

ICS 67.040
C 53



中华人民共和国食品安全标准

GB 5009.5—×××××
代替 GB/T 5009.5—2003、GB/T 14771-1993

食品中蛋白质的测定 Determination of protein in foods

(征求意见稿)

××××-××-××发布

××××-××-××实施

中华人民共和国卫生部 发布

前言

本标准代替GB/T 5009.5-2003《食品中蛋白质的测定》和GB/T 14771-1993《食品中蛋白质的测定方法》。

本标准与GB/T 5009.5-2003相比主要修改如下：

- 在“第一法”中增加了全自动蛋白质测定仪的方法；
- 增加了燃烧法，作为“第三法”；
- 修改了换算系数；
- 对计算结果的有效数字规定进行了修改；
- 增加pH计对滴定终点的判定。

本标准由中华人民共和国卫生部提出并归口。

本标准所代替标准的历次版本发布情况为：

- GB/T 5009.5-1985、GB/T 5009.5-2003；
- GB/T 14771-1993。

食品中蛋白质的测定

1 范围

本标准规定了食品中蛋白质的测定方法。

本标准第一、二法适用于各种食品中蛋白质的测定，第三法适用于蛋白质含量在 10g/100g 以上的粮食、豆类、奶粉、米粉、蛋白质粉等固体、半固体样品的筛选测定。

本标准不适用添加无机含氮物质、有机非蛋白质含氮物质的食品测定。

本方法第一法当称样量为 5.0g 时，检出限为：8 mg/100g。

本方法第二法当称样量为 5.0g 时，检出限为 0.1mg/100g；线性范围为 0 mg/L~10.0mg/L。

第一法 凯氏定氮法

2 原理

在硫酸和硫酸铜、硫酸钾加热条件下，食品中的蛋白质分解，产生的氨与硫酸结合生成硫酸铵。碱化蒸馏使氨游离，用硼酸吸收后以硫酸或盐酸标准滴定溶液滴定，根据酸的消耗量乘以换算系数，即为蛋白质的含量。

3 试剂和材料

除非另有规定，本方法中所用试剂均为分析纯。

- 3.1 硫酸铜($\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$)。
- 3.2 硫酸钾(K_2SO_4)。
- 3.3 硫酸 (H_2SO_4): 密度为 1.8419g/L。
- 3.4 硼酸 (H_3BO_3)。
- 3.5 甲基红 ($\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{N}_3\text{O}_2$): 指示剂。
- 3.6 溴甲酚绿 ($\text{C}_{21}\text{H}_{14}\text{Br}_4\text{O}_5\text{S}$): 指示剂。
- 3.7 亚甲基蓝 ($\text{C}_{16}\text{H}_{18}\text{ClN}_3\text{S} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$): 指示剂
- 3.8 氢氧化钠 (NaOH)。
- 3.9 95%乙醇 ($\text{C}_2\text{H}_6\text{O}$)。
- 3.10 硼酸溶液(20g/L): 称取 20g 硼酸,加水溶解后并稀释至 1000mL。
- 3.11 氢氧化钠溶液(400g/L): 称取 40g 氢氧化钠,加水溶解后,放冷,并稀释至 100mL。

3.12 硫酸标准滴定溶液 [$c(1/2\text{H}_2\text{SO}_4) = 0.0500\text{mol/L}$]或盐酸标准滴定溶液 [$c(\text{HCl}) = 0.0500\text{mol/L}$]。

3.13 甲基红乙醇溶液 (1g/L): 称取 0.1g 甲基红, 溶于乙醇(95%), 用乙醇(95%)稀释至 100 mL。

3.14 亚甲基蓝乙醇溶液(1g/L): 称取 0.1g 亚甲基蓝, 溶于乙醇(95%), 用乙醇(95%)稀释至 100 mL。

3.15 溴甲酚绿乙醇溶液(1g/L): 称取 0.1g 溴甲酚绿, 溶于乙醇(95%), 用乙醇(95%)稀释至 100 mL。

3.16 混合指示液: 2 份甲基红乙醇溶液(1g/L)与 1 份亚甲基蓝乙醇溶液(1g/L)临用时混合。也可用 1 份甲基红乙醇溶液(1g/L)与 5 份溴甲酚绿乙醇溶液(1g/L)临用时混合。

