

Ez a dokumentum kizárólag tájékoztató jellegű, az intézmények semmiféle felelősséget nem vállalnak a tartalmáért

► **B****A BIZOTTSÁG 231/2012/EU RENDELETE**

(2012. március 9.)

az 1333/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet II. és III. mellékletében felsorolt
► **C2** élelmiszer-adalékanyagok ◀ specifikációinak meghatározásáról

(EGT-vonatkozású szöveg)

(HL L 83., 2012.3.22., 1. o.)

Módosította:

Hivatalos Lap

		Szám	Oldal	Dátum
► M1	A Bizottság 1050/2012/EU rendelete (2012. november 8.)	L 310	45	2012.11.9.
► M2	A Bizottság 25/2013/EU rendelete (2013. január 16.)	L 13	1	2013.1.17.
► M3	A Bizottság 497/2013/EU rendelete (2013. május 29.)	L 143	20	2013.5.30.
► M4	A Bizottság 724/2013/EU rendelete (2013. július 26.)	L 202	11	2013.7.27.
► M5	A Bizottság 739/2013/EU rendelete (2013. július 30.)	L 204	35	2013.7.31.
► M6	A Bizottság 816/2013/EU rendelete (2013. augusztus 28.)	L 230	1	2013.8.29.
► M7	A Bizottság 817/2013/EU rendelete (2013. augusztus 28.)	L 230	7	2013.8.29.
► M8	A Bizottság 1274/2013/EU rendelete (2013. december 6.)	L 328	79	2013.12.7.
► M9	A Bizottság 264/2014/EU rendelete (2014. március 14.)	L 76	22	2014.3.15.
► M10	A Bizottság 298/2014/EU rendelete (2014. március 21.)	L 89	36	2014.3.25.
► M11	A Bizottság 497/2014/EU rendelete (2014. május 14.)	L 143	6	2014.5.15.
► M12	A Bizottság 506/2014/EU rendelete (2014. május 15.)	L 145	35	2014.5.16.
► M13	A Bizottság 685/2014/EU rendelete (2014. június 20.)	L 182	23	2014.6.21.
► M14	A Bizottság 923/2014/EU rendelete (2014. augusztus 25.)	L 252	11	2014.8.26.
► M15	A Bizottság 957/2014/EU rendelete (2014. szeptember 10.)	L 270	1	2014.9.11.
► M16	A Bizottság 966/2014/EU rendelete (2014. szeptember 12.)	L 272	1	2014.9.13.
► M17	A Bizottság 2015/463/EU rendelete (2015. március 19.)	L 76	42	2015.3.20.
► M18	A Bizottság (EU) 2015/649 rendelete (2015. április 24.)	L 107	17	2015.4.25.
► M19	A Bizottság (EU) 2015/1725 rendelete (2015. szeptember 28.)	L 252	12	2015.9.29.
► M20	A Bizottság (EU) 2015/1739 rendelete (2015. szeptember 28.)	L 253	3	2015.9.30.

Helyesbítette:

- **C1** Helyesbítés, HL L 77., 2015.3.21., 18. o. (1274/2013/EU)
► **C2** Helyesbítés, HL L 90., 2015.4.2., 22. o. (231/2012/EU)



A BIZOTTSÁG 231/2012/EU RENDELETE

(2012. március 9.)

az 1333/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet II. és III. mellékletében felsorolt ►C2 élelmiszer-adalékanyagok ◀ specifikációinak meghatározásáról

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel az élelmiszer-adalékanyagokról szóló, 2008. december 16-i 1333/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 14. cikkére, valamint 30. cikke (4) bekezdésére, továbbá az élelmiszer-adalékanyagok, az élelmiszerezszínezékek és az élelmiszer-aromák egységes engedélyezési eljárásának létrehozásáról szóló, 2008. december 16-i 1331/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽²⁾ és különösen annak 7. cikke (5) bekezdésére,

mivel:

- (1) Az 1333/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet II. és III. mellékletében felsorolt ►C2 élelmiszer-adalékanyagokra ◀ a származást, a tisztasági kritériumokat és más szükséges információkat leíró specifikációkat kell elfogadni.
- (2) Ehhez aktualizálni kell és át kell venni e rendeletbe az élelmiszerekben használható színezékek különleges tisztasági követelményeinek megállapításáról szóló, 2008. december 22-i 2008/128/EK bizottsági irányelvben ⁽³⁾, a színezékeken és édesítőszeren kívüli egyéb élelmiszer-adalékanyagok különleges tisztasági követelményeinek megállapításáról szóló, 2008. augusztus 27-i 2008/84/EK bizottsági irányelvben ⁽⁴⁾ és az élelmiszerekben használható édesítőszeres különleges tisztasági követelményeinek megállapításáról szóló, 2008. június 17-i 2008/60/EK bizottsági irányelvben ⁽⁵⁾ szereplő, az ►C2 élelmiszer-adalékanyagokra ◀ korábban kidolgozott specifikációkat. A fenti irányelveket következőképpen hatályon kívül kell helyezni.
- (3) Figyelembe kell venni az ►C2 élelmiszer-adalékanyagokkal ◀ foglalkozó közös FAO-WHO szakértői bizottság (a továbbiakban: JECFA) által készített Codex Alimentariusban meghatározott specifikációkat és analitikai módszereket.
- (4) Az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság (a továbbiakban: a Hatóság) véleményezte a fényezőanyagként használt bázikus metakrilát-kopolimer biztonságosságát ⁽⁶⁾. Ezt követően az említett ►C2 élelmiszer-adalékanyagot ◀ a konkrét használatok alapján engedélyezték, és az E 1205 számot kapta. Az ►C2 élelmiszer-adalékanyagra ◀ ezért specifikációt kell elfogadni.

⁽¹⁾ HL L 354., 2008.12.31., 16. o.

⁽²⁾ HL L 354., 2008.12.31., 1. o.

⁽³⁾ HL L 6., 2009.1.10., 20. o.

⁽⁴⁾ HL L 253., 2008.9.20., 1. o.

⁽⁵⁾ HL L 158., 2008.6.18., 17. o.

⁽⁶⁾ Az EFSA ►C2 élelmiszer-adalékanyagokkal ◀ és élelmiszerekhez adott tápanyagforrásokkal foglalkozó tudományos testülete (ANS): Scientific Opinion on the use of Basic Methacrylate Copolymer as a food additive on request from the European Commission (Az Európai Bizottság kérésére készült szakvélemény a bázikus metakrilát-kopolimer ►C2 élelmiszer-adalékanyagként ◀ való használatáról). *EFSA Journal* 2010; 8(2):1513.

▼B

- (5) A béta-apo-8^l-karotinsav-etil-észter (E 160f) és a ►C2 Barna ◀ FK (E 154) élelmiszer-színezéket, valamint az alumíniumtartalmú hordozót, a bentonitet (E 558) az élelmiszergyártóktól kapott információk szerint már nem használják. Az ezekre az ►C2 élelmiszer-adalékanyagokra ◀ vonatkozó jelenlegi specifikációkat ezért nem kell átvenni ebbe a rendeletbe.
- (6) 2010. február 10-én a Hatóság közölte szakvéleményét a zsírsavak vinil-észtereiből készített ►C2 zsírsavak-szacharóz-észterei ◀ (E 473) biztonságosságáról ⁽¹⁾. A jelenlegi specifikációkat ennek megfelelően módosítani kell, főként a biztonságossági problémát jelentő szennyezők felső határértékeinek csökkentésével.
- (7) A jelenleg alkalmazandó egyedi tisztasági kritériumokat módosítani kell, csökkentve egyes kérdéses nehézfémek felső határértékeit, ha ez megvalósítható és ha a JECFA által ajánlott határértékek kisebbek a jelenleg hatályosaknál. Ebből az elvből következően csökkenteni kell az ►C2 ammóniás karamellben ◀ (E 150c) lévő 4-metil-imidazol, a béta-karotinban (E 160a(i)) lévő szulfáthamu, és a kalcium-karbonátban (E 170) lévő magnézium- és alkálifémsók felső határértékét. Ettől az elvtől csak a trinátrium-citrát (E 331(iii)) (ólomtartalom), a karragén (E 407) és a feldolgozott *Euchema* moszat (E 407a) (kadmiumtartalom) esetében lehet eltérni, mivel a gyártók kijelentették, hogy a JECFA által ajánlott határértékeket tükröző szigorúbb uniós rendelkezések betartása műszakilag nem lehetséges. Az e három ►C2 élelmiszer-adalékanyagban ◀ előforduló két szennyező (ólom és kadmium) részaránya a teljes bevitelben nem tekinthető jelentősnek. Ezzel szemben a foszfátokra (E 338 – E 341 és E 450 – E 452) a JECFA által megadottaknál jelentősen kisebb értékeket kell megállapítani a gyártástechnológiák fejlődése miatt, figyelembe véve a Hatóságnak az arzén, különösen a szervesetlen vegyületekben lévő arzén bevitelének csökkentésére vonatkozó legújabb ajánlásait ⁽²⁾. Biztonságossági okokból ezenkívül új rendelkezéseket kell bevezetni az arzénra a glutaminsav (E 620) esetében. E módosítások összehatása előnyös a fogyasztók számára, mert a nehézfémek felső határértékei általában véve és a legtöbb ►C2 élelmiszer-adalékanyag ◀ esetében szigorodnak. Az ►C2 élelmiszer-adalékanyagok ◀ gyártástechnológiájáról és kiindulási anyagairól részletesebb információkat kell felvenni a specifikációkba, hogy ezek megkönnyítsék később az 1333/2008/EK rendelet 12. cikke alapján hozandó döntéseket.
- (8) A specifikációkban nem szerepelhetnek ízre vonatkozó érzékszervi vizsgálatok, mivel az ellenőrző hatóságtól nem várható el, hogy megköckáztassák kémiai anyagok megízlelését.

⁽¹⁾ Az EFSA ►C2 élelmiszer-adalékanyagokkal ◀ és élelmiszerekhez adott tápanyagforrásokkal foglalkozó tudományos testülete (ANS): Scientific Opinion on the safety of sucrose esters of fatty acids prepared from vinyl esters of fatty acids and on the extension of use of sucrose esters of fatty acids in flavourings on request from the European Commission (Az Európai Bizottság kérésére készített szakvélemény a zsírsavak vinil-észtereiből készített zsírsav-szacharóz-észterek biztonságosságáról és a zsírsav-szacharóz-észterek használatának aromákra való kiterjesztéséről). *EFSA Journal* 2010; 8(3):1512.

⁽²⁾ Az EFSA élelmiszerláncba bekerülő szennyezőanyagokkal foglalkozó tudományos testülete (CONTAM): Szakvélemény az élelmiszerekben lévő arzénről. *EFSA Journal* 2009; 7(10):1351.

▼B

- (9) A specifikációkban nem szerepelhetnek osztályok, mivel az ilyen utalások nem adnak többletinformációt.
- (10) A specifikációkban nem szerepelhet hivatkozás az általános „nehézfémek” paraméterre, mivel annak a toxicitás szempontjából nincs jelentősége, hanem egy általános analitikai módszerre utal. A toxicitás szempontjából az egyes nehézfémekre vonatkozó paramétereknek van jelentőségük, és ezek szerepelnek a specifikációkban.
- (11) Néhány ►C2 élelmiszer-adalékanyag ◀ (karboxi-metil-cellulóz (E 466), térhálós nátrium-karboxi-metil-cellulóz (E 468), enzimesen hidrolizált karboxi-metil-cellulóz (E 469), és fehér és sárga méhviasz (E 901)) jelenleg a 95/2/EK irányelv⁽¹⁾ különböző rendelkezéseiben több néven is szerepel. Az e rendelettel létrehozott specifikációknak ezért utalniuk kell ezekre a különféle nevekre.
- (12) A többgyűrűs aromás szénhidrogénekre (PAH) vonatkozó jelenlegi rendelkezések túl általánosak és biztonságossági szempontból nem relevánsak, így ezeket a növényi szén (E 153) és a mikrokristályos viasz (E 905) esetében fel kell váltani az érintett többgyűrűs aromás szénhidrogénekre vonatkozó felső határértékekkel. Hasonló felső határértékeket kell megállapítani a karra-génben (E 407) és a feldolgozott *Euchema* moszatban (E 407a) lévő formaldehidre, az ►C2 agarra ◀ (E 406) vonatkozó mikrobiológiai kritériumokra és ►C2 a savanyítással ◀ gyártott manitban (E 421(ii)) lévő *Salmonella* spp.-re.
- (13) A JECFA specifikációival összhangban engedélyezni kell a propán-2-ol (izopropanol, izopropil-alkohol) használatát a kurkumin (E 100) és a paprikakivonat (E 160c) gyártásához, mivel ezt a speciális használatot a Hatóság biztonságosnak ítélte⁽²⁾. A gellángumi (E 418) gyártásához engedélyezni kell az etanol használatát a propán-2-ol helyett, ha a végtermék továbbra is megfelel az összes többi specifikációnak, és az etanol csekély biztonságossági problémának tekinthető.
- (14) Meg kell határozni a „kosnil, kárminsav, kárminok” (E 120) adalékban a színező alkotórész százalékos értékét, mivel a felső határértékek ezen alkotórész mennyiségeire vonatkoznak.
- (15) A karotinok (E 160a) alkategóriáinak számozási rendszerét aktualizálni kell, hogy összhangba kerüljön a Codex Alimentarius számozási rendszerével.
- (16) A tejsav (E 270) szilárd alakját fel kell venni a specifikációkba, mivel ma már gyártható szilárd alakban is, és nem jelent biztonságossági problémát.

⁽¹⁾ HL L 61., 1995.3.18., 1. o.

⁽²⁾ Az EFSA ►C2 élelmiszer-adalékanyagokkal ◀ és élelmiszerekhez adott tápanyagforrásokkal foglalkozó tudományos testülete (ANS): Scientific Opinion on the re-evaluation of curcumin (E 100) as a food additive (Szakvélemény az ►C2 élelmiszer-adalékanyagként ◀ használt kurkumin (E 100) újraértékeléséről). *EFSA Journal* 2010; 8(9):1679.

▼ B

- (17) A mononátrium-citrát (E 331(i)) vízmentes formájára a szárítási veszteségnél jelenleg megadott hőmérsékletértéken változtatni kell, mert a jelenleg megadott körülmények között az anyag bomlik. A trinátrium-citrát (E 331(iii)) szárítási körülményein szintén változtatni kell, hogy jobb legyen a módszer reprodukálhatósága.
- (18) Az ► C2 alfa-Tokoferolra ◀ (E 307) jelenleg megadott fajlagos abszorpciós értéket ki kell javítani, és a szorbinsav (E 200) szublimációs pontja helyett „oldhatósági tesztet” kell használni, mivel az előző irreleváns. A nizin (E 234) és a natamicin (E 235) gyártásához használt baktériumok specifikációját az érvényes rendszertani nomenklatúrának megfelelően aktualizálni kell.
- (19) Mivel ma már rendelkezésre állnak kevésbé szennyezett ► C2 élelmiszer-adalékanyagokat ◀ eredményező új, innovatív gyártási eljárások, korlátozni kell az alumínium jelenlétét az ► C2 élelmiszer-adalékanyagokban ◀. A jobbiztonság növelése és a megkülönböztetés elkerülésének javítása érdekében indokolt az ► C2 élelmiszer-adalékanyagok ◀ gyártói számára átmeneti időszakot biztosítani, hogy fokozatosan alkalmazkodni tudjanak ezekhez a korlátozásokhoz.
- (20) Adott esetben felső határértékeket kell megállapítani az ► C2 élelmiszer-adalékanyagokban ◀ és különösen a csecsemőknek és kisgyermeknek szánt élelmiszerekhez ⁽¹⁾ használt kalcium-foszfátokban (E 341(i)–(iii)) lévő alumíniumra, az Élelmiszerügyi Tudományos Bizottság 1996. június 7-i vonatkozó szakvéleménye ⁽²⁾ alapján. Egyúttal felső határértéket kell megállapítani a kalcium-citrátban (E 333) lévő alumíniumra is.
- (21) A kalcium-foszfátokban (E 341(i)–(iii)), a dinátrium-difoszfátban (E 450(i)) és a kalcium-dihidrogén-difoszfátban (E 450(vii)) lévő alumínium felső határértékeinek összhangban kell lenniük a Hatóság 2008. május 22-i szakvéleményével ⁽³⁾. A jelenlegi határértékeket csökkenteni kell, ha ez műszakilag lehetséges, és ahol az összes alumíniumbevitelben jelentős a részarányuk. Egyúttal egyes élelmiszer-színezékek alumíniumlakkjait csak akkor szabad engedélyezni, ha ez műszakilag szükséges.
- (22) A dikalcium-foszfátokra (E 341(ii)), a trikálcium-foszfátra (E 341(iii)) és a kalcium-dihidrogén-difoszfátra (E 450(vii)) vonatkozó felső határértékeket érintő rendelkezések nem okozhatnak piaci zavarokat a készletek esetleges hiánya miatt.

⁽¹⁾ A csecsemők és a kisgyermek számára készült feldolgozott gabonaalapú élelmiszerekről és bébiételekről szóló, 2006. december 5-i 2006/125/EK bizottsági irányelv (kodifikált változat) (HL L 339., 2006.12.6., 16. o.) meghatározása szerint.

⁽²⁾ Opinion on Additives in nutrient preparations for use in infant formulae, follow-on formulae and weaning foods (Szakvélemény az anyatej-helyettesítő és anyatej-kiegészítő tápszerekben, és a csecsemők elválasztása alatt adott ételekben használandó tápanyagkészítményekben lévő adalékokról). Az Élelmiszerügyi Tudományos Bizottság jelentései (40. sorozat), 13–30. o. (1997).

⁽³⁾ Scientific Opinion of the Panel on Food Additives, Flavourings, Processing Aids and Food Contact Materials on a request from European Commission on the Safety of aluminium from dietary intake (Az Európai Bizottság kérésére az ► C2 élelmiszer-adalékanyagok ◀, aromák, technológiai segédanyagok és az élelmiszerekkel érintkezésbe kerülő anyagok tudományos testülete által az étrendi bevitelből származó alumínium biztonságosságáról készített szakvélemény). *The EFSA Journal* (2008) 754., 1–34. o.

▼B

- (23) Az Indiából származó vagy ott feladott guargumi behozatalára pentaklórfenol vagy dioxin általi szennyeződés kockázata miatt vonatkozó különleges feltételek megállapításáról szóló, 2010. március 25-i 258/2010/EU bizottsági rendelet⁽¹⁾ szerint felső határértékeket kell megállapítani a guargumiban (E 412) lévő pentaklór-fenol szennyezőre.
- (24) Az élelmiszerekben előforduló egyes szennyező anyagok felső határértékeinek meghatározásáról szóló, 2006. december 19-i 1881/2006/EK bizottsági rendelet⁽²⁾ (48) preambulumbekzdése szerint a tagállamoknak a rendeletben nem szereplő élelmiszereket meg kell vizsgálniuk, hogy előfordul-e bennük a 3-MCPD szennyeződés, hogy mérlegelni lehessen felső határértékek meghatározásának szükségességét erre az anyagra. A francia hatóságok adatokat adtak be arról, hogy a glicerinben (E 422) nagy koncentrációban fordul elő 3-MCPD, valamint ennek az ►**C2** élelmiszer-adalékanyagnak ◀ a különböző élelmiszer-kategóriákban való átlagos használatáról. Az ebben a konkrét ►**C2** élelmiszer-adalékanyagban ◀ előforduló 3-MCPD-re felső határértékeket kell megállapítani a kész élelmiszernek a megengedettnél nagyobb szennyeződésének az elkerülésére, figyelembe véve a hígítási tényezőt is.
- (25) Az analitikai módszerek fejlődésének köszönhetően egyes jelenlegi specifikációkat aktualizálni kell. A „nem mutatható ki” határérték az analitikai módszerek fejlődésétől függ és a mono- és digliceridek sav-észterei (E 472a–f), zsírsavak poliglicerin-észterei (E 475) és a zsírsavak propán-1,2-diol-észterei (E 477) esetében fel kell váltani egy konkrét számmal.
- (26) A gyártási eljárásra vonatkozó specifikációkat aktualizálni kell a zsírsavak mono- és digliceridjeinek citromsav-észterei (E 472c) tekintetében, mivel a lúgok használatát ma már felváltotta ezek kevésbé agresszív sóinak használata.
- (27) A zsírsavak mono- és digliceridjeinek citromsav-észtereire (E 472c) és a zsírsavak mono- és digliceridjeinek mono- és diacetil-borkősav-észtereire (E 472e) a jelenlegi „szabad zsírsavak” kritérium nem megfelelő. A helyére a „savszám” kritériumnak kell lépnie, mivel ez utóbbi jobban kifejezi a szabad savcsoportok titrálásos becslését. Ez megfelel a JECFA ►**C2** élelmiszer-adalékanyagokról ◀ szóló 71. jelentésének⁽³⁾, amelyben ilyen változtatást fogadtak el a zsírsavak mono- és digliceridjeinek mono- és diacetil-borkősav-észtereire (E 472e).
- (28) A magnézium-oxid (E 530) jelenlegi hibás leírását ki kell javítani a gyártók által adott információknak megfelelően, hogy összhangba kerüljön az Európai Gyógyszerkönyvvel⁽⁴⁾ A glükonsavban (E 574) lévő redukáló anyagok jelenlegi felső határértékét

⁽¹⁾ HL L 80., 2010.3.26., 28. o.

⁽²⁾ HL L 364., 2006.12.20., 5. o.

⁽³⁾ WHO *Technical Report Series*, 956. sz., 2010.

⁽⁴⁾ EP 7.0, 2. kötet, 2415–2416. o.

▼B

aktualizálni kell, mivel ennek a határértéknek a betartása műszakilag nem lehetséges. A xilit (E 967) víztartalmának becslésére a „száritási veszteségen” alapuló jelenlegi módszert megfelelőbb módszerrel kell felváltani.

- (29) A kandellaviaszra (E 902) vonatkozó jelenlegi specifikációkat nem szabad átvenni ebbe a rendeletbe, mivel azok hibásak. A kalcium-dihidrogén-difoszfátnál (E 450(vii)) a P₂O₅-tartalomra vonatkozó jelenlegi bejegyzést javítani kell
- (30) A taumatinnál (E 957) a jelenlegi „tartalom” bejegyzésben javítani kell egy számítási tényezőt. A tényező a Kjeldahl-módszernél használható, az anyag összmenyiségének a mért nitrogénkoncentráció alapján történő becslésére. A számítási tényezőt a taumatinnál (E 957) publikált szakirodalom szerint aktualizálni kell.
- (31) A hatóság értékelte a szteviol-glikozidok mint édesítőszerbiztonságosságát, és 2010. március 10-én közölte szakvéleményét⁽¹⁾. Az E 960 számot kapott szteviol-glikozidok használatát ezután engedélyezték, jól meghatározott használati feltételek alapján. Erre az ►C2 élelmiszer-adalékanyagra ◀ ezért specifikációt kell elfogadni.
- (32) Rendszertani változás miatt az eritrit (E 968) gyártásához használt kiindulási anyagok (élesztők) jelenlegi specifikációját aktualizálni kell.
- (33) A quillajakivonatnál (E 999) a pH-tartományra vonatkozó jelenlegi specifikációt módosítani kell, hogy összhangba kerüljön a JECFA specifikációjával.
- (34) A citromsav és a foszforsav (amelyek jelenleg külön-külön engedélyezettek a polidextróz (E 1200) gyártásához) együttes használatát engedélyezni kell, ha a végtermék továbbra is megfelel a tisztasági specifikációknak, mivel az javítja a hozamokat és szabályozhatóbb reakciókinetikát eredményez. A módosítás nem vet fel biztonságossági problémát.
- (35) A kisebb molekuláktól eltérően, a polimerek molekulatömege nem egy konkrét egyedi érték. Egy adott polimer különböző tömegű molekulák kombinációjából állhat. A kombináció összetétele függhet a polimer előállítási módjától. A polimerek fizikai tulajdonságai és viselkedésük összefügg a molekulák tömegével és adott tömegű molekuláknak a keverékben lévő megoszlásával. Egy sor matematikai modell írja le a keveréket különböző módokon, hogy pontosítsa a molekulák megoszlását a keverékben. A használatos különböző modellek közül a szakirodalom a tömegátlag-molekulatömeget (M_w) ajánlja a polimerek leírására. A ►C2 polivinilpirrolidon ◀ (E 1201) specifikációját ennek megfelelően módosítani kell.

⁽¹⁾ EFSA – Az ►C2 élelmiszer-adalékanyagok ◀ és az élelmiszerekhez hozzáadott tápanyagforrások testülete (ANS): Scientific Opinion on the safety of steviol glycosides for the proposed uses as a food additive (Szakvélemény a szteviol-glikozidok ►C2 élelmiszer-adalékanyagként ◀ javasolt felhasználásának biztonságosságáról). *The EFSA Journal* (2010); 8x(4):1537.

▼B

- (36) A propán-1,2-dionra (E 1520) vonatkozó jelenlegi specifikációban szereplő „desztillációs tartomány” kritérium az analitikai eredményeknek („tartalom”) ellentmondó megállapításokhoz vezet. Ezt a kritériumot ezért ki kell javítani, és át kell nevezni „desztillációs teszt”-re.
- (37) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állategészségügyi Állandó Bizottság véleményével, és sem az Európai Parlament, sem a Tanács nem ellenezte őket,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

Az ►C2 élelmiszer-adalékanyagok ◀ specifikációja

Az 1333/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet II. és III. mellékletében felsorolt ►C2 élelmiszer-adalékanyagok ◀, köztük a színezékek és édesítőszer specifikációját e rendelet melléklete határozza meg.

2. cikk

Hatályon kívül helyezés

A 2008/60/EK, a 2008/84/EK és a 2008/128/EK irányelv 2012. december 1-jén hatályát veszti.

3. cikk

Átmeneti rendelkezések

A 2012. december 1-je előtt jogszerűen forgalomba hozott, de e rendeletnek nem megfelelő ►C2 élelmiszer-adalékanyagot ◀ tartalmazó élelmiszerek a készletek kimerüléséig forgalmazhatók.

4. cikk

Hatálybalépés

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

A rendeletet 2012. december 1-jétől kell alkalmazni.

A mellékletben a sztevoil-glikozidokra (E 960) és a bázikus metakrilát-kopolimerre (E 1205) megadott specifikációt azonban e rendelet hatálybalépésétől kezdődően kell alkalmazni.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó a tagállamokban.

▼ **B**

MELLÉKLET

Megjegyzés: Etilén-oxid ► **C2** élelmiszer-adalékanyagokban ◀ sterilizálás céljából nem használható

Alumíniumlakkok színezékekben csak ott használhatók, ahol ez kifejezetten fel van tüntetve.

Meghatározás:

Az alumíniumlakkokat a vonatkozó monográfiában előírt tisztasági kritériumoknak megfelelő színezékek és alumínium-oxid vizes közegben végbemenő reakciójával állítják elő. Az alumínium-oxid rendszerint frissen készített, nem szárított anyag, amelyet alumínium-szulfát vagy alumínium-klorid és nátrium- vagy kalcium-karbonát, illetve -hidrogén-karbonát vagy ammónia reakciójával állítanak elő. A lakk kialakulását követően a terméket szűrik, vízzel mossák és szárítják. A késztermék reagálatlan alumínium-oxidot is tartalmazhat.

Sósavban nem oldódó anyagok

Legfeljebb 0,5 %

NaOH-ban nem oldódó anyagok

Legfeljebb 0,5 %, kizárólag az eritrozinfra (E 127)

Éterrel extrahálható anyagok

Legfeljebb 0,2 % (semleges közegben)

A megfelelő színezékekre egyedi tisztasági kritériumokat kell alkalmazni.

E 100 KURKUMIN**Szinonimák**

CI Natural Yellow 3; Turmeric Yellow; Turmeric sárga; Diferoil-metán

Meghatározás

A kurkumint a kurkuma, azaz a természetes *Curcuma longa* L. megőrölt gyökerének oldószeres extrakciójával állítják elő. Koncentrált kurkuminpor előállításához a kivonatot kristályosítással tisztítják. A termék főtömegében kurkuminokból áll, azaz a színező alkotórészből (1,7-bisz(4-hidroxi-3-metoxi-fenil)hepta-1,6-dién-3,5-dion) és annak két dezmetoxi-származékából, különböző arányokban. A kurkumában természetes módon előforduló olajok és gyanták kis mennyiségben jelen lehetnek a termékben.

A kurkumint alumíniumlakkokban is használják; alumíniumtartalma 30 %-nál kisebb.

Az extrakcióhoz csak a következő oldószerek használhatók: etil-acetát, aceton, szén-dioxid, diklór-metán, n-butanol, metanol, etanol, hexán, propán-2-ol

Színindexszám

75300

Einecs

207-280-5

Kémiai név

I 1,7-bisz(4-hidroxi-3-metoxi-fenil)-hepta-1,6-dién-3,5-dion
 II 1-(4-hidroxi-fenil)-7-(4-hidroxi-3-metoxi-fenil)hepta-1,6-dién-3,5-dion
 III 1,7-bisz(4-hidroxi-fenil)hepta-1,6-dién-3,5-dion

Összegképlet

I $C_{21}H_{20}O_6$
 II $C_{20}H_{18}O_5$
 III $C_{19}H_{16}O_4$

Molekulatömeg

I. 368,39 II. 338,39 III. 308,39

Analitika

Az összes színezőanyag legalább 90 %
 $E_{1\text{cm}}^{1\%}$: 1 607 kb. 426 nm-nél, etanolban

▼ B

Leírás	Narancssárga kristályos por
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum etanolban kb. 426 nm-nél
Olvadáspont-tartomány	179–182 °C
Tisztaság	
Oldószermaradékok	Etil-acetát Aceton n-Butanol Metanol Etanol Hexán Propán-2-ol Legfeljebb 50 mg/kg, külön-külön vagy együttesen
	Diklór-metán: legfeljebb 10 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 10 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

E 101(i) RIBOFLAVIN

Szinonimák	Laktoflavin
Meghatározás	
Színindexszám	
Einecs	201-507-1
Kémiai név	7,8-Dimetil-10-(D-ribo-2,3,4,5-tetrahidroxipentil)-benzo[g]pteridin-2,4(3H,10H)-dion; 7,8-Dimetil-10-(1'-D-ribitil)izoalloxazin
Összegképlet	C ₁₇ H ₂₀ N ₄ O ₆
Molekulatömeg	376,37
Analitika	Legalább 98 %, vízmentes anyagra E _{1cm} ^{1%} : 328 kb. 444 nm-nél, vizes oldatban
Leírás	Gyenge szagú, sárgástól a narancssárgáig változó színű kristályos por
Azonosítás	
Spektrometria	Az A ₃₇₅ /A ₂₆₇ arány 0,31 és 0,33 között van Az A ₄₄₄ /A ₂₆₇ arány 0,36 és 0,39 között van vizes oldatban
Fajlagos forgatóképesség	A maximum vízben kb. 375 nm-nél van [α] _D ²⁰ : – 115° és – 140° között, 0,05 N-os nátrium-hidroxid oldatban
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 1,5 % (105 °C, 4 óra)

▼B

Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Elsőrendű aromás aminok	Legfeljebb 100 mg/kg (anilinként)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

▼M14

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

▼B**E 101(ii) RIBOFLAVIN-5'-FOSZFÁT**

Szinonimák	Nátrium-riboflavin-5'-foszfát			
Meghatározás	Ez a specifikáció olyan riboflavin-5'-foszfátra vonatkozik, amely kis mennyiségben szabad riboflavint és riboflavin-difoszfátot is tartalmaz.			
Színindexszám				
Einecs	204-988-6			
Kémiai név	Mononátrium(2R,3R,4S)-5-(3')10'-dihidro-7',8'-dimetil-2',4'-dioxo-10'-benzo[γ]pteridinil-2,3,4-trihidroxi-pentil-foszfát; A riboflavin-5'-monofoszfát észterének mononátriumsója			
Összegképlet	Dihidrát: $C_{17}H_{20}N_4NaO_9P \cdot 2H_2O$ Vízmentes: $C_{17}H_{20}N_4NaO_9P$			
Molekulatömeg	514,36			
Analitika	Az összes színezőanyag legalább 95 %, $C_{17}H_{20}N_4NaO_9P \cdot 2H_2O$ -ként $E_{1cm}^{1\%}$: 250 kb. 375 nm-nél, vizes oldatban			
Leírás	Gyenge szagú, sárgától a narancssárgáig változó színű, kristályos, higroszkópos por			
Azonosítás				
Spektrometria	<table> <tr> <td>Az A_{375}/A_{267} aránya 0,30 és 0,34 között van</td> <td rowspan="2">} vizes oldatban</td> </tr> <tr> <td>Az A_{444}/A_{267} aránya 0,35 és 0,40 között van</td> </tr> </table> <p>A maximum vízben kb. 375 nm-nél van</p>	Az A_{375}/A_{267} aránya 0,30 és 0,34 között van	} vizes oldatban	Az A_{444}/A_{267} aránya 0,35 és 0,40 között van
Az A_{375}/A_{267} aránya 0,30 és 0,34 között van	} vizes oldatban			
Az A_{444}/A_{267} aránya 0,35 és 0,40 között van				
Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_D^{20}$: +38 és +42 között, 5 mólos HCl-oldatban			
Tisztaság				
Szárítási veszteség	Dihidrátként legfeljebb 8 % (5 órán keresztül 100 °C-on, vákuumban, P_2O_5 fölött)			
Szulfáthamu	Legfeljebb 25 %			
Szervetlen foszfát	Legfeljebb 1,0 % (PO_4 -ként, vízmentes anyagra)			
Kiegészítő színezőanyagok	Riboflavin (szabad): legfeljebb 6 % Riboflavin-difoszfát: legfeljebb 6 %			
Elsőrendű aromás aminok	Legfeljebb 70 mg/kg (anilinként)			

▼ B

Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ M14

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

▼ B**E 102 TARTRAZIN****Szinonimák**

CI Food Yellow 4

Meghatározás

A tartrazint 4-amino-benzolszulfonsavból állítják elő, amelyet sósavval és nátrium-nitrittel diazotálnak. A diazovegyületet ezt követően 4,5-dihidro-5-oxo-1-(4-szulfo-fenil)-1H-pirazol-3-karbonsavval vagy e karbonsav metil-észterével, etil-észterével, vagy sójával reagáltatják. Az így kapott színezőanyagot tisztítják és nátriumsóként elválasztják. A tartrazin főtömegében trinátrium-5-hidroxi-1-(4-szulfonáto-fenil)-4-(4-szulfonáto-fenil-azo)-H-pirazol-3-karboxilátból és kiegészítő színezőanyagokból, valamint fő szintelen alkotórészként nátrium-kloridból és/vagy nátrium-szulfátból.

A tartrazin alatt a nátriumsót kell érteni. A kalcium- és a káliumsó szintén megengedett

Színindexszám

19140

EINECS

217-699-5

Kémiai név

Trinátrium-5-hidroxi-1-(4-szulfonáto-fenil)-4-(4-szulfonáto-fenil-azo)-H-pirazol-3-karboxilát

Összegképlet

C₁₆H₉N₄Na₃O₉S₂

Molekulatömeg

534,37

Analitika

Legalább 85 % összes színezőanyag, nátriumsóként
E_{1cm}^{1%}: 530 kb. 426 nm-nél, vizes oldatban

Leírás

Világos-narancsszínű por vagy szemcsék

Vizes oldata

Sárga

Azonosítás

Spektrometria

A maximum vízben kb. 426 nm-nél van

Tisztaság

Vízben nem oldódó anyagok

Legfeljebb 0,2 %

Kiegészítő színezőanyagok

Legfeljebb 1,0 %

A színezőanyagoktól különböző szerves
vegyületek:

4-hidrazino-benzolszulfonsav

4-amino-benzol-1-szulfonsav

5-oxo-1-(4-szulfo-fenil)-2-pirazolin-3-karbonsav

4,4'-diazó-amino-di(benzolszulfonsav)

tetrahydroxi-borostyánkősav

} Összesen legfeljebb 0,5 %

▼B

Nem szulfonált elsőrendű aromás aminok	Legfeljebb 0,01 % (anilinként)
Éterrel extrahálható anyagok	Legfeljebb 0,2 %, semleges közegben
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

▼C2**E 104 KINOLINSÁRGA****Szinonimák**

CI Food Yellow 13

Meghatározás

A Kinolinsárgát 2-(2-kinolil)indán-1,3-dion, vagy egy kb. kétharmadban 2-(2-kinolil)indán-1,3-diont és egyharmadban 2-(2-(6-metil-kinolil))indán-1,3-diont tartalmazó keverék szulfonálásával állítják elő. A Kinolinsárga főtömegében a fenti vegyület diszulfonátjainak (fő összetevő), monoszulfonátjainak és triszulfonátjainak nátriumsóból és kiegészítő színezőanyagokból, valamint fő szintelen alkotórészként nátrium-kloridból és/vagy nátrium-szulfátból áll.

A Kinolinsárga alatt a nátriumsót kell érteni. A kalcium- és a káliumsó szintén megengedett

Színindexszám	47005
Einecs	305-897-5
Kémiai név	2-(2-kinolil)indán-1,3-dion-diszulfonátjainak dinátriumsója (fő alkotórész)
Összegképlet	$C_{18}H_9N Na_2O_8S_2$ (fő alkotórész)
Molekulatömeg	477,38 (fő alkotórész)
Analitika	Az összes színezőanyag legalább 70 %, nátriumsóként A Kinolinsárga összetételének a következőnek kell lennie: Az összes színezőanyag: — legalább 80 % dinátrium-2-(2-kinolil)indán-1,3-dion-diszulfonátot, — legfeljebb 15 % nátrium-2-(2-kinolil)indán-1,3-dion-monoszulfonátot, — legfeljebb 7,0 % trinátrium-2-(2-kinolil)indán-1,3-dion-triszulfonátot tartalmaz. $E_{1cm}^{1\%}$: 865 (fő alkotórész) kb. 411 nm-nél, vizes ecetsavoldatban

▼B**Leírás**

Sárga por vagy szemcsék

Vizes oldata

Sárga

Azonosítás

Spektrometria

A maximum kb. 411 nm-nél van, 5-ös pH-jú vizes ecetsavoldatban

▼ B**Tisztaság**

Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Kiegészítő színezőanyagok	Legfeljebb 4,0 %
A színezőanyagoktól különböző szerves vegyületek:	
2-metil-kinolin	} Összesen legfeljebb 0,5 %
2-metil-kinolin-szulfonsav	
ftálsav	
2,6-dimetil-kinolin	
2,6-dimetil-kinolin-szulfonsav	
2-(2-Kinolin)indán-1,3-dion	Legfeljebb 4 mg/kg
Nem szulfonált elsőrendű aromás aminok	Legfeljebb 0,01 % (anilinként)
Éterrel extrahálható anyagok	Legfeljebb 0,2 %, semleges közegben
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

▼ C2**E 110 SUNSET YELLOW FCF, NARANCSÁRGA S**

Szinonimák Narancssárga FCF; CI Food Yellow 3

▼ B**Meghatározás**

A Sunset Yellow FCF főtömegében dinátrium-2-hidroxi-1-(4-szulfonáto-fenil-azo)-naftalin-6-szulfonáttól és kiegészítő színezőanyagokból, valamint fő szintelen alkotórészként nátrium-kloridból és/vagy nátrium-szulfáttól áll. A Sunset Yellow FCF-et 4-amino-benzolszulfonsavból állítják elő úgy, hogy sósavval és nátrium-nitrittel, vagy kénsavval és nátrium-nitrittel diazotálják. A diazovegyületet 6-hidroxi-2-naftalinszulfonsavval reagáltatják. A színezőanyagot nátriumsóként választják el és szárítják.

A Sunset Yellow FCF alatt a nátriumsót kell érteni. A kalcium- és a káliumsó szintén megengedett

Színindexszám	15985
Einecs	220-491-7
Kémiai név	Dinátrium-2-hidroxi-1-(4-szulfonáto-fenil-azo)-naftalin-6-szulfonát
Összegképlet	$C_{16}H_{10}N_2Na_2O_7S_2$
Molekulatömeg	452,37
Analitika	Az összes színezőanyag legalább 85 %, nátriumsóként E _{1cm} ^{1%} : 555 kb. 485 nm-nél, 7-es pH-jú vizes oldatban

▼ B

Leírás	Narancsvörös por vagy szemcsék
Vizes oldata	Narancssárga
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum vízben kb. 485 nm-nél van, 7-es pH-értéknél
Tisztaság	
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Kiegészítő színezőanyagok	Legfeljebb 5,0 %
1-(Fenil-azo)-2-naftol (Sudan I)	Legfeljebb 0,5 mg/kg
A színezőanyagoktól különböző szerves vegyületek:	
4-amino-benzol-1-szulfonsav	} Összesen legfeljebb 0,5 %
3-hidroxi-naftalin-2,7-diszulfonsav	
6-hidroxi-naftalin-2-szulfonsav	
7-hidroxi-naftalin-1,3-diszulfonsav	
4,4'-diazo-amino-di(benzolszulfonsav)	
6,6'-oxi-di(naftalin-2-szulfonsav)	
Nem szulfonált elsőrendű aromás aminok	Legfeljebb 0,01 % (anilinként)
Éterrel extrahálható anyagok	Legfeljebb 0,2 %, semleges közegben
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

E 120 KOSNIL, KÁRMINSAV, KÁRMINOK

Szinonimák	CI Natural Red 4
Meghatározás	<p>A kárminokat és a kárminsavat a kosnilból állítják elő – amely a <i>Dactylopius coccus</i> Costa rovar nőnemű példányainak szárított testéből áll – vizes, vizes-alkoholos vagy alkoholos extrakcióval.</p> <p>A színező alkotórész a kárminsav.</p> <p>Előállíthatók a kárminsav (kárminok) alumíniumlakkjai, melyekben az alumínium és a kárminsav molekulaaránya feltehetően 1:2.</p> <p>A kereskedelmi forgalomban kapható termékekben a színező alkotórész ammónium-, kalcium-, kálium- vagy nátrium-kationokkal (vagy ezek kombinációjával) asszociálódik; ezek a kationok feleslegben is jelen lehetnek.</p> <p>A kereskedelmi forgalomban kapható termékek tartalmazhatnak ezenkívül a rovarból származó, fehérjével jellemezhető anyagot, valamint szabad kárminátot, továbbá kis mennyiségben kötetlen alumínium-kationokat is.</p>

▼ B

Színindexszám	75470
Einecs	Kosnil: 215-680-6; kárminsav: 215-023-3; kárminok: 215-724-4
Kémiai név	7-β-D-Glükopiranozil-3,5,6,8-tetrahidroxi-1-metil-9,10-dioxo-antra-cén-2-karbonsav (kárminsav); A kármin az említett sav hidratált alumíniumkelátja
Összegképlet	C ₂₂ H ₂₀ O ₁₃ (kárminsav)
Molekulatömeg	492,39 (kárminsav)
Analitika	A kárminsavat tartalmazó kivonatokban a kárminsavtartalom legalább 2,0 %; a kelátokban a kárminsavtartalom legalább 50 %.
Leírás	Vöröstől a sötétvörösig változó színű, morzsálódó szilárd anyag vagy por. A kosnilkivonat általában sötétvörös folyadék, de porrá is szárítható.
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum vizes ammóniaoldatban kb. 518 nm-nél van A kárminsav maximuma vizes sósavoldatban kb. 494 nm-nél van E _{1cm} ^{1%} : 139, a kárminsav maximuma vizes sósavoldatban 494 nm körül van
Tisztaság	
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

E 122 AZORUBIN, KARMAZSIN

Szinonimák	CI Food Red 3
Meghatározás	Az azorubin főtömegében dinátrium-4-hidroxi-3-(4-szulfonáto-1-naftil-azo)-naftalin-1-szulfonáttól és kiegészítő színezőanyagokból, valamint fő szintelen alkotórészként nátrium-kloridból és/vagy nátrium-szulfáttól áll. Az azorubin alatt a nátriumsót kell érteni. A kalcium- és a káliumsó szintén megengedett
Színindexszám	14720
Einecs	222-657-4
Kémiai név	Dinátrium-4-hidroxi-3-(4-szulfonáto-1-naftil-azo)-naftalin-1-szulfonát
Összegképlet	C ₂₀ H ₁₂ N ₂ Na ₂ O ₇ S ₂
Molekulatömeg	502,44
Analitika	Az összes színezőanyag legalább 85 %, nátriumsóként. E _{1cm} ^{1%} : 510 kb. 516 nm-en, vizes oldatban

▼B

Leírás	Vöröstől a gesztenyebarnáig változó színű por vagy szemcsék
Vizes oldata	Vörös
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum vízben kb. 516 nm-nél van
Tisztaság	
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Kiegészítő színezőanyagok	Legfeljebb 1 %
A színezőanyagoktól különböző szerves vegyületek:	
4-amino-naftalin-1-szulfonsav	} Összesen legfeljebb 0,5 %
4-hidroxi-naftalin-1-szulfonsav	
Nem szulfonált elsőrendű aromás aminok	Legfeljebb 0,01 % (anilinként)
Éterrel extrahálható anyagok	Legfeljebb 0,2 %, semleges közegben
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

E 123 AMARANT

Szinonimák	Amaranth; CI Food Red 9
Meghatározás	Az amarant főtömegében trinátrium-2-hidroxi-1-(4-szulfonáto-1-naftil-azo)-naftalin-3,6-diszulfonátból és kiegészítő színezőanyagokból, valamint fő szintelen alkotórészként nátrium-kloridból és/vagy nátrium-szulfátból áll. Az amarantot 4-amino-1-naftalinszulfonsav és 3-hidroxi-2,7-naftalindiszulfonsav diazotálásával állítják elő Az amarant alatt a nátriumsót kell érteni. A kalcium- és a káliumsó szintén megengedett
Színindexszám	16185
Einecs	213-022-2
Kémiai név	Trinátrium-2-hidroxi-1-(4-szulfonáto-1-naftil-azo)-naftalin-3,6-diszulfonát
Összegképlet	$C_{20}H_{11}N_2Na_3O_{10}S_3$
Molekulatömeg	604,48
Analitika	Az összes színezőanyag legalább 85 %, nátriumsóként $E_{1cm}^{1\%}$: 440 kb. 520 nm-en, vizes oldatban

▼B

Analitika	Az összes színezőanyag legalább 80 %, nátriumsóként. E _{1cm} ^{1%} : 430 kb. 505 nm-nél, vizes oldatban
Leírás	Vöröses por vagy szemcsék
Vizes oldata	Vörös
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum vízben kb. 505 nm-nél van
Tisztaság	
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Kiegészítő színezőanyagok	Legfeljebb 1,0 %
A színezőanyagoktól különböző szerves vegyületek:	
4-amino-naftalin-1-szulfonsav	} Összesen legfeljebb 0,5 %
7-hidroxi-naftalin-1,3-diszulfonsav	
3-hidroxi-naftalin-2,7-diszulfonsav	
6-hidroxi-naftalin-2-szulfonsav	
7-hidroxi-naftalin-1,3,6-triszulfonsav	
Nem szulfonált elsőrendű aromás aminok	Legfeljebb 0,01 % (anilinként)
Éterrel extrahálható anyagok	Legfeljebb 0,2 %, semleges közegben
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

E 127 ERITROZIN

Szinonimák	CI Food Red 14
Meghatározás	Az eritrozin főösszetevőiben dinátrium-2-(2,4,5,7-tetrajód-3-oxido-6-oxo-xantén-9-il)benzoát-monohidrátból és kiegészítő színezőanyagokból, valamint fő szintelen alkotórészként vízből, nátrium-kloridból és/vagy nátrium-szulfátból áll. Az eritrozint a fluoreszcein (a rezorcín és a ftálsavanhidrid kondenzációs terméke) jódozásával állítják elő. Az eritrozin alatt a nátriumsót kell érteni. A kalcium- és a káliumsó szintén megengedett
Színindexszám	45430
Einecs	240-474-8
Kémiai név	Dinátrium-2-(2,4,5,7-tetrajód-3-oxido-6-oxo-xantén-9-il)-benzoát-monohidrát
Összegképlet	C ₂₀ H ₆ I ₄ Na ₂ O ₅ ·H ₂ O

▼B

Molekulatömeg	897,88
Analitika	Az összes színezőanyag legalább 87 %, vízmentes nátriumsóként E _{1cm} ^{1%} : 1 100 kb. 526 nm-nél, 7-es pH-jú vizes oldatban
Leírás	Vörös por vagy szemcse.
Vizes oldata	Vörös
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum vízben kb. 526 nm-nél van, 7-es pH-értéknél
Tisztaság	
Szervetlen jodidok	Legfeljebb 0,1 % (nátrium-jodidként)
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Kiegészítő színezőanyagok (a fluoreszcenst kivéve)	Legfeljebb 4,0 %
Fluoreszcein	Legfeljebb 20 mg/kg
A színezőanyagoktól különböző szerves vegyületek:	
tri-jód-rezorcín	Legfeljebb 0,2 %
2-(2,4-dihidroxi-3,5-dijód-benzoil)-benzoésav	Legfeljebb 0,2 %
Éterrel extrahálható anyagok	Legfeljebb 0,2 %, 7–8-as pH-jú oldatból
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

▼C2**E 129 ALLURAVÖRÖS AC**

Szinonimák	CI Food Red 17
Meghatározás	Az Alluravörös AC főtömegében dinátrium-2-hidroxi-1-(2-metoxi-5-metil-4-szulfonato-fenil-azo)-naftalin-6-szulfonátból és kiegészítő színezőanyagokból, valamint fő szintelen alkotórészként nátrium-kloridból és/vagy nátrium-szulfátból áll. Az Alluravörös AC-t a diazotált 5-amino-4-metoxi-2-toluolszulfonsav és a 6-hidroxi-2-naftalinszulfonsav diazotálásával állítják elő Az Alluravörös AC alatt a nátriumsót kell érteni. A kalcium- és a káliumsó szintén megengedett

▼B

Színindexszám	16035
Einecs	247-368-0
Kémiai név	Dinátrium-2-hidroxi-1-(2-metoxi-5-metil-4-szulfonato-fenil-azo)-naftalin-6-szulfonát
Összegképlet	C ₁₈ H ₁₄ N ₂ Na ₂ O ₈ S ₂
Molekulatömeg	496,42

▼ B

Analitika	Az összes színezőanyag legalább 85 %, nátriumsóként E _{1cm} ^{1%} : 540 kb. 504 nm-nél, 7-es pH-jú vizes oldatban
Leírás	Sötétvörös por vagy szemcsék
Vizes oldata	Vörös
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum vízben kb. 504 nm-nél van
Tisztaság	
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Kiegészítő színezőanyagok	Legfeljebb 3,0 %
A színezőanyagoktól különböző szerves vegyületek:	
6-hidroxi-2-naftalinszulfonsav, nátriumsó	Legfeljebb 0,3 %
4-amino-5-metoxi-2-metil-benzol-szulfonsav	Legfeljebb 0,2 %
6,6-oxi-bisz(2-naftalinszulfonsav)-dinátriumsó	Legfeljebb 1,0 %
Nem szulfonált elsődrendű aromás aminok	Legfeljebb 0,01 % (anilinként)
Éterrel extrahálható anyagok	Legfeljebb 0,2 %, 7-es pH-jú oldatból
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

▼ C2**E 131 PATENTKÉK V**

Szinonimák	CI Food Blue 5
Meghatározás	A Patentkék V főösszetételében a [4-(α -(4-dietil-amino-fenil)-5-hidroxi-2,4-diszulfó-fenil-metilidén]-2,5-ciklohexadién-1-ilidén]-dietyl-ammónium-hidroxiid belső sójának kalcium- vagy nátriumvegyületéből és kiegészítő színezőanyagokból, valamint fő szintelen alkotórészként nátrium-kloridból és/vagy nátrium-szulfáttól és/vagy kalcium-szulfáttól áll. A káliumsó szintén megengedett

▼ B

Színindexszám	42051
Einecs	222-573-8
Kémiai név	A [4-(α -(4-dietil-amino-fenil)-5-hidroxi-2,4-diszulfó-fenil-metilidén)-2,5-ciklohexadién-1-ilidén]-dietyl-ammónium-hidroxiid belső sójának kalcium- vagy nátriumvegyülete

▼B

Összegképlet	Kalciumvegyület: $C_{27}H_{31}N_2O_7S_2Ca_{1/2}$ Nátriumvegyület: $C_{27}H_{31}N_2O_7S_2Na$
Molekulatömeg	Kalciumvegyület: 579,72 Nátriumvegyület: 582,67
Analitika	Az összes színezőanyag legalább 85 %, nátriumsóként $E_{1cm}^{1\%}$: 2 000 kb. 638 nm-nél, 5-ös pH-jú vizes oldatban
Leírás	Sötétkék por vagy szemcsék
Vizes oldata	Kék
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum 5-ös pH-jú vízben 638 nm-nél van
Tisztaság	
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Kiegészítő színezőanyagok	Legfeljebb 2,0 %
A színezőanyagoktól különböző szerves vegyületek:	
3-hidroxi-benzaldehid	} Összesen legfeljebb 0,5 %
3-hidroxi-benzoosav	
3-hidroxi-4-szulfobenzoosav	
N,N-dietil-amino-benzol-szulfonsav	
Leukobázis	Legfeljebb 4,0 %
Nem szulfonált elsőrendű aromás aminok	Legfeljebb 0,01 % (anilinként)
Éterrel extrahálható anyagok	Legfeljebb 0,2 %, 5-ös pH-jú oldatból
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

E 132 INDIGOTIN, INDIGÓKÁRMIN**Szinonimák**

CI Food Blue 1

Meghatározás

Az indigókármin főösszetételében dinátrium-3,3'-dioxo-2,2'-bi-indolilidén-5,5'-diszulfonát és dinátrium-3,3'-dioxo-2,2'-bi-indolilidén-5,7'-diszulfonát keverékéből és kiegészítő színezőanyagokból, valamint fő szintelen alkotórészként nátrium-kloridból és/vagy nátrium-szulfáttól áll.

