ¹ -13 ² -17,18-tetrahydrocyklopenta[at]-porfyrin-17-yl)propionat, (feofytin a), eller som magnesiumkomplexet (klorofyll a)
	Fytyl(13 ² R,17S,18S)-3-(8-etyl-7-formyl-13 ² -metoxikarbonyl-2,12,18-trimetyl-13'-oxo-3-vinyl-13 ¹ -13 ² -17,18-tetrahydrocyklopenta[at]-porfyrin-17-yl)propionat, (feofytin b), eller som magnesiumkomplexet (klorofyll b)
Kemisk formel	Klorofyll a (magnesiumkomplex): C ₅₅ H ₇₂ MgN ₄ O ₅
	Klorofyll a: C ₅₅ H ₇₄ N ₄ O ₅
	Klorofyll b (magnesiumkomplex): C ₅₅ H ₇₀ MgN ₄ O ₆
	Klorofyll b: C ₅₅ H ₇₂ N ₄ O ₆
Molekylvikt	Klorofyll a (magnesiumkomplex): 893,51
	Klorofyll a: 871,22
	Klorofyll b (magnesiumkomplex): 907,49 Klorofyll b: 885,20
Innehåll	Kombinerade klorofyller totalt och deras magnesiumkomplex:
	Minst 10 % $E_{lcm}^{1\%}: 700 \text{ vid ca } 409 \text{ nm i kloroform}$
	E _{1cm} . 700 vid ca 409 iiii i kiotofoffii
Beskrivning	Vaxartat fast ämne vars färg varierar från olivgrönt till mörkgrönt beroende på magnesiumhalten
Identifiering	
Spektrometri	Maximum i kloroform vid ca 409 nm
Renhetsgrad	
Lösningsmedelsrester	Aceton
	Metyletylketon
	Metanol Högst 50 mg/kg, var för sig
	Etanol eller i kombination
	Propan-2-ol
	Hexan
	Diklormetan Högst 10 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

E 140 (ii) KLOROFYLLINER

Kvicksilver

Kadmium

E 140 (ii) KLOROFYLLINER		
Synonymer	CI Natural Green 5, natriumklorofyllin, kaliumklorofyllin	
Definition	Alkalisalterna av klorofylliner erhålls genom förtvålning av ett lösningsmedelsextrakt av ätliga växtmaterial, gräs, lucern och nässlor. Förtvålningen avlägsnar metyl- och fytolestergrupperna och kan delvis bryta upp cyklopentenylringen. Syragrupperna neutraliseras för att bilda kalium- och/eller natriumsalter.	
	Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: aceton, metyletylketon, diklormetan, koldioxid, metanol, etanol, propan-2-ol och hexan.	
CI-nummer	75815	
Einecs-nummer	287-483-3	
Kemiskt namn	De huvudsakliga aktivt färgande substanserna i deras syraformer ä	
	— 3-(10-karboxylat-4-etyl-1,3,5,8-tetrametyl-9-oxo-2-vinylforbin-7-yl)propionat (klorofyllin a)	
	och — 3-(10-karboxylat-4-etyl-3-formyl-1,5,8-trimetyl-9-oxo-2-vinyl-	
	forbin-7-yl)propionat (klorofyllin b)	
	Beroende på hydrolysgraden kan cyklopentenylringen brytas upp, vilket ger en tredje karboxylfunktion.	
	Även magnesiumkomplex kan förekomma.	
Kemisk formel	Klorofyllin a (syraform): C ₃₄ H ₃₄ N ₄ O ₅	
	Klorofyllin b (syraform): C ₃₄ H ₃₂ N ₄ O ₆	
Molekylvikt	Klorofyllin a: 578,68 Klorofyllin b: 592,66	
	Bådas vikt kan öka med 18 Da om cyklopentenylringen bryts upp.	
Innehåll	Minst 95 % klorofylliner totalt för prov som torkats vid ca 100 °C i 1 timme	
	E ^{1%} _{1cm} : 700 vid ca 405 nm i vattenlösning med pH 9 E ^{1%} _{1cm} : 140 vid ca 653 nm i vattenlösning med pH 9	
Beskrivning	Mörkgrönt till blåsvart pulver	
Identifiering		
Spektrometri	Maximum i fosfatbuffert med pH 9 vid ca 405 nm och ca 653 nm.	
Renhetsgrad		
Lösningsmedelsrester	Aceton	
	Metyletylketon	
	Metanol Högst 50 mg/kg, var för sig eller i	
	Etanol kombination	
	Propan-2-ol	
	Hexan	
	Diklormetan Högst 10 mg/kg	
Arsenik	Högst 3 mg/kg	
Bly	Högst 10 mg/kg	

Högst 1 mg/kg

Högst 1 mg/kg

E 141 (i) KOPPARKOMPLEX AV KLOROFYLLER

Kvicksilver

Kadmium

CI Natural Green 3, kopparklorofyll, kopparfeofytin Synonymer Definition Kopparklorofyller erhålls genom att ett kopparsalt tillsätts till det ämne som erhållits genom extraktion med lösningsmedel ur ätligt växtmaterial, gräs, lucern och nässlor. När lösningsmedlet har avlägsnats innehåller produkten andra pigment som t.ex. karotenoider samt oljor, fetter och vaxer som finns i ursprungsmaterialet. De huvudsakliga färgande beståndsdelarna är kopparfeofytiner. Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: aceton, metyletylketon, diklormetan, koldioxid, metanol, etanol, propan-2-ol och hexan. 75810 CI-nummer Einecs-nummer Kopparklorofyll a: 239-830-5, kopparklorofyll b: 246-020-5 Kemiskt namn [Fytyl(13² R,17S,18S)-3-(8-etyl-13²-metoxikarbonyl-2,7,12,18-tetrametyl-13'-oxo-3-vinyl-13¹-13²-17,18-tetrahydrocyklopenta[at]-porfyrin-17yl)propionat]koppar(II) (kopparklorofyll a) $[Fytyl(13^2~R,17S,18S)-3-(8-etyl-7-formyl-13^2-metoxikarbonyl-2,12,18-trimetyl-13'-oxo-3-vinyl-13^1-13^2-17,18-tetrahydrocyklopenta[at]-porfyrin-18-tetrahydr$ 17-yl)propionat]koppar(II) (kopparklorofyll b) Kemisk formel Kopparklorofyll a: C55H72CuN4O5 Kopparklorofyll b: C55H70CuN4O6 Molekylvikt Kopparklorofyll a: 932,75 Kopparklorofyll b: 946,73 Innehåll Minst 10 % kopparklorofyller totalt $E_{1cm}^{1\%}:540$ vid ca 422 nm i kloroform $E_{1cm}^{1\%}$: 300 vid ca 652 nm i kloroform Beskrivning Vaxartat fast ämne vars färg varierar från blågrönt till mörkgrönt beroende på ursprungsmaterialet Identifiering Spektrometri Maximum i kloroform vid ca 422 nm och ca 652 nm Renhetsgrad Lösningsmedelsrester Aceton Metyletylketon Metanol Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination Etanol Propan-2-ol Hexan Diklormetan Högst 10 mg/kg Högst 3 mg/kg Arsenik Bly Högst 2 mg/kg

Högst 1 mg/kg

Högst 1 mg/kg

Högst 200 mg/kg Kopparjoner

Koppar totalt Högst 8,0 % av kopparfeofytiner totalt

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 141 (ii) KOPPARKOMPLEX AV KLOROFYLLINER

CI Natural Green 5, natriumkopparklorofyllin, kaliumkopparkloro-Synonymer

Definition Alkalisalterna av kopparklorofylliner erhålls genom att koppar tillsätts till den produkt som erhålls genom förtvålning av ett lösningsmedelsextrakt av ätliga växtmaterial, gräs, lucern och nässlor. Förtvålningen avlägsnar metyl- och fytolestergrupperna och kan delvis bryta upp cyklopentenylringen. Efter det att koppar tillsatts till de renade klorofyllinerna neutraliseras syragrupperna för att bilda

kalium- och/eller natriumsalter.

Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: aceton, metyletylketon, diklormetan, koldioxid, metanol, etanol, propan-2-ol och hexan.

CI-nummer 75815

Einecs-nummer

Kemiskt namn De huvudsakliga aktivt färgande substanserna i deras syraformer är

kopparkomplex av 3-(10-karboxylat-4-etyl-1,3,5,8-tetrametyl-9-oxo-2-vinylforbin-7-yl)propionat (kopparklorofyllin a) och kopparkomplex av 3-(10-karboxylat-4-etyl-3-formyl-1,5,8-trimetyl-9-oxo-2-vi-

nylforbin-7-yl)propionat (kopparklorofyllin b)

Kemisk formel Kopparklorofyllin a (syraform): C₃₄H₃₂CuN₄O₅

Kopparklorofyllin b (syraform): C₃₄H₃₀CuN₄O₆

Molekylvikt Kopparklorofyllin a: 640,20

Kopparklorofyllin b: 654,18

Bådas vikt kan öka med 18 Da om cyklopentenylringen bryts upp.

Innehåll Minst 95 % kopparklorofylliner totalt för prov som torkats vid ca

100 °C i 1 timme

E_{1cm}^{1%}: 565 vid ca 405 nm i fosfatbuffert med pH 7,5 E_{1cm}^{1%}: 145 vid ca 630 nm i fosfatbuffert med pH 7,5

Beskrivning Mörkgrönt till blåsvart pulver

Identifiering

Spektrometri Maximum i fosfatbuffert med pH 7,5 vid ca 405 nm och 630 nm

Renhetsgrad

Lösningsmedelsrester Aceton

Metyletylketon

Metanol

Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination

Etanol

Propan-2-ol

Hexan

Diklormetan Högst 10 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Kopparjoner Högst 200 mg/kg

Koppar totalt Högst 8,0 % av kopparklorofylliner totalt

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 142 GRÖN S

Synonymer CI Food Green 4, briljantgrön BS

DefinitionGrön S består huvudsakligen av natrium-N-[4-[[4-(dimetylamin)fe-

nyl]2-hydroxi-3,6-disulfo-1-naftalenyl)metylen]-2,5-cyklohexadien-1-yliden]-N-metylmetanaminium och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofär-

gade komponenterna.

Grön S beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är

tillåtna.

CI-nummer 44090

Einecs-nummer 221-409-2

Kemiskt namn Natrium-N-[4-[[4-(dimetylamin)fenyl](2-hydroxi-3,6-disulfo-1-nafta-

lenyl)-metylen]-2,5-cyklohexadien-1-yliden]-N-metylmetanaminium, eller alternativt natrium-5-[4-dimetylamin- α -(4-dimetyliminiocyklohexa-2,5-dienyliden)bensyl]-6-hydroxi-7-sulfonatonaftalen-2-sulfonat

Kemisk formel $C_{27}H_{25}N_2NaO_7S_2$

Molekylvikt 576,63

Innehåll Minst 80 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt

E_{1cm}^{1%} : 1 720 vid ca 632 nm i vattenlösning

Beskrivning Mörkblått eller mörkgrönt pulver eller granulat

Vattenlösningens utseende Blå eller grön

Identifiering

Spektrometri Maximum i vatten vid ca 632 nm

Renhetsgrad

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 %

Åtföljande färgande beståndsdelar Högst 1,0 %

Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:

zamasaciai.

4,4'-bis(dimetylamino)-benshydrylal- Högst 0,1 %

kohol

hol

4,4'-bis(dimetylamino)-bensofenon Högst 0,1 %

3-hydroxinaftalen-2,7-disulfonsyra Högst 0,2 %

Leukobas Högst 5,0 %

Osulfonerade primära aromatiska aminer Högst 0,01 % (beräknat som anilin)

Ämnen som kan extraheras med eter Högst 0,2 % under neutrala förhållanden

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 150 a SOCKERKULÖR

Synonymer	

Definition

Sockerkulör bereds genom kontrollerad värmebehandling av kolhydrater (i handeln tillgängliga livsmedelsklassade näringshaltiga sötningsmedel, som är monomererna glukos och fruktos och/eller deras polymerer, t.ex. glukossirap, sackaros och/eller invertsirap och dextros). För att underlätta karamelliseringen kan syror, alkalier och salter användas, med undantag för ammoniumföreningar och sulfiter.

CI-nummer

Einecs-nummer

232-435-9

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Mörkbruna till svarta vätskor eller fasta ämnen

Identifiering

Renhetsgrad

Färg som binds av DEAE-cellulosa Högst 50 %

Färg som binds av fosforylcellulosa Högst 50 %

Färgintensitet (¹) 0,01–0,12

Kväve totalt Högst 0,1 %

Svavel totalt Högst 0,2 %

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

⁽¹⁾ Färgintensiteten definieras som absorbansen av en 0,1 % (vikt/volym) vattenlösning av fast karamellfärg i en 1 cm kyvett vid 610 nm.

E 150 b SOCKERKULÖR, KAUSTIKSULFITPROCESSEN

Synonymer

Definition

Sockerkulör enligt kaustiksulfitprocessen bereds genom kontrollerad värmebehandling av kolhydrater (i handeln tillgängliga livsmedelsklassade näringshaltiga sötningsmedel, som är monomererna glukos och fruktos och/eller deras polymerer, t.ex. glukossirap, sackaros och/eller invertsirap och dextros) med eller utan syror eller alkalier och i närvaro av sulfitföreningar (svavelsyrlighet, kaliumsulfit, kaliumbisulfit, natriumsulfit och natriumbisulfit). Inga ammoniumföreningar används.

CI-nummer

Einecs-nummer 232-435-9

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Mörkbruna till svarta vätskor eller fasta ämnen

Identifiering

Renhetsgrad

Färg som binds av DEAE-cellulosa Över 50 %

Färgintensitet (¹) 0,05–0,13

Kväve totalt Högst 0,3 % (2)

Svaveldioxid Högst 0,2 % (2)

Svavel totalt 0,3–3,5 % (²)

Svavel som binds av DEAE-cellulosa Över 40 %

Absorbansförhållande för färg som binds

av DEAE-cellulosa

Absorbansförhållande (A_{280/560}) Större än 50

19_34

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 150 c SOCKERKULÖR, AMMONIAKPROCESSEN

Synonymer

Definition

Sockerkulör enligt ammoniakprocessen bereds genom kontrollerad värmebehandling av kolhydrater (i handeln tillgängliga livsmedelsklassade näringshaltiga sötningsmedel, som är monomererna glukos och fruktos och/eller deras polymerer, t.ex. glukossirap, sackaros och/eller invertsirap och dextros) med eller utan syror eller alkalier och i närvaro av ammoniumföreningar (ammoniumhydroxid, ammoniumkarbonat, ammoniumvätekarbonat och ammoniumfosfat). Inga sulfitföreningar används.

⁽¹) Färgintensiteten definieras som absorbansen av en 0,1 % (vikt/volym) vattenlösning av fast karamellfärg i en 1 cm kyvett vid 610 nm.

⁽²⁾ Beräknat på ekvivalent färgbasis, dvs. uttryckt som en produkt med en färgintensitet på 0,1 absorbansenheter.

CI-nummer

Einecs-nummer 232-435-9

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Mörkbruna till svarta vätskor eller fasta ämnen

Identifiering

Renhetsgrad

Färg som binds av DEAE-cellulosa Högst 50 %

Färg som binds av fosforylcellulosa Över 50 %

Färgintensitet (¹) 0,08–0,36

Ammoniakkväve Högst 0,3 % (2)

4-Metylimidazol Högst 200 mg/kg (²)

2-Acetyl-4-tetrahydroxibutylimidazol Högst 10 mg/kg (²)

Svavel totalt Högst 0,2 % (2)

Kväve totalt $0,7-3,3 \% (^{2})$

Absorbansförhållande för färg som binds

av fosforylcellulosa

13-35

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 150 d SOCKERKULÖR, AMMONIAKSULFITPROCESSEN

Synonymer

Definition

Sockerkulör enligt ammoniaksulfitprocessen bereds genom kontrollerad värmebehandling av kolhydrater (i handeln tillgängliga livsmedelsklassade näringshaltiga sötningsmedel som är monomererna glukos och fruktos och/eller deras polymerer, t.ex. glukossirap, sackaros och/eller invertsirap och dextros) med eller utan syror eller alkalier och i närvaro av både sulfit- och ammoniumföreningar (svavelsyrlighet, kaliumsulfit, kaliumbisulfit, natriumsulfit och natriumbisulfit, ammoniumhydroxid, ammoniumkarbonat, ammoniumvätekarbonat, ammoniumfösfat, ammoniumsulfat, ammoniumsulfit och ammoniumvätesulfit).

CI-nummer

Einecs-nummer 232-435-9

Kemiskt namn

Kemisk formel

⁽¹⁾ Färgintensiteten definieras som absorbansen av en 0,1 % (vikt/volym) vattenlösning av fast karamellfärg i en 1 cm kyvett vid

⁽²⁾ Beräknat på ekvivalent färgbasis, dvs. uttryckt som en produkt med en färgintensitet på 0,1 absorbansenheter.

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Mörkbruna till svarta vätskor eller fasta ämnen

Identifiering

Renhetsgrad

Färg som binds av DEAE-cellulosa Över 50 %

0,10-0,60 Färgintensitet (1)

Ammoniakkväve Högst 0,6 % (2)

Svaveldioxid Högst 0,2 % (2)

4-Metylimidazol Högst 250 mg/kg (2)

 $0,3-1,7\%(^{2})$ Kväve totalt Svavel totalt $0.8-2.5\%(^{2})$

Förhållandet mellan kväve och svavel i

alkoholfällning

0,7-2,7

Absorbansförhållande i alkoholfällning (3) 8 - 14

Absorbansförhållande (A_{280/560}) Högst 50

Arsenik Högst 1 mg/kg Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg Kadmium Högst 1 mg/kg

E 151 BRILJANTSVART PN

Einecs-nummer

▼<u>B</u>

Synonymer	CI Food Black 1
Synonymer	CI FOOD Black I

▼ M8

Definition

Briljantsvart PN består huvudsakligen av tetranatrium-4-acetamido-5hydroxi-6-[7-sulfonato-4-(4-sulfonatofenylazo)-1-naftylazo]naftalen-1,7-disulfonat och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna.

Briljantsvart PN beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.

▼<u>B</u>

CI-nummer 28440 219-746-5

Kemiskt namn Tetranatrium-4-acetamid-5-hydroxi-6-[7-sulfonato-4-(4-sulfonatofe-

nylazo)-1-naftylazo]naftalen-1,7-disulfonat

Kemisk formel $C_{28}H_{17}N_5Na_4O_{14}S_4$

Molekylvikt 867,69

⁽¹⁾ Färgintensiteten definieras som absorbansen av en 0,1 % (vikt/volym) vattenlösning av fast karamellfärg i en 1 cm kyvett vid 610 nm.

⁽²⁾ Beräknat på ekvivalent färgbasis, dvs. uttryckt som en produkt med en färgintensitet på 0,1 absorbansenheter.

⁽³⁾ Absorbansförhållande i alkoholfällning definieras som absorbansen för fällningen vid 280 nm delat med absorbansen vid 560 nm (1 cm kyvett).

▼B

Minst 80 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt Innehåll E_{1cm} : 530 vid ca 570 nm i lösning Beskrivning Svart pulver eller granulat Vattenlösningens utseende Blåsvart Identifiering Spektrometri Maximum i vatten vid ca 570 nm Renhetsgrad Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 % Högst 4 % (uttryckt på färghalt) Åtföljande färgande beståndsdelar Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar: 4-acetamid-5-hydroxinaftalen-1,7-disulfonsyra 4-amino-5-hydroxinaftalen-1,7-disulfonsyra Högst 0,8 % totalt 8-aminonaftalen-2-sulfonsyra-4,4'-diazoaminodi(bensensulfonsyra) Osulfonerade primära aromatiska aminer Högst 0,01 % (beräknat som anilin) Ämnen som kan extraheras med eter Högst 0,2 % under neutrala förhållanden Högst 3 mg/kg Arsenik Bly Högst 2 mg/kg Högst 1 mg/kg Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 153 VEGETABILISKT KOL

Kadmium

Synonymer Vegetabiliskt svart

Definition

Vegetabiliskt aktivt kol framställs genom förkolning av vegetabiliskt material såsom trä, cellulosarester, torv, kokosnöt och andra skal. Det aktiva kolet mals med en valskvarn och det erhållna pulvriserade aktiva kolet behandlas med en cyklon. Den fina fraktionen från cyklonen renas genom tvättning med saltsyra, neutraliseras och torkas. Den erhållna produkten kallas traditionellt för vegetabiliskt svart. Produkter som har starkare färgande egenskaper framställs genom att den fina fraktionen antingen behandlas ytterligare med cyklon eller mals ytterligare. Därefter tvättas den med syra, neutraliseras och torkas. Produkten består huvudsakligen av finfördelat kol och kan innehålla mindre mängder kväve, väte och syre. Efter framställning kan viss fukt absorberas på produkten.

CI-nummer 77266

Einecs-nummer 231-153-3

Kemiskt namn Kol
Kemisk formel C

Atomvikt 12,01

Innehåll Minst 95 % kol beräknat i vatten- och askfri substans

Viktförlust vid torkning Högst 12 % (120 °C, 4 timmar)

Beskrivning Svart, luktfritt pulver

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten och organiska lösningsmedel

Förbränning Vid upphettning till rödglödgat tillstånd brinner det långsamt utan

låga

Renhetsgrad

Aska totalt Högst 4,0 % (antändningstemperatur: 625 °C)

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Polycykliska aromatiska kolväten Benzo(a)pyren: Mindre än 50 μg/kg i det extrakt som erhålls genom

kontinuerlig extraktion av 1 g produkt med 10 g ren cyklohexan

Ämnen lösliga i alkali Det filtrat som erhålls genom kokning och filtrering av 2 g prov och

20 ml 1 N natriumhydroxid ska vara färglöst.

E 155 BRUN HT

Synonymer CI Food Brown 3

Definition Brunt HT består huvudsakligen av dinatrium-4,4'-(2,4-dihydroxi-5-

hydroximetyl-1,3-fenylenbisazo)-di(naftalen-1-sulfonat) och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natrium-

sulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna.

Brun HT beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt

är tillåtna.

CI-nummer 20285

Einecs-nummer 224-924-0

Kemiskt namn Dinatrium-4,4'-(2,4-dihydroxi-5-hydroximetyl-1,3-fenylenbi-

sazo)di(naftalen-1-sulfonat)

Kemisk formel $C_{27}H_{18}N_4Na_2O_9S_2$

Molekylvikt 652,57

Innehåll Minst 70 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt

 $E_{lcm}^{1\%}$: 403 vid ca 460 nm i vattenlösning med pH 7

Beskrivning Rödbrunt pulver eller granulat

Vattenlösningens utseende Brun

Identifiering

Spektrometri Maximum i vatten med pH 7 vid ca 460 nm

Renhetsgrad

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 %

Åtföljande färgande beståndsdelar Högst 10 % (TLC-metod)

Andra organiska föreningar än färgande

beståndsdelar:

4-aminonaftalen-1-sulfonsyra Högst 0,7 %

osulfonerade primära aromatiska ami-

ner

Högst 0,01 % (beräknat som anilin)

Ämnen som kan extraheras med eter Högst 0,2 % i en lösning med pH 7

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 160 a (i) BETAKAROTEN

Synonymer CI Food Orange 5

Definition Dessa specifikationer gäller huvudsakligen för *trans*isomerer av be-

takaroten tillsammans med mindre mängder av andra karotenoider. Utspädda och stabiliserade beredningar kan ha olika förhållanden

mellan cis- och transisomerer.

CI-nummer 40800

Einecs-nummer 230-636-6

Kemiskt namn Betakaroten, beta, betakaroten

Kemisk formel C₄₀H₅₆

Molekylvikt 536,88

Innehåll Minst 96 % färgande beståndsdelar totalt (uttryckt som betakaroten)

 $E_{1cm}^{1\%}$: 2 500 vid ca 440–457 nm i cyklohexan

Beskrivning Röda till brunröda kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Spektrometri Maximum i cyklohexan vid 453–456 nm

Renhetsgrad

Sulfataska Högst 0,1 %

Åtföljande färgande beståndsdelar Andra karotenoider än betakaroten: Högst 3,0 % färgande bestånds-

delar totalt

Bly Högst 2 mg/kg

E 160 a (ii) KAROTENER FRÅN VÄXTER

Synonymer CI Food Orange 5

Definition

Karotener från växter erhålls genom extraktion med lösningsmedel ur ätliga växter, morötter, vegetabiliska oljor, gräs, alfalfagräs (lu-

cern) och nässlor.

Den huvudsakliga aktivt färgande substansen består av karotenoider, främst betakaroten. Alfa- och gamma-karoten och andra pigment kan ingå. Utöver färgpigment kan detta ämne innehålla oljor, fetter och vaxer som finns naturligt i ursprungsmaterialet.

Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: aceton, metyletylketon, metanol, etanol, propan-2-ol, hexan (¹), diklormetan och koldioxid.

CI-nummer 75130

Einecs-nummer 230-636-6

Kemiskt namn

Kemisk formel Betakaroten: $C_{40}H_{56}$ Molekylvikt Betakaroten: 536,88

Innehåll Karotener (beräknat som betakaroten): Minst 5 %. För produkter

som erhållits genom extraktion ur vegetabiliska oljor: Minst $0,\!2~\%$

Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination

karotener i ätliga fetter

 $E_{1cm}^{1\%}:2\,500$ vid ca 440–457 nm i cyklohexan

Beskrivning

Identifiering

Spektrometri Maximum i cyklohexan vid 440–457 nm och 470–486 nm

Renhetsgrad

Bly

Lösningsmedelsrester Aceton

Metyletylketon

Metanol

Propan-2-ol

Hexan

Etanol

Diklormetan Högst 10 mg/kg

Högst 2 mg/kg

E 160 a (iii) BETAKAROTEN FRÅN Blakeslea trispora

Synonymer CI Food Orange 5

Definition

Erhålls genom fermentering med en blandkultur av två parningstyper (+) och (-) ur stammar av svampen Blakeslea trispora. Betakaroten extraheras ur biomassan med etylacetat eller isobutylacetat följt av propan-2-ol och kristalliseras. Den kristalliserade produkten består huvudsakligen av trans-betakaroten. På grund av den natur-

liga processen består ca 3 % av produkten av blandade karotener, vilket är specifikt för produkten.

 $^(^1)$ Högst 0,05 % (volym/volym) bensen.

40800 CI-nummer

230-636-6 Einecs-nummer

Kemiskt namn Betakaroten, beta, betakaroten

Kemisk formel $C_{40}H_{56}$ Molekylvikt 536,88

Innehåll Minst 96 % färgande beståndsdelar totalt (uttryckt som betakaroten)

 $E_{1cm}^{1\%}$: 2 500 vid ca 440–457 nm i cyklohexan

Beskrivning Röda, brunröda eller lilavioletta kristaller eller kristallint pulver

(färgen varierar beroende på vilket extraktionsmedel som används

och kristalliseringsförhållandena)

Identifiering

Spektrometri Maximum i cyklohexan vid 453-456 nm

Renhetsgrad

Lösningsmedelsrester Etylacetat

Högst 0,8 %, var för sig eller

i kombination Etanol

Isobutylacetat: Högst 1,0 % Propan-2-ol: Högst 0,1 %

Sulfataska Högst 0,2 %

Åtföljande färgande beståndsdelar Andra karotenoider än betakaroten: Högst 3,0 % av färgande be-

ståndsdelar totalt

Bly Högst 2 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Mögel Högst 100 kolonier/g Högst 100 kolonier/g Jäst Salmonella spp. Ej påvisade i 25 g Escherichia coli Ej påvisade i 5 g

E 160 a (iv) KAROTENER FRÅN ALGER

CI Food Orange 5 Synonymer

▼ M8

Definition Blandade karotener kan också framställas ur stammar av algen Du-

naliella salina. Betakaroten extraheras med en eterisk olja. Beredningen är en 20-30 % suspension i ätlig olja. Förhållandet mellan

cis- och transisomerer ligger i intervallet 50/50-71/29.

Den huvudsakliga aktivt färgande substansen består av karotenoider, främst betakaroten. Alfa-karoten, lutein, zeaxantin och beta-kryptoxantin kan ingå. Utöver färgpigment kan detta ämne innehålla oljor,

fetter och vaxer som finns naturligt i ursprungsmaterialet.

▼<u>B</u>

CI-nummer 75130

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel Betakaroten: C₄₀H₅₆ Molekylvikt Betakaroten: 536,88

Innehåll Karotener (beräknat som betakaroten): Minst 20 %

 $E_{1cm}^{1\%}$: 2 500 vid ca 440–457 nm i cyklohexan

Beskrivning

Identifiering

Spektrometri Maximum i cyklohexan vid 440–457 nm och 474–486 nm

Renhetsgrad

Naturliga tokoferoler i ätlig olja Högst 0,3 %

Bly Högst 2 mg/kg

▼ M<u>32</u>

E 160 b (i) ANNATTOEXTRAKT BIXIN

I. BIXIN SOM EXTRAHERATS MED LÖSNINGSMEDEL

Synonymer Annatto B, Orlean, Terre orellana, L. Orange, CI Natural Orange 4

Definition

Bixin som extraherats med lösningsmedel erhålls genom extraktion ur det yttre skiktet av annattoträdets (*Bixa orellana* L.) frö med en eller flera av följande lösningsmedel avsedda för livsmedelsbruk: aceton, metanol, hexan, etanol, isopropylalkohol, etylacetat, alkalisk alkohol eller superkritisk koldioxid. Den erhållna beredningen kan surgöras, varefter lösningsmedlet avlägsnas och beredningen torkas

och mals.

Bixin som extraherats med lösningsmedel innehåller flera färgade komponenter, av vilka den huvudsakliga aktivt färgande substansen är *cis*-bixin och en mindre andel är *trans*-bixin. Termiska nedbrytningsprodukter av bixin kan också förekomma till följd av

processen.

CI-nummer 75120

Einecs-nummer 230-248-7

Kemiskt namn cis-Bixin: Metyl-(9-cis)-hydrogen-6,6'-diapo-Ψ,Ψ-karotendioat

Kemisk formel cis-Bixin: C₂₅H₃₀O₄

Molekylvikt 394,5

Innehåll Minst 85 % färgande beståndsdelar (uttryckt som bixin)

E^{1 %} _{1cm}: 3 090 vid ca 487 nm i tetrahydrofuran och aceton

Beskrivning Mörkt rödbrunt till rödlila pulver

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten, svagt lösligt i etanol

Spektrometri Absorbansmaximum i aceton vid ca 425, 457 och 487 nm

Renhetsgrad

Norbixin Högst 5 % färgande beståndsdelar totalt

Lösningsmedelsrester Aceton: Högst 30 mg/kg

Metanol: Högst 50 mg/kg Hexan: Högst 25 mg/kg

Etanol

Isopropylalkohol Högst 50 mg/kg, var för sig

Etylacetat eller i kombination

Arsenik Högst 2 mg/kg

▼ M32

Bly Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 0,5 mg/kg

II. VATTENBEARBETAD BIXIN

II. VATTENBEARBETAD BIXIN

Synonymer

Annatto E, Orlean, Terre orellana, L. Orange, CI Natural Orange 4

Definition

Vattenbearbetad bixin bereds genom extraktion ur det yttre skiktet av annattoträdets (*Bixa orellana* L.) frö genom slipning av fröna i närvaro av kallt, milt alkaliskt vatten. Den erhållna beredningen surgörs för att fälla ut bixin, som därefter filtreras, torkas och mals.

Vattenbearbetad bixin innehåller flera färgade komponenter, av vilka den huvudsakliga aktivt färgande substansen är *cis*-bixin och en mindre andel är *trans*-bixin. Termiska nedbrytningsprodukter av bixin kan också förekomma till följd av processen.

CI-nummer 75120

Einecs-nummer 230-248-7

Kemiskt namn cis-Bixin: Metyl-(9-cis)-hydrogen-6,6'-diapo-Ψ,Ψ-karotendioat

Kemisk formel cis-Bixin: C₂₅H₃₀O₄

Molekylvikt 394,5

Innehåll Minst 25 % färgande beståndsdelar (uttryckt som bixin)

E^{1 %} _{1cm}: 3 090 vid ca 487 nm i tetrahydrofuran och aceton

Beskrivning Mörkt rödbrunt till rödlila pulver

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten, svagt lösligt i etanol

Spektrometri Absorbansmaximum i aceton vid ca 425, 457 och 487 nm

Högst 0,5 mg/kg

Renhetsgrad

Kadmium

Norbixin Högst 7 % färgande beståndsdelar totalt

Arsenik Högst 2 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 160 b (ii) ANNATTOEXTRAKT NORBIXIN

I. NORBIXIN SOM EXTRAHERATS MED LÖSNINGSMEDEL

Synonymer

Annatto C, Orlean, Terre orellana, L. Orange, CI Natural Orange 4

Definition

Norbixin som extraherats med lösningsmedel erhålls ur det yttre skiktet av annattoträdets (*Bixa orellana* L.) frö genom tvättning med en eller flera av följande lösningsmedel avsedda för livsmedelsbruk: aceton, metanol, hexan, etanol, isopropylalkohol, etylacetat, alkalisk alkohol eller superkritisk koldioxid, varefter lösningsmedlet avlägsnas och beredningen kristalliseras och torkas. Alkalisk vattenlösning tillsätts det erhållna pulvret, som därefter värms upp för att hydrolysera de färgande beståndsdelarna och kyls sedan. Vattenlösningen filtreras och surgörs för att fälla ut norbixin. Fällningen filtreras, tvättas, torkas och mals för att få fram ett kornigt pulver.

▼ M32

Norbixin som extraherats med lösningsmedel innehåller flera färgade komponenter, av vilka den huvudsakliga aktivt färgande substansen är cis-norbixin och en mindre andel är trans-norbixin. Termiska nedbrytningsprodukter av norbixin kan också förekomma till följd av processen.

75120 CI-nummer

Einecs-nummer 208-810-8

Kemiskt namn cis-Norbixin: 6,6'-Diapo-Ψ,Ψ-karotendionsyra

> cis-Norbixindikaliumsalt: Dikalium-6,6'-diapo-Ψ,Ψ-karotendioat cis-Norbixindinatriumsalt: Dinatrium-6,6'-diapo-Ψ,Ψ-karotendioat

Kemisk formel cis-Norbixin: C24H28O4

> cis-Norbixindikaliumsalt: C24H26K2O4 cis-Norbixindinatriumsalt: C24H26Na2O4

Molekylvikt 380,5 (syra), 456,7 (dikaliumsalt), 424,5 (dinatriumsalt)

Innehåll Minst 85 % färgande beståndsdelar (uttryckt som norbixin)

E¹ % _{1cm}: 2 870 vid ca 482 nm i 0,5 % kaliumhydroxidlösning

Beskrivning Mörkt rödbrunt till rödlila pulver

Identifiering

Löslighet Lösligt i alkaliskt vatten, svagt lösligt i etanol

Spektrometri Absorbansmaximum i 0,5 % kaliumhydroxidlösning vid ca 453 nm

och 482 nm

Renhetsgrad

Definition

Lösningsmedelsrester Aceton: Högst 30 mg/kg

> Metanol: Högst 50 mg/kg Hexan: Högst 25 mg/kg

Etanol

Isopropylalkohol Högst 50 mg/kg, var för sig

eller i kombination Etylacetat

Högst 2 mg/kg Arsenik

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 0,5 mg/kg

II. ALKALIBEARBETAD NORBIXIN, SYRAUTFÄLLD

Synonymer Annatto F, Orlean, Terre orellana, L. Orange, CI Natural Orange 4

Alkalibearbetad norbixin (syrautfälld) bereds genom extraktion ur det yttersta skiktet av annattoträdets (Bixa orellana L.) frö med alkalisk vattenlösning. Bixin hydrolyseras till norbixin i het alkalisk lösning och surgörs för att fälla ut norbixin. Fällningen filtreras, torkas och

mals för att få fram ett kornigt pulver.

Alkalibearbetad norbixin innehåller flera färgade komponenter, av vilka den huvudsakliga aktivt färgande substansen är cis-norbixin och en mindre andel är trans-norbixin. Termiska nedbrytningsprodukter av norbixin kan också förekomma till följd av processen.

CI-nummer 75120

▼ M32

208-810-8 Einecs-nummer

Kemiskt namn cis-Norbixin: 6,6'-Diapo-Ψ,Ψ-karotendionsyra

> cis-Norbixindikaliumsalt: Dikalium-6,6'-diapo-Ψ,Ψ-karotendioat cis-Norbixindinatriumsalt: Dinatrium-6,6'-diapo-Ψ,Ψ-karotendioat

Kemisk formel cis-Norbixin: C24H28O4

> cis-Norbixindikaliumsalt: C24H26K2O4 cis-Norbixindinatriumsalt: C24H26Na2O4

Molekylvikt 380,5 (syra), 456,7 (dikaliumsalt), 424,5 (dinatriumsalt)

Innehåll Minst 35 % färgande beståndsdelar (uttryckt som norbixin)

E^{1 %} 1cm: 2 870 vid ca 482 nm i 0,5 % kaliumhydroxidlösning

Beskrivning Mörkt rödbrunt till rödlila pulver

Identifiering

Löslighet Lösligt i alkaliskt vatten, svagt lösligt i etanol

Spektrometri Absorbansmaximum i 0,5 % kaliumhydroxidlösning vid ca 453 nm

och 482 nm

Renhetsgrad

Arsenik Högst 2 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 0,5 mg/kg

III. ALKALIBEARBETAD NORBIXIN, EJ SYRAUTFÄLLD

Synonymer Annatto G, Orlean, Terre orellana, L. Orange, CI Natural Orange 4

Definition Alkalibearbetad norbixin (ej syrautfälld) bereds genom extraktion ur det yttersta skiktet av annattoträdets (Bixa orellana L.) frö med

alkalisk vattenlösning. Bixin hydrolyseras till norbixin i het alkalisk lösning. Fällningen filtreras, torkas och mals för att få fram ett kornigt pulver. Extraktet innehåller främst kalium- eller natriumnorbixinsalt som den huvudsakliga färgande beståndsdelen.

Alkalibearbetad norbixin (ej syrautfälld) innehåller flera färgade komponenter, av vilka den huvudsakliga aktivt färgande substansen är cis-norbixin och en mindre andel är trans-norbixin. Termiska nedbrytningsprodukter av norbixin kan också förekomma till följd

av processen.

75120 CI-nummer

208-810-8 Einecs-nummer

Kemiskt namn cis-Norbixin: 6,6'-Diapo-Ψ,Ψ-karotendionsyra

> cis-Norbixindikaliumsalt: Dikalium-6,6'-diapo-Ψ,Ψ-karotendioat cis-Norbixindinatriumsalt: Dinatrium-6,6'-diapo-Ψ,Ψ-karotendioat

Kemisk formel cis-Norbixin: C24H28O4

> cis-Norbixindikaliumsalt: C24H26K2O4 cis-Norbixindinatriumsalt: C24H26Na2O4

▼ M32

Molekylvikt 380,5 (syra), 456,7 (dikaliumsalt), 424,5 (dinatriumsalt)

Innehåll Minst 15 % färgande beståndsdelar (uttryckt som norbixin)

E^{1 %} 1cm: 2 870 vid ca 482 nm i 0,5 % kaliumhydroxidlösning

Beskrivning Mörkt rödbrunt till rödlila pulver

Identifiering

Löslighet Lösligt i alkaliskt vatten, svagt lösligt i etanol

Spektrometri Absorbansmaximum i 0,5 % kaliumhydroxidlösning vid ca 453 nm

och 482 nm

Renhetsgrad

Arsenik Högst 2 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 0,5 mg/kg

▼<u>B</u>

E 160 c PAPRIKAOLEORESIN, KAPSANTIN, KAPSORUBIN

Synonymer Paprikaextrakt

Definition Paprikaoleoresin erhålls genom extraktion med lösningsmedel ur

malda fruktkapslar av paprikasorten *Capsicum annuum* L., med eller utan frön, som innehåller de huvudsakliga aktivt färgande substanserna i denna krydda. De huvudsakliga aktivt färgande substanserna är kapsantin och kapsorubin. Det förekommer även

många andra färgade föreningar.

Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: metanol, etanol, aceton, hexan, diklormetan, etylacetat, propan-2-ol och

koldioxid.

CI-nummer

Einecs-nummer Kapsantin: 207-364-1, kapsorubin: 207-425-2

Kemiskt namn Kapsantin: (3*R*,3'*S*,5'*R*)-3,3'-dihydroxi-β,κ-karoten-6-on

Kapsorubin: (3S,3'S,5R,5R')-3,3'-dihydroxi-κ,κ-karoten-6,6'-dion

Kemisk formel Kapsantin: C₄₀H₅₆O₃

Kapsorubin: $C_{40}H_{56}O_4$

Molekylvikt Kapsantin: 584,85

Kapsorubin: 600,85

Innehåll Paprikaoleoresin: Minst 7,0 % karotenoider.

Kapsantin/kapsorubin: Minst 30 % av karotenoider totalt

 $E_{1cm}^{1\%}$: 2 100 vid ca 462 nm i aceton

Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination

▼<u>B</u>

Beskrivning Mörkröd, viskös vätska

Identifiering

Spektrometri Maximum i aceton vid ca 462 nm

Färgreaktion En mörkblå färg bildas när en droppe svavelsyra tillsätts till en

droppe prov i 2-3 droppar kloroform

Renhetsgrad

Lösningsmedelsrester Etylacetat

Metanol

Etanol

Aceton

Hexan

Propan-2-ol

Diklormetan Högst 10 mg/kg

Kapsaicin Högst 250 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 160 d LYKOPEN

(i) Syntetiskt lykopen

Synonymer Lykopen framställt genom kemisk syntes

Definition Syntetiskt lykopen är en blandning av geometriska lykopenisomerer

och det framställs genom Wittig-kondensation av syntetiska intermediärer som allmänt används vid framställningen av andra karotenoider avsedda för livsmedelsbruk. Syntetiskt lykopen består huvudsakligen av all-trans-lykopen tillsammans med 5-cis-lykopen och mindre mängder av andra isomerer. Kommersiella lykopenberedningar som är avsedda för livsmedelsbruk formuleras som suspensioner i ätliga oljor eller som pulver som är dispergerbart eller lösligt

i vatten.

CI-nummer 75125

Einecs-nummer 207-949-1

Kemiskt namn ψ,ψ-Karoten, all-*trans*-lykopen, (all-E)-lykopen, (all-E)-2,6,10,14,19,

23,27,31-oktametyl-2,6,8,10,12,14,16,18,20,22,24,26,30-dotriakon-

tatridekaen

Kemisk formel C₄₀H₅₆

Molekylvikt 536,85

Innehåll Minst 96 % lykopener totalt (minst 70 % all-trans-lykopen)

 $E_{1cm}^{1\%}$: 3 450 vid 465–475 nm i hexan (för 100 % rent all-trans-

lykopen)

Beskrivning Rött kristallint pulver

Identifiering

Spektrofotometri Absorbansmaximum i hexanlösning vid ca 470 nm

Test för karotenoider Färgen på en provlösning i aceton försvinner efter successiva till-

satser av en 5 % natriumnitritlösning med 1 N svavelsyra

Löslighet Olösligt i vatten, lättlösligt i kloroform

Egenskaper hos en 1 % kloroformlösning | Klar och med en intensiv rödorange färg

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (40 °C, 4 timmar vid 20 mm Hg)

Apo-12'-lykopenal Högst 0,15 %

Trifenylfosfinoxid Högst 0,01 %

Lösningsmedelsrester Metanol: Högst 200 mg/kg

Hexan, propan-2-ol: Högst 10 mg/kg av varje

Diklormetan: Högst 10 mg/kg (endast i kommersiella beredningar)

Bly Högst 1 mg/kg

(ii) Lykopen från röda tomater

Synonymer Natural Yellow 27

Definition Lykopen erhålls genom extraktion med lösningsmedel ur röda to-

mater (*Lycopersicon esculentum* L.) varefter lösningsmedlet avlägsnas. Endast följande lösningsmedel får användas: koldioxid, etylacetat, aceton, propan-2-ol, metanol, etanol och hexan. Den huvudsakliga aktivt färgande substansen i tomater är lykopen. Mindre mängder av andra karotenoida pigment kan ingå. Utöver färgpigment kan produkten innehålla oljor, fetter, vaxer och smakämnen

som finns naturligt i tomater.

CI-nummer 75125

Einecs-nummer 207-949-1

Kemiskt namn ψ,ψ-Karoten, all-*trans*-lykopen, (all-E)-lykopen, (all-E)-2,6,10,14,19,

23,27,31-oktametyl-2,6,8,10,12,14,16,18,20,22,24,26,30-dotr iakon-

tatridekaen

Kemisk formel C₄₀H₅₆

Molekylvikt 536,85

Innehåll $E_{1cm}^{1\%}$: 3 450 vid 465–475 nm i hexan (för 100 % rent all-trans-

lykopen)

Minst 5 % färgande beståndsdelar totalt

Beskrivning Mörkröd, viskös vätska

Identifiering

Spektrofotometri Maximum i hexan vid ca 472 nm

Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination

Renhetsgrad

Lösningsmedelsrester Propan-2-ol

Hexan

Aceton

Etanol

Metanol

Etylacetat

Sulfataska Högst 1 %

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

(iii) Lykopen från Blakeslea trispora

Synonymer Natural Yellow 27

Definition Lykopen från *Blakeslea trispora* extraheras ur svampens biomassa

och renas genom kristallisering och filtrering. Det består huvudsakligen av all-trans-lykopen. Även mindre mängder av andra karotenoider ingår. De enda lösningsmedel som används vid framställningen är propan-2-ol och isobutylacetat. Kommersiella lykopenberedningar som är avsedda för livsmedelsbruk formuleras som suspensioner i ätliga oljor eller som pulver som är dispergerbart eller

lösligt i vatten.

CI-nummer 75125

Einecs-nummer 207-949-1

Kemiskt namn ψ,ψ-Karoten, all-*trans*-lykopen, (all-E)-lykopen, (all-E)-2,6,10,14,19,23,

27,31-oktametyl-2,6,8,10,12,14,16,18,20,22,24,26,30-dotriakontatride-

kaen

Kemisk formel C₄₀H₅₆

Molekylvikt 536,85

Innehåll Minst 95 % lykopener totalt och minst 90 % all-trans-lykopen av

färgande beståndsdelar totalt

 $E_{1cm}^{1\%}$: 3 450 vid 465–475 nm i hexan (för 100 % rent all-trans-

lykopen)

Beskrivning Rött, kristallint pulver

Identifiering

Spektrofotometri Absorbansmaximum i hexanlösning vid ca 470 nm

Test för karotenoider Färgen på en provlösning i aceton försvinner efter successiva till-

satser av en 5 % natriumnitritlösning med 1 N svavelsyra.

Löslighet Olösligt i vatten, lättlösligt i kloroform

Egenskaper hos en 1 % kloroformlösning | Klar och med en intensiv rödorange färg

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (40 °C, 4 timmar vid 20 mm Hg)

Andra karotenoider Högst 5 %

Lösningsmedelsrester Propan-2-ol: Högst 0,1 %

Isobutylacetat: Högst 1,0 %

Diklormetan: Högst 10 mg/kg (endast i kommersiella beredningar)

Sulfataska Högst 0,3 %

Bly Högst 1 mg/kg

E 160 e BETA-APO-8'-KAROTENAL (C 30)

Synonymer CI Food Orange 6

Definition Dessa specifikationer gäller huvudsakligen för all-transisomerer av

β-apo-8'-karotenal tillsammans med mindre mängder av andra karotenoider. Utspädda och stabila former bereds av β-apo-8'-karotenal som motsvarar dessa specifikationer och omfattar lösningar eller suspensioner av β-apo-8'-karotenal i ätliga fetter eller oljor, emulsioner och pulver som är dispergerbara i vatten. Dessa beredningar kan

ha olika förhållanden mellan cis- och transisomerer.

CI-nummer 40820

Einecs-nummer 214-171-6

Kemiskt namn β-Apo-8'-karotenal, *trans*-β-apo-8'-karotenaldehyd

Kemisk formel $C_{30}H_{40}O$

Molekylvikt 416,65

Innehåll Minst 96 % färgande beståndsdelar totalt

E_{1cm}^{1%} : 2 640 vid 460-462 nm i cyklohexan

Beskrivning Mörkvioletta kristaller med metallglans eller ett kristallint pulver

Identifiering

Spektrometri Maximum i cyklohexan vid 460–462 nm

Renhetsgrad

Sulfataska Högst 0,1 %

Åtföljande färgande beståndsdelar Andra karotenoider än β-apo-8'-karotenal:

Högst 3,0 % av färgande beståndsdelar totalt

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 161 b LUTEIN

Synonymer Blandade karotenoider, xantofyller

Definition

Lutein erhålls genom extraktion med lösningsmedel ur ätliga frukter och växter, gräs, lucern (alfalfa) och Tagetes erecta. Den huvud-

sakliga aktivt färgande substansen består av karotenoider av vilka

lutein och dess fettsyraestrar står för huvuddelen. Olika mängder karotener ingår också. Lutein kan innehålla fetter, oljor och vaxer som finns naturligt i växtmaterialet.

Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: metanol, etanol, propan-2-ol, hexan, aceton, metyletylketon och koldioxid.

CI-nummer

Einecs-nummer 204-840-0

Kemiskt namn 3,3'-Dihydroxi-d-karoten

Kemisk formel $C_{40}H_{56}O_2$

Molekylvikt 568,88

Innehåll Minst 4,0 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som lutein

 $E_{1cm}^{1\%}$: 2 550 vid ca 445 nm i kloroform/etanol (10:90) eller hexan/

Högst 50 mg/kg, var för sig

eller i kombination

etanol/aceton (80:10:10)

Beskrivning Mörk, gulbrun vätska

Identifiering

Spektrometri Maximum i kloroform/etanol (1:9) vid ca 445 nm

Renhetsgrad

Lösningsmedelsrester Aceton

Metyletylketon

Metanol

Etanol

Propan-2-ol

Hexan

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 3 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 161 g KANTAXANTIN

Synonymer CI Food Orange 8

Definition

Dessa specifikationer gäller huvudsakligen för all-transisomerer av kantaxantin tillsammans med mindre mängder av andra karotenoi-

der. Utspädda och stabila former bereds av kantaxantin som motsvarar dessa specifikationer och omfattar lösningar eller suspensioner av kantaxantin i ätliga fetter eller oljor, emulsioner och pulver som är dispergerbara i vatten. Dessa beredningar kan ha olika för-

hållanden mellan cis- och transisomerer.

CI-nummer 40850

Einecs-nummer 208-187-2

Kemiskt namn β-Karoten-4,4'-dion, kantaxantin, 4,4'-dioxo-β-karoten

Kemisk formel $C_{40}H_{52}O_2$

Molekylvikt 564,86

Innehåll Minst 96 % färgande beståndsdelar totalt (uttryckt som kantaxantin)

Mörkvioletta kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Beskrivning

Spektrometri Maximum i kloroform vid ca 485 nm

Maximum i cyklohexan vid 468–472 nm Maximum i petroleumeter vid 464–467 nm

Renhetsgrad

Sulfataska Högst 0,1 %

Åtföljande färgande beståndsdelar Andra karotenoider än kantaxantin: Högst 5,0 % av färgande be-

ståndsdelar totalt

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 162 RÖDBETSRÖTT, BETANIN

Synonymer

Definition

Rödbetstrött erhålls ur roten hos rödbetssorter (*Beta vulgaris* L. var. *rubra*) genom att saften pressas ur krossade betor eller genom extraktion med vatten ur strimlade betor och efterföljande berikning av den aktivt färgande substansen. Färgen är sammansatt av olika pigment som alla tillhör klassen betalain. Den huvudsakliga aktivt färgande substansen består av betacyaniner (rött) av vilka betanin står för 75–95 %. Mindre mängder betaxantin (gult) och nedbrytningsprodukter av betalainer (ljusbrunt) kan ingå.

Utöver färgpigmenten består saften eller extraktet av sockerarter, salter, och/eller proteiner som finns naturligt i rödbetor. Lösningen kan vara koncentrerad och vissa produkter kan vara raffinerade så att det mesta av sockret, salterna och proteinerna har avlägsnats.

CI-nummer

Einecs-nummer 231-628-5

Kemiskt namn $(S-(R',R')-4-(2-(2-Karboxi-5(\beta-D-glukopyranosyloxi)-2,3-dihydro-6-hydroxi-1$ *H*-indol-1-yl)etenyl)-2,3-dihydro-2,6-pyridindikarboxylsyra,

1-(2-(2,6-dikarbox)-1,2,3,4-tetrahydro-4-pyridyliden)-5-β-D-

glukopyranosyloxi)-6-hydroxiindolium-2-karboxylat

Kemisk formel Betanin: C₂₄H₂₆N₂O₁₃

Molekylvikt 550,48

Innehåll Röd färg (uttryckt som betanin): Minst 0,4 %

 $E_{1cm}^{1\%}$: 1 120 vid ca 535 nm i vattenlösning med pH 5

Beskrivning Röd eller mörkröd vätska, pasta, pulver eller fast ämne

Identifiering

Spektrometri Maximum i vatten med pH 5 vid ca 535 nm

Renhetsgrad

Nitrat Högst 2 g nitratanjon/g röd färg (beräknat enligt specifikationen In-

nehåll)

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 163 ANTOCYANER

Synonymer

Definition

Antocyaner erhålls genom urlakning eller extraktion med sulfitvatten, surgjort vatten, koldioxid, metanol eller etanol ur grönsaker och ätliga frukter, vid behov med efterföljande koncentrering och/eller rening. Produkten kan omvandlas till pulver med hjälp av en industriell torkningsprocess. Antocyaner innehåller vanliga komponenter från ursprungsmaterialet, nämligen antocyan, organiska syror, tanniner, sockerarter, mineraler osv., men inte nödvändigtvis i samma proportioner som i ursprungsmaterialet. Etanol kan finnas naturligt i produkten på grund av urlakningsprocessen. Den aktivt färgande substansen är antocyan. Produkterna saluförs i enlighet med deras färgstyrka som fastställs enligt specifikationen Innehåll. Färginnehåll anges inte i kvantitativa enheter.

CI-nummer

Einecs-nummer Cyanidin: 208-438-6, peonidin: 205-125-6, delfinidin: 208-437-0,

malvidin: 211-403-8, pelargonidin: 205-127-7, petunidin: 215-

849-4

Kemiskt namn Cyanidin: 3,3',4',5,7-pentahydroxiflavyliumklorid

Peonidin: 3,4′,5,7-tetrahydroxi-3′-metoxiflayvliumklorid Malvidin: 3,4′,5,7-tetrahydroxi-3′,5′-dimetoxiflavyliumklorid

Delfinidin: 3,5,7-trihydroxi-2-(3,4,5,trihydroxifenyl)-1-bensopyryli-

umklorid

Petunidin: 3,3',4',5,7-pentahydroxi-5'-metoxiflavyliumklorid

Pelargonidin: 3,5,7-trihydroxi-2-(4-hydroxifenyl)-1-bensopyriliumklo-

rid

Kemisk formel Cyanidin: C₁₅H₁₁O₆Cl

Peonidin: $C_{16}H_{13}O_6Cl$ Malvidin: $C_{17}H_{15}O_7Cl$ Delfinidin: $C_{15}H_{11}O_7Cl$ Petunidin: $C_{16}H_{13}O_7Cl$ Pelargonidin: $C_{15}H_{11}O_5Cl$

Molekylvikt Cyanidin: 322,6

Peonidin: 336,7 Malvidin: 366,7 Delfinidin: 340,6 Petunidin: 352,7 Pelargonidin: 306,7

Innehåll $E_{1cm}^{1\%}$: 300 för det rena pigmentet vid 515–535 nm och pH 3,0

Beskrivning Purpurröd vätska, pasta eller pulver med en svag karakteristisk lukt

Identifiering

Spektrometri Maximum i metanol med 0,01 % konc. HCl

Cyanidin: 535 nm Peonidin: 532 nm Malvidin: 542 nm Delfinidin: 546 nm Petunidin: 543 nm Pelargonidin: 530 nm

Renhetsgrad

Lösningsmedelsrester Metanol Högst 50 mg/kg

Etanol Högst 200 mg/kg

Svaveldioxid Högst 1 000 mg/kg per procentenhet pigment

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 170 KALCIUMKARBONAT

Synonymer CI Pigment White 18, krita

Definition Kalciumkarbonat är den produkt som erhålls från mald kalksten eller

genom att fälla ut kalciumjoner med karbonatjoner.

CI-nummer 77220

Einecs-nummer Kalciumkarbonat: 207-439-9

Kalksten: 215-279-6

Kemiskt namn Kalciumkarbonat

Kemisk formel CaCO₃

Molekylvikt 100,1 Innehåll Minst 98 % i vattenfri substans Beskrivning Vitt kristallint eller amorft, luktfritt och smaklöst pulver Identifiering Löslighet Praktiskt taget olösligt i vatten och alkohol. Löses med gasutveckling i utspädd ättiksyra, utspädd saltsyra och utspädd nitritsyra. Efter kokning reagerar lösningarna positivt vid test för kalcium. Renhetsgrad Viktförlust vid torkning Högst 2,0 % (200 °C, 4 timmar) Ämnen olösliga i syra Högst 0,2 % Magnesium- och alkalisalter Högst 1 % Fluorid Högst 50 mg/kg Antimon (som Sb) Koppar (som Cu) Krom (som Cr) Högst 100 mg/kg, var för sig eller i kombination Zink (som Zn) Barium (som Ba) Arsenik Högst 3 mg/kg Bly Högst 3 mg/kg Kadmium Högst 1 mg/kg

E 171 TITANDIOXID

Synonymer	CI Pigment White
-----------	------------------

DefinitionTitandioxid består huvudsakligen av ren anatas- och/eller rutiltitandioxid som kan vara överdragen med små mängder aluminiumoxid och/eller kiseldioxid för att förbättra produktens tekniska egenskaper.

Anatasvarianter av pigmentbildande titandioxid kan endast framställas genom sulfatprocessen som avger höga halter av biprodukten svavelsyra. Rutilvarianten av titandioxid framställas vanligen genom kloridprocessen.

Vissa rutilvarianter av titandioxid framställs med hjälp av glimmer (även kallat kaliumaluminiumsilikat) som fungerar som en mall för att bilda den grundläggande plättstrukturen. Glimrets yta överdras med titandioxid med hjälp av en specialiserad patenterad process.

Rutiltitandioxid i form av plättar framställs genom att det pärlemorliknande pigmentet som består av glimmer överdraget med titandioxid (rutil) genomgår upplösning och extraktion, först i syra och därefter i alkali. Denna process avlägsnar allt glimmer och den bildade produkten är plättformad rutiltitandioxid.

CI-nummer 77891

Einecs-nummer 236-675-5

Kemiskt namn Titandioxid

Kemisk formel TiO₂

Molekylvikt 79,88

Innehåll Minst 99 % i aluminiumoxid- och kiseldioxidfri substans

Beskrivning Vitt till svagt färgat pulver

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten och organiska lösningsmedel. Löses långsamt i

fluorvätesyra och varm koncentrerad svavelsyra

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (105 °C, 3 timmar)

Viktförlust vid glödgning Högst 1,0 % i substans fri från flyktiga ämnen (800 °C)

Aluminiumoxid och/eller kiseldioxid Högst 2,0 % totalt

Ämnen lösliga i 0,5 N HCl Högst 0,5 % i aluminiumoxid- och kiseldioxidfri substans. Högst

1,5 % i den produkt som säljs för produkter som innehåller alumi-

niumoxid och/eller kiseldioxid

Ämnen lösliga i vatten Högst 0,5 %

Kadmium Högst 1 mg/kg efter extraktion med 0,5 N HCl

Antimon Högst 2 mg/kg efter extraktion med 0,5 N HCl

Arsenik Högst 1 mg/kg efter extraktion med 0,5 N HCl

Bly Högst 10 mg/kg efter extraktion med 0,5 N HCl

Kvicksilver Högst 1 mg/kg efter extraktion med 0,5 N HCl

E 172 JÄRNOXIDER OCH JÄRNHYDROXIDER

Synonymer Gul järnoxid: CI Pigment Yellow 42 och 43

Röd järnoxid: CI Pigment Red 101 och 102

Svart järnoxid: CI Pigment Black 11

Definition Järnoxider och järnhydroxider framställs syntetiskt och består hu-

vudsakligen av vattenfria järnoxider och/eller hydratiserade former. Färgskalan omfattar gula, röda, bruna och svarta nyanser. Järnoxider avsedda för livsmedelsbruk skiljer sig huvudsakligen från produkter för tekniskt bruk genom att de innehåller en jämförelsevis liten mängd föroreningar av andra metaller. Detta uppnås genom urval och kontroll av järnets ursprung och/eller omfattningen av

kemisk rening under framställningsprocessen.