4 仪器和设备

4.1 定氮蒸馏装置: 如图 1 所示。

4.2 自动凯氏定氮仪。

5 分析步骤

5.1 传统凯氏定氮法

5.1.1 试样处理: 称取约相当于氮 30mg~40mg 的试样(固体试样 0.2g~2g; 半固体试样 2g~5g; 液体试样 10g~25g), 精确至 0.001g。移入干燥的 100mL、250 mL 或 500mL 定氮瓶中, 加入 0.2g 硫酸铜, 6g 硫酸钾及 20mL 硫酸, 稍摇匀后于瓶口放一小漏斗, 将瓶以 45° 角斜支于有小孔的石棉网上。小心加热, 待内容物全部炭化, 泡沫完全停止后, 加强火力, 并保持瓶内液体微沸, 至液体呈蓝绿色澄清透明后, 再继续加热 0.5h~1h。取下放冷, 小心加 20mL 水。放冷后, 移入 100mL 容量瓶中, 并用少量水洗定氮瓶, 洗液并入容量瓶中, 再加水至刻度, 混匀备用。同时做试剂空白试验。

5.1.2 测定: 按图 1 装好定氮装置, 于水蒸气发生瓶内装水至 2/3 处, 加入数粒玻璃珠, 加甲基红指示液数滴及数毫升硫酸, 以保持水呈酸性, 用调压器控制, 加热煮沸水蒸气发生瓶内的水。

5.1.3 向接收瓶内加入 10mL 硼酸溶液(20 g/L)及 1 滴~2 滴混合指示液, 并使冷凝管的下端插入液面下, 根据样品含量, 准确吸取 2mL~10mL 试样处理液由小

漏斗流入反应室，并以 10mL 水洗涤小烧杯使流入反应室内，棒状玻塞塞紧。将 10mL 氢氧化钠溶液(400g/L)倒入小玻杯，提起玻塞使其缓缓流入反应室，立即将玻塞盖紧，并加水于小玻杯以防漏气。夹紧螺旋夹，开始蒸馏。蒸馏 10min 后移动接收瓶，液面离开冷凝管下端，再蒸馏 1min。然后用少量水冲洗冷凝管下端外部，取下接收瓶。以硫酸或盐酸标准滴定溶液(0.05 mol/L)滴定至终点，其中 2 份甲基红乙醇溶液(1g/L)与 1 份亚甲基蓝乙醇溶液(1g/L)指示剂，颜色由紫红色变成灰色，pH=5.4；1 份乙醇溶液(1g/L)与 5 份溴甲酚绿乙醇溶液(1g/L)指示剂，颜色有酒红色变成绿色，pH=5.1。同时作试剂空白。

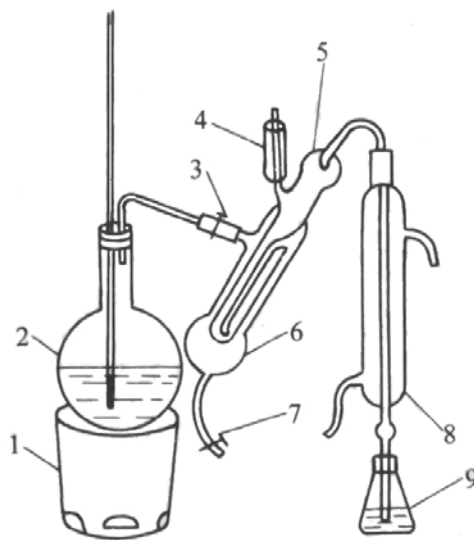


图 1 定氮蒸馏装置图

1—电炉；2—水蒸气发生器（2L 平底烧瓶）；3—螺旋夹；4—小漏斗及棒状玻塞；5—反应室；6—反应室外层；7—橡皮管及螺旋夹；8—冷凝管；9—蒸馏液接收瓶。

5.2 自动凯式定氮仪法

称取约相当于氮 30mg~40mg 的试样(固体试样 0.2g~2g；半固体试样 2g~5g；液体试样 10g~25g)，精确至 0.001g。按照仪器说明书试剂和操作的要求进行检测。

6 结果计算和表示

试样中蛋白质的含量按照式(1)进行计算。

$$X = \frac{(V_1 - V_2) \times c \times 0.0140}{m \times V_3 / 100} \times F \times 100 \dots\dots\dots (1)$$

式中：

X ——试样中蛋白质的含量，单位为克每百克（g/100g）；

V_1 ——试样消耗硫酸或盐酸标准滴定液的体积，单位为毫升（mL）；

V_2 ——试剂空白消耗硫酸或盐酸标准滴定液的体积，单位为毫升（mL）；

V_3 ——吸取消化液的体积，单位为毫升（mL）；

c ——硫酸或盐酸标准滴定溶液浓度，单位为摩尔每升（mol/L）；

0.0140 —— 1.0 mL 硫酸 [$c(1/2\text{H}_2\text{SO}_4) = 1.000 \text{ mol/L}$] 或盐酸 [$c(\text{HCl}) = 1.000 \text{ mol/L}$] 标准滴定溶液相当的氮的质量，单位为克（g）；

m ——试样的质量，单位为克（g）；

F ——氮换算为蛋白质的系数。

一般食物为 6.25；乳制品为 6.38；面粉为 5.70；玉米、高粱为 6.24；花生为 5.46；大米为 5.95；大豆及其粗加工制品为 5.71；肉与肉制品为 6.25；大麦、小米、燕麦、裸麦为 5.83；芝麻、向日葵为 5.30；原料复杂的加工或配方食物为 6.25。