Az indigotin alatt a nátriumsót kell érteni. A kalcium- és a káliumsó szintén megengedett

Az indigókármin az indigó szulfonálásával állítják elő. Ezt az indigó (vagy indigópaszta) kénsav jelenlétében történő hevítésével végzik. A színezőanyagot elválasztják és tisztítási eljárásoknak vetik alá

▼ B

Színindexszám	73015
Einecs	212-728-8
Kémiai név	Dinátrium-3,3'-dioxo-2,2'-bi-indolilidén-5,5'-diszulfonát
Összegképlet	C ₁₆ H ₈ N ₂ Na ₂ O ₈ S ₂
Molekulatömeg	466,36
Analitika	Az összes színezőanyag legalább 85 %, nátriumsóként; dinátrium-3,3'-dioxo-2,2'-bi-indolilidén-5,7'-diszulfonát: legfeljebb 18 % E _{1cm} ^{1%} : 480 kb. 610 nm-nél, vizes oldatban
Leírás	Sötétkék por vagy szemcsék
Vizes oldata	Kék
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum vízben kb. 610 nm-nél van
Tisztaság	
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Kiegészítő színezőanyagok	A dinátrium-3,3'-dioxo-2,2'-bi-indolilidén-5,7'-diszulfonát nélkül: legfeljebb 1,0 %
A színezőanyagoktól különböző szerves vegyületek:	
Izatin-5-szulfonsav	} Összesen legfeljebb 0,5 %
5-szulfó-antranilsav	
Antranilsav	
Nem szulfonált elsőrendű aromás aminok	Legfeljebb 0,01 % (anilinként)
Éterrel extrahálható anyagok	Legfeljebb 0,2 %, semleges közegben
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

▼ C2**E 133 BRILLIÁNSKÉK FCF**

Szinonimák	CI Food Blue 2
Meghatározás	A BrillIánskék FCF főtömegében dinátrium- α -(4-(N-etil-3-szulfonáto-benzil-amino)-fenil)- α -(4-N-etil-3-szulfonáto-benzil-amino)-ciklohexa-2,5-dienilidén)-toluol-2-szulfonátból és izomerjeiből, valamint kiegészítő színezőanyagokból, továbbá fő szintelen alkotórészként nátrium-kloridból és/vagy nátrium-szulfátból áll. A BrillIánskék FCF alatt a nátriumsót kell érteni. A kalcium- és a káliumsó szintén megengedett

▼ B

Színindexszám	42090
Einecs	223-339-8

▼ B

Kémiai név	Dinátrium- α -(4-(N-etil-3-szulfonáto-benzil-amino)-fenil)- α -(4-N-etil-3-szulfonáto-benzil-amino)-ciklohexa-2,5-dienilidén)-toluol-2-szulfonát
Összegképlet	$C_{37}H_{34}N_2Na_2O_9S_3$
Molekulatömeg	792,84
Analitika	Az összes színezőanyag legalább 85 %, nátriumsóként $E_{1cm}^{1\%}$: 1 630 kb. 630 nm-nél, vizes oldatban
Leírás	Vöröseskék por vagy szemcsék
Vizes oldata	Kék
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum vízben kb. 630 nm-nél van
Tisztaság	
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Kiegészítő színezőanyagok	Legfeljebb 6,0 %
A színezőanyagoktól különböző szerves vegyületek:	
2-,3- és 4-formil-benzolszulfonsavak együtt	Legfeljebb 1,5 %
3-((etil)(4-szulfo-fenil)amino)metil-benzolszulfonsav	Legfeljebb 0,3 %
Leukobázis	Legfeljebb 5,0 %
Nem szulfonált elsőrendű aromás aminok	Legfeljebb 0,01 % (anilinként)
Éterrel extrahálható anyagok	Legfeljebb 0,2 %, 7-es pH-értéknél
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

E 140(i) KLOOROFILLOK

Szinonimák CI Natural Green 3; Magnézium-klorofill; Magnézium-feofitin

Meghatározás A klorofilokat ehető növényi anyagok, fű, lucerna és csalán oldószeres extrakciójával állítják elő. Az oldószer ezt követő eltávolítása során a természetes tartalomként jelenlévő, koordinációs kötésű magnézium részben vagy teljesen eltűnhet a klorofilokból, és a megfelelő feofitinek keletkeznek. A fő színezőanyagok a feofitinek és a magnézium-klorofilok. Az oldószer eltávolítása után az extrahált termék további pigmenteket tartalmaz, mint például karotinokat, valamint a kiindulási anyagból származó olajokat, zsírokat és viaszokat. Az extrakcióhoz csak a következő oldószer használható: aceton, metil-etil-ke-ton, diklór-metán, szén-dioxid, metanol, etanol, propán-2-ol és hexán.

▼ B

Színindexszám	75810
Einecs	Klorofilok: 215-800-7, klorofil a: 207-536-6, klorofil b: 208-272-4
Kémiai név	A főbb színező alkotórészek a következők: Fityl-(13 ² R,17S,18S)-3-(8-etil-13 ² -metoxi-karbonil-2,7,12,18-tetrametil-13'-oxo-3-vinil-13 ¹ -13 ² -17,18-tetrahydro-ciklopenta[at]porfirin-17-il)-propionát, (feofitin a), vagy mint magnéziumkomplex (klorofil a) Fityl-(13 ² R,17S,18S)-3-(8-etil-7-formil-13 ² -metoxi-karbonil-2,12,18-trimetil-13'-oxo-3-vinil-13 ¹ -13 ² -17,18-tetrahydro-ciklopenta[at]-porfirin-17-il)-propionát, (feofitin b), vagy mint magnéziumkomplex (klorofil b)
Összegképlet	Klorofil a (magnéziumkomplex): C ₅₅ H ₇₂ MgN ₄ O ₅ Klorofil a: C ₅₅ H ₇₄ N ₄ O ₅ Klorofil b (magnéziumkomplex): C ₅₅ H ₇₀ MgN ₄ O ₆ Klorofil b: C ₅₅ H ₇₂ N ₄ O ₆
Molekulatömeg	Klorofil a (magnéziumkomplex): 893,51 Klorofil a: 871,22 Klorofil b (magnéziumkomplex): 907,49 Klorofil b: 885,20
Analitika	Az összes klorofil- és magnéziumkomplex együttesen legalább 10 % E _{1cm} ^{1%} : 700 kb. 409 nm-nél, kloroformban
Leírás	A koordinációs kötésben lévő magnézium mennyiségétől függően olajzöldtől sötétzöldig terjedő színárnyalatú, viaszos, szilárd anyag
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum kloroformban kb. 409 nm-nél van
Tisztaság	
Oldószermaradékok	Aceton Metil-etil-ke-ton Metanol Etanol Propán-2-ol Hexán Diklór-metán: Legfeljebb 10 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

Legfeljebb 50 mg/kg, külön-külön vagy együttesen

▼ B

E 140(ii) KLOROFILLINEK

Szinonimák

CI Natural Green 5; Nátrium-klorofillin; Kálium-klorofillin

Meghatározás

A klorofillinek alkálifémsóit ehető növényi részek, fű, lucerna és csalán oldószeres kivonatának elszappanosításával állítják elő. Az elszappanosítás során a metil- és a fitol-észter csoportok eltűnnek és a ciklopentenil-gyűrű részben felszakadhat. A savas csoportok közömbösítésével képződnek a kálium- és/vagy nátriumsók.

Az extrakcióhoz csak a következő oldószerek használhatók: acetone, metil-etil-keton, diklór-metán, szén-dioxid, metanol, etanol, propán-2-ol és hexán

Színindexszám

75815

Einecs

287-483-3

Kémiai név

A fő színező alkotórészek sav alakban a következők:

— 3-(10-karboxiláto-4-etil-1,3,5,8-tetrametil-9-oxo-2-vinil-forbin-7-il)-propionát (klorofillin a)

valamint

— 3-(10-karboxiláto-4-etil-3-formil-1,5,8-trimetil-9-oxo-2-vinil-forbin-7-il)-propionát (klorofillin b)

A hidrolízis fokától függően a ciklopentenil-gyűrű felszakadhat, így egy harmadik karboxilcsoport keletkezik.

Magnéziumkomplexek is jelen lehetnek.

Összegképlet

Klorofillin a (savformában): $C_{34}H_{34}N_4O_5$ Klorofillin b (savformában): $C_{34}H_{32}N_4O_6$

Molekulatömeg

Klorofillin a: 578,68

Klorofillin b: 592,66

A ciklopentenil-gyűrű felszakadása esetén mind a két érték 18 daltonnal emelkedhet.

Analitika

Az 1 órán keresztül kb. 100 °C-on szárított minta összes klorofil-lintartalma legalább 95 %.

$E_{1\text{cm}}^{1\%}$: 700 kb. 405 nm-nél, 9-es pH-jú vizes oldatban

$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ 700 kb. 405 nm-nél, 9-es pH-jú vizes oldatban

Leírás

Sötétzöldtől a kékesfeketékig változó színű por

Azonosítás

Spektrometria

A maximum 9-es pH-jú vizes foszfát-pufferben kb. 405 nm-nél és kb. 653 nm-nél van

Tisztaság

Oldószermaradékok

Aceton

Metil-etil-keton

Metanol

Etanol

Propán-2-ol

Hexán

Legfeljebb 50 mg/kg, külön-külön vagy együttesen

Diklór-metán:

legfeljebb 10 mg/kg

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 10 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

Kadmium

Legfeljebb 1 mg/kg

▼ **C2****E 141(i) KLOORIFILLOK RÉZKOMPLEXEI**▼ **B**

Szinonimák	CI Natural Green 3; Réz-klorofil; Réz-feofitin
Meghatározás	A réz-klorofilokat az ehető növények, fű, lucerna és csalán oldószeres kivonataiból állítják elő réz-só hozzáadásával. Az oldószer eltávolítása után a termék további pigmenteket, például karotinoidokat tartalmaz, valamint a kiindulási anyagból származó zsírokat és viaszokat. A fő színezőanyagok a réz-feofitinek. Az extrakcióhoz csak a következő oldószerek használhatók: aceton, metil-etil-keton, diklór-metán, szén-dioxid, metanol, etanol, propán-2-ol és hexán.
Színindexszám	75810
Einecs	Réz-klorofil a: 239-830-5; Réz-klorofil b: 246-020-5
Kémiai név	[Fitil-(13 ² R,17S,18S)-3-(8-etil-13 ² -metoxi-karbonil-2,7,12,18-tetrametil-13'-oxo-3-vinil-13 ¹ -13 ² -17,18-tetrahydro-ciklopenta[at]-porfirin-17-il)propionát]réz(II) (réz-klorofil a) [Fitil-(13 ² R,17S,18S)-3-(8-etil-7-formil-13 ² -metoxi-karbonil-2,12,18-trimetil-13'-oxo-3-vinil-13 ¹ -13 ² -17,18-tetrahydro-ciklopenta[at]-porfirin-17-il)propionát]réz(II) (réz-klorofil b)
Összegképlet	Réz-klorofil a: C ₅₅ H ₇₂ Cu N ₄ O ₅ Réz-klorofil b: C ₅₅ H ₇₀ Cu N ₄ O ₆
Molekulatömeg	Réz-klorofil a: 932,75 Réz-klorofil b: 946,73
Analitika	Az összes réz-klorofil legalább 10 %. E _{1cm} ^{1%} : 540 kb. 422 nm-nél, kloroformban E _{1cm} ^{1%} : 300 kb. 652 nm-nél, kloroformban
Leírás	A kiindulási anyagtól függően kékeszöldtől a sötétzöldig változó színű viaszos szilárd anyag
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum kloroformban kb. 422 nm-nél és kb. 652 nm-nél van
Tisztaság	
Oldószermaradékok	Aceton Metil-etil-keton Metanol Etanol Propán-2-ol Hexán Diklór-metán: Legfeljebb 10 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

Legfeljebb 50 mg/kg, külön-külön vagy együttesen

▼ B

Rézionok	Legfeljebb 200 mg/kg
Összes réz	Legfeljebb az összes réz-feofitín 8,0 %-a

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

▼ C2**E 141(ii) KLOOROFILLINEK RÉZKOMPLEXEI****▼ B**

Szinonimák	Nátrium-réz-klorofillin; Kálium-réz-klorofillin; CI Natural Green 5							
Meghatározás	<p>A réz-klorofillinek alkálifém sóit az ehető növényi részek, fű, lucerna és csalán oldószeres kivonatának elszappanosításával kapott termékből réz hozzáadása révén állítják elő; az elszappanosítás során a metil- és a fitol-észter csoportok eltűnnek és a ciklopentenil-gyűrű részben felszakadhat. Miután a tisztított klorofillinekhez rezet adnak, a savas csoportok közömbösítésével képződnek a kálium- és/vagy nátriumsók.</p> <p>Az extrakcióhoz csak a következő oldószerek használhatók: acetón, metil-etil-keton, diklór-metán, szén-dioxid, metanol, etanol, propán-2-ol és hexán</p>							
Színindexszám	75815							
Einecs								
Kémiai név	A főbb színező alkotórészek savformában a következők: 3-(10-karboxiláto-4-etil-1,3,5,8-tetrametil-9-oxo-2-vinil-forbin-7-il)-propionát, rézkomplex (réz-klorofillin a), valamint 3-(10-karboxiláto-4-etil-3-formil-1,5,8-trimetil-9-oxo-2-vinil-forbin-7-il) propionát, rézkomplex (réz-klorofillin b)							
Összegképlet	Réz-klorofillin a (savformában): $C_{34}H_{32}Cu N_4O_5$ Réz-klorofillin b (savformában): $C_{34}H_{30}Cu N_4O_6$							
Molekulatömeg	Réz-klorofillin a: 640,20 Réz-klorofillin b: 654,18 A ciklopentenil-gyűrű felszakadása esetén mind a két érték 18 daltonnal emelkedhet.							
Analitika	Az 1 órán keresztül 100 °C-on szárított minta összes réz-klorofillintartalma legalább 95 %. $E_{1cm}^{1\%}$: 565 kb. 405 nm-nél, 7,5-es pH-jú vizes foszfátpufferben $E_{1cm}^{1\%}$: 145 kb. 630 nm-nél, 7,5-es pH-jú vizes foszfátpufferben							
Leírás	Sötétzöldtől a kékesfeketéig változó színű por							
Azonosítás								
Spektrometria	A maximum 7,5-es pH-jú vizes foszfátpuffer-oldatban kb. 405 nm-nél és 630 nm-nél van							
Tisztaság								
Oldószermaradékok	<table> <tr> <td>Aceton</td> <td rowspan="6">} Legfeljebb 50 mg/kg, külön-külön vagy együttesen</td> </tr> <tr> <td>Metil-etil-keton</td> </tr> <tr> <td>Metanol</td> </tr> <tr> <td>Etanol</td> </tr> <tr> <td>Propán-2-ol</td> </tr> <tr> <td>Hexán</td> </tr> </table>	Aceton	} Legfeljebb 50 mg/kg, külön-külön vagy együttesen	Metil-etil-keton	Metanol	Etanol	Propán-2-ol	Hexán
Aceton	} Legfeljebb 50 mg/kg, külön-külön vagy együttesen							
Metil-etil-keton								
Metanol								
Etanol								
Propán-2-ol								
Hexán								

▼ B

	Diklór-metán:	Legfeljebb 10 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg	
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg	
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg	
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg	
Rézionok	Legfeljebb 200 mg/kg	
Összes réz	Legfeljebb az összes réz-klorofillin 8 %-a	

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

▼ C2**E 142 ZÖLD S****Szinonimák**

CI Food Green 4, Brillantzöld BS

Meghatározás

A Zöld S főtömegében nátrium-N-[4-[[4-(dimetil-amino)-fenil]-(2-hidroxi-3,6-diszulfó-1-naftil)-metilén]-2,5-ciklohexadién-1-ilidén]-N-metil-metánaminiumból és kiegészítő színezőanyagokból, valamint fő szintelen alkotórészként nátrium-kloridból és/vagy nátrium-szulfátból áll.

A Zöld S alatt a nátriumsót kell érteni. A kalcium- és a káliumsó szintén megengedett

▼ B

Színindexszám	44090
Einecs	221-409-2
Kémiai név	Nátrium-N-[4-[[4-(dimetil-amino)fenil]-(2-hidroxi-3,6-diszulfó-1-naftalimil)-metilén]-2,5-ciklohexadién-1-ilidén]-N-metil-metánaminium; Nátrium-5-[4-dimetil-amino- α -(4-dimetil-imino-ciklohexa-2,5-dienilidén)-benzil]-6-hidroxi-7-szulfonáto-naftalin-2-szulfonát (alternatív kémiai név).
Összegképlet	$C_{27}H_{25}N_2NaO_7S_2$
Molekulatömeg	576,63
Analitika	Az összes színezőanyag legalább 80 %, nátriumsóként $E_{1cm}^{1\%}$: 1 720 kb. 632 nm-nél, vizes oldatban
Leírás	Sötétkék vagy sötétzöld por vagy szemcsék
Vizes oldata	Kék vagy zöld
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum vízben kb. 632 nm-nél van
Tisztaság	
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Kiegészítő színezőanyagok	Legfeljebb 1,0 %
A színezőanyagoktól különböző szerves vegyületek:	
4,4'-bisz(dimetil-amino)-benzhidril-alkohol	Legfeljebb 0,1 %
4,4'-bisz(dimetil-amino)-benzofenon	Legfeljebb 0,1 %
3-hidroxi-naftalin-2,7-diszulfonsav	Legfeljebb 0,2 %

▼ B

Leukobázis	Legfeljebb 5,0 %
Nem szulfonált elsőrendű aromás aminok	Legfeljebb 0,01 % (anilinként)
Éterrel extrahálható anyagok	Legfeljebb 0,2 %, semleges közegben
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

▼ C2**E 150a KARAMELL****Szinonimák**

Tömény karamell

Meghatározás

A karamell szénhidrátok (a kereskedelemben kapható, élelmiszerminőségű, tápértékkel rendelkező édesítők, mint a glükóz és/vagy a fruktóz monomerek, illetve ezek polimerjei, például a glükóz-szirup, a sacharóz és/vagy az inverzcukorszirupok, és a dextróz) ellenőrzött hőkezelésével készül. A karamellizáció elősegítésére savakat, lúgokat és sókat lehet alkalmazni, az ammóniumvegyületek és a szulfidok kivételével

▼ B

Színindexszám	
Einecs	232-435-9
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Sötétbarnától a feketéig változó színű folyadék vagy szilárd anyag
Azonosítás	
Tisztaság	
DEAE-cellulóz által megkötött színezék	Legfeljebb 50 %
Foszfóril-cellulóz által megkötött színezék	Legfeljebb 50 %
Színintenzitás ⁽¹⁾	0,01–0,12
Összes nitrogén	Legfeljebb 0,1 %
Összes kén	Legfeljebb 0,2 %
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

⁽¹⁾ A színintenzitást a szilárd égetett cukor 0,1 % (m/V)-os vizes oldatának 1 cm-es küvétában 610 nm-nél mért abszorbanációjával határozzuk meg.

▼ **C2****E 150b SZULFITOS KARAMELL****Szinonimák****Meghatározás**

A szulfitos karamell szénhidrátok (a kereskedelemben kapható, élelmiszer-minőségű, tápértékkel rendelkező édesítők, mint a glükóz és a fruktóz monomerek, illetve ezek polimerjei, például a glükózszirupok, a szacharóz és/vagy az inverz szirupok és a dextróz) ellenőrzött hőkezelésével készül, savak vagy lúgok felhasználásával vagy anélkül, szulfitvegyületek (kénessav, kálium-szulfit, kálium-hidrogén-szulfit, nátrium-szulfit és nátrium-hidrogén-szulfit) jelenlétében, ammóniumvegyületek alkalmazása nélkül

▼ **B**

Szinindexszám

Eines

232-435-9

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Leírás

Sötétbarnától a feketéig változó színű folyadék vagy szilárd anyag

Azonosítás**Tisztaság**

DEAE-cellulóz által megkötött színezék

Több mint 50 %

Színintenzitás ⁽¹⁾

0,05–0,13

Összes nitrogén

Legfeljebb 0,3 % ⁽²⁾

Kéndioxid

Legfeljebb 0,2 % ⁽²⁾

Összes kén

0,3–3,5 % ⁽²⁾

DEAE-cellulóz által megkötött kén

Több mint 40 %

DEAE-cellulóz által megkötött színezék abszorbanciahányadosa

19–34

Abszorbanciahányados ($A_{280/560}$)

Nagyobb, mint 50

Arzén

Legfeljebb 1 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

Kadmium

Legfeljebb 1 mg/kg

▼ **C2****E 150c AMMÓNÍÁS KARAMELL****Szinonimák****Meghatározás**

Az ammóniás karamell szénhidrátok (a kereskedelemben kapható, élelmiszer-minőségű, tápértékkel rendelkező édesítők, mint a glükóz és a fruktóz monomerek, illetve ezek polimerjei, például a glükózszirup, a szacharóz és/vagy az inverz szirupok és a dextróz) ellenőrzött hőkezelésével készül, savak vagy lúgok felhasználásával vagy anélkül, ammóniavegyületek (ammónium-hidroxid, ammónium-karbonát, ammónium-hidrogén-karbonát, ammónium-foszfát) jelenlétében, szulfitvegyületek alkalmazása nélkül

⁽¹⁾ A színintenzitást a szilárd égetett cukor 0,1 % (m/V)-os vizes oldatának 1 cm-es küvettában 610 nm-nél mért abszorbanciájával határozzuk meg.

⁽²⁾ Azonos színezékalapra vonatkoztatva, azaz 0,1 abszorbanciaegységnyi színintenzitást mutató termékre számítva.

▼ B

Színindexszám	
Einecs	232-435-9
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Sötétbarnától a feketéig változó színű folyadék vagy szilárd anyag
Azonosítás	
Tisztaság	
DEAE-cellulóz által megkötött színezék	Legfeljebb 50 %
Foszfóril-cellulóz által megkötött színezék	Több mint 50 %
Színintenzitás ⁽¹⁾	0,08–0,36
Ammónianitrogén	Legfeljebb 0,3 % ⁽²⁾
4-metil-imidazol	Legfeljebb 200 mg/kg ⁽²⁾
2-Acetil-4-tetrahidroxibutilimidazol	Legfeljebb 10 mg/kg ⁽²⁾
Összes kén	Legfeljebb 0,2 % ⁽²⁾
Összes nitrogén	0,7–3,3 % ⁽²⁾
Foszfóril-cellulóz által megkötött színezék abszorbanciahányadosa	13–35
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ C2**E 150d SZULFITOS AMMÓNÍÁS KAREMELL****Szinonimák****Meghatározás**

A szulfitos ammóniás karamell szénhidrátok (a kereskedelemben kapható, élelmiszer-minőségű, tápértékkel rendelkező édesítők, mint a glükóz és a fruktóz monomerek, illetve ezek polimerjei, például a glükózszirup, a szacharóz és/vagy az inverz szirupok és a dextróz) ellenőrzött hőkezelésével készül, savak vagy lúgok felhasználásával vagy anélkül, ammónium- és szulfitegyületek (kénessav, kálium-szulfit, kálium-hidrogén-szulfit, nátrium-szulfit, nátrium-hidrogén-szulfit, ammónium-hidroxid, ammónium-karbonát, ammónium-hidrogén-karbonát, ammónium-foszfát, ammónium-szulfát, ammónium-szulfit és ammónium-hidrogén-szulfit) jelenlétében

▼ B

Színindexszám	
Einecs	232-435-9
Kémiai név	
Összegképlet	

⁽¹⁾ A színintenzitást a szilárd égetett cukor 0,1 % (m/V)-os vizes oldatának 1 cm-es küvettában 610 nm-nél mért abszorbanciájával határozzuk meg.

⁽²⁾ Azonos színezékalapra vonatkoztatva, azaz 0,1 abszorbanciaegységnyi színintenzitást mutató termékre számítva.

▼ B

Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Sötétbarnától a feketéig változó színű folyadék vagy szilárd anyag
Azonosítás	
Tisztaság	
DEAE-cellulóz által megkötött színezék	Több mint 50 %
Színintenzitás ⁽¹⁾	0,10–0,60
Ammónianitrogén	Legfeljebb 0,6 % ⁽²⁾
Kén-dioxid	Legfeljebb 0,2 % ⁽²⁾
4-Metil-imidazol	Legfeljebb 250 mg/kg ⁽²⁾
Összes nitrogén	0,3–1,7 % ⁽²⁾
Összes kén	0,8–2,5 % ⁽²⁾
Az alkoholos csapadék nitrogén-kén aránya	0,7–2,7
Az alkoholos csapadék abszorbanahányadosa ⁽³⁾	8–14
Abszorbanahányados ($A_{280/560}$)	Legfeljebb 50
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ C2**E 151 BRILLIÁNSFEKETE BN, FEKETE PN**

Szinonimák	CI Food Black 1
Meghatározás	A Brillánsfekete BN főtömegében tetranátrium-4-acetamido-5-hidroxi-6-[7-szulfonáto-4-(4-szulfonáto-fenil-azo)-1-naftil-azo]-naftalin-1,7-diszulfonáto-4-(4-szulfonáto-fenil-azo)-1-naftil-azo]-naftalin-1,7-diszulfonáto-4-(4-szulfonáto-fenil-azo)-1-naftil-azo]-naftalin-1,7-diszulfonáto-4-(4-szulfonáto-fenil-azo)-1-naftil-azo]-naftalin-1,7-diszulfonáto-4-(4-szulfonáto-fenil-azo)-1-naftil-azo]-naftalin-1,7-diszulfonátból és más kiegészítő színezőanyagokból, valamint fő szintelen alkotórészként nátrium-kloridból és/vagy nátrium-szulfáto-4-(4-szulfonáto-fenil-azo)-1-naftil-azo]-naftalin-1,7-diszulfonátból áll. A Brillánsfekete BN színezék alatt a nátriumsót kell érteni. A kalcium- és a káliumsó szintén megengedett

▼ B

Színindexszám	28440
Einecs	219-746-5
Kémiai név	Tetranátrium-4-acetamido-5-hidroxi-6-[7-szulfonáto-4-(4-szulfonáto-fenil-azo)-1-naftil-azo]-naftalin-1,7-diszulfonát
Összegképlet	$C_{28}H_{17}N_5Na_4O_{14}S_4$
Molekulatömeg	867,69

⁽¹⁾ A színintenzitást a szilárd égetett cukor 0,1 % (m/V)-os vizes oldatának 1 cm-es küvettában 610 nm-nél mért abszorbanahányadosával határozzuk meg.

⁽²⁾ Azonos színezékalapra vonatkoztatva, azaz 0,1 abszorbanahányadosnyi színintenzitást mutató termékre számítva.

⁽³⁾ Az alkoholos csapadék abszorbanahányadosát úgy határozzuk meg, hogy a csapadék (1 cm-es küvettában) 280 nm-nél mért abszorbanahányadosát osztjuk az 560 nm-nél mért abszorbanahányadosával.

▼ B

Analitika	Az összes színezőanyag legalább 80 %, nátriumsóként E _{1cm} ^{1%} : 530 kb. 570 nm-nél, oldatban
Leírás	Fekete por vagy szemcsék
Vizes oldata	Kékesfekete
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum vízben kb. 570 nm-nél van
Tisztaság	
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Kiegészítő színezőanyagok	Legfeljebb 4 % (színezőanyag-tartalomra)
A színezőanyagoktól különböző szerves vegyületek:	
4-acetamido-5-hidroxi-naftalin-1,7-diszulfonsav	} Összesen legfeljebb 0,8 %
4-amino-5-hidroxi-naftalin-1,7-diszulfonsav	
8-amino-naftalin-2-szulfonsav	
4,4'-diazo-amino-di(benzolszulfonsav)	
Nem szulfonált elsőrendű aromás aminok	Legfeljebb 0,01 % (anilinként)
Éterrel extrahálható anyagok	Legfeljebb 0,2 %, semleges közegben
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

E 153 NÖVÉNYI SZÉN

Szinonimák	Carbo medicinalis vegetabilis; Aktív szén
Meghatározás	A növényi aktív szenet növényi anyagok, mint pl. fa, cellulózmaradékok, tőzeg, kókusz és más héjak elszénésítésével állítják elő. Az így előállított aktív szenet görgős malommal megőrlik, és a kapott, erősen aktív szénport ciklonnal szétválasztják. A ciklonból származó finom frakciót sósavas mosással tisztítják, közömbösítik és szárítják. Az így kapott termék hagyományos nevén az aktív szén. Az erősebb színezőhatással rendelkező termékeket a finom frakcióból egy további ciklonos elválasztással vagy további őrléssel, majd azt követően savas mosással, közömbösítéssel és szárítással állítják elő. Fő alkotóeleme finom eloszlású szén. Kis mennyiségben tartalmazhat nitrogént, hidrogént és oxigént. Előállítás után a termék némi nedvességet adszorbeálhat

▼ B

Színindexszám	77266
Einecs	231-153-3
Kémiai név	Szén
Összegképlet	C
Atomtömeg	12,01
Analitika	Az összes szén legalább 95 %, víz- és hamumentes anyagra
Szárítási veszteség	Legfeljebb 12 % (120 °C, 4 óra)
Leírás	Fekete, szagtalan por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben és szerves oldószerekben nem oldódik
Égés	Vörösizzásig hevítve lassan, láng nélkül ég
Tisztaság	
Hamu (összes)	Legfeljebb 4,0 % (izzítási hőmérséklet: 625 °C)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Többgyűrűs szénhidrogének (PAH)	aromás A benzo[a]pirén 50 µg/kg-nál kevesebb 1 g termék 10 g tiszta ciklohexánal végzett folyamatos extrakciójával kapott kivonatban
Lúgban oldódó anyagok	A 2 g minta 20 ml 1 N-os nátrium-hidroxiddal történő forralása és szűrése után kapott szűrletnek szintelennek kell lennie

▼ C2**E 155 BARNA HT****Szinonimák**

CI Food Brown 3

Meghatározás

A Barna HT főtömegében dinátrium-4,4'-(2,4-dihidroxi-5-hidroxi-metil-1,3-fenilén-biszazo)-di(naftalin-1-szulfonát)-ból és kiegészítő színezőanyagokból, valamint fő szintelen alkotórészként nátrium-kloridból és/vagy nátrium-szulfátból áll.

A Barna HT alatt a nátriumsót kell érteni. A kalcium- és a káliumsó szintén megengedett

▼ B

Színindexszám	20285
Einecs	224-924-0
Kémiai név	Dinátrium-4,4'-(2,4-dihidroxi-5-hidroxi-metil-1,3-fenilén-biszazo)-di(naftalin-1-szulfonát)
Összegképlet	C ₂₇ H ₁₈ N ₄ Na ₂ O ₉ S ₂
Molekulatömeg	652,57
Analitika	Az összes színezőanyag legalább 70 %, nátriumsóként E _{1cm} ^{1%} : 403 kb. 460 nm-nél, 7-es pH-jú vizes oldatban
Leírás	Vörösesbarna por vagy szemcsék
Vizes oldata	Barna

▼ B

Azonosítás	
Spektrometria	A maximum kb. 460 nm-nél van, 7-es pH-jú vízben
Tisztaság	
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Kiegészítő színezőanyagok	Legfeljebb 10 % (vékonyréteg-kromatográfiával)
A színezőanyagoktól különböző szerves vegyületek:	
4-amino-naftalin-1-szulfonsav	Legfeljebb 0,7 %
Nem szulfonált elsőrendű aromás aminok	Legfeljebb 0,01 % (anilinként)
Éterrel extrahálható anyagok	Legfeljebb 0,2 %, 7-es pH-jú oldatban
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
<i>E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.</i>	
E 160a(i) BÉTA-KAROTIN	
Szinonimák	CI Food Orange 5
Meghatározás	Ez a specifikáció elsősorban a béta-karotin all-transz-izomerjére és a vele együtt jelen lévő kis mennyiségű, egyéb karotinoidokra vonatkozik. Hígított és stabilizált készítményekben a cisz- és a transz-izomerek aránya különböző lehet
Színindexszám	40800
Einecs	230-636-6
Kémiai név	béta-Karotin; béta-béta-Karotin
Összegképlet	C ₄₀ H ₅₆
Molekulatömeg	536,88
Analitika	Legalább 96 % összes színezőanyag (béta-karotinként) E _{1cm} ^{1%} : 2 500 kb. 440–457 nm-nél, ciklohexánban
Leírás	Vöröstől a barnászörszig változó színű kristályok vagy kristályos por
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum ciklohexánban 453–456 nm-nél van
Tisztaság	
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Kiegészítő színezőanyagok	Karotinoidok a béta-karotin kivételével: az összes színezőanyag legfeljebb 3,0 %-a
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

▼ **B****E 160a(ii) NÖVÉNYI KAROTINOK****Szinonimák**

CI Food Orange 5

Meghatározás

A növényi karotinokat ehető növények, sárgarépa, növényi olajok, fű, lucerna és csalán oldószeres extrakciójával állítják elő.

A fő színező alkotórész karotinoidokból, főként a béta-karotinból áll. Alfa-, gamma-karotin, és más pigmentek is jelen lehetnek. A színezőpigmentek mellett tartalmazhatnak a kiindulási anyagban természetes módon előforduló olajokat, zsírokat és viaszokat is.

Az extrakcióhoz csak a következő oldószerek használhatók: aceton, metil-etil-ke-ton, metanol, etanol, propán-2-ol, hexán ⁽¹⁾, diklór-metán és szén-dioxid.

Szinindexszám

75130

Einecs

230-636-6

Kémiai név

Összegképlet

béta-Karotin: C₄₀H₅₆

Molekulatömeg

béta-Karotin: 536,88

Analitika

A karotintartalom (béta-karotinként) legalább 5 %. A növényi olajokból extrakcióval kapott termékekben: ehető zsírokban legalább 0,2 %.

E_{1cm}^{1%}: 2 500 kb. 440–457 nm-nél, ciklohexánban

Leírás**Azonosítás**

Spektrometria

A maximum ciklohexánban 448–457 nm-nél és 470–486 nm-nél van

Tisztaság

Oldószermaradékok

Aceton

Metil-etil-ke-ton

Metanol

Propán-2-ol

Hexán

Etanol

Diklór-metán

Legfeljebb 10 mg/kg

Legfeljebb 50 mg/kg, külön-külön vagy együttesen

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

E 160a(iii) BÉTA-KAROTIN *Blakeslea trisporából***Szinonimák**

CI Food Orange 5

Meghatározás

► **C2** Savanyításos ◀ eljárással állítják elő a *Blakeslea trispora* gombafajták két, a nemek tekintetében összeálló típusának (+) és (-) vegyes tenyészetét használva. A béta-karotint etil-acetáttal vagy izobutil-acetáttal, majd ezt követően izopropil-alkohollal vonják ki a biomasszából, és kristályosítják. A kristályosított termék főleg transz-béta-karotint tartalmaz. Az eljárás természetes volta miatt a termék mintegy 3 %-a vegyes karotinoidokból áll, ami a termékre jellemző

⁽¹⁾ Legfeljebb 0,05 %(V/V) benzoltartalommal.

▼ B

Színindexszám	40800
Einecs	230-636-6
Kémiai név	Béta-Karotin; béta-béta-Karotin
Összegképlet	C ₄₀ H ₅₆
Molekulatömeg	536,88
Analitika	Legalább 96 % összes színezőanyag (béta-karotinként) E _{1cm} ^{1%} : 2 500 kb. 440–457 nm-nél, ciklohexánban
Leírás	Vörös, barnászörös vagy bíborlila kristály vagy kristályos por (a szín a használt extrakciós oldószer és a kristályosítás feltételeinek függvényében változik).
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum ciklohexánban 453–456 nm-nél van
Tisztaság	
Oldószermaradékok	Etil-acetát } Legfeljebb 0,8 %, külön- Etanol } külön vagy együttesen
	Izobutil-acetát: legfeljebb 1,0 %
	Izopropil-alkohol: legfeljebb 0,1 %
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,2 %
Kiegészítő színezőanyagok	Karotinoidok a béta-karotin kivételével: az összes színezőanyag legfeljebb 3,0 %-a
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
Penészgombák	Legfeljebb 100 telep/gramm
Élesztőgombák	Legfeljebb 100 telep/gramm
<i>Salmonella</i> spp.	25 g-ban nem mutatható ki
<i>Escherichia coli</i>	5 g-ban nem mutatható ki

E 160a(iv) ALGAKAROTINOK**Szinonimák**

CI Food Orange 5

▼ M8**Meghatározás**

A vegyes karotinok a *Dunaliella salina* alga törzseiből is előállíthatók. A béta-karotint egy illóolajjal extrahálják. A készítmény 20–30 %-os szuszpenzió étkezési olajban. A transz-cisz izomerek aránya 50:50-től 71:29-ig terjed.

A fő színező alkotórész karotinoidokból, legnagyobb részben béta-karotintól áll. Alfa-karotin, lutein, zeaxantin és béta-kriptoxantin szintén jelen lehet. A színezőpigmentek mellett ez az anyag tartalmazhat még a kiindulási anyagban természetes módon előforduló olajokat, zsírokat és viaszokat is.