CI-nummer Gul järnoxid: 77492

Röd järnoxid: 77491

Svart järnoxid: 77499

▼B

Gul järnoxid: 257-098-5 Einecs-nummer Röd järnoxid: 215-168-2 Svart järnoxid: 235-442-5 Kemiskt namn Gul järnoxid: Hydratiserad järnoxid, hydratiserad järn(III)oxid Röd järnoxid: Vattenfri järnoxid, vattenfri järn(III)oxid Svart järnoxid: Järn(II)oxid och järn(III)oxid, järn(II, III)oxid Kemisk formel Gul järnoxid: FeO(OH) · H₂O Röd järnoxid: Fe_2O_3 Svart järnoxid: FeO.Fe₂O₃ Molekylvikt FeO(OH): 88,85 Fe₂O₃: 159,70 FeO.Fe₂O₃: 231,55 Innehåll Gul: Minst 60 % järn totalt, uttryckt som järn. Röd och svart: Minst 68 % järn totalt, uttryckt som järn Beskrivning Gult, rött, brunt eller svart pulver Identifiering Löslighet Olösligt i vatten och organiska lösningsmedel. Lösligt i koncentrerade mineralsyror Renhetsgrad Ämnen lösliga i vatten Högst 1,0 % Arsenik Högst 3 mg/kg Kadmium Högst 1 mg/kg Krom Högst 100 mg/kg Högst 50 mg/kg Koppar vid fullständig upplösning Bly Högst 10 mg/kg

Högst 1 mg/kg

Högst 200 mg/kg

Högst 100 mg/kg

Zink

Kvicksilver

E 173 ALUMINIUM

Nickel

Synonymer CI Pigment Metal

Definition

Aluminiumpulver består av mycket fina aluminiumpartiklar. Malningen kan ske antingen utan eller också i närvaro av ätliga vegetabiliska oljor och/eller fettsyror avsedda för livsmedelsbruk. Pulvret är fritt från tillsatser av andra ämnen än ätliga vegetabiliska oljor och/eller fettsyror avsedda för livsmedelsbruk.

CI-nummer 77000

Einecs-nummer 231-072-3

Kemiskt namn Aluminium

Kemisk formel Al

Atomvikt 26,98

Innehåll Minst 99 % beräknat som Al i oljefri substans

Beskrivning Silvergrått pulver eller små blad

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten och organiska lösningsmedel. Lösligt i utspädd

saltsyra

Test för aluminium Positivt test för prov som lösts i utspädd saltsyra

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (105 °C till konstant vikt)

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 10 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 174 SILVER

Synonymer Argentum

Definition

CI-nummer 77820

Einecs-nummer 231-131-3

Kemiskt namn Silver

Kemisk formel Ag

Atomvikt 107,87

Innehåll Minst 99,5 % Ag

Beskrivning Silverfärgat pulver eller små blad

Identifiering

Renhetsgrad

E 175 GULD

Synonymer Pigment Metal 3, Aurum

Definition

CI-nummer 77480

Einecs-nummer 231-165-9

Kemiskt namn Guld

Kemisk formel Au

Atomvikt 197,0

Innehåll Minst 90 % Au

Beskrivning Guldfärgat pulver eller små blad

Identifiering

Renhetsgrad

Silver Högst 7 % efter fullständig upplösning

Koppar Högst 4 %

E 180 LITOLRUBIN BK

Synonymer CI Pigment Red 57, rubinpigment, carmine 6B

DefinitionLitolrubin BK består huvudsakligen av kalcium-3-hydroxi-4-(4-me-

tyl-2-sulfonatofenylazo)-2-naftalenkarboxylat och åtföljande färgande beståndsdelar samt vatten, kalciumklorid och/eller kalciumsulfat som

de huvudsakliga ofärgade komponenterna.

CI-nummer 15850:1

Einecs-nummer 226-109-5

Kemiskt namn Kalcium-3-hydroxi-4-(4-metyl-2-sulfonatofenylazo)-2-naftalenkar-

boxylat

Kemisk formel C₁₈H₁₂CaN₂O₆S

Molekylvikt 424,45

Innehåll Minst 90 % färgande beståndsdelar totalt

 $E_{1cm}^{1\%}$: 200 vid ca 442 nm i dimetylformamid

Beskrivning Rött pulver

Identifiering

Spektrometri Maximum i dimetylformamid vid ca 442 nm

Renhetsgrad

Åtföljande färgande beståndsdelar Högst 0,5 %

Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:

kalciumsalt av 2-amino-5-metylbensensulfonsyra Högst 0,2 %

kalciumsalt av 3-hydroxi-2-naftalen-

karboxylsyra

Högst 0,4 %

Osulfonerade primära aromatiska aminer Högst 0,01 % (uttryckt som anilin)

Ämnen som kan extraheras med eter Högst 0,2 % i en lösning med pH 7

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.

E 200 SORBINSYRA

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 203-768-7

Kemiskt namn Sorbinsyra, trans,trans-2,4-hexadiensyra

Kemisk formel $C_6H_8O_2$

Molekylvikt 112,12

Innehåll Minst 99 % i vattenfri substans

Beskrivning Färglösa nålar eller vitt, lättrinnande pulver med svag, karakteristisk

lukt och utan färgförändring efter upphettning vid 105 °C i 90 $\,$

minuter

Identifiering

Smältintervall 133–135 °C efter 4 timmars vakuumtorkning i svavelsyraexsickator

Spektrometri Absorbansmaximum i propan-2-ollösning (1:4 000 000) vid 254 ± 2 nm

Test för dubbelbindningar Positivt test

Löslighet Svagt lösligt i vatten, lösligt i etanol

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 0,5 % (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska Högst 0,2 %

Aldehyder Högst 0,1 % (som formaldehyd)

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 202 KALIUMSORBAT

Syn	onyme	r

Definition

Einecs-nummer 246-376-1

Kemiskt namn Kaliumsorbat, kalium-(E,E)-2,4-hexadienat, kaliumsalt av trans,trans-

2,4-hexadiensyra

Kemisk formel $C_6H_7O_2K$

Molekylvikt 150,22

Innehåll Minst 99 % i torkad substans

Vitt, kristallint pulver utan färgförändring efter upphettning vid $105~^{\circ}\mathrm{C}$ i $90~\mathrm{minuter}$ Beskrivning

Identifiering

Smältintervall för sorbinsyra 133-135 °C efter vakuumtorkning i svavelsyraexsickator, för sorbin-

syra som isolerats genom surgörning och ej omkristalliserats

Test för kalium Positivt test

Positivt test Test för dubbelbindningar

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 1,0 % (105 °C, 3 timmar)

Aciditet eller alkalinitet Högst ca 1,0 % (som sorbinsyra eller K₂CO₃)

Aldehyder Högst 0,1 %, beräknat som formaldehyd

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

▼B

E 210 BENSOESYRA

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 200-618-2

Kemiskt namn Bensoesyra, bensenkarboxylsyra, fenylkarboxylsyra

Kemisk formel $C_7H_6O_2$ Molekylvikt 122,12

Innehåll Minst 99,5 % i vattenfri substans

Vitt, kristallint pulver Beskrivning Identifiering Smältintervall 121.5-123.5 °C Sublimeringstest Positivt test Test för bensoat Positivt test рΗ Ca 4 (i vattenlösning) Renhetsgrad Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (3 timmar, över svavelsyra) Sulfataska Högst 0,05 % Organiska klorföreningar Högst 0,07 % uttryckt som klorid, vilket motsvarar 0,3 % uttryckt som monoklorbensoesyra

Tillsätt 1,5 ml svavelsyra till 100 ml vatten, värm till kokpunkten och tillsätt 0,1 N KMnO $_4$ droppvis tills den rosa färgen består i 30 sekunder. Lös 1 g prov, invägt på ett milligram när, i den uppvärmda lösningen, och titrera med 0,1 N KMnO $_4$ tills en rosa färg erhålls som består i 15 sekunder. Högst 0,5 ml bör åtgå.

Lättförkolnande substanser

En kall lösning av 0,5 g bensoesyra i 5 ml 94,5–95,5 % svavelsyra får inte vara starkare färgad än en referenslösning innehållande 0,2 ml koboltklorid TSC (¹), 0,3 ml järn(III)klorid TSC (²), 0,1 ml kopparsulfat TSC (³) och 4,4 ml vatten.

kopparsariat 150 () oon 1,1 iii vatten.

Polycykliska syror

Vid fraktionerad surgörning av en neutraliserad bensoesyralösning ska den första fällningen ha en smältpunkt som ej skiljer sig från

bensoesyrans.

Arsenik Högst 3 mg/kg

Lätt oxiderbara ämnen

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

⁽¹) Koboltklorid TSC: Lös ca 65 g koboltklorid (CoCl₂·6H₂O) i lämplig mängd av en blandning av 25 ml saltsyra och 975 ml vatten så att en total volym av 1 liter erhålls. Överför exakt 5 ml av denna lösning till en rundkolv innehållande 250 ml jodlösning, tillsätt 5 ml 3 % väteperoxid och därefter 15 ml 20 % natriumhydroxidlösning. Koka i 10 minuter, låt kallna, tillsätt 2 g kaliumjodid och 20 ml 25 % svavelsyra. När fällningen är fullständigt upplöst, titrera den frisatta joden med natriumtiosulfat (0,1 N) i närvaro av stärkelse TS. 1 ml natriumtiosulfat (0,1 N) motsvarar 23,80 mg CoCl₂·6H₂O. Anpassa den slutliga volymen genom tillsats av lämplig mängd av saltsyra/vattenblandningen så att en lösning erhålls som innehåller 59,5 mg CoCl₂·6H₂O per ml.

⁽²⁾ Järn(III)klorid TSC: Lös ca 55 g järn(III)klorid i lämplig mängd av en blandning av 25 ml saltsyra och 975 ml vatten så att en total volym av 1 liter erhålls. Överför 10 ml av denna lösning till en rundkolv innehållande 250 ml jodidlösning, tillsätt 15 ml vatten och 3 g kaliumjodid och låt blandningen stå i 15 minuter. Späd ut med 100 ml vatten och titrera den frisatta joden med natriumtiosulfat (0,1 N) i närvaro av stärkelse TS. 1 ml natriumtiosulfat (0,1 N) motsvarar 27,03 mg FeCl₃·6H₂O. Anpassa den slutliga volymen genom tillsats av lämplig mängd av saltsyra/vattenblandningen så att en lösning erhålls som innehåller 45,0 mg FeCl₃·6H₂O per ml.

⁽³⁾ Kopparsulfat TSC: Lös ca 65 g kopparsulfat (CuSO₄·5H₂O) i lämplig mängd av en blandning av 25 ml saltsyra och 975 ml vatten så att en total volym av 1 liter erhålls. Överför 10 ml av denna lösning till en rundkolv innehållande 250 ml jodlösning, tillsätt 40 ml vatten, 4 ml ättiksyra och 3 g kaliumjodid. Titrera den frisatta joden med natriumtiosulfat (0,1 N) i närvaro av stärkelse TS (*). 1 ml natriumtiosulfat (0,1 N) motsvarar 24,97 mg CuSO₄·5H₂O. Anpassa den slutliga volymen genom tillsats av lämplig mängd av saltsyra/vattenblandningen så att en lösning erhålls som innehåller 62,4 mg CuSO₄·5H₂O per ml.

^(*) Stärkelse TS: Pulverisera 0,5 g stärkelse (potatisstärkelse, majsstärkelse eller löslig stärkelse) med 5 ml vatten. Till den erhållna pastan tillsätts vatten under ständig omrörning så att en total volym av 100 ml erhålls. Koka i några minuter, låt svalna och filtrera. Stärkelselösningen måste vara nyberedd.

E 211 NATRIUMBENSOAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 208-534-8

Kemiskt namn Natriumbensoat, natriumsalt av bensenkarboxylsyra, natriumsalt av

fenylkarboxylsyra

Kemisk formel C₇H₅O₂Na

Molekylvikt 144,11

Innehåll Minst 99 % C₇H₅O₂Na efter torkning vid 105 °C i 4 timmar

Beskrivning Vitt, nästan luktfritt, kristallint pulver eller granulat

Identifiering

Löslighet Lättlösligt i vatten, svårlösligt i etanol

Smältintervall för bensoesyra 121,5–123,5 °C efter torkning i svavelsyraexsickator, för bensoesyra

som isolerats genom surgörning och ej omkristalliserats

Test för bensoat Positivt test

Test för natrium Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 1,5 % (105 °C, 4 timmar)

Lätt oxiderbara ämnen Tillsätt 1,5 ml svavelsyra till 100 ml vatten, värm till kokpunkten

och tillsätt 0,1 N KMnO₄ droppvis tills den rosa färgen består i 30 sekunder. Lös 1 g prov, invägt på ett milligram när, i den uppvärmda lösningen, och titrera med 0,1 N KMnO₄ tills en rosa färg

erhålls som består i 15 sekunder. Högst 0,5 ml bör åtgå.

Polycykliska syror Vid fraktionerad surgörning av en (neutraliserad) natriumbensoatlös-

ning ska den första fällningen ha en smältpunkt som ej skiljer sig

från bensoesyrans.

Organiska klorföreningar Högst 0,06 % uttryckt som klorid, vilket motsvarar 0,25 % uttryckt

som monoklorbensoesyra

Aciditet eller alkalinitet Vid neutralisering av 1 g natriumbensoat, i närvaro av fenolftalein,

får det inte åtgå mer än 0,25 ml 0,1 N NaOH eller 0,1 N HCl.

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 212 KALIUMBENSOAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 209-481-3

Kemiskt namn

Kaliumbensoat, kaliumsalt av bensenkarboxylsyra, kaliumsalt av fe-

nylkarboxylsyra

Kemisk formel $C_7H_5KO_2 \cdot 3H_2O$

Molekylvikt 214,27

Innehåll Minst 99 % C₇H₅KO₂ efter torkning vid 105 °C till konstant vikt

Beskrivning Vitt, kristallint pulver

Identifiering

Smältintervall för bensoesyra 121,5–123,5 °C efter vakuumtorkning i svavelsyraexsickator, för

bensoesyra som isolerats genom surgörning och ej omkristalliserats

Test för bensoat Positivt test

Test för kalium Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 26,5 % (105 °C, 4 timmar)

Organiska klorföreningar Högst 0,06 % uttryckt som klorid, vilket motsvarar 0,25 % uttryckt

som monoklorbensoesyra

Lätt oxiderbara ämnen Tillsätt 1,5 ml svavelsyra till 100 ml vatten, värm till kokpunkten

och tillsätt 0,1 N KMnO $_4$ droppvis tills den rosa färgen består i 30 sekunder. Lös 1 g prov, invägt på ett milligram när, i den uppvärmda lösningen, och titrera med 0,1 N KMnO $_4$ tills en rosa färg

erhålls som består i 15 sekunder. Högst 0,5 ml bör åtgå.

Lättförkolnande substanser En kall lösning av 0,5 g bensoesyra i 5 ml 94,5–95,5 % svavelsyra

får inte vara starkare färgad än en referenslösning innehållande 0,2 ml koboltklorid TSC, 0,3 ml järn(III)klorid TSC, 0,1 ml koppar-

sulfat TSC och 4,4 ml vatten.

Polycykliska syror Vid fraktionerad surgörning av en (neutraliserad) kaliumbensoatlös-

ning ska den första fällningen ha ett smältintervall som ej skiljer sig

från bensoesyrans.

Aciditet eller alkalinitet Vid neutralisering av 1 g kaliumbensoat, i närvaro av fenolftalein,

får det inte åtgå mer än 0,25 ml 0,1 N NaOH eller 0,1 N HCl.

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 213 KALCIUMBENSOAT

Synonymer Monokalciumbensoat

Definition

Einecs-nummer 218-235-4

Kemiskt namn Kalciumbensoat, kalciumdibensoat

Kemisk formel Vattenfritt: C₁₄H₁₀O₄Ca

Monohydrat: $C_{14}H_{10}O_4Ca \cdot H_2O$

Trihydrat: $C_{14}H_{10}O_4Ca \cdot 3H_2O$

Molekylvikt Vattenfritt: 282,31

Monohydrat: 300,32

Trihydrat: 336,36

Innehåll Minst 99 % efter torkning vid 105 °C

Beskrivning Vita eller färglösa kristaller, eller vitt pulver

Identifiering

Smältintervall för bensoesyra 121,5-123,5 °C efter vakuumtorkning i svavelsyraexsickator, för

bensoesyra som isolerats genom surgörning och ej omkristalliserats

Test för bensoat Positivt test

Test för kalcium Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 17,5 % (105 °C, till konstant vikt)

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,3 %

Organiska klorföreningar Högst 0,06 % uttryckt som klorid, vilket motsvarar 0,25 % uttryckt

som monoklorbensoesyra

Lätt oxiderbara ämnen Tillsätt 1,5 ml svavelsyra till 100 ml vatten, värm till kokpunkten

och tillsätt 0,1 N KMnO $_4$ droppvis tills den rosa färgen består i 30 sekunder. Lös 1 g prov, invägt på ett milligram när, i den uppvärmda lösningen, och titrera med 0,1 N KMnO $_4$ tills en rosa färg

erhålls som består i 15 sekunder. Högst 0,5 ml bör åtgå.

Lättförkolnande substanser | En kall lösning av 0,5 g bensoesyra i 5 ml 94,5–95,5 % svavelsyra

får inte vara starkare färgad än en referenslösning innehållande 0,2 ml koboltklorid TSC, 0,3 ml järn(III)klorid TSC, 0,1 ml kop-

parsulfat TSC och 4,4 ml vatten.

Polycykliska syror Vid fraktionerad surgörning av en (neutraliserad) kalciumbensoat-

lösning ska den första fällningen ha ett smältintervall som ej skiljer

sig från bensoesyrans.

Aciditet eller alkalinitet Vid neutralisering av 1 g kalciumbensoat, i närvaro av fenolftalein,

får det inte åtgå mer än 0,25 ml 0,1 N NaOH eller 0,1 N HCl.

Fluorid Högst 10 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 214 p-HYDROXIBENSOESYRAETYLESTER

Synonymer Etylparaben, etyl-*p*-oxybensoat

Definition

Einecs-nummer 204-399-4

Kemiskt namn p-Hydroxibensoesyraetylester, etyl-p-hydroxibensoat

Kemisk formel C₉H₁₀O₃

Molekylvikt 166,8

Innehåll Minst 99,5 % efter torkning vid 80 °C i 2 timmar

Beskrivning Nästan luktfria, små, färglösa kristaller eller vitt, kristallint pulver

Identifiering

Smältintervall 115–118 °C

Test för p-hydroxibensoat Smältintervall för p-hydroxibensoesyra som isolerats genom surgör-

ning och ej omkristalliserats: 123-127 °C efter vakuumtorkning i

svavelsyraexsickator

Test för alkohol Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (80 °C, 2 timmar)

Sulfataska Högst 0,05 %

p-Hydroxibensoesyra och salicylsyra Högst 0,35 % uttryckt som p-hydroxibensoesyra

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 215 p-HYDROXIBENSOESYRAETYLESTERNS NATRIUMSALT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 252-487-6

Kemiskt namn p-Hydroxibensoesyraetylesterns natriumsalt, natriumförening av

p-hydroxibensoesyraetylester

Kemisk formel C₉H₉O₃Na

Molekylvikt 188,8

Innehåll Minst 83 % p-hydroxibensoesyraetylester i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, kristallint, hygroskopiskt pulver

Identifiering

Smältintervall 115–118 °C efter vakuumtorkning i svavelsyraexsickator

Test för p-hydroxibensoat Smältintervall för p-hydroxibensoesyra från provet: 213–217 °C

Test för natrium Positivt test

pH 9,9–10,3 (0,1 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 5 % (efter vakuumtorkning i svavelsyraexsickator)

Sulfataska 37–39 %

p-Hydroxibensoesyra och salicylsyra Högst 0,35 % uttryckt som p-hydroxibensoesyra

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 218 p-HYDROXIBENSOESYRAMETYLESTER

Synonymer Metylparaben, metyl-*p*-oxibensoat

Definition

Einecs-nummer 243-171-5

Kemiskt namn p-Hydroxibensoesyrametylester, metyl-p-hydroxibensoat

Kemisk formel $C_8H_8O_3$

Molekylvikt 152,15

Innehåll Minst 99 % efter torkning vid 80 °C i 2 timmar

Beskrivning Nästan luktfria, små, färglösa kristaller eller vitt, kristallint pulver

Identifiering

Smältintervall 125–128 °C

Test för *p*-hydroxibensoat Smältintervall för *p*-hydroxibensoesyra från provet: 213–217 °C efter

torkning vid 80 °C i 2 timmar

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (80 °C, 2 timmar)

Sulfataska Högst 0,05 %

p-Hydroxibensoesyra och salicylsyra Högst 0,35 % uttryckt som p-hydroxibensoesyra

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 219 p-HYDROXIBENSOESYRAMETYLESTERNS NATRIUMSALT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn p-Hydroxibensoesyrametylesterns natriumsalt, natriumförening av

p-hydroxibensoesyrametylester

Kemisk formel C₈H₇O₃Na

Molekylvikt 174,15

Innehåll Minst 99,5 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, hygroskopiskt pulver

Identifiering

Smältintervall Den vita fällningen som bildats genom surgörning med saltsyra av

en 10 % (vikt/volym) vattenlösning av p-hydroxibensoesyrametylesterns natriumderivat (med lackmuspapper som indikator) och som därefter tvättats med vatten och torkats vid 80 °C i 2 timmar ska

ha ett smältintervall på 125-128 °C.

Test för natrium Positivt test

pH 9,7–10,3 (0,1 % koldioxidfri vattenlösning)

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 5 % (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska 40–44,5 % i vattenfri substans

p-Hydroxibensoesyra och salicylsyra Högst 0,35 % uttryckt som p-hydroxibensoesyra

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 220 SVAVELDIOXID

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 231-195-2

Kemiskt namn Svaveldioxid, anhydrid till svavelsyrlighet

Kemisk formel SO_2 Molekylvikt 64,07

Innehåll Minst 99 %

Beskrivning Färglös, icke brännbar gas med stark, stickande, kvävande lukt

Identifiering

Test för svavelhaltiga föreningar Positivt test

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 0,05 % (Karl Fischer-metoden)

Icke flyktig rest Högst 0,01 %
Svaveltrioxid Högst 0,1 %

Selen Högst 10 mg/kg

Övriga gaser normalt ej förekommande i

luften

Inga spår

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 221 NATRIUMSULFIT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 231-821-4

Kemiskt namn Natriumsulfit (vattenfritt eller heptahydrat)

Kemisk formel Vattenfritt: Na₂SO₃

Heptahydrat: Na₂SO₃ · 7H₂O

Molekylvikt Vattenfritt: 126,04

Heptahydrat: 252,16

Innehåll Vattenfritt: Minst 95 % Na₂SO₃ och

minst 48 % SO₂

Heptahydrat: Minst 48 % Na₂SO₃ och

minst 24 % SO₂

Beskrivning Vitt, kristallint pulver eller färglösa kristaller

Identifiering

Test för sulfit Positivt test
Test för natrium Positivt test

pH 8,5-11,5 (vattenfritt: 10 % lösning, heptahydrat: 20 % lösning)

Renhetsgrad

Tiosulfat Högst 0,1 % beräknat på SO₂-halt

Järn Högst 10 mg/kg beräknat på SO₂-halt

Selen Högst 5 mg/kg beräknat på SO₂-halt

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 222 NATRIUMVÄTESULFIT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 231-921-4

Kemiskt namn Natriumvätesulfit, natriumbisulfit

Kemisk formel NaHSO₃ i vattenlösning

Molekylvikt 104,06

Innehåll Minst 32 % (vikt/vikt) NaHSO₃

Beskrivning Klar, färglös till gul lösning

Identifiering

Test för sulfit Positivt test

Test för natrium Positivt test

pH 2,5–5,5 (10 % vattenlösning)

Renhetsgrad

▼<u>M3</u>

Järn Högst 10 mg/kg beräknat på SO₂-halt

▼B

Selen Högst 5 mg/kg beräknat på SO₂-halt

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 223 NATRIUMDISULFIT

Synonymer Pyrosulfit, natriumpyrosulfit, natriummetabisulfit

Definition

Einecs-nummer 231-673-0

Kemiskt namn Natriumdisulfit, dinatriumpentaoxodisulfat

Kemisk formel $Na_2S_2O_5$ Molekylvikt 190,11

Innehåll Minst 95 % Na₂S₂O₅ och minst 64 % SO₂

Beskrivning Vita kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Test för sulfit Positivt test
Test för natrium Positivt test

pH 4,0–5,5 (10 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Tiosulfat Högst 0,1 % beräknat på SO₂-halt

Järn Högst 10 mg/kg beräknat på SO₂-halt

Selen Högst 5 mg/kg beräknat på SO₂-halt

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 224 KALIUMDISULFIT

Synonymer Kaliumpyrosulfit, kaliummetabisulfit

Definition

Einecs-nummer 240-795-3

Kemiskt namn Kaliumdisulfit, kaliumpentaoxodisulfat

Kemisk formel $K_2S_2O_5$ Molekylvikt 222,33

Innehåll Minst 90 % K₂S₂O₅ och minst 51,8 % SO₂, resten består nästan

enbart av kaliumsulfat

Beskrivning Färglösa kristaller eller vitt, kristallint pulver

Identifiering

Test för sulfit Positivt test
Test för kalium Positivt test

Renhetsgrad

Tiosulfat Högst 0,1 % beräknat på SO₂-halt

Järn Högst 10 mg/kg beräknat på SO₂-halt

Selen Högst 5 mg/kg beräknat på SO₂-halt

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 226 KALCIUMSULFIT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 218-235-4

Kemiskt namn Kalciumsulfit

Kemisk formel CaSO₃ · 2H₂O

Molekylvikt 156,17

Innehåll Minst 95 % CaSO₃ · 2H₂O och minst 39 % SO₂

Beskrivning Vita kristaller eller vitt, kristallint pulver

Identifiering

Test för sulfit Positivt test

Test för kalcium Positivt test

Renhetsgrad

Järn Högst 10 mg/kg beräknat på SO₂-halt

Selen Högst 5 mg/kg beräknat på SO₂-halt

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 227 KALCIUMVÄTESULFIT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 237-423-7

Kemiskt namn Kalciumvätesulfit, kalciumbisulfit

Kemisk formel $Ca(HSO_3)_2$ Molekylvikt 202,22

Innehåll 6–8 % (vikt/volym) svaveldioxid och 2,5–3,5 % (vikt/volym) kalci-

umdioxid, vilket motsvarar 10-14 % (vikt/volym) kalciumvätesulfit

 $[Ca(HSO_3)_2]$

Beskrivning Klar, gröngul vattenlösning med tydlig lukt av svaveldioxid

Identifiering

Test för sulfit Positivt test

Test för kalcium Positivt test

Renhetsgrad

Järn Högst 10 mg/kg beräknat på SO₂-halt

Selen Högst 5 mg/kg beräknat på SO₂-halt

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 228 KALIUMVÄTESULFIT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 231-870-1

Kemiskt namn Kaliumvätesulfit, kaliumbisulfit

Kemisk formel KHSO₃ i vattenlösning

Molekylvikt 120,17

Innehåll Minst 280 g KHSO₃ per liter (eller 150 g SO₂ per liter)

Beskrivning Klar, färglös vattenlösning

Identifiering

Test för sulfit Positivt test
Test för kalium Positivt test

Renhetsgrad

Järn Högst 10 mg/kg beräknat på SO₂-halt

Selen Högst 5 mg/kg beräknat på SO₂-halt

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 234 NISIN

Synonymer

Definition Nisin består av flera närbesläktade polypeptider som framställs av

stammar av Lactococcus lactis ssp. Lactis.

Einecs-nummer 215-807-5

Kemiskt namn

 $C_{143}H_{230}N_{42}O_{37}S_7$ Kemisk formel

Molekylvikt 3 354.12

Innehåll Nisinkoncentrat innehåller minst 900 enheter/mg i en blandning av

fettfri mjölktorrsubstans och minst 50 % natriumklorid

Beskrivning Vitt pulver

Identifiering

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 3 % (102-103 °C, till konstant vikt)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 235 NATAMYCIN

Pimaricin Synonymer

Natamycin är en fungicid i polyenmakrolidgruppen och framställs av Definition

stammar av Streptomyces natalensis och andra relevanta arter.

Einecs-nummer 231-683-5

Kemiskt namn En stereoisomer av 22-(3-amino-3,6-dideoxi-β-D-mannopyranosy-

loxi)-1,3,26-trihydroxi-12-metyl-10-oxo-6,11,28-trioxatri-cyklo[22.3.1.0^{5,7}]oktakosa-8,14,16,18,20-pentaen-25-karboxylsyra

Kemisk formel $C_{33}H_{47}O_{13}N$

Molekylvikt 665,74

Innehåll Minst 95 % i torkad substans

Beskrivning Vitt till gräddvitt, kristallint pulver

Identifiering

När ett fåtal natamycinkristaller på en provplatta tillsätts en droppe Färgreaktioner

koncentrerad saltsyra bildas en blå färg,

koncentrerad fosforsyra bildas en grön färg som övergår till rosa

efter några minuter

Spektrometri En 0,0005 % (vikt/volym) lösning i 1 % metanol/ättiksyralösning har ett absorbansmaximum vid ca 290 nm, 303 nm och 318 nm,

en avsats vid ca 280 nm och ett absorbansminimum vid ca 250 nm,

295,5 nm och 311 nm.

5,5–7,5 (1 % (vikt/volym) lösning i en i förväg neutraliserad blandning av dimetylformamid och vatten (20:80)) pН

 $[\alpha]_D^{20}$: + 250–295° (1 % (vikt/volym) lösning i isättika vid 20 °C, Specifik rotation

beräknat på torkad substans)

Renhetsgrad

Högst 8 % (60 °C, i vakuum över P₂O₅ till konstant vikt) Viktförlust vid torkning

Sulfataska Högst 0,5 %

Högst 3 mg/kg Arsenik

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt Högst 100 kolonier/gram

E 239 HEXAMETYLENTETRAMIN

Synonymer Hexamin, metenamin

Definition

Einecs-nummer 202-905-8

Kemiskt namn 1,3,5,7-Tetraazatricyklo[3.3.1.1^{3,7}]dekan, hexametylentetramin

Kemisk formel $C_6H_{12}N_4$

Molekylvikt 140,19

Innehåll Minst 99 % i vattenfri substans

Beskrivning Färglöst eller vitt, kristallint pulver

Identifiering

Positivt test Test för formaldehyd Test för ammoniak Positivt test

Ca 260 °C Sublimeringspunkt

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (105 °C, 2 timmar i vakuum över P₂O₅)

Högst 0,05 % Sulfataska

Högst 0,005 % uttryckt som SO₄ Sulfater

Klorider Högst 0,005 % uttryckt som Cl

Ammoniumsalter Ej påvisbara

Högst 3 mg/kg Arsenik

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 242 DIMETYLDIKARBONAT

Synonymer DMDC, dimetylpyrokarbonat

Definition

Einecs-nummer 224-859-8

Kemiskt namn Dimetyldikarbonat, dimetylpyrokarbonat

Kemisk formel $C_4H_6O_5$ Molekylvikt 134,09

Innehåll Minst 99,8 %

Beskrivning Färglös vätska som sönderdelas i vattenlösning. Den är frätande på

hud och i ögon och giftig vid inandning och intag.

Identifiering

Sönderdelning Positiva testresultat för CO₂ och metanol efter utspädning

Smältpunkt 17 °C

Kokpunkt 172 °C med sönderdelning

Densitet vid 20 °C Ca 1,25 g/cm³

Infrarött absorptionsspektrum Maximum vid 1 156 och 1 832 cm⁻¹

Renhetsgrad

Dimetylkarbonat Högst 0,2 %

Klor totalt Högst 3 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg Kvicksilver Högst 1 mg/kg

▼M12

E 243 ETYLLAUROYLARGINAT

Synonymer Laurinarginatetylester, lauramidargininetylester, etyl-Nα-lauroyl-L-ar-

ginat HCl, LAE

▼ <u>M19</u>

Definition Etyllauroylarginat syntetiseras genom förestring av arginin med eta-

nol, varefter estern får reagera med lauroylklorid, i vattenhaltiga medier vid en kontrollerad temperatur på $10-15\,$ °C och vid pH 6,7–6,9. Det resulterande etyllauroylarginatet erhålls som hydroklo-

rid samt filtreras och torkas.

▼<u>M12</u>

Elincs-nummer 434-630-6

Kemiskt namn Etyl-Nα-dodekanoyl-L-arginat HCl

Kemisk formel C20H41N4O3Cl

Molekylvikt 421,02

Innehåll Minst 85 % och högst 95 %

Beskrivning Vitt pulver

▼M12

Identifiering

Löslighet Lättlösligt i vatten, etanol, propylenglykol och glycerol

Renhetsgrad

Nα-Lauroyl-L-arginin Högst 3 %

Laurinsyra Högst 5 %

Etyllaurat Högst 3 %

L-arginin·HCl Högst 1 %

Etylarginat·2HCl Högst 1 %

Bly Högst 1 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

▼ <u>M36</u>

E 246 GLYKOLIPIDER

Synonymer

Definition

Naturligt förekommande glykolipider erhålls genom en fermenteringsprocess med vildtypen MUCL 53181 av svamparten *Dacryopi*-

nax spathularia. Glukos används som kolkälla. Den lösningsmedelsfria nedströmsprocessen omfattar filtrering och mikrofiltrering för att avlägsna mikrobceller, fällning samt tvättning med buffrat vatten för rening. Produkten pastöriseras och spraytorkas. Produktionsprocessen förändrar inte glykolipiderna kemiskt eller deras na-

turliga sammansättning.

CAS-nr 2205009-17-0

Kemiskt namn Glykolipider av Dacryopinax spathularia

Innehåll Minst 93 % av den totala glykolipidhalten i torkad substans.

Beigefärgat till lätt brunfärgat pulver, svag karakteristisk doft

Identifiering

Löslighet Uppfyller kraven (10 g/l i vatten)

pH Mellan 5,0 och 7,0 (10 g/l i vatten)

Grumlighet Högst 28 NTU (10 g/l i vatten)

▼ <u>M36</u>

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 5 % (Karl Fischer-metoden)

Protein Högst 3 % (N-faktor x 6,25)

Fett Högst 2 % (gravimetrisk analys)

Natrium Högst 3,3 %

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 0,7 mg/kg

Kadmium Högst 0,1 mg/kg

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

Nickel Högst 2 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Totalt antal aeroba bakterier Högst 100 kolonier/g

Jäst och mögel Högst 10 kolonier/g

Koliforma bakterier Högst 3 MPN/g

Salmonella spp. Ej påvisade i 25 g

▼<u>B</u>

E 249 KALIUMNITRIT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 231-832-4

Kemiskt namn Kaliumnitrit

Kemisk formel KNO₂

Molekylvikt 85,11

Innehåll Minst 95 % i vattenfri substans (¹)

Beskrivning Vitt eller blekgult, sönderflytande granulat

Identifiering

Test för nitrit Positivt test

Test för kalium Positivt test

pH 6,0–9,0 (5 % lösning)

⁽¹⁾ Får endast säljas blandat med salt eller en saltersättning.

▼ <u>M45</u>

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 3 % (4 timmar, över kiselgel)

Arsenik Högst 0,1 mg/kg

Bly Högst 0,1 mg/kg

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

▼<u>B</u>

E 250 NATRIUMNITRIT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 231-555-9

Kemiskt namn Natriumnitrit

Kemisk formel NaNO₂

Molekylvikt 69,00

Innehåll Minst 97 % i vattenfri substans (¹)

Beskrivning Vitt, kristallint pulver eller gulaktiga klumpar

Identifiering

Test för nitrit Positivt test

Test för natrium Positivt test

▼ <u>M45</u>

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,25 % (4 timmar, över kiselgel)

Arsenik Högst 0,1 mg/kg

Bly Högst 0,1 mg/kg

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

▼<u>B</u>

E 251 NATRIUMNITRAT

I. FAST NATRIUMNITRAT

Synonymer Chilesalpeter, natronsalpeter

Definition

Einecs-nummer 231-554-3

Kemiskt namn Natriumnitrat

Kemisk formel $NaNO_3$ Molekylvikt 85,00

Innehåll Minst 99 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt kristallint, svagt hygroskopiskt pulver

⁽¹⁾ Får endast säljas blandat med salt eller en saltersättning.

Identifiering

Test för nitrat Positivt test
Test för natrium Positivt test

pH 5,5–8,3 (5 % lösning)

▼M45

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 2 % (105 °C, 4 timmar)

Nitriter Högst 30 mg/kg uttryckt som NaNO₂

Arsenik Högst 0,1 mg/kg
Bly Högst 0,1 mg/kg
Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

▼<u>B</u>

II. FLYTANDE NATRIUMNITRAT

Synonymer

DefinitionFlytande natriumnitrat är en vattenlösning av natriumnitrat som ett direkt resultat av den kemiska reaktionen mellan natriumhydroxid

och salpetersyra i stökiometriska mängder, utan efterföljande kristallisering. Standardiserade former som beretts av flytande natriumnitrat som uppfyller dessa specifikationer får innehålla salpetersyra i stora mängder, om detta tydligt framgår av märkningen eller på

annat vis.

Einecs-nummer 231-554-3
Kemiskt namn Natriumnitrat
Kemisk formel NaNO₃

Molekylvikt 85,00

Innehåll 33,5–40,0 % NaNO₃ **Beskrivning** Klar, färglös vätska

Identifiering

Test för nitrat

Positivt test

Positivt test

Positivt test

pH

1,5–3,5

▼ M45

Renhetsgrad

Fri salpetersyra Högst 0,01 %

Nitriter Högst 10 mg/kg uttryckt som NaNO₂

Arsenik Högst 0,1 mg/kg
Bly Högst 0,1 mg/kg
Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

▼<u>B</u>

Denna specifikation avser 35 % vattenlösning.

E 252 KALIUMNITRAT

Synonymer Chilesalpeter, natronsalpeter

Definition

Einecs-nummer 231-818-8

Kaliumnitrat Kemiskt namn

Kemisk formel KNO₃ Molekylvikt 101,11

Innehåll Minst 99 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, kristallint pulver eller genomskinliga prismor med nedkylande,

salt, skarp smak

Identifiering

Test för nitrat Positivt test Test för kalium Positivt test

рΗ 4,5-8,5 (5 % lösning)

▼ <u>M45</u>

Renhetsgrad

Högst 1 % (105 °C, 4 timmar) Viktförlust vid torkning

Nitriter Högst 20 mg/kg uttryckt som KNO₂

Arsenik Högst 0,1 mg/kg Bly Högst 0,1 mg/kg Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

▼<u>B</u>

E 260 ÄTTIKSYRA

Synonymer

Definition

200-580-7 Einecs-nummer

Kemiskt namn Ättiksyra, etansyra

Kemisk formel $C_2H_4O_2$ Molekylvikt 60,05

Innehåll Minst 99,8 %

Beskrivning Klar, färglös vätska med stickande, karakteristisk lukt

Identifiering

Kokpunkt 118 °C vid 760 mm Hg

Relativ densitet Ca 1,049

Test för acetat En 1:3-lösning ger positiva resultat för acetat

Lägst 14,5 °C Stelningspunkt

Renhetsgrad

Icke flyktig rest Högst 100 mg/kg

Myrsyra, formiater och andra oxiderbara

Högst 1 000 mg/kg uttryckt som myrsyra

Späd ut 2 ml prov med 10 ml vatten i ett kärl med inslipad glas-Lätt oxiderbara ämnen

propp och tillsätt 0,1 ml 0,1 N kaliumpermanganat. Den rosa färgen

år inte övergå till brunt på kortare tid än 30 minuter.

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 0,5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

▼ M2

E 261 (i) KALIUMACETAT

▼B

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 204-822-2

Kemiskt namn Kaliumacetat

Kemisk formel $C_2H_3O_2K$

Molekylvikt 98,14

Innehåll Minst 99 % i vattenfri substans

Beskrivning Färglösa, sönderflytande kristaller eller vitt, kristallint pulver,

luktfritt eller med svag lukt av ättika

Identifiering

pH 7,5–9,0 (5 % vattenlösning)

Test för acetat Positivt test

Test för kalium Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 8 % (150 °C, 2 timmar)

Myrsyra, formiater och andra oxiderbara

ämnen

Högst 1 000 mg/kg uttryckt som myrsyra

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

▼<u>M2</u>

E 261 (ii) KALIUMDIACETAT

Synonymer

Definition Kaliumdiacetat är en molekylförening av kaliumacetat och ättiksyra

Einecs-nummer 224-217-7

Kemiskt namn Kaliumvätediacetat

Kemisk formel C₄H₇KO₄

▼<u>M2</u>

Molekylvikt 158,2

Innehåll 36–38 % fri ättiksyra och 61–64 % kaliumacetat

Beskrivning Vita kristaller

Identifiering

pH 4,5–5 (10 % vattenlösning)

Test för acetat Positivt test

Test för kalium Positivt test

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 1 % (Karl Fischer-metoden)

Myrsyra, formiater och andra oxiderbara Högst

ämnen

Högst 1 000 mg/kg uttryckt som myrsyra

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

▼B

E 262 (i) NATRIUMACETAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 204-823-8

Kemiskt namn Natriumacetat

Kemisk formel $C_2H_3NaO_2 \cdot nH_2O$ (n = 0 eller 3)

Molekylvikt Vattenfritt: 82,03

Trihydrat: 136,08

Innehåll Minst 98,5 % i vattenfri substans (för både vattenfri form och

trihydratform)

Beskrivning Vattenfritt: Vitt, luktfritt, granulärt, hygrosko-

piskt pulver

Trihydrat: Färglösa, genomskinliga kristaller

eller granulärt, kristallint pulver, luktfritt eller med en svag lukt av ättika. Vittrar i varm, torr luft

Identifiering

pH 8,0–9,5 (1 % vattenlösning)

Test för acetat Positivt test
Test för natrium Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Vattenfritt: Högst 2 % (120 °C, 4 timmar)

Trihydrat: 36–42 % (120 °C, 4 timmar)

Myrsyra, formiater och andra oxiderbara

ämnen

Högst 1 000 mg/kg uttryckt som myrsyra

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 262 (ii) NATRIUMDIACETAT

Synonymer

Definition Natriumdiacetat är en förening av natriumacetat och ättiksyra.

Einecs-nummer 204-814-9

Kemiskt namn Natriumvätediacetat

Kemisk formel $C_4H_7NaO_4 \cdot nH_2O$ (n = 0 eller 3)

Molekylvikt 142,09 (vattenfritt)

▼<u>M34</u>

Innehåll 39-43 % fri ättiksyra och 57-60 % natriumacetat

▼<u>B</u>

Beskrivning Vitt, hygroskopiskt, kristallint fast ämne med lukt av ättika

Identifiering

pH 4,5–5,0 (10 % vattenlösning)

Test för acetat Positivt test
Test för natrium Positivt test

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 2 % (Karl Fischer-metoden)

Myrsyra, formiater och andra oxiderbara

ämnen

Högst 1 000 mg/kg uttryckt som myrsyra

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 263 KALCIUMACETAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 200-540-9

Kemiskt namn Kalciumacetat

Kemisk formel Vattenfritt: C₄H₆O₄Ca

Monohydrat: $C_4H_6O_4Ca \cdot H_2O$

Molekylvikt Vattenfritt: 158,17

Monohydrat: 176,18

Innehåll Minst 98 % i vattenfri substans

Beskrivning

Vattenfritt kalciumacetat är ett vitt, hygroskopiskt, voluminöst, kristallint fast ämne med svagt bitter smak. En svag lukt av ättika kan

märkas. Monohydratformen kan vara nålar, granulat eller pulver.

Identifiering

pH 6,0–9,0 (10 % vattenlösning)

Test för acetat Positivt test

Test för kalcium Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Monohydrat: Högst 11 % (155 °C till konstant vikt)

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,3 %

Myrsyra, formiater och andra oxiderbara

ämnen

Högst 1 000 mg/kg uttryckt som myrsyra

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

▼ M43

E 267 BUFFRAD VINÄGER

Synonymer Buffrad vinäger (flytande), buffrad vinäger (pulver)

DefinitionBuffrad vinäger är en flytande eller torkad produkt som bereds genom tillegte av huffrande ämnen till vinäger. De huffrande ämnen

nom tillsats av buffrande ämnen till vinäger. De buffrande ämnen som används är natrium- eller kaliumhydroxid (E 524–E 525) och natrium- eller kaliumkarbonat (E 500–E 501). Vinägern överensstämmer med den europeiska standarden EN 13188:2000 och framställs uteslutande av ämnen från jordbruket (utom trä/cellulosa) genom dubbel jäsning – alkoholjäsning och ättiksyrajäsning. De främsta beståndsdelarna i buffrad vinäger är ättiksyra och dess salter.

▼ M43

Innehåll Flytande: 15–40 % (vikt/vikt) ättiksyraekvivalenter

Pulver: 55-75 % (vikt/vikt) ättiksyraekvivalenter

2-20 % (vikt/vikt) fri ättiksyra

Beskrivning Flytande: färglös till brun viskös vätska

Pulver: vitt till gräddvitt kristallint pulver

Identifiering Flytande: pH 4,75–7,5

Pulver: pH 4,75-6,75 (10 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Katjoner Flytande: högst 10 % natrium och 30 % kalium

Pulver: högst 30 % natrium och 40 % kalium

Vatteninnehåll Pulver: högst 18 % (Karl Fischer-metoden)

Etanol Högst 0,5 % (vikt/vikt)

Arsenik Högst 0,05 mg/kg

Bly Högst 0,05 mg/kg

Kadmium Högst 0,05 mg/kg

Kvicksilver Högst 0,05 mg/kg

▼B

E 270 MJÖLKSYRA

Synonymer

Definition Består av en blandning av mjölksyra (C₃H₆O₃) och mjölksyrans

ester $(C_6H_{10}O_5)$. Den erhålls genom mjölksyrafermentering av soc-

kerarter eller bereds på syntetisk väg.

Mjölksyra är hygroskopisk och när den koncentreras genom kokning kondenserar den till mjölksyrans ester som vid utspädning och upp-

värmning hydrolyseras till mjölksyra.

Einecs-nummer 200-018-0

Kemiskt namn Mjölksyra, 2-hydroxipropionsyra, 1-hydroxietan-1-karboxylsyra

Kemisk formel C₃H₆O₃

Molekylvikt 90,08

Innehåll Minst 76 %

Beskrivning Färglös eller gulaktig, nästan luktfri, tjockflytande vätska eller fast

ämne

Identifiering

Test för laktat Positivt test

Renhetsgrad

Sulfataska Högst 0,1 %
Klorid Högst 0,2 %
Sulfat Högst 0,25 %
Järn Högst 10 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Anmärkning: Denna specifikation avser 80 % vattenlösning. För svagare vattenlösningar, beräkna värden som motsvarar mjölksyrahalten.

E 280 PROPIONSYRA

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 201-176-3

Kemiskt namn Propionsyra, propansyra

Kemisk formel $C_3H_6O_2$ Molekylvikt 74,08

Innehåll Minst 99,5 %

Beskrivning Färglös eller blekgul, oljig vätska med lätt stickande lukt

Identifiering

Smältpunkt – 22 °C

Destillationsintervall 138,5–142,5 °C

Renhetsgrad

Icke flyktig rest Högst 0,01 % efter torkning vid 140 °C till konstant vikt

Aldehyder Högst 0,1 % uttryckt som formaldehyd

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 281 NATRIUMPROPIONAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 205-290-4

Kemiskt namn Natriumpropionat, natriumpropanoat

Kemisk formel C₃H₅O₂Na

Molekylvikt 96,06

Innehåll Minst 99 % efter torkning vid 105 °C i 2 timmar

Beskrivning Vitt, kristallint, hygroskopiskt pulver eller fint, vitt pulver

Identifiering

Test för propionat Positivt test
Test för natrium Positivt test

pH 7,5–10,5 (10 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 4 % (105 °C, 2 timmar)

Ämnen olösliga i vatten

Järn

Högst 0,1 %

Högst 50 mg/kg

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Högst 5 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

E 282 KALCIUMPROPIONAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 223-795-8

Kemiskt namn Kalciumpropionat

Kemisk formel $C_6H_{10}O_4Ca$ Molekylvikt 186,22

Innehåll Minst 99 % efter torkning vid 105 °C i 2 timmar

Beskrivning Vitt, kristallint pulver

Identifiering

Test för propionat Positivt test
Test för kalcium Positivt test

pH 6,0–9,0 (10 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 4 % (105 °C, 2 timmar)

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,3 %

Järn Högst 50 mg/kg

▼<u>M16</u>

Fluorid Högst 20 mg/kg

▼B

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 5 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 283 KALIUMPROPIONAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 206-323-5

Kemiskt namn Kaliumpropionat, kaliumpropanoat

Kemisk formel $C_3H_5KO_2$ Molekylvikt 112,17

Innehåll Minst 99 % efter torkning vid 105 °C i 2 timmar

Beskrivning Vitt, kristallint pulver

Identifiering

Test för propionat Positivt test

Test för kalium Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 4 % (105 °C, 2 timmar)

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,1 %

JärnHögst 30 mg/kgFluoridHögst 10 mg/kgArsenikHögst 3 mg/kgBlyHögst 5 mg/kg

E 284 BORSYRA

Kvicksilver

Synonymer Ortoborsyra, boraxsyra

Definition

Einecs-nummer 233-139-2

Kemiskt namn

Kemisk formel H_3BO_3 Molekylvikt 61,84

Innehåll Minst 99,5 %

Beskrivning Färglösa, luktfria, genomskinliga kristaller eller vitt granulat eller

Högst 1 mg/kg

pulver, känns fet vid beröring, förekommer i naturen som mineralet

sassolin

Identifiering

Smältpunkt Ca 171 °C

Färg på lågan Brinner med vacker, grön låga

pH 3,8–4,8 (3,3 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Peroxider Ingen färg bildas vid tillsats av KI-lösning

Arsenik Högst 1 mg/kg
Bly Högst 5 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 285 NATRIUMTETRABORAT (BORAX)

Synonymer Natriumborat

Definition

Einecs-nummer 215-540-4

Kemiskt namn Natriumtetraborat, dinatriumbiborat, dinatriumtetraborat, vattenfri tet-

raborat

Kemisk formel Na₂B₄O₇

 $Na_2B_4O_7 \cdot 10H_2O$

Molekylvikt 201,27

Innehåll

Beskrivning Pulver eller glasliknande plattor som blir ogenomskinliga i luften,

långsamt lösliga i vatten

Identifiering

Smältintervall 171–175 °C med sönderdelning

Renhetsgrad

Peroxider Ingen färg bildas vid tillsats av KI-lösning

Arsenik Högst 1 mg/kg
Bly Högst 5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 290 KOLDIOXID

Molekylvikt

Synonymer Kolsyregas, kolsyresnö (i fast form), torris (i fast form)

Definition

Einecs-nummer204-696-9Kemiskt namnKoldioxidKemisk formel CO_2

Innehåll Minst 99 % (volym/volym) i gasform

44,01

innerali (voljini voljin) i gastorni

Under normala förhållanden en färglös gas med lätt stickande lukt. Kommersiell koldioxid transporteras och hanteras som vätska under tryck i flaskor eller i system för bulkförvaring, eller komprimerad i fast form som block av torris. Den fasta formen (torris) innehåller vanligen tillsatser av bindemedel såsom propylenglykol eller

mineralolja.

Identifiering

Beskrivning

Utfällning När en gasström av provet får passera genom en bariumhydroxidlös-

ning bildas en vit fällning som upplöses i utspädd ättiksyra under

gasutveckling.

Renhetsgrad

Aciditet 915 ml gas som bubblas genom 50 ml nykokt vatten får inte göra

vattnet surare (med metylorange som indikator) än 50 ml nykokt

vatten som har tillsatts 1 ml saltsyra (0,01 N).

Reducerande ämnen, vätefosfid och väte-

sulfid

915 ml gas som bubblas genom 25 ml ammoniakaliskt silvernitratreagens med tillsats av 3 ml ammoniak får inte orsaka grumling eller

svärtning av denna lösning.

Kolmonoxid Högst 10 μl/l

Högst 5 mg/kg

E 296 ÄPPELSYRA

Oljeinnehåll

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 230-022-8, 210-514-9, 202-601-5

Kemiskt namn Hydroxibärnstenssyra, hydroxibutandisyra

Kemisk formel $C_4H_6O_5$ Molekylvikt 134,09

Innehåll Minst 99,0 %

Beskrivning Vitt eller nästan vitt, kristallint pulver eller granulat

Identifiering

Smältintervall 127–132 °C
Test för malat Positivt test

Renhetsgrad

Sulfataska Högst 0,1 %
Fumarsyra Högst 1,0 %
Maleinsyra Högst 0,05 %
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 297 FUMARSYRA

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 203-743-0

Kemiskt namn trans-Butendisyra, trans-1,2-etylendikarboxylsyra

Kemisk formel $C_4H_4O_4$ Molekylvikt 116,07

Innehåll Minst 99,0 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, kristallint pulver eller granulat

Identifiering

Smältintervall 286–302 °C (slutet kapillärrör, snabb upphettning)

Test för dubbelbindningar Positivt test
Test för 1,2-dikarboxylsyra Positivt test

pH 3,0–3,2 (0,05 % lösning vid 25 °C)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (120 °C, 4 timmar)

Sulfataska Högst 0,1 %
Maleinsyra Högst 0,1 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 300 ASKORBINSYRA, L-ASKORBINSYRA

Synonymer Vitamin C, L(+)-askorbinsyra

Definition

Einecs-nummer 200-066-2

Kemiskt namn L-askorbinsyra, askorbinsyra, 2,3-didehydro-L-treo-hexono-1,4-lak-

ton, 3-keto-L-gulofuranolakton

Kemisk formel $C_6H_8O_6$

Molekylvikt 176,13

Innehåll Minst 99 % C₆H₈O₆ efter torkning i vakuumexsickator över svavel-

syra i 24 timmar

Beskrivning Vitt till blekt gult, luktfritt, kristallint pulver

Smältintervall 189–193 °C med sönderdelning

Identifiering

Test för askorbinsyra Positivt test

pH 2,4–2,8 (2 % vattenlösning)

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: +20,5–21,5° (10 % (vikt/volym) vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,4 % (24 timmar, i vakuum över svavelsyra)

Sulfataska Högst 0,1 %

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 301 NATRIUMASKORBAT

Synonymer Natrium-L-askorbat, mononatriumsalt av L-askorbinsyra

Definition

Einecs-nummer 205-126-1

Kemiskt namn Natriumaskorbat, natrium-L-askorbat, 2,3-didehydro-L-treo-hexono-

1,4-laktonnatrium, natriumenolat av 3-keto-L-gulofuranolakton

Kemisk formel C₆H₇O₆Na

Molekylvikt 198,11

Innehåll Minst 99 % C₆H₇O₆Na efter torkning i vakuumexsickator över sva-

velsyra i 24 timmar

Beskrivning Vitt eller nästan vitt, luktfritt, kristallint pulver som mörknar vid

inverkan av ljus

Identifiering

Test för askorbat Positivt test
Test för natrium Positivt test

pH 6,5–8,0 (10 % vattenlösning)

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: +103–106° (10 % (vikt/volym) vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,25 % (24 timmar, i vakuum över svavelsyra)

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 302 KALCIUMASKORBAT

Synonymer Kalciumaskorbatdihydrat

Definition

Einecs-nummer 227-261-5

Kemiskt namn Kalciumaskorbatdihydrat, kalciumsalt av 2,3-didehydro-L-treo-hex-

ono-1,4-laktondihydrat

Kemisk formel $C_{12}H_{14}O_{12}Ca \cdot 2H_2O$

Molekylvikt 426,35

Innehåll Minst 98 % i substans fri från flyktiga ämnen

Beskrivning Vitt till blekt grågult, luktfritt, kristallint pulver

Identifiering

Test för askorbat Positivt test
Test för kalcium Positivt test

pH 6,0–7,5 (10 % vattenlösning)

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: + 95–97° (5 % (vikt/volym) vattenlösning)

Renhetsgrad

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Flyktiga ämnen Högst 0,3 % efter torkning vid rumstemperatur i exsickator över

svavelsyra eller fosforpentoxid i 24 timmar

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 304 (i) ASKORBYLPALMITAT

Synonymer L-askorbylpalmitat

Definition

Einecs-nummer 205-305-4

Kemiskt namn Askorbylpalmitat, L-askorbylpalmitat, 2,3-didehydro-L-treo-hexono-

1,4-lakton-6-palmitat, 6-palmitoyl-3-keto-L-gulofuranolakton

Kemisk formel C₂₂H₃₈O₇

Molekylvikt 414,55

Innehåll Minst 98 % i torkad substans

Beskrivning Vitt eller gulvitt pulver med citrusliknande lukt

Identifiering

Smältintervall 107–117 °C

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: + 21–24° (5 % (vikt/volym) i metanollösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 2,0 % (56–60 °C, 1 timme, vakuumugn)

Sulfataska Högst 0,1 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 304 (ii) ASKORBYLSTEARAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 246-944-9

Kemiskt namn Askorbylstearat, L-askorbylstearat, 2,3-didehydro-L-treo-hexono-1,4-

lakton-6-stearat, 6-stearoyl-3-keto-L-gulofuranolakton

Kemisk formel C₂₄H₄₂O₇

Molekylvikt 442,6

Innehåll Minst 98 %

Beskrivning Vitt eller gulvitt pulver med citrusliknande lukt

Identifiering

Smältpunkt Ca 116 °C

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 2,0 % (56–60 °C, 1 timme, vakuumugn)

Sulfataska Högst 0,1 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 306 TOKOFEROLRIKA EXTRAKT

Synonymer

Definition Produkt som erhålls genom vakuumångdestillation av ätliga vegeta-

biliska oljeprodukter, inklusive koncentrat av tokoferoler och tokot-

rienoler

Innehåller tokoferoler som D- α -, D- β -, D- γ - och D- δ -tokoferoler.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt 430,71 (D-α-tokoferol)

Innehåll Minst 34 % tokoferoler totalt

Beskrivning Brunröd till röd, klar, viskös olja med mild, karakteristisk lukt och

smak. Vaxliknande beståndsdelar i mikrokristallin form kan eventu-

ellt avsöndras.

Identifiering

Med lämplig gas/vätskekromatografisk

metod

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: minst + 20°

Löslighet Olösligt i vatten, lösligt i etanol, blandbart med eter

Renhetsgrad

Sulfataska Högst 0,1 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 307 ALFA-TOKOFEROL

Synonymer DL-α-Tokoferol, all-rac-α-tokoferol

Definition

Einecs-nummer 233-466-0

Kemiskt namn DL-5,7,8-Trimetyltokol, DL-2,5,7,8-tetrametyl-2-(4',8',12'-trimetylt-

ridecyl)-6-kromanol

Kemisk formel $C_{29}H_{50}O_2$

Molekylvikt 430,71

Innehåll Minst 96 %

Beskrivning Svagt gul till bärnstensfärgad, nästan luktfri, klar, viskös olja, som

oxideras och mörknar vid kontakt med luft eller ljus

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten, lättlösligt i etanol, blandbart med eter

Spektrofotometri Absorbansmaximum i absolut etanol vid ca 292 nm

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_D^{25}$: $0 \pm 0.05^{\circ}$ (1:10 lösning i kloroform)

Renhetsgrad

Brytningsindex $[n]_D^{20}$: 1,503–1,507

Specifik absorption $E_{1cm}^{1\%}$ 71–76 vid 292 nm i etanol

(0,01 g i 200 ml absolut etanol)

Sulfataska Högst 0,1 %

Bly Högst 2 mg/kg

E 308 GAMMA-TOKOFEROL

Synonymer DL-γ-tokoferol

Definition

Einecs-nummer 231-523-4

Kemiskt namn 2,7,8-Trimetyl-2-(4',8',12'-trimetyltridecyl)-6-kromanol

Kemisk formel $C_{28}H_{48}O_2$ Molekylvikt 416,69

Innehåll Minst 97 %

Beskrivning Klar, viskös, blekt gul olja som oxideras och mörknar vid kontakt

med luft eller ljus

Identifiering

Spektrometri Absorbansmaximum i absolut etanol vid ca 298 nm och 257 nm

Renhetsgrad

Specifik absorption $E_{1cm}^{1\%}:91-97 \text{ vid } 298 \text{ nm i etanol}$

 $E_{1cm}^{1\%}$: 5,0–8,0 vid 257 nm i etanol

Brytningsindex $[n]_D^{20}$: 1,503–1,507

Sulfataska Högst 0,1 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 309 DELTA-TOKOFEROL

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 204-299-0

Kemiskt namn 2,8-Dimetyl-2-(4',8',12'-trimetyltridecyl)-6-kromanol

Kemisk formel $C_{27}H_{46}O_2$ Molekylvikt 402,7

Innehåll Minst 97 %

Beskrivning Klar, viskös, blekt gulaktig eller orange olja som oxideras och mörk-

nar vid kontakt med luft eller ljus

Identifiering

Spektrometri Absorbansmaximum i absolut etanol vid ca 298 nm och 257 nm

Renhetsgrad

Specifik absorption $E_{1cm}^{1\%}$: 89–95 vid 298 nm i etanol

 $E_{1cm}^{1\%}$: 3,0-6,0 vid 257 nm i etanol

Brytningsindex $[n]_D^{20}$: 1,500–1,504

Sulfataska Högst 0,1 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 310 PROPYLGALLAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 204-498-2

Kemiskt namn Propylgallat, gallussyrans propylester, 3,4,5-trihydroxibensoesyra-n-

propylester

Kemisk formel $C_{10}H_{12}O_5$

Molekylvikt 212,20

Innehåll Minst 98 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt till gräddvitt, kristallint, luktfritt fast ämne

Identifiering

Löslighet Svagt lösligt i vatten, lättlösligt i etanol, eter och propan-1,2-diol

Smältintervall 146–150 °C efter torkning vid 110 °C i 4 timmar

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (110 °C, 4 timmar)

Sulfataska Högst 0,1 %

Fri syra Högst 0,5 % (som gallussyra)

Klorerade organiska ämnen Högst 100 mg/kg (som Cl)

Specifik absorption $E_{1cm}^{1\%}$: 485–520 vid 275 nm i etanol

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 315 ISOASKORBINSYRA

Synonymer Erytorbinsyra

Definition

Einecs-nummer 201-928-0

Kemiskt namn D-Erytrohex-2-ensyra-γ-lakton, isoaskorbinsyra, D-isoaskorbinsyra

Kemisk formel $C_6H_8O_6$

Molekylvikt 176,13

Innehåll Minst 98 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt till svagt gult, kristallint fast ämne som gradvis mörknar vid

kontakt med ljus

Identifiering

Smältintervall Ca 164–172 °C med sönderdelning

Test för askorbinsyra/färgreaktion Positivt test

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{25}$: - 16,5–18,0° (10 % (vikt/volym) vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,4 % (3 timmar, under reducerat tryck över kiselgel)

Sulfataska Högst 0,3 %

Oxalat Till en lösning av 1 g i 10 ml vatten tillsätts 2 droppar isättika och

5 ml 10 % kalciumacetatlösning. Lösningen ska förbli klar.

