



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ  
СОЮЗА ССР

---

**КОНСЕРВЫ И ПРЕСЕРВЫ ИЗ РЫБЫ  
И МОРЕПРОДУКТОВ**

**МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПОВАРЕННОЙ СОЛИ**

**ГОСТ 27207–87**

**Издание официальное**

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ  
Москва**

**КОНСЕРВЫ И ПРЕСЕРВЫ ИЗ РЫБЫ  
И МОРЕПРОДУКТОВ**

**Метод определения поваренной соли**

Canned and preserved fish and other sea products.  
Method for determination of common salt

**ГОСТ  
27207—87**

ОКСТУ 9209

**Срок действия** с 01.01.88  
до 01.01.98

**Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт распространяется на консервы и пресервы из рыбы и морепродуктов и устанавливает аргентометрический метод по Мору определения поваренной соли (хлористого натрия).

**1. ОТБОР ПРОБ**

Отбор и подготовка проб к испытанию — по ГОСТ 8756.0—70.

**2. СУЩНОСТЬ МЕТОДА**

Метод основан на титровании хлоридов в нейтральной среде раствором азотнокислого серебра в присутствии индикатора хромовокислого калия.

**3. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ**

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—80 с наибольшим пределом взвешивания 500 г не ниже 3-го класса точности с допускаемой погрешностью взвешивания  $\pm 0,01$  г.

Электроплитка бытовая по ГОСТ 14919—83.

Шкаф сушильный лабораторный по ГОСТ 13474—79.

Баня водяная.

Электропечь сопротивления лабораторная (печь муфельная) по ГОСТ 13474—79.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026—76 или фильтры бумажные.

Вата медицинская гигроскопическая по ГОСТ 5556—81.

Бюretki 1—10—2—0,05; 2—10—2—0,05 или 3—10—2—0,05;  
1—25—2—0,1; 2—25—2—0,1 или 3—25—2—0,1; 1—50—2—0,1;  
2—50—2—0,1 или 3—50—2—0,1 по ГОСТ 20292—74.

Пипетки 2—15—2; 2—20—2; 2—25—2; 2—50—2 по ГОСТ  
20292—74.

Колбы мерные с одной отметкой 1—200—2 или 2—200—2;  
1—250—2 или 2—250—2; 1—1000—2 или 2—1000—2 по ГОСТ  
1770—74.

Тигли фарфоровые по ГОСТ 9147—80.

Стаканы химические вместимостью 100, 250, 400 см<sup>3</sup> по ГОСТ  
25336—82.

Чашки фарфоровые по ГОСТ 9147—80.

Воронки стеклянные по ГОСТ 25336—82.

Капельницы по ГОСТ 25336—82.

Колбы конические вместимостью 100, 250 см<sup>3</sup> по ГОСТ  
25336—82.

Палочки стеклянные по ГОСТ 21400—75.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75, раствор *c* (AgNO<sub>3</sub>) =  
= 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.).

Калий хромовокислый по ГОСТ 4459—75, раствор массовой  
концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, раствор *c* (NaOH) =  
= 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.) или калия гидроокись по ГОСТ 24363—80,  
раствор *c* (KOH) = 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.).

Фенолфталеин по ГОСТ 5850—72, спиртовой раствор массовой  
концентрации 10 г/дм<sup>3</sup>.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233—77, раствор *c* (NaCl) =  
= 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.).

Спирт этиловый ректифицированный по ГОСТ 5962—67.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Бумага лакмусовая.

Допускается использовать другую аппаратуру, стеклянную ла-  
бораторную посуду и лабораторные весы, обеспечивающие тре-  
буемую точность измерений.

#### 4. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

4.1. Приготовление 0,1 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислого се-  
ребра.

Для приготовления 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.) раствора азотнокис-  
лого серебра берут навеску массой 17 г азотнокислого серебра в  
стакан или фарфоровую чашку, количественно переносят в мер-  
ную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, растворяют и доводят до мет-  
ки дистиллиированной водой. Раствор перемешивают, помещают в  
темное место и через 1—2 сут устанавливают коэффициент по-  
правки по раствору хлористого натрия *c* (NaCl) = 0,1 моль/дм<sup>3</sup>

(0,1 н.), приготовленному из фиксанала или реагента (х. ч. или ч. д. а.) — навеска 5,8450 г.