▼ B

Színindexszám	75130
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	Béta-karotin: C ₄₀ H ₅₆
Molekulatömeg	Béta-karotin: 536,88

▼ B

Analitika	A karotintartalom (béta-karotinként) legalább 20 % E _{1cm} ^{1%} : 2 500 kb. 440–457 nm-nél, ciklohexánban
Leírás	
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum ciklohexánban 448–457 nm-nél és 474–486 nm-nél van
Tisztaság	
Természetes tokoferolok étkezési olajban	legfeljebb 0,3 %
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

E 160b ANNATTO, BIXIN, NORBIXIN

(I) OLDÓSZERREL EXTRAHÁLT BIXIN ÉS NORBIXIN

Szinonimák	CI Natural Orange 4				
Meghatározás	<p>A bixint az annattofa (<i>Bixa orellana</i> L.) magvai külső héjából állítják elő extrakcióval, az alábbiak közül egy vagy több oldószerezrel: aceton, metanol, hexán vagy diklór-metán, szén-dioxid, ahol az extrakció után az oldószert el kell távolítani.</p> <p>A norbixint az extrahált bixin vizes-lúgos hidrolízisével készítik.</p> <p>A bixin és a norbixin az annatto magjaiból extrahált más anyagokat is tartalmazhat.</p> <p>A bixinpor különféle színes alkotórészeket tartalmaz, legnagyobb mennyiségben bixint, amely mind cisz-, mind transz-alakban jelen lehet. A bixin termikus bomlásával keletkező termékek szintén jelen lehetnek.</p> <p>A norbixinpor fő színező alkotórészként a bixin hidrolízistermékeit tartalmazza nátrium- vagy káliumsó formájában. Mind cisz-, mind transz-alakban jelen lehet</p>				
Színindexszám	75120				
Einecs	Annatto: 215-735-4, annattomag-kivonat: 289-561-2; bixin: 230-248-7				
Kémiai név	<table border="0"> <tr> <td>Bixin:</td> <td rowspan="2"> $\left\{ \begin{array}{l} 6'\text{-Metil-hidrogén-9'-cisz-} \\ 6,6'\text{-diapokarotin-6,6'-dioát} \\ \\ 6'\text{-Metil-hidrogén-9'-transz-} \\ 6,6'\text{-diapokarotin-6,6'-dioát} \end{array} \right.$ </td> </tr> <tr> <td>Norbixin:</td> <td rowspan="2"> $\left\{ \begin{array}{l} 9'\text{-cisz-6,6'-Diapokarotin-} \\ 6,6'\text{-disav} \\ \\ 9'\text{-transz-6,6'-Diapokarotin-} \\ 6,6'\text{-disav} \end{array} \right.$ </td> </tr> </table>	Bixin:	$\left\{ \begin{array}{l} 6'\text{-Metil-hidrogén-9'-cisz-} \\ 6,6'\text{-diapokarotin-6,6'-dioát} \\ \\ 6'\text{-Metil-hidrogén-9'-transz-} \\ 6,6'\text{-diapokarotin-6,6'-dioát} \end{array} \right.$	Norbixin:	$\left\{ \begin{array}{l} 9'\text{-cisz-6,6'-Diapokarotin-} \\ 6,6'\text{-disav} \\ \\ 9'\text{-transz-6,6'-Diapokarotin-} \\ 6,6'\text{-disav} \end{array} \right.$
Bixin:	$\left\{ \begin{array}{l} 6'\text{-Metil-hidrogén-9'-cisz-} \\ 6,6'\text{-diapokarotin-6,6'-dioát} \\ \\ 6'\text{-Metil-hidrogén-9'-transz-} \\ 6,6'\text{-diapokarotin-6,6'-dioát} \end{array} \right.$				
Norbixin:		$\left\{ \begin{array}{l} 9'\text{-cisz-6,6'-Diapokarotin-} \\ 6,6'\text{-disav} \\ \\ 9'\text{-transz-6,6'-Diapokarotin-} \\ 6,6'\text{-disav} \end{array} \right.$			
Összegképlet	<table border="0"> <tr> <td>Bixin:</td> <td>$C_{25}H_{30}O_4$</td> </tr> <tr> <td>Norbixin:</td> <td>$C_{24}H_{28}O_4$</td> </tr> </table>		Bixin:	$C_{25}H_{30}O_4$	Norbixin:
Bixin:	$C_{25}H_{30}O_4$				
Norbixin:	$C_{24}H_{28}O_4$				
Molekulatömeg	<table border="0"> <tr> <td>Bixin:</td> <td>394,51</td> </tr> <tr> <td>Norbixin:</td> <td>380,48</td> </tr> </table>	Bixin:	394,51	Norbixin:	380,48
Bixin:	394,51				
Norbixin:	380,48				

▼B

Analitika	A bixinporok összes karotinoidtartalma legalább 75 %, bixinként. A norbixinporok összes karotinoidtartalma legalább 25 %, norbixinként
	Bixin: $E_{1\text{cm}}^{1\%}$: 2 870 kb. 502 nm-nél, kloroformban
	Norbixin: $E_{1\text{cm}}^{1\%}$: 2 870 kb. 482 nm-nél, kálium-hidroxid-oldatban
Leírás	Vörösesbarna por, szuszpenzió vagy oldat
Azonosítás	
Spektrometria	Bixin: A maximum kloroformban kb. 502 nm-nél van Norbixin: A maximum hígított kálium-hidroxid-oldatban kb. 482 nm-nél van
Tisztaság	
Oldószermaradékok	Aceton Metanol Hexán Diklór-metán: Legfeljebb 10 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

(II) LÚGGAL EXTRAHÁLT ANNATTO

Szinonimák**Meghatározás**

Színindexszám	75120
Einecs	Annatto: 215-735-4, annattomag-kivonat: 289-561-2; bixin: 230-248-7
Kémiai név	CI Natural Orange 4 A vízben oldható annatot az annattofa (<i>Bixa orellana</i> L.) magvai külső héjának vizes nátrium- vagy kálium-hidroxidos oldattal végzett extrakciójával állítják elő. A vízben oldható annatto fő színező alkotórészként a norbixint, a bixin hidrolízistermékét tartalmazza nátrium- vagy káliumsó formájában. Mind cisz-, mind transz-alakban jelen lehet
	Bixin: $\left\{ \begin{array}{l} 6'\text{-Metil-hidrogén-9'-cisz-} \\ 6,6'\text{-diapokarotin-6,6'-dioát} \\ 6'\text{-Metil-hidrogén-9'-transz-} \\ 6,6'\text{-diapokarotin-6,6'-dioát} \end{array} \right.$
	Norbixin: $\left\{ \begin{array}{l} 9'\text{-cisz-6,6'-Diapokarotin-} \\ 6,6'\text{-disav} \\ 9'\text{-transz-6,6'-Diapokarotin-} \\ 6,6'\text{-disav} \end{array} \right.$

▼ B

Összegképlet	Bixin: $C_{25}H_{30}O_4$				
Molekulatömeg	Norbixin: $C_{24}H_{28}O_4$				
Analitika	Bixin: 394,51				
	Norbixin: 380,48				
Leírás	Az összes karotinoidtartalom legalább 0,1 % norbixinként				
Azonosítás	Norbixin: $E_{1cm}^{1\%}$: 2 870 kb. 482 nm-nél, kálium-hidroxid-oldatban				
Spektrometria	Vörösesbarna por, szuszpenzió vagy oldat				
	Bixin: A maximum kloroformban kb. 502 nm-nél van				
	Norbixin: A maximum hígított kálium-hidroxid-oldatban kb. 482 nm-nél van				
Tisztaság					
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg				
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg				
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg				
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg				
(III) OLAJJAL EXTRAHÁLT ANNATTO					
Szinonimák	CI Natural Orange 4				
Meghatározás	Az olajos annattokivonat (oldat vagy szuszpenzió formájában) az annatofa (<i>Bixa orellana L.</i>) magvai külső héjából étkezési növényi olajjal végzett extrakcióval állítják elő. Az olajos annattokivonat több színes alkotórészt tartalmaz, a legfontosabb közülük a bixin, amely mind cisz-, mind transz-izomerként jelen lehet. A bixin termikus bomlásával keletkező termékek szintén jelen lehetnek				
Színindexszám	75120				
Einecs	Annatto: 215-735-4, annattomag-kivonat: 289-561-2; bixin: 230-248-7				
Kémiai név	<table border="0"> <tr> <td>Bixin:</td> <td rowspan="2"> $\left\{ \begin{array}{l} 6'\text{-Metil-hidrogén-9'-cisz-6,6'-diapokarotin-6,6'-dioát} \\ 6'\text{-Metil-hidrogén-9'-transz-6,6'-diapokarotin-6,6'-dioát} \end{array} \right.$ </td> </tr> <tr> <td>Norbixin:</td> <td rowspan="2"> $\left\{ \begin{array}{l} 9'\text{-cisz-6,6'-Diapokarotin-6,6'-disav} \\ 9'\text{-transz-6,6'-Diapokarotin-6,6'-disav} \end{array} \right.$ </td> </tr> </table>	Bixin:	$\left\{ \begin{array}{l} 6'\text{-Metil-hidrogén-9'-cisz-6,6'-diapokarotin-6,6'-dioát} \\ 6'\text{-Metil-hidrogén-9'-transz-6,6'-diapokarotin-6,6'-dioát} \end{array} \right.$	Norbixin:	$\left\{ \begin{array}{l} 9'\text{-cisz-6,6'-Diapokarotin-6,6'-disav} \\ 9'\text{-transz-6,6'-Diapokarotin-6,6'-disav} \end{array} \right.$
Bixin:	$\left\{ \begin{array}{l} 6'\text{-Metil-hidrogén-9'-cisz-6,6'-diapokarotin-6,6'-dioát} \\ 6'\text{-Metil-hidrogén-9'-transz-6,6'-diapokarotin-6,6'-dioát} \end{array} \right.$				
Norbixin:		$\left\{ \begin{array}{l} 9'\text{-cisz-6,6'-Diapokarotin-6,6'-disav} \\ 9'\text{-transz-6,6'-Diapokarotin-6,6'-disav} \end{array} \right.$			
Összegképlet	Bixin: $C_{25}H_{30}O_4$				
	Norbixin: $C_{24}H_{28}O_4$				
Molekulatömeg	Bixin: 394,51				
	Norbixin: 380,48				

▼ B

Analitika	Az összes karotintartalom legalább 0,1 %, bixinként
	Bixin: $E_{1\text{cm}}^{1\%}$: 2 870 kb. 502 nm-nél, kloroformban
Leírás	Vörösesbarna por, szuszpenzió vagy oldat
Azonosítás	
Spektrometria	Bixin: A maximum kloroformban kb. 502 nm-nél van
	Norbixin: A maximum hígított kálium-hidroxid-oldatban kb. 482 nm-nél van
Tisztaság	
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 160c PAPRIKAKIVONAT, KAPSZANTIN, KAPSZORUBIN

Szinonimák	Paprika-oleorezin
Meghatározás	A paprikakivonatot az ezen fűszer fő színező alkotórészét tartalmazó paprikanövény (<i>Capsicum annum L.</i>) maggal együtt vagy anélkül őrölt termésének oldószeres extrakciójával állítják elő. A fő színező alkotórészek a kapszantin és a kapszorubin. Számos más színes vegyület is jelen van benne. Az extrakcióhoz csak a következő oldószerek használhatók: metanol, etanol, aceton, hexán, diklór-metán, etil-acetát, propán-2-ol, valamint szén-dioxid
Színindexszám	
EINECS	Kapszantin: 207-364-1, Kapszorubin: 207-425-2
Kémiai név	Kapszantin: (3R,3'S,5'R)-3,3'-Dihidroxi- β,κ -karotin-6-on Kapszorubin: (3S,3'S,5R,5R')-3,3'-Dihidroxi- κ,κ -karotin-6,6'-dion
Összegképlet	Kapszantin: $C_{40}H_{56}O_3$ Kapszorubin: $C_{40}H_{56}O_4$
Molekulatömeg	Kapszantin: 584,85 Kapszorubin: 600,85
Analitika	Paprikakivonat: karotinoidtartalom legalább 7,0 % Kapszantin/kapszorubin: az összes karotinoidtartalom legalább 30 %-a $E_{1\text{cm}}^{1\%}$: 2 100 kb. 462 nm-nél, acetonban

▼B

Leírás	Sötétvörös, viszkózus folyadék									
Azonosítás										
Spektrometria	A maximum acetonban kb. 462 nm-nél van									
Színreakció	Egy csepp, 2-3 csepp kloroformban lévő mintához egy csepp kénsavat adva mélykék színt ad									
Tisztaság										
Oldószermaradékok	<table border="0"> <tr> <td>Etil-acetát</td> <td rowspan="6">} Legfeljebb 50 mg/kg, külön-külön vagy együttesen</td> </tr> <tr> <td>Metanol</td> </tr> <tr> <td>Etanol</td> </tr> <tr> <td>Aceton</td> </tr> <tr> <td>Hexán</td> </tr> <tr> <td>Propán-2-ol</td> </tr> <tr> <td>Diklór-metán:</td> <td>legfeljebb 10 mg/kg</td> </tr> </table>	Etil-acetát	} Legfeljebb 50 mg/kg, külön-külön vagy együttesen	Metanol	Etanol	Aceton	Hexán	Propán-2-ol	Diklór-metán:	legfeljebb 10 mg/kg
Etil-acetát	} Legfeljebb 50 mg/kg, külön-külön vagy együttesen									
Metanol										
Etanol										
Aceton										
Hexán										
Propán-2-ol										
Diklór-metán:	legfeljebb 10 mg/kg									
Kapszaicin	Legfeljebb 250 mg/kg									
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg									
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg									
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg									
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg									

E 160d LIKOPIN

i. Szintetikus likopin

Szinonimák	Kémiai szintézisből származó likopin
Meghatározás	A szintetikus likopin a likopinok geometriai izomerjeinek elegye, előállítása pedig az élelmiszerekben használt más karotinoidok előállításához szokásosan használt szintetikus intermedierek Wittig-kondenzációjával történik. A szintetikus likopin főképp likopinok all-transz-izomerjéből, 5-cisz-izomerjéből és egyéb, kisebb mennyiségben előforduló izomerekből áll. Az élelmiszerekbe szánt kereskedelmi likopinkészítmények étkezési olajokkal készült szuszpenziók, vagy vízben diszpergálható, illetve oldható porok
Színindexszám	75125
Einecs	207-949-1
Kémiai név	ψ,ψ -Karotin; all-transz-Likopin; (all-E)-Likopin, (all-E)-2,6,10,14,19,23,27,31-Oktametil-2,6,8,10,12,14,16,18,20,22,24,26,30-dotriakonta-tridecén
Összegképlet	$C_{40}H_{56}$
Molekulatömeg	536,85
Analitika	Az összes likopin legalább 96 % (az all-transz-likopin legalább 70 %) $E_{1cm}^{1\%}$: 3 450 kb. 465–475 nm-nél, hexánban (100 %-osan tiszta all-transz-likopin)
Leírás	Vörös kristályos por

▼B**Azonosítás**

Spektrofotometria	Hexánban oldva az adszorpciós maximum kb. 470 nm-nél van
Karotinoidteszt	A minta acetonos oldata nátrium-nitrit 5 %-os és kénsav 1 N-os oldatának egymás utáni hozzáadását követően elveszíti a színét
Oldhatóság	Vízben nem oldódik, kloroformban korlátlanul oldódik
Az 1 %-os kloroformos oldat	Átlátszó, és intenzív narancsvörös színű

Tisztaság

Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (40 °C, 4 óra, 20 Hgmm nyomáson)
Apo-12'-likopenal	Legfeljebb 0,15 %
Trifenil-foszfín-oxid	Legfeljebb 0,01 %
Oldószermaradékok	Metanol legfeljebb 200 mg/kg, Hexán, Propán-2-ol: külön-külön legfeljebb 10 mg/kg Diklór-metán: legfeljebb 10 mg/kg (kizárólag kereskedelmi készítményekben)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

ii. Likopin piros paradicsomból**Szinonimák**

Natural Yellow 27

Meghatározás

A likopint a természetes piros paradicsomból (*Lycopersicon esculentum* L.) oldószeres extrakcióval, az oldószer eltávolítása után állítják elő. Az extrakcióhoz csak a következő oldószerek használhatók: szén-dioxid, etil-acetát, acetón, propán-2-ol, metanol, etanol és hexán. A paradicsom fő színező alkotórésze a likopin; kisebb mennyiségben egyéb karotinoidpigmenteket is tartalmazhat. A színezőpigmenteken kívül a termék a paradicsomban természetes módon előforduló olajokat, zsirokat, viaszokat és izanyagokat is tartalmazhat.

Színindexszám	75125
Einecs	207-949-1
Kémiai név	ψ,ψ -Karotin, all-transz-Likopin, (all-E)-Likopin, (all-E)-2,6,10,14,19,23,27,31-Oktametil-2,6,8,10,12,14,16,18,20,22,24,26,30-dotriakonta-tridecén
Összegképlet	$C_{40}H_{56}$
Molekulatömeg	536,85
Analitika	$E_{1cm}^{1\%}$: 3 450 kb. 465–475 nm-nél, hexánban (100 %-osan tiszta all-transz-likopin). Az összes színezőanyag legalább 5 %

Leírás

Sötétpiros, viszkózus folyadék

Azonosítás

Spektrofotometria	A maximum hexánban kb. 472 nm-nél van
-------------------	---------------------------------------

▼ B**Tisztaság**

Oldószermaradékok

Propán-2-ol

Hexán

Aceton

Etanol

Metanol

Etil-acetát

Legfeljebb 50 mg/kg, külön-külön vagy együttesen

Szulfáthamu

Legfeljebb 1 %

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

Kadmium

Legfeljebb 1 mg/kg

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

iii. Likopin *Blakeslea trisporából***Szinonimák**

Natural Yellow 27

Meghatározás

A *Blakeslea trisporából* származó likopint gombás biomasszából állítják elő, és kristályosítással, valamint szűréssel tisztítják. Főképp a likopin all-transz-izomerjéből áll. Kisebb mennyiségben egyéb karotinoidokat is tartalmaz. Előállításakor oldószereként kizárólag propán-2-olt és izobutil-acetátot alkalmaznak. Az élelmiszerekbe szánt kereskedelmi likopinkészítmények étkezési olajokkal készült szuszpenziók, vagy vízben diszpergálható, illetve oldható porok

Színindexszám

75125

Einecs

207-949-1

Kémiai név

ψ,ψ -Karotin, all-transz-Likopin, (all-E)-Likopin, (all-E)-2,6,10,14,19,23,27,31-Oktametil-2,6,8,10,12,14,16,18,20,22,24,26,30-dotriakonta-tridecén

Összegképlet

 $C_{40}H_{56}$

Molekulatömeg

536,85

Analitika

Az összes színezőanyagának legalább 95 %-a az összes likopin és legalább 90 %-a all-transz-likopin

$E_{1cm}^{1\%}$: 3 450 kb. 465–475 nm-nél, hexánban (100 %-osan tiszta all-transz-likopin)

Leírás

Vörös kristályos por

Azonosítás

Spektrofotometria

Hexánban oldva az adszorpciós maximum kb. 470 nm-nél van

Karotinoidok vizsgálata

A minta acetonos oldata nátrium-nitrit 5 %-os és kénsav 1 N-os oldatának egymás utáni hozzáadását követően elveszíti a színét

Oldhatóság

Vízben nem oldódik, kloroformban korlátlanul oldódik

Az 1 %-os kloroformos oldat

Átlátszó, és intenzív narancsvörös színű

▼ B

Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (40 °C, 4 óra 20 Hgmm nyomáson)
Egyéb karotinoidok	Legfeljebb 5 %
Oldószermaradékok	Propán-2-ol: legfeljebb 0,1 % Izobutil-acetát: legfeljebb 1,0 % Diklór-metán: legfeljebb 10 mg/kg (kizárólag kereskedelmi készítményekben)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,3 %
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
E 160e BÉTA-APO-8'-KAROTINAL (C30)	
Szinonimák	CI Food Orange 6
Meghatározás	Ez a specifikáció elsősorban a β -apo-8'-karotinal all-transz-izomerjére és az együttlévő kis mennyiségű egyéb karotinoidokra vonatkozik. A hígított és a stabilizált formákat ennek a specifikációnak megfelelő β -apo-8'-karotinalból állítják elő, és ide tartoznak a β -apo-8'-karotinalból étkezési zsírokkal vagy olajokkal készült oldatok vagy szuszpenziók, emulziók vagy vízben diszpergálódó porok. Ezekben a készítményekben a cisz-/transz-izomerek aránya eltérő lehet
Színindexszám	40820
Einecs	214-171-6
Kémiai név	β -apo-8'-Karotinal; transz- β -apo-8'-Karotin-aldehid
Összegképlet	$C_{30}H_{40}O$
Molekulatömeg	416,65
Analitika	Az összes színezőanyag legalább 96 %. $E_{1cm}^{1\%}$: 2 640 kb. 460–462 nm-nél, ciklohexánban
Leírás	Sötétlila, fémes csillogású kristályok vagy kristályos por
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum ciklohexánban 460–472 nm-nél van
Tisztaság	
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Kiegészítő színezőanyagok	Nem β -apo-8'-karotinal karotinoidok: az összes színezőanyag legfeljebb 3,0 %-a
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
E 161b LUTEIN	
Szinonimák	Vegyes karotinoidok; Xantofillek
Meghatározás	A luteint ehető gyümölcsök és növények, fű, lucerna (alfalfa) és a <i>Tagetes erecta</i> oldószeres extrakciójával állítják elő. A fő színező alkotórészek a karotinoidok, melyeknek legnagyobb részét a lutein és annak zsírsavészterei alkotják. Karotinok szintén jelen lehetnek

▼ B

	különböző mennyiségben. A lutein a kiindulási növényi anyagban természetes módon előforduló zsírokat, olajokat és viaszokat is tartalmazhat.
	Az extrakcióhoz csak a következő oldószerek használhatók: metanol, etanol, propán-2-ol, hexán, aceton, metil-etil-keton és széndioxid
Színindexszám	
Einecs	204-840-0
Kémiai név	3,3'-Dihidroxi-D-karotin
Összegképlet	$C_{40}H_{56}O_2$
Molekulatömeg	568,88
Analitika	Az összes színezőanyag legalább 4 %, luteinként $E_{1cm}^{1\%}$: 2 550 kb. 445 nm-nél, kloroform/etanol (10 + 90) elegyben vagy hexán/etanol/aceton (80 + 10 + 10) elegyben
Leírás	Sötét, sárgásbarna folyadék
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum kb. 445 nm-nél van, kloroform/etanol (1:9) elegyben
Tisztaság	
Oldószermaradékok	Aceton Metil-etil-keton Metanol Etanol Propán-2-ol Hexán
	} Legfeljebb 50 mg/kg, külön-külön vagy együttesen
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 3 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 161g KANTAXANTIN**Szinonimák**

CI Food Orange 8

Meghatározás

Ez a specifikáció elsősorban a kantaxantin all-transz-izomerjeire és az együttlévő, kis mennyiségű egyéb karotinoidokra vonatkozik. A hígított és a stabilizált formákat az e specifikációnak megfelelő kantaxantinból kell előállítani; ide tartoznak a kantaxantin étkezési zsírokkal vagy olajokkal készült oldatait, szuszpenziói, emulziói és vízben diszpergálódó porai. Ezekben a készítményekben a cisz-/transz-izomerek aránya eltérő lehet

Színindexszám

40850

▼ B

Einecs	208-187-2
Kémiai név	β-Karotin-4,4'-dion; Kantaxantin; 4,4'-Dioxo-β-karotin
Összegképlet	C ₄₀ H ₅₂ O ₂
Molekulatömeg	564,86
Analitika	Az összes színezőanyag legalább 96 % (kantaxantinként)
	$E_{1\text{cm}}^{1\%} : 2\ 200 \left\{ \begin{array}{l} \text{kb. 485 nm-nél, kloro-} \\ \text{formban} \\ 468-472 \text{ nm-nél ciklohe-} \\ \text{xánban} \\ 464-467 \text{ nm-nél petrolé-} \\ \text{terben} \end{array} \right.$
Leírás	Mélylila kristályok vagy kristályos por
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum kloroformban kb. 485 nm-nél van A maximum ciklohexánban 468–472 nm-nél van A maximum petroléterben 464–467 nm-nél van
Tisztaság	
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Kiegészítő színezőanyagok	A kantaxantintól különböző karotinoidok: az összes színezőanyagból legfeljebb 5,0 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ C2**E 162 CÉKLAVÖRÖS, BETANIN****Szinonimák****Meghatározás**

A céklavöröst a vörös céklafajták (*Beta vulgaris* L. var. *rubra*) gumójából állítják elő az összezúzott cékla levének kipréselésével vagy a felaprított cékla vizes extrakciójával, majd ezt követően az aktív alkotórészek besűrítésével. A színezőanyagokat a betalain osztályba tartozó különféle pigmenteket alkotják. A fő színező alkotórész betacianinekből (vörös) áll, amelyekben a betanin mennyisége 75–95 %. Kisebb mennyiségben betaxantin (sárga), valamint a betalainek bomlástermékei (világosbarna) is jelen lehetnek

A színezőpigmentek mellett a lé, illetve a kivonat a céklában természetes módon előforduló cukrokat, sókat és/vagy fehérjéket is tartalmaz. Az oldatot koncentrálnak, és bizonyos termékeket a cukrok, a sók és a fehérjék nagy részének eltávolításával finomítani lehet

▼ B

Színindexszám	
Einecs	231-628-5
Kémiai név	(S-(R',R')-4-(2-(2-Karboxi-5-(β-D-glükopiranozil-oxi)-2,3-dihidro-6-hidroxi-1H-indol-1-il)etenil)-2,3-dihidro-2,6-piridin-dikarbonsav; 1-(2-(2,6-Dikarboxi-1,2,3,4-tetrahidro-4-piridilidén)etilidén)-5-β-D-glükopiranozil-oxi)-6-dihidroxi-indolium-2-karboxilát

▼ B

Összegképlet	Betanin: C ₂₄ H ₂₆ N ₂ O ₁₃
Molekulatömeg	550,48
Analitika	A vörös színezék (betaninként) legalább 0,4 % E _{1cm} ^{1%} : 1 120 kb. 535 nm-nél, 5-ös pH-jú vizes oldatban
Leírás	Vörös vagy sötétvörös folyadék, paszta, por vagy szilárd anyag
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum 5-ös pH-jú vízben kb. 535 nm-nél van
Tisztaság	
Nitrát	Legfeljebb 2 g nitrát-anion a vörös színezék 1 grammjában (az analitikai eredményekből számítva).
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ C2**E 163 ANTOCIÁNOK****Szinonimák****Meghatározás**

Az antociánokat zöldségfélékből és ehető gyümölcsökből szulfitos vízzel, savas vízzel, szén-dioxiddal, metanollal vagy etanollal történő macerálás vagy extrahálás útján állítják elő, majd ezt követően szükség esetén koncentrálják és tisztítják. A kapott termék ipari szárítással porrá alakítható. Az antociánok a kiindulási anyagban általában előforduló komponenseket is tartalmaznak, azaz antociánokat, szerves savakat, tanninokat, cukrokat, ásványi sókat stb., ezek aránya azonban nem feltétlenül egyezik meg a kiindulási anyagban meglévő arányukkal. A macerálási eljárás eredményeként etanol természetes módon jelen lehet. A színező alkotórész az antocián. A termékek az analitikailag meghatározott színezéksűrűségük szerint kerülnek forgalomba. A színezéktartalom nincs számszerűen megadva.

▼ B

Színindexszám	
Einecs	208-438-6 (cianidin); 205-125-6 (peonidin); 208-437-0 (delfinidin); 211-403-8 (malvidin); 205-127-7 (pelargonidin); 215-849-4 (petunidin)
Kémiai név	3,3',4',5,7-Pentahidroxi-flavilium-klorid (cianidin) 3,4',5,7-Tetrahidroxi-3'-metoxi-flavilium-klorid (peonidin) 3,4',5,7-Tetrahidroxi-3',5'-dimetoxi-flavilium-klorid (malvidin) 3,5,7-Trihidroxi-2-(3,4,5-trihidroxi-fenil)-1-benzopirilium-klorid (delfinidin) 3,3',4',5,7-Pentahidroxi-5'-metoxi-flavilium-klorid (petunidin) 3,5,7-Trihidroxi-2-(4-hidroxi-fenil)-1-benzopirilium-klorid (pelargonidin)

▼B

Összegképlet	Cianidin: C ₁₅ H ₁₁ O ₆ Cl Peonidin: C ₁₆ H ₁₃ O ₆ Cl Malvidin: C ₁₇ H ₁₅ O ₇ Cl Delfinidin: C ₁₅ H ₁₁ O ₇ Cl Petunidin: C ₁₆ H ₁₃ O ₇ Cl Pelargonidin: C ₁₅ H ₁₁ O ₅ Cl
Molekulatömeg	Cianidin: 322,6 Peonidin: 336,7 Malvidin: 366,7 Delfinidin: 340,6 Petunidin: 352,7 Pelargonidin: 306,7
Analitika	E _{1cm} ^{1%} : 300 kb. 515–535 nm-nél a tiszta pigmentre, pH = 3,0
Leírás	Bíborvörös folyadék, por vagy paszta, enyhe, jellegzetes illattal
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum 0,01 % HCl-t tartalmazó metanolban: Cianidin: 535 nm-nél Peonidin: 532 nm-nél Malvidin: 542 nm-nél Delfinidin: 546 nm-nél Petunidin: 543 nm-nél Pelargonidin: 530 nm-nél
Tisztaság	
Oldószermaradékok	Metanol Legfeljebb 50 mg/kg Etanol Legfeljebb 200 mg/kg
Kén-dioxid	Legfeljebb 1 000 mg/kg pigmentszázalékonként
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

E 170 KALCIUM-KARBONÁT

Szinonimák	CI Pigment White 18; Kréta
Meghatározás	A kalcium-karbonát őrölt mészkőből vagy kalciumionok karbonáti-onokkal történő kicsapásával állítható elő
Színindexszám	77220
Einecs	Kalcium-karbonát: 207-439-9 Mészkő: 215-279-6
Kémiai név	Kalcium-karbonát
Összegképlet	CaCO ₃

▼B

Molekulatömeg	100,1
Analitika	Legalább 98 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér, kristályos vagy amorf, szagtalan és íztelen por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben és alkoholban gyakorlatilag nem oldódik. Híg ecetsavban, híg sósavban és híg salétromsavban pezsegve oldódik, és a kapott oldatokkal a forrás után a kalciumteszt eredménye pozitív
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 2,0 % (200 °C, 4 óra)
Savban nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Magnézium- és alkálifémsók	Legfeljebb 1 %
Fluorid	Legfeljebb 50 mg/kg
Antimon (Sb-ként)	} Legfeljebb 100 mg/kg, külön-külön vagy együttesen
Réz (Cu-ként)	
Króm (Cr-ként)	
Cink (Zn-ként)	
Bárium (Ba-ként)	
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 3 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 171 TITÁN-DIOXID**Szinonimák**

CI Pigment White 6

Meghatározás

A titán-dioxid főtömegében tiszta anatáz és/vagy rutil titán-dioxidból áll, amely kis mennyiségű alumínium-oxiddal vagy szilícium-dioxiddal lehet bevonva a termék technológiai tulajdonságainak javítása érdekében.

Az anatáz típusú titán-dioxid pigmenteket kizárólag szulfátos eljárással lehet előállítani, amelyben melléktermékként nagy mennyiségű kénsav keletkezik. A rutil típusú titán-dioxidot rendszerint kloridos eljárással állítják elő.

Egyes rutil típusú titán-dioxidokat csillámpalával (kálium-alumínium-szilikát), mint az alap lemezkeszerkezet kialakításához használt sablonnal állítanak elő. A csillámpala felszínét titán-dioxiddal vonják be egy speciális szabadalmazott eljárással.

A lemezkeformájú rutil titán-dioxidot a csillámpalás gyöngyházpigmenttel bevont titán-dioxid (rutil) először savas majd lúgos kioldásos extrakciójával állítják elő. Az eljárásban az összes csillámpala eltávolításra kerül; a kapott termék lemezkeformájú rutil titán-dioxid lesz

Színindexszám

77891

Einecs

236-675-5

▼ B

Kémiai név	Titán-dioxid
Összegképlet	TiO ₂
Molekulatömeg	79,88
Analitika	Legalább 99 %, alumínium-oxidtól és szilícium-dioxidtól mentes anyagra
Leírás	Fehér vagy kissé színes por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben és szerves oldószerekben nem oldódik. Hidrogén-fluoridban és tömény forró kénsavban lassan disszociálódik.
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (105 °C, 3 óra)
Izzítási veszteség	Legfeljebb 1,0 %, illóanyagmentes anyagra (800 °C)
Alumínium-oxid és/vagy szilícium-dioxid	Összesen legfeljebb 2,0 %
0,5 N-os sósavban oldódó anyagok	Legfeljebb 0,5 %, alumínium-oxid- és szilícium-dioxid-mentes anyagra; az alumínium-oxidot és szilícium-dioxidot tartalmazó terméknel legfeljebb 1,5 %, a forgalomba hozott termékre vonatkozóan.
Vízben oldódó anyag	Legfeljebb 0,5 %
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg, 0,5 N-os sósavas extrakciót követően
Antimon	Legfeljebb 2 mg/kg, 0,5 N-os sósavas extrakciót követően
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg, 0,5 N-os sósavas extrakciót követően
Ólom	Legfeljebb 10 mg/kg, 0,5 N-os sósavas extrakciót követően
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg, 0,5 N-os sósavas extrakciót követően

E 172 VAS-OXIDOK ÉS VAS-HIDROXIDOK

Szinonimák	Vas-oxid-sárga: CI Pigment Yellow 42 és 43 Vas-oxid-vörös: CI Pigment Red 101 és 102 Vas-oxid-fekete: CI Pigment Black 11
Meghatározás	A vas-oxidokat és a vas-hidroxidokat szintetikusán állítják elő, és főtömegükben vízmentes és/vagy hidratált vas-oxidokból állnak. A színskála a sárga, a vörös, a barna és a fekete színeket tartalmazza. Az élelmiszerekhez használt vas-oxidokat elsősorban az különbözteti meg a műszaki tisztaságúaktól, hogy jóval kisebb mennyiségben tartalmaznak szennyeződésként más fémeket. Ezt a vas forrásának megválasztásával és ellenőrzésével és/vagy a gyártási folyamat során történő intenzív kémiai tisztítással lehet megvalósítani.
Színindexszám	Vas-oxid-sárga: 77492 Vas-oxid-vörös: 77491 Vas-oxid-fekete: 77499

▼ B

Einecs	Vas-oxid-sárga: 257-098-5 Vas-oxid-vörös: 215-168-2 Vas-oxid-fekete: 235-442-5
Kémiai név	Vas-oxid-sárga: Hidratált vas-oxid, Hidratált vas(III)-oxid Vas-oxid-vörös: Vízmentes vas-oxid, Vízmentes vas(III)-oxid Vas-oxid-fekete: Vas(II)-vas(III)-oxid, Vas(II,III)-oxid
Összegképlet	Vas-oxid-sárga FeO(OH)·H ₂ O Vas-oxid-vörös Fe ₂ O ₃ Vas-oxid-fekete FeO·Fe ₂ O ₃
Molekulatömeg	88,85: FeO(OH) 159,70: Fe ₂ O ₃ 231,55: FeO·Fe ₂ O ₃
Analitika	A sárga színezékben legalább 60 %, a vörös és fekete színezékben legalább 68 % összes vas, vasként
Leírás	Sárga, vörös, barna vagy fekete por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben és szerves oldószerekben nem oldódik Tömény ásványi savakban oldódik
Tisztaság	
Vízben oldódó anyag	Legfeljebb 1,0 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Króm	Legfeljebb 100 mg/kg
Réz	Legfeljebb 50 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 10 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Nikkel	Legfeljebb 200 mg/kg
Cink	Legfeljebb 100 mg/kg

} teljesen feloldva

E 173 ALUMÍNÍUM**Szinonimák**

CI Pigment Metal

Meghatározás

Az alumíniumpor finom eloszlású alumíniumrészecskékből áll. Étkezési növényi olaj és/vagy élelmiszeradalék-minőségű zsírsavak jelenlétében vagy ezek nélkül őrlhető. A termék étkezési növényi olajon és/vagy élelmiszeradalék-minőségű zsírsavakon kívül más anyagot nem tartalmaz

▼ B

Színindexszám	77000
Einecs	231-072-3
Kémiai név	Alumínium
Összegképlet	Al
Atomtömeg	26,98
Analitika	Legalább 99 % alumínium (Al), olajmentes anyagra
Leírás	Ezüstsürke por vagy vékony lemezkék
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben és szerves oldószerekben nem oldódik. Híg sósavban oldódik
Alumíniumteszt	Híg sósavban oldott minta a teszten megfelel
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (105 °C, tömegállandóságig szárítva)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 10 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
E 174 EZÜST	
Szinonimák	Argentum
Meghatározás	
Színindexszám	77820
Einecs	231-131-3
Kémiai név	Ezüst
Összegképlet	Ag
Atomtömeg	107,87
Analitika	Legalább 99,5 % Ag
Leírás	Ezüstsínű por vagy vékony lemezkék
Azonosítás	
Tisztaság	
E 175 ARANY	
Szinonimák	Pigment Metal 3; Aurum
Meghatározás	
Színindexszám	77480
Einecs	231-165-9
Kémiai név	Arany

▼ B

Összegképlet	Au
Atomtömeg	197,0
Analitika	Legalább 90 % Au
Leírás	Aranyszínű por vagy vékony lemezek
Azonosítás	
Tisztaság	
Ezüst	Legfeljebb 7 %
Réz	Legfeljebb 4 %

} teljes feloldás után

E 180 LITOLRUBIN BK

Szinonimák	CI Pigment Red 57; Rubinpigment; Kármin 6B
Meghatározás	A Litolrubin BK főtémegeben kalcium-3-hidroxi-4-(4-metil-2-szulfonáto-fenil-azo)-2-naftalin-karboxilátból és kiegészítő színezőanyagokból, valamint fő szintelen alkotórészként vízből, kalcium-kloridból és/vagy kalcium-szulfátból áll.
Színindexszám	15850:1
Einecs	226-109-5
Kémiai név	Kalcium-3-hidroxi-4-(4-metil-2-szulfonáto-fenil-azo)-naftalin-2-karboxilát
Összegképlet	C ₁₈ H ₁₂ CaN ₂ O ₆ S
Molekulatömeg	424,45
Analitika	Az összes színezőanyag legalább 90 % E _{1cm} ^{1%} : 200 kb. 442 nm-nél, dimetil-formamidban
Leírás	Vörös por
Azonosítás	
Spektrometria	A maximum kb. 442 nm-nél van, dimetil-formamidban
Tisztaság	
Kiegészítő színezőanyagok	Legfeljebb 0,5 %
A színezőanyagoktól különböző szerves vegyületek:	
2-amino-5-metil-benzolszulfonsav kalciumsója	Legfeljebb 0,2 %
3-hidroxi-2-naftalinkarbonsav kalciumsója	Legfeljebb 0,4 %
Nem szulfonált elsőrendű aromás aminok	Legfeljebb 0,01 % (anilinként)
Éterrel extrahálható anyagok	Legfeljebb 0,2 %, 7-es pH-jú oldatból
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

▼B

Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E színezék alumíniumlakkjai is használhatók.

E 200 SZORBINSAV**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	203-768-7
Kémiai név	Szorbinsav; transz,transz-2,4-Hexadiénsav
Összegképlet	C ₆ H ₈ O ₂
Molekulatömeg	112,12
Analitika	Legalább 99 %, vízmentes anyagra

Leírás

Gyenge jellegzetes szagú, szintelen tükrisztályok vagy könnyen folyó fehér por, amely 105 °C-on 90 percen át történő hevítést követően színváltozást nem mutat

Azonosítás

Olvadáspont-tartomány	133 °C és 135 °C között, kénsavas exsikkátorban négy órán át végzett vákuumszáritást követően
Spektrometria	A propán-2-olos oldatnak (1:4 000 000) 254 ± 2 nm-nél van az abszorpciós maximuma
Kettőskötésteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben kis mértékben oldódik, etanolban oldódik.

Tisztaság

Víztartalom	Legfeljebb 0,5 % (Karl Fischer-módszer)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,2 %
Aldehidek	Legfeljebb 0,1 % (formaldehidként)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 202 KÁLIUM-SZORBÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	246-376-1
Kémiai név	Kálium-szorbát; Kálium-(E, E)-2,4-hexadienoát; A transz,transz-2,4-hexadiénsav káliumsója
Összegképlet	C ₆ H ₇ O ₂ K
Molekulatömeg	150,22

▼B

Analitika	Legalább 99 %, szárazanyagra
Leírás	Fehér kristályos por, amely 105 °C-on 90 percen át történő hevítést követően színváltozást nem mutat
Azonosítás	
Szorbinsav olvadáspont-tartománya	A savas kezeléssel elválasztott és nem átkristályosított szorbinsav olvadáspont-tartománya 133 °C és 135 °C között van, kénsavas exszikkátorban végzett vákuumszárítást követően
Káliumteszt	A teszten megfelel
Kettőskötésteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 1,0 % (105 °C, 3 óra)
Savasság vagy lúgosság	Legfeljebb kb. 1,0 % (szorbinsavként vagy K ₂ CO ₃ -ként)
Aldehidek	Legfeljebb 0,1 %, formaldehidként
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 203 KALCIUM-SZORBÁT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	231-321-6
Kémiai név	Kalcium-szorbát; A transz,transz-2,4-hexadiénsav kalciumsója
Összegképlet	C ₁₂ H ₁₄ O ₄ Ca
Molekulatömeg	262,32
Analitika	Legalább 98 %, szárított anyagra
Leírás	Finom, fehér kristályos por, amely 105 °C-on 90 percen át történő hevítést követően színváltozást nem mutat
Azonosítás	
Szorbinsav olvadáspont-tartománya	A savas kezeléssel elválasztott és nem átkristályosított szorbinsav olvadáspont-tartománya 133 °C és 135 °C között van, kénsavas exszikkátorban végzett vákuumszárítást követően
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Kettőskötésteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 2,0 %, meghatározás kénsavas exszikkátorban 4 órán át végzett vákuumszárítással
Aldehidek	Legfeljebb 0,1 % (formaldehidként)
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼B

E 210 BENZOESAV

Szinonimák

Meghatározás

Einecs	200-618-2
Kémiai név	Benzoészav; Benzolkarbonsav; Fenilkarbonsav
Összegképlet	C ₇ H ₆ O ₂
Molekulatömeg	122,12
Analitika	Legalább 99,5 %, vízmentes anyagra

Leírás

Fehér, kristályos por

Azonosítás

Olvadáspont-tartomány	121,5 °C -123,5 °C
Szublimációs teszt	A teszten megfelel
Benzoátteszt	A teszten megfelel
pH	Kb. 4 (vízben oldva)

Tisztaság

Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 %, (3 órán át, kénsav felett történő szárítás)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,05 %
Klórozott szerves vegyületek	Legfeljebb 0,07 %, kloridként, ami 0,3 % monoklór-benzoészavnak felel meg
Könnyen oxidálható anyagok	1,5 ml kénsavat adjunk 100 ml vízhez, forraljuk fel, majd cseppenként annyi 0,1 N KMnO ₄ -et adjunk hozzá, hogy a rózsaszín elszíneződés 30 másodpercig megmaradjon. 1 gramm, milligrammnyi pontossággal bemért mintát oldjunk fel a forró oldatban, és 0,1 N-os KMnO ₄ -gyel addig titráljuk, amíg a rózsaszín elszíneződés 15 másodpercig meg nem marad. A fogyás legfeljebb 0,5 ml lehet
Könnyen elszenesíthető anyagok	0,5 g benzoészavnak 5 ml 94,5–95,5 %-os kénsavval készített hideg oldata nem mutathat erőteljesebb színt, mint az a referenciaoldat, amely 0,2 ml kobalt-klorid kolorimetriás mérőoldatot (TSC) ⁽¹⁾ , 0,3 ml vas(III)-klorid kolorimetriás mérőoldatot ⁽²⁾ , 0,1 ml réz-szulfát kolorimetriás mérőoldatot ⁽³⁾ és 4,4 ml vizet tartalmaz
Többgyűrűs savak	A benzoészav közömbösített oldatának frakcionált savanyításakor az első csapadék olvadáspontja nem lehet a benzoészavétól eltérő
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

⁽¹⁾ Kobalt-klorid kolorimetriás mérőoldat: kb. 65 g kobalt-kloridot (CoCl₂·6H₂O) oldjunk fel elegendő mennyiségű sósavoldatban (25 ml HCl és 975 ml víz) és töltsük fel 1 literre. Ezen oldatból pontosan 5 ml-t egy teyünk kerek aljú lombikba, amely 250 ml jódoldatot tartalmaz, adjunk hozzá 5 ml 3 %-os hidrogén-peroxidot, majd 15 ml 20 %-os nátrium-hidroxid-oldatot. 10 percig forraljuk, majd hagyjuk lehűlni, ezt követően adjunk hozzá 2 g kálium-jodidot és 20 ml 25 %-os kénsavat. Miután a csapadék teljesen feloldódott, a felszabadult jódot nátrium-tioszulfáttal (0,1 N) keményítő-mérőoldat jelenlétében titráljuk. 1 ml nátrium-tioszulfát (0,1 N) 23,80 mg CoCl₂·6H₂O-nak felel meg. Az oldat végleges térfogatát vizes sósavoldat megfelelő mennyiségének hozzáadásával állítsuk be úgy, hogy 1 ml oldat 59,5 mg CoCl₂·6H₂O-t tartalmazzon.

⁽²⁾ Vas(III)-klorid kolorimetriás mérőoldat: kb. 55 g vas(III)-kloridot oldjunk fel elegendő mennyiségű sósavoldatban (25 ml HCl és 975 ml víz) és töltsük fel 1 literre. Ezen oldatból 10 ml-t teyünk egy kerek aljú lombikba, amely 250 ml jódoldatot tartalmaz, és adjunk hozzá 15 ml vizet és 3 g kálium-jodidot; 15 percig hagyjuk állni a keveréket. 100 ml vízzel hígítsuk fel, majd a felszabadult jódot nátrium-tioszulfáttal (0,1 N) keményítő-mérőoldat jelenlétében titráljuk. 1 ml nátrium-tioszulfát (0,1 N) 27,03 mg FeCl₃·6H₂O-nak felel meg. Az oldat végleges térfogatát a vizes sósavoldat megfelelő mennyiségének hozzáadásával állítsuk be úgy, hogy 1 ml oldat 45,0 mg FeCl₃·6H₂O-t tartalmazzon.

⁽³⁾ Réz-szulfát kolorimetriás mérőoldat: kb. 65 g réz-szulfátot (CuSO₄·5H₂O) oldjunk fel elegendő mennyiségű sósavoldatban (25 ml HCl és 975 ml víz), és töltsük fel 1 literre. Ezen oldatból 10 ml-t teyünk egy kerek aljú lombikba, amely 250 ml jódoldatot tartalmaz, adjunk hozzá 40 ml vizet, 4 ml ecetsavat és 3 g kálium-jodidot. A felszabadult jódot nátrium-tioszulfáttal (0,1 N) keményítő-mérőoldat (*) jelenlétében titráljuk. 1 ml nátrium-tioszulfát (0,1 N) 24,97 mg CuSO₄·5H₂O-nak felel meg. Az oldat végleges térfogatát megfelelő mennyiségű vizes sósavoldat hozzáadásával állítsuk be úgy, hogy 1 ml oldat 62,4 mg CuSO₄·5H₂O-t tartalmazzon.

(*) Keményítő-mérőoldat: 0,5 g keményítőt (burgonyakeményítőt, kukoricakeményítőt vagy oldható keményítőt) 5 ml vízzel morzsoljunk szét. A kapott csirizt állandó keverés közben vízzel töltsük fel 100 ml-re. Néhány percig forraljuk, hagyjuk lehűlni, majd szűrjük le. A keményítőt frissen kell elkészíteni.

▼ **B****E 211 NÁTRIUM-BENZOÁT****Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	208-534-8
Kémiai név	Nátrium-benzoát; A benzolkarbonsav nátriumsója; A fenilkarbonsav nátriumsója
Összegképlet	$C_7H_5O_2Na$
Molekulatömeg	144,11
Analitika	Legalább 99 % $C_7H_5O_2Na$, négy órán keresztül 105 °C-on történő szárítást követően

Leírás

Fehér, csaknem szagtalan kristályos por vagy szemcsék

Azonosítás

Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik, etanolban mérsékelten oldódik
Benzoésav olvadáspont-tartománya	A savas kezeléssel elválasztott és nem átkristályosított benzoésav olvadáspont-tartománya 121,5 °C és 123,5 °C között van, kénsavas exsikkátorban végzett szárítást követően
Benzoátteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel

Tisztaság

Szárítási veszteség	Legfeljebb 1,5 % (105 °C, 4 óra)
Könnyen oxidálható anyagok	1,5 ml kénsavat adjunk 100 ml vízhez, forraljuk fel, majd cseppenként adjunk hozzá annyi 0,1 N-os $KMnO_4$ -ot, amíg a rózsaszín elszíneződés 30 másodpercig megmarad. 1 gramm, milligrammnyi pontossággal bemért mintát oldjunk fel a forró oldatban, és 0,1 N-os $KMnO_4$ -gyel addig titráljuk, amíg a rózsaszín elszíneződés 15 másodpercig meg nem marad. A fogyás legfeljebb 0,5 ml lehet
Többgyűrűs savak	A nátrium-benzoát (közömbösített) oldatának frakcionált savanyításakor az első csapadék olvadáspont-tartománya nem lehet a benzoésavétól eltérő
Klórozott szerves vegyületek	Legfeljebb 0,06 %, kloridként, ami 0,25 % monoklór-benzoésavnak felel meg
Savasság vagy lúgosság	1 g nátrium-benzoát közömbösítéséhez, fenolftalein jelenlétében, legfeljebb 0,25 ml 0,1 N-os NaOH, illetve 0,1 N-os HCl fogyhat
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 212 KÁLIUM-BENZOÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	209-481-3
Kémiai név	Kálium-benzoát; A benzolkarbonsav káliumsója; A fenilkarbonsav káliumsója

▼B

Összegképlet	$C_7H_5KO_2 \cdot 3H_2O$
Molekulatömeg	214,27
Analitika	Legalább 99 % $C_7H_5KO_2$, 105 °C-on tömegállandóságig végzett szárítást követően
Leírás	Fehér, kristályos por
Azonosítás	
Benzoésav olvadáspont-tartománya	A savas kezeléssel elválasztott és nem átkristályosított benzoésav olvadáspont-tartománya 121,5 °C és 123,5 °C között van, kénsavas exsikkátorban végzett vákuumszárítást követően
Benzoáteszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 26,5 % (105 °C, 4 óra)
Klórozott szerves vegyületek	Legfeljebb 0,06 %, kloridként, ami 0,25 % monoklór-benzoésavnak felel meg
Könnyen oxidálható anyagok	1,5 ml kénsavat adjunk 100 ml vízhez, forraljuk fel, majd adjunk hozzá cseppenként annyi 0,1 N-os $KMnO_4$ -ot, amíg a rózsaszín elszíneződés 30 másodpercig megmarad. 1 gramm, milligrammnyi pontossággal bemért mintát oldjunk fel a forró oldatban, és titráljuk 0,1 N-os $KMnO_4$ -gyel addig, amíg a rózsaszín elszíneződés 15 másodpercig meg nem marad. A fogyás legfeljebb 0,5 ml lehet
Könnyen elszenesíthető anyagok	0,5 g benzoésav 5 ml 94,5–95,5 %-os kénsavval készített hideg oldata nem mutathat erőteljesebb elszíneződést, mint az a referencia-oldat, amely 0,2 ml kobalt-klorid kolorimetriás mérőoldatot (TSC), 0,3 ml vas(III)-klorid kolorimetriás mérőoldatot, 0,1 ml réz-szulfát kolorimetriás mérőoldatot és 4,4 ml vizet tartalmaz
Többgyűrűs savak	A kálium-benzoát (közömbösített) oldatának frakcionált savanyításakor az első csapadék olvadáspont-tartománya nem lehet a benzoésavétól eltérő
Savasság vagy lúgosság	1 g kálium-benzoát fenolftalein jelenlétében végzett közömbösítéséhez legfeljebb 0,25 ml 0,1 N-os NaOH, illetve 0,1 N-os HCl fogyhat
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 213 KALCIUM-BENZOÁT

Szinonimák	Monokalcium-benzoát
Meghatározás	
Einecs	218-235-4
Kémiai név	Kalcium-benzoát; Kalcium-dibenzoát
Összegképlet	Vízmentes: $C_{14}H_{10}O_4Ca$
	Monohidrát: $C_{14}H_{10}O_4Ca \cdot H_2O$
	Trihidrát: $C_{14}H_{10}O_4Ca \cdot 3H_2O$

▼B

Molekulatömeg	Vízmentes: 282,31 Monohidrát: 300,32 Trihidrát: 336,36
Analitika	Legalább 99 %, 105 °C-on végzett szárítást követően
Leírás	Fehér vagy színtelen kristályok, vagy fehér por
Azonosítás	
Benzoésav olvadáspont-tartománya	A savas kezeléssel elválasztott és nem átkristályosított benzoésav olvadáspont-tartománya 121,5 °C és 123,5 °C között van, kénsavas exszikkátorban végzett vákuumszárítást követően
Benzoátteszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 17,5 % (105 °C, tömegállandóságig szárítva)
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,3 %
Klórozott szerves vegyületek	Legfeljebb 0,06 %, kloridként, ami 0,25 % monoklór-benzoésavnak felel meg
Könnyen oxidálható anyagok	1,5 ml kénsavat adjunk 100 ml vízhez, forraljuk fel, majd adjunk hozzá cseppenként annyi 0,1 N-os KMnO ₄ -ot, amíg a rózsaszín elszíneződés 30 másodpercig megmarad. 1 gramm, milligrammnyi pontossággal bemért mintát oldjunk fel a forró oldatban, és 0,1 N-os KMnO ₄ -gyel addig titráljuk, amíg a rózsaszín elszíneződés 15 másodpercig meg nem marad. A fogyás legfeljebb 0,5 ml lehet
Könnyen elszenesíthető anyagok	0,5 g benzoésav 5 ml 94,5-95,5 %-os kénsavval készített hideg oldata nem mutathat erőteljesebb elszíneződést, mint az a referenciaoldat, amely 0,2 ml kobalt-klorid kolorimetriás mérőoldatot (TSC), 0,3 ml vas(III)-klorid kolorimetriás mérőoldatot, 0,1 ml réz-szulfát kolorimetriás mérőoldatot és 4,4 ml vizet tartalmaz
Többgyűrűs savak	A kalcium-benzoát (közömbösített) oldatának frakcionált savanyításakor az első csapadék olvadáspont-tartománya nem lehet a benzoésavétól eltérő
Savasság vagy lúgosság	1 g kalcium-benzoát fenolftalein jelenlétében végzett közömbösítésére legfeljebb 0,25 ml 0,1 N-os NaOH, illetve 0,1 N-os HCl fogyhat
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 214 ETIL-p-HIDROXI-BENZOÁT	
Szinonimák	Etil-paraben; Etil-p-oxi-benzoát
Meghatározás	
Einecs	204-399-4
Kémiai név	Etil-p-hidroxi-benzoát; A p-hidroxi-benzoésav etil-észtere