Bly Högst 2 mg/kg

E 316 NATRIUMISOASKORBAT

Synonymer Natriumerytorbat

Definition

Einecs-nummer 228-973-9

Kemiskt namn Natriumisoaskorbat, natrium-D-isoaskorbat, natriumsalt av 2,3-dide-

hydro-D-erytro-hexono-1,4-lakton, natriumenolat av 3-keto-L-gulofu-

ranolaktonmonohydrat

Kemisk formel C₆H₇O₆Na · H₂O

Molekylvikt 216,13

Innehåll Minst 98 %, efter torkning i vakuumexsickator över svavelsyra i 24

timmar, uttryckt som monohydrat

Beskrivning Vitt, kristallint fast ämne

Identifiering

Löslighet Lättlösligt i vatten, mycket svagt lösligt i etanol

Test för askorbinsyra/färgreaktion Positivt test
Test för natrium Positivt test

pH 5,5–8,0 (10 % vattenlösning)

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{25}$: + 95–98° (10 % (vikt/volym) vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,25 % efter torkning (24 timmar, i vakuum över svavelsyra)

Oxalat Till en lösning av 1 g i 10 ml vatten tillsätts 2 droppar isättika och

5 ml 10 % kalciumacetatlösning. Lösningen bör förbli klar.

Arsenik Högst 3 mg/kg Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 319 TERTIÄR-BUTYLHYDROKINON (TBHQ)

Synonymer TBHQ

Definition

Einecs-nummer 217-752-2

Kemiskt namn Tertbutyl-1,4-bensendiol, 2-(1,1-dimetyletyl)-1,4-bensendiol

Kemisk formel $C_{10}H_{14}O_{2}$ Molekylvikt 166,22

Innehåll Minst 99 % $C_{10}H_{14}O_2$

Beskrivning Vitt, kristallint fast ämne med karakteristisk lukt

Identifiering

Löslighet Praktiskt taget olösligt i vatten, lösligt i etanol

Smältpunkt Minst 126,5 °C

Fenoliska föreningar Lös upp cirka 5 mg prov i 10 ml metanol och tillsätt 10,5 ml

dimetylaminlösning (1:4). En röd till rosa färg bildas.

Renhetsgrad

Tertiär-butyl-p-bensokinon Högst 0,2 %

2,5-Ditertiär-butylhydrokinon Högst 0,2 %

Hydroxikinon Högst 0,1 %

Toluen Högst 25 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

E 320 BUTYLHYDROXIANISOL (BHA)

Synonymer BHA

Definition

Einecs-nummer 246-563-8

Kemiskt namn 3-Tertiär-butyl-4-hydroxianisol, blandning av 2-tertiär-butyl-4-hydro-

xianisol och 3-tertiär-butyl-4-hydroxianisol

Kemisk formel $C_{11}H_{16}O_2$

Molekylvikt 180,25

Innehåll Minst 98,5 % $C_{11}H_{16}O_2$ och minst 85 % av isomeren 3-tertiär-butyl-

4-hydroxianisol

Beskrivning Vita eller svagt gula flingor eller vaxartat fast ämne med lätt aro-

matisk lukt

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten, lättlösligt i etanol

Smältintervall 48–63 °C

Färgreaktion Positivt test för fenolgrupper

Renhetsgrad

Sulfataska Högst 0.05 % efter kalcinering vid 800 ± 25 °C

Fenolföroreningar Högst 0,5 %

Specifik absorption $E_{lem}^{1\%}$: 190–210 vid 290 nm

 $E_{1cm}^{1\%}$: 326–345 vid 228 nm

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 321 BUTYLHYDROXITOLUEN (BHT)

Synonymer BHT

Definition

Einecs-nummer 204-881-4

Kemiskt namn 2,6-Ditertiär-butyl-p-kresol, 4-metyl-2,6-ditertiär-butylfenol

Kemisk formel $C_{15}H_{24}O$

Molekylvikt 220,36

Beskrivning Vitt, kristallint eller flingformat fast ämne, luktfritt eller med karak-

Minst 99 %

teristisk, svag aromatisk lukt

Identifiering

Innehåll

Löslighet Olösligt i vatten och propan-1,2-diol

Lättlösligt i etanol

Smältpunkt 70 °C

Spektrometri Absorbansen inom intervallet 230–320 nm i ett 2 cm tjockt skikt av

en lösning (1:100 000) i vattenfri etanol har ett maximum endast vid

278 nm

Renhetsgrad

Sulfataska Högst 0,005 %

Fenolföroreningar Högst 0,5 %

Specifik absorption $E_{lcm}^{1\%}$: 581–88 vid 278 nm i etanol

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 322 LECITINER

Synonymer Fosfatider, fosfolipider

Definition

Lecitiner är blandningar eller fraktioner av fosfatider som erhålls med fysikaliska metoder från animaliska eller vegetabiliska livsmedel. De omfattar även hydrolyserade produkter som erhålls genom

att användning av ofarliga och lämpliga enzymer. Slutprodukten får inte uppvisa någon kvarstående enzymaktivitet.

Lecitiner kan blekas svagt i vattenlösning med väteperoxid. Denna

oxidation får inte kemiskt förändra lecitinfosfatiderna.

Einecs-nummer 232-307-2

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Lecitiner: Minst 60,0 % ämnen olösliga i aceton

Hydrolyserade lecitiner: Minst 56,0 % ämnen olösliga i aceton

Beskrivning Lecitiner: Brun vätska eller viskös, trögflytande vätska eller pulver

Hydrolyserade lecitiner: Ljusbrun till brun, viskös vätska eller pasta

Identifiering

Test för kolin Positivt test

Test för fosfor Positivt test

Test för fettsyror Positivt test

Test för hydrolyserat lecitin Häll 500 ml vatten (30–35 °C) i en 800 ml bägare. Tillsätt sedan

långsamt 50 ml prov under ständig omrörning. Hydrolyserat lecitin bildar en homogen emulsion. Ej hydrolyserat lecitin bildar en tydlig

klump på ca 50 g.

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 2,0 % (105 °C, 1 timme)

Ämnen olösliga i toluen Högst 0,3 %

Syratal Lecitiner: Högst 35 mg kaliumhydroxid/g

Hydrolyserade lecitiner: Högst 45 mg kaliumhydroxid/g

Peroxidtal Högst 10

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

▼ M<u>35</u>

E 322a HAVRELECITIN

Synonymer Fraktionerad havreolja

Definition Havrelecitin är en fraktionerad havreolja som är rik på polära lipider,

främst galaktolipider. Havrelecitin tillverkas av havrekärnor av livsmedelskvalitet som siktas och genomgår extraktion med etanol vid förhöjd temperatur för att framställa råextrakt av lipider. Detta råextrakt genomgår indunstning och filtrering i flera steg vilket ger en råhavreolja, som separeras, indunstas och filtreras för att framställa

havrelecitin.

Vid extraktion får endast etanol användas som extraktionslösnings-

medel.

Einecs-nummer 281-672-4

Innehåll Minst 30 % polära lipider olösliga i aceton

Beskrivning Gulbrun viskös vätska

Identifiering

Kolin Högst 2 g/100 g

Fosfor Minst 0,5 %

Polära lipider Minst 35 viktprocent

Neutrala lipider 55–65 viktprocent

Mättade 17–20 viktprocent

Enkelomättade 38–42 viktprocent

Fleromättade 38–42 viktprocent

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 2 %

Ämnen olösliga i toluen Högst 1 viktprocent

Syratal Högst 30 mg KOH/g

Peroxidtal mindre än 10 mekv O₂/kg fett

Lösningsmedelsrester Etanol: Högst 300 mg/kg

Arsenik Högst 0,1 mg/kg

Bly Högst 0,05 mg/kg

Kvicksilver Högst 0,02 mg/kg

Kadmium Högst 0,05 mg/kg

▼ M35

Mikrobiologiska kriterier

Aeroba mikroorganismer

Jäst

Högst 1 000 CFU/g

Högst 100 CFU/g

Högst 100 CFU/g

Högst 100 CFU/g

Högst 10 CFU/g

Högst 1 CFU/g

Högst 1 CFU/g

Övriga

Gluten Högst 20 mg/kg

▼<u>B</u>

E 325 NATRIUMLAKTAT

Synonymer Natriumsalt av mjölksyra

Definition

Einecs-nummer 200-772-0

Kemiskt namn Natriumlaktat, natrium-2-hydroxipropanoat

Kemisk formel C₃H₅NaO₃

Molekylvikt 112,06 (vattenfritt)

Innehåll 57–66 %

Beskrivning Färglös, genomskinlig vätska, luktfri eller med svag, karakteristisk

lukt

Identifiering

Test för laktat Positivt test

▼<u>M3</u>

Test för natrium Positivt test

▼<u>B</u>

pH 6,5–7,5 (20 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Aciditet Högst 0,5 % efter torkning, uttryckt som mjölksyra

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Reducerande ämnen Ingen reduktion av Fehlings lösning

Anmärkning: Denna specifikation avser 60 % vattenlösning.

E 326 KALIUMLAKTAT

Synonymer Kaliumsalt av mjölksyra

Definition

Einecs-nummer 213-631-3

Kemiskt namn Kaliumlaktat, kalium-2-hydroxipropanoat

Kemisk formel C₃H₅O₃K

Molekylvikt 128,17 (vattenfritt)

Innehåll 57–66 %

▼B

Beskrivning Svagt viskös, klar vätska, luktfri eller med svag, karakteristisk lukt

Identifiering

Glödga kaliumlaktatlösning tills endast aska återstår. Askan är alka-

lisk och bubblor bildas vid tillsättning av syra.

Färgreaktion Låt 2 ml kaliumlaktatlösning komma i kontakt med 5 ml svavelsy-

ralösning av katekol (1:100). En djupröd färg bildas i kontaktzonen.

Test för kalium Positivt test

Test för laktat Positivt test

Renhetsgrad

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Aciditet Lös 1 g kaliumlaktatlösning i 20 ml vatten, tillsätt 3 droppar fe-

nolftalein TS och titrera med 0,1 N natriumhydroxid. Högst

0,2 ml bör åtgå.

Reducerande ämnen Ingen reduktion av Fehlings lösning

Anmärkning: Denna specifikation avser 60 % vattenlösning.

E 327 KALCIUMLAKTAT

Synonymer Kalciumsalt av mjölksyra

Definition

Einecs-nummer 212-406-7

Kemiskt namn Kalciumdilaktat, kalciumdilaktathydrat, kalciumsalt av 2-hydroxipro-

pionsyra

Kemisk formel $(C_3H_5O_2)_2Ca \cdot nH_2O (n = 0-5)$

Molekylvikt 218,22 (vattenfritt)

Innehåll Minst 98 % i vattenfri substans

Beskrivning Nästan luktfritt, vitt, kristallint pulver eller granulat

Identifiering

Test för laktat Positivt test
Test för kalcium Positivt test

Löslighet Lösligt i vatten och praktiskt taget olösligt i etanol

pH 6,0–8,0 (5 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Vattenfritt: Högst 3,0 % (120 °C, 4 timmar)

Med 1 vattenmolekyl: Högst 8,0 % (120 °C, 4 timmar) Med 3 vattenmolekyler: Högst 20,0 % (120 °C, 4 timmar) Med 4,5 vattenmolekyler: Högst 27,0 % (120 °C, 4 timmar)

Aciditet Högst 0,5 % i torkad substans, uttryckt som mjölksyra

Fluorid Högst 30 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Reducerande ämnen Ingen reduktion av Fehlings lösning

E 330 CITRONSYRA

Synonymer

Definition Citronsyra framställs av citron- eller ananasjuice genom fermentering

av kolhydratlösningar eller andra lämpliga medier med *Candida* spp. eller icke-toxinproducerande stammar av *Aspergillus niger*.

Einecs-nummer 201-069-1

Kemiskt namn Citronsyra, 2-hydroxi-1,2,3-propantrikarboxylsyra, β-hydroxitrikar-

boxylsyra

Kemisk formel a) C₆H₈O₇ (vattenfritt)

b) C₆H₈O₇ · H₂O (monohydrat)

Molekylvikt a) 192,13 (vattenfritt)

b) 210,15 (monohydrat)

Innehåll Citronsyra kan vara vattenfri eller innehålla en molekyl vatten. Minst

99,5 % C₆H₈O₇ i vattenfri substans

Beskrivning Vitt eller färglöst, luktfritt, kristallint fast ämne med starkt sur smak.

Monohydratet vittrar i torr luft.

Identifiering

Löslighet Mycket lösligt i vatten, lättlösligt i etanol, lösligt i eter

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 0,5 % i vattenfri citronsyra. Högst 8,8 % i citronsyramono-

hydrat (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska Högst 0,05 % efter kalcinering vid 800 ± 25 °C

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 0,5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Oxalater Högst 100 mg/kg efter torkning, uttryckt som oxalsyra

Lättförkolnande substanser Upphetta 1 g pulveriserat prov med 10 ml 98 % (min.) svavelsyra i

vattenbad vid 90 °C i mörker i 1 timme. Endast en blek brun färg

bör bildas (motsvarande Fluid K).

E 331 (i) MONONATRIUMCITRAT

Synonymer Mononatriumsalt av citronsyra

Definition

Einecs-nummer 242-734-6

Kemiskt namn Mononatriumcitrat, mononatriumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantri-

karboxylsyra

Kemisk formel a) C₆H₇O₇Na (vattenfritt)

b) C₆H₇O₇Na · H2O (monohydrat)

Molekylvikt a) 214,11 (vattenfritt)

b) 232,23 (monohydrat)

Innehåll Minst 99 % i vattenfri substans

Beskrivning Kristallint, vitt pulver eller färglösa kristaller

Identifiering

Test för citrat Positivt test
Test för natrium Positivt test

pH 3,5–3,8 (1 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Vattenfritt: Högst 1,0 % (140 °C, 0,5 timme)

Monohydrat: Högst 8,8 % (180 °C, 4 timmar)

Oxalater Högst 100 mg/kg efter torkning, uttryckt som oxalsyra

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 331 (ii) DINATRIUMCITRAT

Synonymer Dinatriumsalt av citronsyra

Definition

Einecs-nummer 205-623-3

Kemiskt namn Dinatriumcitrat, dinatriumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantrikarbox-

ylsyra, dinatriumsalt av citronsyra med 1,5 vattenmolekyl

Kemisk formel $C_6H_6O_7Na_2 \cdot 1,5H_2O$

Molekylvikt 263,11

Innehåll Minst 99 % i vattenfri substans

Beskrivning Kristallint, vitt pulver eller färglösa kristaller

Identifiering

Test för citrat Positivt test
Test för natrium Positivt test

pH 4,9–5,2 (1 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 13,0 % (180 °C, 4 timmar)

Oxalater Högst 100 mg/kg efter torkning, uttryckt som oxalsyra

Arsenik Högst 1 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 331 (iii) TRINATRIUMCITRAT

Synonymer Trinatriumsalt av citronsyra

Definition

Einecs-nummer 200-675-3

Kemiskt namn
Trinatriumcitrat, trinatriumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantrikarbox-

ylsyra, vattenfritt trinatriumsalt av citronsyra eller som dihydrat eller

pentahydrat

Kemisk formel Vattenfritt: C₆H₅O₇Na₃

Hydratiserad: $C_6H_5O_7Na_3 \cdot nH_2O$ (n = 2 eller 5)

Molekylvikt 258,07 (vattenfritt)

294,10 (dihydrat)348,16 (pentahydrat)

Innehåll Minst 99 % i vattenfri substans

Beskrivning Kristallint, vitt pulver eller färglösa kristaller

Identifiering

Test för citrat Positivt test
Test för natrium Positivt test

pH 7,5–9,0 (5 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Vattenfritt: Högst 1,0 % (180 °C, 18 timmar)

Dihydrat: 10,0–13,0 % (180 °C, 18 timmar) Pentahydrat: Högst 30,3 % (180 °C, 4 timmar)

Oxalater Högst 100 mg/kg efter torkning, uttryckt som oxalsyra

Arsenik Högst 1 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 332 (i) MONOKALIUMCITRAT

Synonymer Monokaliumsalt av citronsyra

Definition

Einecs-nummer 212-753-4

Kemiskt namn Monokaliumcitrat, monokaliumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantrikar-

boxylsyra, vattenfritt monokaliumsalt av citronsyra

Kemisk formel $C_6H_7O_7K$

Molekylvikt 230,21

Innehåll Minst 99 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, hygroskopiskt, kornigt pulver eller genomskinliga kristaller

Identifiering

Test för citrat Positivt test

pH 3,5–3,8 (1 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Test för kalium

Viktförlust vid torkning Högst 1,0 % (180 °C, 4 timmar)

Oxalater Högst 100 mg/kg efter torkning, uttryckt som oxalsyra

Positivt test

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 332 (ii) TRIKALIUMCITRAT

Synonymer Trikaliumsalt av citronsyra

Definition

Einecs-nummer 212-755-5

Kemiskt namn Trikaliumcitrat, trikaliumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantrikarboxylsyra,

trikaliumsalt av citronsyramonohydrat

Kemisk formel $C_6H_5O_7K_3 \cdot H_2O$

Molekylvikt 324,42

Innehåll Minst 99 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, hygroskopiskt, kornigt pulver eller genomskinliga kristaller

Identifiering

Test för citrat Positivt test
Test för kalium Positivt test

pH 7,5–9,0 (5 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 6,0 % (180 °C, 4 timmar)

Oxalater Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 333 (i) MONOKALCIUMCITRAT

Synonymer Monokalciumsalt av citronsyra

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Monokalciumcitrat, monokalciumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantri-

karboxylsyra, monokalciumsalt av citronsyramonohydrat

Kemisk formel $(C_6H_7O_7)_2Ca \cdot H_2O$

Molekylvikt 440,32

Innehåll Minst 97,5 % i vattenfri substans

Beskrivning Fint, vitt pulver

Identifiering

Test för citrat Positivt test

Test för kalcium Positivt test

pH 3,2–3,5 (1 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 7,0 % (180 °C, 4 timmar)

Oxalater Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)

Fluorid Högst 30 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Aluminium Högst 30 mg/kg (endast vid tillsats till livsmedel för spädbarn och

småbarn

Högst 200 mg/kg (vid all användning utom livsmedel för spädbarn

och småbarn)

Karbonater Vid upplösning av 1 g kalciumcitrat i 10 ml 2 N saltsyra får endast

ett fåtal isolerade bubblor frigöras.

E 333 (ii) DIKALCIUMCITRAT

Synonymer Dikalciumsalt av citronsyra

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Dikalciumcitrat, dikalciumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantrikarbox-

ylsyra, dikalciumsalt av citronsyratrihydrat

Kemisk formel $(C_6H_7O_7)_2Ca_2 \cdot 3H_2O$

Molekylvikt 530,42

Innehåll Minst 97,5 % i vattenfri substans

Beskrivning Fint, vitt pulver

Identifiering

Test för citrat Positivt test

Test för kalcium Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 20,0 % (180 °C, 4 timmar)

Oxalater Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)

Fluorid Högst 30 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Aluminium Högst 30 mg/kg (endast vid tillsats till livsmedel för spädbarn och

småbarn

Högst 200 mg/kg (vid all användning utom livsmedel för spädbarn

och småbarn)

Karbonater Vid upplösning av 1 g kalciumcitrat i 10 ml 2 N saltsyra får endast

ett fåtal isolerade bubblor frigöras.

E 333 (iii) TRIKALCIUMCITRAT

Synonymer Trikalciumsalt av citronsyra

Definition

Einecs-nummer 212-391-7

Kemiskt namn Trikalciumcitrat, trikalciumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantrikarbox-

ylsyra, trikalciumsalt av citronsyratetrahydrat

Kemisk formel $(C_6H_6O_7)_2Ca_3 \cdot 4H_2O$

Molekylvikt 570,51

Innehåll Minst 97,5 % i vattenfri substans

Beskrivning Fint, vitt pulver

Identifiering

Test för citrat Positivt test

Test för kalcium Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 14,0 % (180 °C, 4 timmar)

Oxalater Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)

Fluorid Högst 30 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Aluminium Högst 30 mg/kg (endast vid tillsats till livsmedel för spädbarn och

Högst 200 mg/kg (vid all användning utom livsmedel för spädbarn

och småbarn)

Vid upplösning av 1 g kalciumcitrat i $10\ ml\ 2\ N$ saltsyra får endast ett fåtal isolerade bubblor frigöras. Karbonater

E 334 L(+)-VINSYRA

Synonymer

Definition

201-766-0 Einecs-nummer

Kemiskt namn L-vinsyra, L-2,3-dihydroxibutandisyra, D-α,β-dihydroxibärnstenssyra

Kemisk formel $C_4H_6O_6$

Molekylvikt 150,09

Innehåll Minst 99,5 % i vattenfri substans

Beskrivning Färglöst eller halvt genomskinligt, kristallint, fast ämne eller vitt,

kristallint pulver

Identifiering

Smältintervall 168-170 °C

Test för tartrat Positivt test

Specifik rotation $[\alpha]_D^{20}$: + 11,5–13,5° (20 % (vikt/volym) vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (3 timmar, över P2O5)

Sulfataska Högst 1 000 mg/kg (efter kalcinering vid 800 ± 25 °C)

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Oxalater Högst 100 mg/kg efter torkning, uttryckt som oxalsyra

E 335 (i) MONONATRIUMTARTRAT

Synonymer Mononatriumsalt av L(+)-vinsyra

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Mononatriumsalt av 2,3-dihydroxibutandisyra, mononatriumsalt av

L(+)-vinsyramonohydrat

Kemisk formel C₄H₅O₆Na · H₂O

Molekylvikt 194,05

Innehåll Minst 99 % i vattenfri substans

Beskrivning Genomskinliga, färglösa kristaller Identifiering

Test för tartrat Positivt test

Test för natrium Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 10,0 % (105 °C, 4 timmar)

Oxalater Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 335 (ii) DINATRIUMTARTRAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 212-773-3

Kemiskt namn Dinatrium-L-tartrat, dinatrium-(+)-tartrat, dinatriumsalt av (+)-2,3-di-

hydroxibutandisyra, dinatriumsalt av L(+)-vinsyradihydrat

Kemisk formel $C_4H_4O_6Na_2 \cdot 2H_2O$

Molekylvikt 230,8

Innehåll Minst 99 % i vattenfri substans

Beskrivning Genomskinliga, färglösa kristaller

Identifiering

Test för tartrat
Positivt test
Test för natrium
Positivt test

Löslighet 1 g är olösligt i 3 ml vatten. Olösligt i etanol

pH 7,0–7,5 (1 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 17,0 % (150 °C, 4 timmar)

Oxalater Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 336 (i) MONOKALIUMTARTRAT

Synonymer Monokaliumsalt av vinsyra

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Vattenfritt monokaliumsalt av L(+)-vinsyra, monokaliumsalt av

 $L\hbox{-}2,3\hbox{-}dihydroxibut and is yra$

Kemisk formel C₄H₅O₆K

Molekylvikt 188,16

Innehåll Minst 98 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, kristallint eller kornigt pulver

Identifiering

Test för tartrat

Positivt test

Test för kalium

Positivt test

Smältpunkt 230 °C

pH 3,4 (1 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 1,0 % (105 °C, 4 timmar)

Oxalater Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 336 (ii) DIKALIUMTARTRAT

Synonymer Dikaliumsalt av vinsyra

Definition

Einecs-nummer 213-067-8

Kemiskt namn Dikaliumsalt av L-2,3-dihydroxibutandisyra, dikaliumsalt av L(+)-

vinsyra med en halv molekyl vatten

Kemisk formel $C_4H_4O_6K_2 \cdot \frac{1}{2}H_2O$

Molekylvikt 235,2

Innehåll Minst 99 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, kristallint eller kornigt pulver

Identifiering

Test för tartrat Positivt test
Test för kalium Positivt test

pH 7,0–9,0 (1 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 4,0 % (150 °C, 4 timmar)

Oxalater Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 337 KALIUMNATRIUMTARTRAT

Synonymer Kaliumnatrium-L(+)-tartrat, rochellesalt, seignettesalt

Definition

Einecs-nummer 206-156-8

Kemiskt namn Kaliumnatriumsalt av L-2,3-dihydroxibutandisyra, kaliumnatriumsalt

av L(+)-vinsyra

Kemisk formel C₄H₄O₆KNa · 4H₂O

Molekylvikt 282,23

Innehåll Minst 99 % i vattenfri substans

Beskrivning Färglösa kristaller eller vitt, kristallint pulver

Identifiering

Test för tartrat

Positivt test

Test för kalium

Positivt test

Positivt test

Löslighet 1 g är lösligt i 1 ml vatten, olösligt i etanol

Smältintervall 70–80 °C

pH 6,5–8,5 (1 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning 21–26,0 % (150 °C, 3 timmar)

Oxalater Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 338 FOSFORSYRA

Synonymer Ortofosforsyra, monofosforsyra

Definition

Einecs-nummer231-633-2Kemiskt namnFosforsyraKemisk formel H_3PO_4 Molekylvikt98,00

Innehåll 67,0–85,7 % Fosforsyra är tillgängligt i handeln i form av vattenlös-

ningar i varierande koncentrationer.

Beskrivning Klar, färglös, viskös vätska

Identifiering

Test för syra Positivt test
Test för fosfat Positivt test

Renhetsgrad

Flyktiga syror Högst 10 mg/kg (som ättiksyra)

Klorider Högst 200 mg/kg (uttryckt som klor)

Nitrater Högst 5 mg/kg (som NaNO₃)

Sulfater Högst 1 500 mg/kg (som CaSO₄)

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Anmärkning: Denna specifikation avser 75 % vattenlösning.

E 339 (i) MONONATRIUMFOSFAT

Synonymer Mononatriummonofosfat, mononatriumortofosfat, natriumdivätefos-

fat, natriumdivätemonofosfat

Definition

Einecs-nummer 231-449-2

Kemiskt namn Natriumdivätefosfat

Kemisk formel Vattenfritt: NaH₂PO₄

Monohydrat: $NaH_2PO_4 \cdot H_2O$ Dihydrat: $NaH_2PO_4 \cdot 2H_2O$

Molekylvikt Vattenfritt: 119,98

Monohydrat: 138,00 Dihydrat: 156,01

Innehåll Minst 97 % NaH₂PO₄ efter torkning vid 60 °C i 1 timme och där-

efter vid 105 °C i 4 timmar

58,0-60,0 % P₂O₅ i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, luktfritt, svagt sönderflytande pulver, kristaller eller granulat

Identifiering

Test för natrium Positivt test
Test för fosfat Positivt test

Löslighet Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol eller eter

pH 4,1–5,0 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 2,0 % i vattenfritt salt, högst 15,0 % för monohydratformen

eller högst 25 % för dihydratformen (60 °C, 1 timme och därefter

105 °C, 4 timmar)

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 % i vattenfri substans

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 339 (ii) DINATRIUMFOSFAT

Synonymer Dinatriummonofosfat, dinatriumortofosfat

Definition

Einecs-nummer 231-448-7

Kemiskt namn Dinatriumvätefosfat, dinatriumväteortofosfat

Kemisk formel Vattenfritt: Na₂HPO₄

Hydratiserad: $Na_2HPO_4 \cdot nH_2O$ (n = 2, 7 eller 12)

Molekylvikt 141,98 (vattenfritt)

Innehåll Minst 98 % Na₂HPO₄ efter torkning vid 40 °C i 3 timmar och

därefter vid 105 °C i 5 timmar 49-51 % P_2O_5 i vattenfri substans

Beskrivning Den vattenfria formen är ett vitt, hygroskopiskt, luktfritt pulver.

Förekommande hydratiserade former inkluderar dihydrat: ett vitt kristallint, luktfritt fast ämne; heptahydrat: Vita, luktfria, vittrande kristaller eller granulärt pulver; dodekahydrat: Vitt, vittrande, luktfritt

pulver eller kristaller.

Identifiering

Test för natrium Positivt test
Test för fosfat Positivt test

Löslighet Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol

pH 8,4–9,6 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 5,0 % för vattenfritt salt, högst 22,0 % för dihydratformen,

högst 50,0 % för heptahydratformen och högst 61,0 % för dodekahydratformen (40 °C, 3 timmar och därefter 105 °C, 5 timmar)

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 % i vattenfri substans

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 339 (iii) TRINATRIUMFOSFAT

Synonymer Trinatriummonofosfat, trinatriumortofosfat

Definition Trinatriumfosfat erhålls från vattenlösningar och kristalliseras i den

vattenfria formen och med 1/2, 1, 6, 8 eller 12 H₂O. Dodekahydrat kristalliseras alltid ur vattenlösningar med ett överskott på natrium-

hydroxid. Den har 1/4 NaOH-molekyl.

Einecs-nummer 231-509-8

Kemiskt namn Trinatriumfosfat, trinatriumortofosfat

Kemisk formel Vattenfritt: Na₃PO₄

Hydratiserad: $Na_3PO_4 \cdot nH_2O$ (n = 1/2, 1, 6, 8, eller 12)

Molekylvikt 163,94 (vattenfritt)

Innehåll Minst 97,0 % Na₃PO₄ i torkad substans för vattenfritt natriumfosfat

och de hydratiserade formerna, med undantag för dodekahydrat. Minst 92,0 % Na_3PO_4 i glödgad substans för dodekahydratformen

av natriumfosfat

40,5-43,5 % P₂O₅ i vattenfri substans

Beskrivning Vita, luktfria kristaller, granulat eller kristallint pulver

Identifiering

Test för natrium Positivt test

Test för fosfat Positivt test

Löslighet Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol

pH 11,5–12,5 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Högst 2,0 % för vattenfri form, högst 11,0 % för monohydratformen

och 45,0-58,0 % för dodekahydratformen, efter torkning vid 120 °C i 2 timmar och därefter glödgning vid cirka 800 °C i 30 minuter

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 % i vattenfri substans

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 340 (i) MONOKALIUMFOSFAT

Synonymer Monokaliummonofosfat, kaliumortofosfat, monokaliumortofosfat

Definition

Einecs-nummer 231-913-4

Kemiskt namn Kaliumdivätefosfat, monokaliumdiväteortofosfat

Kemisk formel KH₂PO₄

Molekylvikt 136,09

Innehåll Minst 98,0 % efter torkning vid 105 °C i 4 timmar

 $51,0-53,0 \% P_2O_5$ i vattenfri substans

Beskrivning Luktfria, färglösa kristaller eller vitt, granulärt eller kristallint pulver

Identifiering

Test för kalium Positivt test

Test för fosfat Positivt test

Löslighet Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol

pH 4,2–4,8 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 2,0 % (105 °C, 4 timmar)

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 % i vattenfri substans

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg Kadmium Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 340 (ii) DIKALIUMFOSFAT

Synonymer Dikaliumortofosfat, dikaliummonofosfat

Definition

Einecs-nummer 231-834-5

Kemiskt namn Dikaliumvätefosfat, dikaliumväteortofosfat

Kemisk formel K₂HPO₄

Molekylvikt 174,18

Innehåll Minst 98 % efter torkning vid 105 °C i 4 timmar

 $40,3\text{--}41,5~\%~P_2O_5~i$ vattenfri substans

Beskrivning Färglöst eller vitt, granulärt pulver, kristaller eller klumpar. Ämnet är

sönderflytande och hygroskopiskt

Identifiering

Test för kalium Positivt test

Test för fosfat Positivt test

Löslighet Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol

pH 8,7–9,4 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 2,0 % (105 °C, 4 timmar)

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 % (i vattenfri substans)

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 340 (iii) TRIKALIUMFOSFAT

Synonymer Trikaliumortofosfat

Definition

Einecs-nummer 231-907-1

Kemiskt namn Trikaliumfosfat, trikaliumortofosfat

Kemisk formel Vattenfritt: K₃PO₄

Hydratiserad: $K_3PO_4 \cdot nH_2O$ (n = 1 eller 3)

Molekylvikt 212,27 (vattenfritt)

Innehåll Minst 97 % beräknat i glödgad substans

 $30,5-34,0 \% P_2O_5$ i glödgad substans

Beskrivning Färglösa eller vita, luktfria, hygroskopiska kristaller eller granulat.

Förekommande hydratiserade former: monohydrat och trihydrat

Identifiering

Test för kalium Positivt test
Test för fosfat Positivt test

Löslighet Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol

pH 11,5–12,3 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Vattenfritt: högst 3,0 %, hydratiserad: högst 23,0 % (efter torkning

vid 105 °C i 1 timme och därefter glödgning vid ca 800 °C \pm 25 °C

i 30 minuter)

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 % (i vattenfri substans)

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 341 (i) MONOKALCIUMFOSFAT

Synonymer Monokalciumortofosfat

Definition

Einecs-nummer 231-837-1

Kemiskt namn Kalciumdivätefosfat

Kemisk formel Vattenfritt: Ca(H₂PO₄)₂

Monohydrat: $Ca(H_2PO_4)_2 \cdot H_2O$

Molekylvikt 234,05 (vattenfritt)

252,08 (monohydrat)

Innehåll Minst 95 % i torkad substans

 $55,5-61,1 \% P_2O_5$ i vattenfri substans

Beskrivning Granulärt pulver eller vita, sönderflytande kristaller eller granulat

Identifiering

Test för kalcium Positivt test

Test för fosfat Positivt test

CaO-halt 23,0-27,5 % (vattenfritt)

19,0-24,8 % (monohydrat)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Vattenfritt: Högst 14 % (105 °C, 4 timmar)

Monohydrat: Högst 17,5 % (105 °C, 4 timmar)

Vattenfritt: Högst 17,5 % (efter glödgning vid 800 °C ± 25 °C i 30 Viktförlust vid glödgning

minuter)

Monohydrat: Högst 25,0 % (efter torkning vid 105 °C i 1 timme och därefter glödgning vid 800 °C \pm 25 °C i 30 minuter)

Fluorid Högst 30 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Aluminium Högst 70 mg/kg (endast vid tillsats till livsmedel för spädbarn och

Högst 200 mg/kg (vid all användning utom livsmedel för spädbarn

och småbarn)

E 341 (ii) DIKALCIUMFOSFAT

Dikalciumortofosfat Synonymer

Definition

Einecs-nummer 231-826-1

Kemiskt namn Kalciumvätefosfat, kalciumväteortofosfat

Kemisk formel Vattenfritt: CaHPO₄

Dihydrat: CaHPO₄ · 2H₂O

Molekylvikt 136,06 (vattenfritt)

172,09 (dihydrat)

Innehåll 98–102 % CaHPO₄ efter torkning vid 200 °C i 3 timmar

50,0-52,5 % P₂O₅ i vattenfri substans

Beskrivning Vita kristaller eller granulat, granulärt pulver eller pulver

Identifiering

Test för kalcium Positivt test

Test för fosfat Positivt test

Löslighet Svårlösligt i vatten. Olösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Högst 8,5 % (vattenfritt) eller 26,5 % (dihydrat) efter glödgning vid

 $800 \, ^{\circ}\text{C} \pm 25 \, ^{\circ}\text{C} \, i \, 30 \, \text{minuter}$

Fluorid Högst 50 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Aluminium Högst 100 mg/kg för den vattenfria formen och högst 80 mg/kg för

dihydratformen (endast vid tillsats till livsmedel för spädbarn och

småbarn)

Högst 600 mg/kg för den vattenfria formen och högst 500 mg/kg för dihydratformen (vid all användning utom livsmedel för spädbarn och

småbarn). Detta gäller till och med den 31 mars 2015.

Högst 200 mg/kg för den vattenfria formen och dihydratformen (vid all användning utom livsmedel för spädbarn och småbarn). Detta

gäller från och med den 1 april 2015.

E 341 (iii) TRIKALCIUMFOSFAT

Synonymer Kalciumortofosfat, pentakalciumhydroximonofosfat, kalciumhydroxiapatit

| ...

Definition Trikalciumfosfat består av en varierande blandning av kalciumfos-

fater som erhålls genom neutralisering av fosforsyra med kalciumhydroxid eller kalciumkarbonat och har den ungefärliga sammansätt-

ningen 10CaO·3P₂O₅·H₂O

▼<u>B</u>

▼M31

Einecs-nummer 235-330-6 (Pentakalciumhydroxidtris(ortofosfat))

231-840-8 (Kalciumortofosfat)

Kemiskt namn Pentakalciumhydroxidtris(ortofosfat), trikalciumfosfat

Kemisk formel Ca₅ (PO₄)₃ · OH eller Ca₃ (PO₄)₂

Molekylvikt 502 eller 310

Innehåll Minst 90 % beräknat i glödgad substans

 $38,5-48,0 \% P_2O_5$ i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, luktfritt pulver som är stabilt i luft

Identifiering

Test för kalcium Positivt test
Test för fosfat Positivt test

Löslighet Praktiskt taget olösligt i vatten, olösligt i etanol, lösligt i utspädd

saltsyra och salpetersyra

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Högst 8 % efter glödgning vid 800 °C ± 25 °C i 0,5 timme

Fluorid Högst 50 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Aluminium Högst 150 mg/kg (endast vid tillsats till livsmedel för spädbarn och

småbarn)

Högst 500 mg/kg (vid all användning utom livsmedel för spädbarn och småbarn). Detta gäller till och med den 31 mars 2015.

Högst 200 mg/kg (vid all användning utom livsmedel för spädbarn och småbarn). Detta gäller från och med den 1 april 2015.

E 343 (i) MONOMAGNESIUMFOSFAT

Synonymer Magnesiumdivätefosfat, monomagnesiumortofosfat

Definition

Einecs-nummer 236-004-6

Kemiskt namn Monomagnesiumdivätefosfat

Kemisk formel $Mg(H_2PO_4)_2 \cdot nH_2O \text{ (där } n = 0-4)$

Molekylvikt 218,30 (vattenfritt)

Innehåll Minst 51,0 % efter glödgning vid 800 °C ± 25 °C i 30 minuter,

beräknat som P2O5 i glödgad substans

Beskrivning Vitt, luktfritt, kristallint pulver, svagt lösligt i vatten

Identifiering

Test för magnesium Positivt test
Test för fosfat Positivt test

MgO-halt Minst 21,5 % efter glödgning eller i vattenfri substans (105 °C, 4

timmar)

Renhetsgrad

Fluorid Högst 10 mg/kg (som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 343 (ii) DIMAGNESIUMFOSFAT

Synonymer Magnesiumvätefosfat, dimagnesiumortofosfat

Definition

Einecs-nummer 231-823-5

Kemiskt namn Dimagnesiummonovätefosfat

Kemisk formel $MgHPO_4 \cdot nH_2O \text{ (där } n = 0-3)$

Molekylvikt 120,30 (vattenfritt)

Innehåll Minst 96 % efter glödgning (800 °C ± 25 °C, 30 minuter)

Beskrivning Vitt, luktfritt, kristallint pulver, svagt lösligt i vatten

Identifiering

Test för magnesium Positivt test
Test för fosfat Positivt test

MgO-halt Minst 33,0 % beräknat i vattenfri substans (105 °C, 4 timmar)

Renhetsgrad

Fluorid Högst 10 mg/kg (som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

▼ M46

E 345 (i) TRIMAGNESIUMDICITRAT

Synonymer Magnesiumcitrat, trimagnesiumcitrat

Definition

Einecs-nummer 222-093-9

Kemiskt namn Trimagnesiumbis(2-hydroxipropan-1,2,3-trikarboxylat), vattenfritt

Kemisk formel $(C_6H_5O_7)_2 Mg_3$

Molekylvikt 451,12 (vattenfritt)

Innehåll 15,0–16,5 % Mg i torrsubstans motsvarande 92,8–102,1 % vat-

tenfritt trimagnesiumdicitrat

Beskrivning Vitt eller nästan vitt, fint, svagt hygroskopiskt pulver

Lösningens utseende Inte mer opalskimrande än referenssuspension III och inte mer in-

tensivt färgad än referenslösning Y7 eller BY6

Identifiering

Test för citrat

Positivt

Test för magnesium

Positivt

pH (5 % lösning)

6,0–8,5

Löslighet Lösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol (96 %), löser sig i

utspädd saltsyra

▼ M46

Partikelstorlek Genom STEM – medianpartikelstorlek (D₅₀) (baserad på antal) inte

under 130 nm

Genom laserdiffraktion – medianpartikelstorlek (D_{50}) (baserad på

massa) inte under 50 μm

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 3,5 % bestämd per 1 000 g genom torkning i ugn vid

 180 ± 10 °C i 5 timmar

Oxalsyra/oxalat ≤ 280 mg/kg (0,028 %) som oxalsyra

Sulfater $\leq 2~000~\text{mg/kg}~(0,2~\%)$

Kalcium $\leq 2\,000$ mg/kg (0,2 %)

Järn $\leq 100 \text{ mg/kg}$

Kvicksilver $\leq 0.1 \text{ mg/kg}$

Bly $\leq 1 \text{ mg/kg}$

Kadmium $\leq 0.1 \text{ mg/kg}$

Arsenik $\leq 1 \text{ mg/kg}$

Oidentifierat material Inga bearbetnings- eller produktrelaterade föroreningar. Oavsiktlig

förekomst av hydrerade former av trimagnesiumdicitrat, t.ex. nona-

hydrat, kan inte uteslutas

▼<u>B</u>

E 350 (i) NATRIUMMALAT

Synonymer Natriumsalt av äppelsyra

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Dinatrium-DL-malat, dinatriumsalt av hydroxibutandisyra

Kemisk formel Hemihydrat: C₄H₄Na₂O₅ · ½H₂O

Trihydrat: $C_4H_4Na_2O_5 \cdot 3H_2O$

Molekylvikt Hemihydrat: 187,05

Trihydrat: 232,10

Innehåll Minst 98,0 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, kristallint pulver eller klumpar

Identifiering

Test för 1,2-dikarboxylsyra Positivt test

Test för natrium Positivt test

Bildning av azofärgämne Positivt

Löslighet Lättlösligt i vatten

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Hemihydrat: Högst 7,0 % (130 °C, 4 timmar)

Trihydrat: 20,5-23,5 % (130 °C, 4 timmar)

Alkalinitet Högst 0,2 % som Na₂CO₃

Fumarsyra Högst 1,0 %

Maleinsyra Högst 0,05 %

Arsenik Högst 3 mg/kg Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 350 (ii) NATRIUMVÄTEMALAT

Synonymer Mononatriumsalt av DL-äppelsyra

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Mononatrium-DL-malat, mononatrium-2-DL-hydroxisuccinat

Kemisk formel C₄H₅NaO₅

Molekylvikt 156,07

Innehåll Minst 99,0 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt pulver

Identifiering

Test för 1,2-dikarboxylsyra Positivt test

Test för natrium Positivt test

Bildning av azofärgämne Positivt

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 2,0 % (110 °C, 3 timmar)

Maleinsyra Högst 0,05 %

Fumarsyra Högst 1,0 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 351 KALIUMMALAT

Synonymer Kaliumsalt av äppelsyra

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Dikalium-DL-malat, dikaliumsalt av hydroxibutandisyra

Kemisk formel $C_4H_4K_2O_5$

Molekylvikt 210,27

Innehåll Minst 59,5 %

Beskrivning Färglös eller nästan färglös vattenlösning

Identifiering

Test för 1,2-dikarboxylsyra

Positivt test

Positivt test

Bildning av azofärgämne

Positivt

Renhetsgrad

Alkalinitet Högst 0,2 % som K₂CO₃

Fumarsyra Högst 1,0 %

Maleinsyra Högst 0,05 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 352 (i) KALCIUMMALAT

Synonymer Kalciumsalt av äppelsyra

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Kalcium-DL-malat, kalcium-α-hydroxisuccinat, kalciumsalt av hyd-

roxibutandisyra

Kemisk formel $C_4H_5CaO_5$ Molekylvikt 172,14

Innehåll Minst 97,5 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt pulver

Identifiering

Test för malat
Positivt test
Test för 1,2-dikarboxylsyra
Positivt test
Test för kalcium
Positivt test
Bildning av azofärgämne
Positivt

Löslighet Svagt lösligt i vatten

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 2 % (100 °C, 3 timmar)

Alkalinitet Högst 0,2 % som CaCO₃

Maleinsyra Högst 0,05 %
Fumarsyra Högst 1,0 %
Fluorid Högst 30 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 352 (ii) KALCIUMVÄTEMALAT

Synonymer Monokalciumsalt av DL-äppelsyra

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Monokalcium-DL-malat, monokalcium-2-DL-hydroxisuccinat

Kemisk formel $(C_4H_5O_5)_2Ca$

Molekylvikt

Innehåll Minst 97,5 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt pulver

Identifiering

Test för 1,2-dikarboxylsyra

Positivt test

Test för kalcium

Positivt test

Bildning av azofärgämne

Positivt

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 2,0 % (110 °C, 3 timmar)

Maleinsyra Högst 0,05 %
Fumarsyra Högst 1,0 %
Fluorid Högst 30 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 353 METAVINSYRA

Synonymer

Definition

Einecs-nummer

Molekylvikt

Innehåll Minst 99,5 %

Beskrivning Vita eller gulaktiga kristaller eller pulver. Mycket sönderflytande

med en svag lukt av kola

Identifiering

Löslighet Mycket lösligt i vatten och etanol

Identifieringstest Placera 1–10 mg metavinsyra i ett provrör med 2 ml konc. svavel-

syra och 2 droppar sulforesorcinol-reagens. När provet värms till

150 °C bildas en intensivt violett färg.

Renhetsgrad

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 354 KALCIUMTARTRAT

Synonymer Kalcium-L-tartrat

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Kalcium-L(+)-2,3-dihydroxibutandioatdihydrat

Kemisk formel $C_4H_4CaO_6 \cdot 2H_2O$

Molekylvikt 224,18

Innehåll Minst 98,0 %

Beskrivning Vitt eller benvitt, fint, kristallint pulver

Identifiering

Löslighet Svagt lösligt i vatten, ca 0,01 g/100 ml vatten (20 °C). Svårlösligt i

etanol. Svagt lösligt i dietyleter. Lösligt i syror

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: + 7,0–7,4° (0,1 % i 1 N HCl-lösning)

pH 6,0–9,0 (5 % uppslamning)

Renhetsgrad

Sulfater Högst 1 g/kg (som H_2SO_4)

Arsenik Högst 3 mg/kg Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 355 ADIPINSYRA

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 204-673-3

Kemiskt namn Hexandisyra, 1,4-butandikarboxylsyra

Kemisk formel $C_6H_{10}O_4$ Molekylvikt 146,14

Innehåll Minst 99,6 %

Beskrivning Vita, luktfria kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Smältintervall 151,5–154,0 °C

Löslighet Svagt lösligt i vatten. Lättlösligt i etanol

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 0,2 % (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska Högst 20 mg/kg Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 356 NATRIUMADIPAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 231-293-5 Kemisk beteckning Natriumadipat Kemisk formel $C_6H_8Na_2O_4$ Molekylvikt 190,11

Innehåll Minst 99,0 % (i vattenfri substans)

Beskrivning Vita, luktfria kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Smältintervall 151–152 °C (för adipinsyra) Löslighet Ca 50 g/100 ml vatten (20 °C)

Test för natrium Positivt test

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 357 KALIUMADIPAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 242-838-1 Kemisk beteckning Kaliumadipat Kemisk formel $C_6H_8K_2O_4$ Molekylvikt 222,32

Innehåll Minst 99,0 % (i vattenfri substans)

Beskrivning Vita, luktfria kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Smältintervall 151–152 °C (för adipinsyra)

Löslighet Ca 60 g/100 ml vatten (20 °C)

Test för kalium Positivt test

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 363 BÄRNSTENSSYRA

Synonymer

Definition

Einecs-nummer203-740-4Kemiskt namnButandisyraKemisk formel $C_4H_6O_4$ Molekylvikt118,09

Innehåll Minst 99,0 %

Beskrivning Färglösa eller vita, luktfria kristaller

Identifiering

Smältintervall 185,0–190,0 °C

Renhetsgrad

Glödgningsrest Högst 0,025 % (800 °C, 15 minuter)

Arsenik Högst 3 mg/kg Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 380 TRIAMMONIUMCITRAT

Synonymer Tribasiskt ammoniumcitrat

Definition

Einecs-nummer 222-394-5

Kemiskt namn Triammoniumsalt av 2-hydroxipropan-1,2,3-trikarboxylsyra

Kemisk formel $C_6H_{17}N_3O_7$

Molekylvikt 243,22

Innehåll Minst 97,0 %

Beskrivning Vita till benvita kristaller eller pulver

Identifiering

Test för ammonium Positivt test
Test för citrat Positivt test

Löslighet Lättlösligt i vatten

Renhetsgrad

Oxalat Högst 0,04 % (som oxalsyra)

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 385 KALCIUMDINATRIUMETYLENDIAMINTETRAACETAT

Synonymer Kalciumdinatrium-EDTA, kalciumdinatriumedetat

Definition

Einecs-nummer 200-529-9

Kemiskt namn N,N'-1,2-Etandiylbis-[N-(karboxymetyl)-glycinat][(4)-O,O',O^N,O^N]kal-

ciat-(2)-dinatrium, kalciumdinatriumetylendiamintetraacetat, kalciumdi-

natrium(etylendinitrilo)tetraacetat

Kemisk formel $C_{10}H_{12}O_8CaN_2Na_2 \cdot 2H_2O$

Molekylvikt 410,31

Innehåll Minst 97 % (i vattenfri substans)

Beskrivning Vitt, luktfritt, kristallint granulat eller vitt till nästan vitt pulver, svagt

hygroskopiskt

Identifiering

Test för natrium Positivt test

Test för kalcium Positivt test

Förmåga att kelatera metalljoner Positivt

pH 6,5–7,5 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Vatteninnehåll 5–13 % (Karl Fischer-metoden)

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 392 EXTRAKT AV ROSMARIN

Synonymer Extrakt av rosmarinblad (antioxidant)

Definition Extrakt av rosmarin innehåller flera beståndsdelar som har visat sig

ha antioxidativa egenskaper. Dessa beståndsdelar tillhör främst klasserna fenolsyror, flavonoider och diterpenoider. Förutom de antioxidativa föreningarna kan extraktet även innehålla triterpener och material som kan extraheras med organiska lösningsmedel vilka uttryck-

ligen definieras i följande specifikation.

Einecs-nummer 283-291-9

Kemiskt namn Rosmarinextrakt (Rosmarinus officinalis)

Beskrivning

Antioxidanter från extrakt av rosmarinblad bereds genom extraktion

ur bladen från *Rosmarinus officinalis* med hjälp av lösningsmedel som är godkänt för livsmedel. Extraktet får sedan göras luktfritt och

avfärgas. Extraktet får standardiseras.

Identifiering

Antioxidativa referensämnen: fenoliska

diterpener

Karnosolsyra ($C_{20}H_{28}O_4$) och karnosol ($C_{20}H_{26}O_4$)

(som utgör minst 90 % av fenoliska diterpener totalt)

Viktiga flyktiga referensföreningar Borneol, bornylacetat, kamfer, 1,8-cineol, verbenon

Densitet Högre än 0,25 g/ml

Löslighet Olösligt i vatten

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Mindre än 5 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

1 - Extrakt av rosmarin framställda av torkade rosmarinblad genom acetonextraktion

Beskrivning Extrakt av rosmarin framställs av torkade rosmarinblad genom acetonextraktion, filtrering, rening och indunstning av lösningsmedlet,

följt av torkning och siktning för att erhålla ett fint pulver eller en vätska.

Identifiering

Mängd antioxidativa referensföreningar Minst 10 % (vikt/vikt), uttryckt som karnosolsyra och karnosol totalt

Förhållandet antioxidanter och flyktiga

ämnen

(total mängd karnosolsyra och karnosol % vikt/vikt) ≥ 15 (mängd viktiga flyktiga referensämnen % vikt/vikt)*

(* som procent av den totala mängden flyktiga ämnen i extraktet, analyserat med gaskromatografi-masspektrometri, "GC-MSD")

Renhetsgrad

Lösningsmedelsrester Aceton: Högst 500 mg/kg

2 - Extrakt av rosmarin som beretts av torkade rosmarinblad genom superkritisk koldioxidextraktion

Beskrivning Extrakt av rosmarin framställs genom superkritisk koldioxidextraktion ur torkade rosmarinblad med en liten mängd etanol som hjälp-

lösningsmedel.

Identifiering

Mängd antioxidativa referensföreningar

Minst 13 % (vikt/vikt), uttryckt som karnosolsyra och karnosol totalt

Förhållandet antioxidanter och flyktiga

ämnen

(total mängd karnosolsyra och karnosol % vikt/vikt) ≥ 15 (mängd viktiga flyktiga referensämnen % vikt/vikt)*

(* som procent av den totala mängden flyktiga ämnen i extraktet, analyserat med gaskromatografi-masspektrometri, "GC-MSD")

Renhetsgrad

Beskrivning

Lösningsmedelsrester Etanol: Högst 2 %

3 - Extrakt av rosmarin som beretts av ett etanolextrakt av rosmarin som gjorts luktfritt

1

Extrakt som beretts av ett etanolextrakt av rosmarin som gjorts luktfritt. Extrakten får renas ytterligare, till exempel genom behandling med aktivt kol och/eller molekylär destillation. De får lösas i lämpliga och godkända bärare eller spraytorkas.

Identifiering

Mängd antioxidativa referensföreningar

Minst 5 % (vikt/vikt), uttryckt som karnosolsyra och karnosol totalt

Förhållandet antioxidanter och flyktiga

(total mängd karnosolsyra och karnosol % vikt/vikt) ≥ 15 (mängd viktiga flyktiga referensämnen % vikt/vikt)*

(* som procent av den totala mängden flyktiga ämnen i extraktet, analyserat med gaskromatografi-masspektrometri, "GC-MSD")

Renhetsgrad

Lösningsmedelsrester

Etanol: Högst 500 mg/kg

4-Extrakt av rosmarin som är avfärgade och gjorts luktfria genom en extraktion i två steg med hexan och etanol

Beskrivning

Extrakt av rosmarin som beretts av ett etanolextrakt av rosmarin som gjorts luktfritt och därefter genomgått en extraktion med hexan. Extraktet får renas ytterligare, till exempel genom behandling med aktivt kol och/eller molekylär destillation. De får lösas i lämpliga och godkända bärare eller spraytorkas.

Identifiering

Mängd antioxidativa referensföreningar

Minst 5 % (vikt/vikt), uttryckt som karnosolsyra och karnosol totalt

Förhållandet antioxidanter och flyktiga

(total mängd karnosolsyra och karnosol % vikt/vikt) ≥ 15 (mängd viktiga flyktiga referensämnen % vikt/vikt)*

(* som procent av den totala mängden flyktiga ämnen i extraktet, analyserat med gaskromatografi-masspektrometri, "GC-MSD")

Renhetsgrad

Lösningsmedelsrester

Hexan: Högst 25 mg/kg Etanol: Högst 500 mg/kg

E 400 ALGINSYRA

Synonymer

Definition

Rak glykuronglykan som i huvudsak består av β -(1,4)-bundna D-mannuronsyraenheter och α -(1,4)-bundna L-guluronsyraenheter i form av en pyranosring. Hydrofil kolloidal kolhydrat som extraheras med hjälp av utspädd alkali från olika arter av bruna alger (*Phaeophyceae*).

Einecs-nummer 232-680-1

Kemiskt namn

Kemisk formel $(C_6H_8O_6)_n$

Molekylvikt 10 000–600 000 (typiskt medelvärde)

Innehåll 20–23 % koldioxid (CO₂) i vattenfri substans, vilket motsvarar 91–104,5 % alginsyra (C₆H₈O₆)_n (beräknat på en ekvivalent vikt

av 200)

Beskrivning Alginsyra förekommer i form a

Alginsyra förekommer i form av trådar, korn, granulat och pulver. Den är vit till gulbrun och nästan luktfri.

Identifiering

Löslighet

Olösligt i vatten och organiska lösningsmedel, löses sakta i lösningar av natriumkarbonat, natriumhydroxid och trinatriumfosfat

Utfällningstest med kalciumklorid

Tillsätt en 2,5 % kalciumkloridlösning motsvarande en femtedel av volymen av en 0,5 % provlösning upplöst i 1 M natriumhydroxid. En voluminös, geléartad fällning bildas. Testet skiljer alginsyra från gummi arabicum, natriumkarboximetylcellulosa, karboximetylstärkelse, karragenan, gelatin, ghattigummi, karayagummi, fruktkärnmjöl, metylcellulosa och dragant.

Utfällningstest med ammoniumsulfat

Tillsätt en mättad ammoniumsulfatlösning motsvarande hälften av volymen av en 0,5 % provlösning i 1 M natriumhydroxid. Ingen fällning bildas. Testet skiljer alginsyra från agar, natriumkarboximetylcellulosa, karragenan, avestrad pektin, gelatin, fruktkärnmjöl, metylcellulosa och stärkelse.

Färgreaktion

Lös upp 0,01 g prov så fullständigt som möjligt genom att skaka det med 0,15 ml 0,1 N natriumhydroxid och tillsätt 1 ml sur järnsulfatlösning. Inom 5 minuter bildas en körsbärsröd färg som slutligen övergår i purpur.

pH 2,0–3,5 (3 % suspension)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15 % (105 °C, 4 timmar)

Sulfataska Högst 8 % i vattenfri substans

Ämnen olösliga i natriumhydroxid (1 M

lösning)

Högst 2 % i vattenfri substans

Formaldehyd Högst 50 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt Högst 5 000 kolonier/g

Jäst och mögel Högst 500 kolonier/g

Escherichia coli Ej påvisade i 5 g

Salmonella spp. Ej påvisade i 10 g

E 401 NATRIUMALGINAT

Svnonvmer

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Natriumsalt av alginsyra

Kemisk formel (C₆H₇NaO₆)_n

Molekylvikt 10 000–600 000 (typiskt medelvärde)

Innehåll 18–21 % koldioxid i vattenfri substans, vilket motsvarar 90,8–106,0 %

natriumalginat (beräknat på en ekvivalent vikt av 222)

Beskrivning Nästan luktfritt, vitt till gulaktigt pulver som är fibröst eller granulärt

Identifiering

Test för natrium Positivt test

Test för alginsyra Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15 % (105 °C, 4 timmar)

Ämnen olösliga i vatten Högst 2 % i vattenfri substans

Formaldehyd Högst 50 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt Högst 5 000 kolonier/g

Jäst och mögel Högst 500 kolonier/g

Escherichia coli Ej påvisade i 5 g

Salmonella spp. Ej påvisade i 10 g

E 402 KALIUMALGINAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Kaliumsalt av alginsyra

Kemisk formel $(C_6H_7KO_6)_n$

Molekylvikt 10 000–600 000 (typiskt medelvärde)

Innehåll 16,5–19,5 % koldioxid i vattenfri substans, vilket motsvarar

89,2–105,5 % kaliumalginat (beräknat på en ekvivalent vikt av 238)

Beskrivning Nästan luktfritt, vitt till gulaktigt pulver som är fibröst eller granulärt

Identifiering

Test för kalium Positivt test
Test för alginsyra Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15 % (105 °C, 4 timmar)

Ämnen olösliga i vatten Högst 2 % i vattenfri substans

Formaldehyd Högst 50 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt Högst 5 000 kolonier/g

Jäst och mögel Högst 500 kolonier/g

Escherichia coli Ej påvisade i 5 g

Salmonella spp. Ej påvisade i 10 g

E 403 AMMONIUMALGINAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Ammoniumsalt av alginsyra

Kemisk formel $(C_6H_{11}NO_6)_n$

Molekylvikt 10 000–600 000 (typiskt medelvärde)

Innehåll 18–21 % koldioxid i vattenfri substans, vilket motsvarar 88,7–103,6 %

ammoniumalginat (beräknat på en ekvivalent vikt av 217)

Beskrivning Vitt till gulaktigt pulver som är fibröst eller granulärt

Identifiering

Test för ammonium Positivt test

Test för alginsyra Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15 % (105 °C, 4 timmar)

Sulfataska Högst 7 % i torkad substans

Ämnen olösliga i vatten Högst 2 % i vattenfri substans

Formaldehyd Högst 50 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt Högst 5 000 kolonier/g

Jäst och mögel Högst 500 kolonier/g

Escherichia coli Ej påvisade i 5 g

Salmonella spp. Ej påvisade i 10 g

E 404 KALCIUMALGINAT

Synonymer Kalciumsalt av alginat

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Kalciumsalt av alginsyra

Kemisk formel $(C_6H_7Ca_{1/2}O_6)_n$

Molekylvikt 10 000–600 000 (typiskt medelvärde)

Innehåll 18–21 % koldioxid i vattenfri substans, vilket motsvarar 89,6–104,5 %

kalciumalginat (beräknat på en ekvivalent vikt av 219)

Beskrivning Nästan luktfritt, vitt till gulaktigt pulver som är fibröst eller granulärt

Identifiering

Test för kalcium Positivt test
Test för alginsyra Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15,0 % (105 °C, 4 timmar)

Formaldehyd Högst 50 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 5 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt Högst 5 000 kolonier/g

Jäst och mögel Högst 500 kolonier/g

Escherichia coli Ej påvisade i 5 g

Salmonella spp. Ej påvisade i 10 g

E 405 1,2-PROPYLENGLYKOLALGINAT

Synonymer Hydroxipropylalginat, 1,2-propandiolester av alginsyra, propan-1,2-diolalginat

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn 1,2-Propylenglykolalginat, vars sammansättning varierar beroende på

graden av förestring och procentandelen fria och neutraliserade kar-

boxylgrupper i molekylen

Kemisk formel $(C_9H_{14}O_7)_n$ (förestrad)

Molekylvikt 10 000–600 000 (typiskt medelvärde)

Innehåll 16–20 % koldioxid (CO₂) i vattenfri substans

Beskrivning Nästan luktfritt, vitt till gulbrunt pulver som är fibröst eller granulärt

Identifiering

Test för 1,2-propylenglykol

Positivt test (efter hydrolys)

Positivt test (efter hydrolys)

Test för alginsyra

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning

Högst 20 % (105 °C, 4 timmar)

1,2-Propylenglykol totalt

15-45 %

Fri 1,2-propylenglykol

Högst 15 %

Ämnen olösliga i vatten

Högst 2 % i vattenfri substans

Formaldehyd

Högst 50 mg/kg

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 5 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt

Högst 5 000 kolonier/g

Jäst och mögel

Högst 500 kolonier/g

Escherichia coli

Ej påvisade i 5 g

Salmonella spp.