В две конические колбы или два стакана вместимостью 100—250 см<sup>3</sup> пипеткой переносят 15—25 см<sup>3</sup> раствора хлористого натрия  $c(\text{NaCl}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$  (0,1 н.), добавляют 3—5 капель раствора хромовокислого калия массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup> и титруют раствором азотнокислого серебра  $c(\text{AgNO}_3) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$  (0,1 н.) до перехода желтой окраски в оранжево-красную, не исчезающую в течение 10—15 с. Коэффициент поправки к титру 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.) раствора азотнокислого серебра ( $K$ ) вычисляют по формуле

$$K = \frac{V}{V_1},$$

где  $V$  — объем раствора хлористого натрия, взятого для титрования, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>.

Значение коэффициента поправки должно быть равным ( $1 \pm 0,03$ ).

4.2. Приготовление раствора хромовокислого калия массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>.

Для приготовления раствора хромовокислого калия массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup> в стакан берут навеску хромовокислого калия массой 10 г и растворяют в 90 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

4.3. Спиртовой раствор фенолфталеина массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup> готовят по ГОСТ 4919.1—77.

4.4. Титрованный раствор гидроокиси натрия или калия готовят из соответствующих фиксаналов или сухой гидроокиси натрия или калия по ГОСТ 25794.1—83.

## 5. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

Из подготовленной пробы консервов или пресервов берут навеску массой 10 г в стакан или фарфоровую чашку и без потерь переносят в мерную колбу вместимостью 200 или 250 см<sup>3</sup>, смывая через воронку дистиллированной водой, имеющей температуру  $(75 \pm 5)^\circ\text{C}$ . Колбу доливают дистиллированной водой указанной температуры до  $\frac{3}{4}$  объема, хорошо встряхивают, настаивают 30 мин, периодически встряхивая. Затем колбу охлаждают до комнатной температуры, доливают дистиллированной водой такой же температуры до метки и, закрыв пробкой, хорошо перемешивают содержимое.

Содержимое колбы фильтруют через сухой складчатый фильтр или вату в сухой стакан или колбу.

Допускается также использовать фильтрат, приготовленный для определения общей кислотности исследуемых консервов и пресервов.

Навеску продуктов с интенсивной окраской, затрудняющей титрование раствором азотнокислого серебра, рекомендуется предварительно озолять. Для этого в тигель берут навеску массой 10 г, подсушивают ее на водяной бане или в сушильном шкафу, а затем осторожно обугливают на электроплитке или в муфельной печи. Обугливание оканчивают в тот момент, когда содержимое тигля легко распадается от надавливания стеклянной палочкой. Затем содержимое тигля количественно переносят через воронку в мерную колбу вместимостью 200 или 250 см<sup>3</sup>, смывая тигель несколько раз дистиллированной водой, доводят уровень жидкости до метки, закрыв пробкой, тщательно перемешивают, фильтруют через сухой складчатый фильтр или вату в сухой стакан или колбу.

После фильтрации отбирают пипеткой 25 или 50 см<sup>3</sup> фильтрата в две конические колбы, приливают по 3—4 капли хромовокислого калия массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup> и титруют 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.) раствором азотнокислого серебра до перехода желтой окраски в оранжево-красную, не исчезающую в течение 10—15 с.

В консервах и пресервах с наличием кислой среды перед титрованием азотнокислым серебром вытяжку нейтрализуют раствором щелочи 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.) в присутствии 3—5 капель индикатора фенолфталеина.

## 6. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

6.1. Массовую долю поваренной соли ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot 0,00585 \cdot K \cdot V_1 \cdot 100}{m \cdot V_2},$$

где  $V$  — объем титрованного раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование фильтрата, см<sup>3</sup>;

0,00585 — коэффициент пересчета 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.) раствора азотнокислого серебра на хлористый натрий, г/см<sup>3</sup>;

$K$  — коэффициент поправки пересчета на точно 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.) раствора азотнокислого серебра;

$V_1$  — объем, до которого доведен раствор с навеской продукта, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески продукта, г;

$V_2$  — объем фильтрата, взятый для титрования, см<sup>3</sup>.

Вычисление проводят до второго десятичного знака. Результаты округляют до первого десятичного знака.

6.2. За результат испытания принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемое расхождение между которыми не должно превышать 0,1 %.

Пределы возможной относительной погрешности измерений  $\Delta_{\text{и}} = \Delta_{\text{в}} = 9\%$ ;  $P = 0,95$ .