▼ B

Összegképlet	$C_9H_{10}O_3$
Molekulatömeg	166,8
Analitika	Legalább 99,5 %, 80 °C-on két órán át végzett szárítást követően
Leírás	Csaknem szagtalan, kis méretű, színtelen kristályok, vagy fehér kristályos por
Azonosítás	
Olvadáspont-tartomány	115–118 °C
<i>p</i> -Hidroxi-benzoát-teszt	A savas kezeléssel elválasztott és nem átkristályosított <i>p</i> -hidroxi-benzoát olvadáspont-tartománya 213 °C és 217 °C között van, kénsavas exszikkátorban végzett vákuumszárítást követően
Alkoholeszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (80 °C, 2 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,05 %
<i>p</i> -Hidroxi-benzoésav és szalicilsav	Legfeljebb 0,35 %, <i>p</i> -hidroxi-benzoésavként
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 215 NÁTRIUM-ETIL-*p*-HIDROXI-BENZOÁT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	252-487-6
Kémiai név	Nátrium-etil- <i>p</i> -hidroxi-benzoát; A <i>p</i> -hidroxi-benzoésav etil-észterének nátriumvegyülete
Összegképlet	$C_9H_9O_3Na$
Molekulatömeg	188,8
Analitika	Legalább 83 % <i>p</i> -hidroxi-benzoésav-etil-észter, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér, kristályos, higroszkópos por
Azonosítás	
Olvadáspont-tartomány	115–118 °C, kénsavas exszikkátorban végzett vákuumszárítást követően
<i>p</i> -Hidroxi-benzoát-teszt	A mintából kapott <i>p</i> -hidroxi-benzoésav olvadáspont-tartománya 213 °C és 217 °C között van
Nátriumteszt	A teszten megfelel
pH	9,9–10,3 (0,1 %-os vizes oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 5 %, (vákuumszárítás kénsavas exszikkátorban)
Szulfáthamu	37–39 %

▼B

<i>p</i> -Hidroxi-benzoésav és szalicilsav	Legfeljebb 0,35 %, <i>p</i> -hidroxi-benzoésavként
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 218 METIL-<i>p</i>-HIDROXI-BENZOÁT	
Szinonimák	Metil-paraben; Metil- <i>p</i> -oxi-benzoát
Meghatározás	
Einecs	243-171-5
Kémiai név	Metil- <i>p</i> -hidroxi-benzoát; A <i>p</i> -hidroxi-benzoésav metil-észtere
Összegképlet	C ₈ H ₈ O ₃
Molekulatömeg	152,15
Analitika	Legalább 99 %, 80 °C-on két órán át végzett szárítást követően
Leírás	Csaknem szagtalan, kisméretű szintelen kristályok, vagy fehér kristályos por
Azonosítás	
Olvadáspont-tartomány	125–128 °C
<i>p</i> -Hidroxi-benzoát-teszt	A mintából kapott <i>p</i> -hidroxi-benzoésav olvadáspont-tartománya 213 °C és 217 °C között van, 80 °C-on két órán át végzett szárítást követően
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (80 °C, 2 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,05 %
<i>p</i> -Hidroxi-benzoésav és szalicilsav	Legfeljebb 0,35 %, <i>p</i> -hidroxi-benzoésavként
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 219 NÁTRIUM-METIL-*p*-HIDROXI-BENZOÁT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	Nátrium-metil- <i>p</i> -hidroxi-benzoát; A <i>p</i> -hidroxi-benzoésav metil-észterének nátriumvegyülete
Összegképlet	C ₈ H ₇ O ₃ Na
Molekulatömeg	174,15
Analitika	Legalább 99,5 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér, higroszkópos por

▼ B**Azonosítás**

Olvadáspont-tartomány

A metil-*p*-hidroxi-benzoát nátriumszármazéka 10 %(m/V)-os vizes oldatának sósavval végzett savanyításával (indikátorként lakmuszpapírt használva) előállított fehér csapadék olvadáspont-tartománya, vízzel történő átmosás és 80 °C-on két órán át végzett szárítást követően, 125–128 °C

Nátriumteszt

A teszten megfelel

pH

9,7–10,3 (szén-dioxid-mentes vízzel képzett, 0,1 %-os oldat)

Tisztaság

Víztartalom

Legfeljebb 5 % (Karl Fischer-módszer)

Szulfáthamu

40–44,5 %, vízmentes anyagra

p-Hidroxi-benzoésav és szalicilsavLegfeljebb 0,35 %, *p*-hidroxi-benzoésavként

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

E 220 KÉN-DIOXID**Szinonimák****Meghatározás**

Eines

231-195-2

Kémiai név

Kén-dioxid; Kénessavanhidrid

Összegképlet

SO₂

Molekulatömeg

64,07

Analitika

Legalább 99 %

Leírás

Szintelen, nem gyúlékony, erősen szúrós, fojtó szagú gáz

Azonosítás

Kénvegyületteszt

A teszten megfelel

Tisztaság

Víztartalom

Legfeljebb 0,05 % (Karl Fischer-módszer)

Nem illékony maradék

Legfeljebb 0,01 %

Kén-trioxid

Legfeljebb 0,1 %

Szelén

Legfeljebb 10 mg/kg

Egyéb, normál körülmények között a levegőben nem található gáz

Nincsen

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 5 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

▼B**E 221 NÁTRIUM-SZULFIT****Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	231-821-4
Kémiai név	Nátrium-szulfít (vízmentes vagy heptahidrát)
Összegképlet	Vízmentes: Na_2SO_3 Heptahidrát: $\text{Na}_2\text{SO}_3 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$
Molekulatömeg	Vízmentes: 126,04 Heptahidrát: 252,16
Analitika	Vízmentes: legalább 95 % Na_2SO_3 és legalább 48 % SO_2 Heptahidrát: legalább 48 % Na_2SO_3 és legalább 24 % SO_2

Leírás

Fehér kristályos por vagy színtelen kristályok

Azonosítás

Szulfiteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
pH	8,5–11,5, (vízmentes: 10 %-os oldat; heptahidrát: 20 %-os oldat)

Tisztaság

Tioszulfát	Legfeljebb 0,1 %, az SO_2 -tartalomra
Vas	Legfeljebb 10 mg/kg, az SO_2 -tartalomra
Szelén	Legfeljebb 5 mg/kg, az SO_2 -tartalomra
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼M3**E 222 NÁTRIUM-HIDROGÉN-SZULFIT****▼B****Szinonimák**

Nátrium-hidrogén-szulfít

Meghatározás

Einecs	231-921-4
Kémiai név	Nátrium-biszulfít; Nátrium-hidrogén-szulfít
Összegképlet	NaHSO_3 vizes oldatban
Molekulatömeg	104,06
Analitika	Legalább 32 tömeg% NaHSO_3
Leírás	Átlátszó, színtelentől a sárgáig változó színű oldat

Azonosítás

Szulfiteszt	A teszten megfelel
-------------	--------------------

▼B

Nátriumteszt

A teszten megfelel

pH

2,5–5,5 (10 %-os vizes oldat)

Tisztaság**▼M3**

Vas

Legfeljebb 10 mg/kg, az SO₂-tartalomra**▼B**

Szelén

Legfeljebb 5 mg/kg, az SO₂-tartalomra

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

E 223 NÁTRIUM-METABISZULFIT**Szinonimák**

Piroszulfít; Nátrium-piroszulfít

Meghatározás

EINECS

231-673-0

Kémiai név

Nátrium-diszulfít; Dinátrium-pentaoxo-diszulfát

Összegképlet

Na₂S₂O₅

Molekulatömeg

190,11

Analitika

Legalább 95 % Na₂S₂O₅ és legalább 64 % SO₂**Leírás**

Fehér kristályok vagy kristályos por

Azonosítás

Szulfiteszt

A teszten megfelel

Nátriumteszt

A teszten megfelel

pH

4,0–5,5 (10 %-os vizes oldat)

Tisztaság

Tioszulfát

Legfeljebb 0,1 %, az SO₂-tartalomra

Vas

Legfeljebb 10 mg/kg, az SO₂-tartalomra

Szelén

Legfeljebb 5 mg/kg, az SO₂-tartalomra

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

E 224 KÁLIUM-METABISZULFIT**Szinonimák**

Kálium-piroszulfít

Meghatározás

EINECS

240-795-3

Kémiai név

Kálium-diszulfít; Kálium-pentaoxo-diszulfát

Összegképlet

K₂S₂O₅

Molekulatömeg

222,33

▼ B

Analitika	Legalább 90 % $K_2S_2O_5$ és legalább 51,8 % SO_2 ; a fennmaradó részt csaknem teljes egészében kálium-szulfát alkotja
Leírás	Szintelen kristályok vagy fehér kristályos por
Azonosítás	
Szulfiteszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Tioszulfát	Legfeljebb 0,1 %, az SO_2 -tartalomra
Vas	Legfeljebb 10 mg/kg, az SO_2 -tartalomra
Szelén	Legfeljebb 5 mg/kg, az SO_2 -tartalomra
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 226 KALCIUM-SZULFIT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	218-235-4
Kémiai név	Kalcium-szulfít
Összegképlet	$CaSO_3 \cdot 2H_2O$
Molekulatömeg	156,17
Analitika	Legalább 95 % $CaSO_3 \cdot 2H_2O$ és legalább 39 % SO_2
Leírás	Fehér kristályok vagy fehér kristályos por
Azonosítás	
Szulfiteszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Vas	Legfeljebb 10 mg/kg, az SO_2 -tartalomra
Szelén	Legfeljebb 5 mg/kg, az SO_2 -tartalomra
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ M8**E 227 KALCIUM-HIDROGÉN-SZULFIT****▼ B**

Szinonimák	Kalcium-hidrogén-szulfít
Meghatározás	
Einecs	237-423-7

▼ B

Kémiai név	Kalcium-biszulfit; Kalcium-hidrogén-szulfit
Összegképlet	Ca(HSO ₃) ₂
Molekulatömeg	202,22
Analitika	6–8 %(m/V) kén-dioxid és 2,5–3,5 %(m/V) kalcium-dioxid, ami 10–14 %(m/V) kalcium-biszulfitnak [Ca(HSO ₃) ₂] felel meg
Leírás	Átlátszó, zöldessárga, jellegzetesen kén-dioxid-szagú vizes oldat
Azonosítás	
Szulfitteszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Vas	Legfeljebb 10 mg/kg, az SO ₂ -tartalomra
Szelén	Legfeljebb 5 mg/kg, az SO ₂ -tartalomra
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ M8**E 228 KÁLIUM-HIDROGÉN-SZULFIT****▼ B**

Szinonimák	Kálium-hidrogén-szulfit
Meghatározás	
Einecs	231-870-1
Kémiai név	Kálium-biszulfit; Kálium-hidrogén-szulfit
Összegképlet	KHSO ₃ vizes oldatban
Molekulatömeg	120,17
Analitika	Literenként legalább 280 g KHSO ₃ (vagy 150 g SO ₂)
Leírás	Átlátszó, színtelen vizes oldat
Azonosítás	
Szulfitteszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Vas	Legfeljebb 10 mg/kg, az SO ₂ -tartalomra
Szelén	Legfeljebb 5 mg/kg, az SO ₂ -tartalomra
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B**E 234 NIZIN****Szinonimák****Meghatározás**

Eines

A nizin több, hasonló felépítésű polipeptidből áll, amelyeket a *Lactococcus lactis* subsp. *lactis* törzsei termelnek

215-807-5

Kémiai név

Összegképlet

 $C_{143}H_{230}N_{42}O_{37}S_7$

Molekulatömeg

3 354,12

Analitika

A nizin koncentrátum zsírmentes tejből előállított szilárd anyagokból álló és legalább 50 % nátrium-kloridot tartalmazó keverékben mg-onként legalább 900 egységet tartalmaz

Leírás

Fehér por

Azonosítás**Tisztaság**

Szárítási veszteség

Legfeljebb 3 % (102–103 °C-on, tömegállandóságig szárítva)

Arzén

Legfeljebb 1 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 1 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

E 235 NATAMICIN**Szinonimák**

Pimaricin

MeghatározásA natamicin egy, a polién-makrolid csoportba tartozó gombaölő hatású anyag, amelyet a *Streptomyces natalensis* vagy más releváns törzsek termelnek

Eines

231-683-5

Kémiai név

A 22-(3-Amino-3,6-dideoxi-β-D-mannopiranozil-oxi)-1,3,26-trihidroxil-12-metil-10-oxo-6,11,28-trioxa-triciklo[22.3.1.0^{5,7}]oktakoza-8,14,16,18,20-pentén-25-karbonsav sztereoizomere

Összegképlet

 $C_{33}H_{47}O_{13}N$

Molekulatömeg

665,74

Analitika

Legalább 95 %, szárított anyagra

Leírás

Fehértől a krémfehérig változó színű kristályos por

Azonosítás

Színreakciók

Ha néhány natamicinkristályhoz cseppreakcióra egy csepp tömény sósavat adunk, kékre színeződik, tömény foszforsavat adunk, zöldre színeződik és néhány perc múlva halványpirossá válik

Spektrometria

Az 1 %-os metanolos ecetsavval készített, 0,0005 %(m/V)-os oldat abszorpciós maximuma kb. 290, 303 nm-nél és 318 nm-nél, van egy lépcső kb. 280 nm-nél, a minimumai pedig kb. 250 nm-nél, 295,5 nm-nél és 311 nm-nél vannak.

▼B

pH	5,5–7,5 (20 rész dimetil-formamid és 80 rész víz előzetesen közömbösített elegyével készített 1 %(m/V)-os oldatban mérve)
Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_D^{20}$: + 250° és + 295° között (jégecettel készített, 1 %(m/V)-os oldatban, 20 °C-on, a szárított anyagra)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 8 % (P ₂ O ₅ felett 60 °C-on vákuumban tömegállandóságig szárítva)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,5 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
Összes élőcsíraszám	Legfeljebb 100 telep/g

E 239 HEXAMETILÉN-TETRAMIN

Szinonimák	Hexamin; Meténamin
Meghatározás	
Einecs	202-905-8
Kémiai név	1,3,5,7-Tetraaza-triciklo [3.3.1.1 ^{3,7}]-dekán; Hexametilén-tetramin
Összegképlet	C ₆ H ₁₂ N ₄
Molekulatömeg	140,19
Analitika	Legalább 99 %, vízmentes anyagra
Leírás	Szintelen vagy fehér kristályos por
Azonosítás	
Formaldehidteszt	A teszten megfelel
Ammóniateszt	A teszten megfelel
Szublimációs pont:	kb. 260 °C
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (105 °C-on, P ₂ O ₅ felett vákuumban, 2 órán át szárítatva)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,05 %
Szulfátok	Legfeljebb 0,005 %, SO ₄ -ként
Kloridok	Legfeljebb 0,005 %, Cl-ként
Ammóniumsók	Nem kimutatható
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B**E 242 DIMETIL-DIKARBONÁT**

Szinonimák	DMDC; Dimetil-pirokarbonát
Meghatározás	
Eines	224-859-8
Kémiai név	Dimetil-dikarbonát; Pirokarbonsav-dimetil-észter
Összegképlet	C ₄ H ₆ O ₅
Molekulatömeg	134,09
Analitika	Legalább 99,8 %
Leírás	Szintelen folyadék, amely vizes oldatban lebomlik. Bőrre vagy szembe kerülve maró hatású, belélegezve vagy lenyelve mérgező
Azonosítás	
Lebomlás	Hígítás után pozitív teszteredmények CO ₂ -re és metanolra
Olvadáspont	17 °C
Forráspont	172 °C, bomlással
Sűrűség 20 °C-on	kb. 1,25 g/cm ³
Infravörös abszorpciós spektrum	Maximumok 1 156 cm ⁻¹ -nél és 1 832 cm ⁻¹ -nél
Tisztaság	
Dimetil-karbonát	Legfeljebb 0,2 %
Összes klór	Legfeljebb 3 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ M12**E 243 ETIL-LAUROIL-ARGINÁT**

Szinonimák	Laurin-arginát-etil-észter; Lauramin-arginin-etil-észter; Etil-Nα-lauroil-L-arginát·HCl; LAE;
-------------------	---

▼ M19

Meghatározás	Az etil-lauroil-arginátot az arginin etanollal való észterezésével szintetizálják, majd az észtert lauroil-kloriddal reagáltatják vizes közegben, 10–15 °C közötti ellenőrzött hőmérsékleten, 6,7–6,9-es pH-érték mellett. Az ebből létrejövő etil-lauroil-arginátot hidroklorid sóként visszanyerik, melyet azután leszűrnék és szárítanak.
---------------------	--

▼ M12

ELINCS	434-630-6
Kémiai név	Etil-Nα-dodekanoil-L-arginát·HCl
Összegképlet	C ₂₀ H ₄₁ N ₄ O ₃ Cl
Molekulatömeg	421,02
Analitika	Legalább 85 % és legfeljebb 95 %
Leírás	Fehér por

▼ M12

Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben, etanolban, propilén-glikolban és glicerinben szabadon oldódik
Tisztaság	
Na-lauroil-L-arginin	Legfeljebb 3 %
Laurinsav	Legfeljebb 5 %
Etil-laurát	Legfeljebb 3 %
L-arginine·HCl	Legfeljebb 1 %
Etil-arginát·2HCl	Legfeljebb 1 %
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B**E 249 KÁLIUM-NITRIT**

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	231-832-4
Kémiai név	Kálium-nitrit
Összegképlet	KNO ₂
Molekulatömeg	85,11
Analitika	Legalább 95 %, vízmentes anyagra ⁽¹⁾
Leírás	Fehér vagy kissé sárga, elfolyósodó szemcsék
Azonosítás	
Nitritteszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel
pH	6,0–9,0 (5 %-os vizes oldat)

⁽¹⁾ Kizárólag sóval, vagy sóhelyettesítő anyaggal keverve lehet forgalomba hozni.

▼ B**Tisztaság**

Szárítási veszteség	Legfeljebb 3 % (4 órán át, szilikagél felett szárítva)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 250 NÁTRIUM-NITRIT**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	231-555-9
Kémiai név	Nátrium-nitrit
Összegképlet	NaNO ₂
Molekulatömeg	69,00
Analitika	Legalább 97 %, vízmentes anyagra ⁽¹⁾

Leírás

Fehér kristályos por vagy sárgás darabok

Azonosítás

Nitriteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel

Tisztaság

Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,25 % (4 órán át, szilikagél felett szárítva)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 251 NÁTRIUM-NITRÁT**I. SZILÁRD NÁTRIUM-NITRÁT****Szinonimák**

Chilei salétrom; Nátriumsalétrom

Meghatározás

Einecs	231-554-3
Kémiai név	Nátrium-nitrát
Összegképlet	NaNO ₃
Molekulatömeg	85,00
Analitika	Legalább 99 %, vízmentes anyagra

Leírás

Fehér, kristályos, kis mértékben higroszkópos por

⁽¹⁾ Kizárólag sóval, vagy sóhelyettesítő anyaggal keverve lehet forgalomba hozni.

▼B

Azonosítás	
Nitráteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
pH	5,5–8,3 (5 %-os oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 2 % (105 °C, 4 óra)
Nitritek	Legfeljebb 30 mg/kg, NaNO ₂ -ként
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
II. FOLYÉKONY NÁTRIUM-NITRÁT	
Szinonimák	
Meghatározás	A folyékony nátrium-nitrát a nátrium nitrátnak egy olyan vizes oldata, amely sztöchiometriai mennyiségű nátrium-hidroxid és salétromsav közvetlen kémiai reakciójának eredményeként keletkezik, és amelyet nem követ kristályosodás. Az e specifikációnak megfelelő, folyékony nátrium-nitrátból előállított standardizált formák tartalmazhatnak főlegben salétromsavat, feltéve, hogy ez egyértelműen meg van adva vagy a címkén fel van tüntetve
Einecs	231-554-3
Kémiai név	Nátrium-nitrát
Összegképlet	NaNO ₃
Molekulatömeg	85,00
Analitika	33,5 % és 40,0 % között tartalmaz NaNO ₃ -ot
Leírás	Átlátszó, színtelen folyadék
Azonosítás	
Nitráteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
pH	1,5–3,5
Tisztaság	
Szabad salétromsav	Legfeljebb 0,01 %
Nitritek	Legfeljebb 10 mg/kg, NaNO ₂ -ként
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 0,3 mg/kg

Ez a specifikáció 35 %-os vizes oldatra vonatkozik

E 252 KÁLIUM-NITRÁT

Szinonimák	Chilei salétrom; Kálsalétrom
Meghatározás	
Einecs	231-818-8

▼B

Kémiai név	Kálium-nitrát
Összegképlet	KNO ₃
Molekulatömeg	101,11
Analitika	Legalább 99 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér, kristályos por vagy áttetsző prizmák, hűsítő, sós, csipős ízzel
Azonosítás	
Nitrátteszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel
pH	4,5–8,5 (5 %-os oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 1 % (105 °C, 4 óra)
Nitritek	Legfeljebb 20 mg/kg, KNO ₂ -ként
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 260 ECETSAV**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	200-580-7
Kémiai név	Ecetsav; Etánsav
Összegképlet	C ₂ H ₄ O ₂
Molekulatömeg	60,05
Analitika	Legalább 99,8 %
Leírás	Átlátszó, színtelen, szúrós, jellegzetes szagú folyadék
Azonosítás	
Forráspont	118 °C, 760 Hgmm nyomáson
Relatív sűrűség	kb. 1,049
Acetátteszt	Az 1:3 hígítású oldat acetáttesztje pozitív eredményt ad
Dermedéspont	Legalább 14,5 °C
Tisztaság	
Nem illékony maradék	Legfeljebb 100 mg/kg
Hangyasav, formiátok és más oxidálható anyagok	Legfeljebb 1 000 mg/kg, hangyasavként
Könnyen oxidálható anyagok	Egy üveg dugós lombikban a mintából 2 ml-t 10 ml vízzel felhígítunk és 0,1 ml 0,1 N kálium-permanganátot adunk hozzá. A rózsaszín 30 percen belül nem változhat barnára

▼ B

Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 0,5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ M2**E 261(i) KÁLIUM-ACETÁT****▼ B****Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	204-822-2
Kémiai név	Kálium-acetát
Összegképlet	$C_2H_3O_2K$
Molekulatömeg	98,14
Analitika	Legalább 99 %, vízmentes anyagra

Leírás

Szintelen, elfolyósodó kristályok vagy fehér kristályos por, amely szagtalan vagy gyengén ecetszagú

Azonosítás

pH	7,5–9,0 (5 %-os vizes oldat)
Acetáteszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel

Tisztaság

Szárítási veszteség	Legfeljebb 8 % (150 °C, 2 óra)
Hangyasav, formiátok és más oxidálható anyagok	Legfeljebb 1 000 mg/kg, hangyasavként
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ M2**E 261(ii) KÁLIUM-DIACETÁT****Szinonimák****Meghatározás**

A kálium-diacetát a kálium-acetát és az ecetsav molekulavegyülete

EINECS	224-217-7
Kémiai név	Kálium-hidrogén-diacetát
Összeg képlet	$C_4H_7KO_4$

▼ M2

Molekulatömeg	158,2
Analitika	36–38 % szabad ecetsav és 61–64 % kálium-acetát
Leírás	Fehér kristályok
Azonosítás	
pH	4,5–5 (10 %-os vizes oldat)
Acetáteszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 1 % (Karl Fischer-módszer)
Hangyasav, formiátok és más oxidálható anyagok	Legfeljebb 1 000 mg/kg, hangyasavban kifejezve
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B**E 262(i) NÁTRIUM-ACETÁT**

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	204-823-8
Kémiai név	Nátrium-acetát
Összegképlet	$C_2H_3NaO_2 \cdot nH_2O$ (n = 0 vagy 3)
Molekulatömeg	Vízmentes: 82,03 Trihidrát: 136,08
Analitika	Legalább 98,5 %, vízmentes anyagra (a vízmentes és a trihidrát forma esetén egyaránt)
Leírás	Vízmentes: Fehér, szagtalan, szemcsés, higroszkópos por Trihidrát: Színtelen, áttetsző kristályok vagy szemcsés, kristályos por, amely szagtalan vagy gyengén ecetszagú. Meleg, száraz levegőn mállik

▼ B**Azonosítás**

pH	8,0–9,5 (1 %-os vizes oldat)
Acetáteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel

Tisztaság

Száritási veszteség	Vízmentes: Legfeljebb 2 % (120 °C, 4 óra)	
	Trihidrát: 36 és 42 % között (120 °C, 4 óra)	
Hangyasav, formiátok és más oxidálható anyagok	Legfeljebb 1 000 mg/kg, hangyasavként	
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg	
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg	
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg	

E 262(ii) NÁTRIUM-DIACETÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	204-814-9
Kémiai név	Nátrium-hidrogén-diacetát
Összegképlet	$C_4H_7NaO_4 \cdot nH_2O$ (n = 0 vagy 3)
Molekulatömeg	142,09 (vízmentes)
Analitika	39–41 % szabad ecetsav és 58–60 % nátrium-acetát

Leírás

Fehér, higroszkópos, kristályos, ecetszagú, szilárd anyag

Azonosítás

pH	4,5–5,0 (10 %-os vizes oldat)
Acetáteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel

Tisztaság

Víztartalom	Legfeljebb 2 % (Karl Fischer-módszer)
Hangyasav, formiátok és más oxidálható anyagok	Legfeljebb 1 000 mg/kg, hangyasavként
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 263 KALCIUM-ACETÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	200-540-9
--------	-----------

▼ B

Kémiai név	Kalcium-acetát
Összegképlet	Vízmentes: $C_4H_6O_4Ca$ Monohidrát: $C_4H_6O_4Ca \cdot H_2O$
Molekulatömeg	Vízmentes: 158,17 Monohidrát: 176,18
Analitika	Legalább 98 %, vízmentes anyagra
Leírás	A vízmentes kalcium-acetát fehér, higroszkópos, tömbös, kristályos szerkezetű, enyhén keserű ízű, szilárd anyag. Gyenge ecetsavszag kísérheti. A monohidrát formája lehet tűkristály, szemcse vagy por
Azonosítás	
pH	6,0–9,0 (10 %-os vizes oldat)
Acetátteszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 11 % (a monohidrát esetében 155 °C-on tömegállandóságig szárítva)
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,3 %
Hangyasav, formiátok és más oxidálható anyagok	Legfeljebb 1 000 mg/kg, hangyasavként
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 270 TEJSÁV	
Szinonimák	
Meghatározás	Tejsav ($C_3H_6O_3$) és tejsav-laktát ($C_6H_{10}O_5$) elegyből áll. Cukrok tejsavas ► C2 savanyodása ◀ nyomán jön létre, vagy szintetikus úton állítják elő. A tejsav higroszkópos, és forralás útján koncentrálna kondenzációval tejsav-laktát keletkezik, amely hígítás és melegítés hatására tejsavvá hidrolizál.
Einecs	200-018-0
Kémiai név	Tejsav; 2-Hidroxi-propionsav; 1-Hidroxi-etán-1-karbonsav
Összegképlet	$C_3H_6O_3$
Molekulatömeg	90,08
Analitika	Legalább 76 %
Leírás	Szintelen vagy sárgás, csaknem szagtalan, a szirupszerű folyadéktól a szilárd állagú anyagig
Azonosítás	
Laktátteszt	A teszten megfelel

▼ B

Tisztaság	
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Klorid	Legfeljebb 0,2 %
Szulfát	Legfeljebb 0,25 %
Vas	Legfeljebb 10 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

Megjegyzés: Ez a specifikáció 80 %-os vizes oldatra vonatkozik. Az ennél hígabb vizes oldatokra az értékeket a tejsav-tartalomnak megfelelően át kell számítani.

E 280 PROPIONSÁV

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	201-176-3
Kémiai név	Propionsav; Propánsav
Összegképlet	$C_3H_6O_2$
Molekulatömeg	74,08
Analitika	Legalább 99,5 %
Leírás	Szintelen vagy kissé sárgás, kissé szúrós szagú, olajos folyadék
Azonosítás	
Olvadáspont	- 22 °C
Desztillációs tartomány	138,5–142,5 °C
Tisztaság	
Nem illékony maradék	Legfeljebb 0,01 %, 140 °C-on, tömegállandóságig szárítva
Aldehidek	Legfeljebb 0,1 %, formaldehidként
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 281 NÁTRIUM-PROPIONÁT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	205-290-4
Kémiai név	Nátrium-propionát; Nátrium-propanoát
Összegképlet	$C_3H_5O_2Na$
Molekulatömeg	96,06
Analitika	Legalább 99 %, 105 °C-on két órán át végzett szárítást követően

▼B

Leírás	Fehér, kristályos, higroszkópos por, vagy finom fehér por
Azonosítás	
Propionáteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
pH	7,5–10,5 (10 %-os vizes oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 4 % (105 °C, 2 óra)
Vízben nem oldódó anyag	Legfeljebb 0,1 %
Vas	Legfeljebb 50 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 282 KALCIUM-PROPIONÁT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	223-795-8
Kémiai név	Kalcium-propionát
Összegképlet	$C_6H_{10}O_4Ca$
Molekulatömeg	186,22
Analitika	Legalább 99 %, 105 °C-on két órán át végzett szárítást követően
Leírás	Fehér, kristályos por
Azonosítás	
Propionáteszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
pH	6,0–9,0 (10 %-os vizes oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 4 % (105 °C, 2 óra)
Vízben nem oldódó anyag	Legfeljebb 0,3 %
Vas	Legfeljebb 50 mg/kg
▼M16	
Fluorid	Legfeljebb 20 mg/kg
▼B	
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 283 KÁLIUM-PROPIONÁT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	206-323-5

▼ B

Kémiai név	Kálium-propionát; Kálium-propanoát
Összegképlet	$C_3H_5KO_2$
Molekulatömeg	112,17
Analitika	Legalább 99 %, 105 °C-on két órán át végzett szárítást követően
Leírás	Fehér, kristályos por
Azonosítás	
Propionáteszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 4 % (105 °C, 2 óra)
Vízben nem oldódó anyag	Legfeljebb 0,1 %
Vas	Legfeljebb 30 mg/kg
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 284 BÓRSAV	
Szinonimák	Bórsav; orto-Bórsav; Borofax
Meghatározás	
Einecs	233-139-2
Kémiai név	
Összegképlet	H_3BO_3
Molekulatömeg	61,84
Analitika	Legalább 99,5 %
Leírás	Szintelen, szagtalan, áttetsző kristályok vagy fehér szemcsék, illetve por; enyhén zsíros tapintású; a természetben szasszolitásvány formájában fordul elő
Azonosítás	
Olvadáspont	kb. 171 °C
Égési teszt	Szép zöld lánggal ég
pH	3,8–4,8 (3,3 %-os vizes oldat)
Tisztaság	
Peroxidok	KI-oldat hozzáadásakor elszíneződést nem mutat
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ **B****E 285 NÁTRIUM-TETRABORÁT (BÓRAX)**

Szinonimák	Nátrium-borát
Meghatározás	
Eines	215-540-4
Kémiai név	Nátrium-tetraborát; Nátrium-biborát; Nátrium-piroborát; Vízmentes tetraborát
Összegképlet	Na ₂ B ₄ O ₇ Na ₂ B ₄ O ₇ ·10H ₂ O
Molekulatömeg	201,27
Analitika	
Leírás	Por vagy üvegszerű lemezek, amelyek levegővel érintkezve homályossá válnak; vízben lassan oldódik
Azonosítás	
Olvadáspont-tartomány	171 °C és 175 °C között, bomlással
Tisztaság	
Peroxidok	KI-oldat hozzáadásakor elszíneződést nem mutat
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 290 SZÉN-DIOXID

Szinonimák	Szénsavgáz; Szárazjég (szilárd halmazállapotban); Szénsavanhidrid
Meghatározás	
Eines	204-696-9
Kémiai név	Szén-dioxid
Összegképlet	CO ₂
Molekulatömeg	44,01
Analitika	Legalább 99 térfogat %, a gázállapotú anyagra
Leírás	Normál környezeti feltételek mellett színtelen, kissé szúrós szagú gáz. A kereskedelmi forgalomban kapható szén-dioxidot nagynyomású gázpalackokban vagy tömegtárolásra alkalmas rendszerekben folyékony állapotban, illetve sűrítve, szilárd tömbökben „szárazjégként” szállítják és használják. A szilárd halmazállapotú forma (szárazjég) általában tartalmaz hozzáadott anyagokat, például kötőanyagként propilénlikolt vagy ásványolajat
Azonosítás	
Csapadékképződés	Ha a mintát bárium-hidroxid oldaton vezetjük át, fehér csapadék képződik, amely híg ecetsavban heves habképződés közben oldódik
Tisztaság	
Savasság	50 ml frissen felforralt vízben metilnarancs indikátor jelenlétében átbuborékoltatott 915 ml gáz nem teheti a vizet annál az oldatnál savasabbá, amelyet úgy készítettünk, hogy 50 ml frissen felforralt vízhez 1 ml 0,01 N-os sósavat adtunk

▼B

Redukáló anyagok, hidrogén-foszfid és -szulfid	25 ml ammóniás ezüst-nitráton, amihez előzetesen 3 ml ammóniát adtunk, átbuborékolatott 915 ml gáz nem okozhatja az oldat zavarosodását vagy elfeketedését
Szén-monoxid	Legfeljebb 10 µl/l
Olajtartalom	Legfeljebb 5 mg/kg
E 296 ALMASAV	
Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	230-022-8, 210-514-9, 202-601-5
Kémiai név	Hidroxi-butándisav; Hidroxi-borostyánkősav
Összegképlet	C ₄ H ₆ O ₅
Molekulatömeg	134,09
Analitika	Legalább 99,0 %
Leírás	Fehér vagy csaknem fehér kristályos por vagy szemcsék
Azonosítás	
Olvadáspont-tartomány	127–132 °C
Malátteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Fumársav	Legfeljebb 1,0 %
Maleinsav	Legfeljebb 0,05 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 297 FUMÁRSAV	
Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	203-743-0
Kémiai név	transz-Buténdisav; transz-1,2-Etilén-dikarbonsav
Összegképlet	C ₄ H ₄ O ₄
Molekulatömeg	116,07
Analitika	Legalább 99,0 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér kristályos por vagy szemcsék
Azonosítás	
Olvadáspont-tartomány	286–302 °C (zárt kapillárisban, gyors melegítéssel)
Kettőskötéseszt	A teszten megfelel
1,2-Dikarbonsav-teszt	A teszten megfelel
pH	3,0–3,2 (0,05 %-os oldat 25 °C-on)

▼ B

Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (120 °C, 4 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Maleinsav	Legfeljebb 0,1 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 300 ASZKORBINSAV, L-ASZKORBINSAV	
Szinonimák	L-xilo-Aszkorbinsav; L(+)-Aszkorbinsav
Meghatározás	
Einecs	200-066-2
Kémiai név	L-Aszkorbinsav; Aszkorbinsav; 2,3-Didehidro-L-treo-hexono-1,4-lakton; 3-keto-L-Gulofurano-lakton
Összegképlet	C ₆ H ₈ O ₆
Molekulatömeg	176,13
Analitika	Legalább 99 % C ₆ H ₈ O ₆ , vákuumexszikkátorban 24 órán át kénsav felett végzett szárítást követően
Leírás	Fehértől halványsárgaig változó színű, szagtalan kristályos por
Olvadáspont-tartomány	189 °C és 193 °C között, bomlással
Azonosítás	
Aszkorbinsavteszt	A teszten megfelel
pH	2,4 és 2,8 között (2 %-os vizes oldat)
Fajlagos forgatóképesség	[α] _D ²⁰ : +20,5° és +21,5° között (10 %(m/V)-os vizes oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,4 % (vákuumban kénsav felett, 24 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 301 NÁTRIUM-ASZKORBÁT	
Szinonimák	Nátrium-L-aszorbát, L-Aszkorbinsav-mononátriumsó
Meghatározás	
Einecs	205-126-1
Kémiai név	Nátrium-aszorbát; Nátrium-L-aszorbát; 2,3-Didehidro-L-treo-hexono-1,4-lakton-nátrium-enolát; 3-keto-L-Gulofurano-lakton-nátrium-enolát
Összegképlet	C ₆ H ₇ O ₆ Na

▼ B

Molekulatömeg	198,11
Analitika	Nátrium-aszkorbát, vákuumexszikkátorban kénsav felett történő 24 órás szárítás után legalább 99 % $C_6H_7O_6Na$
Leírás	Fehér vagy csaknem fehér, szagtalan kristályos por, amely fény hatására megsötétedik
Azonosítás	
Aszkorbátteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
pH	6,5 és 8,0 között (10 %-os vizes oldat)
Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_D^{20}$: +103° és +106° között (10 %(m/V)-os vizes oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,25 % (vákuumban kénsav felett, 24 óra)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 302 KALCIUM-ASZKORBÁT

Szinonimák	Kalcium-aszkorbát-dihidrát
Meghatározás	
Einecs	227-261-5
Kémiai név	Kalcium-aszkorbát-dihidrát; 2,3-Didehidro-L-treo-hexono-1,4-lakton dihidrátált kalciumsója
Összegképlet	$C_{12}H_{14}O_{12}Ca \cdot 2H_2O$
Molekulatömeg	426,35
Analitika	Legalább 98 %, illóanyagmentes anyagra
Leírás	Fehértől a kissé halvány szürkésárgáig változó színű, szagtalan kristályos por
Azonosítás	
Aszkorbátteszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
pH	6,0 és 7,5 között (10 %-os vizes oldat)
Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_D^{20}$: +95° és +97° között (5 %(m/V)-os vizes oldat)
Tisztaság	
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Illóanyag	Legfeljebb 0,3 %, kénsavat vagy foszfor-pentoxidot tartalmazó exszikkátorban, szobahőmérsékleten 24 órán át végzett szárítással meghatározva
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ **B****E 304(i) ASZKORBIL-PALMITÁT**

Szinonimák	L-Aszkorbil-palmitát
Meghatározás	
Einesz	205-305-4
Kémiai név	Aszkorbil-palmitát; L-Aszkorbil-palmitát; 2,3-Didehidro-L-treo-hexono-1,4-lakton-6-palmitát; 6-Palmitoil-3-keto-L-gulofurano-lakton
Összegképlet	$C_{22}H_{38}O_7$
Molekulatömeg	414,55
Analitika	Legalább 98 %, szárított anyagra
Leírás	Fehér vagy sárgásfehér, citrus illatú por
Azonosítás	
Olvadáspont-tartomány	107 °C és 117 °C között
Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_D^{20}$: +21° és +24° között (5 %(m/V)-os metanololdatban)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 2,0 % (vákuumkemence, 56–60 °C, 1 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 304(ii) ASZKORBIL-SZTEARÁT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einesz	246-944-9
Kémiai név	Aszkorbil-sztearát; L-Aszkorbil-sztearát; 2,3-Didehidro-L-treo-hexono-1,4-lakton-6-sztearát; 6-Sztearoil-3-keto-L-gulofurano-lakton
Összegképlet	$C_{24}H_{42}O_7$
Molekulatömeg	442,6
Analitika	Legalább 98 %
Leírás	Fehér vagy sárgás, citrus illatú por
Azonosítás	
Olvadáspont	Kb. 116 °C
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 2,0 % (vákuumkemence, 56–60 °C, 1 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg

▼ B

Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 306 TOKOFEROLBAN GAZDAG KIVONAT**Szinonimák****Meghatározás**

Növényi étolajkészítményekből vákuumos vízgőz-desztillációval előállított termék, amely koncentrált tokoferolokat és tokotrienolokat tartalmaz.

Például D- α -, D- β -, D- γ - és D- δ -tokoferolt tartalmaz

Einecs

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

430,71 (D- α -tokoferol)

Analitika

Legalább 34 % összes tokoferol

Leírás

Barnászörös vagy vörös, átlátszó, viszkózus, gyenge jellegzetes illatú és ízű olaj. A viaszszerű alkotórészek mikrokristályos formában csekély mértékben kiválhatnak

Azonosítás

Megfelelő gáz-folyadék kromatográfias módszerrel

Fajlagos forgatóképesség

$[\alpha]_D^{20}$: legalább +20°

Oldhatóság

Vízben nem oldódik. Etanolban oldódik. Éterrel keverhető

Tisztaság

Szulfáthamu

Legfeljebb 0,1 %

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

E 307 ALFA-TOKOFEROL**Szinonimák**

DL- α -Tokoferol, (all-rac)- α -Tokoferol

Meghatározás

Einecs

233-466-0

Kémiai név

DL-5,7,8-Trimetil-tokol; DL-2,5,7,8-Tetrametil-2-(4',8',12'-trimetil-tridecil)-6-kromanol

Összegképlet

C₂₉H₅₀O₂

Molekulatömeg

430,71

Analitika

Legalább 96 %

Leírás

Halványsárgától a borostyánig változó színű, csaknem szagtalan, átlátszó, viszkózus olaj, amely levegő vagy fény hatására oxidálódik és megsötétedik

Azonosítás

Oldhatóság

Vízben nem oldódik, etanolban korlátlanul oldódik, éterrel elegyíthető

▼ B

Spektrofotometria	Abszolút etanolban az abszorpciós maximum kb. 292 nm-nél van
Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_{\text{D}}^{25}$: $0^\circ \pm 0,05^\circ$ (1:10 hígítású kloroformos oldatban)
Tisztaság	
Törésmutató	$[n]_{\text{D}}^{20}$: 1,503–1,507
Fajlagos abszorpció etanolban	$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ (292 nm): 71–76 (0,01 g 200 ml abszolút etanolban)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

E 308 GAMMA-TOKOFEROL

Szinonimák	DL- γ -Tokoferol
Meghatározás	
Einecs	231-523-4
Kémiai név	2,7,8-Trimetil-2-(4',8',12'-trimetil-tridecil)-6-kromanol
Összegképlet	$\text{C}_{28}\text{H}_{48}\text{O}_2$
Molekulatömeg	416,69
Analitika	Legalább 97 %
Leírás	Átlátszó, viszkózus, halványsárga olaj, amely levegő vagy fény hatására oxidálódik és megsötétedik
Azonosítás	
Spektrometria	Abszolút etanolban az abszorpciós maximumok kb. 298 nm-nél és 257 nm-nél vannak
Tisztaság	
Fajlagos abszorpció etanolban	$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ (298 nm): 91 és 97 között $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ (257 nm): 5,0 és 8,0 között
Törésmutató	$[n]_{\text{D}}^{20}$: 1,503–1,507
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 309 DELTA-TOKOFEROL

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	204-299-0
Kémiai név	2,8-Dimetil-2-(4',8',12'-trimetil-tridecil)-6-kromanol
Összegképlet	$\text{C}_{27}\text{H}_{46}\text{O}_2$
Molekulatömeg	402,7
Analitika	Legalább 97 %
Leírás	Átlátszó, viszkózus, halványsárga vagy narancsszínű olaj, amely levegő vagy fény hatására oxidálódik és megsötétedik

▼ B

Azonosítás	
Spektrometria	Abszolút etanolban az abszorpciós maximumok kb. 298 nm-nél és 257 nm-nél vannak
Tisztaság	
Fajlagos abszorpció etanolban	$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ (298 nm): 89 és 95 között $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ (257 nm): 3,0 és 6,0 között
Törésmutató	$[n]_{\text{D}}^{20}$: 1,500–1,504
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 310 PROPIL-GALLÁT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	204-498-2
Kémiai név	Propil-gallát; Galluszsav propil-észtere; 3,4,5-Trihidroxi-benzoészav n-propil-észtere
Összegképlet	$\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{O}_5$
Molekulatömeg	212,20
Analitika	Legalább 98 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehértől a krémfélig változó színű, kristályos, szagtalan szilárd anyag
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben kis mértékben oldódik, etanolban, éterben és propán-1,2-diolban korlátlanul oldódik
Olvadáspont-tartomány	146 °C és 150 °C között, 110 °C-on végzett négyórás szárítás után
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (110 °C, 4 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Szabad sav	Legfeljebb 0,5 % (galluszsavként)
Klórozott szerves vegyületek	Legfeljebb 100 mg/kg (Cl-ként)
Fajlagos abszorpció etanolban	$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ (275 nm): legalább 485 és legfeljebb 520
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 311 OKTIL-GALLÁT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	213-853-0

▼ B

Kémiai név	Oktil-gallát; Galluszsav oktil-észtere; 3,4,5-Trihidroxi-benzoészav n-oktil-észtere
Összegképlet	C ₁₅ H ₂₂ O ₅
Molekulatömeg	282,34
Analitika	Legalább 98 %, 90 °C-on végzett hatórási szárítás után
Leírás	Fehértől krémesfehérig változó színű, szagtalan szilárd anyag
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben nem oldódik, etanolban, éterben és propán-1,2-diolban korlátlanul oldódik
Olvadáspont-tartomány	99 °C és 102 °C között, 90 °C-on végzett hatórási szárítás után
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (90 °C, 6 hours)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,05 %
Szabad sav	Legfeljebb 0,5 % (galluszsavként)
Klórozott szerves vegyületek	Legfeljebb 100 mg/kg (C1-ként)
Fajlagos abszorpció etanolban	E _{1cm} ^{1%} (275 nm): legalább 375 és legfeljebb 390
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 312 DODECIL-GALLÁT

Szinonimák	Lauril-gallát
Meghatározás	
Einécs	214-620-6
Kémiai név	Dodecil-gallát; 3,4,5-Trihidroxi-benzoészav n-dodecil-észtere (vagy lauril-észtere); Galluszsav dodecil észtere
Összegképlet	C ₁₉ H ₃₀ O ₅
Molekulatömeg	338,45
Analitika	Legalább 98 %, 90 °C-on végzett hatórási szárítás után
Leírás	Fehér vagy krémfehér szagtalan szilárd anyag
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben nem oldódik, etanolban és éterben korlátlanul oldódik
Olvadáspont-tartomány	95 °C és 98 °C között, 90 °C-on végzett hatórási szárítás után
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (90 °C, 6 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,05 %
Szabad sav	Legfeljebb 0,5 % (galluszsavként)

▼B

Klórozott szerves vegyületek	Legfeljebb 100 mg/kg (Cl-ként)
Fajlagos abszorpció etanolban	$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ (275 nm): legalább 300 és legfeljebb 325
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 315 ERITROASZKORBINSAV

Szinonimák	Izoaszkorbinsav; D-Araboaszkorbinsav
Meghatározás	
Einecs	201-928-0
Kémiai név	D-Eritro-hex-2-énsav- γ -lakton; Izoaszkorbinsav; D-Izoaszkorbinsav
Összegképlet	$C_6H_8O_6$
Molekulatömeg	176,13
Analitika	Legalább 98 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehértől kissé sárgáig változó színű, kristályos szilárd anyag, amely fény hatására fokozatosan megsötétedik
Azonosítás	
Olvadáspont-tartomány	Kb. 164–172 °C, bomlással
Aszkorbinsavteszt/színreakció	A teszten megfelel
Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_D^{25}$ 10 %(m/V)-os vizes oldatban -16,5° és -18,0° között
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,4 %, csökkentett nyomáson szilikagélen végzett 3 órás szárítás után
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,3 %
Oxalát	1 g anyagnak 10 ml vízzel készített oldatához adjunk 2 csepp jégecetet és 5 ml 10 %-os kalcium-acetát-oldatot. Az oldatnak átlátszónak kell maradnia
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

E 316 NÁTRIUM-ERITROASZKORBÁT

Szinonimák	Nátrium-izoaszkorbát
Meghatározás	
Einecs	228-973-9
Kémiai név	Nátrium-izoaszkorbát; Nátrium-D-izoaszkorbinsav; 2,3-Didehidro-D-eritro-hexono-1,4-lakton nátriumsója; 3-keto-D-Gulofurano-lakton-nátrium-enolát-monohidrát
Összegképlet	$C_6H_7O_6Na \cdot H_2O$
Molekulatömeg	216,13
Analitika	Legalább 98 %, vákuumexszikkátorban kénsav felett végzett 24 órás szárítás után, a monohidrát

▼ B

Leírás	Fehér kristályos szilárd anyag
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik, etanolban nagyon kevésé oldódik
Aszkorbinsavteszt/színreakció	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
pH	5,5–8,0 (10 %-os vizes oldat)
Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_D^{25}$: 10 %(m/V)-os vizes oldat +95° és +98° között
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,25 % szárítás után (vákuumban kénsav felett, 24 óra)
Oxalát	1 g anyagnak 10 ml vízzel készített oldatához adjunk 2 csepp jégcetet és 5 ml 10 %-os kalcium-acetát-oldatot. Az oldatnak átlátszónak kell maradnia
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 319 TERC-BUTIL-HIDROKINON (TBHQ)

Szinonimák	TBHQ
Meghatározás	
Einecs	217-752-2
Kémiai név	Terc-butil-1,4-benzoldiol; 2-(1,1-Dimetil-etil)-1,4-benzoldiol
Összegképlet	$C_{10}H_{14}O_2$
Molekulatömeg	166,22
Analitika	Legalább 99 % $C_{10}H_{14}O_2$
Leírás	Fehér, kristályos, jellegzetes szagú szilárd anyag
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben gyakorlatilag nem oldódik; etanolban oldódik
Olvadáspont	Legalább 126,5 °C
Fenolok	Kb. 5 mg mintát oldjunk fel 10 ml metanolban és adjunk hozzá 10,5 ml dimetil-amin-oldatot (1:4). Vöröstől rózsaszínig változó szín jelenik meg
Tisztaság	
terc-Butil-p-benzokinon	Legfeljebb 0,2 %
2,5-Di-terc-butil-hidrokinon	Legfeljebb 0,2 %
Hidroxi-kinon	Legfeljebb 0,1 %
Toluol	Legfeljebb 25 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

▼ C2

E 320 BUTIL-HIDROXI-ANIZOL (BHA)

▼ B

Szinonimák	BHA
Meghatározás	
Einesz	246-563-8
Kémiai név	3-terc-Butil-4-hidroxi-anizol; 2-terc-Butil-4-hidroxi-anizol és 3-terc-butil-4-hidroxi-anizol keveréke
Összegképlet	$C_{11}H_{16}O_2$
Molekulatömeg	180,25
Analitika	Legalább 98,5 % $C_{11}H_{16}O_2$ és legalább 85 % 3-terc-butil-4-hidroxi-anizol izomer
Leírás	Gyenge aromás illatú, fehér vagy kissé sárga pelyhek vagy viaszos szilárd anyag
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben nem oldódik, etanolban korlátlanul oldódik
Olvadáspont-tartomány	48 °C és 63 °C között
Színreakció	A fenolsoportteszten megfelel
Tisztaság	
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,05 %, 800 ±25 °C-on végzett kalcinálás után
Fenolok	Legfeljebb 0,5 %
Fajlagos abszorpció	$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ (290 nm): legalább 190 és legfeljebb 210 $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ (228 nm): legalább 326 és legfeljebb 345
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ C2

E 321 BUTIL HIDROXI-TOLUOL (BHT)

▼ B

Szinonimák	BHT
Meghatározás	
Einesz	204-881-4
Kémiai név	2,6-Di-terc-butil-p-krezol; 4-Metil-2,6-di-terc-butil-fenol
Összegképlet	$C_{15}H_{24}O$
Molekulatömeg	220,36
Analitika	Legalább 99 %
Leírás	Fehér, kristályos vagy pelyhes szilárd anyag, szagtalan vagy gyengén aromás, jellegzetes illatú
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben és propán-1,2-diolban nem oldódik Etanolban korlátlanul oldódik
Olvadáspont	70 °C

▼B

Spektrometria	Dehidratált etanolos oldatban 1:100 000 hígításban 2 cm-es rétegvastagság esetén a 230–320 nm-es tartományban csak egy abszorpciós maximuma van, 278 nm-nél
Tisztaság	
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,005 %
Fenolok	Legfeljebb 0,5 %
Fajlagos abszorpció etanolban	$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ (278 nm): legalább 81 és legfeljebb 88
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 322 LECITINEK	
Szinonimák	Foszfatidek; Foszfolipidek
Meghatározás	A lecitinek állati vagy növényi eredetű élelmiszerekből fizikai eljárásokkal előállított foszfatidok keverékei vagy frakciói; ide tartoznak az ártalmatlan és a célnak megfelelő enzimek felhasználásával kapott hidrolizált termékek is. A végtermékben már nem lehet jele enzimtevékenységnek A lecitinek vizes közegben hidrogén-peroxiddal kis mértékben fehérríthetők. Ez az oxidáció a lecitin-foszfatidokat kémiaiilag nem változtathatja meg
Einecs	232-307-2
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Lecitinek: legalább 60,0 % acetonban nem oldódó anyag Hidrolizált lecitinek: legalább 56,0 % acetonban nem oldódó anyag
Leírás	Lecitinek: barna folyadék, viszkózus félfolyékony anyag, vagy por Hidrolizált lecitinek: világosbarnától barnáig változó színű viszkózus folyadék, vagy paszta
Azonosítás	
Klórteszt	A teszten megfelel
Foszforteszt	A teszten megfelel
Zsírsvavteszt	A teszten megfelel
Hidrolizáltlecitin-teszt	800 ml-es főzőpohárba töltsünk 500 ml (30–35 °C-os) vizet. Ezután állandó keverés mellett lassan adjunk hozzá 50 ml mintát. A hidrolizált lecitin homogén emulziót képez. A nem hidrolizált lecitin kb. 50 g összeálló masszaként válik ki.
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 2,0 % (105 °C, 1 óra)
Toluolban nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,3 %

▼ B

Savszám	Lecitinek: grammonként legfeljebb 35 mg kálium-hidroxid Hidrolizált lecitinek: grammonként legfeljebb 45 mg kálium-hidroxid
Peroxidszám	Legfeljebb 10
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 325 NÁTRIUM-LAKTÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	200-772-0
Kémiai név	Nátrium-laktát; Nátrium-2-hidroxi-propanoát
Összegképlet	$C_3H_5NaO_3$
Molekulatömeg	112,06 (vízmentes)
Analitika	Legalább 57 % és legfeljebb 66 %
Leírás	Szintelen, áttetsző folyadék. Szagtalan vagy gyenge jellegzetes szagú

Azonosítás

Laktátteszt	A teszten megfelel
-------------	--------------------

▼ M3

Nátriumteszt	Megfelel a tesztnek
--------------	---------------------

▼ B

pH	6,5–7,5 (20 %-os vizes oldat)
----	-------------------------------

Tisztaság

Savasság	Legfeljebb 0,5 %, szárítás után, tejsavként
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Redukáló anyagok	A Fehling-oldatot nem redukálja

Megjegyzés: Ez a leírás a 60 %-os vizes oldatra vonatkozik.