Ej påvisade i 10 g

E 406 AGAR

Synonymer

Agar-agar, vegetabiliskt gelatin

Definition

Agar är en hydrofil, kolloidal polysackarid som huvudsakligen består av galaktosenheter med en regelbunden växling mellan de isomeriska L- och D-formerna. I sampolymeren är dessa hexoser omväxlande bundna med alfa-1,3- och beta-1,4-bindningar. På ungefär var tionde D-galaktopyranosenhet förestras en av hydroxylgrupperna med svavelsyra som neutraliseras av kalcium, magnesium, kalium eller natrium. Agar utvinns ur vissa havsalger från familjerna *Gelidiaceae* och *Gracilariaceae* i klassen *Rhodophyceae* (rödalger).

Einecs-nummer

232-658-1

Kemiskt namn

Kennski namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Tröskelvärdet för gelkoncentrationen bör inte överstiga 0,25 %.

Beskrivning

Agar är luktfri eller har en lätt, karakteristisk lukt. Omalen agar förekommer vanligen i knippen bestående av tunna, membranliknande, hopklumpade remsor eller i skurna, flingade eller granulerade former. Den kan vara ljust gulorange, gulgrå till svagt gul eller färglös. Ämnet är segt när det är fuktigt och sprött när det är torrt. Pulveriserad agar är vit till gulvit eller svagt gul. När man i ett mikroskop undersöker agar i vatten, framträder agarpulver som genomskinligare. I en kloralhydratlösning framträder agarpulver som genomskinligare än i vatten, mer eller mindre granulär, strimmig, vinkelformad, och ibland innehållande snäckskal från kiselalg. Gelstyrkan kan standardiseras genom tillsats av dextros och maltodextriner eller sackaros.

Identifiering

Löslighet Olösligt i kallt vatten. Lösligt i kokande vatten

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 22 % (105 °C, 5 timmar)

Aska Högst 6,5 % i vattenfri substans vid 550 °C

Aska olöslig i syra (olöslig i ca 3 N salt- Högst 0,5 % i vattenfri substans vid 550 °C

syra)

Ämnen olösliga i hett vatten (efter om-

rörning i 10 minuter)

efter om- Högst 1,0 %

Stärkelse Ej påvisbart med följande metod: Tillsätt några droppar jodlösning

till en 1:10 provlösning. Ingen blå färg bildas.

Gelatin och andra proteiner Lös ca 1 g agar i 100 ml kokande vatten och låt det svalna till ca

50 °C. Till 5 ml av denna tillsättes 5 ml av en trinitrofenollösning (1 g vattenfri trinitrofenol/100 ml hett vatten). Lösningen får inte

grumlas inom 10 minuter.

Vattenupptagning Lägg 5 g agar i ett 100 ml mätglas, fyll på med vatten till märk-

ningen, blanda och låt lösningen stå i 24 timmar vid ca 25 °C. Häll innehållet i mätglaset genom fuktad glasull och låt vattnet rinna ned i ett annat 100 ml mätglas. Högst 75 ml vatten får rinna igenom.

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt Högst 5 000 kolonier/g

Jäst och mögel Högst 300 kolonier/g

Escherichia coli Ej påvisade i 5 g

Salmonella spp. Ej påvisade i 5 g

E 407 KARRAGENAN

Synonymer Kommersiella produkter säljs under olika namn som:

Eucheuman (från Eucheuma spp.), furcellaran (från Furcellaria fas-

tigiata)

DefinitionKarragenan erhålls genom extraktion med vatten eller utspädd alkalisk vattenlösning ur alger av familjerna *Gigartinaceae*, *Solieriaceae*, *Hypneaceae* och *Furcellariaceae* i klassen *Rhodophyceae* (rödalger).

Karragenan består huvudsakligen av sulfatestrar av kalium, natrium, magnesium och kalcium från polysackariderna galaktos och 3,6-anhydrogalaktos. I sampolymeren har dessa hexoser omväxlande α -1,3-

och β -1,4-bindningar.

De vanligaste polysackariderna i karragenan benämns kappa, iota och lambda beroende på antalet upprepade sulfatenheter, dvs. 1,2,3-sulfat. Mellan kappa och iota finns sammanhängande övergångssammansättningar som skiljer sig i antalet sulfater per upprepad enhet mellan 1 och 2.

Under processen får inga andra organiska utfällningsmedel användas än metanol, etanol och propan-2-ol.

Benämningen karragenan får endast användas för den polymer som inte är hydrolyserad eller på annat sätt kemiskt nedbruten.

Formaldehyd får förekomma som en oavsiktlig förorening upp till högst 5 mg/kg.

Einecs-nummer 232-524-2

Kemiskt namn Polygalaktos sulfatester

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Gulaktigt till färglöst, grovt till fint pulver som är praktiskt taget

luktfritt

Identifiering

Test för galaktos Positivt test

Test för anhydrogalaktos Positivt test

Test för sulfat Positivt test

Löslighet Lösligt i hett vatten. Olösligt i alkohol vid 1,5 % utspädning

Renhetsgrad

Lösningsmedelsrester Högst 0,1 % metanol, etanol, propan-2-ol, var för sig eller i kom-

binatior

Viskositet Minst 5 mPa.s (1,5 % lösning vid 75 °C)

Viktförlust vid torkning Högst 12 % (105 °C, 4 timmar)

Sulfater 15–40 % i torkad substans (som SO₄)

Aska | 15–40 % i torkad substans vid 550 °C

Aska olöslig i syra Högst 1 % i torkad substans (olöslig i 10 % saltsyra)

Ämnen olösliga i syra Högst 2 % i torkad substans (olösliga i 1 % (volym/volym) svavel-

syra)

Karragenan med låg molekylvikt (fraktion med molekylvikt under 50 kDa)

- Högst 5 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 2 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt Högst 5 000 kolonier/g

Jäst och mögel Högst 300 kolonier/g

Escherichia coli Ej påvisade i 5 g

Salmonella spp. Ej påvisade i 10 g

E 407 a BEARBETAD EUCHEUMAALG

Synonymer PES (förkortning för "processed eucheuma seaweed" (bearbetad eucheumaalg)) Den PES som erhålls från *Euchema cottonii* benämns

generellt kappa-PES och den från *Euchema spinosum* iota-PES.

Definition Bearbetad eucheumaalg erhålls genom behandling i alkalisk

vattenlösning (KOH) vid hög temperatur av algarterna *Eucheuma cottonii* och *Eucheuma spinosum* av klassen *Rhodophyceae* (rödalg), och därefter tvättning i sötvatten för att avlägsna orenheter och torkning för att erhålla produkten. Den kan renas ytterligare genom tvättning med en alkohol. De tillåtna alkoholerna är begränsade till metanol, etanol eller propan-2-ol. Produkten består huvudsakligen av sulfatestrar av kalium, natrium, magnesium och kalcium från polysackariderna galaktos och 3,6-anhydrogalaktos. Upp till 15 % algcellulosa ingår också i produkten. Benämningen bearbetad eucheumaalg får endast användas för den polymer som inte är hydrolyserad eller på annat sätt kemiskt nedbruten. Formaldehyd får förekomma upp

till högst 5 mg/kg.

Beskrivning Brunt till gulaktigt, grovt till fint pulver som är praktiskt taget

luktfritt

Identifiering

Test för galaktos Positivt test

Test för anhydrogalaktos Positivt test

Test för sulfat Positivt test

Löslighet Bildar grumlig, viskös suspension i vatten. Olösligt i etanol (1,5 %

lösning)

Renhetsgrad

Lösningsmedelsrester Högst 0,1 % metanol, propan-2-ol, var för sig eller i kom-

bination

Viskositet Minst 5 mPa.s (1,5 % lösning vid 75 °C)

Viktförlust vid torkning Högst 12 % (105 °C, 4 timmar)

Sulfat 15-40 % i torkad substans (som SO₄)

Aska 15–40 % i torkad substans vid 550 °C

Aska olöslig i syra Högst 1 % i torkad substans (olöslig i 10 % saltsyra)

Ämnen olösliga i syra 8–15 % i torkad substans (olösliga i 1 % (volym/volym) svavelsyra)

Karragenan med låg molekylvikt (fraktion med molekylvikt under 50 kDa)

Högst 5 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 2 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt Högst 5 000 kolonier/g

Jäst och mögel Högst 300 kolonier/g

Escherichia coli Ej påvisade i 5 g

Salmonella spp. Ej påvisade i 10 g

E 410 FRUKTKÄRNMJÖL

Synonymer Carob, johannesbrödkärnmjöl

Definition Fruktkärnmjöl är den malda frövitan av frön från arter av johan-

nesbrödträdet, Ceratonia siliqua (L.) Taub. (familjen Leguminosae). Mjölet består huvudsakligen av hydrokolloidala polysackarider med hög molekylvikt, sammansatta av enheter av galaktopyranos och mannopyranos som är sammankopplade genom glykosidbindningar,

som kemiskt kan beskrivas som galaktomannan.

Einecs-nummer 232-541-5

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt 50 000–3 000 000

Innehåll Minst 75 % galaktomannan

Beskrivning Vitt till gulvitt, nästan luktfritt pulver

Identifiering

Test för galaktos Positivt test
Test för mannos Positivt test

Undersökning i mikroskop Lägg ett malet prov i en vattenlösning med 0,5 % jod och 1 %

kaliumjodid på ett objektglas och undersök provet i mikroskop. Fruktkärnmjöl innehåller utsträckta rörformade celler som är friliggande eller med endast ett litet mellanrum. Cellernas bruna innehåll är mer oregelbundet till formen än i guarkärnmjöl. Innehållet i guarkärnmjöl består av tätt sammanslutna grupper av runda till päron-

formade celler. Färgen är gul till brun.

Löslighet Lösligt i hett vatten, olösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15 % (105 °C, 5 timmar)

Aska Högst 1,2 % vid 800 °C

Protein Högst 7 % (N × 6,25)

Ämnen olösliga i syra Högst 4 %

Stärkelse Ej påvisbart med följande metod: Tillsätt några droppar jodlösning

till en 1:10 provlösning. Ingen blå färg bildas.

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

▼B

Kadmium Högst 1 mg/kg

Etanol och propan-2-ol Högst 1 %, var för sig eller i kombination

E 412 GUARKÄRNMJÖL

Synonymer Guargummi, guarmjöl

Definition

Guarkärnmjöl är den malda frövitan av frön från arter av guarträdet,

Cyamopsis tetragonolobus (L.) Taub. (familjen Leguminosae). Mjö-

let består huvudsakligen av hydrokolloidala polysackarider med hög molekylvikt, sammansatta av enheter av galaktopyranos och mannopyranos som är sammankopplade genom glykosidbindningar, som kemiskt kan beskrivas som galaktomannan. För justering av viskositeten får guarkärnmjölet vara partiellt hydrolyserat genom antingen värmebehandling eller genom mild oxidation med syra eller alkali.

Einecs-nummer 232-536-0

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt 50 000–8 000 000

Innehåll Minst 75 % galaktomannan

Beskrivning Vitt till gulvitt, nästan luktfritt pulver

Identifiering

Test för galaktos Positivt test
Test för mannos Positivt test

Löslighet Lösligt i kallt vatten

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15 % (105 °C, 5 timmar)

Aska Högst 5,5 % vid 800 °C

Ämnen olösliga i syra Högst 7 %

Protein Högst 10 % (N-faktor × 6,25)

Stärkelse Ej påvisbart med följande metod: Tillsätt några droppar jodlösning

till en 1:10 provlösning. Ingen blå färg bildas.

Organiska peroxider Högst 0,7 mekv aktivt syre/kg prov

Furfural Högst 1 mg/kg
Pentaklorfenol Högst 0,01 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg

E 413 DRAGANT

Synonymer Dragantgummi, tragakant

Dragant är ett torkat exsudat från stammarna och grenarna från arter av Astragalus gummifer Labillardiere och andra asiatiska arter av

av Astragatus gummyer Labiliardiere och andra astatiska arter av Astragatus (familjen Leguminosae). Dragant består huvudsakligen av polysackarider med hög molekylvikt ("galactoarabans" och sura polysackarider) som vid hydrolys bildar galakturonsyra, galaktos, arabinos, xylos och fukos. Även små mängder ramnos och glukos (från spår av stärkelse och/eller cellulosa) kan förekomma.

Einecs-nummer 232-252-5

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt Ca 800 000

Innehåll

Beskrivning Omalet dragant förekommer som utplattade, skivade, raka eller kur-

viga fragment eller som spiralvridna bitar som är 0,5–2,5 mm tjocka och upp till 3 cm långa. Färgen är vit till blekt gul, men vissa bitar kan ha en röd nyans. Bitarna är hornartade och smular sig lätt. Ämnet är luktfritt och lösningar har en fadd, unken smak. Pulveri-

serad dragant är vit till blekt gul eller rosabrun (ljusbrun).

Identifiering

Löslighet 1 g prov i 50 ml vatten sväller till en slät, fast, opalskimrande,

gummiartad lösning. Olösligt i etanol, sväller inte i 60 % (vikt/vo-

lym) etanollösning

Renhetsgrad

Test för karayagummi Negativt. Koka 1 g med 20 ml vatten tills en gummiartad lösning

bildas. Tillsätt 5 ml saltsyra och koka åter blandningen i 5 minuter.

Ingen bestående rosa eller röd färg bildas.

Viktförlust vid torkning Högst 16 % (105 °C, 5 timmar)

Aska totalt Högst 4 %

Aska olöslig i syra Högst 0,5 %

Ämnen olösliga i syra Högst 2 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Salmonella spp. Ej påvisade i 10 g

Escherichia coli Ej påvisade i 5 g

E 414 GUMMI ARABICUM

Synonymer Akaciagummi

DefinitionGummi arabicum är ett torkad exsudat från stammarna och grenarna från arter av *Acacia senegal* (L) Willdenow eller nära besläktade

arter av akacia (familjen *Leguminosae*). Det består främst av polysackarider med hög molekylvikt och deras kalcium-, magnesium-och kaliumsalter, som vid hydrolys bildar arabinos, galaktos, ramnos

och glukuronsyra.

Einecs-nummer 232-519-5

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt Ca 350 000

Innehåll

Beskrivning

Omalet gummi arabicum uppträder som vita eller gulvita sfäriska droppar av olika storlekar eller som kantiga bitar och är ibland uppblandat med mörkare bitar. Det förekommer även som vita eller gulvita flingor, granulat, pulver eller spraytorkat material.

Identifiering

Löslighet

1 g upplöst i 2 ml kallt vatten bildar en lättflytande lösning med sur reaktion på lackmus, olöslig i etanol.

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning

Högst $17\,\%$ för granulat ($105\,^{\circ}\text{C}$, 5 timmar) och högst $10\,\%$ för spraytorkat material ($105\,^{\circ}\text{C}$, 4 timmar)

Aska totalt Högst 4 %

Aska olöslig i syra Högst 0,5 %

Ämnen olösliga i syra Högst 1 %

Stärkelse eller dextrin Koka en 1:50 lösning av gummit och låt svalna. Tillsätt 1 droppe

jodlösning till 5 ml. Inga blå- eller rödaktiga färger bildas.

Tannin Tillsätt ca 0,1 ml järnkloridlösning (9 g FeCl₃ · 6H₂O späds med

vatten till 100 ml) till 10 ml av en 1:50 lösning. Ingen svartaktig

färgning eller fällning bildas.

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Hydrolysprodukter Mannos, xylos, och galakturonsyra förekommer ej (bestämt med

kromatografi)

Mikrobiologiska kriterier

Salmonella spp. Ej påvisade i 10 g

Escherichia coli Ej påvisade i 5 g

E 415 XANTANGUMMI

Synonymer

Definition

Xantangummi är ett polysackaridgummi med hög molekylvikt som framställs genom att ett kolhydrat fermenteras i ren kultur med arter av *Xanthomonas campestris*, varefter det renas genom extraktion med etanol eller propan-2-ol, samt torkas och mals. Det innehåller D-glukos och D-mannos som de dominerande hexosenheterna tillsammans med D-glukuronsyra och pyruvatsyra, och bereds som natrium-, kalium- eller kalciumsalt. Dess lösningar är neutrala.

Einecs-nummer 234-394-2

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt Ca 1 000 000

Innehåll 4,2–5 % CO₂ i torkad substans, vilket motsvarar 91–108 % xantan-

gummi

Beskrivning Gräddfärgat pulver

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten. Olösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15 % (105 °C, 2,5 timmar)

Aska totalt Högst 16 % i vattenfri substans vid 650 °C, efter torkning vid

105 °C i 4 timmar

Pyruvatsyra Minst 1,5 %

Kväve Högst 1,5 %

Etanol och propan-2-ol Högst 500 mg/kg, var för sig eller i kombination

Bly Högst 2 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt Högst 5 000 kolonier/g

Jäst och mögel Högst 300 kolonier/g

Escherichia coli Ej påvisade i 5 g

Salmonella spp. Ej påvisade i 10 g

Xantomonas campestris Levande celler ej påvisade i 1 g

E 416 KARAYAGUMMI

Synonymer Sterkuliagummi

DefinitionKarayagummi är ett torkat exsudat från stammar och grenar från

arter av *Sterculia urens* Roxburgh och andra arter av släktet *Sterculia* (familjen *Sterculiaceae*) eller av *Cochlospermum gossypium* A.P. De Candolle eller andra arter av släktet *Cochlospermum* (familjen *Bixaceae*). Karayagummi består huvudsakligen av acetylerade polysackarider med hög molekylvikt som vid hydrolys bildar galaktos, rompas och galakturopyure somt omå mänder alukuropyure.

ramnos och galakturonsyra samt små mängder glukuronsyra.

Einecs-nummer 232-539-4

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning

Karayagummi förekommer i form av droppar av varierande storlek och i brutna, oregelbundna bitar med karakteristiskt, halvkristallint

utseende. Det är blekgult till rosabrunt, halvt genomskinligt och hornartat. Pulveriserat karayagummi är blekgrått till rosabrunt. Gum-

mit har en utpräglad lukt av ättiksyra.

Identifiering

Löslighet Olösligt i etanol

Svällning i etanollösning Karayagummi sväller i 60 % etanol och skiljer sig därmed från andra

typer av gummi

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 20 % (105 °C, 5 timmar)

Aska totalt Högst 8 %

Aska olöslig i syra Högst 1 %

Ämnen olösliga i syra Högst 3 %

Flyktig syra Minst 10 % (som ättiksyra)

Stärkelse Ej påvisbart
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg Kadmium Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Salmonella spp. Ej påvisade i 10 g
Escherichia coli Ej påvisade i 5 g

E 417 TARAGUMMI

DefinitionTaragummi är den malda frövitan från frön av arter av *Caesalpinia spinosa* (familjen *Leguminosae*). Det består huvudsakligen av polysackarider med hög molekylvikt, främst galaktomannaner. Huvud-

beståndsdelen utgörs av en rak kedja av (1,4)- β -D-mannopyranosenheter som genom (1,6)-bindningar är kopplade till α -D-galaktopyranosenheter. Förhållandet mellan mannos och galaktos i taragummi är 3:1. (I fruktkärnmjöl är detta förhållande 4:1 och i guarkärnmjöl

2:1.)

Einecs-nummer 254-409-6

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Vitt till gulvitt, luktfritt pulver

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten, olösligt i etanol

Gelbildning När små mängder natriumborat tillsätts en vattenlösning av provet

bildas en gel.

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15 %

Aska Högst 1,5 %

Ämnen olösliga i syra Högst 2 %

Protein Högst 3,5 % (N-faktor × 5,7)

Stärkelse Ej påvisbart

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 418 GELLANGUMMI

Synonymer

Definition

Gellangummi är ett polysackaridgummi med hög molekylvikt som framställs genom att kolhydrater fermenteras i en ren kultur med arter av *Pseudomonas elodea*, varefter de renas genom extraktion med propan-2-ol eller etanol, samt torkas och mals. Denna polysackarid med hög molekylvikt består huvudsakligen av upprepade tetrasackaridenheter med en molekyl vardera av ramnos och glukuronsyra och två glukosmolekyler, och är substituerad med acylgrupper (glyceryl och acetyl) som de O-glykosidbundna estrarna. Glukuronsyra neutraliseras till en blandning av kalium-, natrium-, kalcium- och magnesiumsalt.

Einecs-nummer 275-117-5

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt Ca 500 000

Innehåll 3,3–6,8 % CO₂ i torkad substans

Beskrivning Ett benvitt pulver

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten, bildar en viskös lösning

Olösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15 % efter torkning (105 °C, 2,5 timmar)

Kväve Högst 3 %

Propan-2-ol Högst 750 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt Högst 10 000 kolonier/g

Jäst och mögel

Högst 400 kolonier/g

Escherichia coli

Ej påvisade i 5 g

Salmonella spp. Ej påvisade i 10 g

E 420 (i) SORBITOL

Synonymer D-glucitol, D-sorbitol

Definition Sorbitol erhålls genom hydrogenering av D-glukos. Det består hu-

vudsakligen av D-sorbitol. Beroende på D-glukoshalten består den del av produkten som inte är D-sorbitol av besläktade ämnen som

mannitol, iditol och maltitol.

Einecs-nummer 200-061-5

Kemiskt namn D-glucitol

Kemisk formel $C_6H_{14}O_6$

Molekylvikt 182,2

Innehåll Minst 97 % glycitol totalt och minst 91 % D-sorbitol som torrvikt

(glycitoler är föreningar med strukturformeln CH2OH-(CHOH)n-

CH₂OH där n är ett heltal)

Beskrivning Vitt, hygroskopiskt pulver, kristallint pulver, flingor eller granulat

Vattenlösningens utseende Klar

Identifiering

Löslighet Mycket lösligt i vatten, svagt lösligt i etanol

Smältintervall 88–102 °C

Sorbitolmonobensylidenderivat Tillsätt 7 ml metanol, 1 ml bensaldehyd och 1 ml saltsyra till 5 g

prov. Blanda och skaka i en mekanisk skakapparat tills kristaller bildas. Sugfiltrera och lös därefter kristallerna i 20 ml kokande vatten med 1 g natriumbikarbonat. Filtrera medan vätskan är varm. Kyl filtratet, sugfiltrera och skölj med 5 ml av en blandning av metanol och vatten (1:2) och låt lufttorka. De erhållna kristallerna smälter vid

173–179 °C.

▼M4

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 1,5 % (Karl Fischer-metoden)

Konduktivitet Högst 20 µS/cm (i en lösning med 20 % torrsubstans) vid 20 °C

Reducerande sockerarter Högst 0,3 % uttryckt som glukos (torrvikt)

Sockerarter totalt Högst 1 % uttryckt som glukos (torrvikt)

Nickel Högst 2 mg/kg (torrvikt)

Arsenik Högst 3 mg/kg (torrvikt)

Bly Högst 1 mg/kg (torrvikt)

▼<u>B</u>

E 420 (ii) SORBITOLSIRAP

Synonymer D-glucitolsirap

Definition Sorbitolsirap, som bildas genom hydrogenering av glukossirap, be-

står av D-sorbitol, D-mannitol och hydrogenerade sackarider.

Den del av produkten som inte är D-sorbitol består huvudsakligen av hydrogenerade oligosackarider som bildats genom hydrogenering av utgångsmaterialet glukossirap (i vilket fall sirapen är ickekristalliserande) eller mannitol. Mindre mängder av glycitoler med $n \leq 4$ kan förekomma (glycitoler är föreningar med strukturformeln CH₂OH-

 $(CHOH)_n$ - CH_2OH där n är ett heltal).

Einecs-nummer 270-337-8

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 69 % fasta ämnen totalt och minst 50 % D-sorbitol i vattenfri

substans

Beskrivning Klar och färglös vattenlösning

Identifiering

Löslighet Blandbart med vatten, glycerol och propan-1,2-diol

Sorbitolmonobensylidenderivat Tillsätt 7 ml metanol, 1 ml bensaldehyd och 1 ml saltsyra till 5 g

prov. Blanda och skaka i en mekanisk skakapparat tills kristaller bildas. Sugfiltrera och lös därefter kristallerna i 20 ml kokande vatten med 1 g natriumbikarbonat. Filtrera medan vätskan är varm. Kyl filtratet, sugfiltrera och skölj med 5 ml av en blandning av metanol och vatten (1:2) och låt lufttorka. De erhållna kristallerna smälter vid

173–179 °C.

▼<u>M4</u>

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 31 % (Karl Fischer-metoden)

Konduktivitet Högst 10 μS/cm (i produkten) vid 20 °C

Reducerande sockerarter Högst 0,3 % uttryckt som glukos (torrvikt)

Nickel Högst 2 mg/kg (torrvikt)

Arsenik Högst 3 mg/kg (torrvikt)

Bly Högst 1 mg/kg (torrvikt)

E 421 (i) MANNITOL FRAMSTÄLLD GENOM HYDROGENERING

▼B

I. MANNITOL

Synonymer D-mannitol

▼M4

Definition Framställd genom katalytisk hydrogenering av kolhydratlösningar

som innehåller glukos och/eller fruktos.

Produkten innehåller minst 96 % mannitol. Den del av produkten som inte är mannitol består huvudsakligen av sorbitol (högst 2 %), maltitol (högst 2 %) och isomalt (1,1-GPM (1-O-alfa-D-glukopyranosyl-D-mannitoldehydrat): högst 2 % och 1,6-GPS (6-O-alfa-D-glukopyranosyl-D-sorbitol): högst 2 %). Högst 0,1 % av varje ej speci-

ficerad förorening.

▼<u>B</u>

Einecs-nummer 200-711-8

Kemiskt namn D-Mannitol

Kemisk formel $C_6H_{14}O_6$

Molekylvikt 182,2

Innehåll 96,0–102 % D-mannitol i torkad substans

Beskrivning Vitt, luktfritt, kristallint pulver

Identifiering

Lösligt i vatten, mycket svagt lösligt i etanol, praktiskt taget olösligt

i eter

Smältintervall 164–169 °C

Infraröd absorptionsspektrometri Jämförelse med en referensstandard, t.ex. EP eller USP

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: + 23–25° (boratlösning)

▼B

pH 5-8 Tillsätt 0.5 ml mättad kaliumkloridlösning till 10 ml av en 10 %

(vikt/volym) provlösning och mät därefter pH.

▼<u>M4</u>

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 0,5 % (Karl Fischer-metoden)

Konduktivitet Högst 20 μS/cm (i en lösning med 20 % torrsubstans) vid 20 °C

Reducerande sockerarter Högst 0,3 % (uttryckt som glukos)

Sockerarter totalt Högst 1 % (uttryckt som glukos)

Nickel Högst 2 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

▼<u>B</u>

II. MANNITOL FRAMSTÄLLD GENOM FERMENTERING

Synonymer D-mannitol

Definition Framställt genom diskontinuerlig fermentering under aeroba förhål-

landen med en konventionell stam av jästsvampen Zygosaccharomyces rouxii. Den del av produkten som inte är mannitol består huvud-

sakligen av sorbitol, maltitol och isomalt.

Einecs-nummer 200-711-8

Kemiskt namn D-Mannitol

Kemisk formel $C_6H_{14}O_6$

Molekylvikt 182,2

Innehåll Minst 99 % i torkad substans

Beskrivning Vitt, luktfritt, kristallint pulver

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten, mycket svagt lösligt i etanol, praktiskt taget olösligt

i eter

Smältintervall 164–169 °C

Infraröd absorptionsspektrometri Jämförelse med en referensstandard, t.ex. EP eller USP

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: + 23–25° (boratlösning)

pH 5–8

Tillsätt 0,5 ml mättad kaliumkloridlösning till 10 ml av en 10 %

(vikt/volym) provlösning och mät därefter pH.

▼<u>M4</u>

Renhetsgrad

Arabitol Högst 0,3 %

Vatteninnehåll Högst 0,5 % (Karl Fischer-metoden)

Konduktivitet Högst 20 μS/cm (i en lösning med 20 % torrsubstans) vid 20 °C

Reducerande sockerarter Högst 0,3 % (uttryckt som glukos)

Sockerarter totalt Högst 1 % (uttryckt som glukos)

Bly Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Aeroba mesofila bakterier Högst 1 000 kolonier/g

Koliforma bakterier Ej påvisade i 10 g

Salmonella spp. Ej påvisade i 25 g

Escherichia coli Ej påvisade i 10 g

Staphylococcus aureus Ej påvisade i 10 g

Pseudomonas aeruginosa Ej påvisade i 10 g

Mögel Högst 100 kolonier/g

Jäst Högst 100 kolonier/g

▼ M41

E 422 GLYCEROL

Synonymer Glycerin

Definition Glycerol erhålls endast från vegetabiliska oljor och fetter, antingen

direkt eller från rå glycerol som erhålls som en biprodukt vid framställning av biodiesel och som genomgår reningsprocesser som omfattar destillation och andra rengöringssteg så att raffinerad glycerol

erhålls.

Einecs-nummer 200-289-5

Kemiskt namn 1,2,3-Propantriol, glycerol, trihydroxipropan

Kemisk formel $C_3H_8O_3$ Molekylvikt 92,10

Innehåll Minst 98 % glycerol i vattenfri substans

Beskrivning Klar, färglös, hygroskopisk, trögflytande vätska med endast en svagt

karakteristisk lukt som varken är frän eller obehaglig

Identifiering

Relativ densitet (25 °C/25 °C) Minst 1,257

Brytningsindex $[n]_D^{20}$: 1,471–1,474

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 5 % (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska Högst 0.01 % vid $800 \pm 25 \degree$ C

Butantrioler Högst 0,2 %

Akrolein Högst 3 mg/kg

TRIOCH HOSSE S HISTES

Fettsyror och estrar Högst 0,1 % beräknat som smörsyra

Klorerade föreningar Högst 30 mg/kg (som klor)

3-Monoklorpropan-1,2-diol (3-MCPD) Högst 0,1 mg/kg

Arsenik Högst 0,1 mg/kg

Bly Högst 0,1 mg/kg

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

Kadmium Högst 0,1 mg/kg

▼ M7

E 423 GUMMI ARABICUM MODIFIERAT MED OKTENYLBÄRN-STENSSYRA

Synonymer Väteoktenylbutandioat av gummi arabicum; väteoktenylsuccinat av

gummi arabicum; OSA-modifierat gummi arabicum; OSA-modifierat

akaciagummi

Definition Gummi arabicum modifierat med oktenylbärnstenssyra framställs ge-

nom förestring av gummi arabicum (Acacia seyal) eller gummi arabicum (Acacia senegal) i vattenlösning med högst 3 % oktenylbärn-

stenssyreanhydrid. Det sprejtorkas sedan.

Einecs-nr

Kemiskt namn

Kemisk formel

Vikt, medelmolekylvikt Fraktion i: 3,105 g/mol

Fraktion ii: 1,106 g/mol

Innehåll

Beskrivning Benvitt till ljusgult, lättrinnande pulver

Identifiering

Viskositet hos en 5 % lösning vid 25 °C | Högst 30 mPa.s.

Utfällningsreaktion Bildar flockig utfällning i bly-subacetatlösning (testlösning)

Löslighet Fritt lösligt i vatten, olösligt i etanol

pH för en 5 % vattenlösning 3,5–6,5

Renhetsgrad

Förlust vid torkning Högst 15 % (105 °C, 5 timmar)

Förestringsgrad Högst 0,6 %

Aska totalt Högst 10 % (530 °C)

Aska olöslig i syra Högst 0,5 %

Material olösligt i vatten Högst 1,0 %

Test för stärkelse eller dextrin Koka en vattenlösning i spädningsförhållandet 1:50 av provet, tillsätt

omkring 0,1 ml testlösning av jod. Ingen blåaktig eller rödaktig färg

får bildas.

Test för tanninhaltiga gummiarter Till 10 ml av en vattenlösning i spädningsförhållandet 1:50 av provet

tillsätts omkring 0,1 ml testlösning av järnklorid. Ingen svart färg-

förändring eller svart utfällning får bildas.

Resthalt av oktenylbärnstenssyra Högst 0,3 %

Bly Högst 2 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Salmonella sp. Ej påvisade i 25 g

Escherichia coli Ej påvisade i 1 g

E 425 (i) KONJAKGUMMI

Synonymer

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning

Identifiering

Löslighet

Gelbildning

Bildning av termostabil gel

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning

Stärkelse Protein

Viskositet

Ämnen lösliga i eter

Aska totalt

Arsenik

Bly

Mikrobiologiska kriterier

Salmonella spp. Escherichia coli

E 425 (ii) KONJAKGLUKOMANNAN

Synonymer

Definition

Konjakgummi är en vattenlöslig hydrokolloid som erhålls ur konjakmjöl genom vattenextraktion. Konjakmjöl är den orenade råvaran från roten av perennen Amorphophallus konjac. Konjakgummi består huvudsakligen av glukomannan, en vattenlöslig polysackarid med hög molekylvikt som består av enheter av D-mannos och D-glukos i molförhållandet 1,6:1,0, sammankopplade med β-(1,4)-glykosidbindningar. Kortare sidokedjor är fästa med β-(1,3)-glykosidbindningar och acetylgrupper uppträder slumpmässigt i ett förhållande på ca en grupp per 9-19 sockerenheter.

Huvudbeståndsdelen, glukomannan, har en genomsnittlig molekylvikt på 200 000-2 000 000

Minst 75 % kolhydrater

Vitt, gräddvitt eller ljusbrunt pulver

Dispergerbart i hett eller kallt vatten och bildar en mycket viskös lösning med pH 4,0-7,0

Tillsätt 5 ml 4 % natriumboratlösning till en 1 % provlösning i ett provrör, och skaka kraftigt. En gel bildas.

Bered en 2 % provlösning genom uppvärmning i kokande vattenbad i 30 minuter under ständig omrörning och sedan kylning till rumstemperatur. För varje gram av provet som används för att bereda 30 g av 2 % lösning, tillsätt 1 ml 10 % kaliumkarbonatlösning till det helt hydratiserade provet vid rumstemperatur. Värm blandningen i vattenbad till 85 °C, och håll blandningen vid denna temperatur i två timmar utan omrörning. Under dessa förhållanden bildas en termostabil gel.

Högst 12 % (105 °C, 5 timmar)

Högst 3 %

Högst 3 % (N-faktor × 5,7)

Minst 3 kgm⁻¹s⁻¹ vid 25 °C (1 % lösning)

Högst 0,1 %

Högst 5,0 % (800 °C, 3-4 timmar)

Högst 3 mg/kg

Högst 2 mg/kg

Ej påvisade i 12,5 g Ej påvisade i 5 g

Konjakglukomannan är en vattenlöslig hydrokolloid som erhålls ur

konjakmjöl genom extraktion med vattenhaltig etanol. Konjakmjöl är den orenade råvaran från knölarna av perennen Amorphophallus konjac. Den består huvudsakligen av glukomannan, en vattenlöslig polysackarid med hög molekylvikt som består av enheter av D-mannos och D-glukos i molförhållandet 1,6:1,0, sammankopplade med β-(1,4)-glykosidbindningar med en förgrening vid ungefär var 50:e eller 60:e enhet. Ungefär var 19:e sockerrest är acetylerad.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 95 % kostfiber totalt (torrvikt)

Beskrivning Vitt till svagt brunaktigt, finkornigt, friflytande och luktfritt pulver

Identifiering

Löslighet Dispergerbart i hett eller kallt vatten och bildar en mycket viskös

lösning med pH 5,0-7,0. Lösligheten ökar vid uppvärmning och vid

mekanisk omrörning.

500 000-2 000 000

Bildning av termostabil gel

Bered en 2 % provlösning genom uppvärmning i kokande vattenbad
i 30 minuter under ständig omrörning och sedan kylning till rums-

temperatur. För varje gram av provet som används för att bereda 30 g av 2 % lösning, tillsätt 1 ml 10 % kaliumkarbonatlösning till det helt hydratiserade provet vid rumstemperatur. Värm blandningen i vattenbad till 85 °C, och håll blandningen vid denna temperatur i två timmar utan omrörning. Under dessa förhållanden bildas en ter-

mostabil gel.

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 8 % (105 °C, 3 timmar)

Stärkelse Högst 1 %

Viskositet Minst 20 kgm⁻¹s⁻¹ vid 25 °C (1 % lösning)

Protein Högst 1,5 % (N × 5,7)

Bestäm kväve genom Kjeldahl-analys. Procentandelen kväve i provet

multiplicerat med 5,7 ger procentandelen protein i provet.

Ämnen lösliga i eter Högst 0,5 %

Sulfit Högst 4 mg/kg (som SO₂)

Klorid Högst 0,02 %

Ämnen lösliga i 50 % alkohol Högst 2,0 %

Aska totalt Högst 2,0 % (800 °C, 3–4 timmar)

Bly Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Salmonella spp. Ej påvisade i 12,5 g

Escherichia coli Ej påvisade i 5 g

E 426 SOJABÖNSHEMICELLULOSA

Synonymer

Definition

Sojabönshemicellulosa är en raffinerad vattenlöslig polysackarid som erhålls ur arter av sojabönsfiber genom extraktion med hett vatten. Inga andra organiska fällningsmedel än etanol får användas.

Einecs-nummer

Kemiskt namn Vattenlösliga polysackarider från sojaböna, vattenlöslig sojabönsfiber

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 74 % kolhydrater

Beskrivning

Friflytande, vitt eller gulvitt pulver

Identifiering

Löslighet

Lösligt i hett och kallt vatten utan gelbildning

pН

 5.5 ± 1.5 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning

Högst 7 % (105 °C, 4 timmar)

Protein

Högst 14 %

Viskositet

Högst 200 mPa.s (10 % lösning)

Aska totalt

Högst 9,5 % (600 °C, 4 timmar)

Arsenik

Högst 2 mg/kg

Etanol

Högst 2 %

Bly

Högst 5 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt

Högst 3 000 kolonier/g

Jäst och mögel

Högst 100 kolonier/g

Escherichia coli

Ej påvisade i 10 g

E 427 CASSIAGUMMI

Synonymer

Definition

Cassiagummi är den malda renade frövitan av frön från *Cassia tora* och *Cassia obtusifoli (Leguminosae*) som innehåller mindre än 0,05 % *Cassia occidentalis*. Det består huvudsakligen av polysackarider med hög molekylvikt, sammansatta huvudsakligen av en rak kedja av β -1,4-D-mannopyranosenheter som är kopplade till α -1,6-D-galaktopyranosenheter. Förhållandet mellan mannos och galaktos är ca 5:1.

Vid framställningen skalas och putsas fröna genom mekanisk och termisk behandling som följs av malning och kontroll av frövitan. Den malda frövitan renas ytterligare genom extraktion med propan-2-ol.

Innehåll

Minst 75 % galaktomannan

Beskrivning Identifiering Svagt gult till benvitt, luktfritt pulver

Läglighat

Löslighet

Olösligt i etanol. Dispergeras bra i kallt vatten och bildar en kolloidal lösning.

Gelbildning med borat

Till en vattendispersion av provet tillsätts tillräckligt med testlösning (TS) av natriumborat för att pH ska öka till över 9 och en gel bildas.

Gelbildning med xantangummi

Väg upp och blanda 1,5 g prov och 1,5 g xantangummi. Häll denna blandning under kraftig omrörning i en 400 ml bägare med 300 ml vatten (80 °C). Rör tills blandningen har löst sig och fortsätt att röra i ytterligare 30 minuter (bibehåll temperaturen över 60 °C under omrörningen). Sluta röra och låt blandningen svalna vid rumstemperatur i minst 2 timmar.

En fast, viskoelastisk gel bildas när temperaturen faller under 40 $^{\circ}$ C, men ingen sådan gel bildas i en kontrollösning med enbart 1 $^{\circ}$ C cassiagummi eller xantangummi som beretts på liknande sätt.

Mindre än 500 mPa.s (25 °C, 2 timmar, 1 % lösning) motsvarande en genomsnittlig molekylvikt på 200 000–300 000 Da

Renhetsgrad

Viskositet

Ämnen olösliga i syra Högst 2,0 %

pH 5,5–8 (1 % vattenlösning)

RåfettHögst 1 %ProteinHögst 7 %Aska totaltHögst 1,2 %

Viktförlust vid torkning

Antrakinoner totalt

Lösningsmedelsrester

Högst 12 % (105 °C, 5 timmar)

Högst 0,5 mg/kg (detektionsgräns)

Högst 750 mg/kg propan-2-ol

Bly Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt Högst 5 000 kolonibildande enheter/g Jäst och mögel Högst 100 kolonibildande enheter/g

Salmonella spp. Ej påvisade i 25 g
Escherichia coli Ej påvisade i 1 g

E 431 POLYOXIETYLEN(40)STEARAT

Synonymer Polyoxyl(40)stearat, polyoxietylen(40)monostearat

Definition En blandning av mono- och diestrar av ätlig kommersiell stearinsyra

och blandade polyoxietylendioler (med en polymerlängd på ca 40

oxietylenenheter) tillsammans med fri polyol

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 97,5 % i vattenfri substans

Beskrivning Gräddfärgade flingor eller vaxliknande fast ämne vid 25 °C med

svag lukt

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten, etanol, metanol och etylacetat. Olösligt i mineralolja

Stelningsintervall 39–44 °C

Infrarött absorptionsspektrum Karakteristiskt för en partiell fettsyraester av en polyoxietylerad po-

lyol

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)

Syratal Högst 1
Förtvålningstal 25–35
Hydroxyltal 27–40

1,4-Dioxan Högst 5 mg/kg

▼ M37

▼B

Etylenglykoler (mono- och di-)

Arsenik

Högst 0,25 %

Högst 3 mg/kg

Högst 2 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

E 432 POLYOXIETYLENSORBITANMONOLAURAT (POLYSORBAT 20)

Synonymer Polysorbat 20, polyoxietylen(20)sorbitanmonolaurat

Definition

En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess mono- och dianhydrider och ätlig kommersiell laurinsyra, vilken kondenserats

med ca 20 mol etylenoxid per mol sorbitol och dess anhydrider

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 70 % oxietylengrupper, vilket motsvarar minst 97,3 % poly-

oxietylen(20)sorbitanmonolaurat i vattenfri substans

Beskrivning Citrongul till bärnstensfärgad, oljig vätska vid 25 °C med svag,

karakteristisk lukt

Identifiering

Lösligt i vatten, etanol, metanol, etylacetat och dioxan. Olösligt i

mineralolja och petroleumeter

Infrarött absorptionsspektrum Karakteristiskt för en partiell fettsyraester av en polyoxietylerad po-

lyol

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)

Syratal Högst 2
Förtvålningstal 40–50
Hydroxyltal 96–108

1,4-Dioxan Högst 5 mg/kg

▼ M37

▼<u>B</u>

Etylenglykoler (mono- och di-)

Arsenik

Högst 0,25 %

Högst 3 mg/kg

Högst 2 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

E 433 POLYOXIETYLENSORBITANMONOOLEAT (POLYSORBAT 80)

Synonymer Polysorbat 80, polyoxietylen(20)sorbitanmonooleat

Definition

En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess mono- och dianhydrider och ätlig kommersiell oljesyra, vilken kondenserats med ca 20 mol etylenoxid per mol sorbitol och dess anhydrider

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Minst 65 % oxietylengrupper, vilket motsvarar minst 96,5 % poly-

oxietylen(20)sorbitanmonooleat i vattenfri substans

Beskrivning Citrongul till bärnstensfärgad, oljig vätska vid 25 °C med svag,

karakteristisk lukt

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten, etanol, metanol, etylacetat och toluen. Olösligt i

mineralolja och petroleumeter

Infrarött absorptionsspektrum Karakteristiskt för en partiell fettsyraester av en polyoxietylerad po-

lyol

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)

Syratal Högst 2
Förtvålningstal 45–55
Hydroxyltal 65–80

1,4-Dioxan Högst 5 mg/kg

▼M37

▼<u>B</u>

Etylenglykoler (mono- och di-) Högst 0,25 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 434 POLYOXIETYLENSORBITANMONOPALMITAT (POLYSORBAT 40)

Synonymer Polysorbat 40, polyoxietylen(20)sorbitanmonopalmitat

Definition En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess mono- och

dianhydrider och ätlig kommersiell palmitinsyra, vilken kondenserats med ca 20 mol etylenoxid per mol sorbitol och dess anhydrider

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 66 % oxietylengrupper, vilket motsvarar minst 97 % polyoxie-

tylen(20)sorbitanmonopalmitat i vattenfri substans

Beskrivning Citrongul till orangefärgad, oljig vätska eller halvgel vid 25 °C med

svag, karakteristisk lukt

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten, etanol, metanol, etylacetat och aceton. Olösligt i

mineralolja

Infrarött absorptionsspektrum Karakteristiskt för en partiell fettsyraester av en polyoxietylerad po-

lyol

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)

Syratal Högst 2
Förtvålningstal 41–52
Hydroxyltal 90–107

1,4-Dioxan Högst 5 mg/kg

▼ M37

▼B

Etylenglykoler (mono- och di-) Högst 0,25 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 435 POLYOXIETYLENSORBITANMONOSTEARAT (POLYSORBAT 60)

Synonymer Polysorbat 60, polyoxietylen(20)sorbitanmonostearat

Definition En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess mono- och

dianhydrider och ätlig kommersiell stearinsyra, vilken kondenserats med ca 20 mol etylenoxid per mol sorbitol och dess anhydrider

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 65 % oxietylengrupper, vilket motsvarar minst 97 % polyoxie-

tylen(20)sorbitanmonostearat i vattenfri substans

Beskrivning Citrongul till orangefärgad, oljig vätska eller halvgel vid 25 °C med

svag, karakteristisk lukt

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten, etylacetat och toluen. Olösligt i mineralolja och

vegetabiliska oljor

Infrarött absorptionsspektrum Karakteristiskt för en partiell fettsyraester av en polyoxietylerad po-

lyol

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)

Syratal Högst 2
Förtvålningstal 45–55

Hydroxyltal 81–96

1,4-Dioxan Högst 5 mg/kg

▼ M37

Etylenglykoler (mono- och di-)

Arsenik

Högst 0,25 %

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

E 436 POLYOXIETYLENSORBITANTRISTEARAT (POLYSORBAT 65)

Synonymer Polysorbat 65, polyoxietylen(20)sorbitantristearat

Definition

En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess mono- och dianhydrider och ätlig kommersiell stearinsyra, vilken kondenserats

med ca 20 mol etylenoxid per mol sorbitol och dess anhydrider

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 46 % oxietylengrupper, vilket motsvarar minst 96 % polyoxie-

tylen(20)sorbitantristearat i vattenfri substans

Beskrivning Brunt, vaxliknande fast ämne vid 25 °C med svag, karakteristisk

lukt

Identifiering

Löslighet Dispergerbart i vatten. Lösligt i mineralolja, vegetabiliska oljor, pe-

troleumeter, aceton, eter, dioxan, etanol och metanol

Stelningsintervall 29–33 °C

Infrarött absorptionsspektrum Karakteristiskt för en partiell fettsyraester av en polyoxietylerad po-

lyol

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)

Syratal Högst 2
Förtvålningstal 88–98

Hydroxyltal 40–60

1,4-Dioxan Högst 5 mg/kg

▼<u>M37</u>

▼B

Etylenglykoler (mono- och di-) Högst 0,25 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 440 (i) PEKTIN

Synonymer

Definition

Pektin består huvudsakligen av partiella metylestrar av polygalakturonsyra och deras ammonium-, natrium-, kalium- och kalciumsalter. Det erhålls genom extraktion i vattenlösning av lämpligt ätligt växtmaterial, vanligen citrusfrukter eller äpplen. Inget annat organiskt fällningsmedel än metanol, etanol och propan-2-ol får användas.

Einecs-nummer 232-553-0

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 65 % galakturonsyra i ask- och vattenfri substans efter tvätt

med syra och alkohol

Beskrivning Vitt, ljusgult, ljusgrått eller ljusbrunt pulver

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten, bildar en kolloidal, opalskimrande lösning. Olösligt i

etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 12 % (105 °C, 2 timmar)

Aska olöslig i syra Högst 1 % (olöslig i ca 3 N saltsyra)

Svaveldioxid Högst 50 mg/kg i vattenfri substans

Kväveinnehåll Högst 1,0 % efter tvätt med syra och etanol

Olösliga ämnen totalt Högst 3 %

Lösningsmedelsrester Högst 1 % fri metanol, etanol och propan-2-ol, var för sig eller i

kombination, i substans fri från flyktiga ämnen

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 440 (ii) AMIDERAT PEKTIN

Synonymer

Definition

Amiderat pektin består huvudsakligen av partiella metylestrar och amider av polygalakturonsyra och deras ammonium-, natrium-, kalium- och kalciumsalter. Det erhålls genom extraktion i vattenlösning av lämpligt ätligt växtmaterial, vanligen citrusfrukter eller äpplen, och genom behandling med ammoniak under alkaliska förhållanden. Inget annat organiskt fällningsmedel än metanol, etanol och propan-2-ol får användas.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 65 % galakturonsyra i ask- och vattenfri substans efter tvätt

med syra och alkohol

Beskrivning Vitt, ljusgult, ljust gråaktigt eller ljust brunaktigt pulver

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten och bildar en kolloidal, opalskimrande lösning. Olös-

ligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 12 % (105 °C, 2 timmar)

Aska olöslig i syra Högst 1 % (olöslig i ca 3 N saltsyra)

Grad av amidering Högst 25 % av karboxylgrupper totalt

Svaveldioxidrester Högst 50 mg/kg i vattenfri substans

Kväveinnehåll Högst 2,5 % efter tvätt med syra och etanol

Olösliga ämnen totalt Högst 3 %

Lösningsmedelsrester Högst 1 % metanol, etanol och propan-2-ol, var för sig eller i kom-

bination, i substans fri från flyktiga ämnen

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 442 AMMONIUMFOSFATIDER

Synonymer Ammoniumsalter av fosfatinsyra, blandade ammoniumsalter av fos-

forylerade glycerider

Definition

En blandning av ammoniumföreningar av fosfatinsyra från ätliga fetter och oljor. En, två eller tre glyceridenheter kan vara bundna

till fosfor. Dessutom kan två fosforestrar vara sammankopplade som

fosfatidylfosfatider.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll 3–3,4 % (vikt/vikt) fosfor och 1,2–1,5 % ammonium (beräknat som N)

▼<u>M3</u>

Beskrivning Fet, halvfast till oljig vätska

▼<u>B</u>

Identifiering

Lösligt i fetter. Olösligt i vatten. Delvis lösligt i etanol och aceton

Test för glycerol Positivt test
Test för fettsyror Positivt test

Test för fosfat Positivt test

Renhetsgrad

Ämnen olösliga i petroleumeterHögst 2,5 %ArsenikHögst 3 mg/kgBlyHögst 2 mg/kgKvicksilverHögst 1 mg/kgKadmiumHögst 1 mg/kg

E 444 SACKAROSACETATISOBUTYRAT

Synonymer SAIB

Definition Sackarosacetatisobutyrat är en blandning av de reaktionsprodukter

som bildas vid förestring av sackaros (avsedd för livsmedelsbruk) med ättiksyraanhydrid och isobutyratanhydrid, följt av destillation. Blandningen innehåller alla möjliga kombinationer av estrar och

molförhållandet mellan acetat och butyrat är ca 2:6.

Einecs-nummer 204-771-6

Kemiskt namn Sackarosdiacetathexaisobutyrat

Kemisk formel $C_{40}H_{62}O_{19}$

Molekylvikt Ca 832–856, C₄₀H₆₂O₁₉: 846,9

Innehåll $98.8-101.9 \% C_{40}H_{62}O_{19}$

Blek, halmfärgad vätska, klar och fri från sediment och med mild

lukt

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten. Lösligt i de flesta organiska lösningsmedel

Brytningsindex $[n]_D^{40}$: 1,4492–1,4504 Relativ densitet $[d]_D^{25}$: 1,141–1,151

Renhetsgrad

Definition

Triacetin Högst 0,1 %

Syratal Högst 0,2

Förtvålningstal 524–540

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg

E 445 GLYCEROLESTRAR AV TRÄHARTSER

Synonymer Estergummi

trähartser. Trähartser erhålls genom extraktion med lösningsmedel ur gamla tallstubbar och extraktet renas därefter genom vätske/vätske-extraktion. Dessa specifikationer gäller inte för ämnen som erhålls från kolofonium, för exudat ur levande tallar eller för ämnen som erhålls från tallbarts en hinsadult vid forentällning av læreftrennere.

erhålls från tallharts, en biprodukt vid framställning av kraftpappersmassa. Slutprodukten består av ca 90 % hartssyror och 10 % neutrala substanser (icke sura föreningar). Hartssyrafraktionen är en

En komplex blandning av tri- och diglycerolestrar av hartssyror från

komplex blandning av isomera diterpenmonokarboxylsyror med den empiriska molekylformeln $C_{20}H_{30}O_2$, huvudsakligen abietinsyra. Substansen renas genom ångseparation eller genom motströms ångdestillation.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Hårt, gult till ljust bärnstensfärgat fast ämne

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten, lösligt i aceton

Infrarött absorptionsspektrum Karakteristiskt för denna förening

Renhetsgrad

 $\rm [d]^{20}_{25}\!\!:$ Minst 0,935 i en 50 % D-limonenlösning (97 %, kokpunkt 175,5–176 °C, $\rm [d]^{20}_{4}\!\!:$ 0,84) Relativ densitet

Mjukningsintervall (ring- och kulmeto-

den)

82-90 °C

3_9 Syratal

Hydroxyltal 15-45

Högst 3 mg/kg Arsenik

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Test för frånvaro av tallharts (svaveltest) När svavelhaltiga organiska föreningar upphettas i närvaro av natri-

umformiat omvandlas svavlet till vätesulfid, som lätt kan detekteras genom användning av blyacetatpapper. Ett positivt test visar att tall-

harts använts i stället för träharts.

E 450 (i) DINATRIUMDIFOSFAT

Synonymer Dinatriumdivätedifosfat, dinatriumdivätepyrofosfat, natriumpyrofos-

fatsyra, dinatriumpyrofosfat

Definition

231-835-0 Einecs-nummer

Kemiskt namn Dinatriumdivätedifosfat

Kemisk formel $Na_2H_2P_2O_7$

Molekylvikt 221,94

Innehåll Minst 95 % dinatriumdifosfat

63,0-64,5 % P₂O₅

Beskrivning Vitt pulver eller korn

Identifiering

Test för natrium Positivt test
Test för fosfat Positivt test

pH 3,7–5,0 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Löslighet

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (105 °C, 4 timmar)

Lösligt i vatten

Ämnen olösliga i vatten Högst 1 %

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Aluminium Högst 200 mg/kg

E 450 (ii) TRINATRIUMDIFOSFAT

Synonymer Trinatriumpyrofosfat, trinatriumvätedifosfat, trinatriumvätepyrofosfat

Definition

Einecs-nummer 238-735-6

Kemiskt namn

Kemisk formel Monohydrat: Na₃HP₂O₇ · H₂O

Vattenfritt: Na₃HP₂O₇

Molekylvikt Monohydrat: 261,95

Vattenfritt: 243,93

Innehåll Minst 95 % i torkad substans

57-59 % P₂O₅

Beskrivning Vitt pulver eller korn, förekommer vattenfritt eller som monohydrat

Identifiering

Test för natrium
Positivt test

Test för fosfat
Positivt test

Löslighet
Lösligt i vatten

pH 6,7–7,5 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Högst 4,5 % i vattenfri substans (450–550 °C)

Högst 11,5 % i monohydrat

Viktförlust vid torkning Vattenfritt: Högst 0,5 % (105 °C, 4 timmar)

Monohydrat: Högst 1,0 % (105 °C, 4 timmar)

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 %

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 450 (iii) TETRANATRIUMDIFOSFAT

Synonymer Tetranatriumpyrofosfat, tetranatriumfosfat

Definition

Einecs-nummer 231-767-1

Dekahydrat: Na₄P₂O₇ · 10H₂O

Molekylvikt Vattenfritt: 265,94

Dekahydrat: 446,09

Innehåll Minst 95 % Na₄P₂O₇ i glödgad substans

52,5-54,0 % P₂O₅

Beskrivning Färglösa eller vita kristaller eller ett vitt kristallint eller granulärt

pulver. Dekahydratet vittrar något i torr luft

Identifiering

Test för natrium Positivt test
Test för fosfat Positivt test

Löslighet Lösligt i vatten. Olösligt i etanol

pH 9,8–10,8 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Högst 0,5 % för vattenfritt salt, 38–42 % för dekahydratformen

(105 °C, 4 timmar och därefter 550 °C, 30 minuter)

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 %

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 450 (v) TETRAKALIUMDIFOSFAT

Synonymer Tetrakaliumpyrofosfat

Definition

Einecs-nummer 230-785-7

Kemiskt namn Tetrakaliumdifosfat

Kemisk formel K₄P₂O₇

Molekylvikt 330,34 (vattenfritt)

Innehåll Minst 95 % (800 °C, 0,5 timme)

 $42,0-43,7 \% P_2O_5$ i vattenfri substans

Beskrivning Färglösa kristaller eller vitt, mycket hygroskopiskt pulver

Identifiering

Test för kalium Positivt test
Test för fosfat Positivt test

Löslighet Lösligt i vatten, olösligt i etanol

pH 10,0–10,8 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Högst 2 % (105 °C, 4 timmar och därefter 550 °C, 30 minuter)

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,2 %

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 450 (vi) DIKALCIUMDIFOSFAT

Synonymer Kalciumpyrofosfat

Definition

Einecs-nummer 232-221-5

Kemiskt namn Dikalciumdifosfat

Dikal cium pyrofos fat

Kemisk formel $Ca_2P_2O_7$ Molekylvikt 254,12

Innehåll Minst 96 %

 $55\text{--}56~\%~P_2O_5$

Beskrivning Fint, vitt, luktfritt pulver

Identifiering

Test för kalcium Positivt test
Test för fosfat Positivt test

Löslighet Olösligt i vatten. Lösligt i utspädd saltsyra och salpetersyra

pH 5,5–7,0 (10 % suspension i vatten)

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Högst 1,5 % (800 °C \pm 25 °C, 30 minuter)

Fluorid Högst 50 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 450 (vii) KALCIUMDIVÄTEDIFOSFAT

Synonymer Kalciumpyrofosfatsyra, kalciumdivätepyrofosfat

Definition

Einecs-nummer 238-933-2

Kemiskt namn Kalciumdivätedifosfat

Kemisk formel CaH₂P₂O₇

Molekylvikt 215,97

Innehåll Minst 90 % i vattenfri substans

61-66 % P₂O₅

Beskrivning Vita kristaller eller pulver

Identifiering

Test för kalcium

Positivt test

Test för fosfat

Positivt test

Renhetsgrad

Ämnen olösliga i syra Högst 0,4 %

Fluorid Högst 30 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Aluminium Högst 800 mg/kg. Detta gäller till och med den 31 mars 2015.

Högst 200 mg/kg. Detta gäller från och med den 1 april 2015.