蛋白质含量 $\geq 1\text{g}/100\text{g}$ ，计算结果保留三位有效数字；蛋白质含量 $< 1\text{g}/100\text{g}$ ，计算结果保留两位有效数字。

7 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%。

第二法 分光光度法

8 原理

食品与硫酸和催化剂一同加热消化，使蛋白质分解，分解的氨与硫酸结合生成硫酸铵。然后在 pH4.8 的乙酸钠-乙酸缓冲溶液中，氨与乙酰丙酮和甲醛反应生成黄色的 3, 5-二乙酰-2, 6-二甲基-1, 4-二氢化吡啶化合物。在波长 400nm 处测定吸光度值，与标准系列比较定量，结果乘以换算系数，即为蛋白质含量。

9 试剂和材料

除非另有规定，本方法中所用试剂均为分析纯。

- 9.1 硫酸铜($\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$)。
- 9.2 硫酸钾(K_2SO_4)。
- 9.3 硫酸 (H_2SO_4 密度为 1.8419g/L)：优级纯。
- 9.4 氢氧化钠 (NaOH)。
- 9.5 对硝基苯酚($\text{C}_6\text{H}_5\text{NO}_3$)。
- 9.6 乙酸钠($\text{CH}_3\text{COONa} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$)。
- 9.7 无水乙酸钠($\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2\text{Na}$)。
- 9.8 乙酸($\text{C}_2\text{H}_4\text{O}_2$)：优级纯。
- 9.9 甲醛(CH_2O)。
- 9.10 乙酰丙酮($\text{C}_5\text{H}_8\text{O}_2$)。
- 9.11 氢氧化钠溶液 (300g/L)：称取 30g 氢氧化钠加水溶解后，放冷，并稀释至 100mL。
- 9.12 对硝基苯酚指示剂溶液(1g/L)：称取 0.1 g 对硝基苯酚指示剂溶于 20mL95% 乙醇中，加水稀释至 100mL。
- 9.13 乙酸溶液 (1mol/L)：量取 5.8mL 冰乙酸，加水稀释至 100mL。
- 9.14 乙酸钠溶液 (1mol/L)：称取 41g 无水乙酸钠或 68g 乙酸钠 ($\text{CH}_3\text{COONa} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$)，加水溶解后并稀释至 500mL。
- 9.15 乙酸钠-乙酸缓冲溶液：量取 60mL 乙酸钠溶液 (1mol/L) 与 40mL 乙酸溶液 (1mol/L) 混合，该溶液为 pH4.8。
- 9.16 显色剂：15mL37%甲醛与 7.8mL 乙酰丙酮混合，加水稀释至 100mL，剧烈振摇混匀(室温下放置稳定 3d)。
- 9.17 氨标准储备溶液(以氮计) (1.0g/L)：精密称取 105℃干燥 2h 的硫酸铵 0.4720g 加水溶解后移于 100mL 容量瓶中，并稀释至刻度，混匀，此溶液每毫升相当于 1.0mg 氨氮 (10℃下冰箱内储存稳定 1 年以上)。
- 9.18 氨标准使用溶液 (以氮计) (0.1g/L)：用移液管精密吸取 10mL 氨氮标准储备液 (1.0mg/mL) 于 100mL 容量瓶内，加水稀释至刻度，混匀，此溶液每毫升相当于 100 μg $\text{NH}_3\text{-N}$ (10℃下冰箱内储存稳定 1 个月)。

10 仪器和设备

- 10.1 分光光度计。

10.2 电热恒温水浴锅（ $100^{\circ}\text{C}\pm 0.5^{\circ}\text{C}$ ）。

10.3 10mL 具塞玻璃比色管。

11 分析步骤

11.1 试样消解

称取经粉碎混匀过 40 目筛的固体试样 0.1g~0.5 或半固体试样 0.2g~1g 或液体试样 1g~5g(精确至 0.001g), 移入干燥的 100mL 或 250mL 定氮瓶中, 加 0.1g 硫酸铜、1g 硫酸钾及 5mL 硫酸, 摇匀后于瓶口放一小漏斗, 将瓶以 45 度角斜支于有小孔的石棉网上。小心加热, 待内容物全部炭化, 泡沫完全停止后, 加强火力, 并保持瓶内液体微沸, 至液体呈蓝绿色澄清透明后, 再继续加热半小时。取下放冷, 小心加 20mL 水, 放冷后移入 50mL 或 100mL 容量瓶中, 并用少量水洗定氮瓶, 洗液并入容量瓶中, 再加水至刻度, 混匀备用。取与处理试样相同量的硫酸铜、硫酸钾、硫酸按同一方法做试剂空白试验。