E 326 KÁLIUM-LAKTÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	213-631-3
Kémiai név	Kálium-laktát; Kálium-2-hidroxi-propanoát
Összegképlet	$C_3H_5O_3K$
Molekulatömeg	128,17 (vízmentes)
Analitika	Legalább 57 % és legfeljebb 66 %

▼ B

Leírás	Kissé viszkózus, csaknem szagtalan, átlátszó folyadék. Szagtalan, vagy gyenge jellegzetes szagú
Azonosítás	
Izzítás	Izzítsuk a kálium-laktát-oldatot hamuvá. A hamu lúgos kémhatású és sav hozzáadására felhabzik
Színreakció	2 ml kálium-laktát-oldatot rétegezzünk 5 ml pirokatechin és kénsav 1:100 hígítású oldatára. Az érintkező felületen mélyvörös szín jelenik meg.
Káliumteszt	A teszten megfelel
Laktátteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Savasság	1 g kálium-laktát-oldatot oldjunk fel 20 ml vízben, adjunk hozzá 3 csepp fenoltalein-mérőoldatot és titráljuk 0,1 N-os nátrium-hidroxiddal. A fogyás legfeljebb 0,2 ml lehet
Redukáló anyagok	A Fehling-oldatot nem redukálja

Megjegyzés: Ez a leírás a 60 %-os vizes oldatra vonatkozik.

E 327 KALCIUM-LAKTÁT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	212-406-7
Kémiai név	Kalcium-dilaktát; Kalcium-dilaktát-hidrát; 2-Hidroxi-propánsav-kalciumsó
Összegképlet	$(C_3H_5O_2)_2Ca \cdot nH_2O$ (n = 0–5)
Molekulatömeg	218,22 (vízmentes)
Analitika	Legalább 98 %, vízmentes anyagra
Leírás	Csaknem szagtalan, fehér kristályos por vagy szemcsék
Azonosítás	
Laktátteszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben oldódik és etanolban gyakorlatilag nem oldódik
pH	6,0 és 8,0 között (5 %-os oldat)
Tisztaság	
Száritási veszteség	vízmentes: legfeljebb 3,0 % (120 °C, 4 óra) 1 vízmolekulával: legfeljebb 8,0 % (120 °C, 4 óra) 3 vízmolekulával: legfeljebb 20,0 % (120 °C, 4 óra) 4,5 vízmolekulával: legfeljebb 27,0 % (120 °C, 4 óra)
Savasság	Legfeljebb 0,5 %, száraz anyagra, tejsavként

▼B

Fluorid	Legfeljebb 30 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Redukáló anyagok	A Fehling-oldatot nem redukálja
E 330 CITROMSAV	
Szinonimák	
Meghatározás	A citromsav citromléből vagy ananászléből készül, szénhidrátoldatoknak vagy más alkalmas közegeknek a <i>Candida</i> spp. vagy az <i>Aspergillus niger</i> nem méregtermelő törzseinek segítségével történő ► C2 savanyításával ◀
Einecs	201-069-1
Kémiai név	Citromsav; 2-Hidroxi-1,2,3-propántrikarbonsav; β-Hidroxi-trikarbalsav
Összegképlet	a) C ₆ H ₈ O ₇ (vízmentes) b) C ₆ H ₈ O ₇ ·H ₂ O (monohidrát)
Molekulatömeg	a) 192,13 (vízmentes) b) 210,15 (monohidrát)
Analitika	A citromsav lehet vízmentes, vagy tartalmazhat egy vízmolekulát. A citromsav legalább 99,5 % C ₆ H ₈ O ₇ -t tartalmaz, vízmentes anyagra számítva
Leírás	A citromsav fehér vagy színtelen, szagtalan, erőteljesen savas ízű kristályos szilárd anyag. A monohidrát száraz levegőn mállik
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben nagyon jól oldódik; etanolban korlátlanul oldódik; éterben oldódik
Tisztaság	
Víztartalom	A vízmentes citromsav legfeljebb 0,5 % vizet tartalmaz; a citromsav-monohidrát legfeljebb 8,8 % vizet tartalmaz (Karl Fischer-módszer)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,05 %, 800 ±25 °C-on történő kalcinálás után
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 0,5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Oxalátok	Legfeljebb 100 mg/kg, oxálsavként, szárítás után
Könnyen elszenesíthető anyagok	Melegítsünk 1 g porított mintát 10 ml, legalább 98 %-os kénsavval együtt 90 °C-os vízfürdőn, sötétben, egy órán át. Legfeljebb halványbarna szín alakulhat ki (összehasonlító K-folyadék)

▼B**E 331(i) MONONÁTRIUM-CITRÁT**

Szinonimák	Egybázisú nátrium-citrát
Meghatározás	
Eines	242-734-6
Kémiai név	Mononátrium-citrát; 2-Hidroxi-1,2,3-propántrikarbonsav mononátriumsója
Összegképlet	a) $C_6H_7O_7Na$ (vízmentes) b) $C_6H_7O_7Na \cdot H_2O$ (monohidrát)
Molekulatömeg	a) 214,11 (vízmentes) b) 232,23 (monohidrát)
Analitika	Legalább 99 %, vízmentes anyagra
Leírás	Kristályos fehér por vagy szintelen kristályok
Azonosítás	
Citrátteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
pH	3,5 és 3,8 között (1 %-os vizes oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	vízmentes: legfeljebb 1,0 % (140 °C, 0,5 óra) monohidrát: legfeljebb 8,8 % (180 °C, 4 óra)
Oxalátok	Legfeljebb 100 mg/kg, oxálsavként, szárítás után
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 331(ii) DINÁTRIUM-CITRÁT

Szinonimák	Kétbázisú nátrium-citrát
Meghatározás	
Eines	205-623-3
Kémiai név	Dinátrium-citrát; 2-Hidroxi-1,2,3-propántrikarbonsav dinátriumsója; Citromsav dinátriumsója 1,5 vízmolekulával
Összegképlet	$C_6H_6O_7Na_2 \cdot 1,5H_2O$
Molekulatömeg	263,11
Analitika	Legalább 99 %, vízmentes anyagra
Leírás	Kristályos fehér por vagy szintelen kristályok
Azonosítás	
Citrátteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
pH	4,9 és 5,2 között (1 %-os vizes oldat)

▼B**Tisztaság**

Szárítási veszteség	Legfeljebb 13,0 % (180 °C, 4 óra)
Oxalátok	Legfeljebb 100 mg/kg, oxálsavként, szárítás után
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 331(iii) TRINÁTRIUM-CITRÁT**Szinonimák**

Hárombázisú nátrium-citrát

Meghatározás

Einecs	200-675-3
Kémiai név	Trinátrium-citrát; 2-Hidroxi-1,2,3-propántrikarbonsav trinátriumsója; Citromsav trinátriumsója, vízmentes, dihidrát vagy pentahidrát formában
Összegképlet	Vízmentes: $C_6H_5O_7Na_3$ Hidratált: $C_6H_5O_7Na_3 \cdot nH_2O$ (n = 2 vagy 5)
Molekulatömeg	258,07 (vízmentes) 294,10 (hidratált, n = 2) 348,16 (hidratált, n = 5)
Analitika	Legalább 99 %, vízmentes anyagra

Leírás

Kristályos fehér por vagy szintelen kristályok

Azonosítás

Citrátteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
pH	7,5 és 9,0 között (5 %-os vizes oldat)

Tisztaság

Szárítási veszteség	Vízmentes: legfeljebb 1,0 % (180 °C, 18 óra) Dihidrát: 10,0–13,0 % (180 °C, 18 óra) Pentahidrát: legfeljebb 30,3 % (180 °C, 4 óra)
Oxalátok	Legfeljebb 100 mg/kg, oxálsavként, szárítás után
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 332(i) MONOKÁLIUM-CITRÁT**Szinonimák**

Egybázisú kálium-citrát

Meghatározás

Einecs	212-753-4
Kémiai név	Monokálium-citrát; 2-Hidroxi-1,2,3-propántrikarbonsav monokálium-sója; Citromsav vízmentes monokáliumsója

▼B

Összegképlet	$C_6H_7O_7K$
Molekulatömeg	230,21
Analitika	Legalább 99 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér, higroszkópos, szemcsés por vagy áttetsző kristályok
Azonosítás	
Citráteszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel
pH	3,5 és 3,8 között (1 %-os vizes oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 1,0 % (180 °C, 4 óra)
Oxalátok	Legfeljebb 100 mg/kg, oxálsavként, szárítás után
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 332(ii) TRIKÁLIUM-CITRÁT

Szinonimák	Hárombázisú kálium-citrát
Meghatározás	
Einecs	212-755-5
Kémiai név	Trikálium-citrát; 2-Hidroxi-1,2,3-propántrikarbonsav trikáliumsója; Cítronsav trikáliumsójának monohidrátja
Összegképlet	$C_6H_5O_7K_3 \cdot H_2O$
Molekulatömeg	324,42
Analitika	Legalább 99 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér, higroszkópos, szemcsés por vagy áttetsző kristályok
Azonosítás	
Citráteszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel
pH	7,5 és 9,0 között (5 %-os vizes oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 6,0 % (180 °C, 4 óra)
Oxalátok	Legfeljebb 100 mg/kg (oxálsavként, szárítás után)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ **B****E 333(i) MONOKALCIUM-CITRÁT**

Szinonimák	Egybázisú kalcium-citrát
Meghatározás	
Eines	
Kémiai név	Monokalcium-citrát; 2-Hidroxi-1,2,3-propántrikarbonsav monokalciumsója; Citromsav monokalciumsójának monohidrátja
Összegképlet	$(C_6H_7O_7)_2Ca \cdot H_2O$
Molekulatömeg	440,32
Analitika	Legalább 97,5 %, vízmentes anyagra
Leírás	Finom fehér por
Azonosítás	
Citráteszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
pH	3,2 és 3,5 között (1 %-os vizes oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 7,0 % (180 °C, 4 óra)
Oxalátok	Legfeljebb 100 mg/kg (oxálsavként, szárítás után)
Fluorid	Legfeljebb 30 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Alumínium	Legfeljebb 30 mg/kg (kizárólag csecsemőknek és kisgyermekeknek szánt élelmiszerek adalékaként). Legfeljebb 200 mg/kg (az összes használat, kivéve a csecsemőknek és kisgyermeknek szánt élelmiszereket)
Karbonátok	1 g kalcium-citrát 10 ml 2 N-os sósavban való feloldása közben csak szörványos buborékképződés fordulhat elő

E 333(ii) DIKALCIUM-CITRÁT

Szinonimák	Kétbázisú kalcium-citrát
Meghatározás	
Eines	
Kémiai név	Dikalcium-citrát; 2-Hidroxi-1,2,3-propántrikarbonsav dikalciumsója; citromsav trihidrátalt dikalciumsója
Összegképlet	$(C_6H_7O_7)_2Ca_2 \cdot 3H_2O$
Molekulatömeg	530,42
Analitika	Legalább 97,5 %, vízmentes anyagra
Leírás	Finom fehér por

▼ B**Azonosítás**

Citrátteszt A teszten megfelel

Kalciumteszt A teszten megfelel

Tisztaság

Szárítási veszteség Legfeljebb 20,0 % (180 °C, 4 óra)

Oxalátok Legfeljebb 100 mg/kg (oxálsavként, szárítás után)

Fluorid Legfeljebb 30 mg/kg (fluorként)

Arzén Legfeljebb 1 mg/kg

Ólom Legfeljebb 1 mg/kg

Higany Legfeljebb 1 mg/kg

Alumínium Legfeljebb 30 mg/kg (kizárólag csecsemőknek és kisgyermeknek szánt élelmiszerek adalékaként).

Legfeljebb 200 mg/kg (az összes használat, kivéve a csecsemőknek és kisgyermeknek szánt élelmiszereket)

Karbonátok 1 g kalcium-citrát 10 ml 2 N-os sósavban való feloldása közben csak szórványos buborékképződés fordulhat elő

E 333(iii) TRIKALCIUM-CITRÁT**Szinonimák**

Hárombázisú kalcium-citrát

Meghatározás

Eines 212-391-7

Kémiai név Trikalcium-citrát; 2-Hidroxi-1,2,3-propántrikarbonsav trikalciumsója; citromsav tetrahidrátalt trikalciumsója

Összegképlet $(C_6H_6O_7)_2Ca_3 \cdot 4H_2O$

Molekulatömeg 570,51

Analitika Legalább 97,5 %, vízmentes anyagra

Leírás

Finom fehér por

Azonosítás

Citrátteszt A teszten megfelel

Kalciumteszt A teszten megfelel

Tisztaság

Szárítási veszteség Legfeljebb 14,0 % (180 °C, 4 óra)

Oxalátok Legfeljebb 100 mg/kg (oxálsavként, szárítás után)

Fluorid Legfeljebb 30 mg/kg (fluorként)

Arzén Legfeljebb 1 mg/kg

Ólom Legfeljebb 1 mg/kg

Higany Legfeljebb 1 mg/kg

▼B

Alumínium	Legfeljebb 30 mg/kg (kizárólag csecsemőknek és kisgyermeknek szánt élelmiszerek adalékaként). Legfeljebb 200 mg/kg (az összes használat, kivéve a csecsemőknek és kisgyermeknek szánt élelmiszereket)
Karbonátok	1 g kalcium-citrát 10 ml 2 N-os sósavban való feloldása közben csak szórványos buborékképződés fordulhat elő
E 334 L(+)-BORKŐSAV, BORKŐSAV	
Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	201-766-0
Kémiai név	L-Borkősav; L-2,3-Dihidroxi-butándisav; D- α , β -Dihidroxi-borostyánkősav
Összegképlet	C ₄ H ₆ O ₆
Molekulatömeg	150,09
Analitika	Legalább 99,5 %, vízmentes anyagra
Leírás	Szintelen vagy áttetsző kristályos szilárd anyag vagy fehér kristályos por
Azonosítás	
Olvadáspont-tartomány	168 °C és 170 °C között
Tartarátteszt	A teszten megfelel
Fajlagos forgatóképesség	[α] _D ²⁰ : +11,5° és +13,5° között (20 %(m/V)-os vizes oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (P ₂ O ₅ felett, 3 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 1 000 mg/kg (800 ± 25 °C-on történő kalcinálás után)
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Oxalátok	Legfeljebb 100 mg/kg, oxálsavként, szárítás után

E 335(i) MONONÁTRIUM-TARTARÁT

Szinonimák	
L-(+)-Borkősav mononátriumsója	
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	L-2,3-Dihidroxi-butándisav mononátriumsója; L-(+)-Borkősav monohidratált mononátriumsója
Összegképlet	C ₄ H ₅ O ₆ Na·H ₂ O
Molekulatömeg	194,05
Analitika	Legalább 99 %, vízmentes anyagra
Leírás	Áttetsző szintelen kristályok

▼ B**Azonosítás**

Tartarátteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel

Tisztaság

Szárítási veszteség	Legfeljebb 10,0 % (105 °C, 4 óra)
Oxalátok	Legfeljebb 100 mg/kg (oxálsavként, szárítás után)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 335(ii) DINÁTRIUM-TARTARÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	212-773-3
Kémiai név	Dinátrium-L-tartarát; Dinátrium-(+)-tartarát; (+)-2,3-Dihidroxi-bután-disav dinátriumsója; L-(+)-Borkősav dihidratált dinátriumsója
Összegképlet	$C_4H_4O_6Na_2 \cdot 2H_2O$
Molekulatömeg	230,8
Analitika	Legalább 99 %, vízmentes anyagra

Leírás

Áttetsző, színtelen kristályok

Azonosítás

Tartarátteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	1 gramm nem oldódik 3 ml vízben. Etanolban nem oldódik
pH	7,0 és 7,5 között (1 %-os vizes oldat)

Tisztaság

Szárítási veszteség	Legfeljebb 17,0 % (150 °C, 4 óra)
Oxalátok	Legfeljebb 100 mg/kg (oxálsavként, szárítás után)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 336(i) MONOKÁLIUM-TARTARÁT**Szinonimák**

Egybázisú kálium-tartarát

Meghatározás

Einecs	
Kémiai név	L-(+)-Borkősav vízmentes monokáliumsója; L-2,3-Dihidroxi-bután-disav vízmentes monokáliumsója

▼ B

Összegképlet	$C_4H_5O_6K$
Molekulatömeg	188,16
Analitika	Legalább 98 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér kristályos vagy szemcsés por
Azonosítás	
Tartarátteszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel
Olvadáspont	230 °C
pH	3,4 (1 %-os vizes oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 1,0 % (105 °C, 4 óra)
Oxalátok	Legfeljebb 100 mg/kg (oxálsavként, szárítás után)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 336(ii) DIKÁLIUM-TARTARÁT	
Szinonimák	Kétfázisú kálium-tartarát
Meghatározás	
Einecs	213-067-8
Kémiai név	L-2,3-Dihidroxi-butándisav dikáliumsója; L-(+)-Borkősav dikáliumsója fél vízmolekulával
Összegképlet	$C_4H_4O_6K_2 \cdot \frac{1}{2}H_2O$
Molekulatömeg	235,2
Analitika	Legalább 99 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér kristályos vagy szemcsés por
Azonosítás	
Tartarátteszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel
pH	7,0 és 9,0 között (1 %-os vizes oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 4,0 % (150 °C, 4 óra)
Oxalátok	Legfeljebb 100 mg/kg (oxálsavként, szárítás után)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼B**E 337 KÁLIUM-NÁTRIUM-TARTARÁT**

Szinonimák	Kálium-nátrium-L-(+)-tartarát; Rochelle-só; Seignette-só
Meghatározás	
Einesz	206-156-8
Kémiai név	L-2,3-Dihidroxi-butándisav kálium-nátrium sója; Kálium-nátrium-L-(+)-tartarát
Összegképlet	$C_4H_4O_6KNa \cdot 4H_2O$
Molekulatömeg	282,23
Analitika	Legalább 99 %, vízmentes anyagra
Leírás	Szintelen kristályok vagy fehér kristályos por
Azonosítás	
Tartarátteszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	1 gramm oldódik 1 ml vízben, etanolban nem oldódik
Olvadáspont-tartomány	70–80 °C
pH	6,5 és 8,5 között (1 %-os vizes oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 26,0 % és legalább 21,0 % (150 °C, 3 óra)
Oxalátok	Legfeljebb 100 mg/kg (oxálsavként, szárítás után)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 338 FOSZFORSAV

Szinonimák	Ortofoszforsav; Monofoszforsav
Meghatározás	
Einesz	231-633-2
Kémiai név	Foszforsav
Összegképlet	H_3PO_4
Molekulatömeg	98,00
Analitika	Legalább 67,0 % és legfeljebb 85,7 %. A foszforsav a kereskedelmi forgalomban változó koncentrációjú vizes oldatként kapható.
Leírás	Átlátszó, szintelen, viszkózus folyadék
Azonosítás	
Savteszt	A teszten megfelel
Foszfátteszt	A teszten megfelel

▼ B**Tisztaság**

Illékony savak	Legfeljebb 10 mg/kg (ecetsavként)
Kloridok	Legfeljebb 200 mg/kg (klórként)
Nitrátok	Legfeljebb 5 mg/kg (NaNO ₃ -ként)
Szulfátok	Legfeljebb 1 500 mg/kg (CaSO ₄ -ként)
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

Megjegyzés: Ez a leírás a 75 %-os vizes oldatra vonatkozik.

E 339(i) MONONÁTRIUM-FOSZFÁT**Szinonimák**

Mononátrium-monofoszfát; Savanyú mononátrium-monofoszfát; Mononátrium-ortofoszfát; Egybázisú nátrium-foszfát; Nátrium-dihidrogén-monofoszfát

Meghatározás

Einecs	231-449-2
Kémiai név	Nátrium-dihidrogén-monofoszfát
Összegképlet	Vízmentes: NaH ₂ PO ₄ Monohidrát: NaH ₂ PO ₄ ·H ₂ O Dihidrát: NaH ₂ PO ₄ ·2H ₂ O
Molekulatömeg	Vízmentes: 119,98 Monohidrát: 138,00 Dihidrát: 156,01

Analitika
Legalább 97 % NaH₂PO₄, 60 °C-on végzett egyórás, majd ezt követően 105 °C-on végzett négyórás szárítás után.
P₂O₅-tartalom 58,0 % és 60,0 % között, vízmentes anyagra

Leírás

Fehér, szagtalan, kissé elfolyósodó por, kristályok vagy szemcsék

Azonosítás

Nátriumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik. Etanolban vagy éterben nem oldódik
pH	4,1 és 5,0 között (1 %-os oldat)

Tisztaság

Szárítási veszteség	A vízmentes só legfeljebb 2,0 %-ot, a monohidrát legfeljebb 15,0 %-ot, a dihidrát legfeljebb 25 %-ot veszít (60 °C-on egyórás, majd ezt követően 105 °C, négyórás szárítás)
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %, vízmentes anyagra
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)

▼B

Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 339(ii) DINÁTRIUM-FOSZFÁT	
Szinonimák	Dinátrium-monofoszfát; Szekunder nátrium-foszfát; Dinátrium-ortofoszfát
Meghatározás	
Einecs	231-448-7
Kémiai név	Dinátrium-hidrogén-monofoszfát; Dinátrium-hidrogén-ortofoszfát
Összegképlet	Vízmentes: Na_2HPO_4 Hidrát: $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ (n = 2, 7 vagy 12)
Molekulatömeg	141,98 (vízmentes)
Analitika	Legalább 98 % Na_2HPO_4 , 40 °C-on végzett háromórás, majd ezt követően 105 °C-on végzett ötórás szárítás után. P_2O_5 -tartalom 49 % és 51 % között, vízmentes anyagra
Leírás	A vízmentes dinátrium-hidrogén-foszfát fehér, higroszkópos, szagtalan por. Lehetséges hidratformák: dihidrát – fehér kristályos, szagtalan szilárd anyag; heptahidrát – fehér, szagtalan, málló kristályok vagy szemcsés por; dodekahidrát – fehér, málló, szagtalan por vagy kristályok
Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik. Etanolban nem oldódik
pH	8,4 és 9,6 között (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	A vízmentes só legfeljebb 5,0 %-ot, a dihidrát legfeljebb 22,0 %-ot, a heptahidrát legfeljebb 50,0 %-ot, a dodekahidrát legfeljebb 61,0 %-ot veszít (40 °C-on háromórás, majd ezt követően 105 °C-on ötórás szárítás)
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %, vízmentes anyagra
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 339(iii) TRINÁTRIUM-FOSZFÁT	
Szinonimák	Nátrium-foszfát; Hárombázisú nátrium-foszfát; Trinátrium-ortofoszfát

▼B

Meghatározás	A trinátrium-foszfát vizes oldatokból készül, és kristályosodhat vízmentes formában, vagy 1/2, 1, 6, 8 vagy 12 vízmolekulával. A dodekahidrát vizes oldatokból nátrium-hidroxid-felesleg mellett mindig kristályosodik. 1/4 molekula NaOH-ot tartalmaz
Einecs	231-509-8
Kémiai név	Trinátrium-monofoszfát; Trinátrium-foszfát; Trinátrium-ortofoszfát
Összegképlet	Vízmentes: Na_3PO_4 Hidratált: $\text{Na}_3\text{PO}_4 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ (n = 1/2, 1, 6, 8, vagy 12)
Molekulatömeg	163,94 (vízmentes)
Analitika	A nátrium-foszfát vízmentes és hidratált formái, a dodekahidrát kivételével, legalább 97,0 % Na_3PO_4 -et tartalmaznak, szárított anyagra számítva. A nátrium-foszfát-dodekahidrát legalább 92,0 % Na_3PO_4 -et tartalmaz, izzított anyagra számítva. P_2O_5 -tartalom 40,5 % és 43,5 % között, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér szagtalan kristályok, szemcsék vagy kristályos por
Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik. Etanolban nem oldódik
pH	11,5 és 12,5 között (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Izzítási veszteség	120 °C-on végzett kétórás szárítás, majd ezt követően kb. 800 °C-on végzett 30 perces izzítás után a tömegveszteségek a következők: vízmentes legfeljebb 2,0 %; monohidrát legfeljebb 11,0 %; dodekahidrát 45,0 % és 58,0 % között
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %, vízmentes anyagra
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 340(i) MONOKÁLIUM-FOSZFÁT

Szinonimák	Egybázisú kálium-foszfát; Monokálium-monofoszfát; Monokálium-ortofoszfát
Meghatározás	
Einecs	231-913-4
Kémiai név	Kálium-dihidrogén-foszfát; Monokálium-dihidrogén-ortofoszfát; Monokálium-dihidrogén-monofoszfát
Összegképlet	KH_2PO_4
Molekulatömeg	136,09

▼B

Analitika	Legalább 98,0 %, 105 °C-on végzett négyórás szárítás után P ₂ O ₅ -tartalom 51,0 % és 53,0 % között, vízmentes anyagra
Leírás	Szagtalan, színtelen kristályok, vagy fehér szemcsés vagy kristályos por
Azonosítás	
Káliumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik. Etanolban nem oldódik
pH	4,2 és 4,8 között (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 2,0 % (105 °C, 4 óra)
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %, vízmentes anyagra
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 340(ii) DIKÁLIUM-FOSZFÁT

Szinonimák	Dikálium-monofoszfát; Szekunder kálium-foszfát; Dikálium-ortofoszfát; Kétfázisú kálium-foszfát
Meghatározás	
Einecs	231-834-5
Kémiai név	Dikálium-hidrogén-monofoszfát; Dikálium-hidrogén-foszfát; Dikálium-hidrogén-ortofoszfát
Összegképlet	K ₂ HPO ₄
Molekulatömeg	174,18
Analitika	Legalább 98 %, 105 °C-on végzett négyórás szárítás után P ₂ O ₅ -tartalom 40,3 % és 41,5 % között, vízmentes anyagra
Leírás	Színtelen vagy fehér szemcsés por, kristályok vagy massa, higroszkópos elfolyósodó anyag
Azonosítás	
Káliumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik. Etanolban nem oldódik
pH	8,7 és 9,4 között (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 2,0 % (105 °C, 4 óra)

▼B

Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 % (vízmentes anyagra)
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 340(iii) TRIKÁLIUM-FOSZFÁT	
Szinonimák	Hárombázisú kálium-foszfát; Trikálium-ortofoszfát
Meghatározás	
Einecs	231-907-1
Kémiai név	Trikálium-monofoszfát; Trikálium-foszfát; Trikálium-ortofoszfát
Összegképlet	Vízmentes: K_3PO_4 Hidratált: $K_3PO_4 \cdot nH_2O$ (n = 1 vagy 3)
Molekulatömeg	212,27 (vízmentes)
Analitika	Legalább 97 %, az izzított anyagra P_2O_5 -tartalom 30,5 % és 34,0 % között, az izzított anyagra
Leírás	Szintelen vagy fehér, szagtalan higroszkópos kristályok vagy szemcsék. Lehetséges hidratált formák a monohidrát és a trihidrát
Azonosítás	
Káliumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik. Etanolban nem oldódik
pH	11,5 és 12,3 között (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Vízmentes: legfeljebb 3,0 %; hidratált: legfeljebb 23,0 % (meghatározás: 105 °C-on végzett egyórás szárítás, majd ezt követően kb. 800 ±25 °C-on 30 percen át végzett izzítás)
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 % (vízmentes anyagra)
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 341(i) MONOKALCIUM-FOSZFÁT	
Szinonimák	Egybázisú kalcium-foszfát; Monokalcium-ortofoszfát
Meghatározás	
Einecs	231-837-1

▼B

Kémiai név	Kalcium-dihidrogén-foszfát
Összegképlet	Vízmentes: $\text{Ca}(\text{H}_2\text{PO}_4)_2$ Monohidrát: $\text{Ca}(\text{H}_2\text{PO}_4)_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$
Molekulatömeg	234,05 (vízmentes) 252,08 (monohidrát)
Analitika	Legalább 95 %, szárított anyagra P_2O_5 -tartalom 55,5 % és 61,1 % között, vízmentes anyagra
Leírás	Szemcsés por vagy fehér, elfolyósodó kristályok vagy szemcsék
Azonosítás	
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
CaO-tartalom	23,0 % és 27,5 % között (vízmentes) 19,0 % és 24,8 % között (monohidrát)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Vízmentes: legfeljebb 14 % (105 °C, 4 óra) Monohidrát: legfeljebb 17,5 % (105 °C, 4 óra)
Izzítási veszteség	Vízmentes: legfeljebb 17,5 % (800 °C \pm 25 °C-on 30 percig végzett izzítás után) Monohidrát: legfeljebb 25,0 % (meghatározás: 105 °C-on végzett egyórás szárítás, majd ezt követően 800 \pm 25 °C-on 30 percen át végzett izzítás)
Fluorid	Legfeljebb 30 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Alumínium	Legfeljebb 70 mg/kg (kizárólag csecsemőknek és kisgyermekeknek szánt élelmiszerek adalékaként). Legfeljebb 200 mg/kg (az összes használat, kivéve a csecsemőknek és kisgyermekeknek szánt élelmiszereket)

E 341(ii) DIKALCIUM-FOSZFÁT

Szinonimák	Kétfázisú kalcium-foszfát; Dikalcium-ortofoszfát
Meghatározás	
Einecs	231-826-1
Kémiai név	Kalcium-monohidrogén-foszfát; Kalcium-hidrogén-ortofoszfát; Szekunder kalcium-foszfát
Összegképlet	Vízmentes: CaHPO_4 Dihidrát: $\text{CaHPO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$
Molekulatömeg	136,06 (vízmentes) 172,09 (dihidrát)

▼B

Analitika	Dikalcium-foszfát: 200 °C-on végzett háromórás szárítás után legalább 98 % és legfeljebb 102 %-nak megfelelő CaHPO_4 -t tartalmaz P_2O_5 -tartalom 50,0 % és 52,5 % között, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér kristályok vagy szemcsék, szemcsés por vagy por
Azonosítás	
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben mérsékelten oldódik. Etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Legfeljebb 8,5 % (vízmentes), vagy 26,5 % (dihidrát), 800 °C ± 25 °C-on 30 percig végzett izzítás után
Fluorid	Legfeljebb 50 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Alumínium	Legfeljebb 100 mg/kg a vízmentes formára és legfeljebb 80 mg/kg a dihidrát formára (kizárólag csecsemőknek és kisgyermekeknek szánt élelmiszerek adalékaként). Legfeljebb 600 mg/kg a vízmentes formára és legfeljebb 500 mg/kg a dihidrát formára (az összes használat, kivéve a csecsemőknek és kisgyermekeknek szánt élelmiszereket). Ez 2015. március 31-ig alkalmazandó. Legfeljebb 200 mg/kg a vízmentes formára és a dihidrát formára (az összes használat, kivéve a csecsemőknek és kisgyermekeknek szánt élelmiszereket). Ez 2015. április 1-jétől alkalmazandó.

E 341(iii) TRIKALCIUM-FOSZFÁT

Szinonimák	Kalcium-foszfát, hárombázisú; Kalcium-ortofoszfát; Pentakalcium-hidroxi-monofoszfát; Kalcium-hidroxi-apatit
Meghatározás	A trikalcium-foszfát a foszforsav kalcium-hidroxiddal történő közömbösítésével kapott kalcium-foszfátok különböző arányú keverékéből áll, összetétele megközelítőleg a következő: $10\text{CaO}_2 \cdot 3\text{P}_2\text{O}_5 \cdot \text{H}_2\text{O}$
Einecs	235-330-6 (Pentakalcium-hidroxi-monofoszfát) 231-840-8 (Kalcium-ortofoszfát)
Kémiai név	Pentakalcium-hidroxi-monofoszfát; Trikalcium-monofoszfát
Összegképlet	$\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3\text{OH}$ vagy $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$
Molekulatömeg	502 vagy 310
Analitika	Legalább 90 %, az izzított anyagra P_2O_5 -tartalom 38,5 % és 48,0 % között, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér, szagtalan, levegőn stabil por

▼ B

Azonosítás	
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben gyakorlatilag nem oldódik; etanolban nem oldódik, híg sósavban és salétromsavban oldódik
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Legfeljebb 8 %, 800 °C ±25 °C-on félóráig végzett izzítás után
Fluorid	Legfeljebb 50 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Alumínium	Legfeljebb 150 mg/kg (kizárólag csecsemőknek és kisgyermeknek szánt élelmiszerek adalékaként). Legfeljebb 500 mg/kg (az összes használat, kivéve a csecsemőknek és kisgyermeknek szánt élelmiszereket). Ez 2015. március 31-ig alkalmazandó. Legfeljebb 200 mg/kg (az összes használat, kivéve a csecsemőknek és kisgyermeknek szánt élelmiszereket). Ez 2015. április 1-jétől alkalmazandó.

E 343(i) MONOMAGNÉZIUM-FOSZFÁT

Szinonimák	Magnézium-dihidrogén-foszfát; Magnézium-foszfát, egybázisú; Monomagnézium-ortofoszfát
Meghatározás	
Einecs	236-004-6
Kémiai név	Monomagnézium-dihidrogén-monofoszfát
Összegképlet	Mg(H ₂ PO ₄) ₂ ·nH ₂ O (ahol n = 0–4)
Molekulatömeg	218,30 (vízmentes)
Analitika	Legalább 51,0 %, izzítás után, ► C2 P ₂ O ₅ -ben ◀ számítva az izzított anyagra (800 °C ±25 °C-on 30 percig)
Leírás	Fehér, szagtalan, kristályos por, vízben kis mértékben oldódik
Azonosítás	
Magnéziumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
MgO-tartalom	Legalább 21,5 %, izzítás után vagy vízmentes anyagra (105 °C, 4 óra)
Tisztaság	
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ **B****E 343(ii) DIMAGNÉZIUM-FOSZFÁT**

Szinonimák	Magnézium-hidrogén-foszfát; Magnézium-foszfát, kétbázisú; Dimagnézium-ortofoszfát; Szekunder magnézium-foszfát
Meghatározás	
Einecs	231-823-5
Kémiai név	Dimagnézium-monohidrogén-monofoszfát
Összegképlet	MgHPO ₄ ·nH ₂ O (ahol n = 0–3)
Molekulatömeg	120,30 (vízmentes)
Analitika	Legalább 96 %, izzítás után (800 °C ±25 °C-on 30 percig)
Leírás	Fehér, szagtalan, kristályos por, vízben kis mértékben oldódik
Azonosítás	
Magnéziumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
MgO-tartalom	Legalább 33,0 %, vízmentes anyagra számítva (105 °C, 4 óra)
Tisztaság	
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 350(i) NÁTRIUM-MALÁT

Szinonimák	Almasav nátriumsója
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	Dinátrium-DL-malát; Hidroxi-butándisav dinátriumsója
Összegképlet	Hemihidrát: C ₄ H ₄ Na ₂ O ₅ ·½H ₂ O Trihidrát: C ₄ H ₄ Na ₂ O ₅ ·3H ₂ O
Molekulatömeg	Hemihidrát: 187,05 Trihidrát: 232,10
Analitika	Legalább 98,0 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér kristályos por vagy rögök
Azonosítás	
1,2-Dikarbonsav-teszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Azoszínezék-képződés	Pozitív
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik

▼B**Tisztaság**

Szárítási veszteség	Hemihidrát: Legfeljebb 7,0 % (130 °C, 4 óra) Trihidrát: 20,5–23,5 % (130 °C, 4 óra)
Lúgosság	Legfeljebb 0,2 %, Na ₂ CO ₃ -ként
Fumársav	Legfeljebb 1,0 %
Maleinsav	Legfeljebb 0,05 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 350(ii) NÁTRIUM-HIDROGÉN-MALÁT**Szinonimák**

DL-Almasav mononátriumsója

Meghatározás

Einecs	
Kémiai név	Mononátrium-DL-malát; Mononátrium-2-DL-hidroxi-szukcinát
Összegképlet	C ₄ H ₅ NaO ₅
Molekulatömeg	156,07
Analitika	Legalább 99,0 %, vízmentes anyagra

Leírás

Fehér por

Azonosítás

1,2-Dikarbonsav-teszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Azozínezék-képződés	Pozitív

Tisztaság

Szárítási veszteség	Legfeljebb 2,0 % (110 °C, 3 óra)
Maleinsav	Legfeljebb 0,05 %
Fumársav	Legfeljebb 1,0 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 351 KÁLIUM-MALÁT**Szinonimák**

Almasav káliumsója

Meghatározás

Einecs	
Kémiai név	Dikálium-DL-malát; Hidroxi-butándisav dikáliumsója
Összegképlet	C ₄ H ₄ K ₂ O ₅
Molekulatömeg	210,27

▼B

Analitika	Legalább 59,5 %
Leírás	Szintelen vagy csaknem szintelen vizes oldat
Azonosítás	
1,2-Dikarbonsav-teszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel
Azozínezék-képződés	Pozitív
Tisztaság	
Lúgosság	Legfeljebb 0,2 %, K ₂ CO ₃ -ként
Fumársav	Legfeljebb 1,0 %
Maleinsav	Legfeljebb 0,05 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 352(i) KALCIUM-MALÁT	
Szinonimák	Almasav kalciumsója
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	Kalcium-DL-malát; Kalcium- α -hidroxi-szukeinát; Hidroxi-butándisav kalciumsója
Összegképlet	C ₄ H ₅ CaO ₅
Molekulatömeg	172,14
Analitika	Legalább 97,5 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér por
Azonosítás	
Malátteszt	A teszten megfelel
1,2-Dikarbonsav-teszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Azozínezék-képződés	Pozitív
Oldhatóság	Vízben kis mértékben oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 2 % (100 °C, 3 óra)
Lúgosság	Legfeljebb 0,2 %, CaCO ₃ -ként
Maleinsav	Legfeljebb 0,05 %
Fumársav	Legfeljebb 1,0 %
Fluorid	Legfeljebb 30 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼B**E 352(ii) KALCIUM-HIDROGÉN-MALÁT**

Szinonimák	DL-Almasav monokalciumsója
Meghatározás	
Einesz	
Kémiai név	Monokalcium-DL-malát; Monokalcium-2-DL-hidroxi-szukcinát
Összegképlet	$(C_4H_5O_5)_2Ca$
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 97,5 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér por
Azonosítás	
1,2-Dikarbonsav-teszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Azoszínezék-képződés	Pozitív
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 2,0 % (110 °C, 3 óra)
Maleinsav	Legfeljebb 0,05 %
Fumársav	Legfeljebb 1,0 %
Fluorid	Legfeljebb 30 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 353 METABORKÓSAV

Szinonimák	Diborkósav
Meghatározás	
Einesz	
Kémiai név	Metaborkósav
Összegképlet	$C_4H_6O_6$
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 99,5 %
Leírás	Fehér vagy sárgás kristályok vagy por. Nagyon könnyen elfolyósodik, halványan karamellillatú
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben és etanolban nagyon jól oldódik
Azonosító teszt	Helyezzük az anyag 1 és 10 mg közötti mintáját 2 ml koncentrált kénsavval és 2 csepp szulfó-rezorcín reagenssel együtt kémcsőbe. 150 °C-ra hevítve élénk lila szín jelenik meg
Tisztaság	
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg

▼B

Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 354 KALCIUM-TARTARÁT	
Szinonimák	L-Kalcium-tartarát
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	Kalcium-L(+)-2,3-dihidroxi-butándioát-dihidrát
Összegképlet	$C_4H_4CaO_6 \cdot 2H_2O$
Molekulatömeg	224,18
Analitika	Legalább 98,0 %
Leírás	Fehér vagy piszkosfehér, finom kristályos por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben kis mértékben oldódik. Oldhatósága közelítőleg 0,01 g/100 ml víz (20 °C). Etanolban mérsékelten oldódik. Dietil-éterben kis mértékben oldódik. Savakban oldódik
Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_D^{20}$: +7,0° – +7,4° (0,1 % 1 N-os HCl-oldatban)
pH	6,0 és 9,0 között (5 %-os szuszpenzió)
Tisztaság	
Szulfátok	Legfeljebb 1 g/kg (H_2SO_4 -ként)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 355 ADIPINSAV	
Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	204-673-3
Kémiai név	Hexándisav; 1,4-Butándikarbonsav
Összegképlet	$C_6H_{10}O_4$
Molekulatömeg	146,14
Analitika	Legalább 99,6 %
Leírás	Fehér szagtalan kristályok vagy kristályos por
Azonosítás	
Olvadáspont-tartomány	151,5–154,0 °C
Oldhatóság	Vízben kis mértékben oldódik. Etanolban korlátlanul oldódik
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 0,2 % (Karl Fischer-módszer)
Szulfáthamu	Legfeljebb 20 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg

▼B

Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 356 NÁTRIUM-ADIPÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	231-293-5
Kémiai név	Nátrium-adipát
Összegképlet	$C_6H_8Na_2O_4$
Molekulatömeg	190,11
Analitika	Legalább 99,0 % (vízmentes anyagra)

Leírás

Fehér szagtalan kristályok vagy kristályos por

Azonosítás

Olvadáspont-tartomány	151–152 °C (adipinsavra)
Oldhatóság	Közelítőleg 50 g/100 ml víz (20 °C)
Nátriumteszt	A teszten megfelel

Tisztaság

Víztartalom	Legfeljebb 3 % (Karl Fischer-módszer)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 357 KÁLIUM-ADIPÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	242-838-1
Kémiai név	Kálium-adipát
Összegképlet	$C_6H_8K_2O_4$
Molekulatömeg	222,32
Analitika	Legalább 99,0 % (vízmentes anyagra)

Leírás

Fehér szagtalan kristályok vagy kristályos por

Azonosítás

Olvadáspont-tartomány	151–152 °C (adipinsavra)
Oldhatóság	Közelítőleg 60 g/100 ml víz (20 °C)
Káliumteszt	A teszten megfelel

Tisztaság

Víztartalom	Legfeljebb 3 % (Karl Fischer-módszer)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼B**E 363 BOROSTYÁNKÓSAV****Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	203-740-4
Kémiai név	Butándisav
Összegképlet	C ₄ H ₆ O ₄
Molekulatömeg	118,09
Analitika	Legalább 99,0 %

Leírás

Szintelen vagy fehér, szagtalan kristályok

Azonosítás

Olvadáspont-tartomány	185,0–190,0 °C
-----------------------	----------------

Tisztaság

Izzítási maradék	Legfeljebb 0,025 % (800 °C, 15 perc)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 380 TRIAMMÓNIUM-CITRÁT**Szinonimák**

Hárombázisú ammónium-citrát

Meghatározás

Einecs	222-394-5
Kémiai név	2-Hidroxi-propán-1,2,3-Trikarbonsav triammóniumsója
Összegképlet	C ₆ H ₁₇ N ₃ O ₇
Molekulatömeg	243,22
Analitika	Legalább 97,0 %

Leírás

Fehértől piszkosfehérig változó színű kristályok vagy por

Azonosítás

Ammóniumteszt	A teszten megfelel
Citrátteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik

Tisztaság

Oxalát	Legfeljebb 0,04 % (oxálsavként)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B

E 385 KALCIUM-DINÁTRIUM-ETILÉN-DIAMIN-TETRAACETÁT

Szinonimák	Kalcium-dinátrium-EDTA; Kalcium-dinátrium-edetát
Meghatározás	
Einesz	200-529-9
Kémiai név	N,N'-1,2-Etándiil-bisz[N-(karboxi-metil)-glicinát]-[(4-)-O,O',O ^N ,O ^N] kalcíát(2)-dinátrium; Kalcium-dinátrium-etilén-diamin-tetraacetát; Kalcium-dinátrium-(etilén-dinitrilo)tetraacetát
Összegképlet	C ₁₀ H ₁₂ O ₈ CaN ₂ Na ₂ ·2H ₂ O
Molekulatömeg	410,31
Analitika	Legalább 97 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér, szagtalan kristályos szemcsék vagy fehértől csaknem fehérig változó színű por, kissé higroszkópos
Azonosítás	
Náriumteszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Kelátképzés fémionokkal	Pozitív
pH	6,5 és 7,5 között (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Víztartalom	5–13 % (Karl Fischer-módszer)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 392 ROZMARINGKIVONATOK

Szinonimák	Rozmaringlevél-kivonat (antioxidáns)
Meghatározás	A rozmaringkivonatok több olyan összetevőt tartalmaznak, amelyek antioxidáns hatása bizonyított. Ezen összetevők alapvetően a fenol-savak, a flavonoidok és a diterpenoidok osztályaihoz tartoznak. Az antioxidáns vegyületek mellett a kivonatok triterpéneket, és az alábbi leírásban részletesen ismertetett, szerves oldószerrel kivonható anyagot is tartalmazhatnak.
Einesz	283-291-9
Kémiai név	Rozmaringkivonat (<i>Rosmarinus officinalis</i>)
Leírás	Az antioxidáns rozmaringlevél-kivonat a <i>Rosmarinus officinalis</i> leveleiből készül élelmiszerekhez engedélyezett oldószerrel történő extrakcióval. A kivonatot ezt követően szagtalaníthatják és szinteleníthetik. A kivonatok standardizálhatók
Azonosítás	
Antioxidáns fenolos diterpének	▶ C2 Karnozolsav (C ₂₀ H ₂₈ O ₄) és karnozol (C ₂₀ H ₂₆ O ₄) ◀ (amelyek az összes fenolos diterpén legalább 90 %-át teszik ki)

▼ B

Legfontosabb illékony referenciaanyagok	Borneol, bornil-acetát, kámfor, 1,8-cineol, verbenon
Sűrűség	> 0,25 g/ml
Oldhatóság	Vízben nem oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	< 5 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

1. Szárított rozmaryinglevélből acetonos extrakcióval előállított rozmaryngki vonatok

Leírás
A rozmaryngkivonatokat szárított rozmaryinglevélből acetonos extrakcióval, szűréssel, tisztítással és az oldószer elpárologtatásával állítják elő, majd szárítással és szitálással finom port vagy folyadékot kapnak.