▼ M10

E 450 (ix) MAGNESIUMDIVÄTEDIFOSFAT

Synonymer Magnesiumpyrofosfatsyra, magnesiumdivätepyrofosfat, magnesium-

difosfat, magnesiumpyrofosfat

Definition

Magnesiumdivätedifosfat är det sura magnesiumsaltet av difosforsyra. Ämnet framställs genom att en vattendispersion av magnesiumhydroxid långsamt tillsätts till fosforsyra tills molförhållandet

umhydroxid långsamt tillsätts till fosforsyra tills molförhållandet mellan Mg och P är ca 1:2. Temperaturen hålls under 60 °C under reaktion. Ca 0,1 % väteperoxid tillsätts till reaktionsblandningen, och

sedan upphettas uppslamningen och mals.

▼<u>M10</u>

Einecs-nummer 244-016-8

Kemiskt namn Magnesiumdivätedifosfat

Kemisk formel MgH₂P₂O₇

Molekylvikt 200,25

Innehåll 68,0–70,5 % P₂O₅, uttryckt som P₂O₅

18,0-20,5 % MgO, uttryckt som MgO

Beskrivning Vita kristaller eller pulver

Identifiering

Löslighet Svagt lösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol

Partikelstorlek Den genomsnittliga partikelstorleken varierar mellan 10 och 50 µm

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Högst 12 % (800 °C, 0,5 timmar)

Fluorid Högst 20 mg/kg (uttryckt som fluor)

Aluminium Högst 50 mg/kg

Arsenik Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

▼B

E 451 (i) PENTANATRIUMTRIFOSFAT

Synonymer Pentanatriumtripolyfosfat, natriumtripolyfosfat

Definition

Einecs-nummer 231-838-7

Kemiskt namn Pentanatriumtrifosfat

Kemisk formel $Na_5O_{10}P_3 \cdot nH_2O$ (n = 0 eller 6)

Molekylvikt 367,86

Innehåll Minst 85,0 % (vattenfritt) eller 65,0 % (hexahydrat)

56-59 % P₂O₅ (vattenfritt) eller 43-45 % P₂O₅ (hexahydrat)

Beskrivning Vitt, svagt hygroskopiskt granulat eller pulver

Identifiering

Löslighet Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol

Test för natrium Positivt test
Test för fosfat Positivt test

pH 9,1–10,2 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Vattenfritt: Högst 0,7 % (105 °C, 1 timme)

Hexahydrat: Högst 23,5 % (60 °C, 1 timme och därefter 105 °C,

4 timmar)

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,1 % Högre polyfosfater Högst 1 %

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 451 (ii) PENTAKALIUMTRIFOSFAT

Synonymer Pentakaliumtripolyfosfat, kaliumtripolyfosfat

Definition

Einecs-nummer 237-574-9

Kemiskt namn Pentakaliumtrifosfat, pentakaliumtripolyfosfat

Kemisk formel $K_5O_{10}P_3$ Molekylvikt 448,42

Innehåll Minst 85 % i vattenfri substans

46,5–48 % P₂O₅

Beskrivning Vitt, mycket hygroskopiskt pulver eller granulat

Identifiering

Löslighet Mycket lösligt i vatten

Test för kalium Positivt test
Test för fosfat Positivt test

pH 9,2–10,5 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Högst 0,4 % (105 °C, 4 timmar och därefter 550 °C, 30 minuter)

Ämnen olösliga i vatten Högst 2 %

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 452 (i) NATRIUMPOLYFOSFAT

I. LÖSLIGT POLYFOSFAT

Synonymer

Natriumhexametafosfat, natriumtetrapolyfosfat, Grahams salt, glasartat natriumpolyfosfat, natriumpolymetafosfat, natriummetafosfat

Definition

Lösliga natriumpolyfosfater erhålls genom sammansmältning och påföljande nedkylning av natriumortofosfater. Dessa föreningar utgör en klass amorfa, vattenlösliga polyfosfater bestående av raka kedjor av metafosfatenheter, $(\text{NaPO}_3)_x$ där $x \geq 2$, vilka avslutas med $\text{Na}_2\text{PO}_4\text{-grupper}$. Natriumpolyfosfaterna identifieras vanligen utifrån förhållandet mellan Na_2O och P_2O_5 eller utifrån halten P_2O_5 . $\text{Na}_2\text{O}/\text{P}_2\text{O}_5\text{-förhållandet}$ varierar från ca 1,3 för natriumtetrapolyfosfat, där x= ca 4, till ca 1,1 för Grahams salt (vanligen kallat natriumhexametafosfat), där x= 13–18, och till ca 1,0 för natriumpolyfosfater med högre molekylvikt, där x= 20–100 eller mer. Lösningar av dessa föreningar har ett pH på 3,0-9,0.

Einecs-nummer

272-808-3

Kemiskt namn

Natriumpolyfosfat

Kemisk formel

Heterogena blandningar av natriumsalter av raka kondenserade polyfosforsyror med den allmänna formeln $H_{(n+2)}P_nO_{(3n+1)}$ där n är minst 2

minst 2 $(102)_n$

Molekylvikt

60-71 % P₂O₅ i glödgad substans

Innehåll

Beskrivning

Färglösa eller vita, genomskinliga plättar, granulat eller pulver

Identifiering

Löslighet

Mycket lösligt i vatten

Test för natrium

Positivt test
Positivt test

Test för fosfat

pН

3,0–9,0 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning

Högst 1 %

Ämnen olösliga i vatten

Högst 0,1 %

Fluorid

Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

Bly

Högst 1 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

II. OLÖSLIGT POLYFOSFAT

Synonymer

Olösligt natriummetafosfat, Maddrells salt, olösligt natriumpolyfosfat, IMP

Definition

Olösligt natriummetafosfat är ett natriumpolyfosfat med hög molekylvikt bestående av två långa spiralformade metafosfatkedjor (NaPO $_3$) $_x$ som löper i motsatt riktning runt en gemensam axel. Na $_2$ O/P $_2$ O $_5$ -förhållandet är ca 1,0. En suspension i vatten i förhållandet 1:3 har ett pH på ca 6,5.

Einecs-nummer

272-808-3

Kemiskt namn Natriumpolyfosfat

Kemisk formel Heterogena blandningar av natriumsalter av raka kondenserade po-

lyfosforsyror med den allmänna formeln $H_{(n+2)}P_nO_{(3n+1)}$ där n är

minst 2

Molekylvikt (102)_n

Innehåll 68,7–70,0 % P₂O₅

Beskrivning Vitt, kristallint pulver

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten, lösligt i mineralsyror och kalium- och ammoni-

umkloridlösningar (men inte natriumkloridlösningar)

Test för natrium Positivt test

Test för fosfat Positivt test

pH Ca 6,5 (1:3 suspension i vatten)

Renhetsgrad

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 452 (ii) KALIUMPOLYFOSFAT

Synonymer Kaliummetafosfat, kaliumpolymetafosfat, Kurrols salt

Definition

Einecs-nummer 232-212-6

Kemiskt namn Kaliumpolyfosfat

Kemisk formel (KPO₃)_n

Heterogena blandningar av kaliumsalter av raka kondenserade polyfosforsyror med den allmänna formeln $H_{(n+2)}P_nO_{(3n+1)}$ där n är

minst 2

Molekylvikt (118)_n

Innehåll 53,5–61,5 % P₂O₅ i glödgad substans

Beskrivning Fint, vitt pulver eller kristaller eller färglösa, glasartade plättar

Identifiering

Löslighet 1 g löser sig i 100 ml natriumacetatlösning (1:25)

Test för kalium Positivt test
Test för fosfat Positivt test

pH Högst 7,8 (1 % suspension)

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Högst 2 % (105 °C, 4 timmar och därefter 550 °C, 30 minuter)

Cykliskt fosfat Högst 8 % beräknat på P₂O₅-halt

Fluorid Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 452 (iii) NATRIUMKALCIUMPOLYFOSFAT

Synonymer Glasartat natriumkalciumpolyfosfat

Definition

Einecs-nummer 233-782-9

Kemiskt namn Natriumkalciumpolyfosfat

Kemisk formel (NaPO₃)_nCaO där n vanligen är 5

Molekylvikt

Innehåll 61–69 % P₂O₅ i glödgad substans

Beskrivning Vita, glasartade kristaller och kulor

Identifiering

pH Ca 5–7 (1 % (vikt/vikt) uppslamning)

CaO-halt 7–15 % (vikt/vikt)

Renhetsgrad

Fluorid Högst 10 mg/kg
Arsenik Högst 1 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 452 (iv) KALCIUMPOLYFOSFAT

Synonymer Kalciummetafosfat, kalciumpolymetafosfat

Definition

Einecs-nummer 236-769-6

Kemiskt namn Kalciumpolyfosfat

Kemisk formel (CaP₂O₆)_n

Heterogena blandningar av kalciumsalter av kondenserade polyfosforsyror med den allmänna formeln $H_{(n+2)}P_nO_{(n+1)}$ där n är minst 2

Molekylvikt (198)_n

Innehåll 71–73 % P₂O₅ i glödgad substans

Beskrivning Luktfria, färglösa kristaller eller vitt pulver

Identifiering

Löslighet Vanligen svårlösligt i vatten. Lösligt i surt medium

Test för kalcium Positivt test

▼B

Test för fosfat Positivt test

CaO-halt 27–29,5 %

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Högst 2 % (105 °C, 4 timmar och därefter 550 °C, 30 minuter)

Cykliskt fosfat Högst 8 % (beräknat på P₂O₅-halt)

Fluorid Högst 30 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

▼ <u>M23</u>

E 456 KALIUMPOLYASPARTAT

Synonymer

Definition Kaliumpolyaspartat är kaliumsalt av polyasparaginsyra, framställt

av L-asparaginsyra och kaliumhydroxid. En termisk process omvandlar asparaginsyra till polysuccinimid som är vattenlöslig. Polysuccinimid behandlas med kaliumhydroxid, vilket ger öppning av ringen och polymerisation av enheterna. Det sista steget är sprej-

torkning som ger ett ljusbrunt pulver.

CAS-nummer 64723-18-8

Kemiskt namn L-asparaginsyra, homopolymer, kaliumsalt

Kemisk formel $[C_4H_4NO_3K]_n$

Vikt, genomsnittlig molekylvikt | Cirka 5 300 g/mol

Innehåll Minst 98 % (torrvikt)

Partikelstorlek Minst 45 μm (högst 1 % vikt av partiklar mindre än 45 μm)

Beskrivning Ljusbrunt, luktfritt pulver

Identifikation

Löslighet Mycket löslig i vatten, svagt löslig i organiska lösningsmedel

pH 7,5–8,5 (40 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Substitutionsgrad Minst 91,5 % (torrvikt)

Viktförlust vid torkning Högst 11 % (105 °C, 12 timmar)

Kaliumhydroxid Högst 2 %

Asparaginsyra Högst 1 %

Andra föroreningar Högst 0,1 %

Arsenik Högst 2,5 mg/kg

▼ M23

Bly Högst 1,5 mg/kg

Kvicksilver Högst 0,5 mg/kg

Kadmium Högst 0,1 mg/kg

▼B

E 459 BETA-CYKLODEXTRIN

Synonymer

Definition Beta-cyklodextrin är en icke-reducerande cyklisk sackarid bestående

av sju D-glukopyranosylenheter som är sammankopplade genom α-1,4-bindningar. Produkten framställs ur partiellt hydrolyserad stärkelse med hjälp av enzymet cykloglykosyltransferas (CGTas) som erhålls från Bacillus circulans, Paenibacillus macerans eller rekom-

binant Bacillus licheniformis stam SJ1608.

Einecs-nummer 231-493-2

Kemiskt namn Cykloheptaamylos

Kemisk formel $(C_6H_{10}O_5)_7$

Molekylvikt 1 135

Minst 98,0 % (C₆H₁₀O₅)₇ i vattenfri substans Innehåll

Beskrivning Stort sett luktfritt, vitt eller nästan vitt, kristallint fast ämne

Vattenlösningens utseende Klar och färglös

Identifiering

Löslighet Svårlösligt i vatten. Lättlösligt i hett vatten. Svagt lösligt i etanol

 $[\alpha]_D^{25}$: +160–164° (1 % lösning) Specifik rotation

5,0-8,0 (1 % lösning) рΗ

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 14 % (Karl Fischer-metoden)

Andra cyklodextriner Högst 2 % i vattenfri substans

Lösningsmedelsrester Högst 1 mg/kg av toluen och trikloretylen, var för sig

Sulfataska Högst 0,1 %

Arsenik Högst 1 mg/kg Bly

Högst 1 mg/kg

▼<u>M8</u>

E 460 (i) MIKROKRISTALLIN CELLULOSA, CELLULOSAGEL

Synonymer

▼<u>B</u>

Definition Mikrokristallin cellulosa är renad, partiellt depolymeriserad cellulosa

som beretts genom behandling av alfa-cellulosa, som erhålls som massa från fibröst växtmaterial med mineralsyror. Polymerisations-

graden är normalt lägre än 400.

Einecs-nummer 232-674-9

Kemiskt namn Cellulosa

Kemisk formel $(C_6H_{10}O_5)_n$

Molekylvikt Ca 36 000

Innehåll Minst 97 % beräknat som cellulosa i vattenfri substans

Partikelstorlek Minst 5 μm (högst 10 % partiklar mindre än 5 μm)

Beskrivning Fint, vitt eller nästan vitt, luktfritt pulver

Identifiering

▼M24

Löslighet Olösligt i vatten, etanol, eter och utspädda mineralsyror. Praktiskt

taget olösligt eller olösligt i natriumhydroxidlösning (koncentration:

50 g NaOH/L)

▼<u>B</u>

Färgreaktion

Tillsätt 1 ml fosforsyra till 1 mg prov och upphetta i vattenbad i 30 minuter. Tillsätt 4 ml av en fosforsyralösning av pyrokatekol (1:4)

och upphetta i 30 minuter. En röd färg bildas.

Infraröd absorptionsspektroskopi Ska identifieras

Suspensionstest Blanda 30 g prov med 270 ml vatten i en höghastighetsblandare

(12 000 varv/minut) i 5 minuter. Den blandning som uppstår ska antingen vara en lättflytande suspension eller en tjock, grumlig suspension som, om den överhuvudtaget flyter, är trögflytande, klarnar endast något och innehåller många luftbubblor. Om en lättflytande suspension erhålls, överför 100 ml till ett 100 ml mätglas och låt det stå i 1 timme. De fasta partiklarna sjunker till botten och en super-

natant framträder.

pH 5,0-7,5 i supernatanten (10 % suspension i vatten)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 7 % (105 °C, 3 timmar)

Ämnen lösliga i vatten Högst 0,24 %

Sulfataska Högst 0.5% (800 ± 25 °C)

Stärkelse Ej påvisbart

Tillsätt några droppar jodlösning till 20 ml av den dispersion som

erhålls i suspensionstestet och blanda. Ingen lilablå eller blå färg

bildas.

Karboxylgrupper Högst 1 %

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 460 (ii) CELLULOSAPULVER

DefinitionRenad, mekaniskt sönderdelad cellulosa som beretts genom förädling av alfa-cellulosa som erhålls som massa från fibröst växtmaterial.

Einecs-nummer 232-674-9

Kemiskt namn Cellulosa, rak polymer av 1,4-bundna glukosrester

Kemisk formel $(C_6H_{10}O_5)_n$

Molekylvikt $(162)_n$ (där $n \ge 1 000$ överväger)

Innehåll Minst 92 %

Partikelstorlek Minst 5 μm (högst 10 % partiklar mindre än 5 μm)

Beskrivning Vitt, luktfritt pulver

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten, etanol, eter och utspädda mineralsyror. Svagt lösligt

i natriumhydroxidlösning

Suspensionstest Blanda 30 g prov med 270 ml vatten i en höghastighetsblandare

(12 000 varv/minut) i 5 minuter. Den blandning som uppstår ska antingen vara en lättflytande suspension eller en tjock, grumlig suspension som, om den överhuvudtaget flyter, är trögflytande, klarnar endast något och innehåller många luftbubblor. Om en lättflytande suspension erhålls, överför 100 ml till ett 100 ml mätglas och låt det stå i 1 timme. De fasta partiklarna sjunker till botten och en super-

natant framträder.

pH 5,0-7,5 i supernatant (10 % suspension i vatten)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 7 % (105 °C, 3 timmar)

Ämnen lösliga i vatten Högst 1,0 %

Sulfataska Högst 0.3% (800 ± 25 °C)

Stärkelse Ej påvisbart

Tillsätt några droppar jodlösning till 20 ml av den dispersion som

erhålls i suspensionstestet och blanda. Ingen lilablå eller blå färg

bildas.

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 461 METYLCELLULOSA

Synonymer Cellulosemetyleter

Definition Metylcellulosa är cellulosa som erhålls direkt från fibröst växtmate-

rial och är partiellt företrad med metylgrupper.

Einecs-nummer

Kemiskt namn Cellulosametyleter

Kemisk formel Polymererna innehåller substituerade anhydroglukosenheter med föl-

jande allmänna formel:

C₆H₇O₂(OR₁)(OR₂)(OR₃) där R₁, R₂ och R₃ var och en kan vara

något av följande:

— Н

— СН₃

— CH₂CH₃

Molekylvikt Ca 20 000–380 000

Innehåll 25–33 % metoxylgrupper (-OCH₃) och högst 5 % hydroxietox-

ylgrupper (-OCH₂CH₂OH)

▼B

Beskrivning Svagt hygroskopiskt, vitt eller lätt gulaktigt eller gråaktigt, luktfritt och smaklöst, granulärt eller fibröst pulver

con simulosi, granami oner nerest part

Identifiering

Löslighet Sväller i vatten och bildar en klar till opalskimrande, viskös, kolloi-

dal lösning

Olösligt i etanol, eter och kloroform

Lösligt i isättika

pH 5,0-8,0 (1 % kolloidal lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 10 % (105 °C, 3 timmar)

Sulfataska Högst 1,5 % (800 \pm 25 °C)

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 462 ETYLCELLULOSA

Synonymer Cellulosaetyleter

Definition Etylcellulosa är cellulosa som erhålls direkt från fibröst växtmaterial

och är partiellt företrad med etylgrupper.

Einecs-nummer

Kemiskt namn Cellulosaetyleter

Kemisk formel Polymererna innehåller substituerade anhydroglukosenheter med föl-

jande allmänna formel:

 $C_6H_7O_2(OR_1)(OR_2)$ där R_1 och R_2 kan vara något av följande:

— Н

— CH₂CH₃

Molekylvikt

Innehåll 44–50 % etoxylgrupper (-OC₂H₅) i torkad substans (motsvarande

högst 2,6 etoxylgrupper per anhydroglukosenhet)

Beskrivning Svagt hygroskopiskt, vitt till benvitt, luktfritt och smaklöst pulver

Identifiering

Löslighet

Praktiskt taget olösligt i vatten, glycerol och propan-1,2-diol, men lösligt i varierande grad i vissa organiska lösningsmedel beroende på etoxylinnehåll. Etylcellulosa innehållande högst 46–48 % etoxylgrupper är lättlösligt i tetrahydrofuran, metylacetat, kloroform och blandningar av aromatiska kolväten och etanol. Etylcellulosa innehållande minst 46–48 % etoxylgrupper är lättlösligt i etanol,

metanol, toluen, kloroform och etylacetat.

Filmbildningstest

Lös 5 g prov i 95 g av en 80:20 (vikt/vikt) toluen-etanolblandning.
En klar, stabil, blekgul lösning bildas. Häll några ml av lösningen på

en glasskiva och låt lösningen avdunsta. En tjock, seg, jämn, klar

film återstår. Filmen är lättantändlig.

pH Neutral reaktion med lackmus (1 % kolloidal lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 3 % (105 °C, 2 timmar)

Sulfataska Högst 0,4 %
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 463 HYDROXIPROPYLCELLULOSA

Synonymer Cellulosahydroxipropyleter

Definition Hydroxipropylcellulosa är cellulosa som erhålls direkt från fibröst

växtmaterial och är partiellt företrad med hydroxipropylgrupper.

Einecs-nummer

Kemiskt namn Cellulosahydroxipropyleter

Kemisk formel Polymererna innehåller substituerade anhydroglukosenheter med föl-

jande allmänna formel:

 $C_6H_7O_2(OR_1)(OR_2)(OR_3),\ d\ddot{a}r\ R_1,\ R_2\ och\ R_3\ var\ och\ en\ kan\ vara$

något av följande:

— Н

— CH₂CHOHCH₃

— CH₂CHO(CH₂CHOHCH₃)CH₃

— CH₂CHO[CH₂CHO(CH₂CHOHCH₃)CH₃]CH₃

Molekylvikt Ca 30 000–1 000 000

Innehåll Minst 80,5 % hydroxipropoxylgrupper (-OCH₂CHOHCH₃), vilket

motsvarar högst 4,6 hydroxipropylgrupper per anhydroglukosenhet

i vattenfri substans

Beskrivning Svagt hygroskopiskt. vitt eller lätt gulaktigt eller gråaktigt, luktfritt

och smaklöst, granulärt eller fibröst pulver

Identifiering

Löslighet Sväller i vatten och bildar en klar till opalskimrande, viskös, kolloi-

dal lösning. Lösligt i etanol. Olösligt i eter

Gaskromatografi Bestäm substituenterna med gaskromatografi

pH 5,0–8,0 (1 % kolloidal lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 10 % (105 °C, 3 timmar)

Sulfataska Högst 0.5 % vid 800 ± 25 °C

Propylenklorhydriner Högst 0,1 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

▼ M27

E 463a LÅGSUBSTITUERAD HYDROXIPROPYLCELLULOSA (L-HPC)

Synonymer Cellulosahydroxipropyleter, lågsubstituerad

Definition L-HPC är en lågsubstituerad poly(hydroxipropyl)eter av cellulosa.

L-HPC framställs genom partiell ombildning till eter av anhydroglukosenheter i ren cellulosa (trämassa) med propylenoxid/hydroxipropylgrupper. Den bildade produkten renas, torkas och mals därefter, vilket ger lågsubstituerad hydroxipropylcellulosa.

L-HPC innehåller minst 5,0 % och högst 16,0 % hydroxipropoxylgrupper i torkad substans.

L-HPC skiljer sig från hydroxipropylcellulosa (E 463) med avseende på andelen hydroxipropoxylgrupper på glukosringen (0,2 för L-HPC mot 3,5 för E 463) i cellulosakedjan.

Namn enligt IUPAC Lågsubstituerad cellulosa-2-hydroxipropyleter

CAS-nr 9004-64-2

Einecs-nr

Kemiskt namn Lågsubstituerad cellulosahydroxipropyleter

Kemisk formel Polymererna innehåller substituerade anhydroglukosenheter med föl-

jande allmänna formel: C₆H₇O₂(OR₁)(OR₂)(OR₃)

där R₁, R₂, R₃ var och en kan vara något av följande:

— н

— CH₂CHOHCH₃

— CH₂CHO(CH₂CHOHCH₃)CH₃

— CH₂CHO[CH₂CHO(CH₂CHOHCH₃)CH₃]CH₃

Molekylvikt Ca 30 000–150 000 g/mol

Innehåll Det genomsnittliga antalet hydroxipropoxylgrupper

(-OCH₂CHOHCH₃) motsvarar 0,2 hydroxipropoxylgrupper per an-

hydroglukosenhet i vattenfri substans

Partikelstorlek Genom laserdiffraktion – minst 45 µm (högst 1 % vikt av partiklar

mindre än 45 μm) och högst 65 μm

Genom gelkromatografi (SEC) – genomsnittlig (D50) partikelstorlek mellan 47,3 µm och 50,3 µm; D90 (90 % under givet värde) mellan 126,2 µm och 138 µm

Beskrivning Svagt hygroskopiskt, vitt eller lätt gulaktigt eller gråaktigt, luktfritt

och smaklöst, granulärt eller fibröst pulver

Identifiering Positivt test

Löslighet Olöslig i vatten; sväller i vatten. Löser sig i 10 % natriumhydrox-

idlösning och lämnar en viskös lösning.

Innehåll Fastställande av andelen molarsubstitutioner genom gaskromatografi

pH 5,0-7,5 (1 % kolloidal suspension)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 5,0 % (105 °C, 1 timme) Glödgningsrest Högst 0,8 % vid 800 ± 25 °C

Propylenklorhydriner Högst 0,1 mg/kg (i vattenfri substans) (gaskromatografi-masspektro-

metri (GC-MS))

Arsenik Högst 2 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 0,5 mg/kg
Kadmium Högst 0,15 mg/kg

E 464 HYDROXIPROPYLMETYLCELLULOSA

S	yno	nv	m	er

Definition Hydroxipropylmetylcellulosa är cellulosa som erhålls direkt från

fibröst växtmaterial och är partiellt företrad med metylgrupper och

som innehåller en låg andel hydroxipropylsubstitutioner.

Einecs-nummer

Kemiskt namn Metylcellulosa-2-hydroxipropyleter

Kemisk formel Polymererna innehåller substituerade anhydroglukosenheter med föl-

jande allmänna formel:

 $C_6H_7O_2(OR_1)(OR_2)(OR_3)$, där R_1 , R_2 och R_3 var och en kan vara

något av följande:

— Н

— СH₃

— CH₂CHOHCH₃

— CH₂CHO(CH₂CHOHCH₃)CH₃

— CH₂CHO[CH₂CHO(CH₂CHOHCH₃)CH₃]CH₃

Molekylvikt Ca 13 000–200 000

Innehåll 19–30 % metoxylgrupper (-OCH₃) och 3–12 % hydroxipropox-

ylgrupper (-OCH2CHOHCH3), i vattenfri substans

Beskrivning Svagt hygroskopiskt, vitt eller lätt gulaktigt eller gråaktigt, luktfritt

och smaklöst, granulärt eller fibröst pulver

Identifiering

Löslighet Sväller i vatten och lämnar en klar till opalskimrande, viskös, kol-

loidal lösning. Olösligt i etanol

Gaskromatografi Bestäm substituenterna med gaskromatografi

pH 5,0–8,0 (1 % kolloidal lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 10 % (105 °C, 3 timmar)

Sulfataska Högst 1,5 % för produkter med en viskositet på minst 50 mPa.s

Högst 3 % för produkter med en viskositet på mindre än 50 mPa.s

Propylenklorhydriner Högst 0,1 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 465 METYLETYLCELLULOSA

Synonymer Etylmetylcellulosa

Definition Metyletylcellulosa är cellulosa som erhålls direkt från fibröst växt-

material och är partiellt företrad med metyl- och etylgrupper.

Einecs-nummer

Kemiskt namn Metyletylcellulosa

Kemisk formel Polymererna innehåller substituerade anhydroglukosenheter med föl-

jande allmänna formel:

 $C_6H_7O_2(OR_1)(OR_2)(OR_3)$ där R_1 , R_2 och R_3 var och en kan vara

något av följande:

— H

— CH₃

— CH₂CH₃

Molekylvikt Ca 30 000-40 000

3,5–6,5 % metoxylgrupper (-OCH $_3$) och 14,5–19 % etoxylgrupper (-OCH $_2$ CH $_3$) och 13,2–19,6 % alkoxylgrupper totalt i vattenfri sub-Innehåll

stans, uttryckt som metoxyl

Beskrivning Svagt hygroskopiskt, vitt eller lätt gulaktigt eller gråaktigt, luktfritt

och smaklöst, granulärt eller fibröst pulver

Identifiering

Löslighet Sväller i vatten och lämnar en klar till opalskimrande, viskös, kol-

loidal lösning. Lösligt i etanol. Olösligt i eter

рΗ 5,0-8,0 (1 % kolloidal lösning)

Renhetsgrad

Högst 15 % i fibrös form och högst 10 % i pulverform (105 °C till Viktförlust vid torkning

konstant vikt)

Högst 0,6 % Sulfataska

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

▼ M8

E 466 NATRIUMKARBOXIMETYLCELLULOSA, CELLULOSAGUMMI

NaCMC, natrium CMC Synonymer

Definition Natriumkarboximetylcellulosa är det partiella natriumsaltet av en cel-

lulosakarboximetyleter som erhålls direkt från fibröst växtmaterial.

▼B

Einecs-nummer

Kemiskt namn Natriumsalt av cellulosakarboximetyleter

Kemisk formel Polymererna innehåller substituerade anhydroglukosenheter med föl-

jande allmänna formel:

C₆H₇O₂(OR₁)(OR₂)(OR₃) där R₁, R₂ och R₃ var och en kan vara

något av följande:

– H

— CH₂COONa

— CH₂COOH

Molekylvikt Högre än ca 17 000 (polymerisationsgrad ca 100)

Innehåll Minst 99,5 % i vattenfri substans

Beskrivning Svagt hygroskopiskt, vitt eller lätt gulaktigt eller gråaktigt, luktfritt

och smaklöst, granulärt eller fibröst pulver

Identifiering

Löslighet Ger en viskös, kolloidal lösning med vatten. Olösligt i etanol

Skumtest En 0,1 % provlösning skakas kraftigt. Inget skumskikt bildas. (Med

det här testet kan man skilja natriumkarboximetylcellulosa från andra

cellulosaetrar).

Utfällning Tillsätt 5 ml 5 % kopparsulfat- eller aluminiumsulfatlösning till 5 ml

0,5 % provlösning. En fällning bildas. (Med det här testet kan man skilja natriumkarboximetylcellulosa från andra cellulosaetrar och från

gelatin, fruktkärnmjöl och dragant).

Färgreaktion Tillsätt 0,5 g pulvriserat natriumkarboximetylcellulosa till 50 ml vat-

ten under omrörning så att en jämn dispersion bildas. Fortsätt röra tills en klar lösning bildas och använd lösningen för följande test:

Späd 1 mg prov med samma mängd vatten i ett litet provrör. Tillsätt 5 droppar 1-naftollösning. Luta provröret och tillsätt försiktigt 2 ml svavelsyra längs sidan av röret så att syran bildar ett undre skikt. En

rödlila färg bildas i gränsskiktet.

pH 5,0–8,0 (1 % kolloidal lösning)

Renhetsgrad

Substitutionsgrad 0,2–1,5 Karboximetylgrupper (-CH₂COOH) per anhydroglukosenhet

Viktförlust vid torkning Högst 12 % (105 °C till konstant vikt)

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Glykolat totalt Högst 0,4 % i vattenfri substans, beräknat som natriumglykolat

Natrium Högst 12,4 % i vattenfri substans

E 468 TVÄRBUNDEN NATRIUMKARBOXIMETYLCELLULOSA, TVÄRBUNDET CELLULOSAGUMMI

Synonymer Tvärbunden karboximetylcellulosa, tvärbunden CMC, tvärbunden

natrium CMC

Definition Tvärbunden natriumkarboximetylcellulosa är natriumsaltet av ter-

miskt tvärbunden, delvis O-karboximetylerad cellulosa.

Einecs-nummer

Kemiskt namn Natriumsalt av tvärbunden karboximetyletercellulosa

Kemisk formel Polymererna innehåller substituerade anhydroglukosenheter med föl-

jande allmänna formel:

 $C_6H_7O_2(OR_1)(OR_2)(OR_3) \ d\ddot{a}r \ R_1, \ R_2 \ och \ R_3 \ kan \ vara \ något \ av$

följande:

— Н

— CH₂COONa

- CH2COOH

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Svagt hygroskopiskt, vitt till benvitt, luktfritt pulver

Identifiering

Utfällning Skaka 1 g prov med 100 ml av en lösning med metylenblått (4 mg/kg)

och låt klarna. Det undersökta ämnet absorberar metylenblått och

sjunker till botten som en blå, fibrös klump.

Färgreaktion Skaka 1 g prov med 50 ml vatten. Överför 1 ml av blandningen till

ett provrör, tillsätt 1 ml vatten och 0,05 ml nyberedd metanollösning av alfa-naftol (40 g/l). Luta provröret och tillsätt försiktigt 2 ml svavelsyra längs sidan av röret så att syran bildar ett undre skikt.

En rödlila färg bildas i gränsskiktet.

Test för natrium Positivt test

pH 5,0–7,0 (1 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 6 % (105 °C, 3 timmar)

Ämnen lösliga i vatten Högst 10 %

Substitutionsgrad 0,2–1,5 Karboximetylgrupper per anhydroglukosenhet

Natriumhalt Högst 12,4 % i vattenfri substans

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 469 ENZYMATISKT HYDROLYSERAD KARBOXIMETYLCELLU-LOSA, ENZYMATISKT HYDROLYSERAT CELLULOSAGUMMI

Synonymer Natriumkarboximetylcellulosa, enzymatiskt hydrolyserad

Definition Enzymatiskt hydrolyserad karboximetylcellulosa erhålls från karboximetylcellulosa genom enzymatisk spjälkning med ett cellulas som

framställs av *Trichoderma longibrachiatum* (tidigare *T. reesei*).

Einecs-nummer

Kemiskt namn Natriumkarboximetylcellulosa, delvis enzymatiskt hydrolyserad

Kemisk formel Natriumsalter av polymerer innehåller substituerade anhydroglukos-

enheter med följande allmänna formel:

 $[C_6H_7O_2(OH)_x(OCH_2COONa)_y]_n\\$

där n är polymerisationsgraden

x = 1,50-2,80

y = 0,2-1,50

x + y = 3.0

(y = substitutionsgrad)

Molekylvikt 178,14 om y = 0,20

282,18 om y = 1,50

Makromolekyler: Minst 800 (n = ca 4)

Innehåll Minst 99,5 %, inklusive mono- och disackarider, i torkad substans

Beskrivning

Vitt eller svagt gul- eller gråaktigt, luktfritt, svagt hygroskopiskt, granulärt eller fibröst pulver

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten, olösligt i etanol

Skumtest Skaka kraftigt 0,1 % provlösning. Inget skumskikt bildas. Detta test

används för att skilja natriumkarboximetylcellulosa (hydrolyserad eller icke hydrolyserad) från andra cellulosaetrar och från alginater

och naturliga gummiarter.

Utfällning Tillsätt 5 ml 5 % kopparsulfat- eller aluminiumsulfatlösning till 5 ml

0,5 % provlösning. En fällning bildas. Detta test används för att skilja natriumkarboximetylcellulosa (hydrolyserad eller icke hydrolyserad) från andra cellulosaetrar och från gelatin, fruktkärnmjöl och

dragant.

Färgreaktion Tillsätt 0,5 g pulvriserat prov till 50 ml vatten under omrörning så

att en jämn dispersion bildas. Fortsätt röra tills en klar lösning bildas. Späd 1 ml lösning med 1 ml vatten i ett litet provrör. Tillsätt 5 droppar 1-naftol TS. Luta provröret och tillsätt försiktigt 2 ml svavelsyra längs sidan av röret så att syran bildar ett undre skikt. En

rödlila färg bildas i gränsskiktet.

Viskositet (60 % fasta ämnen) Minst 2 500 kgm⁻¹s⁻¹ vid 25 °C, vilket motsvarar en genomsnittlig

molekylvikt på 5 000 Da

pH 6,0-8,5 (1 % kolloidal lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 12 % (105 °C till konstant vikt)

Substitutionsgrad 0,2-1,5 Karboximetylgrupper per anhydroglukosenhet i torkad sub-

stans

Natriumklorid och natriumglykolat Högst 0,5 %, var för sig eller i kombination

Resterande enzymaktivitet Klarar aktuellt test. Testlösningens viskositet ändras inte, vilket är en

indikation på att natriumkarboximetylcellulosan hydrolyserats.

Bly Högst 3 mg/kg

E 470 a NATRIUM-, KALIUM- OCH KALCIUMSALTER AV FETTSYROR

Synonymer

DefinitionNatrium-, kalium- och kalciumsalter av fettsyror som förekommer i

matoljor och -fetter. Dessa salter erhålls antingen från ätliga fetter

och oljor eller från destillerade matfettsyror.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 95 % i vattenfri substans (105 °C till konstant vikt)

Beskrivning Vita eller gräddvita, lätta pulver, flingor eller halvfasta ämnen

Identifiering

Löslighet Natrium- och kaliumsalter: Lösliga i vatten och etanol. Kalciumsal-

ter: Olösliga i vatten, etanol och eter

Test för katjoner Positivt test

Test för fettsyror Positivt test

Renhetsgrad

Natrium 9–14 % uttryckt som Na₂O

Kalium 13–21,5 % uttryckt som K₂O

Kalcium 8,5–13 % uttryckt som CaO

Oförtvålbara ämnen Högst 2 %

Fria fettsyror Högst 3 % beräknat som oljesyra

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Fritt alkali Högst 0,1 % uttryckt som NaOH

Ämnen olösliga i alkohol Högst 0,2 % (endast natrium- och kaliumsalter)

E 470 b MAGNESIUMSALTER AV FETTSYROR

Synonymer

Definition Magnesiumsalter av fettsyror som förekommer i matoljor och -fetter.

Dessa salter erhålls antingen från ätliga fetter och oljor eller från

destillerade matfettsyror.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 95 % i vattenfri substans (105 °C till konstant vikt)

Beskrivning Vita eller gräddvita, lätta pulver, flingor eller halvfasta ämnen

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten, delvis lösligt i etanol och eter

Test för magnesium Positivt test
Test för fettsyror Positivt test

Renhetsgrad

Magnesium 6,5–11 % uttryckt som MgO

Fritt alkali Högst 0,1 % uttryckt som MgO

Oförtvålbara ämnen Högst 2 %

Fria fettsyror Högst 3 % beräknat som oljesyra

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg Kvicksilver Högst 1 mg/kg Kadmium Högst 1 mg/kg

▼ M42

E 471 MONO- OCH DIGLYCERIDER AV FETTSYROR

Synonymer Definition

Mono- och diglycerider av fettsyror består av blandningar av mono-, di- och triestrar av glycerol från fettsyror som förekommer i matoljor och -fetter. De kan innehålla små mängder fria fettsyror och glyce-

Glycerol som används för tillverkning av mono- och diglycerider av fettsyror bör uppfylla specifikationerna för E 422.

E 471 ska framställas av fetter och oljor som uppfyller unionens krav på livsmedelssäkerhet för ätliga fetter och oljor.

Einecs-nummer Kemiskt namn

Kemisk formel Molekylvikt

Innehåll

Mono- och diestrar: minst 70 %

Erukasyra, inklusive erukasyra bundet i mono-/diglycerid:

högst 0,2 % (endast vid tillsats till livsmedel för spädbarn och småbarn)

högst 0,5 % (vid all användning utom livsmedel för spädbarn och småbarn)

Beskrivning Produkten varierar från blekgul till blekbrun oljig vätska till ett vitt eller något benvitt hårt vaxliknande fast ämne. De fasta ämnena kan

förekomma som flingor, pulver eller små pärlor.

Identifiering

Infrarött absorptionsspektrum Karakteristiskt för en partiell fettsyrasester av en polyol

Positivt test Test för glycerol Test för fettsyror Positivt test

Löslighet Olösligt i vatten, lösligt i etanol och toluen vid 50 °C

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 2 % (Karl Fischer-metoden)

Syratal Högst 6 Fri glycerol Högst 7 %

Polyglyceroler Högst 4 % diglycerol och högst 1 % högre polyglyceroler, båda

halterna baseras på total glycerolhalt

Arsenik Högst 0,1 mg/kg Bly Högst 0,1 mg/kg Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg Högst 0,1 mg/kg Kadmium

Summan av 3-monoklorpropandiol (3-MCPD) och fettsyraestrar av 3-MCPD

(uttryckt som 3-MCPD)

Glycidylestrar av fettsyror (uttryckt som

glycidol)

Högst 2,5 mg/kg (vid all användning utom livsmedel för spädbarn

Högst 0,75 mg/kg (endast vid tillsats till livsmedel för spädbarn och

och småbarn) Från och med den 30 juli 2023 till och med den 30 januari 2024

högst 5 mg/kg vid tillsats till livsmedel för spädbarn och småbarn och högst 10 mg/kg vid all annan användning

Från och med den 30 januari 2024 högst 5 mg/kg vid all användning

småbarn)

Glycerol totalt 16-33 %

Sulfataska Högst 0,5 % vid 800 ± 25 °C

Tvål

Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalciumsalter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).

E 472 a MONO- OCH DIGLYCERIDERS ÄTTIKSYRAESTRAR

Synonymer Ättiksyraestrar av mono- och diglycerider, ättiksglycerider, acetylerade mono- och diglycerider, ättiks- och fettsyraestrar av glycerol

Definition Glycerolestrar med ättiksyra och fettsyror som förekommer i matfet-

ter och -oljor. De kan innehålla små mängder fri glycerol, fria fett-

syror, fri ättiksyra och fria glycerider.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Klara, lättrörliga vätskor till fasta ämnen med vit till blekgul färg

Identifiering

Test för glycerol Positivt test
Test för fettsyror Positivt test
Test för ättiksyra Positivt test

Löslighet Olösligt i vatten. Lösligt i etanol

Renhetsgrad

Andra syror än ättiksyra och fettsyror Mindre än 1 %

Fri glycerol Högst 2 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Ättiksyra totalt 9–32 %

Fria fettsyror (och ättiksyra) Högst 3 % beräknat som oljesyra

Glycerol totalt 14–31 %

Sulfataska Högst 0.5 % vid $800 \pm 25 \degree$ C

Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalciumsalter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).

E 472 b MONO- OCH DIGLYCERIDERS MJÖLKSYRAESTRAR

Synonymer Mjölksyraestrar av mono- och diglycerider, laktoglycerider, mono-

och diglycerider förestrade med mjölksyra

Definition

Glycerolestrar med mjölksyra och fettsyror som förekommer i matfetter och -oljor. De kan innehålla små mängder fri glycerol, fria

fettsyror, fri mjölksyra och fria glycerider.

Beskrivning Klara, lättrörliga vätskor till vaxartade fasta ämnen av varierande

konsistens med vit till blekgul färg

Identifiering

Test för glycerol Positivt test

Test för fettsyror Positivt test

Test för mjölksyra Positivt test

Löslighet Olösligt i kallt vatten men dispergerbart i varmt vatten

Renhetsgrad

Andra syror än mjölksyra och fettsyror | Mindre än 1 %

Fri glycerol Högst 2 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Mjölksyra totalt 13–45 %

Fria fettsyror (och mjölksyra) Högst 3 % beräknat som oljesyra

Glycerol totalt 13–30 %

Sulfataska Högst $0.5 \% (800 \pm 25 \text{ °C})$

Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalciumsalter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).

E 472 c MONO- OCH DIGLYCERIDERS CITRONSYRAESTRAR

Synonymer Citrem, citronsyraestrar av mono- och diglycerider, citronglycerider, mono- och diglycerider förestrade med citronsyra

Definition

Estrar av glycerol med citronsyra och fettsyror som förekommer i matoljor och -fetter. De kan innehålla små mängder fri glycerol, fria fettsyror, fri citronsyra och fria glycerider. De kan vara delvis eller

fettsyror, fri citronsyra och fria glycerider. De kan vara delvis eller helt neutraliserade med lämpliga natrium-, kalium- eller kalciumsalter som godkänts som livsmedelstillsatser enligt denna förordning.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Från gulaktiga eller ljusbruna vätskor till vaxartade fasta eller halv-

fasta ämnen

Identifiering

Test för glycerol Positivt test

Test för fettsyror Positivt test

Test för citronsyra Positivt test

Löslighet Olösligt i kallt vatten, dispergerbart i hett vatten, lösligt i oljor och

fetter, olösligt i kall etanol

Renhetsgrad

Andra syror än citronsyra och fettsyror | Mindre än 1 %

Fri glycerol Högst 2 %

Glycerol totalt 8–33 %

Citronsyra totalt 13–50 %

Sulfataska Icke-neutraliserade produkter: Högst 0,5 % (800 ± 25 °C)

Delvis eller helt neutraliserade produkter: Högst 10 % (800 \pm 25 °C)

Bly Högst 2 mg/kg

Syratal Högst 130

Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalciumsalter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).

E 472 d MONO- OCH DIGLYCERIDERS VINSYRAESTRAR

Synonymer Vinsyraestrar av mono- och diglycerider, mono- och diglycerider

förestrade med vinsyra

Definition Glycerolestrar med vinsyra och fettsyror som förekommer i matfetter

och -oljor. De kan innehålla små mängder fri glycerol, fria fettsyror,

fri vinsyra och fria glycerider.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Från klibbiga, viskösa, gulaktiga vätskor till hårda, gula vaxer

Identifiering

Test för glycerol Positivt test

Test för fettsyror Positivt test

Test för vinsyra Positivt test

Renhetsgrad

Andra syror än vinsyra och fettsyror Mindre än 1,0 %

Fri glycerol Högst 2 %

Glycerol totalt 12–29 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Vinsyra totalt 15–50 %

Fria fettsyror Högst 3 % beräknat som oljesyra

Sulfataska Högst $0.5 \% (800 \pm 25 \text{ °C})$

Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalciumsalter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).

E 472 e MONO- OCH DIGLYCERIDERS MONO- OCH DIACETYLVINSYRAESTRAR

Synonymer Diacetylvinsyraestrar av mono- och diglycerider, mono- och digly-

cerider förestrade med mono- och diacetylvinsyra, diacetylvinsyra-

och fettsyraestrar av glycerol

DefinitionBlandade estrar av glycerol med mono- och diacetylvinsyror (som erhålls från vinsyra) och fettsyror som förekommer i matfetter och i

-oljor. De kan innehålla små mängder fri glycerol, fria fettsyror, fria vin- och ättiksyror och kombinationer av dessa samt även fria gly-

cerider. Innehåller även vin- och ättikestrar av fettsyror.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Från klibbiga, viskösa vätskor och fettliknande konsistens till gula

vaxer som hydrolyseras i fuktig luft och därvid frigörs ättiksyra

Identifiering

Test för glycerol Positivt test

Test för fettsyror Positivt test

Test för vinsyra Positivt test

Test för ättiksyra Positivt test

Renhetsgrad

Andra syror än vin- och ättiksyra samt | Mindre än 1 %

fettsyror

Fri glycerol Högst 2 %

Glycerol totalt 11–28 %

Sulfataska Högst 0.5 % vid $800 \pm 25 \degree$ C

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Vinsyra totalt 10-40 % Ättiksyra totalt 8-32 % Syratal 40-130

Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalciumsalter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).

E 472 f BLANDADE ÄTTIK- OCH VINSYRAESTRAR AV MONO- OCH DIGLYCERIDER

Synonymer Mono- och diglycerider förestrade med ättiksyra och vinsyra

Definition Glycerolestrar med ättik- och vinsyror och fettsyror som förekommer

i matfetter och -oljor. De kan innehålla små mängder fri glycerol, fria fettsyror, fria vin- och ättiksyror samt fria glycerider. Kan innehålla mono- och diglyceriders mono- och diacetylvinsyraestrar.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Från klibbiga vätskor till fasta ämnen med vit till blekgul färg

Identifiering

Test för glycerol Positivt test

Test för fettsyror Positivt test

Test för vinsyra Positivt test

Test för ättiksyra Positivt test

Renhetsgrad

Andra syror än vin- och ättiksyra samt

fettsyror

Mindre än 1,0 %

Fri glycerol Högst 2 %

Glycerol totalt 12–27 %

Sulfataska Högst $0.5 \% (800 \pm 25 \text{ °C})$

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Ättiksyra totalt 10–20 %

Vinsyra totalt 20–40 %

Fria fettsyror Högst 3 % beräknat som oljesyra

Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalciumsalter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).

E 473 SACKAROSESTRAR AV FETTSYROR

Synonymer	Sackarosestrar, sockerestrar
Definition	Huvudsakligen mono-, di- och triestrar av sackaros med fettsyror som förekommer i matfetter och -oljor. De kan beredas av sackaros, metyl-, etyl- och vinlylestrar av fettsyror i livsmedel (inkl. laurinsyra) eller genom extraktion ur sackarosglycerider. Endast följande organiska lösningsmedel får användas vid beredningen: dimetylsulfoxid, dimetylformamid, etylacetat, propan-2-ol, 2-metyl-1-propanol, propylenglykol, metyletylketon och superkritisk koldioxid. p-Metoxifenol kan användas som stabiliseringsmedel vid framställningen.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 80 %
Beskrivning	Fasta geler, mjuka fasta ämnen eller vitt till svagt gråvitt pulver
Identifiering	
Test för socker	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test
Löslighet	Svårlösligt i vatten, olösligt i etanol
Renhetsgrad	
Sulfataska	Högst 2 % (800 ± 25 °C)
Fritt socker	Högst 5 %
Fria fettsyror	Högst 3 % beräknat som oljesyra
p-Metoxifenol	Högst 100 μg/kg
Acetaldehyd	Högst 50 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Metanol	Högst 10 mg/kg
Dimetylsulfoxid	Högst 2 mg/kg
Dimetylformamid	Högst 1 mg/kg
2-Metyl-1-propanol	Högst 10 mg/kg
Etylacetat	
Propan-2-ol	Högst 350 mg/kg, var för sig eller i kombination
Propylenglykol	J

Högst 10 mg/kg

Metyletylketon

Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalciumsalter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).

E 474 SACKAROSESTRAR I BLANDNING MED MONO- OCH DIGLYCERIDER AV FETTSYROR

Synonymer	Sockerglycerider
Definition	Estrarna framställs genom att sackaros får reagera med ätliga fetter eller oljor och bilda en blandning av huvudsakligen mono-, di- och triestrar av sackaros och fettsyror (inkl. laurinsyra) och resterande mono-, di- och triglycerider från fett eller olja. Endast följande organiska lösningsmedel får användas vid beredningen: cyklohexan, dimetylformamid, etylacetat, 2-metyl-1-propanol och propan-2-ol.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	40-60 % av fettsyraestrar av sackaros
Beskrivning	Mjuka, fasta klumpar, fasta geléer eller vitt till benvitt pulver
Identifiering	
Test för socker	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test
Löslighet	Olösligt i kallt vatten, lösligt i etanol
Renhetsgrad	
Sulfataska	Högst 2 % (800 ± 25 °C)
Fritt socker	Högst 5 %
Fria fettsyror	Högst 3 % (beräknat som oljesyra)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Metanol	Högst 10 mg/kg
Dimetylformamid	Högst 1 mg/kg
2-Metyl-1-propanol	Högst 10 mg/kg, var för sig eller i kombination
Cyklohexan	110gst 10 mg/kg, val for sig effer i kombination
Etylacetat	Högst 350 mg/kg, var för sig eller i kombination
Propan-2-ol	110gst 330 llig/kg, val for sig eller i kombination

Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalciumsalter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).

▼ M41

E 475 POLYGLYCEROLESTRAR AV FETTSYROR

Polyglycerinestrar av fettsyraestrar Synonymer

Definition Polyglycerolestrar av fettsyror framställs genom förestring av polyglycerol med matfetter och -oljor eller med fettsyror som förekom-

mer i matfetter och -oljor. Polyglyceroldelen är huvudsakligen di-, tri- och tetraglycerol och innehåller högst 10 % polyglyceroler som

är heptaglycerol eller högre glyceroler.

Polyglycerol framställs från glycerol som uppfyller specifikationerna

för E 422.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 90 % fettsyraestrar totalt

Beskrivning Ljusgula till bärnstensfärgade, oljiga till mycket viskösa vätskor,

ljusbruna till mellanbruna, plastiska eller mjuka fasta ämnen samt

ljusbruna till bruna, hårda, vaxliknande fasta ämnen

Identifiering

Test för glycerol Positivt test Positivt test Test för polyglycerol Positivt test Test för fettsyror

Estrarna kan variera från utpräglat hydrofila till utpräglat lipofila, Löslighet

men tenderar att vara dispergerbara i vatten och lösliga i organiska

lösningsmedel och oljor

Renhetsgrad

Sulfataska Högst $0.5 \% (800 \pm 25 \text{ °C})$

Andra syror än fettsyror Mindre än 1 %

Fria fettsyror Högst 6 % beräknat som oljesyra

Glycerol och polyglycerol totalt 18-60 %

Fri glycerol och polyglycerol Högst 7 % Arsenik Högst 0,1 mg/kg

Bly Högst 0,3 mg/kg Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg Kadmium Högst 0,1 mg/kg

Summan 3-monoklorpropandiol av (3-MCPD) och fettsyraestrar av MCPD (uttryckt som 3-MCPD)

Högst 2,5 mg/kg

Glycidylfettsyraestrar (uttryckt som glyci-

dol)

Högst 10 mg/kg. Detta gäller från och med den 20 juli 2023 till och med den 20 januari 2024

Högst 5 mg/kg. Detta gäller från och med den 20 januari 2024

Högst 2 % Erukasyra

Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalciumsalter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).

E 476 POLYGLYCEROLPOLYRICINOLEAT

Synonymer

Glycerolestrar av kondenserade ricinoljefettsyror, polyglycerolestrar av polykondenserade ricinoljefettsyror, polyglycerolestrar av interesterifierad ricinolsyra, PGPR

▼ M41

Definition

Polyglycerolpolyricinoleat bereds genom förestring av polyglycerol med kondenserade ricinoljefettsyror. Ricinolja som används för framställning av polyglycerolpolyricinoleat är ricinfri.

Polyglycerol framställs från glycerol som uppfyller specifikationerna för E 422.

Einecs-nummer

Kemiskt namn Kemisk formel Molekylvikt Innehåll

Klar, ytterst viskös vätska

Beskrivning Identifiering

> Löslighet Olösligt i vatten och etanol. Lösligt i eter, kolväten och halogenerade

Test för glycerol Positivt test Test för polyglycerol Positivt test Test för ricinolsyra Positivt test

[n]_D⁶⁵: 1,4630–1,4665 Brytningsindex

Renhetsgrad

Polyglyceroler Polyglyceroldelen ska bestå av minst 75 % di-, tri- och tetraglyce-

roler och ska innehålla högst 10 % polyglyceroler som är heptagly-

cerol eller högre glyceroler

Hydroxyltal 80-100 Syratal Högst 6

Arsenik Högst 0,1 mg/kg Bly Högst 0,1 mg/kg Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg Kadmium Högst 0,1 mg/kg

Summan av 3-monoklorpropandiol (3-MCPD) och fettsyraestrar av 3-MCPD

(uttryckt som 3-MCPD)

Glycidylfettsyraestrar (uttryckt som glyci-

Högst 2,5 mg/kg

Högst 1 mg/kg

▼B

E 477 1,2-PROPYLENGLYKOLESTRAR AV FETTSYROR

Synonymer Propan-1,2-diolestrar av fettsyror

Definition Består av blandningar av propylenglykols mono- och diestrar från

fettsyror som förekommer i matoljor och -fetter. Alkoholdelen utgörs endast av propylenglykol tillsammans med dimerer och spår av trimerer. Inga andra organiska syror än fettsyror i livsmedel förekom-

Einecs-nummer

Kemiskt namn Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 85 % fettsyraestrar totalt

Beskrivning Klara vätskor eller vaxartade, vita flingor, pärlor eller fasta ämnen

med mild lukt

Identifiering

Test för propylenglykol Positivt test Test för fettsyror Positivt test

Renhetsgrad

Arsenik

Sulfataska Högst 0.5% (800 ± 25 °C)

Andra syror än fettsyror Mindre än 1 %

Fria fettsyror Högst 6 % beräknat som oljesyra

Propylenglykol totalt 11–31 %
Fri propylenglykol Högst 5 %
Dimerer och trimerer av propylenglykol Högst 0,5 %

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalciumsalter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).

E 479 b TERMISKT OXIDERAD SOJABÖNSOLJA SOM REAGERAT MED MONO- OCH DIGLYCERIDER AV FETTSYROR

Synonymer TOSOM

Definition

Termiskt oxiderad sojabönsolja som reagerat med mono- och diglycerider av fettsyror är en komplex blandning av glycerol- och fettsyraestrar som förekommer i ätliga fetter och fettsyror från termiskt oxiderad sojabönsolja. Den framställs genom att 10 % termiskt oxiderad sojabönsolja får reagera med 90 % mono- och diglycerider av ätliga fettsyror vid 130 °C under vakuum, varigenom lukten redu-

ceras. Sojabönsolja framställs uteslutande från arter av sojabönor.

Högst 3 mg/kg

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Blekgul till ljusbrun med vaxartad eller fast konsistens

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten. Lösligt i het olja eller hett fett

Renhetsgrad

Smältintervall 55–65 °C

Fria fettsyror Högst 1,5 % beräknat som oljesyra

Fri glycerol Högst 2 %
Fettsyror totalt 83–90 %
Glycerol totalt 16–22 %

Metylestrar av fettsyror, som inte bildar

addukt med urea

Högst 9 % av metylestrar av fettsyror totalt

Fettsyror, olösliga i petroleumeter Högst 2 % av fettsyror totalt

Peroxidtal Högst 3

Epoxider Högst 0,03 % oxiransyre

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg

E 481 NATRIUMSTEAROYL-2-LAKTYLAT

Synonymer Natriumstearoyllaktylat, natriumsteraoyllaktat

Definition

En blandning av natriumsalterna av stearoyllaktylsyror och dess polymerer samt mindre mängder natriumsalter av andra besläktade sy-

ror som framställts genom att låta stearinsyra och mjölksyra reagera. Andra fettsyror i livsmedel kan också förekomma antingen fria eller förestrade beroende på deras förekomst i den stearinsyra som an-

vänts.

Einecs-nummer 246-929-7

Kemiskt namn Natrium-di-2-stearoyllaktat

Natrium-di(2-stearoyloxi)propionat

Kemisk formel C₂₁H₃₉O₄Na, C₁₉H₃₅O₄Na (huvudbeståndsdelar)

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Vitt eller svagt gulaktigt pulver eller sprött fast ämne med karakteris-

tisk lukt

Identifiering

Test för natrium Positivt test
Test för fettsyror Positivt test
Test för mjölksyra Positivt test

Löslighet Olösligt i vatten. Lösligt i etanol

Renhetsgrad

 Natrium
 2,5–5 %

 Estervärde
 90–190

 Syratal
 60–130

 Mjölksyra totalt
 15–40 %

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg

E 482 KALCIUMSTEAROYL-2-LAKTYLAT

Synonymer Kalciumstearoyllaktat

Definition

En blandning av kalciumsalterna av stearoyllaktylsyror och deras polymerer samt mindre mängder kalciumsalter av andra besläktade syror som framställs genom att låta stearinsyra och mjölksyra reagera. Andra fettsyror i livsmedel kan också förekomma antingen fria eller förestrade beroende på deras förekomst i den stearinsyra som

använts.

Einecs-nummer 227-335-7

Kemiskt namn Kalcium-di-2-stearoyllakat

Kalcium-di(2-stearoyloxi)propionat

Kemisk formel C₄₂H₇₈O₈Ca, C₃₈H₇₀O₈Ca, C₄₀H₇₄O₈Ca (huvudbeståndsdelar)

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Vitt eller svagt gulaktigt pulver eller sprött fast ämne med karakteris-

Högst 1 mg/kg

215-664-9

tisk lukt

Identifiering

Test för kalcium
Positivt test
Test för fettsyror
Positivt test
Test för mjölksyra
Positivt test

Löslighet Svagt lösligt i hett vatten

Renhetsgrad

Kalcium 1–5,2 %
Estervärde 125–190
Mjölksyra totalt 15–40 %
Syratal 50–130
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

▼<u>M44</u>

▼ <u>B</u>

E 491 SORBITANMONOSTEARAT

Synonymer

Kadmium

Definition

En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess anhydrider

och ätlig, kommersiell stearinsyra

Einecs-nummer

Kemiskt namn Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Minst 95 % av en blandning av sorbitol, sorbitan och isosorbidestrar

Lätta, gräddfärgade till bruna pärlor eller flingor eller ett hårt, vax-

artat fast ämne med svag, karakteristisk lukt

Identifiering

Beskrivning

Löslighet

Lösligt vid temperaturer över smältpunkten i toluen, dioxan, koltetraklorid, eter, metanol, etanol och anilin. Olösligt i petroleumeter och aceton. Olösligt i kallt vatten, men dispergerbart i varmt vatten.

Bildar en grumlig lösning med mineralolja och etylacetat vid temperaturer över 50 °C

▼<u>M28</u>

Identifiering stest

Genom sitt syra- eller jodtal (högst 4) med hjälp av gaskromatografi

▼B

Infrarött absorptionsspektrum

Karakteristiskt för en partiell fettsyrasester av en polyol

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 2 % (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska Högst 0,5 %
Syratal Högst 10
Förtvålningstal 147–157

Hydroxyltal 235–260
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg

E 492 SORBITANTRISTEARAT

Synonymer

Definition En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess anhydrider

och ätlig, kommersiell stearinsyra

Einecs-nummer 247-891-4

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 95 % av en blandning av sorbitol, sorbitan och isosorbidestrar

Beskrivning Lätta, gräddfärgade till bruna pärlor eller flingor eller ett hårt, vax-

artat fast ämne med svag lukt

Identifiering

Löslighet Svagt lösligt i toluen, eter, koltetraklorid och etylacetat. Disperger-

bart i petroleumeter, mineralolja, vegetabiliska oljor, aceton och di-

oxan. Olösligt i vatten, metanol och etanol

▼<u>M28</u>

Identifieringstest Genom sitt syra- eller jodtal (högst 4) med hjälp av gaskromatografi

▼<u>B</u>

Infrarött absorptionsspektrum Karakteristiskt för en partiell fettsyrasester av en polyol

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 2 % (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska Högst 0,5 %

Syratal Högst 15 Förtvålningstal 176-188

Hydroxyltal 66–80

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg

E 493 SORBITANMONOLAURAT

Synonymer

och ätlig, kommersiell laurinsyra

Einecs-nummer 215-663-3

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 95 % av en blandning av sorbitol, sorbitan och isosorbidestrar

Beskrivning

Bärnstensfärgad, oljig, viskös vätska, lätta, gräddfärgade till bruna
pärlor eller flingor eller ett hårt, vaxartat fast ämne med svag lukt

Identifiering

Löslighet Dispergerbart i hett och kallt vatten

Infrarött absorptionsspektrum Karakteristiskt för en partiell fettsyrasester av en polyol

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 2 % (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska Högst 0,5 %

Syratal Högst 7

Förtvålningstal 155–170

Hydroxyltal 330–358

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 494 SORBITANMONOOLEAT

Synonymer

Definition

En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess anhydrider och ätlig, kommersiell oljesyra. Den består främst av 1,4-sorbitanmonooleat. Andra beståndsdelar är isosorbidmonooleat, sorbitandioleat och sorbitantrioleat.

