



中华人民共和国食品安全国家标准

GBxxxx—xxxx

代替GB/T 5413.14—1997

婴幼儿食品和乳品中维生素B₁₂的测定

Determination of vitamin B₁₂ in foods for infants and young children,

raw milk and dairy products

(征求意见稿)

xxxx-xx-xx发布

xxxx-xx-xx实施

中华人民共和国卫生部发布

前 言

本标准等效采用美国公职分析化学师协会(AOAC)方法,方法准确、灵敏度高。

本标准代替GB/T 5413. 14—1997《婴幼儿配方食品和乳粉 维生素B12的测定》。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 5413—1985;

GB/T 5413. 14—1997。

婴幼儿食品和乳品中 维生素B₁₂的测定

1 范围

本标准规定了用微生物法测定维生素 B₁₂的方法。

本标准适用于婴幼儿配方食品和乳粉中维生素 B₁₂的测定。

2 方法提要

莱士曼氏乳酸杆菌 (*Lactobacillus leichmannii*) 对维生素 B₁₂的存在具有极高灵敏性。利用这种特异性可定量测出样品中维生素 B₁₂的含量。

3 试剂、菌种和培养基

所有试剂, 如未注明规格, 均指分析纯; 所有实验用水, 如未注明其他要求, 均指三级水。

3. 1 生理盐水: 9g/L。

3. 2 乙醇: 体积分数为 25%。

3. 3 无水磷酸氢二钠。

3. 4 无水偏重亚硫酸钠。

3. 5 柠檬酸 (含一个结晶水)。

3. 6 菌种: 莱士曼氏乳酸杆菌 (*Lactobacillus leichmannii*)。

3. 7 培养基。

3. 7. 1 乳酸杆菌琼脂培养基: 光解胨 15g, 酵母浸膏 5g, 葡萄糖 10g, 番茄汁 100mL, 磷酸二氢钾 2g, 聚山梨糖单油酸酯 1g, 琼脂 10g, 蒸馏水 1000mL, pH6.8±0.2 (25°C)。

3. 7. 3 维生素 B₁₂测定用培养基: 无维生素酸水解酪蛋白 15g, 葡萄糖 40g, 天门冬酰胺 0.2g, 柠檬酸钠 20g, 抗坏血酸 4g, L-胱氨酸 0.4g, DL-色氨酸 0.4g, 硫酸腺嘌呤 20mg, 盐酸鸟嘌呤 20mg, 尿嘧啶 20mg, 黄嘌呤 20mg, 核黄素 1mg, 盐酸硫胺素 1mg, 生物素 10 μg, 烟酸 2mg, p-氨基苯甲酸 2mg, 泛酸钙 1mg, 盐酸吡哆醇 4mg, 盐酸吡哆醛 4mg, 盐酸吡哆胺 800 μg, 叶酸 200 μg, 磷酸二氢钾 1g, 磷酸氢二钾 1g, 硫酸镁 0.4mg, 氯化钠 20mg, 硫酸亚铁 20mg, 硫酸锰 20mg, 聚山梨糖单油酸酯 2g, 蒸馏水 1000mL, pH6.0±0.2 (25°C)。

3. 8 维生素 B₁₂: 标准品。

4 仪器

常用实验室仪器及:

分光光度计。

5 制备

5. 1 菌种的制备

5. 1. 1 将保存在直柱状乳酸杆菌琼脂培养基中的莱士曼氏乳酸杆菌接种到新的培养基中。培养后再转接一次, 然后再将其从固体培养上转接到乳酸杆菌肉汤培养基中培养。

5. 1. 2 将乳酸杆菌肉汤中的培养液以 2000r/min 离心 2~3min, 倾出上清液, 加入 10mL 生理盐水 (3. 1), 搅匀, 再离心 2~3min, 如此清洗 3~4 次, 吸 0. 4mL 该菌悬液于 10mL 盐水 (3. 1) 中, 待测。

5. 1. 3 用分光光度计, 以生理盐水 (3. 1) 做空白, 于 550nm 波长下测 5. 1. 2 中菌悬液的透光率, 此时应在 60%~80% 之间。

5. 2 标准溶液的制备

5. 2. 1 维生素 B₁₂ 中间贮备液, 浓度为 100ng/mL。

精确称取维生素 B₁₂ 标准品, 用乙醇 (3. 2) 定容至维生素 B₁₂ 浓度为 100ng/mL。

5. 2. 2 维生素 B₁₂ 中间贮备液, 浓度为 1ng/mL。

用乙醇 (3. 2) 将 10mL 标准贮备液 (5. 2. 1) 定容至 1000mL。

5. 2. 3 标准工作液, 分二个浓度: 高浓度——维生素 B₁₂ 的浓度为 0. 02ng/mL; 低浓度——维生素 B₁₂ 的浓度为 0. 01ng/mL。从中间液中 (5. 2. 2) 吸二个 5mL, 用蒸馏水分别定容到 250mL 和 500mL。

6 操作步骤

6. 1 样品的处理

6. 1. 1 无水磷酸氢二钠 (3. 3) 1. 3g, 无水偏重亚硫酸钠 (3. 4) 1. 0g, 柠檬酸 (含一个结晶水) (3. 5) 1. 2g, 用 100mL 蒸馏水溶解。

6. 1. 2 称一定量的样品 (约含维生素 B₁₂ 50100ng), 用 10mL 的上述溶液 (6. 1. 1) 混合后, 再加 150mL 蒸馏水, 于 121°C 水解 10min, 冷却后调 pH 至 4. 5, 再用蒸馏水稀释, 使最终溶液中维生素 B₁₂ 的质量浓度约在 0. 01~0. 02ng/mL, 偏重亚硫酸钠的质量浓度小于 0. 03mg/mL。

6. 2 标准曲线的制备

按表 1 顺序加入蒸馏水、标准溶液和维生素 B₁₂ 测定用培养基于培养管中, 一式三份。

表 1

试管号 No.	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
蒸馏水, mL	5	5	4	3	2	1	0	2	1	0
标准溶液 ₁₎ , mL	0	0	1	2	3	4	5	3	4	5
培养基, mL	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5

1) 试管 No. 3~7 中加低浓度标准溶液; No. 8~10 中加高浓度标准溶液。

6. 3 测定液

按表 2 顺序加蒸馏水、样品溶液和维生素 B₁₂ 测定用培养基于培养管内, 一式三份。

表 2

试管号 No.	1	2	3	4
蒸馏水, mL	4	3	2	1
样 品, mL	1	2	3	4
培养基, mL	5	5	5	5

6. 4 接种

将 6. 2 和 6. 3 中所有的试管于 121°C 灭菌 5min, 然后迅速冷却。将 6. 1. 2 中的菌悬液用毛细滴管向上述试管中各加 1 滴 (其中标准曲线管中 No. 1 除外), 混匀, 37°C ± 0. 5°C 培养 19~20h。