Azonosítás**▼ C2**

Antioxidáns referenciavegyület mennyisége	≥ 10 %(m/m), összes karnozolsavként és karnozolként
Antioxidánsok és illóanyagok aránya	(Összes karnozolsav és karnozol %(m/m)-a) ≥ 15 (a legfontosabb illékony referenciaanyagok %(m/m)-a)* (* a kivonatban lévő összes illóanyag GC-MSD-módszerrel (gázkromatográfia – tömegspektrométeres detektor) mért százalékos értéke)

▼ B**Tisztaság**

Oldószermaradékok	Aceton: legfeljebb 500 mg/kg
-------------------	------------------------------

2. Szárított rozmaryinglevélből szuperkritikus szén-dioxiddal történő extrakcióval előállított rozmaryngkivonatok

Leírás
Kis mennyiségű etanol hordozót tartalmazó szuperkritikus szén-dioxiddal történő extrakció útján szárított rozmaryinglevélből előállított rozmaryngkivonatok

Azonosítás**▼ C2**

Antioxidáns referenciavegyület mennyisége	≥ 13 %(m/m), összes karnozolsavként és karnozolként
Antioxidánsok és illóanyagok aránya	(Összes karnozolsav és karnozol %(m/m)-a) ≥ 15 (a legfontosabb illékony referenciaanyagok %(m/m)-a)* (* a kivonatban lévő összes illóanyag GC-MSD-módszerrel (gázkromatográfia – tömegspektrométeres detektor) mért százalékos értéke)

▼ B**Tisztaság**

Oldószermaradékok	Etanol: legfeljebb 2 %
-------------------	------------------------

3. Szagtalanított etanosos rozmaryngkivonatból előállított rozmaryngkivonatok

Leírás
Rozmaryngkivonatok, amelyeket szagtalanított etanosos rozmaryngkivonatból állítanak elő. A kivonatokat tovább tisztíthatják, például aktívzenes és/vagy molekuláris desztillációval. A kivonatok arra alkalmas és engedélyezett hordozókban szuszpendálhatók vagy porlasztással száríthatók

▼ B**Azonosítás****▼ C2**

Antioxidáns referenciavegyület mennyisége

≥ 5 % (m/m), összes karnozolsavként és karnozolként

Antioxidánsok/illóanyagok aránya

(Összes karnozolsav és karnozol % (m/m)-a) ≥ 15

(a legfontosabb illékony referenciaanyagok % (m/m)-a)*

(* a kivonatban lévő összes illóanyag GC-MSD-módszerrel (gázkromatográfia – tömegspektrométeres detektor) mért százalékos értéke)

▼ B**Tisztaság**

Oldószermaradékok

Etanol: legfeljebb 500 mg/kg

4. Kétlépéses, hexános és etanolos extrakcióval kapott, szintelenített és szagtalanított rozmarinkivonatok**Leírás**

Rozmarinkivonatok, amelyeket szagtalanított etanolos rozmarinkivonatból állítanak elő hexános extrakcióval. A kivonatot tovább tisztíthatják, például aktívszenes és/vagy molekuláris desztillációval. A kivonatok arra alkalmas és engedélyezett hordozókban szuszpendálhatók vagy porlasztással száríthatók

Azonosítás**▼ C2**

Antioxidáns referenciavegyület mennyisége

≥ 5 % (m/m), összes karnozolsavként és karnozolként

Antioxidánsok/illóanyagok aránya

(Összes karnozolsav és karnozol % (m/m)-a) ≥ 15

(a legfontosabb illékony referenciaanyagok % (m/m)-a)*

(* a kivonatban lévő összes illóanyag GC-MSD-módszerrel (gázkromatográfia – tömegspektrométeres detektor) mért százalékos értéke)

▼ B**Tisztaság**

Oldószermaradékok

Hexán: legfeljebb 25 mg/kg

Etanol: legfeljebb 500 mg/kg

E 400 ALGINSAV**Szinonimák****Meghatározás**

Lineáris glükuron-glikán, amely főleg β-(1,4) kötésű D-mannuronsav és α-(1,4) kötésű L-guluronsav egységeit tartalmazza piranózgyűrű formájában. Hidrofil kolloid szénhidrát, amelyet barna tengeri moszatok (*Phaeophyceae*) különböző fajainak törzseiből híg lúg segítségével vonnak ki

Einesz

232-680-1

Kémiai név

Összegképlet

(C₆H₈O₆)_n

Molekulatömeg

10 000–600 000 (jellemző átlag)

Analitika

Az alginsav vízmentes anyagra számítva legalább 20 % és legfeljebb 23 % szén-dioxidot (CO₂) ad, ami legalább 91 % és legfeljebb 104,5 % alginsavnak [(C₆H₈O₆)_n] felel meg (200-as egyenértékűsége számítva)

Leírás

Az alginsav rostos, szemcsés, és porított formában fordul elő. Fehértől a sárgásbarnáig változó színű, és csaknem szagtalan

▼ B**Azonosítás**

Oldhatóság	Vízben és szerves oldószerekben nem oldódik, nátrium-karbonát-, nátrium-hidroxid-és trinátrium-foszfát-oldatban lassan oldódik
Kalcium-kloridos kicsapási teszt	A minta 1 M-os nátrium-hidroxiddal készített 0,5 %-os oldatához adjunk a térfogata egyötödének megfelelő mennyiségű 2,5 %-os kalcium-klorid-oldatot. Nagy térfogatú, zselés csapadék képződik. Ezzel a teszttel lehet megkülönböztetni az alginsavat a gumiarábigumtól, a nátrium-karboxi-metil-cellulóztól, a karboxi-metil-keményítőtől, a karragéntól, a zselatintól, a ghattigumitól, a karayagumitól, a szentjánoskenyérlisttől, a metil-cellulóztól és a tragantmészgától.
Ammónium-szulfátos kicsapási teszt	A minta 1 M-os nátrium-hidroxiddal készített 0,5 %-os oldatához adjunk a térfogata felének megfelelő mennyiségű telített ammónium-szulfát-oldatot. Csapadék nem képződik. Ezzel a teszttel lehet megkülönböztetni az alginsavat az agar-agartól, a nátrium-karboxi-metil-cellulóztól, a karragéntól, a dezészterezett pektintől, a zselatintól, a szentjánoskenyérlisttől, a metil-cellulóztól és a keményítőtől
Színreakció	0,01 g mintát 0,15 ml 0,1 N-os nátrium-hidroxiddal összerázva maradéktalanul oldjunk fel, és adjunk hozzá 1 ml savas vas-szulfát-oldatot. Az oldat 5 percen belül meggypiros, majd végül mély bíbor színű lesz
pH	2,0 és 3,5 között (3 %-os szuszpenzió)

Tisztaság

Szárítási veszteség	Legfeljebb 15 % (105 °C, 4 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 8 %, vízmentes anyagra
Nátrium-hidroxidban (1 M-os oldat) nem oldódó anyagok	Legfeljebb 2 %, vízmentes anyagra
Formaldehid	Legfeljebb 50 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

Mikrobiológiai kritériumok

Összes élőcsíraszám	Legfeljebb 5 000 telep/g
Élesztő- és penészgombák	Legfeljebb 500 telep/g
<i>Escherichia coli</i>	5 g-ban nem mutatható ki
<i>Salmonella</i> spp.	10 g-ban nem mutatható ki

E 401 NÁTRIUM-ALGINÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	
Kémiai név	Alginsav nátriumsója
Összegképlet	(C ₆ H ₇ NaO ₆) _n
Molekulatömeg	10 000–600 000 (jellemző átlag)

▼B

Analitika	Száranyagra számítva legalább 18 % és legfeljebb 21 % szén-dioxidot ad, ami legalább 90,8 % és legfeljebb 106,0 % nátrium-alginátnak felel meg (222-es egyenértéktömegre számítva)
Leírás	Csaknem szagtalan, fehértől sárgásig változó színű szálas vagy szemcsés por
Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Alginsavteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 15 % (105 °C, 4 óra)
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 2 %, vízmentes anyagra
Formaldehid	Legfeljebb 50 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
Összes élőcsíraszám	Legfeljebb 5 000 telep/g
Élesztő- és penészgombák	Legfeljebb 500 telep/g
<i>Escherichia coli</i>	5 g-ban nem mutatható ki
<i>Salmonella</i> spp.	10 g-ban nem mutatható ki

E 402 KÁLIUM-ALGINÁT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	Alginsav káliumsója
Összegképlet	(C ₆ H ₇ KO ₆) _n
Molekulatömeg	10 000–600 000 (jellemző átlag)
Analitika	Vízmentes anyagra számítva legalább 16,5 % és legfeljebb 19,5 % szén-dioxidot ad, ami legalább 89,2 % és legfeljebb 105,5 % kálium-alginátnak felel meg (238-as egyenértéktömegre számítva)
Leírás	Csaknem szagtalan, fehértől a sárgásig változó színű szálas vagy szemcsés por
Azonosítás	
Káliumteszt	A teszten megfelel
Alginsavteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 15 % (105 °C, 4 óra)
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 2 %, vízmentes anyagra
Formaldehid	Legfeljebb 50 mg/kg

▼B

Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
Összes élőcsíraszám	Legfeljebb 5 000 telep/g
Élesztő- és penészgombák	Legfeljebb 500 telep/g
<i>Escherichia coli</i>	5 g-ban nem mutatható ki
<i>Salmonella</i> spp.	10 g-ban nem mutatható ki
E 403 AMMÓNÍUM-ALGINÁT	
Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	Alginsav ammóniumsója
Összegképlet	(C ₆ H ₁₁ NO ₆) _n
Molekulatömeg	10 000–600 000 (jellemző átlag)
Analitika	Vízmentes anyagra számítva legalább 18 % és legfeljebb 21 % széndioxidot ad, ami legalább 88,7 % és legfeljebb 103,6 % ammónium-alginátnak felel meg (217-es egyenértékűsége alapján)
Leírás	Fehértől sárgásig változó színű szálak vagy szemcsés por
Azonosítás	
Ammóniumteszt	A teszten megfelel
Alginsavteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Száritási veszteség	Legfeljebb 15 % (105 °C, 4 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 7 %, száritott anyagra
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 2 %, vízmentes anyagra
Formaldehid	Legfeljebb 50 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
Összes élőcsíraszám	Legfeljebb 5 000 telep/g
Élesztő- és penészgombák	Legfeljebb 500 telep/g
<i>Escherichia coli</i>	5 g-ban nem mutatható ki
<i>Salmonella</i> spp.	10 g-ban nem mutatható ki

▼ **B****E 404 KALCIUM-ALGINÁT**

Szinonimák	Alginsav kalciumsója
Meghatározás	
Einescs	
Kémiai név	Alginsav kalciumsója
Összegképlet	$(C_6H_7Ca_{1/2}O_6)_n$
Molekulatömeg	10 000–600 000 (jellemző átlag)
Analitika	Vízmentes anyagra számítva legalább 18 % és legfeljebb 21 % széndioxidot ad, ami legalább 89,6 % és legfeljebb 104,5 % kalcium-alginátnak felel meg (219-es egyenértékűségekre számítva)
Leírás	Csaknem szagtalan, fehértől sárgásig változó színű, szálás vagy szemcsés por
Azonosítás	
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Alginsavteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 15,0 % (105 °C, 4 óra)
Formaldehid	Legfeljebb 50 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
Összes élőcsíraszám	Legfeljebb 5 000 telep/g
Élesztő- és penészgombák	Legfeljebb 500 telep/g
<i>Escherichia coli</i>	5 g-ban nem mutatható ki
<i>Salmonella</i> spp.	10 g-ban nem mutatható ki

E 405 PROPÁN-1,2-DIOL-ALGINÁT

Szinonimák	Hidroxi-propil-alginát; Alginsav 1,2-propándiol-észtere; Propilénglikol-alginát
Meghatározás	
Einescs	
Kémiai név	Alginsav propán-1,2-diol-észtere; összetétele az észterezés fokától és a molekulában található szabad és közömbösített karboxilcsoportok százalékos arányától függően változik
Összegképlet	$(C_9H_{14}O_7)_n$ (észterezett)
Molekulatömeg	10 000–600 000 (jellemző átlag)
Analitika	Vízmentes anyagra számítva legalább 16 % és legfeljebb 20 % széndioxidot (CO ₂) ad
Leírás	Csaknem szagtalan, fehértől a sárgásbarnáig változó színű, szálás vagy szemcsés por

▼ B**Azonosítás**

1,2-Propándiol-teszt

A teszten megfelel (hidrolízis után)

Alginsavteszt

A teszten megfelel (hidrolízis után)

Tisztaság

Szárítási veszteség

Legfeljebb 20 % (105 °C, 4 óra)

Összes propán-1,2-diol

Legalább 15 % és legfeljebb 45 %

Szabad propán-1,2-diol

Legfeljebb 15 %

Vízben nem oldódó anyagok

Legfeljebb 2 %, vízmentes anyagra

Formaldehid

Legfeljebb 50 mg/kg

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 5 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

Kadmium

Legfeljebb 1 mg/kg

Mikrobiológiai kritériumok

Összes élőcsíraszám

Legfeljebb 5 000 telep/g

Élesztő- és penészgombák

Legfeljebb 500 telep/g

Escherichia coli

5 g-ban nem mutatható ki

Salmonella spp.

10 g-ban nem mutatható ki

▼ C2**E 406 AGAR****Szinonimák**

Gelóz; Kantoni, bengáli, ceyloni, kínai vagy japán vizahólyag; Layor Carang

Meghatározás

Az agar főleg szabályosan váltakozó L- és D-galaktóz-izomerekből álló, hidrofil, kolloid poliszacharid. Ezek a hexózok váltakozva alfa-1,3- és béta-1,4-kötéssel kapcsolódnak a kopolimerben. Körülbelül minden tizedik D-galaktopiranózon a hidroxilcsoportok egyike kalciummal, magnéziummal, káliummal vagy nátriummal közömbösített kénsavval észterezett. Az agart a Gelidiaceae és Gracilariaceae családba tartozó tengeri algák, és a Rhodophyceae osztály megfelelő vörös algáinak egyes törzseiből vonják ki

Eines

232-658-1

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

A gélkoncentráció küszöbértéke nem lehet 0,25 %-nál nagyobb

Leírás

Az agar szagtalan vagy gyenge jellegzetes szagú. Az öröletlen agar általában vékony, hártyszerű, összeragadt szalagokat tartalmazó kötegek formájában, illetve darabolt, pelyhesített vagy granulált formában fordul elő. Színe világos sárgásnarancstól a sárgásszürkén át a halványsárgáig változhat, de lehet színtelen is. Nedvesen szívós, szárazon rideg. A porított agar fehértől a sárgásfehérig vagy a halványsárgáig változó színű. Mikroszkóppal vízben vizsgálva az agar-por áttetszőbbnek tűnik. Sósavas oldatban az agar-por áttetszőbbnek tűnik, mint vízben, többé-kevésbé szemcsés, sávos, szögletes szerkezetű, és esetenként kovamoszatkaagylókat tartalmaz. A gél szilárdságát lehet állítani dextróz, maltodextrinek vagy szacharóz hozzáadásával

▼ **C2****Azonosítás**

Oldhatóság

Hideg vízben nem oldódik, forró vízben oldódik

Tisztaság

Szárítási veszteség

Legfeljebb 22 % (105 °C, 5 óra)

Hamu

Legfeljebb 6,5 %, vízmentes anyagra, meghatározás 550 °C-on

Savban nem oldódó hamu (közelítőleg 3 N-os sósavban nem oldódó)

Legfeljebb 0,5 %, meghatározás 550 °C-on vízmentes anyagra

Nem oldódó anyagok (forró vízben történő 10 perces keverés után)

Legfeljebb 1,0 %

Keményítő

Nem mutatható ki a következő módszerrel: a minta 1:10 hígítású oldatához adjunk néhány csepp jóddat. Nincs kék elszíneződés

Zselatin és más fehérjék

Kb. 1 g agart oldjunk fel 100 ml forrásban lévő vízben és hagyjuk kb. 50 °C-ra lehűlni. Az oldat 5 ml-éhez adjunk 5 ml trinitro-fenol-oldatot (1 g vízmentes trinitro-fenol/100 ml forró víz). 10 percen belül zavarosság nem jelentkezik

Vizfelvétel

5 g agart helyezünk 100 ml-es mérőhengerbe, vízzel töltjük fel jelig, rázzuk össze és kb. 24 °C-on hagyjuk állni 24 órán át. A mérőhenger tartalmát benedvesített üvegyapoton keresztül öntjük át egy másik 100 ml-es mérőhengerbe. Legfeljebb 75 ml vizet kaphatunk a második mérőhengerben

▼ **B**

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 5 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

Kadmium

Legfeljebb 1 mg/kg

Mikrobiológiai kritériumok

Összes élőcsíraszám

Legfeljebb 5 000 telep/g

Élesztő- és penészgombák

Legfeljebb 300 telep/g

Escherichia coli

5 g-ban nem mutatható ki

Salmonella spp.

5 g-ban nem mutatható ki

E 407 KARRAGÉN**Szinonimák**

Kereskedelmi forgalomba különféle néven kerülhet, mint például: Ír zuzmó (gyöngyuzmó); Eucheuman (alapanyaga az *Eucheuma* spp.); Iridophycan (alapanyaga az *Iridaea* spp.); Hypnean (alapanyaga a *Hypnea* spp.); Furcellaran vagy dán ► **C2** agar ◄ (alapanyaga a *Furcellaria fastigiata*); Karragén (alapanyaga a *Chondrus* és a *Gigartina* spp.)

Meghatározás

A karragén a *Rhodophyceae* (vörös tengeri moszat) osztály *Gigartinales*, *Solieriaceae*, *Hypneaceae* és *Furcellariaceae* családjaiba tartozó tengeri moszatok törzseinek vizes, vagy híg vizes lúggal készült kivonata.

A karragént főként galaktózból és 3,6-anhidrogalaktózból álló poliszacharid szulfát-észtereinek kálium-, nátrium-, magnézium- és kalciumsói alkotják. Ezek a hexózok váltakozva α -1,3- és β -1,4-kötéssel kapcsolódnak a kopolimerben.

▼B

	<p>A karragénben döntő többségben lévő poliszacharidok megjelölése kappá, ióta, és lamda, az ismétlődő egységekben lévő foszfátok számától függően (azaz 1, 2, 3 szulfát). A kappá és az ióta között folytonos átmenet van az összetételt tekintve, ahogy az ismétlődő egységekben lévő szulfátok száma 1 és 2 között változik.</p> <p>Metanolon, etanolon és propán-2-olon kívül más szerves kicsapószer nem használható az eljárásban.</p> <p>A karragén kifejezés olyan karragénre van fenntartva, amelyet nem vetettek alá hidrolízisnek vagy más kémiai polimerbontó eljárásnak.</p> <p>Formaldehid legfeljebb 5 mg/kg arányban lehet jelen, véletlenszerű szennyeződésként</p>
Einecs	232-524-2
Kémiai név	Poligalaktóz szulfát-észterei
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Sárgástól a színtelenig változó színű, durvától a finomig változó állagú, gyakorlatilag szagtalan por
Azonosítás	
Galaktózteszt	A teszten megfelel
Anhidrogalaktóz-teszt	A teszten megfelel
Szulfátteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Forró vízben oldódik; alkoholban nem oldódik 1,5 %-os hígítás esetén
Tisztaság	
Oldószermaradékok	Legfeljebb 0,1 % metanol, etanol, propán-2-ol, önállóan vagy együttesen
Viszkozitás	Legalább 5 mPa.s (1,5 %-os oldat 75 °C-on)
Szárítási veszteség	Legfeljebb 12 % (105 °C, 4 óra)
Szulfátok	Legalább 15 % és legfeljebb 40 %, szárított anyagra (SO ₄ -ként)
Hamu	Legalább 15 % és legfeljebb 40 %, meghatározás szárított anyagra 550 °C-on
Savban nem oldódó hamu	Legfeljebb 1 %, szárított anyagra (10 %-os sósavban nem oldódik)
Savban nem oldódó anyagok	Legfeljebb 2 %, szárított anyagra (1 % (V/V) kénsavban nem oldódik)
Kis molekulatömegű karragén (50 kDa-nál kisebb molekulatömegű frakció)	Legfeljebb 5 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 2 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
Összes élőcsíraszám	Legfeljebb 5 000 telep/g

▼B

Élesztő- és penészgombák	Legfeljebb 300 telep/g
<i>Escherichia coli</i>	5 g-ban nem mutatható ki
<i>Salmonella</i> spp.	10 g-ban nem mutatható ki

E 407a FELDOLGOZOTT EUCHEMA MOSZAT

Szinonimák	PES (a „Processed Eucheuma Seaweed” (feldolgozott <i>Eucheuma</i> moszat) rövidítése). Az <i>Eucheuma cottonii</i> -ből származó PES-t általában a kappa-PES, az <i>Eucheuma spinosum</i> -ból származó pedig az ióta-PES
Meghatározás	A feldolgozott <i>Eucheuma</i> tengeri moszatot a <i>Rhodophyceae</i> (vörös tengeri moszat) osztályba tartozó <i>Eucheuma cottonii</i> és <i>Eucheuma spinosum</i> tengeri moszatok törzseinek nagy hőmérsékletű vizes lúgos (KOH) kezelésével, majd a szennyező anyagok eltávolítása céljából édesvízzel történő átmosással, és szárítással állítják elő. A tisztaság növelhető alkoholos mosással. Alkoholként kizárólag metanol, etanol vagy propán-2-ol használható. A karragén főként galaktózból és 3,6-anhidrogalakatózból álló poliszacharid szulfát-észtereknek kálium-, nátrium-, magnézium- és kalciumsói alkotják. A termék legfeljebb 15 % algacellulózt is tartalmaz. A „feldolgozott <i>Eucheuma</i> moszat” kifejezés olyan polimerre van fenntartva, amelyet nem vetettek alá hidrolízisnek vagy más kémiai lebontó eljárásnak. Formaldehid legfeljebb 5 mg/kg arányban jelen lehet
Leírás	Sárgásbarnától a sárgásig változó színű, gyakorlatilag szagtalan, durvától a finomig változó állagú por
Azonosítás	
Galaktózeszt	A teszten megfelel
Anhidrogalakatóz-teszt	A teszten megfelel
Szulfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben zavaros, viszkózus szuszpenziót képez. Etanolban nem oldódik 1,5 %-os oldat esetén
Tisztaság	
Oldószermaradékok	Legfeljebb 0,1 % metanol, etanol, propán-2-ol, önállóan vagy együttesen
Viszkozitás	Legalább 5 mPa.s (1,5 %-os oldat 75 °C-on)
Szárítási veszteség	Legfeljebb 12 % (105 °C, 4 óra)
Szulfát	Legalább 15 % és legfeljebb 40 %, szárított anyagra (SO ₄ -ként)
Hamu	Legalább 15 % és legfeljebb 40 %, meghatározás szárított anyagra 550 °C-on
Savban nem oldódó hamu	Legfeljebb 1 %, szárított anyagra (10 %-os sósavban nem oldódik)
Savban nem oldódó anyagok	Legalább 8 % és legfeljebb 15 %, szárított anyagra (1 % (V/V)-os kénsavban nem oldódik)
Kis molekulatömegű karragén (50 kDa-nál kisebb molekulatömegű frakció)	Legfeljebb 5 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B

Kadmium	Legfeljebb 2 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
Összes élőcsíraszám	Legfeljebb 5 000 telep/g
Élesztő- és penészgombák	Legfeljebb 300 telep/g
<i>Escherichia coli</i>	5 g-ban nem mutatható ki
<i>Salmonella</i> spp.	10 g-ban nem mutatható ki
E 410 SZENTJÁNOSKENYÉRLISZT	
Szinonimák	Szentjánoskenyér-gumi, Szentjánoskenyérfa-gumi; Szentjánoskenyér-mag-liszt
Meghatározás	A szentjánoskenyérliszt a szentjánoskenyérfa – <i>Ceratonia siliqua</i> (L.) Taub. (<i>Leguminosae</i> család) – magjának megőrölt endospermája. Főleg nagy molekulatömegű, egymáshoz glikozidkötéssel kapcsolódó galaktopiranoz és mannopiranoz egységekből álló hidrokolloid poliszacharidok alkotják, amelyek kémiai galaktomannáknak írhatók le
Einecs	232-541-5
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	50 000–3 000 000
Analitika	Galaktomannán legalább 75 %
Leírás	Fehértől a sárgásfehérig változó színű, csaknem szagtalan por
Azonosítás	
Galaktózteszt	A teszten megfelel
Mannózteszt	A teszten megfelel
Mikroszkópos vizsgálat	Helyezzünk 0,5 % jódot és 1 % kálium-jodidot tartalmazó vizes oldatban elkevert örölt mintát tárgylemezre és vizsgáljuk meg mikroszkóppal. A szentjánoskenyérliszt hosszú, nyújtott, cső alakú, egymástól elkülönülő, illetve kis térközökkel elválasztott sejteket tartalmaz. A sejtek barna belseje sokkal kevésbé szabályosan alakul, mint a guar gumiban. A guar gumiban kör vagy körte alakú sejtek zárt csoportjait mutatja. Ezek belseje a sárgától a barnáig változó színű
Oldhatóság	Forró vízben oldódik, etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 15 % (105 °C, 5 óra)
Hamu	Legfeljebb 1,2 %, meghatározás 800 °C-on
Fehérje (N × 6,25)	Legfeljebb 7 %
Savban nem oldódó anyagok	Legfeljebb 4 %
Keményítő	Nem mutatható ki a következő módszerrel: a minta 1:10 hígítású oldatához adjunk néhány csepp jódozatot. Nincs kék elszíneződés
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B

Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Etanol és propán-2-ol	Legfeljebb 1 %, önállóan vagy együttesen

E 412 GUARGUMI**Szinonimák**

„Gum cyamopsis”; Guarliszt

Meghatározás

A guargumi a guarnövény – *Cyamopsis tetragonolobus* (L.) Taub. (*Leguminosae* család) – magjának megőrölt endospermája. Főleg nagy molekulatömegű, egymáshoz glikozidkötéssel kapcsolódó galaktopiranoz és mannopiranoz egységekből álló hidrokolloid poliszacharidok alkotják, amelyek kémiai galaktomannáknak írhatók le. A gumit szabad részlegesen hidrolizálni hőkezelés, enyhén savas vagy lúgos oxidációs kezelés egyikével, a viszkozitás módosítása céljából

Einecs	232-536-0
--------	-----------

Kémiai név	
------------	--

Összegképlet	
--------------	--

Molekulatömeg	50 000–8 000 000
---------------	------------------

Analitika	Galaktomannán legalább 75 %
-----------	-----------------------------

Leírás

Fehértől a sárgásfehérig változó színű, csaknem szagtalan por

Azonosítás

Galaktózeszt	A teszten megfelel
--------------	--------------------

Mannózeszt	A teszten megfelel
------------	--------------------

Oldhatóság	Hideg vízben oldódik
------------	----------------------

Tisztaság

Szárítási veszteség	Legfeljebb 15 % (105 °C, 5 óra)
---------------------	---------------------------------

Hamu	Legfeljebb 5,5 %, meghatározás 800 °C-on
------	--

Savban nem oldódó anyagok	Legfeljebb 7 %
---------------------------	----------------

Fehérje	Legfeljebb 10 % (tényező: N x 6,25)
---------	-------------------------------------

Keményítő	Nem mutatható ki a következő módszerrel: a minta 1:10 hígítású oldatához adjunk néhány csepp jóddoldatot. Nincs kék elszíneződés
-----------	--

Szerves peroxidok	Legfeljebb 0,7 meq aktív oxigén/kg minta
-------------------	--

Furfural	Legfeljebb 1 mg/kg
----------	--------------------

Pentaklór-fenol	Legfeljebb 0,01 mg/kg
-----------------	-----------------------

Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
-------	--------------------

Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
------	--------------------

Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
--------	--------------------

Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
---------	--------------------

E 413 TRAGANTMÉZGA**Szinonimák**

Tragantgumi; Tragant

Meghatározás

A tragantmézga az *Astragalus gummifer* Labillardiere, valamint más ázsiai *Astragalus* fajok (*Leguminosae* család) törzséből és ágaiból származó szárított növényi nedv. Főleg nagy molekulatömegű poliszacharidok (galaktoarabánok és savas poliszacharidok) alkotják, amelyek hidrolízisekor galakturonsav, galaktóz, arabinóz, xilóz és fukóz keletkezik. Kis mennyiségben (nyomokban előforduló keményítőtől és/vagy cellulózból származó) ramnóz és glükóz is jelen lehet

▼B

Einecs	232-252-5
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	Közelítőleg 800 000
Analitika	
Leírás	Az öröletlen tragantmézga 0,5–2,5 mm vastag és legfeljebb 3 cm hosszú lapos, lemezes, egyenes vagy görbe töredékek, vagy spirálisan megcsavarodott darabok formájában fordul elő. Fehértől a halványsárgáig változó színű, de egyes darabok vöröses árnyalatúak is lehetnek. A darabok állománya szaruszerű, rövid törésekkel. Szagtalan, és oldatban jellegtelen nyálkás ízű. A porított tragantmézga színe fehértől a halványsárgáig vagy rózsaszínesbarnáig (halvány sárgásbarna) változik
Azonosítás	
Oldhatóság	1 g minta 50 ml vízben megduzzad és egyenletes, merev, opálos nyálkát képez, amely etanolban nem oldódik, és 60 % (m/V)-os vizes etanolban nem duzzad meg
Tisztaság	
Karayagumiteszt	Negatív. 1 g anyagot 20 ml vízben addig forraljunk, amíg nyálka képződik. Adjunk hozzá 5 ml sósavat, majd további öt percig forraljuk az elegyet. Nem jelentkezik tartósan rózsaszínű vagy vörös elszíneződés
Szárítási veszteség	Legfeljebb 16 % (105 °C, 5 óra)
Összes hamu	Legfeljebb 4 %
Savban nem oldódó hamu	Legfeljebb 0,5 %
Savban nem oldódó anyagok	Legfeljebb 2 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
<i>Salmonella</i> spp.	10 g-ban nem mutatható ki
<i>Escherichia coli</i>	5 g-ban nem mutatható ki

E 414 GUMIARÁBIKUM**Szinonimák**

Akácmézga; Arab gumi

Meghatározás

A gumiarábikum az *Acacia senegal* (L) Willdenow vagy azzal közeli rokonságban álló akáciafajok (*Leguminosae* család) törzséből és ágaiból kapott szárított növényi nedv. Főleg nagy molekulatömegű poliszacharidok, valamint azok kalcium-, magnézium- és káliumsói alkotják, amelyek hidrolízisekor arabinóz, galaktóz, ramnóz és glükuronsav keletkezik

Einecs	232-519-5
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	Közelítőleg 350 000
Analitika	

▼ B

Leírás	Az öröletlen gumiarábikum fehér vagy sárgásfehér, különböző méretű gömbszerű cseppek vagy szögletes töredékek formájában fordul elő, időnként sötétebb darabokkal keverve. Fehértől a sárgás-fehérig változó színű pelyhek, szemcsék, por vagy porlasztott anyag formájában is létezik
Azonosítás	
Oldhatóság	1 g minta 2 ml hideg vízben feloldódva olyan oldatot képez, amelyik könnyen folyik, lakmuszpapírral kimutathatóan savas kémhatású és etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 17 % (105 °C, 5 óra) szemcsés és legfeljebb 10 % (105 °C, 4 óra) porlasztott anyag esetében
Összes hamu	Legfeljebb 4 %
Savban nem oldódó hamu	Legfeljebb 0,5 %
Savban nem oldódó anyagok	Legfeljebb 1 %
Keményítő vagy dextrin	Forraljuk fel a gumiarábikum 1:50 hígítású oldatát, majd hagyjuk lehűlni. Adjunk a minta 5 ml-éhez 1 csepp jóddoldatot. Nem jelenik meg kékes vagy vöröses elszíneződés
Tannin	10 ml 1:50 hígítású oldathoz adjunk kb. 0,1 ml vasklorid-oldatot (9 g FeCl ₃ ·6H ₂ O, vízzel 100 ml-re feltöltve). Nem jelenik meg feketés elszíneződés vagy feketés csapadék
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Hidrolízistermékek	Mannóz, xilóz és galakturonsav nem mutatható ki (kromatográfiával meghatározva)
Mikrobiológiai kritériumok	
<i>Salmonella</i> spp.	10 g-ban nem mutatható ki
<i>Escherichia coli</i>	5 g-ban nem mutatható ki

E 415 XANTÁNGUMI**Szinonimák****Meghatározás**

	A xantángumi nagy molekulatömegű poliszacharid gumi, amelyet valamely szénhidrátból a <i>Xanthomonas campestris</i> törzseivel végzett tiszta kultúrájú ►C2 savanyításával ◄ állítanak elő, majd etanollal vagy propán-2-ollal történő kivonással tisztítják, ezt követően szárítják és megőrlik. Domináns hexóz-egységként D-glükózt és D-mannózt tartalmaz, D-glükuronsavval és piruvinsavval együtt, elkészítése nátrium-, kálium- vagy kalciumsó formájában történik. Oldatai semlegesek
Einecs	234-394-2
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	Közelítőleg 1 000 000
Analitika	Száranyagra vonatkoztatva legalább 4,2 % és legfeljebb 5 % CO ₂ -t ad, ami 91 % és 108 % közötti xantángumi-tartalomnak felel meg

▼ **B**

Leírás	Krémszínű por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben oldódik. Etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 15 % (105 °C, 2,5 óra)
Összes hamu	Legfeljebb 16 %, 105 °C-on végzett négyórás szárítás után, vízmentes anyagra meghatározva 650 °C-on
Piruvinsav	Legalább 1,5 %
Nitrogén	Legfeljebb 1,5 %
Etanol és propán-2-ol	Legfeljebb 500 mg/kg, önállóan vagy együttesen
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
Összes élőcsíraszám	Legfeljebb 5 000 telep/g
Élesztő- és penészgombák	Legfeljebb 300 telep/g
<i>Escherichia coli</i>	5 g-ban nem mutatható ki
<i>Salmonella</i> spp.	10 g-ban nem mutatható ki
<i>Xanthomonas campestris</i>	1 g-ban nem mutathatók ki csíráképes sejtek
E 416 KARAYAGUMI	
Szinonimák	Katilo; Kadaya; Sterculia-gumi; Sterculia; Karaya, Gumi-Karaya Kullo; Kuterra
Meghatározás	A karayagumi a <i>Sterculia urens</i> Roxburgh és más <i>Sterculia</i> fajok (<i>Sterculiaceae</i> család) vagy a <i>Cochlospermum gossypium</i> A. P. De Candolle és más <i>Cochlospermum</i> fajok (<i>Bixaceae</i> család) törzséből és ágaiból kapott szárított növényi nedv. Főleg nagy molekulatömegű poliszacharidok alkotják, amelyek hidrolízisekor galaktóz, ramnóz és galakturonsav, valamint kisebb mennyiségben glükuronsav keletkezik
Einecs	232-539-4
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	A karayagumi különböző méretű cseppek vagy töredezett, szabálytalan alakú darabok formájában fordul elő, amelyek jellegzetes félkristályos szerkezetűek. Halványsárgától a rózsaszínesbarnáig változó színű, áttetsző és szaruszerű. A porított karayagumi a halványszürkétől a rózsaszínesbarnáig változó színű. A gumi jellegzetesen ecetsavszagú
Azonosítás	
Oldhatóság	Etanolban nem oldódik
Duzzadás etanolban	A karayagumi 60 %-os etanolban megduzzad, ami megkülönbözteti más gumiféleségektől
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 20 % (105 °C, 5 óra)

▼B

Összes hamu	Legfeljebb 8 %
Savban nem oldódó hamu	Legfeljebb 1 %
Savban nem oldódó anyagok	Legfeljebb 3 %
Illékony sav	Legalább 10 % (ecetsavként)
Keményítő	Nem mutatható ki
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
<i>Salmonella</i> spp.	10 g-ban nem mutatható ki
<i>Escherichia coli</i>	5 g-ban nem mutatható ki
E 417 TARAMAGLISZ	
Meghatározás	
	A taramagliszt a <i>Caesalpinia Spinosa</i> (<i>Leguminosae</i> család) magjának megőrölt endospermája. Főleg nagy molekulatömegű poliszacharidok alkotják, amelyek elsősorban galaktomannánokból állnak. Fő összetevője egymáshoz (1-6) kötésekkel kapcsolódó (1,4)- β -D-mannopiranoz-egységeknek β -D-galaktopiranoz-egységekkel alkotott lineáris láncából áll. A mannózik galaktó-zokhoz viszonyított aránya a taramaglisztben 3:1. (A szentjánoske-nyérlisztben ez az arány 4:1, a guar gumiban pedig 2:1)
Einecs	254-409-6
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Fehértől a sárgásfehérig változó színű, szagtalan por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben oldódik, etanolban nem oldódik
Gélképződés	A minta vizes oldatához adjunk kis mennyiségű nátrium-borátot. Gél képződik
Tisztaság	
Száritási veszteség	Legfeljebb 15 %
Hamu	Legfeljebb 1,5 %
Savban nem oldódó anyagok	Legfeljebb 2 %
Fehérje	Legfeljebb 3,5 % (tényező: N x 5,7)
Keményítő	Nem mutatható ki
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B**E 418 GELLÁNGUMI****Szinonimák****Meghatározás**

A gellángumi nagy molekulatömegű poliszacharid, amelyet valamely szénhidrátnak a *Pseudomonas elodea* törzseivel végzett tiszta kultúrára ► **C2** savanyításával ◀ állítanak elő, majd izopropil-alkoholos vagy etanolos regenerációval tisztítanak, ezt követően pedig szárítanak és megőrölnék. A nagy molekulatömegű poliszacharidot elsősorban egy olyan tetraszacharid alkotja, amelyben egy ramnóz-, egy glükuronsav- és két glükóz-molekulából álló egység ismétlődik, és amelyben szubsztituensként O-glikozid-észterkötésű acil- (gliceril- és acetil-) csoportok vannak. A glükuronsavat vegyes kálium-, nátrium-, kalcium- és magnéziumsóvá közömbösítik

Einecs

275-117-5

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Közelítőleg 500 000

Analitika

Szárított anyagra számítva legalább 3,3 % és legfeljebb 6,8 % CO₂-t ad**Leírás**

Piszkosfehér por

Azonosítás

Oldhatóság

Vízben oldódik, viszkózus oldatot képez
Etanolban nem oldódik**Tisztaság**

Szárítási veszteség

Legfeljebb 15 %, szárítás után (105 °C, 2,5 óra)

Nitrogén

Legfeljebb 3 %

Propán-2-ol

Legfeljebb 750 mg/kg

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

Kadmium

Legfeljebb 1 mg/kg

Mikrobiológiai kritériumok

Összes élőcsíraszám

Legfeljebb 10 000 telep/g

Élesztő- és penészgombák

Legfeljebb 400 telep/g

Escherichia coli

5 g-ban negatív

Salmonella spp.

10 g-ban negatív

E 420(i) SZORBIT**Szinonimák**

D-Glucit; D-Szorbit

Meghatározás

A szorbitot D-glükóz hidrogénezésével állítják elő. Főtömege D-szorbit. A D-glükóz mennyiségének megfelelően a termékeknek a D-szorbittól különböző része rokonjellegű anyagokból, mint például mannitból, iditból, maltitból áll

Einecs

200-061-5

Kémiai név

D-Glucit

Összegképlet

C₆H₁₄O₆

▼ B

Molekulatömeg	182,2
Analitika	Legalább 97 % az összes glicit és legalább 91 % a D-szorbit, száraz tömegre (a glicitek $\text{CH}_2\text{OH}-(\text{CHOH})_n-\text{CH}_2\text{OH}$ szerkezeti képletű vegyületek, ahol „n” egész szám)
Leírás	Fehér higroszkópos por, kristályos por, pelyhek vagy szemcsék.
Oldatban	Az oldat átlátszó
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben nagyon jól oldódik, etanolban kis mértékben oldódik
Olvadáspont-tartomány	88–102 °C
Szorbit-monobenzilidén-származékok	5 g mintához adjunk 7 ml metanolt, 1 ml benzaldehidet és 1 ml sósavat. Mechanikus keverőedényben addig keverjük és rázzuk, amíg kristályok nem jelennek meg. Szívással szűrjük le, a kristályokat oldjuk fel 20 ml, 1 g nátrium-bikarbonátot tartalmazó, forrásban lévő vízben, még forrón szűrjük le az oldatot, a szűrletet hűtsük le, majd szívással szűrjük, mossuk át 5 ml, 1:2 arányú metanol-víz keverékkel, és szárítsuk levegőn. Az így kapott kristályok 173 °C és 179 °C közötti hőmérsékleten olvadnak meg

▼ M4

Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 1,5 % (Karl Fischer-módszer)
Vezetőképesség	Legfeljebb 20 $\mu\text{S}/\text{cm}$ (20 %-os szárazanyagot tartalmazó oldatra), 20 °C hőmérsékleten
Redukáló cukrok	Legfeljebb 0,3 % (glükózként, száraz tömegre)
Összes cukor	Legfeljebb 1 % (glükózként, száraz tömegre)
Nikkel	Legfeljebb 2 mg/kg (száraz tömegre)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)

▼ B**E 420(ii) SZORBITSZIRUP**

Szinonimák	D-Glucit-szirup
Meghatározás	A glükózszirup hidrogénezésével kapott szorbítszirupot D-szorbit, D-mannit és hidrogénezett szacharidok alkotják. A terméknek a D-szorbittól különböző része főleg a nyersanyagként használt glükózszirup hidrogénezésekor keletkező hidrogénezett oligoszacharidokból (amely esetben a szirup nem kristályosodik) vagy mannitból áll. Kisebb mennyiségekben glicitek ($n \leq 4$) is jelen lehetnek (a glicitek $\text{CH}_2\text{OH}-(\text{CHOH})_n-\text{CH}_2\text{OH}$ szerkezeti képletű vegyületek, ahol „n” egész szám)
Einecs	270-337-8
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 69 % összes szilárd anyag, és legalább 50 % D-szorbit, vízmentes anyagra

▼ B

Leírás	Átlátszó és színtelen vizes oldat
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízzel, glicerinnel és propán-1,2-diollal elegyíthető
Szorbit-monobenzilidén-származék	5 g mintához adjunk 7 ml metanolt, 1 ml benzaldehidet és 1 ml sósavat. Mechanikus keverőedényben addig keverjük és rázzuk, amíg kristályok nem jelennek meg. Szívással szűrjük le, a kristályokat oldjuk fel 20 ml, 1 g nátrium-bikarbonátot tartalmazó, forrásban lévő vízben, és még forrón szűrjük le az oldatot. A szűrletet hűtjük le, majd szívással szűrjük, mossuk át 5 ml, 1:2 arányú metanol-víz keverékkel, és szárítsuk levegőn. Az így kapott kristályok 173 °C és 179 °C közötti hőmérsékleten olvadnak meg
▼ M4	
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 31 % (Karl Fischer-módszer)
Vezetőképeség	Legfeljebb 10 µS/cm (magára a termékre), 20 °C hőmérsékleten
Redukáló cukrok	Legfeljebb 0,3 % (glükózként, száraz tömegre)
Nikkel	Legfeljebb 2 mg/kg (száraz tömegre)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)

E 421 (i) HIDROGÉNEZÉssel ELŐÁLLÍTOTT MANNIT**▼ B**

(I) MANNIT

Szinonimák	D-Mannit
-------------------	----------

▼ M4**Meghatározás**

Glükózt és/vagy fruktózt tartalmazó szénhidrátoldatok katalitikus hidrogénezésével készített anyag.

A termék legalább 96 % mannitot tartalmaz. A termék mannittól különböző része főként szorbitból (legfeljebb 2 %), maltitból (legfeljebb 2 %) és izomaltból (1,1 GPM (1-O-alfa-D-Glükopiranozil-D-mannit-dehidrát): legfeljebb 2 % és 1,6 GPS (6-O-alfa-D-Glükopiranozil-D-Szorbit): legfeljebb 2 %) áll. A meghatározatlan szennyezők külön-külön legfeljebb 0,1 %-ban lehetnek jelen.

