

中华人民共和国国家标准

GB 3150—2010

食品安全国家标准 食品添加剂 硫磺

2010-12-21 发布 2011-02-21 实施

中华人民共和国卫生部发布

前 言

本标准代替 GB 3150—1999《食品添加剂 硫磺》。

本标准与 GB 3150—1999 的主要技术差异如下:

- ——增加了硫化物指标及试验方法;
- ——增加了重量法测定有机物含量;
- ——增加了二乙基二硫代氨基甲酸银分光光度法测定砷含量。
- 本标准的附录 A 为规范性附录。
- 本标准所代替标准的历次版本发布情况为:
- ——GB/T3150—1982,GB/T3150—1999。

食品安全国家标准 食品添加剂 硫磺

1 范围

本标准适用于使用工业硫磺经加工、处理、提纯制得的食品添加剂硫磺。

2 规范性引用文件

本标准中引用的文件对于本标准的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件,仅所注日期的版本适用于本标准。凡是不注日期的引用文件,其最新版本(包括所有的修改单)适用于本标准。

3 分子式和相对分子量

3.1 分子式

S

3.2 相对分子质量

32.065 (按 2007 年国际相对原子质量)

4 技术要求

4.1 感官要求: 应符合表 1 的规定。

表 1 感官要求

项目	要求	检验方法	
色泽	黄色或淡黄色	取适量试样置于50mL烧杯中,在自然光下观察色	
组织状态	粉状或片状	泽和组织状态。	

4.2 理化指标:应符合表 2 的规定。

表 2 理化指标

项目		指 标	检验方法
硫 (S), w/%	//	99.9	附录 A 中 A.4
水分, w/%	\forall	0.1	附录 A 中 A.5
灰分, w/%	\forall	0.03	附录 A 中 A.6
酸度(以H ₂ SO ₄ 计), w/%	\geqslant	0.003	附录 A 中 A.7
有机物, w/%	\forall	0.03	附录 A 中 A.8
硫化物		通过检验	附录 A 中 A.9
砷(As) /(mg/kg)	\forall	1	附录 A 中 A.10

附录 A

(规范性附录)

检验方法

A.1 警示

本标准的检验方法中使用的部分试剂具有毒性或腐蚀性,操作时须小心谨慎!如溅到皮肤上应立即用水冲洗,严重者应立即治疗。

A. 2 一般规定

本标准的检验方法所用试剂和水在没有注明其他要求时,均指分析纯试剂和 GB / T 6682—2008 中规定的三级水。试验中所用标准滴定溶液、杂质标准溶液、制剂及制品,在没有注明其他要求时,均按 HG/T 3696.1、HG/T 3696.2、HG/T 3696.3 之规定制备。

A.3 鉴别试验

- A. 3. 1 试剂和材料
- A. 3. 1. 1 吡啶。
- A. 3. 1. 2 碳酸氢钠溶液: 35 g/L。
- A. 3. 2 分析步骤

用以下方法鉴别硫磺:

- A. 3. 2. 1 在115℃下熔融成黄色流动性液体,再加热到160℃时,变黑变黏。
- A. 3. 2. 2 在蓝色火焰上燃烧生成二氧化硫,并带有刺激性气味。
- A. 3. 2. 3 取约1g试样,溶于2 mL热吡啶中,加0.2mL碳酸氢钠溶液,产生蓝色或绿色。

A. 4 硫的测定

A. 4.1 方法提要

同 GB/T 2449—2006 中的 5.1.1.1 。

A. 4. 2 结果计算

硫含量以硫(S)的质量分数 w_1 计,数值以%表示,按公式(A.1)计算:

$$w_1 = 100\% - (w_2 + w_3 + w_4 + w_5)$$
....(A.1)

式中:

w2——按 A.6 测得的灰分质量分数,以%表示;

 w_3 —按 A.7 测得的酸度质量分数,以%表示;

 w_4 ——按 A.8 测得的有机物质量分数,以%表示;

w5——按 A.10 测得的砷质量分数,以%表示。

计算结果保留一位小数。

A.5 水分的测定

同 GB/T 2449—2006 中的 5.2。

A. 6 灰分的测定

同 GB/T 2449—2006 中的 5.3。

A.7 酸度的测定

同 GB/T 2449—2006 中的 5.4。

A.8 有机物的测定

A. 8. 1 滴定法 (仲裁法)

同 GB/T 2449—2006 中的 5.5.1。

A. 8. 2 重量法

同 GB/T 2449—2006 中的 5.5.2。

A.9 硫化物的测定

A. 9. 1 试剂和材料

- A. 9. 1. 1 乙酸溶液: 1+3。
- A. 9. 1. 2 硝酸铅溶液: 1.6g/L (用新煮沸的无二氧化碳的水制备)。
- A. 9. 1. 3 硫化钠溶液。
- A. 9. 1. 4 乙酸盐缓冲溶液: pH为3.5。
- A. 9. 1. 5 铅标准溶液: 1mL溶液含铅(Pb) 0.010mg, 现用现配。

移取 1.00mL 按 HG/T 3696.2 配制的铅标准溶液,置于 100mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,摇匀。

A. 9. 2 分析步骤

称取 5.0g 试样,精确至 0.01g,置于烧杯中,加 50mL 热水,放置 30min。放置过程中频繁地搅拌,过滤。移取 10.00mL 滤液,置于 50mL 比色管中,加 2mL 乙酸盐缓冲溶液、1mL 硝酸铅溶液,用水稀释至刻度,摇匀。在暗处放置 5min,其颜色不得深于标准比色溶液。

标准比色溶液:移取 1.00mL 铅标准溶液,置于 50mL 比色管中,加 2mL 乙酸盐缓冲溶液、10mL 硫化钠溶液,用水稀释至刻度,摇匀。在暗处放置 5min。

A. 10 砷的测定

A. 10. 1 二乙基二硫代氨基甲酸银分光光度法 (仲裁法)

同 GB/T 2449—2006 中的 5.6.1。

A. 10. 2 砷斑法

同 GB/T 2449—2006 中的 5.6.2。

3