11.2 试样溶液的制备

精密吸取 2mL~5mL 试样或试剂空白消化液于 50mL 或 100mL 容量瓶内, 加 1 滴~2 滴对硝基酚指示剂溶液 (1g/L), 摇匀后滴加氢氧化钠溶液 (300g/L) 中和至黄色, 再滴加乙酸 (1mol/L) 至溶液无色, 用水稀释至刻度, 混匀。

11.3 标准曲线的绘制

精密吸取 0.0mL、0.05 mL、0.1 mL、0.2 mL、0.4 mL、0.6 mL、0.8 mL、1.0mL 氨氮标准使用溶液 (相当于 $\text{NH}_3\text{-N}$ 0.0 μg 、5.0 μg 、10.0 μg 、20.0 μg 、40.0 μg 、60.0 μg 、80.0 μg 、100.0 μg), 分别置于 10mL 比色管中。加 4mL 乙酸钠-乙酸缓冲溶液 (pH4.8) 及 4mL 显色剂, 加水稀释至刻度, 混匀。置于 100°C 水浴中加热 15min。取出用水冷却至室温后, 移入 1cm 比色皿内, 以零管为参比, 于波长 400nm 处测量吸光度值, 标准各点吸光度值绘制标准曲线或计算直线回归方程。

11.4 试样测定

精密吸取 0.5 mL~2.0mL (约相当于氮 $<100\mu\text{g}$) 试样溶液和同量的试剂空白溶液, 分别于 10mL 比色管中。以下按 11.3 自“加 4mL 乙酸钠-乙酸缓冲溶液 (pH4.8) 及 4mL 显色剂”起依法操作。试样吸光度值与标准曲线比较定量或代入标准回归方程求出含量。

12 结果计算和表示

试样中蛋白质的含量按照式（2）进行计算。

$$X = \frac{(c - c_0)}{m \times \frac{V_2}{V_1} \times \frac{V_4}{V_3} \times 1000 \times 1000} \times 100 \times F \dots\dots\dots (2)$$

式中：

X ——试样中蛋白质的含量，单位为克每百克（g/100g）；

c ——试样测定液中氮的含量，单位为微克（ μg ）；

c_0 ——试剂空白测定液中氮的含量，单位为微克（ μg ）；

V_1 ——试样消化液定容体积，单位为毫升（mL）；

V_2 ——制备试样溶液的消化液体积，单位为毫升（mL）；

V_3 ——试样溶液总体积，单位为毫升（mL）；

V_4 ——测定用试样溶液体积，单位为毫升（mL）；

m ——试样质量，单位为克（g）；

F ——氮换算为蛋白质的系数。

一般食物为 6.25；乳制品为 6.38；面粉为 5.70；玉米、高粱为 6.24；花生为 5.46；大米为 5.95；大豆及其粗加工制品为 5.71；肉与肉制品为 6.25；大麦、小米、燕麦、裸麦为 5.83；芝麻、向日葵为 5.30；原料复杂的加工或配方食物为 6.25。

蛋白质含量 $\geq 1\text{g}/100\text{g}$ ，计算结果保留三位有效数字；蛋白质含量 $< 1\text{g}/100\text{g}$ ，计算结果保留两位有效数字。

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%。

第三法 燃烧法

14 原理

样品在 900℃~1200℃ 高温下燃烧，燃烧过程中产生混合气体，其中的碳、硫等干扰气体和盐类被吸收管吸收，氮氧化物被全部还原成氮气，形成的氮气流通过热导检测仪（TCD）进行检测。

15 仪器和设备

氮/蛋白质分析仪。

16 分析步骤

按照仪器说明书要求准确称量 0.1g~1.0g 样品（精确至 0.0001g），用锡箔包裹后置于样品盘上。样品进入燃烧反应炉（900℃~1200℃）后，在高纯氧（≥99.99%）中充分燃烧。燃烧炉中的产物（NO_x）被载气 CO₂ 运送至还原炉中，经还原生成氮气后检测其含量。

17 结果计算和表示

试样中蛋白质的含量按照式（3）进行计算。

$$X = C \times F \dots\dots\dots (3)$$

式中：

X——试样中蛋白质的含量，单位为克每百克（g/100g）；

C——试样中氮的含量，单位为克每百克（g/100g）；

F——氮换算为蛋白质的系数。

一般食物为 6.25；乳制品为 6.38；面粉为 5.70；玉米、高粱为 6.24；花生为 5.46；大米为 5.95；大豆及其粗加工制品为 5.71；肉与肉制品为 6.25；大麦、小米、燕麦、裸麦为 5.83；芝麻、向日葵为 5.30；原料复杂的加工或配方食物为 6.25。

计算结果保留三位有效数字。

18 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%。