



11.3 呈色反应

11.3.1 于三个试管中各加入 4 mL 稀释液(11.2)。一个试管作为空白,在其余试管中加入 1.0 mL 20 g/L 2,4-二硝基苯肼溶液,将所有试管放入 37℃±0.5℃恒温箱或水浴中,保温 3 h。

11.3.2 3 h 后取出,除空白管外,将所有试管放入冰水中。空白管取出后使其冷到室温,然后加入 1.0 mL 20 g/L 2,4-二硝基苯肼溶液,在室温中放置 10 min~15 min 后放入冰水内。其余步骤同试样。

11.4 85%硫酸处理

当试管放入冰水后,向每一试管中加入 5 mL 85%硫酸,滴加时间至少需要 1 min,需边加边摇动试管。将试管自冰水中取出,在室温放置 30 min 后比色。

11.5 比色

用 1 cm 比色杯,以空白液调零点,于 500 nm 波长测吸光值。

11.6 标准曲线的绘制

11.6.1 加 2 g 活性炭于 50 mL 标准溶液中,振动 1 min,过滤。

11.6.2 取 10 mL 滤液放入 500 mL 容量瓶中,加 5.0 g 硫脲,用 10 g/L 草酸溶液稀释至刻度,抗坏血酸浓度 20 μg/mL。

11.6.3 取 5,10,20,25,40,50,60 mL 稀释液,分别放入 7 个 100 mL 容量瓶中,用 10 g/L 硫脲溶液稀释至刻度,使最后稀释液中抗坏血酸的浓度分别为 1,2,4,5,8,10,12 μg/mL。

11.6.4 按试样测定步骤形成豚并比色。

11.6.5 以吸光值为纵坐标,抗坏血酸浓度(μg/mL)为横坐标绘制标准曲线。

12 结果计算

见式(2)。

$$X = \frac{c \cdot V}{m} \times F \times \frac{100}{1000} \quad \dots \dots \dots \quad (2)$$

式中:

X——试样中总抗坏血酸含量,单位为毫克每百克(mg/100 g);

c——由标准曲线查得或由回归方程算得“试样氧化液”中总抗坏血酸的浓度,单位为微克每毫升(μg/mL);

V——试样用 10 g/L 草酸溶液定容的体积,单位为毫升(mL)。

F——试样氧化处理过程中的稀释倍数;

m——试样的质量,单位为克(g)。

计算结果表示到小数点后两位。

13 精密度

在重复性条件下获得的两次独立测定结果的绝对差值不得超过算术平均值的 10%。



GB/T 5009.86-2003

版权专有 侵权必究

*

书号:155066·1-21490

定价: 8.00 元

中华人民共和国国家标准

GB/T 5009.86—2003
代替 GB/T 12392—1990

蔬菜、水果及其制品中总抗坏血酸的测定(荧光法和 2,4-二硝基苯肼法)

Determination of total ascorbic acid in fruits,
vegetables and derived products—Fluorometric
method and colorimetric method

2003-08-11 发布

2004-01-01 实施

中华人民共和国卫生部
中国国家标准化管理委员会发布

第二法 2,4-二硝基苯肼比色法

8 原理

总抗坏血酸包括还原型、脱氢型和二酮古乐糖酸，试样中还原型抗坏血酸经活性炭氧化为脱氢抗坏血酸，再与 2,4-二硝基苯肼作用生成红色脎，根据脎在硫酸溶液中的含量与抗坏血酸含量成正比，进行比色定量。

9 试剂

- 9.1 4.5 mol/L 硫酸：谨慎地加 250 mL 硫酸（相对密度 1.84）于 700 mL 水中，冷却后用水稀释至 1 000 mL。
- 9.2 85% 硫酸：谨慎地加 900 mL 硫酸（相对密度 1.84）于 100 mL 水中。
- 9.3 2,4-二硝基苯肼溶液(20 g/L)：溶解 2 g 2,4-二硝基苯肼于 100 mL 4.5 mol/L 硫酸中，过滤。不用时存于冰箱内，每次用前必须过滤。
- 9.4 草酸溶液(20 g/L)：溶解 20 g 草酸($H_2C_2O_4$)于 700 mL 水中，稀释至 1 000 mL。
- 9.5 草酸溶液(10 g/L)：取 500 mL 草酸溶液(9.4)稀释至 1 000 mL。
- 9.6 硫脲溶液(10 g/L)：溶解 5 g 硫脲于 500 mL 草酸溶液(9.5)中。
- 9.7 硫脲溶液(20 g/L)：溶解 10 g 硫脲于 500 mL 草酸溶液(9.5)中。
- 9.8 1 mol/L 盐酸：取 100 mL 盐酸，加入水中，并稀释至 1 200 mL。
- 9.9 抗坏血酸标准溶液：称取 100 mg 纯抗坏血酸溶解于 100 mL 草酸溶液(9.4)中，此溶液每毫升相当于 1 mg 抗坏血酸。
- 9.10 活性炭：将 100 g 活性炭加到 750 mL 1 mol/L 盐酸中，回流 1 h~2 h，过滤，用水洗数次，至滤液中无铁离子(Fe^{3+})为止，然后置于 110℃ 烘箱中烘干。

检验铁离子方法：利用普鲁士蓝反应。将 20 g/L 亚铁氰化钾与 1% 盐酸等量混合，将上述洗出滤液滴入，如有铁离子则产生蓝色沉淀。

10 仪器

- 10.1 恒温箱： $37^{\circ}C \pm 0.5^{\circ}C$ 。
- 10.2 可见-紫外分光光度计。
- 10.3 捣碎机。

11 分析步骤

11.1 试样的制备

全部实验过程应避光。

- 11.1.1 鲜样的制备：称取 100 g 鲜样及吸取 100 mL 20 g/L 草酸溶液，倒入捣碎机中打成匀浆，取 10 g ~40 g 匀浆（含 1 mg~2 mg 抗坏血酸）倒入 100 mL 容量瓶中，用 10 g/L 草酸溶液稀释至刻度，混匀。
- 11.1.2 干样制备：称 1 g~4 g 干样（含 1 mg~2 mg 抗坏血酸）放入乳钵内，加入 10 g/L 草酸溶液磨成匀浆，倒入 100 mL 容量瓶内，用 10 g/L 草酸溶液稀释至刻度，混匀。
- 11.1.3 将 11.1.1 和 11.1.2 液过滤，滤液备用。不易过滤的试样可用离心机离心后，倾出上清液，过滤，备用。

11.2 氧化处理

取 25 mL 上述滤液，加入 2 g 活性炭，振摇 1 min，过滤，弃去最初数毫升滤液。取 10 mL 此氧化提取液，加入 10 mL 20 g/L 硫脲溶液，混匀，此试样为稀释液。

中华人民共和国
国家标 准
蔬菜、水果及其制品中总抗坏血酸的
测定(荧光法和 2,4-二硝基苯肼法)
GB/T 5009.86—2003

*
中国标准出版社出版发行
北京复兴门外三里河北街 16 号

邮政编码：100045

网址 www.bzcbs.com

电话：68523946 68517548

中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷

各地新华书店经销

*

开本 880×1230 1/16 印张 0.5 字数 9 千字
2004 年 8 月第一版 2004 年 8 月第一次印刷

*
书号：155066·1-21490 定价 8.00 元

如有印装差错 由本社发行中心调换

版权专有 侵权必究

举报电话：(010)68533533