---

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

**1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Государственным комитетом СССР по стандартам**

**ИСПОЛНИТЕЛИ**

В. А. Братковский, Л. Я. Фрейборн, Л. П. Наумова, Э. С. Петрова, В. Е. Астахов, Н. Н. Жайворонок, Н. И. Веселова, Э. М. Клокова

**2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета по стандартам от 23.02.1987 г. № 312**

**3. ВЗАМЕН ГОСТ 8756.20—70, кроме консервированных продуктов из плодов и овощей, консервов мясных и мясорастительных**

**4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела, пункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела, пункта
ГОСТ 1277—75	3	ГОСТ 9147—80	3
ГОСТ 1770—74	3	ГОСТ 12026—76	3
ГОСТ 4233—74	3	ГОСТ 13474—79	3
ГОСТ 4328—77	3	ГОСТ 14919—83	3
ГОСТ 4459—75	3	ГОСТ 20292—74	3
ГОСТ 4919.1—77	4.2	ГОСТ 21400—75	3
ГОСТ 5556—81	3	ГОСТ 24104—80	3
ГОСТ 5850—72	3	ГОСТ 24363—80	3
ГОСТ 5962—67	3	ГОСТ 25336—82	3
ГОСТ 6709—72	3	ГОСТ 25794.1—83	4.4
ГОСТ 8756.0—70	1		

Редактор Т. В. Смыка

Технический редактор М. И. Максимова

Корректор Е. И. Евтеева

Сдано в наб. 30 03 87 Подп. в печ. 12 05 87 0,5 усл. п. л. 0,5 усл. кр.-отт 0,23 уч.-изд. л.  
Тир 16 000 Цена 3 коп

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123840, Москва, ГСП, Новопресненский пер. 3  
Тип «Московский печатник» Москва, Лялин пер., 6 Зак. 488

## Н. ПИЩЕВЫЕ И ВКУСОВЫЕ ПРОДУКТЫ

Группа Н59

**Изменение № 1 ГОСТ 27207—87 Консервы и пресервы из рыбы и морепродуктов. Метод определения поваренной соли**

**Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 10.04.91 № 475**  
**Дата введения 01.10.91**

Раздел 3. Первый абзац изложить в новой редакции: «Весы лабораторные общего назначения 4-го класса точности по ГОСТ 24104—88 с наибольшим пределом взвешивания 1 кг или аналогичного типа.

Весы лабораторные общего назначения 2-го класса точности по ГОСТ 24104—88 с наибольшим пределом взвешивания 200 г или аналогичного типа», третий, пятый абзацы. Заменить ссылку: ГОСТ 13474—79 на «нормативно-технической документации»;

десятый абзац. Исключить слова: «с одной отметкой»;  
тринадцатый абзац. Заменить слово: «фарфоровые» на «выпарительные»;  
четырнадцатый абзац изложить в новой редакции: «Воронки В-25—38-ХС по ГОСТ 25336—82».

(Продолжение см. с. 178)

*(Продолжение изменения к ГОСТ 27207—87)*

двадцатый абзац дополнить словами: «готовят по ГОСТ 25794.1—83»; двадцать первый абзац. Заменить ссылку: ГОСТ 5850—72 на «нормативно-технической документации»; дополнить словами: «готовят по ГОСТ 4919.1—77».

Пункт 4.1. Второй абзац. Заменить слово: «фарфоровую» на «выпарительную».

Пункты 4.3, 4.4 исключить.

Раздел 5. Первый, второй абзацы изложить в новой редакции: «Из подготовленной пробы отбирают навеску массой 10 г в стакан или выпарительную чашку и количественно переносят в мерную колбу вместимостью 200 или 250 см<sup>3</sup>, смывая через воронку дистиллированной водой температурой от 40 до 70 °С. Колбу доливают той же водой до 2/3 объема, хорошо перемешивают и настаивают 30 мин, периодически встряхивая.

Колбу охлаждают до комнатной температуры, содержимое колбы доводят до метки дистиллированной водой комнатной температуры и хорошо перемешивают».

Пункт 6.1. Четвертый, пятый абзацы изложить в новой редакции: «*K — коэффициент пересчета на точно 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.) раствора азотнокислого серебра*»;

*V<sub>1</sub> — объем, до которого доведена навеска, см<sup>3</sup>.*

(ИУС № 7 1991 г.)