

[主站首页](#) [首页](#) [机构设置](#) [政策法规](#) [通告公告](#) [工作动态](#) [征求意见](#) [其他](#)
您当前的位置：[首页](#) >> [通告公告](#)

- 字体大小：
 -  大
 -  中
 -  小
-  打印页面
- [我要分享](#)
-  关闭

关于发布《食品添加剂 碳酸氢铵》（GB 1888-2014）
等17项食品安全国家标准的公告（2014年 第7号）
中华人民共和国国家卫生和计划生育委员会 2014-05-12
2014年 第7号

根据《中华人民共和国食品安全法》和《食品安全国家标准管理办法》规定，经食品安全国家标准审评委员会审查通过，现发布《食品添加剂碳酸氢铵》（GB 1888-2014）等17项食品安全国家标准和《食品添加剂普鲁兰多糖》（GB 28402-2012）第1号修改单等2项修改单。其编号和名称如下：

- [GB 1888-2014 食品添加剂 碳酸氢铵.pdf](#)
- [GB 22570-2014 辅食营养补充品.pdf](#)
- [GB 30601-2014 食品添加剂 对羟基苯甲酸甲酯钠.pdf](#)
- [GB 30602-2014 食品添加剂 对羟基苯甲酸乙酯钠.pdf](#)
- [GB 30603-2014 食品添加剂 乙酸钠.pdf](#)
- [GB 30605-2014 食品添加剂 甘氨酸钙.pdf](#)
- [GB 30606-2014 食品添加剂 甘氨酸亚铁.pdf](#)
- [GB 30607-2014 食品添加剂 酶解大豆磷脂.pdf](#)
- [GB 30608-2014 食品添加剂 DL-苹果酸钠.pdf](#)
- [GB 30609-2014 食品添加剂 聚氧乙烯聚氧丙烯季戊四醇醚.pdf](#)
- [GB 30610-2014 食品添加剂 乙醇.pdf](#)
- [GB 30611-2014 食品添加剂 异丙醇.pdf](#)
- [GB 30612-2014 食品添加剂 聚二甲基硅氧烷及其乳液.pdf](#)

[GB 30613-2014 食品添加剂 磷酸氢二铵.pdf](#)

[GB 30614-2014 食品添加剂 氧化钙.pdf](#)

[GB 30615-2014 食品添加剂 竹叶抗氧化物.pdf](#)

[GB 30616-2014 食品用香精.pdf](#)

[GB 28402-2012 食品添加剂 普鲁兰多糖第1号修改单.pdf](#)

[GB 5009.5-2010 食品中蛋白质的测定 第1号修改单.pdf](#)


特此公告。

国家卫生计生委
2014年4月29日

相关链接

- 国家卫生计生委办公厅关于征求《食品理化检验方法 总则》等35项/食品安全国家标准（征求意见稿）和2项标准
- 国家卫生计生委办公厅关于印发2014年食品安全国家标准项目计划的通知
- 国家卫生计生委办公厅关于印发食品安全国家标准整合工作方案的通知
- 关于发布《食品安全国家标准 食品中农药最大残留限量》（GB2763-2014）的公告（2014年第4号）
- 国家卫生计生委办公厅关于征求《食品添加剂 甜菊糖苷》等25项食品安全国家标准（征求意见稿）及《食品添加剂 改单意见的函

[联系我们](#) | [网站地图](#) | [原卫生部网站](#) | [原人口计生委网站](#)

地址：北京市西城区西直门外南路1号 邮编：100044 信箱： 电话：010-68792114

中华人民共和国国家卫生和计划生育委员会版权所有，不得非法镜像。 技术支持：国家卫生计生委统计信息中心

食品安全国家标准《食品中蛋白质的测定》

(GB 5009.5-2010) 第 1 号修改单

本修改单经中华人民共和国国家卫生和计划生育委员会于 2014 年 04 月 29 日第 7 号公告批准，自批准之日起实施。

(修改事项)

《食品中蛋白质的测定》(GB 5009.5-2010) 中第一法 凯氏定氮法 6.1.3 的描述：

6.1.3 向接收瓶内加入 10.0 mL 硼酸溶液(4.10)及 1 滴~2 滴混合指示液 (4.16)，并使冷凝管的下端插入液面下，根据试样中氮含量，准确吸取 2.0 mL~10.0 mL 试样处理液由小玻杯注入反应室，以 10 mL 水洗涤小玻杯并使之流入反应室内，随后塞紧棒状玻塞。将 10.0 mL 氢氧化钠溶液(4.11)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 10 min 后移动蒸馏液接收瓶，液面离开冷凝管下端，再蒸馏 1 min。然后用少量水冲洗冷凝管下端外部，取下蒸馏液接收瓶。以硫酸或盐酸标准滴定溶液(4.12)滴定至终点，其中 2 份甲基红乙醇溶液(4.13)与 1 份亚甲基蓝乙醇溶液(4.14)指示剂，颜色由紫红色变成灰色，pH 5.4；1 份甲基红乙醇溶液(4.13)与 5 份溴甲酚绿乙醇溶液(4.15)指示剂，颜色由酒红色变成绿色，pH 5.1。同时作试剂空白。

修改为：

6.1.3 向接收瓶内加入 10.0 mL 硼酸溶液(4.10)及 1 滴~2 滴 A 混合指示液[2 份甲基红乙醇溶液 (4.13) 与 1 份亚甲基蓝乙醇溶液 (4.14)]或 B 混合指示液[1 份甲基红乙醇溶液 (4.13) 与 5 份溴甲酚绿乙醇溶液 (4.15)]，并使冷凝管的下端插入液面下，根据试样中氮含量，准确吸取 2.0 mL~10.0 mL 试样处理液由小玻杯注入反应室，以 10 mL 水洗涤小玻杯并使之流入反应室内，随后塞紧棒状玻塞。将 10.0 mL 氢氧化钠溶液(4.11)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，并水封。夹紧螺旋夹，开始蒸馏。蒸馏 10 min 后移动蒸馏液接收瓶，液面离开冷凝管下端，再蒸馏 1 min。然后用少量水冲洗冷凝管下端外部，取下蒸馏液接收瓶。尽快以硫酸或盐酸标准滴定溶液(4.12)滴定至终点，如用 A 混合指示液，终点颜色为灰蓝色；如用 B 混合指示液，终点颜色为浅灰红色。同时作试剂空白。