Einecs-nummer 215-665-4

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

► C2 Minst 95 % av en blandning av sorbitol-, sorbitan- och isosorbidestrar ◀

Beskrivning

Bärnstensfärgad, viskös vätska, lätta, gräddfärgade till bruna pärlor eller flingor eller ett hårt, vaxartat fast ämne med svag, karakteristisk lukt

Identifiering

Löslighet

Lösligt vid temperaturer över smältpunkten i etanol, eter, etylacetat, anilin, toluen, dioxan, petroleumeter och koltetraklorid. Olösligt i kallt vatten, dispergerbart i varmt vatten

Jodtal

80-100 för oljesyraresten, vilken härrör från förtvålning av sorbitanmonooleat

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 2 % (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska Högst 0,5 %

Syratal Högst 8
Förtvålningstal 145–160
Hydroxyltal 193–210
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg

E 495 SORBITANMONOPALMITAT

Synonymer Sorbitanpalmitat

Definition En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess anhydrider

och ätlig, kommersiell palmitinsyra

Einecs-nummer 247-568-8

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 95 % av en blandning av sorbitol, sorbitan och isosorbidestrar

Beskrivning Lätta, gräddfärgade till bruna pärlor eller flingor eller ett hårt, vax-

artat fast ämne med svag, karakteristisk lukt

Identifiering

Löslighet Lösligt vid temperaturer över smältpunkten i etanol, metanol, eter,

etylacetat, anilin, toluen, dioxan, petroleumeter och koltetraklorid.

Olösligt i kallt vatten, men dispergerbart i varmt vatten

▼<u>M28</u>

Identifieringstest Genom sitt syra- eller jodtal (högst 4) med hjälp av gaskromatografi

▼<u>B</u>

Infrarött absorptionsspektrum Karakteristiskt för en partiell fettsyrasester av en polyol

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 2 % (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska Högst 0,5 % Syratal Högst 7,5

Förtvålningstal 140–150 Hydroxyltal 270–305

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg

▼<u>M5</u>

E 499 STIGMASTEROLRIKA VÄXTSTEROLER

Synonymer

Definition

Stigmasterolrika växtsteroler framställs av sojabönor och är en kemiskt definierad enkel blandning innehållande minst 95 % växtsteroler (stigmasterol, betasitosterol, kampesterol och brassikasterol), där stigmasterol utgör minst 85 % av de stigmasterolrika växtsterolerna.

▼<u>M5</u>

Bakterietal totalt

Jäst

Mögel

Einecs-nummer Kemiskt namn Stigmasterol (3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-(5-etyl-6-metyl-hept-3-en-2-yl)-10,13-dimetyl-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dod ekahydro-1H-cyklopenta[a]fenantren-3-ol Betasitosterol (3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-[(2S,5S)-5-etyl-6-metylheptan-2yl]-10,13-dimetyl-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dodekahydro-1H-cyklopenta[a]fenantren-3-ol (3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-(5,6-dimetylheptan-2-yl)-10,13-dime-Kampesterol tyl-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dodekahydro-1H-cyklopenta[a]fenantren-3-ol Brassikasterol (3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-[(E,2R,5R)-5,6-dimetylhept-3-en-2yl]-10,13-dimetyl-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dodekahydro-1H-cyklopenta[a]fenantren-3-ol Kemisk formel Stigmasterol C29H48O Betasitosterol $C_{29}H_{50}O$ Kampesterol $C_{28}H_{48}O$ Brassikasterol C28H46O Molekylvikt Stigmasterol 412,6 g/mol Betasitosterol 414,7 g/mol Kampesterol 400,6 g/mol Brassikasterol 398,6 g/mol Innehåll (produkter som endast innehåller Minst 95 % totala fria steroler/stanoler i vattenfri substans fria steroler och stanoler) Lättflytande vitt till benvitt pulver, vita till benvita piller eller pa-Beskrivning stiller; färglös till blekgul vätska Identifiering Praktiskt taget olösligt i vatten. Fytosteroler och fytostanoler är lös-Löslighet liga i aceton och etylacetat. Stigmasterolinnehåll Minst 85 % (vikt/vikt) Andra växtsteroler/-stanoler: Antingen Högst 15 % (vikt/vikt) var för sig eller i kombination, inklusive brassikasterol, kampestanol, kampesterol, delta-7-kampesterol, kolesterol, klerosterol, sitostanol och betasitosterol Renhetsgrad Aska totalt Högst 0,1 % Lösningsmedelsrester Etanol: Högst 5 000 mg/kg Metanol: Högst 50 mg/kg Vatteninnehåll Högst 4 % (Karl Fischer-metoden) Arsenik Högst 3 mg/kg Bly Högst 1 mg/kg Mikrobiologiska kriterier

Högst 1 000 CFU/g

Högst 100 CFU/g

Högst 100 CFU/g

▼<u>M5</u>

Escherichia coli

Salmonella spp.

Högst 10 CFU/g

Ej påvisade i 25 g

▼B

E 500 (i) NATRIUMKARBONAT

Synonymer Soda

Definition

Einecs-nummer 207-838-8

Kemiskt namn Natriumkarbonat

Kemisk formel $Na_2CO_3 \cdot nH_2O$ (n = 0, 1 eller 10)

Molekylvikt 106,00 (vattenfritt)

Innehåll Minst 99 % Na₂CO₃ i vattenfri substans

Beskrivning Färglösa kristaller eller vitt, granulärt eller kristallint pulver

Den vattenfria formen är hygroskopisk, dekahydratet vittrar

Identifiering

Test för natrium Positivt test
Test för karbonat Positivt test

Löslighet Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 2 % (vattenfritt), 15 % (monohydrat) eller 55–65 % (dekahyd-

rat) (70 °C som successivt ökas till 300 °C, till konstant vikt)

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 500 (ii) NATRIUMVÄTEKARBONAT

Synonymer Natriumbikarbonat, surt natriumkarbonat, bikarbonat av soda, bak-

pulver

Definition

Einecs-nummer 205-633-8

Kemiskt namn Natriumvätekarbonat

Kemisk formel $NaHCO_3$ Molekylvikt 84,01

Innehåll Minst 99 % i vattenfri substans

Beskrivning Färglösa eller vita kristallina klumpar eller kristallint pulver

Identifiering

Test för natrium Positivt test
Test för karbonat Positivt test

pH 8,0–8,6 (1 % lösning)

Löslighet Lösligt i vatten. Olösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,25 % (4 timmar, över kiselgel)

Ammoniumsalter Ingen lukt av ammoniak efter upphettning

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 500 (iii) NATRIUMSESKVIKARBONAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 208-580-9

Kemiskt namn

Natriummonovätedikarbonat

Na₂CO₃ · NaHCO₃ · 2H₂O

Molekylvikt 226,03

Innehåll 35,0–38,6 % NaHCO₃ och 46,4–50,0 % Na₂CO₃

Beskrivning Vita flingor, kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Test för natrium
Positivt test
Positivt test
Löslighet
Lättlösligt i vatten

Renhetsgrad

Natriumklorid Högst 0,5 %

Järn Högst 20 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 501 (i) KALIUMKARBONAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 209-529-3 Kemiskt namn Kaliumkarbonat

Kemisk formel $K_2CO_3 \cdot nH_2O$ (n = 0 eller 1,5)

Molekylvikt 138,21 (vattenfritt)

Innehåll Minst 99,0 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, mycket sönderflytande pulver

Hydratet förekommer som små, vita, halvt genomskinliga kristaller

eller granulat

Identifiering

Test för kalium
Positivt test
Test för karbonat
Positivt test

Löslighet Mycket lösligt i vatten. Olösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 5 % (vattenfritt) eller 18 % (hydrat) (180 °C, 4 timmar)

Arsenik Högst 3 mg/kg Bly Högst 2 mg/kg Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 501 (ii) KALIUMVÄTEKARBONAT

Synonymer Kaliumbikarbonat, surt kaliumkarbonat

Definition

Einecs-nummer 206-059-0

Kemiskt namn Kaliumvätekarbonat

Kemisk formel ${\rm KHCO_3}$ Molekylvikt ${\rm 100,11}$

Innehåll 99,0–101,0 % KHCO₃ i vattenfri substans

Beskrivning Färglösa kristaller eller vitt pulver eller granulat

Identifiering

Test för kalium Positivt test
Test för karbonat Positivt test

Löslighet Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,25 % (4 timmar, över kiselgel)

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 503 (i) AMMONIUMKARBONAT

Synonymer

DefinitionAmmoniumkarbonat består av ammoniumkarbamat, ammoniumkar-

bonat och ammoniumvätekarbonat i varierande proportioner.

Einecs-nummer 233-786-0

Kemiskt namn Ammoniumkarbonat

Kemisk formel CH₆N₂O₂, CH₈N₂O₃ och CH₅NO₃

Molekylvikt Ammoniumkarbamat: 78,06, ammoniumkarbanat: 98,73, ammoni-

umvätekarbonat: 79,06

Innehåll 30,0–34,0 % NH₃

Beskrivning Vitt pulver eller hårda, vita eller halvt genomskinliga klumpar eller

kristaller. Blir ogenomskinligt vid exponering för luft och omvandlas slutligen till vita, porösa klumpar eller pulver (ammoniumbikarbonat)

på grund av att ammoniak och koldioxid avges.

Identifiering

Test för ammonium Positivt test
Test för karbonat Positivt test

pH Ca 8,6 (5 % lösning)

Löslighet Lösligt i vatten

Renhetsgrad

Icke-flyktiga ämnen

Klorider

Klorider

Sulfat

Arsenik

Bly

Kvicksilver

Högst 500 mg/kg

Högst 30 mg/kg

Högst 30 mg/kg

Högst 3 mg/kg

Högst 2 mg/kg

E 503 (ii) AMMONIUMVÄTEKARBONAT

Synonymer Ammoniumbikarbonat

Definition

Einecs-nummer 213-911-5

Kemiskt namn Ammoniumvätekarbonat

Kemisk formel CH_5NO_3 Molekylvikt 79,06

Innehåll Minst 99,0 %

Beskrivning Vita kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Test för ammonium Positivt test
Test för karbonat Positivt test

pH Ca 8,0 (5 % lösning)

Löslighet Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol

Renhetsgrad

Icke-flyktiga ämnenHögst 500 mg/kgKloriderHögst 30 mg/kgSulfatHögst 30 mg/kgArsenikHögst 3 mg/kgBlyHögst 2 mg/kgKvicksilverHögst 1 mg/kg

E 504 (i) MAGNESIUMKARBONAT

Synonymer Hydromagnesit

Definition Basiskt hydratiserat magnesiumkarbonat eller monohydrat av mag-

nesiumkarbonat eller en blandning av dessa

Einecs-nummer 208-915-9

Kemiskt namn Magnesiumkarbonat

Kemisk formel $MgCO_3 \cdot nH_2O$

Innehåll 24–26,4 % Mg

Beskrivning Luktfria, lätta, vita, spröd klumpar eller voluminöst, vitt pulver

Identifiering

Test för magnesium Positivt test
Test för karbonat Positivt test

Löslighet Praktiskt taget olösligt i både vatten och etanol

Renhetsgrad

Ämnen olösliga i syra

Ämnen lösliga i vatten

Kalcium

Arsenik

Bly

Högst 0,05 %

Högst 1,0 %

Högst 0,4 %

Högst 4 mg/kg

Högst 2 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

E 504 (ii) MAGNESIUMHYDROXIDKARBONAT

Synonymer Magnesiumvätekarbonat, magnesiumsubkarbonat (lätt eller tungt),

hydratiserat basiskt magnesiumkarbonat, magnesiumkarbonathyd-

roxid

Definition

Einecs-nummer 235-192-7

Kemiskt namn Hydratiserad magnesiumkarbonathydroxid

Kemisk formel 4MgCO₃Mg(OH)₂ · 5H₂O

Molekylvikt 485

Innehåll 40,0–45,0 % Mg beräknat som MgO

Beskrivning Lätta, vita, spröda klumpar eller voluminöst, vitt pulver

Identifiering

Test för magnesium Positivt test
Test för karbonat Positivt test

Löslighet Praktiskt taget olösligt i vatten. Olösligt i etanol

Renhetsgrad

Ämnen olösliga i syraHögst 0,05 %Ämnen lösliga i vattenHögst 1,0 %KalciumHögst 1,0 %ArsenikHögst 3 mg/kgBlyHögst 2 mg/kgKvicksilverHögst 1 mg/kg

E 507 SALTSYRA

Synonymer Väteklorid, klorvätesyra

Definition

Einecs-nummer 231-595-7 Kemiskt namn Saltsyra

Kemisk formel HCl

Molekylvikt 36,46

Innehåll Saltsyra är tillgängligt i handeln i varierande koncentrationer. Kon-

centrerad saltsyra innehåller minst 35 % HCl.

Beskrivning Klar, färglös eller svagt gulaktig, korrosiv vätska med stickande lukt

Identifiering

Test för syra Positivt test
Test för klorid Positivt test

Löslighet Lösligt i vatten och etanol

Renhetsgrad

Organiska föreningar totalt (ej innehållande fluor): Högst 5 mg/kg

Bensen: Högst 0,05 mg/kg

Högst 1 mg/kg

Fluorerade föreningar totalt: Högst 25 mg/kg

Icke-flyktiga ämnen Högst 0,5 %

Reducerande ämnen Högst 70 mg/kg (som SO₂)

Oxiderande ämnen Högst 30 mg/kg (som Cl₂)

Sulfat Högst 0,5 %

Järn Högst 5 mg/kg

Arsenik Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 508 KALIUMKLORID

Synonymer Sylvin, sylvit

Definition

Bly

Einecs-nummer 231-211-8

Kemiskt namn Kaliumklorid

Kemisk formel KCl

Molekylvikt 74,56

Innehåll Minst 99 % i torkad substans

Beskrivning Färglösa, långsträckta, prismatiska eller kubiska kristaller eller vitt,

granulärt pulver som är luktfritt

Identifiering

Löslighet Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol

Test för kalium Positivt test
Test för klorid Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 1 % (105 °C, 2 timmar)

Test för natrium Negativt

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg

E 509 KALCIUMKLORID

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 233-140-8
Kemiskt namn Kalciumklorid

Kemisk formel $CaCl_2 \cdot nH_2O$ (n = 0,2 eller 6)

Molekylvikt 110,99 (vattenfritt), 147,02 (dihydrat), 219,08 (hexahydrat)

Innehåll Minst 93,0 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, luktfritt, hygroskopiskt pulver eller sönderflytande kristaller

Identifiering

Test för kalcium Positivt test
Test för klorid Positivt test

Löslighet Lösligt i vatten och etanol

Renhetsgrad

Magnesium- och alkalisalter Högst 5 % i torkad substans (beräknat som sulfater)

Fluorid Högst 40 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 511 MAGNESIUMKLORID

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 232-094-6

Kemiskt namn Magnesiumklorid Kemisk formel MgCl $_2$ · 6H $_2$ O Molekylvikt 203,30

Innehåll Minst 99,0 %

Beskrivning Färglösa, luktfria, mycket sönderflytande flingor eller kristaller

Identifiering

Test för magnesium Positivt test
Test för klorid Positivt test

Löslighet Mycket lösligt i vatten, lättlösligt i etanol

Renhetsgrad

Ammonium Högst 50 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 512 TENNKLORID

Synonymer Tenndiklorid

Definition

Einecs-nummer 231-868-0

Kemiskt namn Tennkloriddihydrat

Kemisk formel SnCl₂ · 2H₂O

Molekylvikt 225,63

Innehåll Minst 98,0 %

Beskrivning Färglösa eller vita kristaller

Kan ha en svag lukt av saltsyra

Identifiering

Test för tenn(II) Positivt test
Test för klorid Positivt test

Löslighet Lösligt i mindre mängd vatten än sin egen vikt, men bildar ett

olösligt basiskt salt med större mängd vatten

Lösligt i etanol

Renhetsgrad

Sulfat Högst 30 mg/kg
Arsenik Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

E 513 SVAVELSYRA

Synonymer Vitriololja, vitriolsyra, divätesulfat

Definition

Einecs-nummer231-639-5Kemiskt namnSvavelsyraKemisk formel H_2SO_4 Molekylvikt98,07

Innehåll Svavelsyra är tillgänglig i handeln i varierande koncentrationer. Den

koncentrerade formen innehåller minst 96 % svavelsyra.

Beskrivning Klar, färglös eller svagt brun, mycket korrosiv, oljig vätska

Identifiering

Test för syra Positivt test
Test för sulfat Positivt test

Löslighet Blandbart med vatten, under kraftig värmeutveckling, och även med

etanol

Renhetsgrad

Aska Högst 0,02 %

Reducerande ämnen Högst 40 mg/kg (som SO₂)

Nitrat Högst 10 mg/kg (beräknat på H₂SO₄-halt)

Klorid Högst 50 mg/kg

Järn Högst 20 mg/kg

Selen Högst 20 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

E 514 (i) NATRIUMSULFAT

Kvicksilver

Synonymer

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Natriumsulfat

Kemisk formel $Na_2SO_4 \cdot nH_2O$ (n = 0 eller 10)

Molekylvikt 142,04 (vattenfritt)

322,04 (dekahydrat)

Högst 1 mg/kg

Innehåll Minst 99,0 % i vattenfri substans

Beskrivning Färglösa kristaller eller ett fint, vitt, kristallint pulver

Dekahydratet vittrar

Identifiering

Test för natrium Positivt test
Test för sulfat Positivt test

pH Neutral eller svagt alkalisk reaktion med lackmuspapper (5 % lös-

ning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 1,0 % (vattenfritt) eller högst 57 % (dekahydrat) vid 130 °C

Selen Högst 30 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 514 (ii) NATRIUMVÄTESULFAT

Synonymer Surt natriumsulfat, natriumbisulfat

Definition

Kemiskt namn Natriumvätesulfat

Kemisk formel NaHSO₄
Molekylvikt 120,06

Innehåll Minst 95,2 %

Beskrivning Vita, luktfria kristaller eller granulat

Identifiering

Test för natrium Positivt test
Test för sulfat Positivt test

pH Lösningar är mycket sura

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning

Ämnen olösliga i vatten

Selen

Högst 0,8 %

Högst 0,05 %

Högst 30 mg/kg

Högst 3 mg/kg

Högst 2 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

E 515 (i) KALIUMSULFAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Kaliumsulfat Kemisk formel K_2SO_4 Molekylvikt 174,25 Innehåll Minst 99,0 %

Beskrivning Färglösa eller vita kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Test för kalium Positivt test
Test för sulfat Positivt test

pH 5,5–8,5 (5 % lösning)

Löslighet Lättlösligt i vatten, olösligt i etanol

Renhetsgrad

Selen Högst 30 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 515 (ii) KALIUMVÄTESULFAT

Synonymer Kaliumbisulfat, surt kaliumsulfat

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Kaliumvätesulfat

Kemisk formel KHSO₄

Molekylvikt 136,17

Innehåll Minst 99 %

Beskrivning Vita, sönderflytande kristaller, bitar eller granulat

Identifiering

Smältpunkt 197 °C

Test för kalium Positivt test

Löslighet Lättlösligt i vatten, olösligt i etanol

Högst 1 mg/kg

Renhetsgrad

Selen Högst 30 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

E 516 KALCIUMSULFAT

Kvicksilver

Synonymer Gips, selenit, anhydrit

Definition

Einecs-nummer 231-900-3
Kemiskt namn Kalciumsulfat

Kemisk formel $CaSO_4 \cdot nH_2O \ (n = 0 \ eller \ 2)$

Molekylvikt 136,14 (vattenfritt), 172,18 (dihydrat)

Innehåll Minst 99,0 % i vattenfri substans

Beskrivning Fint, vitt till svagt gulvitt, luktfritt pulver

Identifiering

Test för kalcium Positivt test
Test för sulfat Positivt test

Löslighet Svagt lösligt i vatten, olösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Vattenfritt: Högst 1,5 % (250 °C till konstant vikt)

Dihydrat: Högst 23 % (250 °C till konstant vikt)

Fluorid Högst 30 mg/kg
Selen Högst 30 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 517 AMMONIUMSULFAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 231-984-1

Kemiskt namn Ammoniumsulfat

Kemisk formel (NH₄)₂SO₄

Molekylvikt 132,14

Innehåll 99,0–100,5 %

Beskrivning Vitt pulver, glänsande flagor eller kristallina fragment

Identifiering

Test för ammonium Positivt test
Test för sulfat Positivt test

Löslighet Lättlösligt i vatten, olösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Högst 0,25 %
Selen Högst 30 mg/kg
Bly Högst 3 mg/kg

E 520 ALUMINIUMSULFAT

Synonymer Alun

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Aluminiumsulfat

Kemisk formel $Al_2(SO_4)_3$ Molekylvikt 342,13

Innehåll Minst 99,5 % i glödgad substans

Beskrivning Vitt pulver, glänsande flagor eller kristallina fragment

Identifiering

Test för aluminium Positivt test
Test för sulfat Positivt test

pH Minst 2,9 (5 % lösning)

Löslighet Lättlösligt i vatten, olösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Högst 5 % (500 °C, 3 timmar)

Alkalimetaller och alkaliska jordarts-

metaller

Högst 0,4 %

Selen Högst 30 mg/kg
Fluorid Högst 30 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 5 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 521 ALUMINIUMNATRIUMSULFAT

Synonymer Sodaalun, natriumalun

Definition

Einecs-nummer 233-277-3

Kemiskt namn Aluminiumnatriumsulfat

Kemisk formel AlNa(SO₄)₂ · nH₂O (n = 0 eller 12)

Molekylvikt 242,09 (vattenfritt)

Innehåll Minst 96,5 % (vattenfritt) och 99,5 % (dodekahydrat) i vattenfri sub-

stans

Beskrivning Genomskinliga kristaller eller vitt, kristallint pulver

Identifiering

Test för aluminium Positivt test
Test för natrium Positivt test
Test för sulfat Positivt test

Löslighet Dodekahydratet är lättlösligt i vatten. Den vattenfria formen löser sig

långsamt i vatten. Båda formerna är olösliga i etanol.

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Vattenfritt: Högst 10,0 % (220 °C, 16 timmar)

Dodekahydrat: Högst 47,2 % (50-55 °C, 1 timme och därefter

200 °C, 16 timmar)

Ammoniumsalter Ingen lukt av ammoniak efter upphettning

Selen Högst 30 mg/kg
Fluorid Högst 30 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 5 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 522 ALUMINIUMKALIUMSULFAT

Synonymer Kalialun, alun

Definition

Einecs-nummer 233-141-3

Kemiskt namn Aluminiumkaliumsulfatdodekahydrat

Kemisk formel $AlK(SO_4)_2 \cdot 12H_2O$

Molekylvikt 474,38

Innehåll Minst 99,5 %

Beskrivning Stora, genomskinliga kristaller eller vitt, kristallint pulver

Identifiering

Test för aluminium Positivt test
Test för kalium Positivt test
Test för sulfat Positivt test

pH 3,0–4,0 (10 % lösning)

Löslighet Lättlösligt i vatten, olösligt i etanol

Renhetsgrad

Ammoniumsalter Ingen lukt av ammoniak efter upphettning

Selen Högst 30 mg/kg Fluorid Högst 30 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 5 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 523 ALUMINIUMAMMONIUMSULFAT

Synonymer Ammoniumalun

Definition

Einecs-nummer 232-055-3

Kemiskt namn Aluminiumammoniumsulfat

Kemisk formel $AlNH_4(SO_4)_2 \cdot 12H_2O$

Molekylvikt 453,32

Innehåll Minst 99,5 %

Beskrivning Stora, färglösa kristaller eller vitt pulver

Identifiering

Test för aluminium Positivt test
Test för ammonium Positivt test
Test för sulfat Positivt test

Löslighet Lättlösligt i vatten, lösligt i etanol

Renhetsgrad

Alkalimetaller och alkaliska jordarts-

metaller

Högst 0,5 %

Selen Högst 30 mg/kg
Fluorid Högst 30 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 3 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 524 NATRIUMHYDROXID

Synonymer Kaustiksoda, lut

Definition

Einecs-nummer 215-185-5

Kemiskt namn Natriumhydroxid

Kemisk formel NaOH
Molekylvikt 40,0

▼C1

Innehåll I fast form minst 98,0 % av alkali totalt (som NaOH). I lösningar

beroende på den angivna procentandelen NaOH.

▼B

Beskrivning Vita eller nästan vita gryn, flingor, flisor, sammansmälta klumpar

eller andra former. Lösningarna är klara eller något grumliga, färglösa eller lätt färgade, mycket frätande och hygroskopiska. Absorberar koldioxid vid kontakt med luft och bildar natriumkarbonat.

Identifiering

Test för natrium Positivt test

pH Starkt basiskt (1 % lösning)

Löslighet Mycket lösligt i vatten. Lättlösligt i etanol

Renhetsgrad

Organiska ämnen och ämnen olösliga i

vatten

En 5 % lösning är helt klar och färglös eller lätt färgad

Karbonat Högst 0,5 % (som Na₂CO₃)

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 0,5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 525 KALIUMHYDROXID

Synonymer Kalilut

Definition

Einecs-nummer 215-181-3

Kemiskt namn Kaliumhydroxid

Kemisk formel KOH
Molekylvikt 56,11

Innehåll Minst 85,0 % alkali beräknat som KOH

Beskrivning Vita eller nästan vita gryn, flingor, stickor, sammansmälta klumpar

eller andra former

Identifiering

Test för kalium Positivt test

pH Starkt basiskt (1 % lösning)

Löslighet Mycket lösligt i vatten. Lättlösligt i etanol

Renhetsgrad

Ämnen olösliga i vatten En 5 % lösning är helt klar och färglös

Karbonat Högst 3,5 % (som K₂CO₃)

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 526 KALCIUMHYDROXID

Synonymer Släckt kalk

Definition

Einecs-nummer 215-137-3

Kemiskt namn Kalciumhydroxid

Kemisk formel $Ca(OH)_2$ Molekylvikt 74,09

Innehåll Minst 92,0 %

Beskrivning Vitt pulver

Identifiering

Test för alkali Positivt test
Test för kalcium Positivt test

Löslighet Svagt lösligt i vatten. Olösligt i etanol. Lösligt i glycerol

Renhetsgrad

Aska olöslig i syra Högst 1,0 % Magnesium- och alkalisalter Högst 2,7 %

Barium Högst 300 mg/kg
Fluorid Högst 50 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

E 527 AMMONIUMHYDROXID

Synonymer Ammoniaklösning, stark ammoniaklösning

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Ammoniumhydroxid

Kemisk formel NH_4OH Molekylvikt 35,05

Innehåll Minst 27 % NH₃

Beskrivning Klar, färglös lösning med starkt stickande, karakteristisk lukt

Identifiering

Test för ammoniak Positivt test

Renhetsgrad

Icke-flyktiga ämnen Högst 0,02 %
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

E 528 MAGNESIUMHYDROXID

Synonymer

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Magnesiumhydroxid

Kemisk formel $Mg(OH)_2$ Molekylvikt 58,32

Innehåll Minst 95,0 % i vattenfri substans

Beskrivning Luktfritt, vitt, voluminöst pulver

Identifiering

Test för magnesium Positivt test
Test för alkali Positivt test

Löslighet Praktiskt taget olösligt i vatten och etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 2,0 % (105 °C, 2 timmar)

Viktförlust vid glödgning Högst 33 % (800 °C till konstant vikt)

Kalciumoxid Högst 1,5 %
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

E 529 KALCIUMOXID

Synonymer Bränd kalk, osläckt kalk

Definition

Einecs-nummer 215-138-9
Kemiskt namn Kalciumoxid

Kemisk formel CaO Molekylvikt 56,08

Innehåll Minst 95,0 % i glödgad substans

Beskrivning Luktfria, hårda, vita eller gråvita klumpar av granulat, eller vitt till

gråaktigt pulver

Identifiering

Test för alkali Positivt test
Test för kalcium Positivt test

Reaktion med vatten Värme utvecklas när provet fuktas med vatten

Löslighet Svagt lösligt i vatten. Olösligt i etanol. Lösligt i glycerol

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Högst 10,0 % (ca 800 °C till konstant vikt)

Ämnen olösliga i syra Högst 1,0 %

Barium Högst 300 mg/kg

Magnesium- och alkalisalter Högst 3,6 %

Fluorid Högst 50 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

E 530 MAGNESIUMOXID

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 215-171-9

Kemiskt namn Magnesiumoxid

Kemisk formel MgO Molekylvikt 40,31

Innehåll Minst 98,0 % i glödgad substans

Beskrivning Ett mycket voluminöst, vitt pulver som går under benämningen lätt

magnesiumoxid, eller ett relativt kompakt, vitt pulver som går under benämningen tung magnesiumoxid. 5 g lätt magnesiumoxid har en volym på minst 33 ml, medan 5 g tung magnesiumoxid har en

volym på högst 20 ml.

Identifiering

Test för alkali Positivt test
Test för magnesium Positivt test

Löslighet Praktiskt taget olösligt i vatten. Olösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning Högst 5,0 % (ca 800 °C till konstant vikt)

Kalciumoxid Högst 1,5 %
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

▼ M20

E 534 JÄRNTARTRAT

Synonymer Järn-meso-tartrat, produkt av en komplexbildning av natriumtartrat

och järn(III)klorid

Definition Järntartrat framställs genom isomerisering av L-tartrat till en jäm-

viktsblandning av D-, L- och meso-tartrat följt av tillförsel av

järn(III)klorid

CAS-nr 1280193-05-9

Kemiskt namn Järn(III)-produkt av en komplexbildning av D(+)-, L(-)- och

meso-2,3-dihydroxibutandisyror

Kemisk formel Fe(OH)₂ C₄H₄O₆Na

Molekylvikt 261,93

Innehåll

D(-)- och L(+)-tartrat

Meso-tartrat > 28 %, uttryckt som anjon i torkad substans

Järn(III) > 8 %, uttryckt som anjon i torkad substans

Beskrivning Mörkgrön vattenlösning normalt bestående av ca 35 % vikt/vikt

produkter av komplexbildning

Identifiering Lättlösligt i vatten

Positiva testresultat för tartrat och järn

> 10 %, uttryckt som anjon i torkad substans

pH 3,5-3,9 i 35 % vattenlösning av produkter av komplexbildning

Renhetsgrad

Klorid Högst 25 % Natrium Högst 23 %

Arsenik Högst 3 mg/kg Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Oxalat Högst 1,5 % uttryckt som oxalat i torkad substans

E 535 NATRIUMFERROCYANID

Synonymer Natriumhexacyanoferrat

Definition

Einecs-nummer 237-081-9

Kemiskt namn Natriumferrocyanid

Kemisk formel Na₄Fe(CN)₆ · 10H₂O

Molekylvikt 484,1

Innehåll Minst 99,0 %

Beskrivning Gula kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Test för natrium Positivt test
Test för ferrocyanid Positivt test

Renhetsgrad

Fritt vatten Högst 1,0 %

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,03 %

Klorid Högst 0,2 %

Sulfat Högst 0,1 %

Fri cyanid Ej påvisbart

Ferricyanid Ej påvisbart

Bly Högst 5 mg/kg

E 536 KALIUMFERROCYANID

Synonymer Gult blodlutsalt, kaliumhexacyanoferrat

Definition

Einecs-nummer 237-722-2

Kemiskt namn Kaliumferrocyanid Kemisk formel $K_4Fe(CN)_6 \cdot 3H_2O$

Molekylvikt 422,4

Innehåll Minst 99,0 %

Beskrivning Citrongula kristaller

Identifiering

Test för kalium Positivt test
Test för ferrocyanid Positivt test

Renhetsgrad

Fritt vatten Högst 1,0 %

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,03 %

Klorid Högst 0,2 %

Sulfat Högst 0,1 %
Fri cyanid Ej påvisbart
Ferricyanid Ej påvisbart
Bly Högst 5 mg/kg

E 538 KALCIUMFERROCYANID

Synonymer Kalciumhexacyanoferrat

Definition

Einecs-nummer 215-476-7

Kemiskt namn Kalciumferrocyanid

Kemisk formel Ca₂Fe(CN)₆ · 12H₂O

Molekylvikt 508,3

Innehåll Minst 99,0 %

Beskrivning Gula kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Test för kalcium Positivt test
Test för ferrocyanid Positivt test

Renhetsgrad

Fritt vatten Högst 1,0 %

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,03 %

Klorid Högst 0,2 %

Sulfat Högst 0,1 %

Fri cyanid Ej påvisbart

Ferricyanid Ej påvisbart

Bly Högst 5 mg/kg

E 541 NATRIUMALUMINIUMFOSFAT, SURT

Synonymer SALP

Definition

Einecs-nummer 232-090-4

Kemiskt namn Natriumtrialuminiumtetradekaväteoktafosfattetrahydrat (A) eller tri-

natriumdialuminiumpentadekaväteoktafosfat (B)

Kemisk formel $NaAl_3H_{14}(PO_4)_8 \cdot 4H_2O(A)$

 $Na_3Al_2H_{15}(PO_4)_8$ (B)

Molekylvikt 949,88 (A)

897,82 (B)

Innehåll Minst 95,0 % (båda formerna)

Beskrivning Vitt, luktfritt pulver

Identifiering

Test för natrium Positivt test

Test för aluminium Positivt test

Test för fosfat Positivt test

pH Sur reaktion med lackmus

Löslighet Olösligt i vatten. Lösligt i saltsyra

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning 19,5–21,0 % (A) (750–800 °C, 2 timmar)

15-16 % (B) (750-800 °C, 2 timmar)

Fluorid Högst 25 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 4 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 551 KISELDIOXID

Synonymer Kvarts, kiselsyra

Definition Kiseldioxid är ett amorft ämne som framställs syntetiskt, antingen

genom en ångfashydrolys varvid pyrogen kiselsyra bildas, eller genom en våtprocess varvid uppslammad kiseldioxid, kiselgel eller vattenhaltig kiseldioxid bildas. Pyrogen kiselsyra framställs huvudsakligen vattenfri, medan våtprocessen genererar hydrater eller pro-

dukter innehållande vatten som absorberats på ytan.

Einecs-nummer 231-545-4

Kemiskt namn Kiseldioxid

Kemisk formel (SiO₂)_n

Molekylvikt 60,08 (SiO₂)

Innehåll Minst 99,0 % (pyrogen kiselsyra) eller 94,0 % (hydratiserade for-

mer) efter glödgning

Beskrivning Vitt, luftigt pulver eller granulat, hygroskopiskt

Identifiering

Test för kiselsyra Positivt

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 2,5 % (pyrogen kiselsyra, 105 °C, 2 timmar)

Högst 8,0 % (uppslammad kiseldioxid och kiselgel, 105 °C, 2 tim-

mar)

Högst 70 % (vattenhaltig kiseldioxid, 105 °C, 2 timmar)

Viktförlust vid glödgning Högst 2,5 % efter torkning (pyrogen kiselsyra, 1 000 °C)

Högst 8,5 % efter torkning (hydratiserade former, 1 000 °C)

Lösliga joniserbara salter Högst 5,0 % (som Na₂SO₄)

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 552 KALCIUMSILIKAT

Synonymer

Definition Kalciumsilikat är ett vattenhaltigt eller vattenfritt silikat med varie-

rande proportioner av CaO och SiO2. Produkten ska vara fri från

asbest.

Einecs-nummer 215-710-8

Kemiskt namn Kalciumsilikat

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll i vattenfri substans

— SiO₂: 50–95 %

— CaO: 3–35 %

Beskrivning Vitt till benvitt, friflytande pulver, även när det absorberat relativt

stora mängder vatten eller andra vätskor

Identifiering

Test för silikat
Positivt test
Test för kalcium
Positivt test

Gelbildning Bildar en gel med mineralsyror

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 10 % (105 °C, 2 timmar)

Viktförlust vid glödgning 5–14 % (1 000 °C till konstant vikt)

Natrium Högst 3 %

Fluorid Högst 50 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 553 a (i) MAGNESIUMSILIKAT

Synonymer

Definition Magnesiumsilikat är en syntetisk förening i vilken molförhållandet

mellan magnesiumoxid och kiseldioxid är ca 2:5.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 15 % MgO och minst 67 % SiO₂ i glödgad substans

Beskrivning Mycket fint, vitt, luktfritt pulver utan grynighet

Identifiering

Test för magnesium Positivt test
Test för silikat Positivt test

pH 7,0–10,8 (10 % uppslamning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15 % (105 °C, 2 timmar)

Viktförlust vid glödgning Högst 15 % efter torkning (1 000 °C, 20 minuter)

Salter lösliga i vatten Högst 3 %

Fritt alkali Högst 1 % (som NaOH)

Fluorid Högst 10 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 5 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 553 a (ii) MAGNESIUMTRISILIKAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 239-076-7

Kemiskt namn Magnesiumtrisilikat

Kemisk formel Mg₂Si₃O₈ · nH₂O (ungefärlig sammansättning)

Molekylvikt

Innehåll Minst 29,0 % MgO och minst 65,0 % SiO2 i glödgad substans

Beskrivning Fint, vitt pulver utan grynighet

Identifiering

Test för magnesium Positivt test
Test för silikat Positivt test

pH 6,3–9,5 (5 % uppslamning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning 17–34 % (1 000 °C)

Salter lösliga i vatten Högst 2 %

Fritt alkali Högst 1 % (som NaOH)

Fluorid Högst 10 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 5 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 553 b TALK

Synonymer Steatit

Naturligt förekommande form av vattenhaltigt magnesiumsilikat som Definition

> innehåller varierande proportioner av mineralassociationer som alfa-kvarts, kalkspat, klorit, dolomit, magnesit och flogopit. Produk-

ten ska vara fri från asbest.

238-877-9 Einecs-nummer

Kemiskt namn Magnesiumvätemetasilikat

Kemisk formel Mg₃(Si₄O₁₀)(OH)₂

Molekylvikt 379,22

Innehåll

Beskrivning Lätt, homogent, vitt eller nästan vitt pulver som känns fett vid be-

röring

Identifiering

Karakteristiska toppar vid 3 677, 1 018 och 669 cm⁻¹ Infrarött absorptionsspektrum

Röntgendiffraktion Toppar vid 9,34, 4,66 och 3,12 Å

Löslighet Olösligt i vatten och etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (105 °C, 1 timme)

Högst 6 % Ämnen lösliga i syra Högst 0,2 %

Järn lösligt i syra Ej påvisbart

Högst 10 mg/kg Arsenik

Bly Högst 2 mg/kg

E 554 NATRIUMALUMINIUMSILIKAT

Ämnen lösliga i vatten

Synonymer Aluminiumnatriumsilikat

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Natriumaluminiumsilikat

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Innehåll i vattenfri substans

> — SiO₂: 66,0–88,0 % — Al₂O₃: 5,0–15,0 %

Beskrivning Fint vitt, amorft pulver eller pärlor

Identifiering

Test för natrium Positivt test Test för aluminium Positivt test Test för silikat Positivt test

pΗ 6,5-11,5 (5 % uppslamning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 8,0 % (105 °C, 2 timmar)

Viktförlust vid glödgning 5,0–11,0 % i vattenfri substans (1 000 °C till konstant vikt)

Natrium 5–8,5 % (som Na₂O) i vattenfri substans

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 5 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 555 KALIUMALUMINIUMSILIKAT

Synonymer Glimmer

Definition Naturlig glimmer består huvudsakligen av kaliumaluminiumsilikat

(muskovit).

Einecs-nummer 310-127-6

Kemiskt namn

Kaliumaluminiumsilikat

Kemisk formel

KAl₂[AlSi₃O₁₀](OH)₂

Molekylvikt 398

Innehåll Minst 98 %

Beskrivning Ljusgråa till vita, kristallina plättar eller pulver

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten, utspädda syror och baser samt organiska lösnings-

medel

Högst 5 mg/kg

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (105 °C, 2 timmar)

Antimon Högst 20 mg/kg Zink Högst 25 mg/kg Barium Högst 25 mg/kg Högst 100 mg/kg Krom Högst 25 mg/kg Koppar Högst 50 mg/kg Nickel Högst 3 mg/kg Arsenik Kvicksilver Högst 1 mg/kg Högst 2 mg/kg Kadmium

▼<u>M3</u>

E 556 KALCIUMALUMINIUMSILIKAT (1)

▼<u>B</u>

Synonymer Aluminiumkalciumsilikat

Definition

Bly

Einecs-nummer

Kemiskt namn Kalciumaluminiumsilikat

⁽¹⁾ Tillämpningsperiod: till och med den 31 januari 2014.

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll i vattenfri substans

— SiO₂: 44,0–50,0 % — Al₂O₃: 3,0–5,0 % — CaO: 32–38,0 %

Beskrivning Fint vitt, friflytande pulver

Identifiering

Test för kalcium
Positivt test
Test för aluminium
Positivt test
Test för silikat
Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 10,0 % (105 °C, 2 timmar)

Viktförlust vid glödgning 14,0–18,0 % i vattenfri substans (1 000 °C till konstant vikt)

Fluorid Högst 50 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 5 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

▼ M3

E 559 ALUMINIUMSILIKAT (KAOLIN) (1)

▼B

Synonymer Kaolin, porslinslera

Definition Vattenhaltigt aluminiumsilikat (kaolin) är en renad vit plastisk lera

som består av kaolinit, kaliumaluminiumsilikat, fältspat och kvarts. Ämnet får inte kalcineras vid bearbetning. Obearbetad kaolinlera som används vid framställning av aluminiumsilikat ska ha en dioxinhalt som inte gör den skadlig för hälsan eller olämplig för användning i livsmedel. Produkten ska vara fri från asbest.

Einecs-nummer 215-286-4 (kaolinit)

Kemiskt namn

Kemisk formel Al₂Si₂O₅(OH)₄ (kaolinit)

Molekylvikt 264

Innehåll Minst 90 % (summan av kiseldioxid och aluminiumoxid, efter

glödgning)

Kiseldioxid (SiO₂) 45–55 %

Aluminiumoxid (Al₂O₃) 30–39 %

Beskrivning Fint, vitt eller gråvitt, oljigt pulver. Kaolin består av flockar av

slumpmässigt ordnade travar av kaolinitflingor eller av separata

hexagonala flingor

Identifiering

Test för aluminiumoxid Positivt test
Test för silikat Positivt test

Röntgendiffraktion Karakteristiska toppar vid 7,18, 3,58, 2,38 och 1,78 Å

Infrarött absorptionsspektrum Toppar vid 3 700 och 3 620 cm⁻¹

⁽¹⁾ Tillämpningsperiod: till och med den 31 januari 2014.

Renhetsgrad

Viktförlust vid glödgning 10–14 % (1 000 °C till konstant vikt)

Ämnen lösliga i vattenHögst 0,3%Ämnen lösliga i syraHögst 2%JärnHögst 5%Kaliumoxid (K_2O)Högst 5%

Kol Högst 0,5 %
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 5 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 570 FETTSYROR

Synonymer

Definition Ogrenade fettsyror, kaprylsyra (C_8) , kaprinsyra (C_{10}) , laurinsyra

(C12), myristinsyra (C14), palmitinsyra (C16), stearinsyra (C18), olje-

syra $(C_{18:1})$

Einecs-nummer

Kemiskt namn Oktansyra (C₈), dekansyra (C₁₀), dodekansyra (C₁₂), tetradekansyra

 (C_{14}) , hexadekansyra (C_{16}) , oktadekansyra (C_{18}) , 9-oktadekensyra

 $(C_{18:1})$

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 98 % bestämt genom kromatografi

Beskrivning Färglös vätska eller vitt fast ämne som erhålls ur oljor och fetter

Identifiering

Identifieringstest Enskilda fettsyror kan identifieras genom sitt syra- eller jodtal med

hjälp av gaskromatografi

Renhetsgrad

Glödgningsrest Högst 0,1 %

Oförtvålbara ämnen Högst 1,5 %

Vatteninnehåll Högst 0,2 % (Karl Fischer-metoden)

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 574 GLUKONSYRA

Synonymer D-Glukonsyra, dextronsyra

Definition Glukonsyra är en vattenlösning av glukonsyra och glukonsyrans

deltalakton

Einecs-nummer

Kemiskt namn Glukonsyra

Kemisk formel C₆H₁₂O₇ (glukonsyra)

Molekylvikt 196,2

Innehåll Minst 49,0 % (som glukonsyra)

Beskrivning Färglös till ljusgul, klar, sirapsliknande vätska

Identifiering

Bildning av fenylhydrazinderivat Positivt. Den bildade föreningen smälter vid 196–202 °C under

sönderdelning

Renhetsgrad

Glödgningsrest Högst 1,0 % vid 550 ± 20 °C tills organiska rester försvinner (svarta

fläckar)

Reducerande ämnen Högst 2,0 % (som D-glukos)

Klorid Högst 350 mg/kg
Sulfat Högst 240 mg/kg
Sulfit Högst 20 mg/kg
Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 575 GLUKONSYRANS DELTALAKTON

Synonymer Glukonolakton, GDL, D-glukonsyrans deltalakton, deltaglukonolak-

ton

Definition Glukonsyrans deltalakton är D-glukonsyrans cykliska 1,5-intramoleky-

lära ester. I vattenhaltiga medier hydrolyseras den till en jämviktsblandning av D-glukonsyra (55–66 %) och delta- och gammalaktoner.

Einecs-nummer 202-016-5

Kemiskt namn D-glukono-1,5-lakton

Kemisk formel $C_6H_{10}O_6$ Molekylvikt 178,14

Innehåll Minst 99,0 % i vattenfri substans

Beskrivning Fint, vitt, nästan luktfritt, kristallint pulver

Identifiering

Bildning av fenylhydrazinderivat av glu-

konsyra

Positivt. Den bildade föreningen smälter vid 196–202 °C under

sönderdelning

Löslighet Lättlösligt i vatten. Svårlösligt i etanol

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 0,2 % (Karl Fischer-metoden)

Reducerande ämnen Högst 0,5 % (som D-glukos)

Bly Högst 1 mg/kg

E 576 NATRIUMGLUKONAT

Synonymer Natriumsalt av D-glukonsyra

Definition Framställt genom fermentering eller kemisk katalytisk oxidation

Einecs-nummer 208-407-7

Kemiskt namn Natrium-D-glukonat $C_6H_{11}NaO_7 \ (vattenfritt)$

Molekylvikt 218,14

Innehåll Minst 99,0 %

Beskrivning Vitt till brunt, granulärt till fint, kristallint pulver

Identifiering

Test för natrium Positivt test
Test för glukonat Positivt test

Löslighet Mycket lösligt i vatten. Svårlösligt i etanol

pH 6,5–7,5 (10 % lösning)

Renhetsgrad

Reducerande ämnen Högst 1,0 % (som D-glukos)

Bly Högst 1 mg/kg

E 577 KALIUMGLUKONAT

Synonymer Kaliumsalt av D-glukonsyra

Definition

Einecs-nummer 206-074-2

Kemiskt namn Kalium-D-glukonat Kemisk formel $C_6H_{11}KO_7$ (vattenfritt)

 $C_6H_{11}KO_7$ · H_2O (monohydrat)

Molekylvikt 234,25 (vattenfritt)

252,26 (monohydrat)

Innehåll 97,0–103,0 % i torkad substans

Beskrivning Luktfritt, friflytande, vitt till gulvitt, kristallint pulver eller granulat

Identifiering

Test för kalium Positivt test
Test för glukonat Positivt test

pH 7,0–8,3 (10 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Vattenfritt: Högst 3,0 % (105 °C, 4 timmar, vakuum)

Monohydrat: 6-7,5 % (105 °C, 4 timmar, vakuum)

Reducerande ämnen Högst 1,0 % (som D-glukos)

Bly Högst 2 mg/kg

E 578 KALCIUMGLUKONAT

Synonymer Kalciumsalt av D-glukonsyra

Definition

Einecs-nummer 206-075-8

Kemiskt namn Kalcium-di-D-glukonat

Kemisk formel $C_{12}H_{22}CaO_{14}$ (vattenfritt)

C₁₂H₂₂CaO₁₄ · H₂O (monohydrat)

Molekylvikt 430,38 (vattenfritt)

448,39 (monohydrat)

Innehåll Vattenfritt: 98–102 % i torkad substans

Monohydrat: 98-102 % i befintlig substans

Beskrivning Luktfritt, vitt, kristallint granulat eller pulver, stabilt i luft

Identifiering

Test för kalcium
Positivt test
Test för glukonat
Positivt test

Löslighet Lösligt i vatten, olösligt i etanol

pH 6,0–8,0 (5 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Vattenfritt: Högst 3,0 % (105 °C, 16 timmar)

Monohydrat: Högst 2,0 % (105 °C, 16 timmar)

Reducerande ämnen Högst 1,0 % (som D-glukos)

Bly Högst 2 mg/kg

E 579 JÄRNGLUKONAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 206-076-3

Kemiskt namn Järn-di-D-glukonatdihydrat, järn(II)-di-glukonatdihydrat

Kemisk formel $C_{12}H_{22}FeO_{14} \cdot 2H_2O$

Molekylvikt 482,17

Innehåll Minst 95 % i torkad substans

Beskrivning Blekt gröngult till gulgrått pulver eller granulat som kan ha en svag

lukt av bränt socker

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten efter viss uppvärmning. Praktiskt taget olösligt i

etanol

Test för järn(II) Positivt test

Bildning av fenylhydrazinderivat av glu-

kuronsyra

Positivt

pH 4–5,5 (10 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 10 % (105 °C, 16 timmar)

Oxalsyra Ej påvisbart

Järn (Fe III) Högst 2 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg
Kadmium Högst 1 mg/kg

Reducerande ämnen Högst 0,5 % uttryckt som glukos

E 585 JÄRNLAKTAT

Synonymer Järn(II)laktat, järn(II)-2-hydroxipropanoat,

salt av propansyra och 2-hydroxijärn(II) (2:1), ferrolaktat

Definition

Einecs-nummer 227-608-0

Kemiskt namn Järn(II)-2-hydroxipropanoat

Kemisk formel $C_6H_{10}FeO_6 \cdot nH_2O$ (n = 2 eller 3)

Molekylvikt 270,02 (dihydrat)

288,03 (trihydrat)

Innehåll Minst 96 % i torkad substans

Beskrivning Grönvita kristaller eller ljusgrönt pulver med karakteristisk lukt

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten. Praktiskt taget olösligt i etanol

Test för järn(II)
Positivt test
Test för laktat
Positivt test

pH 4–6 (2 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 18 % (100 °C, under vakuum, ca 700 mm Hg)

Högst 1 mg/kg

Järn (Fe III)Högst 0,6 %ArsenikHögst 3 mg/kgBlyHögst 1 mg/kgKvicksilverHögst 1 mg/kg

E 586 4-HEXYLRESORCINOL

Kadmium

Synonymer 4-Hexyl-1,3-bensendiol, hexylresorcinol

Definition

Einecs-nummer 205-257-4

Kemiskt namn 4-Hexylresorcinol

Kemisk formel $C_{12}H_{18}O_2$ Molekylvikt 197,24

Innehåll Högst 98 % i torkad substans (rumstemperatur, 4 timmar)

Beskrivning Vitt pulver

Identifiering

Löslighet Lättlösligt i eter och aceton, mycket svagt lösligt i vatten

Salpetersyratest Tillsätt 1 ml salpetersyra till 1 ml mättad provlösning. En ljusröd

färg bildas.

Bromtest Tillsätt 1 ml brom TS till 1 ml mättad provlösning. En gul, flockig

fällning upplöses varvid en gul lösning bildas.

Renhetsgrad

Smältintervall 62–67 °C

Aciditet Högst 0,05 %

Sulfataska Högst 0,1 %

Resorcinol och andra fenoler Skaka ca 1 g prov med 50 ml vatten i några minuter, filtrera och

tillsätt 3 droppar järnklorid TS till filtratet. Ingen röd eller blå färg

bildas.

Nickel Högst 2 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 3 mg/kg

E 620 GLUTAMINSYRA

Synonymer L-glutaminsyra, L-aminoglutarsyra

Definition

Einecs-nummer 200-293-7

Kemiskt namn L-glutaminsyra, L-2-aminopentandisyra

Kemisk formel C₅H₉NO₄

Molekylvikt 147,13

Innehåll 99,0–101,0 % i vattenfri substans

Löslighet Svårlösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol och eter

Beskrivning Vita kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Test för glutaminsyra (med tunnskikts-

kromatografi)

Positivt test

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: + 31,5–32,2°

(10 % lösning (vattenfri substans) i 2 N HCl, 200 mm rör)

pH 3,0–3,5 (mättad lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,2 % (80 °C, 3 timmar)

Sulfataska Högst 0,2 %

Klorid Högst 0,2 %

Pyrrolidonkarboxylsyra Högst 0,2 %

Arsenik Högst 2,5 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

E 621 MONONATRIUMGLUTAMAT

Synonymer Natriumglutamat, MSG

Definition

Einecs-nummer 205-538-1

Kemiskt namn Mononatrium-L-glutamatmonohydrat

Kemisk formel C₅H₈NaNO₄ · H₂O

Molekylvikt 187,13

Innehåll 99,0–101,0 % i vattenfri substans

Löslighet Lättlösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol och eter

Beskrivning Vita, praktiskt taget luktfria kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Test för natrium Positivt test

Test för glutaminsyra (med tunnskikts-

kromatografi)

Positivt test

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: + 24,8–25,3°

(10 % lösning (vattenfri substans) i 2 N HCl, 200 mm rör)

pH 6,7–7,2 (5 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (98 °C, 5 timmar)

Klorid Högst 0,2 %

Pyrrolidonkarboxylsyra Högst 0,2 %

Bly Högst 1 mg/kg

E 622 MONOKALIUMGLUTAMAT

Synonymer Kaliumglutamat

Definition

Einecs-nummer 243-094-0

Kemiskt namn Monokalium-L-glutamatmonohydrat

Kemisk formel $C_5H_8KNO_4 \cdot H_2O$

Molekylvikt 203,24

Innehåll 99,0–101,0 % i vattenfri substans

Löslighet Lättlösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol eller eter

Beskrivning Vita, praktiskt taget luktfria kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Test för kalium Positivt test

Test för glutaminsyra (med tunnskikts-

kromatografi)

Positivt test

 $[\alpha]_D^{20}$: + 22,5–24,0° Specifik rotation

(10 % lösning (vattenfri substans) i 2 N HCl, 200 mm rör)

6,7-7,3 (2 % lösning) pН

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,2 % (80 °C, 5 timmar)

Högst 0,2 % Klorid Pyrrolidonkarboxylsyra Högst 0,2 % Bly Högst 1 mg/kg

E 623 KALCIUMDIGLUTAMAT

Kalciumglutamat Synonymer

Definition

242-905-5 Einecs-nummer

Kemiskt namn Monokalcium-di-L-glutamat

Kemisk formel $C_{10}H_{16}CaN_2O_8 \cdot nH_2O \ (n = 0, 1, 2 \text{ eller 4})$

Molekylvikt 332,32 (vattenfritt)

Innehåll 98,0-102,0 % i vattenfri substans

Löslighet Lättlösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol och eter

Beskrivning Vita, praktiskt taget luktfria kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Test för kalcium Positivt test

Test för glutaminsyra (med tunnskikts-

kromatografi)

Positivt test

 $\left[\alpha\right]_D^{20}$: + 27,4–29,2° (för kalciumdiglutamat med n = 4) (10 % lösning (vattenfri substans) i 2 N HCl, 200 mm rör) Specifik rotation

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 19,0 % (för kalciumdiglutamat med n = 4) (Karl Fischer-me-

toden)

Klorid Högst 0,2 %

Pyrrolidonkarboxylsyra Högst 0,2 %

Bly Högst 1 mg/kg

E 624 MONOAMMONIUMGLUTAMAT

Synonymer Ammoniumglutamat

Definition

Einecs-nummer 231-447-1

Kemiskt namn Monoammonium-L-glutamatmonohydrat

Kemisk formel $C_5H_{12}N_2O_4 \cdot H_2O$

Molekylvikt 182,18

Innehåll 99,0-101,0 % i vattenfri substans Löslighet Lättlösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol och eter

Beskrivning Vita, praktiskt taget luktfria kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Test för ammonium Positivt test

Test för glutaminsyra (med tunnskikts-

kromatografi)

Positivt test

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: + 25,4–26,4°

(10 % lösning (vattenfri substans) i 2 N HCl, 200 mm rör)

pH 6,0–7,0 (5 % lösning)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (50 °C, 4 timmar)

Sulfataska Högst 0,1 %
Pyrrolidonkarboxylsyra Högst 0,2 %
Bly Högst 1 mg/kg

E 625 MAGNESIUMDIGLUTAMAT

Synonymer Magnesiumglutamat

Definition

Einecs-nummer 242-413-0

Kemiskt namn Monomagnesium-di-L-glutamattetrahydrat

Kemisk formel $C_{10}H_{16}MgN_2O_8 \cdot 4H_2O$

Molekylvikt 388,62

Innehåll 95,0–105,0 % i vattenfri substans

Löslighet Mycket lösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol och eter

Beskrivning Luktfria, vita eller benvita kristaller eller pulver

Identifiering

Test för magnesium Positivt test

Test för glutaminsyra (med tunnskikts-

kromatografi)

Positivt test

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: + 23,8–24,4°

(10 % lösning (vattenfri substans) i 2 N HCl, 200 mm rör)

pH 6,4–7,5 (10 % lösning)

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 24 % (Karl Fischer-metoden)

Klorid Högst 0,2 % Pyrrolidonkarboxylsyra Högst 0,2 % Bly Högst 1 mg/kg

E 626 GUANYLSYRA

Synonymer 5'-Guanylsyra

Definition

Einecs-nummer 201-598-8

Kemiskt namn Guanosin-5'-monofosforsyra

Kemisk formel $C_{10}H_{14}N_5O_8P$

Molekylvikt 363,22

Innehåll Minst 97,0 % i vattenfri substans

Löslighet Svagt lösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol

Beskrivning Luktfria, färglösa eller vita kristaller eller vitt kristallint pulver

Identifiering

Test för ribos Positivt test
Test för organiska fosfater Positivt test

pH 1,5–2,5 (0,25 % lösning)

Spektrometri Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 256 nm

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 1,5 % (120 °C, 4 timmar)

Andra nukleotider Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi

Bly Högst 1 mg/kg

E 627 DINATRIUMGUANYLAT

Synonymer Natriumguanylat, natrium-5'-guanylat

Definition

▼ M3

Einecs-nummer 226-914-1

▼<u>B</u>

Kemiskt namn Dinatriumguanosin-5'-monofosfat

Kemisk formel $C_{10}H_{12}N_5Na_2O_8P\cdot nH_2O\ (n=ca\ 7)$

Molekylvikt 407,19 (vattenfritt)

Innehåll Minst 97,0 % i vattenfri substans

Lösligt i vatten, svårlösligt i etanol, praktiskt taget olösligt i eter

Beskrivning Luktfria, färglösa eller vita kristaller eller vitt kristallint pulver

Identifiering

Test för ribos Positivt test
Test för organiska fosfater Positivt test
Test för natrium Positivt test

pH 7,0–8,5 (5 % lösning)

Spektrometri Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 256 nm

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 25 % (120 °C, 4 timmar)

Andra nukleotider Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi

Bly Högst 1 mg/kg

E 628 DIKALIUMGUANYLAT

Synonymer Kaliumguanylat, kalium-5'-guanylat

Definition

▼<u>M3</u>

Einecs-nummer 221-849-5

▼<u>B</u>

Kemiskt namn Dikaliumguanosin-5'-monofosfat

Kemisk formel $C_{10}H_{12}K_2N_5O_8P$

Molekylvikt 439,40

Innehåll Minst 97,0 % i vattenfri substans

Löslighet Lättlösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol

Beskrivning Luktfria, färglösa eller vita kristaller eller vitt kristallint pulver

Identifiering

Test för ribos
Positivt test
Test för organiska fosfater
Positivt test
Test för kalium
Positivt test

pH 7,0–8,5 (5 % lösning)

Spektrometri Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 256 nm

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 5 % (120 °C, 4 timmar)

Andra nukleotider Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi

Bly Högst 1 mg/kg

E 629 KALCIUMGUANYLAT

Synonymer Kalcium-5'-guanylat

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Kalciumguanosin-5'-monofosfat

Kemisk formel $C_{10}H_{12}CaN_5O_8P \cdot nH_2O$

Molekylvikt 401,20 (vattenfritt)

Innehåll Minst 97,0 % i vattenfri substans

Löslighet Svårlösligt i vatten

Beskrivning Luktfria, vita eller benvita kristaller eller pulver

Identifiering

Test för ribos Positivt test
Test för organiska fosfater Positivt test
Test för kalcium Positivt test

pH 7,0–8,0 (0,05 % lösning)

Spektrometri Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 256 nm

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 23,0 % (120 °C, 4 timmar)

Andra nukleotider Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi

Bly Högst 1 mg/kg

E 630 INOSINSYRA

Synonymer 5'-Inosinsyra

Definition

Einecs-nummer 205-045-1

Kemiskt namn Inosin-5'-monofosforsyra

Kemisk formel $C_{10}H_{13}N_4O_8P$

Molekylvikt 348,21

Innehåll Minst 97,0 % i vattenfri substans

Löslighet Lättlösligt i vatten, svagt lösligt i etanol

Beskrivning Luktfria, färglösa eller vita kristaller eller pulver

Identifiering

Test för ribos Positivt test
Test för organiska fosfater Positivt test

pH 1,0–2,0 (5 % lösning)

Spektrometri Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 250 nm

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 3,0 % (120 °C, 4 timmar)

Andra nukleotider Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi

Bly Högst 1 mg/kg

E 631 DINATRIUMINOSINAT

Synonymer Natriuminosinat, natrium-5'-inosinat

Definition

Einecs-nummer 225-146-4

Kemiskt namn Dinatriuminosin-5'-monofosfat

Kemisk formel $C_{10}H_{11}N_4Na_2O_8P \cdot H_2O$

Molekylvikt 392,17 (vattenfritt)

Innehåll Minst 97,0 % i vattenfri substans

Löslighet Lösligt i vatten, svårlösligt i etanol, praktiskt taget olösligt i eter

Beskrivning Luktfria, färglösa eller vita kristaller eller pulver

Identifiering

Test för ribos Positivt test
Test för organiska fosfater Positivt test
Test för natrium Positivt test

pH 7,0–8,5

Spektrometri Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 250 nm

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 28,5 % (Karl Fischer-metoden)

Andra nukleotider Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi

Bly Högst 1 mg/kg

E 632 DIKALIUMINOSINAT

Synonymer Kaliuminosinat, kalium-5'-inosinat

Definition

Einecs-nummer 243-652-3

Kemiskt namn Dikaliuminosin-5'-monofosfat

Kemisk formel $C_{10}H_{11}K_2N_4O_8P$

Molekylvikt 424,39

Innehåll Minst 97,0 % i vattenfri substans

Löslighet Lättlösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol

Beskrivning Luktfria, färglösa eller vita kristaller eller pulver

Identifiering

Test för ribos
Positivt test
Test för organiska fosfater
Positivt test
Test för kalium
Positivt test

pH 7,0–8,5 (5 % lösning)

Spektrometri Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 250 nm

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 10,0 % (Karl Fischer-metoden)

Andra nukleotider Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi

Bly Högst 1 mg/kg

E 633 KALCIUMINOSINAT

Synonymer Kalcium-5'-inosinat

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Kalciuminosin-5'-monofosfat

Kemisk formel $C_{10}H_{11}CaN_4O_8P\cdot nH_2O$

Molekylvikt 386,19 (vattenfritt)

Innehåll Minst 97,0 % i vattenfri substans

Löslighet Svårlösligt i vatten

Beskrivning Luktfria, färglösa eller vita kristaller eller pulver

Identifiering

Test för ribos Positivt test Test för organiska fosfater Positivt test

Test för kalcium Positivt test

рН 7,0-8,0 (0,05 % lösning)

Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 250 nm Spektrometri

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 23,0 % (Karl Fischer-metoden)

Andra nukleotider Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi

Bly Högst 1 mg/kg

E 634 KALCIUM-5'-RIBONUKLEOTIDER

Synonymer

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Kalcium-5'-ribonukleotid är huvudsakligen en blandning av kalciu-

minosin-5'-monofosfat och kalciumguanosin-5'-monofosfat.