▼ B

Einecs	200-711-8
Kémiai név	D-Mannit
Összegképlet	C ₆ H ₁₄ O ₆
Molekulatömeg	182,2
Analitika	Legalább 96,0 % és legfeljebb 102 % D-mannit, szárított anyagra
Leírás	Fehér, szagtalan, kristályos por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben oldódik, etanolban nagyon kevésbé oldódik, éterben gyakorlatilag nem oldódik
Olvadáspont-tartomány	164 °C és 169 °C között
Infravörös abszorpciós spektrometria	Összehasonlítás etalonnal, például EP-vel vagy USP-vel
Fajlagos forgatóképesség	[α] _D ²⁰ : +23 ° – +25 ° (borátoldat)

▼ B

pH	5 és 8 között. Adjunk 0,5 ml telített kálium-klorid-oldatot a minta 10 % (m/V)-os oldatának 10 ml-éhez, és mérjük meg a pH-értéket
----	--

▼ M4**Tisztaság**

Víztartalom	Legfeljebb 0,5 % (Karl Fischer-módszer)
Vezetőképeség	Legfeljebb 20 μ S/cm (20 %-os szárazanyagot tartalmazó oldatra), 20 °C hőmérsékleten
Redukáló cukrok	Legfeljebb 0,3 % (glükózként)
Összes cukor	Legfeljebb 1 % (glükózként)
Nikkel	Legfeljebb 2 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B(II) ► C2 SAVANYÍTÁSSAL KÉSZÜLT MANNIT ◀**Szinonimák**

D-Mannit

Meghatározás

A *Zygoszacharomyces rouxii* élesztőgomba hagyományos törzsével, aerob körülmények között végzett szakaszos ► C2 savanyítással ◀ készített anyag. A termék mannittól különböző része főként szorbitból, maltitból és izomaltból áll

Einecs	200-711-8
Kémiai név	D-Mannit
Összegképlet	$C_6H_{14}O_6$
Molekulatömeg	182,2
Analitika	Legalább 99 %, szárított anyagra

Leírás

Fehér, szagtalan kristályos por

Azonosítás

Oldhatóság	Vízben oldódik, etanolban nagyon kevésé oldódik, éterben gyakorlatilag nem oldódik
Olvadáspont-tartomány	164°C és 169°C között
Infravörös abszorpciós spektrometria	Összehasonlítás etalonnal, például EP-vel vagy USP-vel
Fajlagos forgatóképeség	$[\alpha]_D^{20}$: +23° – +25° (borátoldat)
pH	5 és 8 között Adjunk 0,5 ml telített kálium-klorid-oldatot a minta 10 % (m/V)-os oldatának 10 ml-éhez, és mérjük meg a pH-értéket

▼ M4**Tisztaság**

Arabit	Legfeljebb 0,3 %
Víztartalom	Legfeljebb 0,5 % (Karl Fischer-módszer)
Vezetőképeség	Legfeljebb 20 μ S/cm (20 %-os szárazanyagot tartalmazó oldatra), 20 °C hőmérsékleten
Redukáló cukrok	Legfeljebb 0,3 % (glükózként)
Összes cukor	Legfeljebb 1 % (glükózként)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

▼B**Mikrobiológiai kritériumok**

Aerob mezofil baktérium	Legfeljebb 1 000 telep/g
Kólibaktériumok	10 g-ban nem mutatható ki
<i>Salmonella</i> spp.	25 g-ban nem mutatható ki
<i>Escherichia coli</i>	10 g-ban nem mutatható ki
<i>Staphylococcus aureus</i>	10 g-ban nem mutatható ki
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	10 g-ban nem mutatható ki
Penész	Legfeljebb 100 telep/g
Élesztő	Legfeljebb 100 telep/g

E 422 GLICERIN**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	200-289-5
Kémiai név	1,2,3-Propántriol; Glicerín; Trihidroxipropán
Összegképlet	C ₃ H ₈ O ₃
Molekulatömeg	92,10
Analitika	Legalább 98 % glicerín, vízmentes anyagra

Leírás

Átlátszó, színtelen higroszkópos szirupos folyadék, legfeljebb gyenge jellegzetes szaggal, amely se nem fanyar se nem kellemetlen

Azonosítás

Akroleinképződés hevítés hatására	Hevítsünk néhány csepp mintát 0,5 g kálium-biszulfáttal együtt kémcsőben. Jellegzetes, szúrós szagú akrolein szabadul fel
Relatív sűrűség (25/25 °C)	Legalább 1,257
Törésmutató [n] _D ²⁰	1,471 és 1,474 között

Tisztaság

Víztartalom	Legfeljebb 5 % (Karl Fischer-módszer)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,01 %, meghatározás 800 ±25 °C-on
Butántriolok	Legfeljebb 0,2 %
Akrolein-, glükóz- és ammóniumvegyületek	Hevítsük 5 ml glicerín és 5 ml kálium-hidroxid oldat (1:10) elegyét öt percig 60 °C-on. Az elegy nem mutat sárgás elszíneződést és nem keletkezik ammóniaszag
Zsírsavak és észterek	Legfeljebb 0,1 %, vajsavként
Klórozott vegyületek	Legfeljebb 30 mg/kg (klórként)
3-Monoklór-propán-1,2-diol (3-MCPD)	Legfeljebb 0,1 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ **M7****E 423 OKTENIL-BOROSTYÁNKŐSAVVAL MÓDOSÍTOTT GUMIARÁBIKUM**

Szinonimák	Hidrogén-oktenil-butándioát-gumiarábikum; hidrogén-oktenil-szukcinát-gumiarábikum; OSA-val módosított gumiarábikum; OSA-val módosított arabmézga
Meghatározás	Az oktenil-borostyánkőssavval módosított gumiarábikumot a gumiarábikum (<i>Acacia seyal</i>) vagy a gumiarábikum (<i>Acacia senegal</i>) legfeljebb 3 % oktenil-borostyánkőssav-anhidrid-tartalmú vizes oldatban történő észterezésével állítják elő. Ezt követően porlasztva szárítják.
EINECS	
Kémiai név	
Összegképlet	
Tömegátlag-molekulatömeg	Móltört (i): 3,105 g/mol Móltört (ii): 1,106 g/mol
Analitika	
Leírás	Krémszínű vagy világosbarna, nagy folyékonyságú por
Azonosítás	
5 %-os oldat viszkozitása 25 °C-on	Legfeljebb 30 mPa.s
Kicsapási reakció	Ólom-szubacetát-oldatban (tesztoldat) pelyhes anyag csapódik ki belőle.
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik; etanolban nem oldódik
5 %-os vizes oldat pH-ja	3,5–6,5
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 15 % (105 °C-on, 5 órán át)
Észterezés mértéke	Legfeljebb 0,6 %
Összes hamu	Legfeljebb 10 % (530 °C-on)
Savban nem oldódó hamu	Legfeljebb 0,5 %
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 1,0 %
Keményítő- vagy dextrintartalom vizsgálata	1:50 vizes mintaoldatot felforralunk, majd kb. 0,1 ml jódtesztoldatot adunk hozzá. Nem színeződhet kékre vagy pirosra.
Tannintartalmú gumitartalom vizsgálata	10 ml 1:50 vizes mintaoldathoz kb. 0,1 ml vasklorid tesztoldatot adunk. Nem színeződhet feketére vagy képezhet feketés csapadékot.
Oktenil-borostyánkőssav-maradék	Legfeljebb 0,3 %
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
<i>Salmonella</i> sp.	Nincs jelen 25 g-ban
<i>Escherichia coli</i>	Nincs jelen 1 g-ban

▼ **C2****E 425(i) KONJAKGUMI****Szinonimák****Meghatározás**

A konjakgumi vízben oldódó hidrokolloid, amelyet a konjaklisztből vizes extrakcióval állítanak elő. A konjakliszt az *Amorphophallus konjac* évelő növény gyökeréből előállított tisztítatlan nyers termék. A konjakgumi fő összetevője a vízben oldódó, nagy molekulatömegű poliszacharid, a glükomannán, amely D-mannóz és D-glükóz egységekből áll 1,6:1,0 molarányban, $\beta(1-4)$ glikozidkötésekkel összekapcsolva. Rövidebb oldalláncok $\beta(1-3)$ glikozidkötésekkel kapcsolódnak, és véletlenszerűen előfordulnak acetilcsoportok úgy, hogy körülbelül egy csoport jut 9–19 cukoregységre

▼ **B**

Eines

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

A fő összetevő, a glükomannán átlagos molekulatömege 200 000 és 2 000 000 között van

Analitika

Legalább 75 % szénhidrát

Leírás

Fehértől a krémszínűn át a világosbarnaig változó színű por

Azonosítás

Oldhatóság

Forró vagy hideg vízben diszpergálható, nagy viszkozitású, 4,0 és 7,0 közötti pH-értékű oldatot képez

Gélképződés

Adjunk 4 ml nátrium-borát-oldatot kémcsőben a minta 1 %-os oldatához, és rázzuk össze erőteljesen. Gél képződik

Hőálló gél képződése

Készítsünk a mintából 2 %-os oldatot úgy, hogy azt folyamatos keverés mellett 30 percig forrásban levő vízfürdőn hevítjük, majd az oldatot hűtsük le szobahőmérsékletűre. A 30 g 2 %-os oldat elkészítéséhez felhasznált minta minden grammjára adjunk szobahőmérsékleten a teljesen hidratált mintához 1 ml 10 %-os kálium-karbonátot. A keveréket melegítsük vízfürdőben 85 °C-ra és pihentessük 2 órán át ezen a hőmérsékleten. Ilyen körülmények között hőálló gél képződik

Tisztaság

Szárítási veszteség

Legfeljebb 12 % (105 °C, 5 óra)

Keményítő

Legfeljebb 3 %

Fehérje

Legfeljebb 3 % (tényező: $N \times 5,7$)

Viszkozitás (1 %-os oldat)

Legalább $3 \text{ kgm}^{-1} \text{ s}^{-1}$ 25 °C-on

Éterben oldódó anyagok

Legfeljebb 0,1 %

Összes hamu

Legfeljebb 5,0 % (800 °C, 3–4 óra)

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

Mikrobiológiai kritériumok*Salmonella* spp.

12,5 g-ban nem mutatható ki

Escherichia coli

5 g-ban nem mutatható ki

E 425(ii) KONJAK-GLÜKOMANNÁN**Szinonimák****Meghatározás**

A konjak-glükomannán vízben oldódó hidrokolloid, amelyet konjaklisztből víztartalmú etanollal történő mosással állítanak elő. A konjakliszt az *Amorphophallus konjac* évelő növény gumójából előállított tisztítatlan nyers termék. Fő összetevője a vízben oldódó, nagy molekulatömegű poliszacharid, a glükomannán, amely D-mannóz és D-glükóz egységekből áll 1,6:1,0 molarányban, $\beta(1-4)$ glikozidkötésekkel összekapcsolva. Körülbelül minden 19. cukoregység acetilezett

▼B

Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	500 000–2 000 000
Analitika	Összes élelmi rost: legalább 95 %, száraz tömegre
Leírás	Fehértől a kissé barnáig változó, finom részecskeméretű, könnyen folyó és szagtalan por
Azonosítás	
Oldhatóság	Forró vagy hideg vízben diszpergálható, nagy viszkozitású, 5,0 és 7,0 közötti pH-értékű oldatot képez. Az oldhatóságot a hő és a mechanikai keverés fokozza
Hóálló gél képződése	Készítsünk a mintából 2 %-os oldatot úgy, hogy azt folyamatos keverés mellett 30 percig forrásban levő vízfürdőn hevítjük, majd az oldatot hűtsük le szobahőmérsékletre. A 30 g 2 %-os oldat elkészítéséhez felhasznált minta minden grammjára adjunk szobahőmérsékleten a teljesen hidratált mintához 1 ml 10 %-os kálium-karbonátot. A keveréket melegítsük vízfürdőben 85 °C-ra és pihentessük 2 órán át ezen a hőmérsékleten. Ilyen körülmények között hóálló gél képződik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 8 % (105 °C, 3 óra)
Keményítő	Legfeljebb 1 %
Viszkozitás (1 %-os oldat)	Legalább 20 kgm ⁻¹ s ⁻¹ 25 °C-on
Fehérje	Legfeljebb 1,5 % (N × 5,7) A nitrogéntartalmat Kjeldahl-módszerrel kell meghatározni. A minta százalékos nitrogéntartalma 5,7-del megszorozva adja a minta százalékos fehérjetartalmát
Éterben oldódó anyagok	Legfeljebb 0,5 %
Szulfid (SO ₂ -ként)	Legfeljebb 4 mg/kg
Klorid	Legfeljebb 0,02 %
50 %-os alkoholban oldódó anyagok	Legfeljebb 2,0 %
Összes hamu	Legfeljebb 2,0 % (800 °C, 3–4 óra)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
<i>Salmonella</i> spp.	12,5 g-ban nem mutatható ki
<i>Escherichia coli</i>	5 g-ban nem mutatható ki
E 426 SZÓJA-HEMICELLULÓZ	
Szinonimák	
Meghatározás	A szója-hemicellulóz finomított, vízben oldódó poliszacharid, melyet szójababrostból állítanak elő forróvizes extrakcióval. Etanolon kívül más szerves kicsapószer nem használható
Einecs	
Kémiai név	Vízben oldódó szója-poliszacharidok; Vízben oldódó szójarost
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 74 % szénhidrát

▼ B

Leírás	Könnyen folyó, fehér vagy sárgásfehér por
Azonosítás	
Oldhatóság	Forró és hideg vízben oldódik, gélképződés nélkül
pH	5,5 ±1,5 (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 7 % (105 °C, 4 óra)
Fehérje	Legfeljebb 14 %
Viszkozitás	Legfeljebb 200 mPa.s (10 %-os oldat)
Összes hamu	Legfeljebb 9,5 % (600 °C, 4 óra)
Arzén	Legfeljebb 2 mg/kg
Etanol	Legfeljebb 2 %
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
Összes élőcsíraszám	Legfeljebb 3 000 telep/g
Élesztő- és penészgombák	Legfeljebb 100 telep/g
<i>Escherichia coli</i>	10 g-ban nem mutatható ki
E 427 KASSZIAGUMI	
Szinonimák	
Meghatározás	A kassziagumi a – 0,05 %-nál kevesebb <i>Cassia occidentalis</i> tartalmazó – <i>Cassia tora</i> és <i>Cassia obtusifolia</i> (<i>Leguminosae</i>) magvak tisztított endospermájának őrlménye. Elsősorban nagy molekulatömegű, fő összetevőként 1,4-β-D-mannopiranoz-egységeknek 1,6-α-D-galaktopiranoz-egységekkel összekapcsolt lineáris láncából álló poliszacharidok alkotják. A mannózok galaktózokhoz viszonyított aránya 5:1. Az előállítás során a magvakat hántolják és termomechanikai kezeléssel csírátlantítják, majd megőrlik és átszítják az endospermát. Az örölt endospermát propán-2-olos extrakcióval tovább tisztítják
Analitika	Legalább 75 % galaktomannán
Leírás	Halványsárgától a piszkosfehérig változó színű, szagtalan por
Azonosítás	
Oldhatóság	Etanolban nem oldódik. Hideg vízben jól diszpergálódik, kolloid oldatot képezve
Gélképződés boráttal	A minta vizes diszperziójához adjunk megfelelő nátrium-borát-mérőoldatot, hogy a pH-érték 9 fölé emelkedjen; gél képződik
Gélképződés xantángumival	Mérjük be a mintából 1,5 g-ot, xantángumiból 1,5 g-ot, és keverjük össze őket. A keveréket gyors keverés mellett adjuk 400 ml-es főzőpohárban 300 ml 80 °C-os vízhez. Folytassuk a keverést, amíg az anyag fel nem oldódik, majd a feloldódást követően további harminc percen át (a keverés alatt a hőmérsékletet 60 °C felett kell tartani). Hagyjuk abba a keverést és a keveréket legalább 2 órán keresztül hagyjuk szobahőmérsékleten hűlni.

▼ B

<p>Viszkozitás</p> <p>Tisztaság</p> <p>Savban nem oldódó anyagok</p> <p>pH</p> <p>Nyers zsír</p> <p>Fehérje</p> <p>Összes hamu</p> <p>Száritási veszteség</p> <p>Összes antrakion</p> <p>Oldószermaradékok</p> <p>Ólom</p> <p>Mikrobiológiai kritériumok</p> <p>Összes élőcsíraszám</p> <p>Élesztő- és penészgombák</p> <p><i>Salmonella</i> spp.</p> <p><i>Escherichia coli</i></p>	<p>Miután a hőmérséklet 40 °C alá süllyed, szilárd, viszkoelasztikus gél képződik; ilyen gél hasonló módon készített, 1 %-os, kizárólag kassziagumiból vagy xantángumiból álló kontrolloldatban nem képződik</p> <p>Kisebb, mint 500 mPa.s (25 °C, 2 óra, 1 %-os oldat), ami 200 000–300 000 Da átlagos molekulatömegnek felel meg</p> <p>Legfeljebb 2,0 %</p> <p>5,5–8 (1 %-os vizes oldat)</p> <p>Legfeljebb 1 %</p> <p>Legfeljebb 7 %</p> <p>Legfeljebb 1,2 %</p> <p>Legfeljebb 12 % (5 óra, 105 °C)</p> <p>Legfeljebb 0,5 mg/kg (kimutatási határ)</p> <p>Legfeljebb 750 mg/kg izopropil-alkohol</p> <p>Legfeljebb 1 mg/kg</p> <p>Legfeljebb 5 000 telepképző egység/g</p> <p>Legfeljebb 100 telepképző egység/g</p> <p>25 g-ban nem mutatható ki</p> <p>1 g-ban nem mutatható ki</p>
--	---

E 431 POLIOXIETILÉN(40)-SZTEARÁT

<p>Szinonimák</p> <p>Meghatározás</p> <p>Einecs</p> <p>Kémiai név</p> <p>Összegképlet</p> <p>Molekulatömeg</p> <p>Analitika</p> <p>Leírás</p> <p>Azonosítás</p> <p>Oldhatóság</p> <p>Dermedéspont-tartomány</p> <p>Infravörös abszorpciós spektrum</p> <p>Tisztaság</p> <p>Víztartalom</p> <p>Savszám</p> <p>Elszappanosítási szám</p> <p>Hidroxilszám</p> <p>1,4-Dioxán</p>	<p>Polioxil(40)-sztearát; Polioxietilén(40)-monosztearát</p> <p>Kereskedelmi forgalomban kapható étkezési sztearinsav és vegyes polioxietiléndiolok (melyeknek az átlagos polimerizációs hossza mintegy 40 oxietilén-egység) mono- és diésztereinek, valamint szabad polioloznak a keveréke</p> <p>Legalább 97,5 %, vízmentes anyagra</p> <p>25 °C-on krémszínű pelyhek vagy viaszos, gyenge szagú szilárd anyag.</p> <p>Vízben, etanolban, metanolban és etil-acetátban oldódik. Ásványolajban nem oldódik</p> <p>39–44 °C</p> <p>Polioxietilezett polioliol részleges zsírsavészterére jellemző.</p> <p>Legfeljebb 3 % (Karl Fischer-módszer)</p> <p>Legfeljebb 1</p> <p>Legalább 25 és legfeljebb 35</p> <p>Legalább 27 és legfeljebb 40</p> <p>Legfeljebb 5 mg/kg</p>
---	---

▼ B

Etilén-oxid	Legfeljebb 0,2 mg/kg
Etilén-glikolok (mono- és di-)	Legfeljebb 0,25 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 432 POLIOXIETILÉN-SZORBITAN-MONOLAURÁT (POLISZORBÁT 20)

Szinonimák	Poliszorbát 20; Polioxietilén(20)-szorbitan-monolaurát
Meghatározás	A szorbit, valamint mono- és dianhidridjei és a kereskedelmi forgalomban kapható étkezési laurinsav által alkotott részleges észterek szorbit- és anhidridmolekuláinként kb. 20 molekula etilén-oxiddal alkotott kondenzátumának keveréke
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 70 % oxietilén-csoport, amely megfelel legalább 97,3 % polioxietilén(20)-szorbitan-monolaurátnak, vízmentes anyagra
Leírás	25 °C-on citromsárgától a borostyánig változó színű, gyenge jellegzetes szagú, olajos folyadék
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben, etanolban, metanolban, etil-acetátban és dioxánban oldódik. Ásványolajban és petroléterben nem oldódik
Infravörös abszorpciós spektrum	Polioxietilezett poliol részleges zsírsavészterére jellemző
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 3 % (Karl Fischer-módszer)
Savszám	Legfeljebb 2
Elszappanosítási szám	Legalább 40 és legfeljebb 50
Hidroxilszám	Legalább 96 és legfeljebb 108
1,4-dioxán	Legfeljebb 5 mg/kg
Etilén-oxid	Legfeljebb 0,2 mg/kg
Etilén-glikolok (mono- és di-)	Legfeljebb 0,25 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 433 POLIOXIETILÉN-SZORBITAN-MONOOLEÁT (POLISZORBÁT 80)

Szinonimák	Poliszorbát 80; Polioxietilén(20)-szorbitan-monooleát
Meghatározás	A szorbit, valamint mono- és dianhidridjei és a kereskedelmi forgalomban kapható étkezési olajsav által alkotott részleges észterek szorbit- és anhidridmolekuláinként kb. 20 molekula etilén-oxiddal alkotott kondenzátumának keveréke

▼ B

Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 65 % oxietilén-csoport, amely megfelel legalább 96,5 % polioxietilén(20)-szorbitan-monooleátnak, vízmentes anyagra
Leírás	25 °C-on citromsárgától a borostyánig változó színű, gyenge jellegzetes szagú, olajos folyadék
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben, etanolban, metanolban, etil-acetátban és toluolban oldódik. Ásványolajban és petroléterben nem oldódik
Infravörös abszorpciós spektrum	Polioxietilezett poliold részleges zsírsavészterére jellemző
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 3 % (Karl Fischer-módszer)
Savszám	Legfeljebb 2
Elszappanosítási szám	Legalább 45 és legfeljebb 55
Hidroxilszám	Legalább 65 és legfeljebb 80
1,4-dioxán	Legfeljebb 5 mg/kg
Etilén-oxid	Legfeljebb 0,2 mg/kg
Etilén-glikolok (mono- és di-)	Legfeljebb 0,25 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 434 POLIOXIETILÉN-SZORBITAN-MONOPALMITÁT (POLI-SZORBÁT 40)

Szinonimák	Poliszorbát 40; Polioxietilén(20)-szorbitan-monopalmitát
Meghatározás	A szorbit, valamint mono- és dianhidridjei és a kereskedelmi forgalomban kapható étkezési palmitinsav által alkotott részleges észterek szorbit- és anhidridmolekuláinként kb. 20 molekula etilén-oxiddal alkotott kondenzátumának keveréke
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 66 % oxietilén-csoport, amely megfelel legalább 97 % polioxietilén(20)-szorbitan-monopalmitátnak, vízmentes anyagra
Leírás	25 °C-on citromsárgától a narancssárgáig változó színű, gyenge jellegzetes szagú, olajos folyadék vagy félig gél
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben, etanolban, metanolban, etil-acetátban és acetonban oldódik. Ásványolajban nem oldódik

▼B

Infravörös abszorpciós spektrum	Polioxietylzett poliol részleges zsírsavészterére jellemző
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 3 % (Karl Fischer-módszer)
Savszám	Legfeljebb 2
Elszappanosítási szám	Legalább 41 és legfeljebb 52
Hidroxilszám	Legalább 90 és legfeljebb 107
1,4-dioxán	Legfeljebb 5 mg/kg
Etilén-oxid	Legfeljebb 0,2 mg/kg
Etilén-glikolok (mono- és di-)	Legfeljebb 0,25 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
E 435 POLIOXIETILÉN-SZORBITAN-MONOSZTEARÁT (POLI-SZORBÁT 60)	
Szinonimák	Poliszorbát 60; Polioxietyl(20)-szorbitan-monosztearát
Meghatározás	A szorbit, valamint mono- és dianhidridjei és a kereskedelmi forgalomban kapható étkezési sztearinsav által alkotott részleges észterek szorbit- és anhidridmolekulánként kb. 20 molekula etilén-oxiddal alkotott kondenzátumának keveréke
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 65 % oxietilén-csoportot, amely megfelel legalább 97 % polioxietyl(20)-szorbitan-monoszteareátnak, vízmentes anyagra
Leírás	25 °C-on citromsárgától a narancssárgáig változó színű, gyenge jellegzetes szagú, olajos folyadék vagy félig gél
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben, etil-acetátban és toluolban oldódik. Ásványolajban és növényi olajban nem oldódik
Infravörös abszorpciós spektrum	Polioxietylzett poliol részleges zsírsavészterére jellemző
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 3 % (Karl Fischer-módszer)
Savszám	Legfeljebb 2
Elszappanosítási szám	Legalább 45 és legfeljebb 55
Hidroxilszám	Legalább 81 és legfeljebb 96
1,4-dioxán	Legfeljebb 5 mg/kg
Etilén-oxid	Legfeljebb 0,2 mg/kg

▼B

Etilén-glikolok (mono- és di-)	Legfeljebb 0,25 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 436 POLIOXIETILÉN-SZORBITAN-TRISZTEARÁT (POLISZORBÁT 65)

Szinonimák	Poliszorbát 65; Polioxietilén(20)-szorbitan-trisztearát
Meghatározás	A szorbit, valamint mono- és dianhidridjei és a kereskedelmi forgalomban kapható étkezési sztearinsav által alkotott részleges észterek szorbit- és anhidridmolekuláinként kb. 20 molekula etilén-oxiddal alkotott kondenzátumának keveréke
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 46 % oxietilén-csoportot, amely megfelel legalább 96 % polioxietilén(20)-szorbitan-trisztearátnek, vízmentes anyagra
Leírás	25 °C-on sárgásbarna, gyenge jellegzetes szagú, viaszos szilárd anyag
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben diszpergálódik. Ásványolajban, növényi olajban, petroléterben, acetonban, éterben, dioxánban, etanolban és metanolban oldódik
Dermedéspont-tartomány	29-33 °C
Infravörös abszorpciós spektrum	Polioxietilezett poliol részleges zsírsavészterére jellemző
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 3 % (Karl Fischer-módszer)
Savszám	Legfeljebb 2
Elszappanosítási szám	Legalább 88 és legfeljebb 98
Hidroxilszám	Legalább 40 és legfeljebb 60
1,4-dioxán	Legfeljebb 5 mg/kg
Etilén-oxid	Legfeljebb 0,2 mg/kg
Etilénglikolok (mono- és di-)	Legfeljebb 0,25 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B**E 440(i) PEKTIN****Szinonimák****Meghatározás**

A pektint főleg poligalakturonsav részleges metil-észterei, valamint ezek ammónium-, nátrium-, kálium- és kalciumsói alkotják. Megfelelő, ehető növényi anyag – általában citrusgyümölcsök vagy alma – vizes közegben végzett extrakciójával állítják elő. Szerves kicsapószerként kizárólag metanol, etanol és propán-2-ol használható

Einescs

232-553-0

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Legalább 65 % galakturonsav, hamu- és vízmentes anyagra, savval és alkohollal végzett atmoszféra követően

Leírás

Fehér, világossárga, világosszürke vagy világosbarna por

Azonosítás

Oldhatóság

Vízben oldódik, kissé opálos kolloid oldatot képezve. Etanolban nem oldódik

Tisztaság

Szárítási veszteség

Legfeljebb 12 % (105 °C, 2 óra)

Savban nem oldódó hamu

Legfeljebb 1 % (közelítőleg 3 N-os sósavban nem oldódik)

Kén dioxid

Legfeljebb 50 mg/kg, vízmentes anyagra

Nitrogéntartalom

Legfeljebb 1,0 %, savas és etanolos mosás után

Összes nem oldódó anyag

Legfeljebb 3 %

Oldószermaradékok

Legfeljebb 1 % szabad metanol, etanol és propán-2-ol, önállóan vagy együttesen, illóanyagmentes anyagra

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 5 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

Kadmium

Legfeljebb 1 mg/kg

E 440(ii) AMIDÁIT PEKTIN**Szinonimák****Meghatározás**

Az amidált pektint főleg poligalakturonsav részleges metil-észterei és amidjai, valamint ezek ammónium-, nátrium-, kálium- és kalciumsói alkotják. Megfelelő, ehető növényi anyag – általában citrusgyümölcsök vagy alma – vizes közegben végzett extrakciójával és lúgos közegben végzett ammóniás kezelésével állítják elő. Szerves kicsapószerként kizárólag metanol, etanol és propán-2-ol használható

Einescs

Kémiai név

▼ B

Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 65 % galakturonsav, hamu- és vízmentes anyagra, savval és alkohollal végzett átmosást követően
Leírás	Fehér, világossárga, világosszürkés vagy világosbarnás por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben oldódik, opálos kolloid oldatot képezve. Etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 12 % (105 °C, 2 óra)
Savban nem oldódó hamu	Legfeljebb 1 % (közelítőleg 3 N-os sósavban nem oldódik)
Amidálási fok	Az összes karboxilcsoport legfeljebb 25 %-a
Kén-dioxid-maradék	Legfeljebb 50 mg/kg, vízmentes anyagra
Nitrogén	Legfeljebb 2,5 %, savas és etanolos mosás után
Összes nem oldódó anyag	Legfeljebb 3 %
Oldószermaradékok	Legfeljebb 1 % metanol, etanol és propán-2-ol, önállóan vagy együttesen, illóanyagmentes anyagra
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 442 AMMÓNÍUM-FOSZFATIDOK

Szinonimák	Foszfatidsav ammóniumsói, Foszforilezett gliceridek vegyes ammóniumsói
Meghatározás	Étkezési zsirokból és olajokból származó foszfátidsavak ammóniumvegyületeinek keveréke. A foszforhoz kapcsolódhat egy, két vagy három glicerid. Továbbá, két foszforsav-észter összekapcsolódhat, ezek a foszfatidil-foszfatidek
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Foszfor legalább 3 %(m/m) és legfeljebb 3,4 %(m/m), ammónium (N-ként) legalább 1,2 %(m/m) és legfeljebb 1,5 %(m/m)

▼ M3

Leírás Zsíros, félszilárdtól az olajosig változó állagú anyag

▼ B

Azonosítás	
Oldhatóság	Zsirban oldódik. Vízben nem oldódik. Etanolban és acetonban részlegesen oldódik
Glicerinteszt	A teszten megfelel
Zsírsvavteszt	A teszten megfelel

▼ B

Foszfáteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Petroléterben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 2,5 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 444 SZACHARÓZ-ACETÁT-IZOBUTIRÁT

Szinonimák	SAIB
Meghatározás	A szacharóz-acetát-izobutirát az élelmiszer-minőségű szacharóz ecet-savanhidriddel és izovajsavanhidriddel végzett észterezéssel kapott reakciótermékek keveréke, melyet desztillálnak. A keverék tartalmazza az összes lehetséges észterkombinációt, amelyben az acetát/butirát molarány 2:6 körül van
Einecs	204-771-6
Kémiai név	Szacharóz-diacetát-hexaizobutirát
Összegképlet	$C_{40}H_{62}O_{19}$
Molekulatömeg	832-856 (közelítőleg), $C_{40}H_{62}O_{19}$: 846,9
Analitika	Legalább 98,8 % és legfeljebb 101,9 % $C_{40}H_{62}O_{19}$
Leírás	Halvány szalmaszínű, átlátszó és üledékmentes, édeskés szagú folyadék
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben nem oldódik. A legtöbb szerves oldószerben oldódik
Törésmutató	$[n]_D^{40}$: 1,4492–1,4504
Relatív sűrűség	$[d]_D^{25}$: 1,141–1,151
Tisztaság	
Triacetin	Legfeljebb 0,1 %
Savszám	Legfeljebb 0,2
Elszappanosítási szám	Legalább 524 és legfeljebb 540
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 445 FAGYANTA GLICERIN-ÉSZTEREI

Szinonimák	Észtergumi
Meghatározás	Fagyantából származó gyantasavak tri- és diglicerinesztereinek komplex keveréke. A gyantát idősebb fenyőtöngkökből oldószeres kivonással, majd folyadék-folyadék oldószeres finomítási eljárással állítják elő. Ez a leírás nem vonatkozik a gumigyantából és az élő fenyőfák nedvéből származó anyagokra, valamint a tallolajgyantából – a nátroncellulóz feldolgozásának melléktermékéből – előállított

▼B

Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Kemény, a sárgától a halvány borostyánsárgáig változó színű szilárd anyag
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben nem oldódik, acetonban oldódik
Infravörös abszorpciós spektrum	A vegyületre jellemző
Tisztaság	
Az oldat relatív sűrűsége	$[d]_{25}^{20}$: legalább 0,935, meghatározás D-limonén 50 %-os oldatában (97 %, forráspont 175,5–176 °C, d_{4}^{20} : 0,84)
Gyűrűs-golyós lágylási hőmérséklet-tartomány	82 °C és 90 °C között
Savszám	Legalább 3 és legfeljebb 9
Hidroxilszám	Legalább 15 és legfeljebb 45
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
A tallolajgyanta hiányának vizsgálata (kénteszt)	Ha a kéntartalmú szerves vegyületeket nátrium-formiát jelenlétében melegítjük, a kén átalakul hidrogén-szulfiddá, amit ólom-acetátos papír segítségével könnyen ki lehet mutatni. A pozitív eredmény azt mutatja, hogy fagyanta helyett tallolajgyantát használtak

E 450(i) DINÁTRIUM-DIFOSZFÁT

Szinonimák	Dinátrium-dihidrogén-difoszfát; Dinátrium-dihidrogén-pirofoszfát; Savas nátrium-pirofoszfát; Dinátrium-pirofoszfát
Meghatározás	
Einecs	231-835-0
Kémiai név	Dinátrium-dihidrogén-difoszfát
Összegképlet	$\text{Na}_2\text{H}_2\text{P}_2\text{O}_7$
Molekulatömeg	221,94
Analitika	Legalább 95 % dinátrium-difoszfát P_2O_5 legalább 63,0 % és legfeljebb 64,5 %

▼B

Leírás	Fehér por vagy szemcsék
Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben oldódik
pH	3,7 és 5,0 között (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (105 °C, 4 óra)
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 1 %
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Alumínium	Legfeljebb 200 mg/kg
E 450(ii) TRINÁTRIUM-DIFOSZFÁT	
Szinonimák	Trinátrium-pirofoszfát; Trinátrium-monohidrogén-difoszfát, Trinátrium-monohidrogén-pirofoszfát, Trinátrium-difoszfát
Meghatározás	
Einecs	238-735-6
Kémiai név	
Összegképlet	Monohidrát: $\text{Na}_3\text{HP}_2\text{O}_7 \cdot \text{H}_2\text{O}$ Vízmentes: $\text{Na}_3\text{HP}_2\text{O}_7$
Molekulatömeg	Monohidrát: 261,95 Vízmentes: 243,93
Analitika	Legalább 95 %, szárított anyagra P_2O_5 legalább 57 % és legfeljebb 59 %
Leírás	Fehér por vagy szemcsék, vízmentes vagy monohidrát alakban fordul elő
Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben oldódik
pH	6,7 és 7,5 között (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Legfeljebb 4,5 %, a vízmentes vegyületre (450–550 °C). Legfeljebb 11,5 %, a monohidrátra
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (105 °C, 4 óra), vízmentes anyag esetében Legfeljebb 1,0 % (105 °C, 4 óra), a monohidrát esetében

▼B

Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 450(iii) TETRANÁTRIUM-DIFOSZFÁT	
Szinonimák	Tetranátrium-pirofoszfát; Tetranátrium-difoszfát, Tetranátrium-foszfát
Meghatározás	
Einecs	231-767-1
Kémiai név	Tetranátrium-difoszfát
Összegképlet	Vízmentes: $\text{Na}_4\text{P}_2\text{O}_7$ Dekahidrát: $\text{Na}_4\text{P}_2\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$
Molekulatömeg	Vízmentes: 265,94 Dekahidrát: 446,09
Analitika	Legalább 95 % $\text{Na}_4\text{P}_2\text{O}_7$, az izzított anyagra P_2O_5 legalább 52,5 % és legfeljebb 54,0 %
Leírás	Szintelen vagy fehér kristályok, vagy fehér kristályos vagy szemcsés por. A dekahidrát száraz levegőn kissé mállik
Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben oldódik. Etanolban nem oldódik
pH	9,8 és 10,8 között (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % a vízmentes só esetében, legalább 38 % és legfeljebb 42 % a dekahidrát esetében (105 °C, 4 óra, majd 550 °C, 30 perc)
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 450(v) TETRAKÁLIUM-DIFOSZFÁT	
Szinonimák	Tetrakálium-pirofoszfát
Meghatározás	
Einecs	230-785-7
Kémiai név	Tetrakálium-difoszfát

▼ B

Összegképlet	$K_4P_2O_7$
Molekulatömeg	330,34 (vízmentes)
Analitika	Legalább 95 % (800 °C, 0,5 óráig) P_2O_5 legalább 42,0 % és legfeljebb 43,7 %, vízmentes anyagra
Leírás	Szintelen kristályok vagy fehér, nagyon higroszkópos por
Azonosítás	
Káliumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben oldódik, etanolban nem oldódik
pH	10,0 és 10,8 között (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Legfeljebb 2 % (105 °C, 4 óra, majd 550 °C, 30 percig)
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 450(vi) DIKALCIUM-DIFOSZFÁT

Szinonimák	Kalcium-pirofoszfát
Meghatározás	
Einecs	232-221-5
Kémiai név	Dikalcium-difoszfát Dikalcium-pirofoszfát
Összegképlet	$Ca_2P_2O_7$
Molekulatömeg	254,12
Analitika	Legalább 96 % P_2O_5 legalább 55 % és legfeljebb 56 %
Leírás	Finom, fehér, szagtalan por
Azonosítás	
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben nem oldódik. Híg sósavban és salétromsavban oldódik
pH	5,5 és 7,0 között (10 %-os vizes szuszpenzió)
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Legfeljebb 1,5 % (800 °C ±25 °C, 30 perc)
Fluorid	Legfeljebb 50 mg/kg (fluorként)

▼ B

Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 450(vii) KALCIUM-DIHDROGÉN-DIFOSZFÁT

Szinonimák	Savas kalcium-pirofoszfát; Monokalcium-dihidrogén-pirofoszfát
Meghatározás	
Einecs	238-933-2
Kémiai név	Kalcium-dihidrogén-difoszfát
Összegképlet	CaH ₂ P ₂ O ₇
Molekulatömeg	215,97
Analitika	Legalább 90 %, vízmentes anyagra P ₂ O ₅ legalább 61 % és legfeljebb 66 %
Leírás	Fehér kristályok vagy por
Azonosítás	
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Savban nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,4 %
Fluorid	Legfeljebb 30 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Alumínium	Legfeljebb 800 mg/kg. Ez 2015. március 31-ig alkalmazandó Legfeljebb 200 mg/kg. Ez 2015. április 1-jétől alkalmazandó

▼ M10**E 450(ix) MAGNÉZIUM-DIHDROGÉN-DIFOSZFÁT**

Szinonimák	Magnéziumsav-pirofoszfát, monomagnézium-dihidrogén-pirofoszfát, magnézium-difoszfát, magnézium-pirofoszfát
Meghatározás	A magnézium-dihidrogén-difoszfát a difoszforsav savas magnézium-sója. Előállításánál a magnézium-hidroxid vizes diszperzióját lassan foszforsavhoz adják hozzá, amíg a Mg és P molaránya hozzávetőlegesen el nem éri az 1:2 értéket. A reakció során a hőmérséklet 60 °C alatt marad. A reakciókeverékhez kb. 0,1 %-os hidrogén-peroxidot adnak; ezután az elegyet felhevítik és megőrlik.

▼ M10

EINECS	244-016-8
Kémiai név	Monomagnézium-dihidrogén-difoszfát
Összegképlet	$\text{MgH}_2\text{P}_2\text{O}_7$
Molekulatömeg	200,25
Analitika	P_2O_5 legalább 68,0 % és legfeljebb 70,5 %, P_2O_5 -ként MgO legalább 18,0 % és legfeljebb 20,5 %, MgO-ként
Leírás	Fehér kristályok vagy por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben kis mértékben oldódik, etanolban gyakorlatilag nem oldódik
Szemcseméret:	Az átlagos szemcseméret 10 és 50 μm közötti, változó.
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Legfeljebb 12 % (800 °C, 0,5 óra)
Fluorid	Legfeljebb 20 mg/kg (fluorként)
Alumínium	Legfeljebb 50 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B**E 451(i) PENTANÁTRIUM-TRIFOSZFÁT**

Szinonimák	Pentanátrium-tripolifoszfát; Nátrium-tripolifoszfát
Meghatározás	
Einecs	231-838-7
Kémiai név	Pentanátrium-trifoszfát
Összegképlet	$\text{Na}_5\text{O}_{10}\text{P}_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ (n = 0 vagy 6)
Molekulatömeg	367,86
Analitika	Legalább 85,0 % (vízmentes) vagy 65,0 % (hexahidrát) P_2O_5 legalább 56 % és legfeljebb 59 % (vízmentes) vagy legalább 43 % és legfeljebb 45 % (hexahidrát)

▼ B

Leírás	Fehér, kissé higroszkópos szemcsék vagy por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik. Etanolban nem oldódik
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
pH	9,1 és 10,2 között (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Vízmentes: Legfeljebb 0,7 % (105 °C, 1 óra) Hexahidrát: Legfeljebb 23,5 % (60 °C, 1 óra, majd 105 °C, 4 óra)
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,1 %
Magasabb fokú polifoszfátok	Legfeljebb 1 %
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 451(ii) PENTAKÁLIUM-TRIFOSZFÁT

Szinonimák	Pentakálium-tripolifoszfát; Kálium-trifoszfát; Kálium-tripolifoszfát
Meghatározás	
Einecs	237-574-9
Kémiai név	Pentakálium-trifoszfát; Pentakálium-tripolifoszfát
Összegképlet	$K_5O_{10}P_3$
Molekulatömeg	448,42
Analitika	Legalább 85 %, vízmentes anyagra P_2O_5 legalább 46,5 % és legfeljebb 48 %
Leírás	Fehér, nagyon higroszkópos por vagy szemcsék
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben nagyon jól oldódik
Káliumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
pH	9,2 és 10,5 között (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Legfeljebb 0,4 % (105 °C, 4 óra, majd 550 °C, 30 perc)
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 2 %
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

▼B

Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 452(i) NÁTRIUM-POLIFOSZFÁT	
I. OLDHATÓ POLIFOSZFÁT	
Szinonimák	Nátrium-hexametafoszfát; Nátrium-tetrapolifoszfát; Graham-só; Üvegszerű nátrium-polifoszfátok; Nátrium-polimetafoszfát; Nátrium-metafoszfát
Meghatározás	Az oldható nátrium-polifoszfátokat nátrium-ortofoszfátok megolvasztásával, majd az ezt követő lehűtésével állítják elő. Ezek a vegyületek olyan osztályt alkotnak, amelybe több, amorf, vízben oldódó olyan polifoszfát tartozik, amelyeket a $(\text{NaPO}_3)_x$ (ahol $x \geq 2$) metafoszfát-egységek Na_2PO_4 csoporttal lezárt lineáris láncból állnak. Ezeket az anyagokat általában $\text{Na}_2\text{O}/\text{P}_2\text{O}_5$ arányukkal vagy P_2O_5 -tartalmukkal jellemzik. Az $\text{Na}_2\text{O}/\text{P}_2\text{O}_5$ arány változó, például kb. 1,3 a nátrium-tetrafoszfát esetében (ahol $x =$ közelítőleg 4), kb. 1,1 a Graham-só esetében, melyet általában nátrium-hexametafoszfátnak hívnak (ahol $x = 13-18$), és kb. 1,0 a nagyobb molekulatömegű nátrium-polifoszfátok esetében, ahol $x = 20-100$ vagy még több. Oldataik pH-ja 3,0 és 9,0 között változik
Einecs	272-808-3
Kémiai név	Nátrium-polifoszfát
Összegképlet	Olyan lineáris kondenzált polifoszforsavak nátriumsóinak heterogén keveréke, amelyek általános képlete $\text{H}_{(n+2)}\text{P}_n\text{O}_{(3n+1)}$, ahol „n” legalább 2
Molekulatömeg	$(102)_n$
Analitika	P_2O_5 legalább 60 % és legfeljebb 71 %, az izzított anyagra
Leírás	Szintelen vagy fehér, áttetsző lemezkék, szemcsék, vagy porok
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben nagyon jól oldódik
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
pH	3,0 és 9,0 között (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Legfeljebb 1 %
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,1 %
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
II. OLDHATATLAN POLIFOSZFÁT	
Szinonimák	Oldhatatlan nátrium-metafoszfát; Maddrell-só; Oldhatatlan nátrium-polifoszfát, IMP
Meghatározás	Az oldhatatlan nátrium-metafoszfát egy nagy molekulatömegű nátrium-polifoszfát, amelyet két hosszú $(\text{NaPO}_3)_x$ metafoszfát-lánc alkot, amely láncok egy közös tengely körül ellentétes irányban csavarodnak. Az $\text{Na}_2\text{O}/\text{P}_2\text{O}_5$ arány kb. 1,0. Az 1:3 arányú vizes szuszpenzió pH-ja kb. 6,5
Einecs	272-808-3

▼ B

Kémiai név	Nátrium-polifoszfát
Összegképlet	Olyan lineáris kondenzált polifoszforsavak káliumsóinak heterogén keveréke, amelyek általános képlete $H_{(n+2)}P_nO_{(3n+1)}$, ahol n legalább 2
Molekulatömeg	$(102)_n$
Analitika	P_2O_5 legalább 68,7 % és legfeljebb 70,0 %
Leírás	Fehér kristályos por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben nem oldódik, ásványi savakban, valamint a kálium- és az ammónium-klorid-oldatokban oldódik (nátrium-klorid-oldatban viszont nem oldódik)
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
pH	Kb. 6,5 (1:3 arányú vizes szuszpenzió)
Tisztaság	
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 452(ii) KÁLIUM-POLIFOSZFÁT

Szinonimák	Kálium-metafoszfát; Kálium-polimetafoszfát; Kurrol-só
Meghatározás	
Einecs	232-212-6
Kémiai név	Kálium-polifoszfát
Összegképlet	$(KPO_3)_n$ Olyan lineáris kondenzált polifoszforsavak káliumsóinak heterogén keveréke, amelyek általános képlete $H_{(n+2)}P_nO_{(3n+1)}$, ahol n legalább 2
Molekulatömeg	$(118)_n$
Analitika	P_2O_5 legalább 53,5 % és legfeljebb 61,5 %, az izzított anyagra
Leírás	Finom fehér por vagy kristályok, vagy szintelen üvegszerű lemezkék
Azonosítás	
Oldhatóság	1 g feloldódik 100 ml 1:25 hígítású nátrium-acetát-oldatban
Káliumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
pH	Legfeljebb 7,8 (1 %-os szuszpenzió)
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Legfeljebb 2 % (105 °C, 4 óra, majd 550 °C, 30 perc)
Gyűrűs foszfát	Legfeljebb 8 %, P_2O_5 -tartalomra

▼B

Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 452(iii) NÁTRIUM-KALCIUM-POLIFOSZFÁT

Szinonimák	Nátrium-kalcium-polifoszfát, üvegszerű
Meghatározás	
Einecs	233-782-9
Kémiai név	Nátrium-kalcium-polifoszfát
Összegképlet	(NaPO ₃) _n ·CaO, ahol n jellemzően 5
Molekulatömeg	
Analitika	P ₂ O ₅ -tartalom legalább 61 % és legfeljebb 69 %, az izzított anyagra
Leírás	Fehér üvegszerű kristályok, gömbök
Azonosítás	
pH	Közelítőleg 5–7 (1 %(m/m)-os szuszpenzió)
CaO-tartalom	7–15 %(m/m)
Tisztaság	
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 452(iv) KALCIUM-POLIFOSZFÁT

Szinonimák	Kalcium-metafoszfát; Kalcium-polimetafoszfát
Meghatározás	
Einecs	236-769-6
Kémiai név	Kalcium-polifoszfát
Összegképlet	(CaP ₂ O ₆) _n Olyan lineáris kondenzált polifoszforsavak kalciumsóinak heterogén keveréke, amelyek általános képlete H _(n+2) P _n O _(n+1) , ahol n legalább 2
Molekulatömeg	(198) _n
Analitika	P ₂ O ₅ legalább 71 % és legfeljebb 73 %, az izzított anyagra
Leírás	Szagtalan, színtelen kristályok vagy fehér por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben általában mérsékelten oldódik. Savas közegben oldódik
Kalciumteszt	A teszten megfelel

▼ B

Foszfáteszt	A teszten megfelel
CaO-tartalom	27–29,5 %
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Legfeljebb 2 % (105 °C, 4 óra, majd 550 °C, 30 perc)
Gyűrűs foszfát	Legfeljebb 8 % (a P ₂ O ₅ -tartalomra)
Fluorid	Legfeljebb 30 mg/kg (fluorként)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 459 BÉTA-CIKLODEXTRIN**Szinonimák****Meghatározás**

	A ► C2 béta-Ciklodextrin ◀ egy nem redukáló gyűrűs oligoszacharid, amely hét α-1,4-kötésű D-glükopiranozil-egységből áll. A terméket részlegesen hidrolizált keményítőből a <i>Bacillus circulans</i> , a <i>Paenibacillus macerans</i> vagy a rekombináns <i>Bacillus licheniformis</i> SJ1608 törzse által termelt cikloglikozil-transzferáz (CGTase) enzimmel állítják elő
Einecs	231-493-2
Kémiai név	Cikloheptaamilóz
Összegképlet	(C ₆ H ₁₀ O ₅) ₇
Molekulatömeg	1 135
Analitika	Legalább 98,0 % (C ₆ H ₁₀ O ₅) ₇ , vízmentes anyagra
Leírás	Gyakorlatilag szagtalan fehér vagy csaknem fehér kristályos szilárd anyag.
Vizes oldatban	Átlátszó és színtelen
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben mérsékelten oldódik; forró vízben korlátlanul oldódik; etanolban kis mértékben oldódik
Fajlagos forgatóképesség	[α] _D ²⁵ : + 160° – + 164° (1 %-os oldat)
pH-érték:	5,0–8,0 (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 14 % (Karl Fischer-módszer)
Egyéb ciklodextrinek	Legfeljebb 2 %, vízmentes anyagra
Oldószermaradékok	Legfeljebb 1 mg/kg, külön a toluolra és külön a triklór-etilénre
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ M8**E 460 (i) MIKROKRISTÁLYOS CELLULÓZ, CELLULÓZGÉL****Szinonimák****▼ B****Meghatározás**

	A mikrokristályos cellulóz tisztított és részben depolimerizált cellulóz, amely úgy készül, hogy rostos növényi anyagból rostpépként előállított alfa-cellulózt ásványi savakkal kezelnek. A polimerizáció foka általában kisebb, mint 400
Einecs	232-674-9

▼B

Kémiai név	Cellulóz
Összegképlet	$(C_6H_{10}O_5)_n$
Molekulatömeg	Kb. 36 000
Analitika	Legalább 97 %, cellulózként, vízmentes anyagra
Récsecskeméret	Legalább 5 μ m (a részecskék legfeljebb 10 %-a kisebb 5 μ m-nél)
Leírás	Finom, fehér vagy csaknem fehér szagtalan por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben, etanolban, éterben és híg ásványi savakban nem oldódik. Nátrium-hidroxidban kis mértékben oldódik
Színreakció	1 mg mintához adjunk 1 ml foszforsavat, és melegítsük 30 percig vízfürdőn. Adjunk hozzá 4 ml-t pirokatekin és foszforsav 1:4 hígítású oldatából, és 30 percen át melegítsük. Vörös szín jelenik meg
Infravörös spektroszkópia	Meghatározandó
Szuszpenzióteszt	30 g mintát elegyítsünk 270 ml vízzel és nagy sebességű (12 000 fordulat/perc) motoros keverőberendezésben 5 percig keverjük. A kapott keverék vagy könnyen folyó szuszpenzió, vagy sűrű, csomós szuszpenzió, amely rosszul folyik, ha egyáltalán folyik, csak kissé ülepedik, és sok légbuborékot tartalmaz. Ha könnyen folyó szuszpenziót kapunk, akkor abból 100 ml-t töltünk 100 ml-es mérőhengerbe, és hagyjuk állni 1 órán át. A szilárd összetevők leülepednek és felül úszó folyadék jelenik meg
pH	A felül úszó folyadék pH-ja 5,0 és 7,5 között van (10 %-os vizes szuszpenzió)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 7 % (105 °C, 3 óra)
Vízben oldódó anyagok	Legfeljebb 0,24 %
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,5 % (800 \pm 25 °C)
Keményítő	Nem mutatható ki A fenti szuszpenzióteszt során kapott szuszpenzió 20 ml-éhez adjunk néhány csepp jódoldatot és rázzuk össze. Bíborból kékbe átmenő vagy kék szín nem jelenhet meg
Karboxil-csoportok	Legfeljebb 1 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 460(ii) PORÍTOTT CELLULÓZ