Kemisk formel $C_{10}H_{11}N_4CaO_8P \cdot nH_2O$

 $C_{10}H_{12}N_5CaO_8P\cdot nH_2O$

Molekylvikt

Innehåll De båda huvudsakliga komponenterna: Minst 97,0 %, var och en av

de huvudsakliga komponenterna: 47,0-53 %, i vattenfri substans

Löslighet Svårlösligt i vatten

Beskrivning Luktfria, vita eller nästan vita kristaller eller pulver

Positivt test

Identifiering

Test för ribos Positivt test Test för organiska fosfater Positivt test Test för kalcium

7,0-8,0 (0,05 % lösning) рΗ

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 23,0 % (Karl Fischer-metoden)

Andra nukleotider Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi

Bly Högst 1 mg/kg

E 635 DINATRIUM-5'-RIBONUKLEOTIDER

Synonymer Natrium-5'-ribonukleotid

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Dinatrium-5'-ribonukleotid är huvudsakligen en blandning av dinat-

riuminosin-5'-monofosfat och dinatriumguanosin-5'-monofosfat.

Kemisk formel $C_{10}H_{11}N_4O_8P\cdot nH_2O$

 $C_{10}H_{12}N_5Na_2O_8P\cdot nH_2O$

Molekylvikt

Innehåll De båda huvudsakliga komponenterna: Minst 97,0 %, var och en av

de huvudsakliga komponenterna: 47,0-53 %, i vattenfri substans

Lösligt i vatten, svårlösligt i etanol, praktiskt taget olösligt i eter

Beskrivning Luktfria, vita eller nästan vita kristaller eller pulver

Identifiering

Test för ribos Positivt test
Test för organiska fosfater Positivt test
Test för natrium Positivt test

pH 7,0–8,5 (5 % lösning)

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 26,0 % (Karl Fischer-metoden)

Andra nukleotider Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi

Bly Högst 1 mg/kg

E 640 GLYCIN OCH NATRIUMGLYCINAT

I. GLYCIN

Synonymer Aminoättiksyra, glykokoll

Definition

Einecs-nummer 200-272-2

Kemiskt namn Aminoättiksyra

Kemisk formel $C_2H_5NO_2$ Molekylvikt 75,07

Innehåll Minst 98,5 % i vattenfri substans

Beskrivning Vita kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Test för aminosyra Positivt test

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,2 % (105 °C, 3 timmar)

Glödgningsrest Högst 0,1 %

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

II. NATRIUMGLYCINAT

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 227-842-3

Kemiskt namn Natriumglycinat Kemisk formel $C_2H_5NO_2Na$

Molekylvikt

Innehåll Minst 98,5 % i vattenfri substans Beskrivning Vita kristaller eller kristallint pulver

Identifiering

Test för aminosyra Positivt test Test för natrium Positivt test

Renhetsgrad

Högst 0,2 % (105 °C, 3 timmar) Viktförlust vid torkning

Högst 0,1 % Glödgningsrest Arsenik Högst 3 mg/kg Bly Högst 5 mg/kg Kvicksilver Högst 1 mg/kg

▼M18

E 641 L-LEUCIN

2-Aminoisobutylättiksyra, L-2-amino-4-metylvaleriansyra, alfa-ami-Synonymer

noisokapronsyra, (S)-2-amino-4-metylpentansyra, L-leu

Definition

Einecs-nummer 200-522-0 CAS-nr 61-90-5

Kemiskt namn L-Leucin, L-2-amino-4-metylpentansyra

Kemisk formel $C_6H_{13}NO_2$ Molekylvikt 131,17

Innehåll 98,5-101,0 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt eller nästan vitt, kristallint pulver eller blanka flingor

Identifiering

Lösligt i vatten, ättiksyra, utspädd HCl samt alkaliska hydroxider och karbonater, svagt lösligt i etanol Löslighet

 $[\alpha]_D^{20}$: + 14,5–16,5° Specifik rotation

(4 % lösning (vattenfri substans) i 6N HCl)

Renhetsgrad

Högst 0,5 % (100-105 °C) Viktförlust vid torkning

Sulfataska Högst 0,1 %

Högst 200 mg/kg Klorider Sulfater Högst 300 mg/kg Högst 200 mg/kg Ammonium Järn Högst 10 mg/kg Högst 3 mg/kg Arsenik

Högst 5 mg/kg Bly

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 650 ZINKACETAT

Synonymer Zinksalt av ättiksyradihydrat

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Zinkacetatdihydrat

Kemisk formel $C_4H_6O_4Zn \cdot 2H_2O$

Molekylvikt 219,51

Innehåll 98–102 % $C_4H_6O_4Zn \cdot 2H_2O$

Beskrivning Färglösa kristaller eller fint, benvitt pulver

Identifiering

Test för acetat Positivt test

Test för zink Positivt test

pH 6,0–8,0 (5 % lösning)

Renhetsgrad

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,005 %

Klorider Högst 50 mg/kg

Sulfater Högst 100 mg/kg

Alkalimetaller och alkaliska jordarts-

metaller

Högst 0,2 %

Flyktiga organiska föroreningar Positivt test

Järn Högst 50 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 20 mg/kg

Kadmium Högst 5 mg/kg

E 900 DIMETYLPOLYSILOXAN

Synonymer Polydimetylsiloxan, silikonvätska, silikonolja, dimetylsilikon

Definition

Dimetylpolysiloxan är en blandning av fullständigt metylerade ogrenade siloxanpolymerer innehållande upprepade enheter med formeln $(CH_3)_2SiO$ och stabiliserade med blockerande trimetylsiloxienheter i ändarna med formeln $(CH_3)_3SiO$.

Einecs-nummer

Kemiskt namn Dimetylsiloxaner och dimetylsilikoner

Kemisk formel $(CH_3)_3$ -Si- $[O-Si(CH_3)_2]_n$ -O-Si $(CH_3)_3$

Molekylvikt

Innehåll 37,3–38,5 % silikon totalt

Beskrivning Klar, färglös, viskös vätska

Identifiering

Relativ densitet (25 °C/25 °C) 0,964–0,977

Brytningsindex $[n]_D^{25}$: 1,400–1,405

Infrarött absorptionsspektrum

Det infraröda absorptionsspektrumet för en vätskefilm av provet placerad mellan två natriumkloridplattor har relativa maxima vid

samma våglängder som en liknande beredning av referensstandarden

dimetylpolysiloxan.

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,5 % (150 °C, 4 timmar)

Viskositet Minst $1,00 \cdot 10^{-4} \text{ m}^2\text{s}^{-1}$ vid 25 °C

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 901 BIVAX, VITT OCH GULT

Synonymer Vitt vax, gult vax

Definition Gult bivax utvinns genom att man smälter väggarna på den vaxkaka

som tillverkats av honungsbiet, Apis mellifera L., med varmt vatten

och avlägsnar föroreningar.

Vitt bivax erhålls genom blekning av gult bivax.

Einecs-nummer 232-383-7

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Gulvita (vit form) eller gula till gråbruna (gul form) bitar eller flagor

med finkornig och icke-kristallin brottyta och med angenäm, ho-

nungslik lukt

Identifiering

Smältintervall 62–65 °C

Ca 0.96 Relativ densitet

Löslighet Olösligt i vatten, svårlösligt i alkohol, mycket lösligt i kloroform och

87-104

Renhetsgrad

17-24 Syratal

Förtvålningstal Peroxidtal Högst 5

Glycerol och andra polyoler Högst 0,5 % (som glycerol)

Överför 3,0 g prov till en 100 ml rundkolv med återloppskylare, Ceresin, paraffiner och vissa andra vaxer tillsätt 30 ml av en 4 % (vikt/volym) lösning av kaliumhydroxid i aldehydfri etanol och koka försiktigt i två timmar. Ta bort kylaren och sätt genast in en termometer. När temperaturen är 80 °C placera

kolven i vatten och låt den svalna under konstant rörelse. Ingen fällning bildas innan temperaturen når 65 °C, men lösningen kan

vara opalskimrande.

Koka 1 g prov i 30 minuter med 35 ml natriumhydroxidlösning (1:7) Fetter, japanskt vax, harts och tvålar

och bibehåll volymen genom tillsatts av vatten och kyl därefter lösningen. Vaxen separerar och lösningen är fortfarande klar. Filtrera den kalla blandningen och surgör filtratet med saltsyra. Ingen fäll-

ning bildas.

Arsenik Högst 3 mg/kg

Blv Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 902 KANDELILLAVAX

Synonymer

Definition Kandelillavax är renat vax som utvinns ur bladen på växten kande-

lilla, Euphorbia antisyphilitica.

Einecs-nummer 232-347-0

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Hårt, gulbrunt, ogenomskinligt till halvt genomskinligt vax

Identifiering

Relativ densitet Ca 0,98

Smältintervall 68,5-72,5 °C

Löslighet Olösligt i vatten, lösligt i kloroform och toluen

Renhetsgrad

12-22 Syratal

Förtvålningstal 43-65

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 903 KARNAUBAVAX

Synonymer

Definition Karnaubavax är ett renat vax som utvinns ur bladknoppar och blad

från den brasilianska karnaubapalmen (en vaxpalmart), Copernicia

cerifera.

Einecs-nummer 232-399-4

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Ljusbrunt till blekgult pulver eller flingor eller hårt och sprött fast

ämne med en hartsliknande brottyta

Identifiering

Relativ densitet Ca 0,997 Smältintervall 82–86 °C

Löslighet Olösligt i vatten, delvis lösligt i kokande etanol, lösligt i kloroform

och dietyleter

Renhetsgrad

Sulfataska Högst 0,25 %

Syratal 2-7Estervärde 71-88Oförtvålbara ämnen 50-55%

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 904 SHELLACK

Synonymer Blekt shellack, vit shellack

Definition Shellack är en renad och blekt lack, det hartsartade sekretet från

insekten Laccifer (Tachardia) lacca Kerr (familjen Coccidae).

Einecs-nummer 232-549-9

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Blekt shellack: Benvitt, amorft, granulärt harts

Vaxfri, blekt shellack: Ljusgult, amorft, granulärt harts

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten, lättlösligt (om än långsamt) i alkohol, svagt lösligt i

aceton

Syratal 60–89

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 6,0 % (40 °C, 15 timmar, över kiselgel)

Harts Ej påvisbart

Vax Blekt shellack: Högst 5,5 %

Vaxfri, blekt shellack: Högst 0,2 %

Bly Högst 2 mg/kg

E 905 MIKROKRISTALLINT VAX

Synonymer Petroleumvax, kolvätevax

Definition Raffinerade blandningar av fasta, mättade kolväten som utvinns ur

petroleum eller syntetiska råvaror

Beskrivning Vitt till bärnstensfärgat, luktfritt vax

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten, mycket svagt lösligt i etanol

Brytningsindex $[n]_D^{100}$: 1,434–1,448

Alternativt $[n]_D^{120}$: 1,426–1,440

Renhetsgrad

Molekylvikt Minst 500 i genomsnitt

Viskositet Minst $1,1 \times 10^{-5} \text{ m}^2\text{s}^{-1} \text{ vid } 100 \text{ }^{\circ}\text{C}$

Alternativt: Minst 0.8×10^{-5} m²s⁻¹ vid 120 °C, om fast vid 100 °C

Glödgningsrest Högst 0,1 %

Koltal vid 5 % destillationspunkt Högst 5 % molekyler med koltal under 25

Färgämne Positivt test

Svavel Högst 0,4 % (vikt/vikt)

Arsenik Högst 3 mg/kg
Bly Högst 3 mg/kg

Polycykliska aromatiska föreningar Högst 50 µg benso(a)pyren/kg

E 907 HYDROGENERAT POLY-1-DEKEN

Synonymer Hydrogenerat polydek-1-en, hydrogenerat polyalfaolefin

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel $C_{10n}H_{20n+2}$ där n = 3-6

Molekylvikt 560 (genomsnitt)

Innehåll Minst 98,5 % hydrogenerat poly-1-deken, med följande fördelning

av oligomerer:

C₃₀: 13–37 % C₄₀: 35–70 % C₅₀: 9–25 % C₆₀: 1–7 %

Beskrivning

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten, svagt lösligt i etanol och lösligt i toluen

Förbränning Brinner med en klar låga och en paraffinliknande, karakteristisk lukt

Viskositet $5,7-6,1 \times 10^{-6} \text{ m}^2\text{s}^{-1} \text{ vid } 100 \text{ °C}$

Renhetsgrad

Föreningar med koltal under 30 Högst 1,5 %

Lättförkolnande ämnen Efter 10 minuters omskakning i ett kokande vattenbad är ett provrör

med svavelsyra och 5 g hydrogenerat poly-1-deken endast mycket

svagt halmfärgat.

Nickel Högst 1 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

▼ <u>M15</u>

Synonymer

▼B

E 914 OXIDERAT POLYETYLENVAX

Definition Polära reaktionsprodukter från mild oxidation av polyetylen

Einecs-nummer

Kemiskt namn Oxiderad polyetylen

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Nästan vita flingor, pulver, granulat eller gryn

Identifiering

Densitet 0,92–1,05 vid 20 °C

Droppunkt Över 95 °C

Renhetsgrad

Syratal Högst 70

Viskositet Minst $8,1 \cdot 10^{-5} \text{ m}^2\text{s}^{-1} \text{ vid } 120 \text{ }^{\circ}\text{C}$

Andra typer av vax Ej påvisbara (med differentiell svepkalorimetri och/eller infraröd-

spektroskopi)

Syre Högst 9,5 %

Krom Högst 5 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

E 920 L-CYSTEIN

Synonymer

L-cysteinhydroklorid eller -hydrokloridmonohydrat. Människohår får inte användas som källa för denna substans. Definition

Einecs-nummer 200-157-7 (vattenfritt)

Kemiskt namn

Kemisk formel $C_3H_7NO_2S \cdot HCl \cdot nH_2O \text{ (där } n = 0 \text{ eller } 1)$

Molekylvikt 157,62 (vattenfritt)

Innehåll 98,0-101,5 % i vattenfri substans

Beskrivning Vitt pulver eller färglösa kristaller

Identifiering

Löslighet Lättlösligt i vatten och etanol

Smältintervall Vattenfritt: Ca 175 °C

 $[\alpha]_D^{20}$: + 5,0–8,0° eller Specifik rotation

 $[\alpha]_D^{25}$: + 4,9–7,9°

Renhetsgrad

8,0-12,0 % Viktförlust vid torkning

Vattenfritt: Högst 2,0 %

Glödgningsrest Högst 0,1 %

Högst 200 mg/kg Ammoniumjon

Arsenik Högst 1,5 mg/kg

Bly Högst 5 mg/kg

E 927 b KARBAMID

Urea Synonymer

Definition

Einecs-nummer 200-315-5

Kemiskt namn

Kemisk formel CH₄N₂O

Molekylvikt 60,06

Innehåll Minst 99,0 % i vattenfri substans

Beskrivning Färglöst till vitt, prismatiskt, kristallint pulver eller små, vita gryn

Identifiering

Löslighet Mycket lösligt i vatten

Lösligt i etanol

Utfällning med salpetersyra Positivt test om en kristallin fällning bildas.

Färgreaktion Positivt test om en rödviolett färg bildas.

Smältintervall 132–135 °C

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 1,0 % (105 °C, 1 timme)

Sulfataska Högst 0,1 %

Ämnen som är olösliga i etanol Högst 0,04 %

Alkalinitet Positivt test

Ammoniumjon Högst 500 mg/kg

Biuret Högst 0,1 %
Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

E 938 ARGON

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 231-147-0

Kemiskt namn Argon
Kemisk formel Ar
Atomvikt 40

Innehåll Minst 99 %

Beskrivning Färglös, luktfri, icke brännbar gas

Identifiering

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 0,05 %

Metan och andra kolväten Högst 100 μl/l (beräknat som metan)

E 939 HELIUM

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 231-168-5

Kemiskt namn Helium

Kemisk formel He

Atomvikt 4

Innehåll Minst 99 %

Beskrivning Färglös, luktfri, icke brännbar gas

Identifiering

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 0,05 %

Metan och andra kolväten Högst 100 μl/l (beräknat som metan)

E 941 KVÄVE

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 231-783-9
Kemiskt namn Kväve
Kemisk formel N₂

Molekylvikt 28

Innehåll Minst 99 %

Beskrivning Färglös, luktfri, icke brännbar gas

Identifiering

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 0,05 % Kolmonoxid Högst 10 μ l/l

Metan och andra kolväten Högst 100 μl/l (beräknat som metan)

Kvävedioxid och kväveoxid Högst 10 μ l/l Syre Högst 1 %

E 942 DIKVÄVEOXID

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 233-032-0

Kemiskt namn Dikväveoxid

Kemisk formel N_2O Molekylvikt 44

Innehåll Minst 99 %

Beskrivning Färglös, icke brännbar gas med söt lukt

Identifiering

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 0,05 %
Kolmonoxid Högst 30 μl/l
Kvävedioxid och kväveoxid Högst 10 μl/l

E 943 a BUTAN

Synonymer n-Butan

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Butan

Kemisk formel CH₃CH₂CH₂CH₃

Molekylvikt 58,12

Innehåll Minst 96 %

Beskrivning Färglös gas eller vätska med mild, karakteristisk lukt

Identifiering

Ångtryck 108,935 kPa vid 20 °C

Renhetsgrad

Metan Högst 0,15 % (volym/volym)

Etan Högst 0,5 % (volym/volym)

Propan Högst 1,5 % (volym/volym)

Isobutan Högst 3,0 % (volym/volym)

1,3-Butadien Högst 0,1 % (volym/volym)

Fukt Högst 0,005 %

E 943 b ISOBUTAN

Synonymer 2-Metylpropan

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn

2-Metylpropan

Kemisk formel

(CH₃)₂CHCH₃

Molekylvikt 58,12

Innehåll Minst 94 %

Beskrivning Färglös gas eller vätska med mild, karakteristisk lukt

Identifiering

Ångtryck 205,465 kPa vid 20 °C

Renhetsgrad

Metan Högst 0,15 % (volym/volym)

Etan Högst 0,5 % (volym/volym)

Propan Högst 2,0 % (volym/volym)

n-Butan Högst 4,0 % (volym/volym)

1,3-Butadien Högst 0,1 % (volym/volym)

Fukt Högst 0,005 %

E 944 PROPAN

Synonymer

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Propan

Kemisk formel CH₃CH₂CH₃

Molekylvikt 44,09

Innehåll Minst 95 %

Beskrivning Färglös gas eller vätska med mild, karakteristisk lukt

Identifiering

Ångtryck 732,910 kPa vid 20 °C

Renhetsgrad

Metan Högst 0,15 % (volym/volym)

Etan Högst 1,5 % (volym/volym)

Isobutan Högst 2,0 % (volym/volym)

n-Butan Högst 1,0 % (volym/volym)

Högst 0,1 % (volym/volym) 1,3-Butadien

Fukt Högst 0,005 %

E 948 SYRE

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 231-956-9

Kemiskt namn Syre O_2 Kemisk formel Molekylvikt 32

Innehåll Minst 99 %

Beskrivning Färglös, luktfri, icke brännbar gas

Identifiering

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 0,05 %

Metan och andra kolväten Högst 100 µl/l (beräknat som metan)

E 949 VÄTE

Synonymer

Definition

215-605-7 Einecs-nummer

Kemiskt namn Väte

Kemisk formel H_2

2

Molekylvikt

Innehåll Minst 99,9 %

Beskrivning Färglös, luktfri, mycket lättantändlig gas

Identifiering

Renhetsgrad

Vatteninnehåll

Syre

Högst 0,005 % (volym/volym)

Högst 0,001 % (volym/volym)

Kväve

Högst 0,07 % (volym/volym)

E 950 ACESULFAM K

Synonymer Acesulfamkalium, kaliumsalt av 3,4-dihydro-6-metyl-1,2,3-oxatiazin-

4-on-2,2-dioxid

Definition

Einecs-nummer 259-715-3

Kemiskt namn 6-Metyl-1,2,3-oxatiazin-4(3*H*)-on-2,2-dioxid-kaliumsalt

Kemisk formel C₄H₄KNO₄S

Molekylvikt 201,24

Innehåll Minst 99 % C₄H₄KNO₄S i vattenfri substans

Beskrivning Luktfritt, vitt, kristallint pulver. Ca 200 gånger sötare än sackaros

Identifiering

Löslighet Mycket lösligt i vatten, mycket svagt lösligt i etanol

Ultraviolett absorption Maximum i en lösning på 10 mg i 1 000 ml vatten vid 227 ± 2 nm

Test för kalium Positivt test (undersök den rest som erhålls genom att glödga 2 g

prov)

Utfällningstest Tillsätt några droppar 10 % natriumkoboltnitrit till en lösning av

0,2 g prov, 2 ml ättiksyra och 2 ml vatten. En gul fällning bildas.

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 1 % (105 °C, 2 timmar)

Organiska föroreningar Positivt test för 20 mg/kg av UV-aktiva beståndsdelar

Fluorid Högst 3 mg/kg
Bly Högst 1 mg/kg
Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 951 ASPARTAM

Synonymer Aspartylfenylalaninmetylester

Definition

Einecs-nummer 245-261-3

Kemiskt namn N-L-α-(aspartyl-L-fenylalanin-1-metylester), 3-amino-N-(α-karbome-

toxifenetyl)-succinamidsyra-N-metylester

Kemisk formel $C_{14}H_{18}N_2O_5$

Molekylvikt 294,31

Innehåll $98-102 \% C_{14}H_{18}N_2O_5$ i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, luktfritt, kristallint pulver med söt smak. Ca 200 gånger sötare

än sackaros

Identifiering

Löslighet Svagt lösligt i vatten och etanol

pH 4,5–6,0 (1:125-lösning)

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: + 14,5–16,5°

Bestäms i en 4 % lösning i 15 N myrsyra inom 30 minuter efter det

att lösningen beretts

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 4,5 % (105 °C, 4 timmar)

Sulfataska Högst 0,2 % (torrvikt)

Transmittans Minst 0,95, motsvarande en absorbans på högst ca 0,022, för en 1 %

lösning i 2 N saltsyra, bestämd med en lämplig spektrofotometer vid

430 nm i en 1 cm kyvett med 2 N saltsyra som referens

Arsenik Högst 3 mg/kg (torrvikt)

Bly Högst 1 mg/kg (torrvikt)

5-Bensyl-3,6-dioxo-2-piperazinättiksyra Högst 1,5 % (torrvikt)

E 952 CYKLAMINSYRA OCH DESS Na- OCH Ca-SALTER

I. CYKLAMINSYRA

Synonymer Cyklohexylsulfaminsyra, cyklamat

Definition

Einecs-nummer 202-898-1

Kemiskt namn Cyklohexansulfaminsyra, cyklohexylaminosulfonsyra

Kemisk formel $C_6H_{13}NO_3S$

Molekylvikt 179,24

Innehåll Cyklohexylsulfaminsyra innehåller motsvarande 98–102 % C₆H₁₃NO₃S i

vattenfri substans

Beskrivning Praktiskt taget färglöst, vitt kristallint pulver. Ca 40 gånger sötare än

sackaros

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten och etanol

Utfällningstest Surgör en 2 % lösning med saltsyra, tillsätt 1 ml av en ca 1-molar

vattenlösning av bariumklorid och filtrera eventuellt om grumling eller fällning bildas. Tillsätt 1 ml 10 % natriumnitritlösning till den

klara lösningen. En vit fällning bildas.

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 1 % (105 °C, 1 timme)

Selen Högst 30 mg/kg uttryckt som selen (torrvikt)

Bly
Arsenik
Högst 1 mg/kg (torrvikt)
Högst 3 mg/kg (torrvikt)
Cyklohexylamin
Högst 10 mg/kg (torrvikt)
Högst 1 mg/kg (torrvikt)
Anilin
Högst 1 mg/kg (torrvikt)

II. NATRIUMCYKLAMAT

Synonymer Cyklamat, natriumsalt av cyklaminsyra

Definition

Einecs-nummer 205-348-9

Kemiskt namn Natriumcyklohexansulfamat, natriumcyklohexylsulfamat Kemisk formel $C_6H_{12}NNaO_3S$ och dihydratet $C_6H_{12}NNaO_3S \cdot 2H_2O$

Molekylvikt Vattenfritt: 201,22

Dihydrat: 237,22

Innehåll 98–102 % i torkad substans

Dihydrat: Minst 84 % i torkad substans

Beskrivning Vita, luktfria kristaller eller kristallint pulver. Ca 30 gånger sötare än

sackaros

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 1 % (105 °C, 1 timme)

Dihydrat: Högst 15,2 % (105 °C, 2 timmar)

Selen Högst 30 mg/kg uttryckt som selen (torrvikt)

Arsenik

Bly

Högst 3 mg/kg (torrvikt)

Högst 1 mg/kg (torrvikt)

Högst 10 mg/kg (torrvikt)

Högst 1 mg/kg (torrvikt)

Högst 1 mg/kg (torrvikt)

Högst 1 mg/kg (torrvikt)

III. KALCIUMCYKLAMAT

Synonymer Cyklamat, kalciumsalt av cyklaminsyra

Definition

Einecs-nummer 205-349-4

Kemiskt namn Kalciumcyklohexansulfamat, kalciumcyklohexylsulfamat

Kemisk formel $C_{12}H_{24}CaN_2O_6S_2 \cdot 2H_2O$

Molekylvikt 432,57

Innehåll 98–101 % i torkad substans

Beskrivning Vita, luktfria kristaller eller kristallint pulver. Ca 30 gånger sötare än

sackaros

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten, svårlösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 1 % (105 °C, 1 timme)

Dihydrat: Högst 8,5 % (140 °C, 4 timmar)

Selen Högst 30 mg/kg uttryckt som selen (torrvikt)

Arsenik Högst 3 mg/kg (torrvikt)

Bly Högst 1 mg/kg (torrvikt)

Cyklohexylamin Högst 10 mg/kg (torrvikt)

Dicyklohexylamin Högst 1 mg/kg (torrvikt)

Anilin Högst 1 mg/kg (torrvikt)

E 953 ISOMALT

Synonymer Hydrogenerat isomaltulos

Definition Framställs genom enzymatisk omvandling av sackaros med ej livs-

kraftiga celler av Protaminobacter rubrum, följt av katalytisk hydro-

generering

Einecs-nummer

Kemiskt namn Isomalt är en blandning av hydrogenerade mono- och disackarider,

vars huvudsakliga beståndsdelar är följande disackarider:

6-O-α-D-glukopyranosyl-D-sorbitol (1,6-GPS) och

 $1\text{-O-}\alpha\text{-D-glukopyranosyl-D-mannitoldihydrat }(1,1\text{-GPM})$

Kemisk formel 6-O-α-D-Glukopyranosyl-D-sorbitol: C₁₂H₂₄O₁₁

1-O-α-D-Glukopyranosyl-D-mannitoldihydrat: $C_{12}H_{24}O_{11}$ · $2H_2O$

Molekylvikt 6-O-α-D-Glukopyranosyl-D-sorbitol: 344,3

1-O-α-D-Glukopyranosyl-D-mannitoldihydrat: 380,3

Innehåll Minst 98 % hydrogenerade mono- och disackarider och minst 86 %

av en blandning av 6-O-α-D-glukopyranosyl-D-sorbitol och 1-O-α-

D-glukopyranosyl-D-mannitoldihydrat i vattenfri substans

▼<u>M4</u>

Beskrivning Luktfri, vit, svagt hygroskopisk, kristallin klump eller en vattenlös-

ning med en koncentration på minst 60 %.

▼B

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten, mycket svagt lösligt i etanol

HPLC-test En jämförelse med en lämplig referensstandard av isomalt visar att

de två främsta topparna i kromatogrammet för provlösningen har liknande retentionstider som de två främsta topparna i kromatogram-

met för referenslösningen.

▼M4

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 7 % i fast form (Karl Fischer-metoden)

Konduktivitet Högst 20 μS/cm (i en lösning med 20 % torrsubstans) vid 20 °C

D-Mannitol Högst 3 %

D-Sorbitol Högst 6 %

▼<u>M4</u>

Reducerande sockerarter Högst 0,3 % uttryckt som glukos (torrvikt)

Nickel Högst 2 mg/kg (torrvikt)

Arsenik Högst 3 mg/kg (torrvikt)

Bly Högst 1 mg/kg (torrvikt)

▼B

E 954 SACKARIN OCH DESS Na-, K- OCH Ca-SALTER

I. SACKARIN

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 201-321-0

Kemiskt namn 3-Oxo-2,3-dihydrobenso(d)isotiazol-1,1-dioxid

Kemisk formel $C_7H_5NO_3S$ Molekylvikt 183,18

Innehåll 99–101 % C₇H₅NO₃S i vattenfri substans

aromatisk lukt. Ca 300-500 gånger sötare än sackaros

Vita kristaller eller vitt kristallint pulver, luktfritt eller med svag

Identifiering

Beskrivning

Löslighet Svagt lösligt i vatten, lösligt i basiska lösningar, svårlösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 1 % (105 °C, 2 timmar)

Smältintervall 226–230 °C

Sulfataska Högst 0,2 % (torrvikt)

Bensoesyra och salicylsyra Surgör 10 ml av en 1:20-lösning med 5 droppar ättiksyra och tillsätt

3 droppar av en ca 1-molar vattenlösning av järn(III)klorid. Ingen

fällning eller violett färg bildas.

o-Toluensulfonamid Högst 10 mg/kg (torrvikt)

p-Toluensulfonamid Högst 10 mg/kg (torrvikt)
Bensoesyra-p-sulfonamid Högst 25 mg/kg (torrvikt)

Lättförkolnande ämnen Ej påvisbara

Arsenik Högst 3 mg/kg (torrvikt)
Selen Högst 30 mg/kg (torrvikt)
Bly Högst 1 mg/kg (torrvikt)

II. NATRIUMSACKARIN

Synonymer Sackarin, natriumsalt av sackarin

Definition

Einecs-nummer 204-886-1

Kemiskt namn Natrium-o-bensosulfimid, natriumsalt av 2,3-dihydro-3-oxobensiso-

sulfonanzol, natriumsalt av 1,2-bensisotiazolin-3-on-1,1-dioxiddihyd-

rat

Kemisk formel C₇H₄NNaO₃S · 2H₂O

Molekylvikt 241,19

Innehåll 99–101 % C₇H₄NNaO₃S i vattenfri substans

Beskrivning Vita kristaller eller vitt, kristallint, vittrande pulver, luktfritt eller med

svag lukt. Ca 300-500 gånger sötare än sackaros i utspädda lös-

ningar

Identifiering

Löslighet Lättlösligt i vatten, svårlösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15 % (120 °C, 4 timmar)

Bensoesyra och salicylsyra Surgör 10 ml av en 1:20-lösning med 5 droppar ättiksyra och tillsätt

3 droppar av en ca 1-molar vattenlösning av järn(III)klorid. Ingen

fällning eller violett färg bildas.

o-Toluensulfonamid Högst 10 mg/kg (torrvikt)

p-Toluensulfonamid Högst 10 mg/kg (torrvikt)

Bensoesyra-p-sulfonamid Högst 25 mg/kg (torrvikt)

Lättförkolnande ämnen Ej påvisbara

Arsenik Högst 3 mg/kg (torrvikt)

Selen Högst 30 mg/kg (torrvikt)

Bly Högst 1 mg/kg (torrvikt)

III. KALCIUMSACKARIN

Synonymer Sackarin, kalciumsalt av sackarin

Definition

Kemiskt namn Kalcium-o-bensosulfimid, kalciumsalt av 2,3-dihydro-3-oxobensiso-

sulfonazol, kalciumsalt av 1,2-bensisotiazolin-3-on-1,1-dioxidhydrat

(2:7)

Einecs-nummer 229-349-9

Kemisk formel $C_{14}H_8CaN_2O_6S_2 \cdot 3\frac{1}{2}H_2O$

Molekylvikt 467,48

Innehåll Minst 95 % C₁₄H₈CaN₂O₆S₂ i vattenfri substans

Beskrivning Vita kristaller eller vitt, kristallint pulver, luktfritt eller med svag

lukt. Ca 300-500 gånger sötare än sackaros i utspädda lösningar

Identifiering

Löslighet Lättlösligt i vatten, lösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 13,5 % (120 °C, 4 timmar)

Bensoesyra och salicylsyra Surgör 10 ml av en 1:20-lösning med 5 droppar ättiksyra och tillsätt

3 droppar av en ca 1-molar vattenlösning av järn(III)klorid. Ingen

fällning eller violett färg bildas.

o-Toluensulfonamid Högst 10 mg/kg (torrvikt)
p-Toluensulfonamid Högst 10 mg/kg (torrvikt)

Bensoesyra-p-sulfonamid Högst 25 mg/kg (torrvikt)

Lättförkolnande ämnen Ej påvisbara

Arsenik Högst 3 mg/kg (torrvikt)
Selen Högst 30 mg/kg (torrvikt)
Bly Högst 1 mg/kg (torrvikt)

IV. KALIUMSACKARIN

Synonymer Sackarin, kaliumsalt av sackarin

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Kalium-o-besosulfimid, kaliumsalt av 2,3-dihydro-3-oxobensisosul-

fonazol, kaliumsalt av 1,2-bensisotiazolin-3-on-1,1-dioxidmonohyd-

rat

Kemisk formel $C_7H_4KNO_3S \cdot H_2O$

Molekylvikt 239,77

Innehåll 99–101 % C₇H₄KNO₃S i vattenfri substans

Beskrivning Vita kristaller eller vitt, kristallint pulver, luktfritt, eller med svag

lukt, och med mycket söt smak, även i mycket utspädda lösningar.

Ca 300-500 gånger sötare än sackaros

Identifiering

Löslighet Lättlösligt i vatten, svårlösligt i etanol

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 8 % (120 °C, 4 timmar)

Bensoesyra och salicylsyra Surgör 10 ml av en 1:20-lösning med 5 droppar ättiksyra och tillsätt

3 droppar av en ca 1-molar vattenlösning av järn(III)klorid. Ingen

fällning eller violett färg bildas.

o-Toluensulfonamid
 p-Toluensulfonamid
 Högst 10 mg/kg (torrvikt)
 Högst 10 mg/kg (torrvikt)
 Bensoesyra-p-sulfonamid
 Högst 25 mg/kg (torrvikt)

Lättförkolnande ämnen Ej påvisbara

Arsenik

Högst 3 mg/kg (torrvikt)

Selen

Högst 30 mg/kg (torrvikt)

Bly

Högst 1 mg/kg (torrvikt)

E 955 SUKRALOS

Synonymer 4,1',6'-Triklorgalaktosukros

Definition

Einecs-nummer 259-952-2

Kemiskt namn 1,6-Diklor-1,6-dideoxi-β-D-fruktofuranosyl-4-klor-4-deoxi-α-D-ga-

laktopyranosid

Kemisk formel $C_{12}H_{19}Cl_3O_8$

Molekylvikt 397,64

Innehåll 98–102 % $C_{12}H_{19}Cl_3O_8$ i vattenfri substans

Beskrivning Vitt till benvitt, praktiskt taget luktfritt, kristallint pulver

Identifiering

Löslighet Lättlösligt i vatten, metanol och etanol

Svagt lösligt i etylacetat

Infrarött absorptionsspektrum Det infraröda spektrat för en uppslamning av provet i kaliumbromid

uppvisar relativa maximum vid vågtal som motsvarar vågtalen i

referensspektrumet för en sukralosreferensstandard.

Tunnskiktskromatografi
Huvudfläcken i provlösningen har samma Rf-värde som huvudfläc-

ken i standardlösning A som anges i testet för andra klorerade disackarider. Denna standardlösning får man fram genom att lösa upp

1,0 g sukralosreferensstandard i 10 ml metanol.

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: + 84,0–87,5° i vattenfri substans (10 % (vikt/volym) lösning)

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 2,0 % (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska Högst 0,7 %

Andra klorerade disackarider Högst 0,5 %

Klorerade monosackarider Högst 0,1 %

Trifenylfosfinoxid Högst 150 mg/kg

Metanol Högst 0,1 %

Bly Högst 1 mg/kg

E 957 TAUMATIN

Synonymer

Definition

Einecs-nummer 258-822-2

Kemiskt namn

Taumatin erhålls genom vattenextraktion (pH 2,5–4,0) ur fröhyllet

hos frukten av sorter av *Thaumatococcus daniellii* (Benth) och består huvudsakligen av proteinerna taumatin I och taumatin II tillsammans med mindre mängder växtbeståndsdelar från ursprungsmaterialet.

Kemisk formel Polypeptid av 207 aminosyror

Molekylvikt Taumatin I: 22209

Taumatin II: 22293

Innehåll Minst 15,1 % kväve i torkad substans, vilket motsvarar minst 93 %

proteiner (N x 6,2)

Beskrivning Luktfritt, gräddfärgat pulver. Ca 2 000–3 000 gånger sötare än sac-

karos

Identifiering

Löslighet Mycket lösligt i vatten, olösligt i aceton

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 9 % (105 °C till konstant vikt)

Kolhydrater Högst 3 % (torrvikt)

Sulfataska Högst 2 % (torrvikt)

Aluminium Högst 100 mg/kg (torrvikt)

Arsenik Högst 3 mg/kg (torrvikt)

Bly Högst 3 mg/kg (torrvikt)

Mikrobiologiska kriterier

Totalt antal aeroba mikroorganismer Högst 1 000 kolonier/g

Escherichia coli Ej påvisade i 1 g

E 959 NEOHESPERIDIN DC

Synonymer Neohesperidindihydrochalkon, NHDC, hesperetindihydrochalkon-4'-

β-neohesperidosid

Definition Neohesperidin DC erhålls genom katalytisk hydrogenering av

neohesperidin.

Einecs-nummer 243-978-6

Kemiskt namn 2-O-α-L-ramnopyranosyl-4'-β-D-glukopyranosylhesperetindihydro-

chalkon

Kemisk formel C₂₈H₃₆O₁₅

Molekylvikt 612,6

Innehåll Minst 96 % i torkad substans

Beskrivning Benvitt, luktfritt, kristallint pulver. Ca 1 000-1 800 gånger sötare än

sackaros

Identifiering

Löslighet Lättlösligt i hett vatten, mycket svagt lösligt i kallt vatten, praktiskt

taget olösligt i eter och bensen

Ultraviolett absorption Maximum i en lösning av 2 mg i 100 ml metanol vid 282–283 nm

Neus prov Lös ca 10 mg neohesperidin DC i 1 ml metanol, tillsätt 1 ml 1 %

2-aminoetyldifenylboratmetanollösning. En ljusgul färg bildas.

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 11 % (105 °C, 3 timmar)

Sulfataska Högst 0,2 % (torrvikt)

Arsenik Högst 3 mg/kg (torrvikt)

Bly Högst 2 mg/kg (torrvikt)

▼ M33

E 960a STEVIOLGLYKOSIDER FRÅN STEVIA

▼<u>M21</u>

Synonymer

Definition

Framställningsprocessen består av två huvudfaser: Den första fasen innebär vattenextraktion ur bladen från växten *Stevia rebaudiana* Bertoni och en första rening av extraktet genom jonbyteskromatografi, vilket ger ett grundextrakt av steviolglykosid. Den andra fasen innebär omkristallisering av steviolglykosiderna från metanol eller vattenlösning av etanol, vilket ger en slutprodukt som innehåller minst 95 % av de elva nedan identifierade, besläktade steviolglykosiderna, i alla kombinationer och förhållanden.

Tillsatsen kan innehålla rester av de jonbytarmassor som använts i framställningsprocessen. Flera andra besläktade steviolglykosider som kan bildas i framställningsprocessen, men som inte förekommer naturligt i växten *Stevia rebaudiana*, har påvisats i små mängder (0,10–0,37 % [vikt/vikt]).

▼M21

Kemiskt namn

Steviolbiosid: 13-[(2-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyranosyl)
oxi]-kaur-16-en-18-syra

Rubusosid: 13- β -D-glukopyranosyloxikaur-16-en-18-syra, β -D-glukopyranosylester

Dulkosid A: 13-[(2-O-α–L-ramnopyranosyl-β-D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, β-D-glukopyranosylester

Steviosid: 13-[(2-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, β -D-glukopyranosylester

Rebaudiosid A: 13-[(2-O-β-D-glukopyranosyl-3-O-β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, β-D-glukopyranosylester

Rebaudiosid B: 13-[(2-O- β -D-glukopyranosyl-3-O- β -D-glukopyranosyl β -D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra

Rebaudiosid C: 13-[(2-O- α -L-ramnopyranosyl-3-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, β -D-glukopyranosylester

Rebaudiosid D: 13-[(2-O-β-D-glukopyranosyl-3-O-β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, 2-O-β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosylester

Rebaudiosid E: 13-[(2-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, 2-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyranosylester

Rebaudiosid F: 13[(2-O- β -D-xylofurananosyl-3-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, β -D-glukopyranosylester

Rebaudiosid M: 13-[(2-O- β -D-glukopyranosyl-3-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyranosyl-3-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyrano

Kemisk formel

Trivialnamn	Formel	Omvandlingsfaktor
Steviol	$C_{20}H_{30}O_3$	1,00
Steviolbiosid	$C_{32}H_{50}O_{13}$	0,50
Rubusosid	$C_{32}H_{50}O_{13}$	0,50
Dulkosid A	$C_{38}H_{60}O_{17}$	0,40
Steviosid	$C_{38}H_{60}O_{18}$	0,40
Rebaudiosid A	$C_{44}H_{70}O_{23}$	0,33
Rebaudiosid B	$C_{38}H_{60}O_{18}$	0,40
Rebaudiosid C	$C_{44}H_{70}O_{22}$	0,34
Rebaudiosid D	$C_{50}H_{80}O_{28}$	0,29
Rebaudiosid E	$C_{44}H_{70}O_{23}$	0,33
Rebaudiosid F	$C_{43}H_{68}O_{22}$	0,34
Rebaudiosid M	$C_{56}H_{90}O_{33}$	0,25

▼<u>M21</u>

Molekylvikt	och CAS-nr	Trivialnamn	CAS-nr	Molekylvikt (g/mol)
		Steviol		318,46
		Steviolbiosid	41093-60-1	642,73
		Rubusosid	64849-39-4	642,73
		Dulkosid A	64432-06-0	788,87
		Steviosid	57817-89-7	804,88
		Rebaudiosid A	58543-16-1	967,01
		Rebaudiosid B	58543-17-2	804,88
		Rebaudiosid C	63550-99-2	951,02
		Rebaudiosid D	63279-13-0	1 129,15
		Rebaudiosid E	63279-14-1	967,01
		Rebaudiosid F	438045-89-7	936,99
		Rebaudiosid M	1220616-44-3	1 291,30
Innehåll		Minst 95 % steviolbi rebaudiosiderna A, B kombinationer och fö	, C, D, E, F och M i	sid A, steviosid samt torkad substans, i alla
Beskrivning		Vitt till ljusgult pulver. Ca 200–350 gånger sötare än sackaros (vid 5 % sackarosekvivalens)		
Identifiering				
Löslighet		Lättlösligt till svagt lö	ösligt i vatten	
pН		4,5–7,0 (1:100-lösning	g)	
Renhetsgrad				
Aska totalt		Högst 1 %		
Viktförlust v	rid torkning	Högst 6 % (105 °C, 2 timmar)		
Lösningsmed	lelsrester	Metanol: Högst 200 mg/kg		
		Etanol: Högst 5 000 1	ng/kg	
Arsenik		Högst 1 mg/kg		
Bly		Högst 1 mg/kg		

▼ M33

E 960c (i) REBAUDIOSID M FRAMSTÄLLD GENOM ENZYMMODIFIERING AV STEVIOLGLYKOSIDER FRÅN STEVIA

Synonymer	
Definition	Rebaudiosid M är en steviolglykosid som främst består av rebaudiosid M med mindre mängder andra steviolglykosider såsom rebaudiosid A, rebaudiosid B, rebaudiosid D, rebaudiosid I och steviosid.
	Rebaudiosid M erhålls genom enzymatisk biotransformation av renad steviolglykosid bladextrakt (95 % steviolglykosider) från växten <i>Stevia rebaudiana</i> Bertoni med hjälp av UDP-glukosyltransferas och sackarossyntasenzymer som framställs av den genetiskt modifierade jästen <i>K. phaffii</i> (tidigare känd som <i>Pichia pastoris</i>) UGT-a och <i>K. phaffii</i> UGT-b som underlättar överföringen av glukos från sackaros och UDP-glukos till steviolglykosider via glykosidbindningar.

▼<u>M33</u>

	Efter avlägsnande av enzymerna genom separation av fasta partiklar och vätskor och värmebehandling omfattar reningsprocessen koncentration av rebaudiosid M genom adsorption till harts, följt av omkristallisering av rebaudiosid M, vilket leder till en slutprodukt som innehåller minst 95 % rebaudiosid M. ▶ M38 Livsdugliga celler av jästsorterna K. phaffii UGT-a och K. phaffii UGT-b och deras DNA får inte påvisas i livsmedelstillsatsen. ◀		
Kemiskt namn	Rebaudiosid M: 13-[(2-O-β-D-glukopyranosyl-3-O-β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, 2-O-β-D-glukopyranosyl-3-O-β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosylester		
Kemisk formel	Trivialnamn	Formel	Omvandlingsfaktor
	Rebaudiosid M	C ₅₆ H ₉₀ O ₃₃	0,25
Molekylvikt och CAS-nr	Trivialnamn	CAS-nr	Molekylvikt (g/mol)
	Rebaudiosid M	1220616-44-3	1 291,29
Innehåll	Minst 95 % rebaudiosid M i torkad substans		
Beskrivning	Vitt till ljusgult pulver. Ca 200–350 gånger sötare än sackaros (vid 5 % sackarosekvivalens)		
Identifiering			
Löslighet	Lättlösligt till svagt lösligt i vatten		
pH	4,5–7,0 (1:100-lösning)		
Renhetsgrad			
Aska totalt	Högst 1 %		
Viktförlust vid torkning	Högst 6 % (105 °C, 2 timmar)		
Lösningsmedelsrester:	Etanol: Högst 5 000 mg/kg		
Arsenik	Högst 0,015 mg/kg		
Bly	Högst 0,2 mg/kg		
Kadmium	Högst 0,015 mg/kg		
Kvicksilver	Högst 0,07 mg/kg		
Proteinrester:	Högst 5 mg/kg		
Partikelstorlek	Minst 74 μm [genom separation med en molekylsikt med maskstorlek nr 200, med en partikelstorleksgräns på 74 μm]		

▼<u>M38</u>

E 960c (ii) REBAUDIOSID M FRAMSTÄLLD GENOM ENZYMATISK OMVANDLING AV REBAUDIOSID A FRÅN HÖGGRADIGT RENAT EXTRAKT AV STEVIABLAD

Synonymer				
Definition	Rebaudiosid M framställd genom enzymatisk or diosid A från höggradigt renat extrakt av stevi glykosid som främst består av rebaudiosid M n andra steviolglykosider såsom rebaudiosid A		eviablad är en steviol- I med mindre mängder	
	gradigt renat rebaud glykosider) som erh med hjälp av enzymtas som framställs a (pPM294, pFAF170 av glukos från sacka glykosidbindningar. I ration av fasta partik reningsprocessen kon till harts, följt av om till en slutprodukt som dugliga celler av E.	Rebaudiosid M framställs genom enzymatisk omvandling av höggradigt renat rebaudiosid A-steviolglykosidextrakt (95 % steviolglykosider) som erhålls från växten <i>Stevia rebaudiana</i> Bertoni med hjälp av enzymerna UDP-glukosyltransferas och sackarossyntas som framställs av genetiskt modifierade stammar av <i>E. coli</i> (pPM294, pFAF170 och pSK401), vilka underlättar överföringen av glukos från sackaros och UDP-glukos till steviolglykosider via glykosidbindningar. Efter avlägsnande av enzymerna genom separation av fasta partiklar och vätskor och värmebehandling omfattar reningsprocessen koncentration av rebaudiosid M genom adsorption till harts, följt av omkristallisering av steviolglykosider, vilket leder till en slutprodukt som innehåller minst 95 % rebaudiosid M. Livsdugliga celler av E. coli (pPM294, pFAF170 och pSK401) och deras DNA ska inte påvisas i livsmedelstillsatsen.		
Kemiskt namn	nosyl-β-D-glukopyraı	Rebaudiosid M: 13-[(2- <i>O</i> -β-D-glukopyranosyl-3- <i>O</i> -β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, 2- <i>O</i> -β-D-glukopyranosyl-3- <i>O</i> -β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosylester		
Kemisk formel	Trivialnamn	Formel	Omvandlingsfaktor	
	Rebaudiosid M	C ₅₆ H ₉₀ O ₃₃	0,25	
Molekylvikt och CAS-nr	Trivialnamn	CAS-nr	Molekylvikt (g/mol)	
	Rebaudiosid M	1220616-44-3	1 291,29	
Innehåll	Minst 95 % rebaudio	Minst 95 % rebaudiosid M i torkad substans		
Beskrivning		Vitt till ljusgult pulver. Ca 150–350 gånger sötare än sackaros (vid 5 % sackarosekvivalens)		
Identifiering				
Löslighet	Lättlösligt till svagt	Lättlösligt till svagt lösligt i vatten		
рН	4,5–7,0 (1:100-lösnir	g)		
Renhetsgrad				
Aska totalt	Högst 1 %	Högst 1 %		
Viktförlust vid torkning	Högst 6 % (105 °C,	Högst 6 % (105 °C, 2 timmar)		
Lösningsmedelsrester	Högst 5 000 mg etar	Högst 5 000 mg etanol/kg		
Arsenik	Högst 0,015 mg/kg	Högst 0,015 mg/kg		
Bly	Högst 0,2 mg/kg	Högst 0,2 mg/kg		
Kadmium	Högst 0,015 mg/kg	Högst 0,015 mg/kg		

▼<u>M38</u>

Kvicksilver	Högst 0,07 mg/kg
Proteinrester	Högst 5 mg/kg
Partikelstorlek	Minst 74 μm [genom separation med en molekylsikt med maskstorlek nr 200, med en partikelstorleksgräns på 74 μm]

E 960c (iii) REBAUDIOSID D FRAMSTÄLLD GENOM ENZYMATISK OMVANDLING AV REBAUDIOSID A FRÅN HÖGGRADIGT RENAT EXTRAKT AV STEVIABLAD

Synonymer					
Definition	diosid A från högg glykosid som främs	Rebaudiosid D framställd genom enzymatisk omvandling av rebaudiosid A från höggradigt renat extrakt av steviablad är en steviolglykosid som främst består av rebaudiosid D med mindre mängder andra steviolglykosider såsom rebaudiosid A och rebaudiosid M.			
	gradigt renat rebau glykosider) som et med hjälp av enzyr tas som framställs (pPM294, pFAF170 av glukos från sack glykosidbindningar. ration av fasta parti reningsprocessen ko till harts, följt av or till en slutprodukt strebaudiosid A. Livi	Rebaudiosid D framställs genom enzymatisk omvandling av högradigt renat rebaudiosid A-steviolglykosidextrakt (95 % steviolglykosider) som erhålls från växten Stevia rebaudiana Bertomed hjälp av enzymerna UDP-glukosyltransferas och sackarossyttas som framställs av genetiskt modifierade stammar av E. co. (pPM294, pFAF170 och pSK401), vilka underlättar överföringe av glukos från sackaros och UDP-glukos till steviolglykosider v glykosidbindningar. Efter avlägsnande av enzymerna genom sepration av fasta partiklar och vätskor och värmebehandling omfatt reningsprocessen koncentration av rebaudiosid D genom adsorptic till harts, följt av omkristallisering av steviolglykosider, vilket led till en slutprodukt som innehåller minst 95 % rebaudiosid D or rebaudiosid A. Livsdugliga celler av E. coli (pPM294, pFAF17 och pSK401) och deras DNA ska inte påvisas i livsmedelstillsatse			
Kemiskt namn	nosyl-β-D-glukopyr	Rebaudiosid D: 13-[(2- <i>O</i> -β-D-glukopyranosyl-3- <i>O</i> -β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, 2- <i>O</i> -β-D-glukopyranosylester			
		Rebaudiosid A: 13-[(2- <i>O</i> -β-D-glukopyranosyl-3- <i>O</i> -β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, β-D-glukopyranosylester			
Kemisk formel	Trivialnamn	Formel	Omvandlingsfaktor		
	Rebaudiosid D	$C_{50}H_{80}O_{28}$	0,29		
	Rebaudiosid A	C ₄₄ H ₇₀ O ₂₃	0,33		
Molekylvikt och CAS-nr	Trivialnamn	CAS-nr	Molekylvikt (g/mol)		
	Rebaudiosid D	63279-13-0	1 291,15		
	Rebaudiosid A	58543-16-1	967,01		
Innehåll	Minst 95 % rebaud	iosid D och A i torka	nd substans		
Beskrivning		Vitt till ljusgult pulver. Ca 150–350 gånger sötare än sackaros (vid 5 % sackarosekvivalens)			
Identifiering					
Löslighet	Lättlösligt till svagt	Lättlösligt till svagt lösligt i vatten			
рН	4,5–7,0 (1:100-lösn	4,5–7,0 (1:100-lösning)			

▼<u>M38</u>

Renhetsgrad	
Aska totalt	Högst 1 %
Viktförlust vid torkning	Högst 6 % (105 °C, 2 timmar)
Lösningsmedelsrester	Högst 5 000 mg etanol/kg
Arsenik	Högst 0,015 mg/kg
Bly	Högst 0,2 mg/kg
Kadmium	Högst 0,015 mg/kg
Kvicksilver	Högst 0,07 mg/kg
Proteinrester	Högst 5 mg/kg
Partikelstorlek	Minst 74 μm [genom separation med en molekylsikt med maskstorlek nr 200, med en partikelstorleksgräns på 74 μm]

E 960c (iv) REBAUDIOSID AM FRAMSTÄLLD GENOM ENZYMATISK OMVANDLING AV STEVIOSID FRÅN HÖGGRADIGT RENAT EXTRAKT AV STEVIABLAD

Synonymer				
Definition	viosid från höggradig kosid som främst be	Rebaudiosid AM framställd genom enzymatisk omvandling av steviosid från höggradigt renat extrakt av steviablad är en steviolglykosid som främst består av rebaudiosid AM med mindre mängder andra steviolglykosider såsom steviosid och rebaudiosid E. Rebaudiosid AM framställs genom enzymatisk omvandling av höggradigt renat steviosid-steviolglykosidextrakt (95 % steviolglykosider) som erhålls från växten Stevia rebaudiana Bertoni med hjälp av enzymerna UDP-glukosyltransferas och sackarossyntas som framställs av genetiskt modifierade stammar av E. coli (pPM294, pFAF170 och pSK401), vilka underlättar överföringen av glukos från sackaros och UDP-glukos till steviolglykosider via glykosidbindningar. Efter avlägsnande av enzymerna genom separation av fasta partiklar och vätskor och värmebehandling omfattar reningsprocessen koncentration av rebaudiosid AM genom adsorption till harts, följt av omkristallisering av steviolglykosider, vilket leder till en slutprodukt som innehåller minst 95 % rebaudiosid AM. Livsdugliga celler av E. coli (pPM294, pFAF170 och pSK401) och deras DNA ska inte påvisas i livsmedelstillsatsen.		
	gradigt renat steviosi der) som erhålls frår av enzymerna UDF framställs av genetis pFAF170 och pSK4 från sackaros och U bindningar. Efter avl fasta partiklar och v processen koncentrat harts, följt av omkris en slutprodukt som i dugliga celler av E.			
Kemiskt namn	syl)oxi]kaur-16-en-18	Rebaudiosid AM: 13-[(2- <i>O</i> -β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, 2- <i>O</i> -β-D-glukopyranosyl-3- <i>O</i> -β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosylester		
Kemisk formel	Trivialnamn	Formel	Omvandlingsfaktor	
	Rebaudiosid AM	$C_{50}H_{80}O_{28}$	0,29	
Molekylvikt och CAS-nr	Trivialnamn	CAS-nr	Molekylvikt (g/mol)	
	Rebaudiosid AM	2222580-26-7	1 291,15	

Innehåll	Minst 95 % rebaudiosid AM i torkad substans
Beskrivning	Vitt till ljusgult pulver. Ca 150–350 gånger sötare än sackaros (vid 5 % sackarosekvivalens)
Identifiering	•
Löslighet	Lättlösligt till svagt lösligt i vatten
pH	4,5-7,0 (1:100-lösning)
Renhetsgrad	
Aska totalt	Högst 1 %
Viktförlust vid torkning	Högst 6 % (105 °C, 2 timmar)
Lösningsmedelsrester	Högst 5 000 mg etanol/kg
Arsenik	Högst 0,015 mg/kg
Bly	Högst 0,2 mg/kg
Kadmium	Högst 0,015 mg/kg
Kvicksilver	Högst 0,07 mg/kg
Proteinrester	Högst 5 mg/kg
Partikelstorlek	Minst 74 μm [genom separation med en molekylsikt med maskstorlek nr 200, med en partikelstorleksgräns på 74 μm]
	l .

▼<u>M40</u> E 960d GLUKOSYLERADE STEVIOLGLYKOSIDER

Synonymer	
Definition	Blandning av större steviolglykosider som erhållits genom glukosylering av steviolglykosider som extraherats ur bladen från växten <i>Stevia rebaudiana</i> Bertoni. Blandningen består av glukosylerade steviolglykosider och rester av de ursprungliga steviolglykosiderna från steviablad. Glukosylerade steviolglykosider framställs genom att steviolglykosider, som extraherats från steviablad, och stärkelse lämplig för användning i livsmedel behandlas med cyklomaltodextringlukanotransferas (EC 2.4.1.19), som erhålls från en icke genetiskt modifierad stam av <i>Anoxybacillus caldiproteolyticus</i> St-88. Enzymet överför glukosenheter från stärkelsen till steviolglykosiderna. Det bildade materialet värms upp och behandlas med aktivt kol för att avlägsna enzymet, och materialet passeras därefter genom adsorptions- eller desorptionsharts för att avlägsna rester av hydrolyserad stärkelse (dextrin), följt av rening och beredning av slutprodukten genom processer som kan omfatta avfärgning, koncentrering och sprejtorkning.
Kemiskt namn	Steviolbiosid: 13-[(2- <i>O</i> -β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra Rubusosid: 13-β-D-glukopyranosyloxikaur-16-en-18-syra, β-D-glukopyranosylester
	Dulkosid A: 13-[(2- <i>O</i> -α–L-ramnopyranosyl-β-D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, β-D-glukopyranosylester
	Steviosid: 13-[(2- <i>O</i> -β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, β-D-glukopyranosylester
	Rebaudiosid A: 13-[(2- <i>O</i> -β-D-glukopyranosyl-3- <i>O</i> -β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, β-D-glukopyranosylester

Rebaudiosid B: 13-[(2-O- β -D-glukopyranosyl-3-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra

Rebaudiosid C: 13-[(2-O- α -L-ramnopyranosyl-3-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, β -D-glukopyranosylester

Rebaudiosid D: 13-[(2-O- β -D-glukopyranosyl-3-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, 2-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyranosylester

Rebaudiosid E: 13-[(2-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, 2-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyranosylester

Rebaudiosid F: 13-[(2-O-β-D-xylofurananosyl-3-O-β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, β-D-glukopyranosylester

Rebaudiosid M: 13-[(2-O- β -D-glukopyranosyl-3-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, 2-O- β -D-glukopyranosyl-3-O- β -D-glukopyranosyl- β -D-glukopyranosylester

samt deras glukosylerade derivat (1-20 tillsatta glukosenheter)

	samt deras glukosylerade derivat (1–20 tillsatta glukosenheter)		
Kemisk formel	Trivialnamn	Formel	Omvandlingsfaktor
	n-Glukosylerad ste- violbiosid	C _(32+n*6) H _(50+n*10) O- (13+n*5)	
	n-Glukosylerad ru- busosid	C _(32+n*6) H _(50+n*10) O- (13+n*5)	
	n-Glukosylerad dul- kosid A	C _(38+n*6) H _(60+n*10) O- (17+n*5)	
	n-Glukosylerad ste- viosid	C _(38+n*6) H _(60+n*10) O- (18+n*5)	
	n-Glukosylerad re- baudiosid A	C _(44+n*6) H _(70+n*10) O- (23+n*5)	
	n-Glukosylerad re- baudiosid B	C _(38+n*6) H _(60+n*10) O- (18+n*5)	
	n-Glukosylerad re- baudiosid C	C _(44+n*6) H _(70+n*10) O- (22+n*5)	
	n-Glukosylerad re- baudiosid D	C _(50+n*6) H _(80+n*10) O- (28+n*5)	
	n-Glukosylerad re- baudiosid E	C _(44+n*6) H _(70+n*10) O- (23+n*5)	
	n-Glukosylerad re- baudiosid F	C _(43+n*6) H _(68+n*10) O- (22+n*5)	
	n-Glukosylerad re- baudiosid M	C _(56+n*6) H _(90+n*10) O- (33+n*5)	
	n: antal glukosenhete steviolglykosiden (n =	r som enzymatiskt tills = 1–20)	satts den ursprungliga
		ktor för blandningar av torkad dextrinfri substar	
	Steviol	$C_{20}H_{30}O_3$	1,00

▼<u>M40</u>

	Steviolbiosid	C ₃₂ H ₅₀ O ₁₃	0,50
	Rubusosid	C ₃₂ H ₅₀ O ₁₃	0,50
	Dulkosid A	C ₃₈ H ₆₀ O ₁₇	0,40
	Steviosid	C ₃₈ H ₆₀ O ₁₈	0,40
	Rebaudiosid A	C ₄₄ H ₇₀ O ₂₃	0,33
	Rebaudiosid B	C ₃₈ H ₆₀ O ₁₈	0,40
Rebaudiosic		C ₄₄ H ₇₀ O ₂₂	0,34
	Rebaudiosid D	C ₅₀ H ₈₀ O ₂₈	0,29
	Rebaudiosid E	C ₄₄ H ₇₀ O ₂₃	0,33
	Rebaudiosid F	C ₄₃ H ₆₈ O ₂₂	0,34
	Rebaudiosid M	C ₅₆ H ₉₀ O ₃₃	0,25
Molekylvikt och CAS-nr	Trivialnamn	CAS-nr	Molekylvikt (g/mol)
	n-Glukosylerad ste- violbiosid	Uppgift saknas	642,73+n*162,15
	n-Glukosylerad ru- busosid	Uppgift saknas	642,73+n*162,15
	n-Glukosylerad dul- kosid A	Uppgift saknas	788,87+n*162,15
	n-Glukosylerad ste- viosid	Uppgift saknas	804,88+n*162,15
	n-Glukosylerad re- baudiosid A	Uppgift saknas	967,01+n*162,15
	n-Glukosylerad re- baudiosid B	Uppgift saknas	804,88+n*162,15
	n-Glukosylerad re- baudiosid C	Uppgift saknas	951,02+n*162,15
	n-Glukosylerad re- baudiosid D	Uppgift saknas	1129,15+n*162,15
	n-Glukosylerad re- baudiosid E	Uppgift saknas	967,01+n*162,15
	n-Glukosylerad re- baudiosid F	Uppgift saknas	936,99+n*162,15
	n-Glukosylerad re- baudiosid M	Uppgift saknas	1291,30+n*162,15
	Steviol		318,46
	Steviolbiosid	41093-60-1	642,73
	Rubusosid	64849-39-4	642,73
	Dulkosid A	64432-06-0	788,87
	Steviosid	57817-89-7	804,88
	Rebaudiosid A	58543-16-1	967,01
	Rebaudiosid B	58543-17-2	804,88
	Rebaudiosid C	63550-99-2	951,02
	Rebaudiosid D	63279-13-0	1 129,15
	Rebaudiosid E	63279-14-1	967,01
	Rebaudiosid F	438045-89-7	936,99
	Rebaudiosid M	1220616-44-3	1 291,30
	-	-	

▼<u>M40</u>

Innehåll	Minst 95 % steviolglykosider totalt, bestående av ovannämnda steviolglykosider tillsammans med deras glukosylerade derivat (1–20 tillsatta glukosenheter), i torkad dextrinfri substans	
Beskrivning	Vitt till ljusgult pulver. Ca 100–200 gånger sötare än sackaros (vid 5 % sackarosekvivalens)	
Identifiering		
Löslighet	Lösligt i vatten	
рН	4,5–7,0 (1:100-lösning)	
Renhetsgrad		
Aska totalt	Högst 1 %	
Viktförlust vid torkning	Högst 6 % (105 °C, 2 timmar)	
Lösningsmedelsrester	Metanol: Högst 200 mg/kg	
	Etanol: Högst 3 000 mg/kg	
Arsenik	Högst 0,015 mg/kg	
Bly	Högst 0,1 mg/kg	
Kadmium	Högst 0,1 mg/kg	
Kvicksilver	Högst 0,1 mg/kg	
Mikrobiologiska kriterier		
Totalt antal aeroba mikroorganismer	Högst 1 000 CFU/g	
Jäst och mögel	Högst 200 CFU/g	
E. coli	Ej påvisade i 1 g	
Salmonella	Ej påvisade i 25 g	

▼<u>B</u>

E 961 NEOTAM

Synonymer	N-[N-(3,3-Dimetylbutyl)-L-α-aspartyl]-L-fenylalanin-1-metylester,
	N-[N-(3,3-Dimetylbutyl)-L- α -aspartyl]-L-fenylalanin-1-metylester, N(3,3-Dimetylbutyl)-L-aspartyl-L-fenylalaninmetylester
Definition	Neotam framställs genom reaktion under vätgastryck av aspartam med 3,3-dimetylbutyraldehyd i metanol, i närvaro av en palladium-/kolkatalysator. Det isoleras och renas genom filtrering, varvid kiselgur kan användas. Efter det att lösningsmedlet avlägsnats genom destillering tvättas neotamet med vatten och isoleras genom centrifugering för att slutligen vakuumtorkas.
CAS-nr	165450-17-9
Kemiskt namn	$N-[N-(3,3-Dimetylbutyl)-L-\alpha-aspartyl]-L-fenylalanin-1-metylester$
Kemisk formel	$C_{20}H_{30}N_2O_5$
Molekylvikt	378,47
Beskrivning	Vitt till benvitt pulver
Innehåll	Minst 97,0 % i torkad substans
Identifiering	
Löslighet	4,75 % (vikt/vikt) vid 60 °C i vatten, lösligt i etanol och etylacetat

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 5 % (Karl Fischer-metoden, provmängd 25 ± 5 mg)

pH 5,0–7,0 (0,5 % vattenlösning)

Smältintervall 81–84 °C

 $N-[(3,3-Dimetylbutyl)-L-\alpha-aspartyl]-L-fe-$

vlalanin

Högst 1,5 %

Bly Högst 1 mg/kg

E 962 SALT AV ASPARTAM OCH ACESULFAM

Synonymer Aspartam och acesulfam, aspartam- och acesulfamsalt

Definition

Saltet bereds genom upphettning av en lösning bestående av aspartam och acesulfam K i förhållandet ca 2:1 (vikt/vikt) vid surt pH

varvid det kristalliserar. Kalium och fukt avlägsnas. Produkten är

stabilare än aspartam.

Einecs-nummer

Kemiskt namn Salt av 6-metyl-1,2,3-oxatiazin-4(3H)-on-2,2-dioxid och L-fenylala-

nyl-2-metyl-L-α-asparaginsyra

Kemisk formel $C_{18}H_{23}O_9N_3S$

Molekylvikt 457,46

Innehåll 63,0-66,0 % aspartam (i torkad substans) och 34,0-37,0 % acesul-

fam (syraformen, i torkad substans)

Beskrivning Vitt, luktfritt, kristallint pulver

Identifiering

Löslighet Svårlösligt i vatten, svagt lösligt i etanol

Transmittans Minst 0,95, motsvarande en absorbans på högst ca 0,022, för en 1 %

vattenlösning, bestämd med en lämplig spektrofotometer vid 430 nm

i en 1 cm kyvett med vatten som referens

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: + 14,5–16,5°

Bestäms vid en koncentration på 6,2 g i 100 ml 15 N myrsyra inom 30 minuter efter det att lösningen beretts. Den beräknade specifika rotationen divideras med 0,646 för att korrigera för aspartamhalten i

saltet av aspartam och acesulfam.

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning

Högst 0,5 % (105 °C, 4 timmar)

5-Bensyl-3,6-dioxo-2-piperazinättiksyra

Högst 0,5 %

Bly

Högst 1 mg/kg

▼<u>M1</u>

E 964 POLYGLYCITOLSIRAP

Synonymer Hydrogenerat stärkelsehydrolysat, hydrogenerad glukossirap och po-

lyglucitol

Definition En blandning som huvudsakligen består av maltitol och sorbitol,

men även mindre mängder hydrogenerade oligo- och polysackarider samt maltrotriitol. Den framställs genom katalytisk hydrogenering av en blandning av stärkelsehydrolysat bestående av glukos, maltos och högre glukospolymerer och liknar den katalytiska hydrogenering som används vid framställning av maltitolsirap. Den erhållna sirapen

avsaltas genom jonbyte och koncentreras till önskad halt.

Einecs-nummer

Kemiskt namn Sorbitol: D-glucitol

Maltitol: (α)-D-glukopyranosyl-1,4-D-glucitol

Kemisk formel Sorbitol: C₆H₁₄O₆

Maltitol: $C_{12}H_{24}O_{11}$

Molekylvikt Sorbitol: 182,2

Maltitol: 344,3

Innehåll Minst 99 % hydrogenerade sackarider totalt i vattenfri substans,

minst 50 % polyoler med högre molekylvikt, högst 50 % maltitol

och högst 20 % sorbitol i vattenfri substans

Beskrivning Färglös och luktfri, klar, viskös vätska

Identifiering

Löslighet Mycket löslig i vatten, svagt löslig i etanol

Test för maltitol Positivt test

Test för sorbitol Tillsätt 7 ml metanol, 1 ml bensaldehyd och 1 ml saltsyra till 5 g

prov. Blanda och skaka i en mekanisk skakapparat tills kristaller bildas. Filtrera kristallerna och lös upp dem i 20 ml kokande vatten med 1 g natriumbikarbonat. Filtrera kristallerna, skölj med 5 ml av en blandning av vatten och metanol (1:2) och låt lufttorka. De kristaller av sorbitols monobensylidinderivat som erhålls smälter vid

173–179 °C.

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 31 % (Karl Fischer-metoden)

Klorider Högst 50 mg/kg

Sulfater Högst 100 mg/kg

Reducerande sockerarter Högst 0,3 %

Nickel Högst 2 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

E 965 (i) MALTITOL

Synonymer D-Maltitol, hydrogenerad maltos

Definition Maltitol erhålls genom hydrogenering av D-maltos. Det består hu-

vudsakligen av D-maltitol. Det kan innehålla små mängder sorbitol

och besläktade polyoler.

Einecs-nummer 209-567-0

Kemiskt namn (α)-D-Glukopyranosyl-1,4-D-glucitol

Kemisk formel $C_{12}H_{24}O_{11}$

Molekylvikt 344,3

Innehåll Minst 98,0 % D-maltitol (C₁₂H₂₄O₁₁) i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, kristallint pulver

Identifiering

Löslighet Mycket lösligt i vatten, svagt lösligt i etanol

Smältintervall 148–151 °C

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: +105,5-108,5° (5 % (vikt/volym) lösning)

▼ M4

Renhetsgrad

Vattenlösningens utseende Klar och färglös

Vatteninnehåll Högst 1 % (Karl Fischer-metoden)

Konduktivitet Högst 20 μS/cm (i en lösning med 20 % torrsubstans) vid 20 °C

Reducerande sockerarter Högst 0,1 % (uttryckt som glukos i vattenfri substans)

Nickel Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Arsenik Högst 3 mg/kg (i vattenfri substans)

Bly Högst 1 mg/kg (i vattenfri substans)

▼<u>B</u>

E 965 (ii) MALTITOLSIRAP

Synonymer Hydrogenerad glukossirap med hög maltoshalt, hydrogenerad glukossirap

Definition

En blandning som huvudsakligen består av maltitol med sorbitol och hydrogenerade oligo- och polysackarider. Den framställs genom katalytisk hydrogenering av glukossirap med hög maltoshalt eller genom hydrogenering av dess enskilda beståndsdelar följt av bland-

ning. Handelsvaran tillhandahålls både som sirap och i fast form.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 99 % hydrogenerade sackarider totalt och minst 50 % maltitol

i vattenfri substans

Beskrivning Färglösa och luktfria, klara, viskösa vätskor eller vita, kristallina

klumpar

Identifiering

Löslighet Mycket lösligt i vatten, svagt lösligt i etanol

HPLC-test En jämförelse med en lämplig referensstandard av maltitol visar att

den främsta toppen i kromatogrammet för provlösningen har liknande retentionstid som den främsta toppen i kromatogrammet för

referenslösningen (ISO 10504:1998).

▼M4

Renhetsgrad

Vattenlösningens utseende Klar och färglös

Vatteninnehåll Högst 31 % (Karl Fischer-metoden)

Konduktivitet Högst 10 μS/cm (i produkten) vid 20 °C

Reducerande sockerarter Högst 0,3 % (uttryckt som glukos i vattenfri substans)

Nickel Högst 2 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

▼<u>B</u>

E 966 LAKTITOL

Synonymer Laktit, laktositol, laktobiosit

Definition Laktitol framställs genom katalytisk hydrogenering av laktos.

Einecs-nummer 209-566-5

Kemiskt namn 4-O-β-Galaktopyranosyl-D-glucitol

Kemisk formel $C_{12}H_{24}O_{11}$ Molekylvikt 344,3

Innehåll Minst 95 % (torrvikt)

Beskrivning Kristallint pulver eller färglös lösning. Kristallina produkter före-

kommer både i vattenfri form och som monohydrat och dihydrat.

Nickel används som katalysator.

Identifiering

Löslighet Mycket lösligt i vatten

Specifik rotation $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: + 13–16° i vattenfri substans (10 % (vikt/volym) vattenlös-

ning)

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Kristallina produkter: Högst 10,5 % (Karl Fischer-metoden)

Andra polyoler Högst 2,5 % (i vattenfri substans)

Reducerande sockerarter Högst 0,2 % uttryckt som glukos (torrvikt)

Klorider Högst 100 mg/kg (torrvikt)
Sulfater Högst 200 mg/kg (torrvikt)

Sulfataska Högst 0,1 % (torrvikt)

Nickel Högst 2 mg/kg (torrvikt)
Arsenik Högst 3 mg/kg (torrvikt)
Bly Högst 1 mg/kg (torrvikt)

E 967 XYLITOL

Synonymer

Definition Xylitol består huvudsakligen av D-xylitol. Den del som inte är

D-xylitol består av besläktade ämnen som L-arabinitol, galaktitol,

mannitol och sorbitol.

Einecs-nummer 201-788-0

Kemiskt namn D-Xylitol

Kemisk formel $C_5H_{12}O_5$

Molekylvikt 152,2

Innehåll Minst 98,5 % xylitol i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, kristallint pulver som är praktiskt taget luktfritt

Identifiering

Löslighet Mycket lösligt i vatten, svårlösligt i etanol

Smältintervall 92–96 °C

pH 5–7 (10 % (vikt/volym) vattenlösning)

Infraröd absorptionsspektroskopi Jämförelse med en referensstandard, t.ex. EP eller USP

▼ M4

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 1 % (Karl Fischer-metoden)

Konduktivitet Högst 20 μS/cm (i en lösning med 20 % torrsubstans) vid 20 °C

Reducerande sockerarter Högst 0,2 % uttryckt som glukos (torrvikt)

Andra polyoler Högst 1 % (torrvikt)

Nickel Högst 2 mg/kg (torrvikt)

Arsenik Högst 3 mg/kg (torrvikt)

Bly Högst 1 mg/kg (torrvikt)

▼B

E 968 ERYTRITOL

Synonymer Meso-erytritol, tetrahydroxibutan, erytrit

DefinitionErhålls genom fermentering av kolhydratkälla med säkra och lämpliga osmofila jäster avsedda för livsmedelsbruk, t.ex. *Moniliella pol*-

linis eller Moniliella megachilensis, följt av rening och torkning

Einecs-nummer 205-737-3

Kemiskt namn 1,2,3,4-Butantetrol

Kemisk formel C₄H₁₀O₄

Molekylvikt 122,12

Innehåll Minst 99 % efter torkning

Beskrivning Vita, luktfria, icke-hygroskopiska, termostabila kristaller med ca

60-80 % av sackarosens sötma

Identifiering

Löslighet Lättlösligt i vatten, svagt lösligt i etanol, olösligt i dietyleter

Smältintervall 119–123 °C

▼M4

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 0,2 % (70 °C, 6 timmar i vakuumexsickator)

Konduktivitet Högst 20 µS/cm (i en lösning med 20 % torrsubstans) vid 20 °C

Reducerande ämnen Högst 0,3 % uttryckt som D-glukos

Ribitol och glycerol Högst 0,1 %

Bly Högst 0,5 mg/kg

▼M11

E 969 ADVANTAM

Synonymer

Definition Advantam (ANS9801) framställs genom kemisk syntes i en process i

tre steg; framställning av den primära intermediären, 3-hydroxi-4-metoxikanelaldehyd (HMCA), följt av hydrogenering för bildning av 3-(3-hydroxi-4-metoxifenyl)propionaldehyd (HMPA). I det sista steget kombineras HMPA-metanollösningen (filtrat) med aspartam så att den imin erhålls som vid selektiv hydrogenering bildar advantam. Lösningen får kristalliseras och de obehandlade kristallerna tvättas. Produkten omkristalliseras och kristallerna separeras, sköljs och

torkas.

CAS-nr 714229-20-6

Kemiskt namn N-[N-[3-(3-hydroxi-4-metoxifenyl)propyl]-\alpha-aspartyl]-L-fenylalanin

1-metylester, monohydrat (IUPAC);

L-fenylalanin, N-[3-(3-hydroxi-4-metoxifenyl)propyl]-L-alfa-aspar-

tyl-, 2-metylester, monohydrat (CA)

Kemisk formel C24H30N2O7·H₂O

Molekylvikt 476,52 g/mol (monohydrat)

Innehåll Minst 97,0 % och högst 102,0 % i vattenfri substans

Högst 1,0 %

Beskrivning Vitt till gult pulver

Identifiering

Smältpunkt 101,5 °C

Renhetsgrad

 $N-[N-[3-(3-hydroxi-4-metoxifenyl)pro-pyl-\alpha-aspartyl]-L-fenylalanin \ (ANS9801-pyl-\alpha-aspartyl)-L-fenylalanin \ (ANS98$

syra)

Andra besläktade ämnen totalt Högst 1,5 %

Lösningsmedelsrester Isopropylacetat: högst 2 000 mg/kg

Metylacetat: högst 500 mg/kg Metanol: högst 500 mg/kg 2-Propanol: högst 500 mg/kg

▼M11

Vatteninnehåll Högst 5,0 % (Karl Fischer-metoden)

Glödgningsrest Högst 0,2 %

Arsenik Högst 2 mg/kg

Bly Högst 1 mg/kg

Palladium Högst 5,3 mg/kg

Platina Högst 1,7 mg/kg

▼<u>B</u>

E 999 KVILLAJAEXTRAKT

Synonymer Såpbarkextrakt, kvillajabarksextrakt, panamabarkextrakt

Definition Kvillajaextrakt erhålls genom vattenextraktion ur *Quillaia saponaria*

Molina eller andra Quillaia-arter, dvs. från träd av familjen Rosaceae. Det innehåller ett antal triterpensaponiner bestående av glykosider av kvillajasyra. Extraktet innehåller även vissa sockerarter såsom glukos, galaktos, arabinos, xylos och ramnos samt tannin, kal-

ciumoxalat och andra beståndsdelar i mindre mängd.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Kvillajaextrakt i pulverform är ljusbrunt med en rosa skiftning. Det

existerar också i form av en vattenlösning.

Identifiering

pH 3,7–5,5 (4 % lösning)

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 6,0 % (Karl Fischer-metoden) (endast pulverformen)

Arsenik Högst 2 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

E 1103 INVERTAS

Synonymer

Definition Invertas framställs från Saccharomyces cerevisiae.

Einecs-nummer 232-615-7

EC-nr EC 3.2.1.26

Systematiskt namn β-D-Fruktofuranosidfruktohydrolas

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning

Identifiering

Renhetsgrad

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 5 mg/kg

Kadmium Högst 0,5 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt Högst 50 000 kolonier/g

Salmonella spp. Ej påvisade i 25 g

Koliforma bakterier Högst 30 kolonier/g

Escherichia coli Ej påvisade i 25 g

E 1105 LYSOZYM

Synonymer Lysozymhydroklorid, muramidas

Definition Lysozym är en rak polypeptid som erhålls ur hönsäggvita och består

av 129 aminosyror. Den har enzymatisk aktivitet och kan hydrolysera β -(1-4)-bindningarna mellan N-acetylmuramidsyra och N-acetylglykosamin i de yttre membranen hos vissa bakteriearter, speciellt hos gram-positiva organismer. Erhålls vanligen som

hydroklorid.

Einecs-nummer 232-620-4

EC-nr EC 3.2.1.17

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt Ca 14 000

Innehåll Minst 950 mg/g i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, luktfritt pulver med svagt söt smak

Identifiering

Isoelektrisk punkt 10,7

pH 3,0–3,6 (2 % vattenlösning)

Spektrofotometri Absorbansmaximum för en vattenlösning (25 mg/100 ml) vid 281 nm

och minimum vid 252 nm

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 6,0 % (Karl Fischer-metoden) (endast pulverformen)

Glödgningsrest Högst 1,5 %

Kväve 16,8–17,8 %

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 5 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Bakterietal totalt Högst 5×10^4 kolonier/g

Salmonella spp. Ej påvisade i 25 g

Escherichia coli Ej påvisade i 1 g

E 1200 POLYDEXTROS

Staphylococcus aureus

Synonymer Modifierade polydextroser

Definition Slumpmässigt sammanbundna glukospolymerer med sorbitolgrupper

Ej påvisade i 1 g

i ändarna, och med citron- och fosforsyrarester bundna till polymererna genom mono- eller diesterbindningar. De erhålls genom smältning och kondensering av ingredienserna och består av ca 90 delar D-glukos, 10 delar sorbitol och 1 del citronsyra och/eller 0,1 del fosforsyra. 1,6-Glykosidbindniingar dominerar i polymererna men även andra bindningar förekommer. Produkten innehåller små mängder fri glukos, sorbitol, levoglukosan (1,6-anhydro-D-glukos) och citronsyra. Den kan neutraliseras med en bas avsedd för livsmedelsbruk och/eller renas ytterligare genom blekning och avjonisering. Produkterna kan också delvis hydrogeneras med Raney nickelkatalysator för att reducera glukosresten. Polydextros-N är neutrali-

serad polydextros.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll Minst 90 % polymer i ask- och vattenfri substans

Beskrivning Vitt till ljusbrunt fast ämne. Polydextroser löser sig i vatten och ger

klara, färglösa till halmfärgade lösningar.

Identifiering

Test för sockerarter Positivt test

Test för reducerande sockerarter Positivt test

pH 2,5–7,0 för polydextros (10 % lösning)

5,0-6,0 för polydextros-N (10 % lösning)

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 4,0 % (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska Högst 0,3 % (polydextros)

Högst 2,0 % (polydextros-N)

Nickel Högst 2 mg/kg i hydrogenerade polydextroser

1,6-Anhydro-D-glukos Högst 4,0 % i askfri och torkad substans

Glukos och sorbitol Högst 6,0 % totalt i askfri och torkad substans. Glukos och sorbitol

bestäms var för sig

Molekylviktsgräns Negativt test om polymerernas molekylvikt överstiger 22 000

5-Hydroximetylfurfural Högst 0,1 % (polydextros)

Högst 0,05 % (polydextros-N)

Bly Högst 0,5 mg/kg

E 1201 POLYVINYLPYRROLIDON

Synonymer Povidon, PVP, löslig polyvinylpyrrolidon

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Polyvinylpyrrolidon, poly-[1-(2-oxo-1-pyrrolidinyl)-etylen]

Kemisk formel $(C_6H_9NO)_n$ Genomsnittlig molekylvikt Minst 25 000

Innehåll 11,5–12,8 % kväve (N) i vattenfri substans

Beskrivning Vitt eller nästan vitt pulver

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten och etanol. Olösligt i eter

pH 3,0–7,0 (5 % lösning)

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 5 % (Karl Fischer-metoden)

Aska totalt Högst 0,1 %

Aldehyd Högst 500 mg/kg (som acetaldehyd)

Fritt N-vinylpyrrolidon Högst 10 mg/kg
Hydrazin Högst 1 mg/kg
Bly Högst 2 mg/kg

E 1202 POLYVINYLPOLYPYRROLIDON

Synonymer Krospovidon, tvärbunden polyvidon, olösligt polyvinylpyrrolidon

Definition Polyvinylpolypyrrolidon är en poly-[1-(2-oxo-1-pyrrolidinyl)-etylen]

med slumpmässiga tvärbindningar. Den framställs genom polymerisation av N-vinyl-2-pyrrolidon i närvaro av antingen en kaustisk katalysator eller N, N'-divinyl-imidazolidon. Eftersom ämnet är olösligt i alla vanliga lösningsmedel går molekylvikten inte att fastställa

genom analys.

Einecs-nummer

Kemiskt namn Polyvinylpyrrolidon, poly-[1-(2-oxo-1-pyrrolidinyl)-etylen]

Kemisk formel (C₆H₉NO)_n

Molekylvikt

Innehåll 11–12,8 % kväve (N) i vattenfri substans

Beskrivning Vitt, hygroskopiskt pulver med en svag, icke obehaglig lukt

Identifiering

Löslighet Olösligt i vatten, etanol och eter

pH 5,0–8,0 (1 % suspension i vatten)

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 6 % (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska Högst 0,4 %
Ämnen lösliga i vatten Högst 1 %

Fritt N-vinylpyrrolidon Högst 10 mg/kg

Fritt N,N'-divinyl-imidazolidon Högst 2 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

E 1203 POLYVINYLALKOHOL

Synonymer Vinylalkoholpolymer, PVOH, PVA

DefinitionPolyvinylalkohol är ett syntetiskt harts som bereds genom polymerisation av vinylacetat, därefter hydrolyseras estern delvis i närvaro

av en alkalisk katalysator. Denna produkts fysikaliska kännetecken beror på polymerisationsgraden och hydrolysgraden.

Kemiskt namn Etenol homopolymer

Kemisk formel $(C_2H_3OR)_n$ där R = H eller $COCH_3$

Beskrivning Luktfritt, smaklöst, halvt genomskinligt, vitt eller gräddfärgat, gra-

nulärt pulver

Identifiering

- ...

Lösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol (\geq 99,8 %)

▼<u>B</u>

▼M17

Fällningsreaktion Lös 0,25 g prov i 5 ml vatten under uppvärmning och låt lösningen

svalna till rumstemperatur. Vid tillsats av 10 ml etanol bildas en vit,

grumlig eller flockig fällning.

Färgreaktion Lös 0,01 g prov i 100 ml vatten under uppvärmning och låt lös-

ningen svalna till rumstemperatur. Vid tillsats av en droppe jod (TS) och några droppar borsyralösning till 5 ml provlösning bildas en blå

färg.

Lös 0,5 g prov i 10 ml vatten under uppvärmning och låt lösningen svalna till rumstemperatur. Vid tillsats av en droppe jod (TS) till

5 ml provlösning bildas en mörkröd till blå färg.

Viskositet 4,8–5,8 mPa.s (4 % lösning vid 20 °C), vilket motsvarar en genom-

snittlig molekylvikt på 26 000–30 000 Da

Renhetsgrad

Ämnen olösliga i vatten Högst 0,1 %

Estervärde 125–153 mg KOH/g

Hydrolysgrad 86,5-89,0%Syratal Högst 3,0

Lösningsmedelsrester Högst 1,0 % metanol och 1,0 % metylacetat

pH 5,0–6,5 (4 % lösning)

Viktförlust vid torkning Högst 5,0 % (105 °C, 3 timmar)

Glödgningsrest Högst 1,0 %

Bly Högst 2,0 mg/kg

E 1204 PULLULAN

Synonymer

Definition

Rak, neutral glukan som huvudsakligen består av enheter av maltotrios sammankopplade genom 1,6-glykosidbindningar. Den framställs genom fermentering av en hydrolyserad stärkelse avsedd för livsmedelsbruk med en icke-toxinproducerande stam av *Aureobasidium pullulans*. Efter avslutad fermentering avlägsnas svampcellerna genom mikrofiltrering, filtratet värmesteriliseras och pigment och andra föroreningar avlägsnas genom adsorption och jonbyteskromatografi.

Einecs-nummer 232-945-1

Kemiskt namn

Kemisk formel $(C_6H_{10}O_5)_n$

Molekylvikt

Innehåll Minst 90 % glukan i torkad substans

Beskrivning Vitt till benvitt, luktfritt pulver

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol

pH 5,0–7,0 (10 % lösning)

Utfällning med polyetylenglykol 600 Tillsätt 2 ml polyetylenglykol 600 till 10 ml av en 2 % vattenlösning

av pullulan. En vit fällning bildas.

Depolymerisation med pullulanas

Förbered två provrör med 10 ml 10 % pullulanlösning i varje. Tillsätt 0,1 ml pullulanaslösning med aktivitet 10 enheter/g i det ena

provröret, och 0,1 ml vatten i det andra. Efter inkubation vid ca 25 °C i 20 minuter är den pullulanasbehandlade lösningens viskositet betydligt lägre än den obehandlade lösningens.

Viskositet 100–180 mm²/s (10 % (vikt/vikt) vattenlösning vid 30 °C)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 6 % (90 °C, 6 timmar, tryck högst 50 mm Hg)

Mono-, di- och oligosackarider Högst 10 % uttryckt som glukos

Bly Högst 1 mg/kg

Mikrobiologiska kriterier

Jäst och mögel Högst 100 kolonier/g

Koliforma bakterier Ej påvisade i 25 g

Salmonella spp. Ej påvisade i 25 g

E 1205 BASISK METAKRYLATSAMPOLYMER

Synonymer

Basisk butylerad metakrylatsampolymer, aminometakrylatsampolymer, aminoalkylmetakrylatsampolymer E, polymer av butylmetakrylat, dimetylaminoetylmetakrylat och metylmetakrylat, polymer av butylmetakrylat, metylmetakrylat och dimetylaminoetylmetakryl

▼M22

Definition

Basisk metakrylatsampolymer framställs genom termiskt kontrollerad polymerisation av monomererna metylmetakrylat, butylmetakrylat och dimetylaminoetylmetakrylat (lösta i propan-2-ol) genom att använda ett initieringssystem med fri radikal donator. En alkylmerkaptan används för att modifiera polymerkedjan. Polymerlösningen extruderas och granuleras under vakuum för att avlägsna rester av flyktiga beståndsdelar. Det erhållna granulatet saluförs som det är eller genomgår ett malningssteg (mikronisering).

Kemiskt namn Poly(butylmetakrylat-co-(2-dimetylaminoetyl)metakrylat-co-metyl-

metakrylat) 1:2:1

Kemisk formel Poly[(CH₂:C(CH₃)CO₂(CH₂)₂N(CH₃)₂)-co-(CH₂:C(CH₃)CO₂CH₃)-

co-(CH₂:C(CH₃)CO₂(CH₂)₃CH₃)]

Genomsnittlig molekylvikt bestämd med

gelfiltrering

Ca 47 000 g/mol

▼M22

Partikelstorlek i pulver (bildar en film vid

användning)

Minst 95 % partiklar mindre än 50 μm Minst 50 % partiklar mindre än 20 µm Högst 10 % partiklar mindre än 3 µm

▼<u>B</u>

Innehåll

(enligt Ph. Eur. 2.2.20 "Potentiometric

titration")

Färglöst till gulaktigt granulat eller vitt pulver

Beskrivning Identifiering

Infraröd absorptionsspektroskopi

Ska identifieras

Viskositet

3-6 mPa.s i en 12,5 % lösning i propan-2-ol och aceton 60:40 (vikt/

20,8-25,5 % dimetylaminoetylgrupper (DMAE) i torkad substans

Brytningsindex

 $[n]_D^{20}$: 1,380–1,385

Löslighet

1 g är lösligt i 7 g metanol, etanol, propan-2-ol, diklormetan eller

1 N saltsyra

Olösligt i petroleumeter

▼ M6

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 2,0 % (105 °C, 3 timmar)

Alkalital 162-198 mg KOH/g torkad substans

Sulfataska Högst 0,1 %

Monomerrester Butylmetakrylat: mindre än 1 000 mg/kg

Metylmetakrylat: mindre än 1 000 mg/kg

Dimetylaminoetylmetakrylat: mindre än 1 000 mg/kg

Lösningsmedelsrester Propan-2-ol: mindre än 0,5 %

> Butanol: mindre än 0,5 % Metanol: mindre än 0,1 %

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 3 mg/kg

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

E 1206 NEUTRAL METAKRYLATSAMPOLYMER

Synonymer

Etylakrylatmetylmetakrylatpolymer; etylakrylat, metylmetakrylatpolymer; etylakrylat, polymer med metylmetakrylat; metylmetakrylat, etylakrylatpolymer; metylmetakrylatpolymer med etylakrylat

Definition Neutral metakrylatsampolymer är en helt polymeriserad sampolymer

av metylmetakrylat och etylakrylat. Den framställs genom emulsionspolymerisation. Den tillverkas genom redox-inledd polymerisation av monomererna etylakrylat och metylmetakrylat med hjälp av ett initieringssystem med fri radikal donator som stabiliseras med polyetylenglykolmonostearyleter och vinylsyra/natriumhydroxid.

Restmonomerer avlägsnas genom vattenångedestillation.

CAS-nr 9010-88-2

Kemiskt namn Poly(etylakrylat-co-metylmetakrylat) 2:1

Kemisk formel Poly[(CH₂:CHCO₂CH₂CH₃)-co-(CH₂:C(CH₃)CO₂CH₃)]

Vikt, genomsnittlig molekylvikt | Cirka 600 000 g/mol

Innehåll/Förångningsrest 28,5–31,5 %

1 g dispersion torkas i ugn i 3 timmar vid 110 °C

Beskrivning Mjölkvit dispersion (handelsformen är en 30 % dispersion av torr-

substansen i vatten), med låg viskositet och en svag, karakteristisk

lukt.

Identifiering

Infraröd absorptionsspektroskopi Karakteristisk för föreningen

Viskositet Högst 50 mPa.s, 30 rpm/20 °C (Brookfield-viskosimetri)

pH-värde 5,5–8,6

Relativ densitet (vid 20 °C) 1,037–1,047

Löslighet Dispersionen är blandbar med vatten i godtyckligt förhållande. Po-

lymeren och dispersionen är helt lösliga i aceton, etanol och isopropylalkohol. Olösligt om den blandas med 1 N natriumhydroxid i

förhållandet 1:2.

Renhetsgrad

Sulfataska Högst 0,4 % i dispersion

Monomerrester Totala monomerer (summa av metylmetakrylat och etylakrylat):

högst 100 mg/kg i dispersion

Emulgeringsmedelsrester Polyetylenglykolmonostearyleter (makrogolisk stearyleter 20): högst

0,7 % i dispersion

Lösningsmedelsrester Etanol högst 0,5 % i dispersion

Metanol högst 0,1 % i dispersion

Arsenik Högst 0,3 mg/kg i dispersion

Bly Högst 0,9 mg/kg i dispersion

Kvicksilver Högst 0,03 mg/kg i dispersion

Kadmium Högst 0,3 mg/kg i dispersion

E 1207 ANJONISK METAKRYLATSAMPOLYMER

Synonymer

Metylakrylat, metylmetakrylat, metakrylsyrepolymer; metakrylsyra, polymer med metylakrylat och mehylmetakrylat

Definition Anjonisk metakrylatsampolymer är en helt polymeriserad sampoly-

mer av metakrylsyra, metylmetakrylat och metylakrylat. Den tillverkas i vatten genom emulsionspolymerisation av metylmetakrylat, metylakrylat och metakrylsyra genom användning av ett initieringssystem med fri radikal donator som stabiliseras med natriumlaurylsulfat och polyoxyetylensorbitan-monooleat (polysorbat 80). Mono-

merrester avlägsnas genom vattenångedestillation.

CAS-nr 26936-24-3

Kemiskt namn Poly(metylakrylat-co-metylmetakrylat-co-metakrylsyra) 7:3:1

Kemisk formel Poly[(CH₂:CHCO₂CH₃)-co-(CH₂:C(CH₃)CO₂CH₃)-co-

(CH₂:C(CH₃)COOH)]

Vikt, genomsnittlig molekylvikt | Cirka 280 000 g/mol

Innehåll/Förångningsrest 28,5–31,5 %

1 g av dispersionen torkas i ugn i 5 timmar vid 110 °C.

9,2-12,3 % metakrylsyreenheter i torrsubstansen.

Beskrivning Mjölkvit dispersion (handelsformen är en 30 % dispersion av torr-

substansen i vatten), med låg viskositet och en svag, karakteristisk

lukt.

Identifiering

Infraröd absorptionsspektroskopi Karakteristisk för föreningen

Viskositet Högst 20 mPa.s, 30 rpm / 20 °C (Brookfield-viskosimetri)

pH-värde 2,0–3,5

Relativ densitet (vid 20 °C) 1,058–1,068

Löslighet Dispersionen är blandbar med vatten i godtyckligt förhållande. Po-

lymeren och dispersionen är helt lösliga i aceton, etanol och isopropylalkohol. Löslig när den blandas med 1 N natriumhydroxid i

förhållandet 1:2. Löslig över pH 7,0.

Renhetsgrad

Syratal 60–80 mg KOH/g torrsubstans

Sulfataska Högst 0,2 % i dispersion

Monomerrester Totala monomerer (summa av metakrylsyra, metylmetakrylat och

metylakrylat): högst 100 mg/kg i dispersion

Emulgeringsmedelsrester Natriumlaurylsulfat: högst 0,3 % av torrsubstansen

Polysorbat 80: högst 1,2 % av torrsubstansen

Lösningsmedelsrester Metanol: högst 0,1 % i dispersion

Arsenik Högst 0,3 mg/kg i dispersion

Bly Högst 0,9 mg/kg i dispersion

Kvicksilver Högst 0,03 mg/kg i dispersion

Kadmium Högst 0,3 mg/kg i dispersion

E 1208 POLYVINYLPYRROLIDON-VINYLACETATSAMPOLYMER

Synonymer Kopolyvidon, kopovidon, 1-vinyl-2-pyrrolidon-vinylacetatsampoly-

mer, 2-pyrrolidinon, 1-etenyl-, polymer med etenylacetat

Definition Ämnet framställs genom fri radikal-sampolymerisation av N-vinyl-2-

pyrrolidon och vinylacetat i en lösning av propan-2-ol, med tillsats

av initiatorer.

Einecs-nr

Kemiskt namn Ättiksyra, vinylester, polymer med 1-vinyl-2-pyrrolidinon

Kemisk formel $(C_6H_9NO)_n.(C_4H_6O_2)_m$

Genomsnittlig molekylvikt 26 000–46 000 g/mol.

Innehåll Kvävehalt 7,0–8,0 %

Beskrivning Fysikaliskt tillstånd beskrivs som ett vitt till gulvitt pulver eller vita till

gulvita flingor med en genomsnittlig partikelstorlek på 50-130 μm.

Identifiering

Löslighet Lättlösligt i vatten, etanol, etenklorid och eter.

Infraröd absorptionsspektroskopi Ska identifieras

Europeiskt färgtest (BY Colour) Minst BY5

K-värde (1) (1 % fasta ämnen i vattenlös- 25,2–30,8

ning)

, ,

pH-värde 3,0–7,0 (10 % vattenlösning)

Renhetsgrad

Vinylacetatkomponent i sampolymer Högst 42,0 %

Fritt vinylacetat Högst 5 mg/kg

Aska totalt Högst 0,1 %

Aldehyd Högst 2 000 mg/kg (som acetaldehyd)

Fritt N-vinylpyrrolidon Högst 5 mg/kg

Hydrazin Högst 0,8 mg/kg

Peroxidhalt Högst 400 mg/kg

Propan-2-ol Högst 150 mg/kg

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

⁽¹) K-värde: ett dimensionslöst tal beräknat efter mätningar av kinematisk viskositet i utspädda lösningar, som används för att ange en polymers troliga polymeriseringsgrad eller molekylstorlek.

▼M13

E 1209 POLYVINYLALKOHOL - POLYETYLENGLYKOL-YMP-SAMPOLYMER

Synonymer Macrogol-poly(vinylalkohol)-ympad sampolymer; poly(etan-1,2-diol-ymp-etanol); etenol, polymer med oxiran, ympad; oxiran, polymer

med etanol, ympad; etylenoxid-vinylalkohol-ymp-sampolymer

Definition Polyvinylalkohol-polyetylenglykol-ymp-sampolymer är en syntetisk

sampolymer som består av ca 75 % PVA-enheter och 25 %

PEG-enheter.

CAS-nr 96734-39-3

Kemiskt namn Polyvinylalkohol-polyetylenglykol-*ymp*-sampolymer

Kemisk formel

Genomsnittlig molekylvikt 40 000–50 000 g/mol

Beskrivning Vitt till svagt gult pulver

Identifiering

Löslighet Lättlösligt i vatten, utspädda syror och utspädda alkalihydroxidlös-

ningar. Praktiskt taget olösligt i etanol, ättiksyra, aceton och

kloroform.

Infrarött absorptionsspektrum Måste uppfylla kraven

pH 5,0-8,0

Renhetsgrad

Estervärde 10–75 mg KOH/g

Dynamisk viskositet 50–250 mPa·s

Viktförlust vid torkning Högst 5 %

Sulfataska Högst 2 %

Vinylacetat Högst 20 mg/kg

Ättiksyra/acetat totalt Högst 1,5 %

▼<u>M26</u>

Etylenglykoler (mono- och di-) Högst 400 mg/kg (var för sig eller i kombination)

▼M13

1,4-Dioxan Högst 10 mg/kg

▼<u>M37</u>

▼M13

Arsenik Högst 3 mg/kg Bly Högst 1 mg/kg

Kvicksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

▼ M39

E 1210 KARBOMER

Synonymer Karbomer, karboxipolymetylen; karbomer homopolymer

Definition Polymerer med hög molekylvikt som erhålls genom polymerisering

av akrylsyra och tvärbindning med allylpentaerytritol. Polymererna syntetiseras i etylacetat med hjälp av en peroxid för att initiera

radikalpolymerisation.

CAS-nr 9007-20-9 (primärt CAS-nr), 9003-01-4 (sekundärt CAS-nr)

Kemiskt namn Karbomer homopolymer, tvärbunden med allylpentaerytritol

Kemisk formel -(CH2-CH)m-(XM)p

СООН

m: antal monomerenheter, XM: tvärbindningsmedel, p: antal tvär-

bindande enheter med m>>p

Karakteristisk för föreningen

Genomsnittlig molekylvikt

Innehåll Karboxylsyra 56-68 % (i torkad substans)

Beskrivning Vitt eller nästan vitt, luftigt, hygroskopiskt pulver eller granulat

Typ B

mPa[·]s

Pulver

29 400-39 400

Identifiering

Infraröd spektroskopi med dämpad totalreflektion (ATR)

Protonmagnetisk resonansspektroskopi

Viskositet (Brookfield-viskosimetri, 20 varv/

minut) vid 25 °C

Fysisk form

Passerar genom maskstorlek nr 40, 425 µm (i %)

Passerar genom maskstorlek nr 100, 150 μm (i %)

Löslighet

Olösligt i vatten. Kan svälla i vatten och bilda hydrogel i

4 000-11 000 mPa's

Тур А

Pulver

Typ A

Granulat

minst 95

högst 10

vattendispersioner.

Högst 0,75 % (vikt/vikt)

Renhetsgrad

Monomerrester Akrylsyra: Högst 100 mg/kg

Rester av tvärbindningsmedel Tri- och tetraallylpentaerytritol: Högst 1 000 mg/kg

Lösningsmedelsrester Etylacetat: Högst 0,5 % (vikt/vikt)

2-Etylhexanol Högst 100 mg/kg

2-Etylhexylacetat Högst 100 mg/kg

Fraktion med lägre molekylvikt < 1 000

Da

Högst 2 % Viktförlust vid torkning

Sulfataska Högst 2,5 %

▼<u>B</u>

E 1404 OXIDERAD STÄRKELSE

Synonymer

Definition Oxiderad stärkelse är stärkelse som behandlats med natriumhypoklo-

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatine-

rats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

Identifiering

Mikroskopisk observation Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse

Högst 21,0 % för potatisstärkelse

Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

Karboxylgrupper Högst 1,1 % (i vattenfri substans)

Svaveldioxid Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri sub-

stans

Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget

annat anges (i vattenfri substans)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

E 1410 MONOSTÄRKELSEFOSFAT

Synonymer

Definition Monostärkelsefosfat är stärkelse som förestrats med ortofosforsyra,

natrium- eller kaliumortofosfat eller natriumtripolyfosfat

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatine-

rats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

Identifiering

Mikroskopisk observation Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse

Högst 21,0 % för potatisstärkelse

Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

Fosfatrest Högst 0,5 % (som P) för vete- eller potatisstärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Högst 0,4 % (som P) för andra typer av stärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Svaveldioxid Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget

annat anges (i vattenfri substans)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

E 1412 DISTÄRKELSEFOSFAT

Synonymer

Definition Distärkelsefosfat är stärkelse som tvärbundits med natriumtrimetafos-

fat eller fosforoxiklorid

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatine-

rats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

Identifiering

Mikroskopisk observation Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse

Högst 21,0 % för potatisstärkelse

Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

Fosfatrest Högst 0,5 % (som P) för vete- eller potatisstärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Högst 0,4~% (som P) för andra typer av stärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Svaveldioxid Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget

annat anges (i vattenfri substans)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

E 1413 FOSFATERAT DISTÄRKELSEFOSFAT

Synonymer

Definition Fosfaterat distärkelsefosfat är stärkelse som genomgått en kombina-

tion av de behandlingar som beskrivs för monostärkelsefosfat och

distärkelsefosfat.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatine-

rats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

Identifiering

Mikroskopisk observation Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse

Högst 21,0 % för potatisstärkelse

Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

Fosfatrest Högst 0,5 % (som P) för vete- eller potatisstärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Högst 0,4 % (som P) för andra typer av stärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Svaveldioxid Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget

annat anges (i vattenfri substans)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

E 1414 ACETYLERAT DISTÄRKELSEFOSFAT

Synonymer

DefinitionAcetylerat distärkelsefosfat är stärkelse som tvärbundits med natri-

umtrimetafosfat eller fosforoxiklorid och förestrats med ättiksyraan-

hydrid eller vinylacetat.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatine-

rats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

Identifiering

Mikroskopisk observation Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse

Högst 21,0 % för potatisstärkelse

Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

Acetylgrupper Högst 2,5 % (i vattenfri substans)

Fosfatrest Högst 0,14 % (som P) för vete- eller potatisstärkelse (i vattenfri

substans)

Högst 0,04 % (som P) för andra typer av stärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Vinylacetat Högst 0,1 mg/kg (i vattenfri substans)

Svaveldioxid Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget

annat anges (i vattenfri substans)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

E 1420 STÄRKELSEACETAT

Synonymer Acetylerad stärkelse

Definition Stärkelseacetat är stärkelse som förestrats med ättiksyraanhydrid eller

vinylacetat.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatine-

rats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

Identifiering

Mikroskopisk observation Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse

Högst 21,0 % för potatisstärkelse

Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

Acetylgrupper Högst 2,5 % (i vattenfri substans)

Vinylacetat Högst 0,1 mg/kg (i vattenfri substans)

Svaveldioxid Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget

annat anges (i vattenfri substans)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

E 1422 ACETYLERAT DISTÄRKELSEADIPAT

Synonymer

DefinitionAcetylerat distärkelseadipat är stärkelse som tvärbundits med adipinsyraanhydrid och förestrats med ättiksyraanhydrid.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatine-

rats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

Identifiering

Mikroskopisk observation Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse

Högst 21,0 % för potatisstärkelse

Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

Acetylgrupper Högst 2,5 % (i vattenfri substans)

Adipatgrupper Högst 0,135 % (i vattenfri substans)

Svaveldioxid Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget

annat anges (i vattenfri substans)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

E 1440 HYDROXIPROPYLSTÄRKELSE

Synonymer

Definition Hydroxipropylstärkelse är stärkelse som förestrats med propylenoxid.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatine-

rats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

Identifiering

Mikroskopisk observation Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse

Högst 21,0 % för potatisstärkelse

Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

Hydroxipropylgrupper Högst 7,0 % (i vattenfri substans)

Propylenklorhydrin Högst 1 mg/kg (i vattenfri substans)

Svaveldioxid Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget

annat anges (i vattenfri substans)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

E 1442 HYDROXIPROPYLDISTÄRKELSEFOSFAT

Synonymer

Definition Hydroxipropyldistärkelsefosfat är stärkelse som tvärbundits med natriumtrimetafosfat eller fosforoxiklorid och förestrats med propylenoxid.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatine-

rats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

Identifiering

Mikroskopisk observation Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse

Högst 21,0 % för potatisstärkelse

Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

Hydroxipropylgrupper Högst 7,0 % (i vattenfri substans)

Fosfatrest Högst 0,14 % (som P) för vete- eller potatisstärkelse (i vattenfri

substans)

Högst 0,04 % (som P) för andra typer av stärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Propylenklorhydrin Högst 1 mg/kg (i vattenfri substans)

Svaveldioxid Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget

annat anges (i vattenfri substans)

▼B

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

E 1450 NATRIUMOKTENYLSUCCINATSTÄRKELSE

Synonymer

Definition Natriumoktenylsuccinatstärkelse är stärkelse som förestrats med ok-

tenylbärnstenssyraanhydrid.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatine-

rats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

Identifiering

Mikroskopisk observation Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse

Högst 21,0 % för potatisstärkelse

Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

Oktenylsuccinylgrupper Högst 3 % (i vattenfri substans)

Rester av oktenylbärnstenssyra Högst 0,3 % (i vattenfri substans)

Svaveldioxid Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget

annat anges (i vattenfri substans)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

E 1451 ACETYLERAD OXIDERAD STÄRKELSE

Synonymer

Definition Acetylerad oxiderad stärkelse är stärkelse som behandlats med nat-

riumhypoklorit och förestrats med ättiksyraanhydrid.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatine-

rats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

Identifiering

Mikroskopisk observation Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse

Högst 21,0 % för potatisstärkelse

Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

Karboxylgrupper Högst 1,3 % (i vattenfri substans)
Acetylgrupper Högst 2,5 % (i vattenfri substans)

Svaveldioxid Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri sub-

stans)

Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget

annat anges (i vattenfri substans)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

E 1452 STÄRKELSE-ALUMINIUM-OKTENYL-SUCCINAT

Synonymer

Definition Stärkelse-aluminium-oktenyl-succinat är stärkelse som förestrats med oktenylbärnstenssyraanhydrid och behandlats med aluminiumsulfat.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel Molekylvikt

Innehåll

Beskrivning Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatine-

rats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

Identifiering

Mikroskopisk observation Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

Renhetsgrad

Viktförlust vid torkning Högst 21,0 %

Oktenylsuccinylgrupper Högst 3 % (i vattenfri substans)
Rester av oktenylbärnstenssyra Högst 0,3 % (i vattenfri substans)

Svaveldioxid Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri sub-

tans)

Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget

annat anges (i vattenfri substans)

Arsenik Högst 1 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvicksilver Högst 0,1 mg/kg

Aluminium Högst 0,3 % (i vattenfri substans)

E 1505 TRIETYLCITRAT

Synonymer Etylcitrat

Definition

Einecs-nummer 201-070-7

Kemiskt namn Trietyl-2-hydroxipropan-1,2,3-trikarboxylat

Kemisk formel $C_{12}H_{20}O_7$ Molekylvikt 276,29

Innehåll Minst 99,0 %

Beskrivning Luktfri, praktiskt taget färglös, oljig vätska

Identifiering

Relativ densitet (25 °C/25 °C) 1,135–1,139

Brytningsindex $[n]_D^{20}$: 1,439–1,441

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 0,25 % (Karl Fischer-metoden)

Aciditet Högst 0,02 % (som citronsyra)

Arsenik Högst 3 mg/kg Bly Högst 2 mg/kg

E 1517 GLYCERYLDIACETAT

Synonymer Diacetin

Definition Glyceryldiacetat består huvudsakligen av en blandning av 1,2- och

1,3-diacetater av glycerol med mindre mängder mono- och triestrar.

Einecs-nummer

Kemiskt namn Glyceryldiacetat, 1,2,3-propantrioldiacetat

Kemisk formel $$C_7H_{12}O_5$$ Molekylvikt \$176,17\$ Innehåll \$Minst 94,0 %

Beskrivning Klar, färglös, hygroskopisk, något oljig vätska med en svag fettlukt

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten. Blandbart med etanol

Test för glycerol Positivt test

Test för acetat Positivt test

Relativ densitet (20 °C/20 °C) 1,175–1,195

Kokpunktsintervall 259–261 °C

Renhetsgrad

Aska totalt Högst 0,02 %

Aciditet Högst 0,4 % (som ättiksyra)

Arsenik Högst 3 mg/kg Bly Högst 2 mg/kg

E 1518 GLYCERYLTRIACETAT

Synonymer Triacetin

Definition

Einecs-nummer 203-051-9

Kemiskt namn Glyceryltriacetat

Kemisk formel $C_9H_{14}O_6$ Molekylvikt 218,21

Innehåll Minst 98,0 %

Beskrivning Färglös, något oljig vätska med en svag fettlukt

Identifiering

Test för acetat Positivt test
Test för glycerol Positivt test

Brytningsindex $[n]_D^{25}$: 1,429–1,431

 Relativ densitet (25 °C/25 °C)
 1,154–1,158

 Kokpunktsintervall
 258–270 °C

Renhetsgrad

Vatteninnehåll Högst 0,2 % (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska Högst 0,02 % (som citronsyra)

Arsenik Högst 3 mg/kg Bly Högst 2 mg/kg

E 1519 BENSYLALKOHOL

Synonymer Fenylkarbinol, fenylmetylalkohol, bensenmetanol, alfahydroxitoluen

Definition

Einecs-nummer

Kemiskt namn Bensylalkohol, fenylmetanol

Kemisk formel C_7H_8O Molekylvikt 108,14

Innehåll Minst 98,0 %

Beskrivning Färglös, klar vätska med en svag aromatisk lukt

Identifiering

Löslighet Lösligt i vatten, etanol och eter

Brytningsindex $[n]_D^{20}$: 1,538–1,541

Relativ densitet (25 °C/25 °C) 1,042–1,047
Test för peroxider Positivt test

Destillationsintervall Minst 95 % (volym/volym) destillerar vid 202–208 °C

Renhetsgrad

Syratal Högst 0,5

Aldehyder Högst 0,2 % (volym/volym) (som bensaldehyd)

Bly Högst 2 mg/kg

E 1520 PROPAN-1,2-DIOL

Synonymer Propylenglykol

Definition

Einecs-nummer 200-338-0

Kemiskt namn 1,2-Dihydroxipropan

Kemisk formel $C_3H_8O_2$

Innehåll Minst 99,5 % i vattenfri substans

Beskrivning Klar, färglös, hygroskopisk, viskös vätska

76,10

Identifiering

Molekylvikt

Löslighet Lösligt i vatten, etanol och aceton

Relativ densitet (20 °C/20 °C) 1,035–1,040

Brytningsindex $[n]_D^{20}$: 1,431–1,433

Renhetsgrad

Destillationstest 99,5 % av produkten destillerar vid 185–189 °C. Resterande 0,5 %

består huvudsakligen av dimerer och spår av trimerer från

propylenglykol.

Sulfataska Högst 0,07 %

Vatteninnehåll Högst 1,0 % (Karl Fischer-metoden)

Bly Högst 2 mg/kg

E 1521 POLYETYLENGLYKOL

Synonymer PEG, macrogol, polyetylenoxid

Definition Additionspolymerer av etylenoxid och vatten som vanligtvis beteck-

nas med ett nummer som ungefär motsvarar deras molekylvikt.

Kemiskt namn Alfa-hydro-omega-hydroxipoly(oxi-1,2-etandiol)

Kemisk formel $(C_2H_4O)_n \cdot H_2O$ (n = antalet etylenoxidenheter som motsvarar en

molekylvikt på 6 000, ca 140)

Genomsnittlig molekylvikt 380–9 000 Da

Innehåll PEG 400: 95–105 %

PEG 3000: 90–110 %
PEG 3350: 90–110 %
PEG 4000: 90–110 %
PEG 6000: 90–110 %
PEG 8000: 87,5–112,5 %

Beskrivning PEG 400 är en klar, viskös, färglös eller nästan färglös hygroskopisk

vätska.

PEG 3000, PEG 3350, PEG 4000, PEG 6000 och PEG 8000 är vita eller nästan vita fasta ämnen med ett vax- eller paraffinliknande

utseende.

Identifiering	
Smältintervall	

PEG 3000: 50–56 °C
PEG 3350: 53–57 °C
PEG 4000: 53–59 °C
PEG 6000: 55–61 °C
PEG 8000: 55–62 °C

PEG 400: 4-8 °C

Viskositet

PEG 400: 105–130 mPa.s vid 20 °C PEG 3000: 75–100 mPa.s vid 20 °C PEG 3350: 83–120 mPa.s vid 20 °C PEG 4000: 110–170 mPa.s vid 20 °C PEG 6000: 200–270 mPa.s vid 20 °C PEG 8000: 260–510 mPa.s vid 20 °C

För polyetylenglykoler som har en genomsnittlig molekylvikt över 400 ska viskositeten bestämmas på en 50 % (vikt/vikt) vattenlösning av kandidatämnet.

Löslighet

PEG 400 är blandbart med vatten, mycket lösligt i aceton, alkohol och metylenklorid, praktiskt taget olösligt i feta oljor och mineraloljor.

PEG 3000 och PEG 3350: Mycket lösliga i vatten och metylenklorid, mycket svagt lösliga i alkohol, praktiskt taget olösliga i feta oljor och mineraloljor.

PEG 4000, PEG 6000 och PEG 8000: Mycket lösliga i vatten och metylenklorid, praktiskt taget olösliga i alkohol, feta oljor och mineraloljor.

Renhetsgrad

Hydroxyltal PEG 400: 264–300

PEG 3000: 34–42 PEG 3350: 30–38 PEG 4000: 25–32 PEG 6000: 16–22 PEG 8000: 12–16 Högst 0,2 %

Sulfataska

1,4-Dioxan Hög

▼M37

Högst 10 mg/kg

▼<u>B</u>

Etylenglykol och dietylenglykol

Högst 0,25 % (vikt/vikt) totalt, var för sig eller i kombination

Bly

Högst 1 mg/kg