Meghatározás	Rostos növényekből rostpépként előállított alfa-cellulóz feldolgozásával készített, tisztított, mechanikus úton porított cellulóz
Einecs	232-674-9
Kémiai név	Cellulóz; 1:4 arányú, összekapcsolt glükózmaradékokból álló lineáris polimer
Összegképlet	$(C_6H_{10}O_5)_n$
Molekulatömeg	$(162)_n$ (az n döntően legalább 1 000)
Analitika	Legalább 92 %

▼ B

Récseskeméret	Legalább 5 µm (a récseskekék legfeljebb 10 %-a kisebb 5 µm-nél)
Leírás	Fehér, szagtalan por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben, etanolban, éterben és híg ásványi savakban nem oldódik. Nátrium-hidroxidban kis mértékben oldódik
Szuszpenzióteszt	30 g mintát elegyítsünk 270 ml vízzel és nagy sebességű (12 000 fordulat/perc) motoros keverőberendezésben 5 percig keverjük. A kapott keverék vagy könnyen folyó szuszpenzió, vagy sűrű, csomós szuszpenzió, amely rosszul folyik, ha egyáltalán folyik, csak kissé ülepedik, és sok légbuborékot tartalmaz. Ha könnyen folyó szuszpenziót kapunk, akkor abból 100 ml-t töltünk át 100 ml-es mérőhengerbe, és hagyjuk állni 1 órán át. A szilárd összetevők leülepednek és felül úszó folyadék jelenik meg
pH	A felül úszó folyadék pH-ja 5,0 és 7,5 között van (10 %-os vizes szuszpenzió)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 7 % (105 °C, 3 óra)
Vízben oldódó anyagok	Legfeljebb 1,0 %
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,3 % (800 ±25 °C)
Keményítő	Nem mutatható ki A fenti szuszpenzióteszt során kapott szuszpenzió 20 ml-éhez adjunk néhány csepp jódoldatot és rázzuk össze. Bíborból kékbe átmenő vagy kék szín nem jelenhet meg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 461 METIL-CELLULÓZ

Szinonimák	Cellulóz-metil-éter
Meghatározás	A metil-cellulóz rostos növényi anyagból közvetlenül előállított és metilcsoportokkal részlegesen éterezett cellulóz
Einecs	
Kémiai név	Cellulóz metil-étere
Összegképlet	A polimerek a következő általános képletű szubsztituált anhidroglükóz-egységeket tartalmaznak: C ₆ H ₇ O ₂ (OR ₁)(OR ₂)(OR ₃), ahol az R ₁ , R ₂ , R ₃ bármelyike az alábbiak egyike lehet: — H — CH ₃ vagy — CH ₂ CH ₃
Molekulatömeg	20 000-től to 380 000-ig
Analitika	Legalább 25 % és legfeljebb 33 % metoxilcsoport (-OCH ₃) és legfeljebb 5 % hidroxietoxilcsoport (-OCH ₂ CH ₂ OH)

▼ B

Leírás	Kissé higroszkópos fehér vagy kissé sárgás vagy szürkés szagtalan és íztelen, szemcsés vagy szálás por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben megduzzad, tiszta vagy opálos, viszkózus, kolloid oldatot képezve Etanolban, éterben és kloroformban nem oldódik. Jégecetben oldódik
pH	Legalább 5,0 és legfeljebb 8,0 (1 %-os kolloid oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 10 % (105 °C, 3 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 1,5 % (800 ±25 °C)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 462 ETIL-CELLULÓZ

Szinonimák	Cellulóz-etil-éter
Meghatározás	Az etil-cellulóz rostos növényi anyagból közvetlenül előállított és etilcsoportokkal részlegesen éterezett cellulóz
Einecs	
Kémiai név	Cellulóz etil-étere
Összegképlet	A polimerek a következő általános képletű szubsztituált anhidroglükóz-egységeket tartalmaznak: $C_6H_7O_2 (OR_1)(OR_2)$, ahol az R_1 és R_2 bármelyike az alábbiak egyike lehet: — H — CH_2CH_3
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 44 % és legfeljebb 50 % etoxilgroup ($-OC_2H_5$), szárított anyagra (megfelel anhidroglükóz-egységenként legfeljebb 2,6 etoxilcsoportnak)
Leírás	Kissé higroszkópos, fehértől a piszkosfehérig változó színű, szagtalan és íztelen por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben, glicerinben és propán-1,2-diolban gyakorlatilag nem oldódik, de az etoxiltartalomtól függően változó mennyiségben oldódik egyes szerves oldószerekben. A legfeljebb 46–48 % etoxilcsoportot tartalmazó etil-cellulóz korlátlanul oldódik tetrahydrofuranban, metil-acetátban, kloroformban, és aromás szénhidrogén és etanol keverékeiben. A legalább 46–48 % etoxilcsoportot tartalmazó etil-cellulóz korlátlanul oldódik etanolban, metanolban, toluolban, kloroformban és etil-acetátban
Filmképződési teszt	5 g mintát oldjunk fel 95 g 80:20 tömegarányú toluol-etanol keverékben. Átlátszó, stabil, kissé sárga oldat keletkezik. Cseppentsünk néhány ml oldatot egy üveglapra, és hagyjuk az oldószert elpárologni. Vastag, kemény, egybefüggő, tiszta cellulózfilm keletkezik. A film éghető

▼ B

pH	Lakmuszpapíron semleges (1 %-os kolloid oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 3 % (105 °C, 2 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,4 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
E 463 HIDROXI-PROPIIL-CELLULÓZ	
Szinonimák	Cellulóz-hidroxi-propil-éter
Meghatározás	Hidroxi-propil-cellulóz rostos növényi anyagból közvetlenül előállított és hidroxi-propil-csoportokkal részlegesen éterezett cellulóz
Einecs	
Kémiai név	Cellulóz hidroxi-propil-étere
Összegképlet	A polimerek a következő általános képletű szubsztituált anhidroglükóz-egységeket tartalmaznak: $C_6H_7O_2 (OR_1)(OR_2)(OR_3)$, ahol az R_1, R_2, R_3 bármelyike az alábbiak egyike lehet: — H — $CH_2CHOHCH_3$ — $CH_2CHO(CH_2CHOHCH_3)CH_3$ — $CH_2CHO[CH_2CHO(CH_2CHOHCH_3)CH_3]CH_3$
Molekulatömeg	Kb. 30 000-től 1 000 000-ig
Analitika	Legfeljebb 80,5 % hidroxi-propil-csoport ($-OCH_2CHOHCH_3$), ami megfelel anhidroglükóz-egységként legfeljebb 4,6 hidroxi-propil-csoportnak, vízmentes anyagra
Leírás	Kissé higroszkópos, fehér vagy kissé sárgás vagy szürkés, szagtalan és íztelen szemcsés vagy szálás por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben megduzzad, átlátszótól az opálosig változó, viszkózus, kolloid oldatot képez. Etanolban oldódik. Éterben nem oldódik
Gázkromatográfia	A szubsztituenseket gázkromatográfiával kell meghatározni
pH	Legalább 5,0 és legfeljebb 8,0 (1 %-os kolloid oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 10 % (105 °C, 3 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,5 %, meghatározás 800 ±25 °C-on
Propilén-klór-hidrinek	Legfeljebb 0,1 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ **B****E 464 HIDROXI-PROPIL-METIL-CELLULÓZ****Szinonimák****Meghatározás**

A hidroxi-propil-metil-cellulóz rostos növényi anyagból közvetlenül előállított és metilcsoportokkal részlegesen éterezett, kis mennyiségben hidroxi-propil-szubsztituenseket tartalmazó cellulóz

Einesz

Kémiai név

Metil-cellulóz 2-hidroxi-propil-étere

Összegképlet

A polimerek a következő általános képletű szubsztituált anhidroglükóz-egységeket tartalmaznak:

$C_6H_7O_2 (OR_1)(OR_2)(OR_3)$, ahol az R_1, R_2, R_3 bármelyike az alábbiak egyike lehet:

- H
- CH_3
- $CH_2CHOHCH_3$
- $CH_2CHO (CH_2CHOHCH_3) CH_3$
- $CH_2CHO[CH_2CHO (CH_2CHOHCH_3) CH_3]CH_3$

Molekulatömeg

Kb. 13 000-től 200 000-ig

Analitika

Legalább 19 % és legfeljebb 30 % metoxilgroup ($-OCH_3$) és legalább 3 % és legfeljebb 12 % hidroxi-propoxil-csoport ($-OCH_2CHOHCH_3$), vízmentes anyagra

Leírás

Kissé higroszkópos fehér vagy kissé sárgás vagy szürkés szagtalan és íztelen, szemcsés vagy szálás por

Azonosítás

Oldhatóság

Vízben megduzzad, átlátszótól az opálosig változó, viszkózus, kolloid oldatot képezve. Etanolban nem oldódik

Gázkromatográfia

A szubsztituenseket gázkromatográfiával kell meghatározni

pH

Legalább 5,0 és legfeljebb 8,0 (1 %-os kolloid oldat)

Tisztaság

Szárítási veszteség

Legfeljebb 10 % (105 °C, 3 óra)

Szulfáthamu

Legfeljebb 1,5 % a legalább 50 mPa.s viszkozitású termékeknél
Legfeljebb 3 % az 50 mPa.s-nél kisebb viszkozitású termékeknél

Propilén-klórhidrinek

Legfeljebb 0,1 mg/kg

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

Kadmium

Legfeljebb 1 mg/kg

E 465 ETIL-METIL-CELLULÓZ**Szinonimák**

Metil-etil-cellulóz

Meghatározás

A metil-etil-cellulóz rostos növényi anyagból közvetlenül előállított és metil- és etilcsoportokkal részlegesen éterezett cellulóz

Einesz

Kémiai név

Cellulóz etil-metil-étere

▼ B

Összegképlet	A polimerek a következő általános képletű szubsztituált anhidroglükóz-egységeket tartalmaznak: $C_6H_7O_2 (OR_1)(OR_2)(OR_3)$, ahol az R_1, R_2, R_3 bármelyike az alábbiak egyike lehet: — H — CH_3 — CH_2CH_3
Molekulatömeg	Kb. 30 000-től 40 000-ig
Analitika	Vízmentes anyagra legalább 3,5 % és legfeljebb 6,5 % metoxil-csoport ($-OCH_3$) és legalább 14,5 % és legfeljebb 19 % etoxilcsoport ($-OCH_2CH_3$), és legalább 13,2 % és legfeljebb 19,6 % összes alkoxilcsoport, metoxilként számítva
Leírás	Kissé higroszkópos, fehér vagy kissé sárgás vagy szürkés szagtalan és íztelen, szemcsés vagy szálal por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben megduzzad, átlátszótól az opálosig változó, viszkózus, koloid oldatot képezve. Etanolban oldódik. Éterben nem oldódik
pH	Legalább 5,0 és legfeljebb 8,0 (1 %-os koloid oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 15 % szálal alakban, és legfeljebb 10 % porított alakban (105 °C, tömegállandóságig)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,6 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ M8**E 466 NÁTRIUM-KARBOXI-METIL-CELLULÓZ, CELLULÓZGUMI**

Szinonimák	NaCMC; Nátrium-CMC
Meghatározás	A nátrium-karboxi-metil-cellulóz rostos növényi anyagból közvetlenül előállított cellulóz karboxi-metil-éterének részleges nátriumsója

▼ B

Einecs	
Kémiai név	Cellulóz karboxi-metil-éterének nátriumsója
Összegképlet	A polimerek a következő általános képletű szubsztituált anhidroglükóz-egységeket tartalmaznak: $C_6H_7O_2 (OR_1)(OR_2)(OR_3)$, ahol az R_1, R_2, R_3 bármelyike az alábbiak egyike lehet: — H — CH_2COONa — CH_2COOH
Molekulatömeg	Nagobb, mint kb. 17 000 (polimerizációs fok közelítőleg 100)
Analitika	Legalább 99,5 %, vízmentes anyagra
Leírás	Kissé higroszkópos, fehér vagy kissé sárgás vagy szürkés szagtalan és íztelen, szemcsés vagy szálal por

▼ **B****Azonosítás**

Oldhatóság	Vízzel viszkozus koloid oldatot képez. Etanolban nem oldódik
Habteszt	Rázzuk össze erőteljesen a minta 0,1 %-os oldatát. Habréteg nem képződik. (Ez a teszt lehetővé teszi a nátrium-karboxi-metil-cellulóz megkülönböztetését más cellulóz-éterektől)
Csapadékképződés	A minta 0,5 %-os oldatának 5 ml-éhez adjunk 5ml 5 %-os rézszulfát- vagy alumínium-szulfát-oldatot. Csapadék képződik. (Ez a teszt lehetővé teszi a nátrium-karboxi-metil-cellulóz megkülönböztetését más cellulóz-éterektől, továbbá a zselatintól, a szentjánoskenyér-lisztől és a tragantmégzától)
Színreakció	0,5 g porított nátrium-karboxi-metil-cellulózt adjunk 50 ml vízhez állandó kevergetés mellett, hogy homogén diszperzió jöjjön létre. A keverést addig folytassuk, amíg letisztult oldat képződik, és ezt az oldatot használjuk az alábbi teszthez: Kis méretű kémcsőbe helyezett 1 mg, azonos mennyiségű vízzel felhígított mintához adjunk 5 csepp 1-naftol-oldatot. A kémcsövet megdöntve, az oldalán óvatosan folyassunk le 2 ml kénsavat úgy, hogy az egy alsó réteget képezzen. A határfelületen bíborvörös szín jelenik meg
pH	Legalább 5,0 és legfeljebb 8,5 (1 %-os koloid oldat)

Tisztaság

Szubsztitúciós fok	Legalább 0,2 és legfeljebb 1,5 karboxi-metil-csoport (-CH ₂ COOH) anhidroglükóz-egységenként
Száritási veszteség	Legfeljebb 12 % (105 °C, tömegállandóságig)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Összes glikolát	Legfeljebb 0,4 %, nátrium-glikolátként, vízmentes anyagra
Nátrium	Legfeljebb 12,4 %, vízmentes anyagra

E 468 TÉRHALÓS NÁTRIUM-KARBOXI-METIL-CELLULÓZ, TÉRHALÓS CELLULÓZGUMI**Szinonimák**

Kereszkötéses nátrium-karboxi-metil-cellulóz; Térhálós karboxi-metil-cellulóz; Térhálós CMC; Térhálós nátrium-CMC

Meghatározás

A térhálós nátrium-karboxi-metil-cellulóz a termikusan térhálósított, részben O-karboxi-metilezett cellulóz nátriumsója

Einecs

Kémiai név

Térhálósított karboxi-metil-éter-cellulóz nátriumsója

Összegképlet

A polimerek a következő általános képletű szubsztituált anhidroglükóz-egységeket tartalmaznak:

C₆H₇O₂ (OR₁)(OR₂)(OR₃) ahol az R₁, R₂ és R₃ bármelyike az alábbiak egyike lehet:

- H
- CH₂COONa
- CH₂COOH

Molekulatömeg

Analitika

▼ **B**

Leírás	Kissé higroszkópos, fehértől a piszkosfehérig változó színű, szagtalan por
Azonosítás	
Csapadékképződés	Rázzunk össze 1 g-ot 100 ml 4 mg/kg metilénkéket tartalmazó oldattal és hagyjuk leülepedni. A vizsgálandó anyag abszorbeálja a metilénkéket, és kék, szálas massa formájában leülepszik
Színreakció	Rázzunk össze 1 g-ot 50 ml vízzel. A keverék 1 ml-ét vigyük át egy kémcsőbe, adjunk hozzá 1 ml vizet és 0,05 ml frissen elkészített, 40 g/l alfa-naftolt tartalmazó metanolos oldatot. Döntsük meg a kémcsövet, majd az oldalán óvatosan folyassunk le 2 ml kénsavat úgy, hogy az alul réteget képezzen. A határfelületen vöröseslila szín jelenik meg
Nátriumteszt	A teszten megfelel
pH	Legalább 5,0 és legfeljebb 7,0 (1 %-os oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 6 % (105 °C, 3 óra)
Vízben oldódó anyagok	Legfeljebb 10 %
Szubsztitúciós fok	Legalább 0,2 és legfeljebb 1,5 karboxi-metil-csoport anhidroglükóz-egységenként
Nátriumtartalom	Legfeljebb 12,4 % vízmentes anyagra
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 469 ENZIMESEN HIDROLIZÁLT KARBOXI-METIL-CELLULÓZ, ENZIMESEN HIDROLIZÁLT CELLULÓZGUMI

Szinonimák	Nátrium-karboxi-metil-cellulóz, enzimesen hidrolizált
Meghatározás	Az enzimesen hidrolizált karboxi-metil-cellulózt a karboxi-metil-cellulóznak a <i>Trichoderma longibrachiatum</i> (korábban <i>T. reesei</i>) által termelt cellulázzal végzett enzimes feltárással állítják elő
Einecs	
Kémiai név	Karboxi-metil-cellulóz, nátrium, enzimesen részlegesen hidrolizált
Összegképlet	Olyan polimer-nátriumsók, amelyek a következő általános képletű szubsztituált anhidroglükóz-egységeket tartalmaznak: $[C_6H_7O_2(OH)_x(OCH_2COONa)_y]_n$ ahol n a polimerizáció fokát jelenti x = 1,50–2,80 y = 0,2–1,50 x + y = 3,0 (y = a szubsztitúció foka)
Molekulatömeg	178,14, ha y = 0,20 282,18, ha y = 1,50 Makromolekulák: Legalább 800 (n = kb. 4)
Analitika	Legalább 99,5 %, beleértve a mono- és diszacharidokat is, szárított anyagra

▼ B

Leírás	Fehér vagy kissé sárgás vagy szürkés, szagtalan, kissé higroszkópos, szemcsés vagy szálal por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben oldódik, etanolban nem oldódik
Habteszt	Rázzuk össze erőteljesen a minta 0,1 %-os oldatát. Habréteg nem képződik. Ez a teszt megkülönbözteti mind a hidrolizált, mind a nem hidrolizált nátrium-karboxi-metil-cellulózt a többi cellulóz-étertől, és az alginátoktól és a természetes gumiktól
Csapadékképződés	A minta 0,5 %-os oldatának 5 ml-éhez adjunk 5ml 5 %-os réz-szulfát- vagy alumínium-szulfát-oldatot. Csapadék képződik. Ez a teszt megkülönbözteti mind a hidrolizált, mind a nem hidrolizált nátrium-karboxi-metil-cellulózt a többi cellulóz-étertől, és a zselatintól, a szentjánoskenyérlisttől és a tragantmégzától
Színreakció	A porított minta 0,5 grammját keverés közben adjuk 50 ml vízhez, amíg homogén diszperzió nem keletkezik. Folytassuk a keverést, amíg átlátszó oldatot nem kapunk. Hígítsuk fel az oldat 1 ml-ét 1 ml vízzel egy kisebb kémcsőben. Adjunk hozzá 5 csepp 1-naftol-mérőoldatot. A kémcsövet megdöntve, az oldalán óvatosan folyasunk le 2 ml kénsavat úgy, hogy az egy alsó réteget képezzen. A határfelületen bíborvörös szín jelenik meg
Viszkózitás (60 % szilárd anyag)	Legalább $2\,500\text{ kgm}^{-1}\text{s}^{-1}$ 25 °C-on, ami 5 000 Da átlagos molekulatömegnek felel meg
pH	Legalább 6,0 és legfeljebb 8,5 (1 %-os kolloid oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 12 % (105 °C, tömegállandóságig)
Szubsztitúciós fok	Legalább 0,2 és legfeljebb 1,5 karboxi-metilcsoport anhidroglükózegységenként, szárított anyagra
Nátrium-klorid és nátrium glikolát	Legfeljebb 0,5 %, önállóan vagy együttesen
Maradék enzimaktivitás	A teszten megfelel. A mérőoldat viszkozitása nem mutat olyan változást, ami a nátrium-karboxi-metil-cellulóz hidrolizására utalna
Ólom	Legfeljebb 3 mg/kg

E 470a ZSÍRSAVAK NÁTRIUM-, KÁLIUM- ÉS KALCIUMSÓI

Szinonimák	
Meghatározás	Az étkezési olajokban és zsírokban előforduló zsírsavak nátrium-, kálium- és kalciumsói, amelyeket vagy étkezési zsírokból és olajokból, vagy desztillált étkezési zsírsavakból állítanak elő
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 95 %, vízmentes anyagra (105 °C, tömegállandóságig)
Leírás	Fehér vagy krémfehér könnyű porok, pelyhek vagy félszilárd anyagok

▼ B**Azonosítás**

Oldhatóság	Nátrium- és káliumsók: vízben és etanolban oldódik. Kalciumsók: vízben, etanolban és éterben nem oldódik
Kationteszt	A teszten megfelel
Zsírsvavteszt	A teszten megfelel

Tisztaság

Nátrium	Legalább 9 % és legfeljebb 14 %, Na ₂ O-ként
Kálium	Legalább 13 % és legfeljebb 21,5 %, K ₂ O-ként
Kalcium	Legalább 8,5 % és legfeljebb 13 %, CaO-ként
El nem szappanosítható anyagok	Legfeljebb 2 %
Szabad zsírsavak	Legfeljebb 3 %, olajsavként becsült érték
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Szabad lúg	Legfeljebb 0,1 %, NaOH-ként
Alkoholban nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 % (csak nátrium- és káliumsók)

E 470b ZSÍRSÁVAK MAGNÉZIUMSÓI**Szinonimák****Meghatározás**

Az étkezési olajokban és zsírokban előforduló zsírsavak magnézium-sói, amelyeket vagy étkezési zsírokból és olajokból, vagy desztillált étkezési zsírsavakból állítanak elő

Eines

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Legalább 95 %, vízmentes anyagra (105 °C, tömegállandóságig)

Leírás

Fehér vagy tejfehér könnyű porok, pelyhek vagy félszilárd anyagok

Azonosítás

Oldhatóság	Vízben nem oldódik, etanolban és éterben részlegesen oldódik
Magnéziumteszt	A teszten megfelel
Zsírsvavteszt	A teszten megfelel

Tisztaság

Magnézium	Legalább 6,5 % és legfeljebb 11 %, MgO-ként
Szabad lúg	Legfeljebb 0,1 %, MgO-ként
El nem szappanosítható anyagok	Legfeljebb 2 %
Szabad zsírsavak	Legfeljebb 3 %, olajsavként becsülve
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg

▼B

Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 471 ZSÍRSAVAK MONO- ÉS DIGLICERIDJEI

Szinonimák	Gliceril-monosztearát; Gliceril-monopalmitát; Gliceril-monooleát stb.; Monosztearin, monopalmitin, monoolein stb.; GMS (a gliceril-monosztearatra)
Meghatározás	A zsírsavak mono- és digliceridjei az étkezési olajokban és zsírokban előforduló zsírsavak gliceril-monoésztereinek, -diésztereinek és -triésztereinek keverékeiből állnak. Kis mennyiségben szabad zsírsavakat és glicerint is tartalmazhatnak
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Mono- és diészterek: legalább 70 %
Leírás	A termék a halványsárgától a halványbarnáig változó színű olajos folyadéktól a fehér vagy kissé piszkosfehér, kemény, viaszos szilárd anyagig változhat. A szilárd változat lehet pelyhek, porok vagy kisméretű gyöngyök formájában
Azonosítás	
Infravörös spektrum	Poliol részleges zsírsav-észterére jellemző
Glicerinteszt	A teszten megfelel
Zsírsavteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben nem oldódik, etanolban és toluolban 50 °C-on oldódik
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 2 % (Karl Fischer-módszer)
Savszám	Legfeljebb 6
Szabad glicerín	Legfeljebb 7 %
Poliglicerinek	Legfeljebb 4 % diglicerín és legfeljebb 1 % magasabb fokú poliglicerinek, mindkettő az összes glicerínre számítva
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Összes glicerín	Legalább 16 % és legfeljebb 33 %
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,5 %, meghatározás 800 ±25 °C-on

A tisztasági kritériumok a zsírsavak nátrium-, kálium- és kalciumsóitól mentes adalékra vonatkoznak, de legfeljebb 6 %-os arányban (nátrium-oleátként kifejezve) ezen anyagok is jelen lehetnek benne

▼B

E 472a ZSÍRSÁVAK MONO- ÉS DIGLICERIDJEINEK ECETSÁV-ÉSZTEREI

Szinonimák	Mono- és digliceridek ecetsav-észterei; Acetogliceridek; Acetilezett mono- és digliceridek; Glicerín ecetsav- és zsírsav-észterei
Meghatározás	Glicerín ecetsávvá, és étkezési zsírokban és olajokban előforduló zsírsavakkal alkotott észterei. Kis mennyiségben szabad glicerint, szabad zsírsavakat, szabad ecetsavat és szabad glicerideket is tartalmazhatnak
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Átlátszó, könnyen folyó folyadéktól a szilárdig változó állagú, fehértől a halványárgáig változó színű anyag
Azonosítás	
Glicerinteszt	A teszten megfelel
Zsírsavteszt	A teszten megfelel
Ecetsavteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben nem oldódik. Etanolban oldódik
Tisztaság	
Az ecetsávon és a zsírsavakon kívüli egyéb savak	1 %-nál kevesebb
Szabad glicerín	Legfeljebb 2 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Összes ecetsav	Legalább 9 % és legfeljebb 32 %
Szabad zsírsavak (és ecetsav)	Legfeljebb 3 %, olajsavként becsülve
Összes glicerín	Legalább 14 % és legfeljebb 31 %
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,5 %, meghatározás 800 ±25 °C-on

A tisztasági kritériumok a zsírsavak nátrium-, kálium- és kalciumsóitól mentes adalékra vonatkoznak, de legfeljebb 6 %-os arányban (nátrium-oleátként kifejezve) ezen anyagok is jelen lehetnek benne

E 472b ZSÍRSÁVAK MONO- ÉS DIGLICERIDJEINEK TEJSÁV-ÉSZTEREI

Szinonimák	Mono- és digliceridek tejsav-észterei; Laktogliceridek; Zsírsavak tejsávvá észterezett mono- és digliceridjei
Meghatározás	Glicerín tejsávvá, és étkezési zsírokban és olajokban előforduló zsírsavakkal alkotott észterei. Kis mennyiségben szabad glicerint, szabad zsírsavakat, szabad tejsavat és szabad glicerideket is tartalmazhatnak

▼ B

Leírás	Átlátszó, könnyen folyó folyadéktól a viaszos szilárdig változó állagú, fehértől a halványsárgáig változó színű anyag
Azonosítás	
Glicerinteszt	A teszten megfelel
Zsírsvavteszt	A teszten megfelel
Tejsavteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Hideg vízben nem oldódik, meleg vízben diszpergálódik
Tisztaság	
A tejsavon és a zsírsavakon kívüli egyéb savak	1 %-nál kevesebb
Szabad glicerín	Legfeljebb 2 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Összes tejsav	Legalább 13 % és legfeljebb 45 %
Szabad zsírsavak (és tejsav)	Legfeljebb 3 %, olajsavként becsülve
Összes glicerín	Legalább 13 % és legfeljebb 30 %
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,5 % (800 ±25 °C)

A tisztasági kritériumok a zsírsavak nátrium-, kálium- és kalciumsóitól mentes adalékra vonatkoznak, de legfeljebb 6 %-os arányban (nátrium-oleátként kifejezve) ezen anyagok is jelen lehetnek benne

E 472c ZSÍRSAVAK MONO- ÉS DIGLICERIDJEINEK CITROMSAV-ÉSZTEREI

Szinonimák	Citrem; Mono- és digliceridek citromsav-észterei; Citrogliceridek; Zsírsavak citromsavval észterezett mono- és digliceridjei
Meghatározás	Glicerín citromsavval, és étkezési zsirokban és olajokban előforduló zsírsavakkal alkotott észterei. Kis mennyiségben szabad glicerint, szabad zsírsavakat, szabad citromsavat és szabad glicerideket is tartalmazhatnak Ezek részben vagy teljesen közömbösíthetők az e rendelet szerint ►C2 élelmiszer-adalékanyagként ◀ engedélyezett és a célnak megfelelő nátrium-, kálium- vagy kalciumsókkal
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Sárgás vagy világosbarna folyadéktól viaszos szilárd vagy félszilárd állagú anyagig változnak
Azonosítás	
Glicerinteszt	A teszten megfelel

▼B

Zsírsvavteszt	A teszten megfelel
Citromsvavteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Hideg vízben nem oldódik, forró vízben diszpergálható, olajban és zsírban oldódik, hideg etanolban nem oldódik
Tisztaság	
A citromsvavon és a zsírsvavakon kívüli egyéb svavak	1 %-nál kevesebb
Szabad glicerín	Legfeljebb 2 %
Összes glicerín	Legalább 8 % és legfeljebb 33 %
Összes citromsvav	Legalább 13 % és legfeljebb 50 %
Szulfáthamu	Nem közömbösített termékek: legfeljebb 0,5 % (800 ±25 °C) Részben vagy teljesen közömbösített termékek: legfeljebb 10 % (800 °C ±25 °C)
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Savszám	Legfeljebb 130

A tisztasági kritériumok a zsírsvavak nátrium-, kálium- és kalciumsóitól mentes adalékra vonatkoznak, de legfeljebb 6 %-os arányban (nátrium-oleátként kifejezve) ezen anyagok is jelen lehetnek benne

E 472d ZSÍRSVAVAK MONO- ÉS DIGLICERIDJEINEK BORKŐSVAV-ÉSZTEREI

Szinonimák	Mono- és digliceridek borkősav-észterei; Zsírsvavak borkősavval észterezett mono- és digliceridjei
Meghatározás	Glicerín borkősavval, és étkezési zsírokban és olajokban előforduló zsírsvavakkal alkotott észterei. Kis mennyiségben szabad glicerint, szabad zsírsvavakat, szabad borkősavat és szabad glicerideket is tartalmazhatnak
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Ragacsos, viszkózus sárgás folyadéktól a kemény, sárga viaszokig változó állagú anyagok
Azonosítás	
Glicerinteszt	A teszten megfelel
Zsírsvavteszt	A teszten megfelel
Borkősavteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
A borkősavon és a zsírsvavakon kívüli egyéb svavak	1,0 %-nál kevesebb
Szabad glicerín	Legfeljebb 2 %
Összes glicerín	Legalább 12 % és legfeljebb 29 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg

▼B

Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Összes borkósav	Legalább 15 % és legfeljebb 50 %
Szabad zsírsavak	Legfeljebb 3 %, olajsavként becsülve
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,5 % (800 ±25 °C)

A tisztasági kritériumok a zsírsavak nátrium-, kálium- és kalciumsóitól mentes adalékra vonatkoznak, de legfeljebb 6 %-os arányban (nátrium-oleátként kifejezve) ezen anyagok is jelen lehetnek benne

E 472e ZSÍRSAVAK MONO- ÉS DIGLICERIDJEINEK MONO- ÉS DIACETIL-BORKÓSAV-ÉSZTEREI

Szinonimák	Mono- és digliceridek diacetil-borkósav-észterei; Zsírsavak mono- és diacetil-borkósavval észterezett mono- és digliceridjei; Glicerín diacetil-borkósav- és zsírsav-észterei
Meghatározás	Glicerín (borkósavból származó) mono- és diacetil-borkósavval, és étkezési zsírokban és olajokban előforduló zsírsavakkal alkotott vegyes észterei. Kis mennyiségben szabad glicerint, szabad zsírsavakat, szabad borkósavat és ecetsavat és ezek kombinációit, valamint szabad glicerideket is tartalmazhatnak. Zsírsavak borkósav- és ecetsav-észtereit is tartalmazhatják.
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Ragacsos, viszkózus folyadéktól a zsírszerűn keresztül a sárga viaszokig változó állagú anyagok, amelyek nedves levegőn ecetsavat felszabadítva hidrolizálnak
Azonosítás	
Glicerinteszt	A teszten megfelel
Zsírsavteszt	A teszten megfelel
Borkósavteszt	A teszten megfelel
Ecetsavteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Az ecetsavon, a borkósavon és a zsírsavakon kívüli egyéb savak	1 %-nál kevesebb
Szabad glicerín	Legfeljebb 2 %
Összes glicerín	Legalább 11 % és legfeljebb 28 %
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,5 %, meghatározás 800 ±25 °C-on
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

▼B

Összes borkósav	Legalább 10 % és legfeljebb 40 %
Összes ecetsav	Legalább 8 % és legfeljebb 32 %
Savszám	Legalább 40 és legfeljebb 130

A tisztasági kritériumok a zsírsavak nátrium-, kálium- és kalciumsóitól mentes adaléokra vonatkoznak, de legfeljebb 6 %-os arányban (nátrium-oleátként kifejezve) ezen anyagok is jelen lehetnek benne

E 472f ZSÍRSAVAK MONO- ÉS DIGLICERIDJEINEK VEGYES ECETSAV- ÉS BORKÓSAV-ÉSZTEREI

Szinonimák	Zsírsavak ecetsavval és borkósavval észterezett mono- és digliceridjei
Meghatározás	Glicerin ecetsavval és borkósavval, valamint étkezési zsírokban és olajokban előforduló zsírsavakkal alkotott észterei. Kis mennyiségben szabad glicerint, szabad zsírsavakat, szabad borkósavat és ecetsavat, és szabad glicerideket is tartalmazhatnak. Zsírsavak mono- és digliceridjeinek mono- és diacetil-borkósav-észtereit is tartalmazhatják
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	A ragacsos folyadéktól a szilárdig változó állagú, fehértől a halvány-sárgáig változó színű anyagok
Azonosítás	
Glicerinteszt	A teszten megfelel
Zsírsavteszt	A teszten megfelel
Borkósavteszt	A teszten megfelel
Ecetsavteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Az ecetsavon, a borkósavon és a zsírsavakon kívüli egyéb savak	1,0 %-nál kevesebb
Szabad glicerin	Legfeljebb 2 %
Összes glicerin	Legalább 12 % és legfeljebb 27 %
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,5 % (800 ±25 °C)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Összes ecetsav	Legalább 10 % és legfeljebb 20 %
Összes borkósav	Legalább 20 % és legfeljebb 40 %
Szabad zsírsavak	Legfeljebb 3 %, olajsavként becsülve

▼ B

A tisztasági kritériumok a zsírsavak nátrium-, kálium- és kalciumsóitól mentes adalékra vonatkoznak, de legfeljebb 6 %-os arányban (nátrium-oleátként kifejezve) ezen anyagok is jelen lehetnek benne

E 473 ZSÍRSAVAK SZACHARÓZ-ÉSZTEREI

Szinonimák	Szacharóz-észterek; Cukor-észterek
Meghatározás	Alapvetően a szacharóz étkezési zsírokban és olajokban előforduló zsírsavakkal alkotott mono-, di- és triészterei. Ezeket szacharózból és étkezési zsírsavak (ideértve a laurinsavat is) metil-, etil- és vinil-észtereiből lehet előállítani vagy ►C2 szacharózgliceridekből ◀ lehet kivonni. Szerves oldószerként csak dimetil-szulfoxidot, dimetil-formamidot, etil-acetátot, propán-2-olt, 2-metil-1-propanolt, propilénlikolt, metil-etil-ketont és szuperkritikus szén-dioxidot lehet felhasználni az előállításukhoz. A gyártási folyamatban stabilizátorként használható p-metoxi-fenol
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 80 %
Leírás	Merev gélek, lágy szilárd anyagok vagy fehértől a kissé szürkésfehérig változó színű porok
Azonosítás	
Cukorteszt	A teszten megfelel
Zsírsavteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben mérsékelten oldódik, etanolban oldódik
Tisztaság	
Szulfáthamu	Legfeljebb 2 % (800 ±25 °C)
Szabad cukor	Legfeljebb 5 %
Szabad zsírsavak	Legfeljebb 3 %, olajsavként becsült érték
p-Metoxi-fenol	Legfeljebb 100 µg/kg
Acetaldehid	Legfeljebb 50 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Metanol	Legfeljebb 10 mg/kg
Dimetil-szulfoxid	Legfeljebb 2 mg/kg
Dimetil-formamid	Legfeljebb 1 mg/kg
2-metil-1-propanol	Legfeljebb 10 mg/kg
Etil-acetát	} Legfeljebb 350 mg/kg, önállóan vagy együttesen
Propán-2-ol	
Propilénlikol	
Metil-etil-keton	Legfeljebb 10 mg/kg

▼B

A tisztasági kritériumok a zsírsavak nátrium-, kálium- és kalciumsóitól mentes adalékra vonatkoznak, de legfeljebb 6 %-os arányban (nátrium-oleátként kifejezve) ezen anyagok is jelen lehetnek benne

▼C2**E 474 SZAHARÓZGLICERIDEK****Szinonimák**

cukor gliceridjei

Meghatározás

A szaharózglicerideket szaharóz és étkezési zsír vagy olaj reakciójával állítják elő úgy, hogy alapvetően a szaharóz és a zsírsavak (ideértve a laurinsavat is) mono-, di- és triésztereinek, valamint a zsírból vagy olajból származó maradék mono-, di- és triglicerideknek a keveréke keletkezzen. Szerves oldószerként csak ciklohexán, dimetil-formamid, etil-acetát, 2-metil-1-propanol és propán-2-ol használható az előállításukhoz

▼B

Einesz

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Legalább 40 % és legfeljebb 60 % cukor-zsírsav-észter

Leírás

Lágy, szilárd massa, merev gél vagy fehértől a piszkosfehérig változó színű porok

Azonosítás

Cukorteszt

A teszten megfelel

Zsírsavteszt

A teszten megfelel

Oldhatóság

Hideg vízben nem oldódik, etanolban oldódik

Tisztaság

Szulfáthamu

Legfeljebb 2 % (800 ±25 °C)

Szabad cukor

Legfeljebb 5 %

Szabad zsírsavak

Legfeljebb 3 % (olajsavként becsült érték)

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

Kadmium

Legfeljebb 1 mg/kg

Metanol

Legfeljebb 10 mg/kg

Dimetil-formamid

Legfeljebb 1 mg/kg

2-Metil-1-propanol

} Legfeljebb 10 mg/kg, önállóan vagy együttesen

Ciklohexán

Etil-acetát

} Legfeljebb 350 mg/kg, önállóan vagy együttesen

Propán-2-ol

A tisztasági kritériumok a zsírsavak nátrium-, kálium- és kalciumsóitól mentes adalékra vonatkoznak, de legfeljebb 6 %-os arányban (nátrium-oleátként kifejezve) ezen anyagok is jelen lehetnek benne

▼ B**E 475 ZSÍRSAVAK POLIGLICERIN-ÉSZTEREI**

Szinonimák	Poliglicerin-zsír-sav-észterek; Zsír-savak poliglicerin-észterei
Meghatározás	A zsír-savak poliglicerin-észtereit a poliglicerin étkezési zsírokkal és olajokkal vagy étkezési zsírookban és olajokban előforduló zsír-savakkal végzett észterezésével állítják elő. A poliglicerin-rész döntően di-, tri- és tetraglicerinből áll, és legfeljebb 10 % heptaglicerint vagy ennél hosszabb láncú poliglicerint tartalmaz
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Összes zsír-sav-észter legalább 90 %
Leírás	Világossárgától a borostyánsárgáig változó színű, olajostól a nagyon viszkózusig változó állagú folyadékok; világos sárgásbarnától a közép barnáig változó színű, képlékeny vagy lágy szilárd anyagok; és világos sárgásbarnától a barnáig változó színű, kemény, viaszos szilárd anyagok
Azonosítás	
Glicerinteszt	A teszten megfelel
Poliglicerinteszt	A teszten megfelel
Zsír-savteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Az észterek tulajdonsága a nagyon hidrofiltől a nagyon lipofilig változik, de ez az osztály hajlamos vízben diszpergálódni, és szerves oldószerekben és olajokban oldódni
Tisztaság	
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,5 % (800 ±25 °C)
A zsír-savakon kívül egyéb savak	1 %-nál kevesebb
Szabad zsír-savak	Legfeljebb 6 %, olajsavként becsült érték
Összes glicerín és poliglicerín	Legalább 18 % és legfeljebb 60 %
Szabad glicerín és poliglicerín	Legfeljebb 7 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

A tisztasági kritériumok a zsír-savak nátrium-, kálium- és kalciumsóitól mentes adalékra vonatkoznak, de legfeljebb 6 %-os arányban (nátrium-oleátként kifejezve) ezen anyagok is jelen lehetnek benne

E 476 POLIGLICERIN-POLIRICINOLEÁT

Szinonimák	Poliricinolsav poligliceridjei; Kondenzált ricinusolaj-zsír-savak glicerín-észterei; Ricinusolaj polikondenzált zsír-savjainak poliglicerín-észterei, Átészterezett ricinolsav poliglicerín-észterei; PGPR
-------------------	--

▼ B

Meghatározás	A poliglicerin-poliricinoleátot poliglicerin kondenzált ricinusolaj-zsírakkal történő észterezésével állítják elő
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Átlátszó, nagyon viszkózus folyadék
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben és etanolban nem oldódik; éterben, szénhidrogénekben és halogénezett szénhidrogénekben oldódik
Glicerinteszt	A teszten megfelel
Poliglicerinteszt	A teszten megfelel
Ricinolsavteszt	A teszten megfelel
Törésmutató	$[n]_D^{65}$: 1,4630 és 1,4665 között
Tisztaság	
Poliglicerinek	A poliglicerin-résznek legalább 75 %-ban di-, tri- és tetraglicerinből kell állnia, és legfeljebb 10 % heptaglicerint vagy ennél hosszabb láncú poliglicerint tartalmazhat
Hidroxilszám	Legalább 80 és legfeljebb 100
Savszám	Legfeljebb 6
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 477 ZSÍRSAVAK PROPÁN-1,2-DIOL-ÉSZTEREI

Szinonimák	Zsírsavak propilénlikol-észterei
Meghatározás	Az étkezési zsírokban és olajokban előforduló zsírsavak propán-1,2-diol-mono- és diészterek keveréke. Az alkoholrész kizárólag propán-1,2-diolt tartalmaz, dimerekkel és nyomokban trimerekkel együtt. Az étkezési zsírsavakon kívül más szerves savak nincsenek benne
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Az összes zsírsav-észter legalább 85 %
Leírás	Édeskés szagú, átlátszó folyadék, vagy viaszos fehér pelyhek, gyöngyök vagy szilárd anyagok
Azonosítás	
Propilénlikol-teszt	A teszten megfelel

▼ **B**

Zsírsvavteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,5 % (800 ±25 °C)
A zsírsvavakon kívül egyéb savak	1 %-nál kevesebb
Szabad zsírsvavak	Legfeljebb 6 %, olajsavként becsült érték
Összes propán-1,2-diol	Legalább 11 % és legfeljebb 31 %
Szabad propán-1,2-diol	Legfeljebb 5 %
Propilénglikol dimerje és trimerje	Legfeljebb 0,5 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

A tisztasági kritériumok a zsírsvavak nátrium-, kálium- és kalciumsóitól mentes adalékra vonatkoznak, de legfeljebb 6 %-os arányban (nátrium-oleátként kifejezve) ezen anyagok is jelen lehetnek benne

E 479b HŐKEZELÉSELSEL OXIDÁLT SZÓJAOLAJ ZSÍRSVAVAK MONO- ÉS DIGLICERIDJEIVEL REAGÁLTATVA

Szinonimák	TOSOM
Meghatározás	A „hőkezeléssel oxidált szójaolaj zsírsvavak mono- és digliceridjeivel reagáltatva” glicerín étkezési zsírokban található zsírsvavakkal és hőkezeléssel oxidált szójaolaj-zsírsvavakkal alkotott észtereinek komplex keveréke. Előállítása hőkezeléssel oxidált szójaolajnak (10 %) és étkezési zsírsvavak mono- és digliceridjeinek (90 %) 130 °C-on, vákuumban történő reagáltatásával és szagtalanításával történik. A szójaolajat kizárólag szójababból állítják elő
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Halványsárgától a világosbarnáig változó színű, viaszos vagy szilárd anyag
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben nem oldódik. Forró olajban és zsírban oldódik
Tisztaság	
Olvadáspont-tartomány	55–65 °C
Szabad zsírsvavak	Legfeljebb 1,5 %, olajsavként becsült érték
Szabad glicerín	Legfeljebb 2 %
Összes zsírsvav	83–90 %
Összes glicerín	16–22 %
Zsírsvav-metil-észterek, amelyek karbamiddal nem képeznek addíciós vegyületet	Az összes zsírsvav-metil-észter legfeljebb 9 %-a

▼B

Petroléterben nem oldódó zsírsavak	Az összes zsírsav legfeljebb 2 %-a
Peroxidszám	Legfeljebb 3
Epoxidok	Legfeljebb 0,03 % oxiránoxigén
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 481 NÁTRIUM-SZTEAROIL-2-LAKTILÁT

Szinonimák	Nátrium-sztearoil-laktilát; Nátrium-sztearoil-laktát
Meghatározás	A sztearinsav és tejsav reakciójával előállított sztearoil-laktilsavak és polimerjeik nátriumsóiból, és kis mennyiségben más hasonló savak nátriumsóiból álló keverék. A felhasznált sztearinsavban való jelenlétük folytán más étkezési zsírsavak szabad vagy észterezett formában ugyancsak jelen lehetnek
Einecs	246-929-7
Kémiai név	Nátrium-di-2-sztearoil-laktát Nátrium-di(2-sztearoil-oxi)propionát
Összegképlet	$C_{21}H_{39}O_4Na$; $C_{19}H_{35}O_4Na$ (fő összetevők)
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Jellegzetes szagú, fehér vagy kissé sárgás por vagy rideg szilárd anyag
Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Zsírsavteszt	A teszten megfelel
Tejsavteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben nem oldódik. Etanolban oldódik
Tisztaság	
Nátrium	Legalább 2,5 % és legfeljebb 5 %
Észterszám	Legalább 90 és legfeljebb 190
Savszám	Legalább 60 és legfeljebb 130
Összes tejsav	Legalább 15 % és legfeljebb 40 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 482 KALCIUM-SZTEAROIL-2-LAKTILÁT

Szinonimák	Kalcium-sztearoil-laktát
Meghatározás	A sztearinsav és tejsav reakciójával előállított sztearoil-laktilsavak és polimerjeik kalciumsóiból, és kis mennyiségben más hasonló savak kalciumsóiból álló keverék. A felhasznált sztearinsavban való jelenlétük folytán más étkezési zsírsavak szabad vagy észterezett formában ugyancsak jelen lehetnek

▼B

Einecs	227-335-7
Kémiai név	Kalcium-di-2-sztearoil-laktát Kalcium-di(2-sztearoil-oxi)propionát
Összegképlet	$C_{42}H_{78}O_8Ca$; $C_{38}H_{70}O_8Ca$; $C_{40}H_{74}O_8Ca$ (fő összetevők)
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Jellegzetes szagú, fehér vagy kissé sárgás por vagy rideg szilárd anyag
Azonosítás	
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Zsírsvavteszt	A teszten megfelel
Tejsavteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Kissé forró vízben oldódik
Tisztaság	
Kalcium	Legalább 1 % és legfeljebb 5,2 %
Észterszám	Legalább 125 és legfeljebb 190
Összes tejsav	Legalább 15 % és legfeljebb 40 %
Savszám	Legalább 50 és legfeljebb 130
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 483 SZTEARIL-TARTARÁT

Szinonimák	Sztearil-palmitil-tartarát
Meghatározás	Borkósavnak az alapvetően sztearil- és palmitil-alkoholból álló, kereskedelmi forgalomban kapható sztearil-alkohollal történő észterezésének terméke. Főleg diészterek alkotják, kisebb mennyiségben monoészterekkel és változatlan kiindulási anyagokkal együtt
Einecs	
Kémiai név	Disztearil-tartarát Dipalmitil-tartarát Sztearil-palmitil-tartarát
Összegképlet	$C_{40}H_{78}O_6$ (Disztearil-tartarát) $C_{36}H_{70}O_6$ (Dipalmitil-tartarát) $C_{38}H_{74}O_6$ (Sztearil-palmitil-tartarát)
Molekulatömeg	655 (Disztearil-tartarát) 599 (Dipalmitil-tartarát) 627 (Sztearil-palmitil-tartarát)
Analitika	Összes észter legalább 90 %, ami legalább 163-as és legfeljebb 180-as észterszámnak felel meg
Leírás	Krémszínű, zsíros szilárd anyag (25 °C-on)

▼ B**Azonosítás**

Tartarátteszt

A teszten megfelel

Olvadáspont-tartomány

67 °C és 77 °C között. Elszappanosítás után a telített hosszú láncú zsíralkoholok olvadáspont-tartománya 49–55 °C-ig

Tisztaság

Hidroxiszám

Legalább 200 és legfeljebb 220

Savszám

Legfeljebb 5,6

Összes borkősav

Legalább 18 % és legfeljebb 35 %

Szulfáthamu

Legfeljebb 0,5 % (800 ±25 °C)

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

Kadmium

Legfeljebb 1 mg/kg

El nem szappanosítható anyagok

Legalább 77 % és legfeljebb 83 %

Jódszám

Legfeljebb 4 (Wijs-módszer)

E 491 SZORBITAN-MONOSZTEARÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Szorbit és anhidridjei és a kereskedelmi forgalomban kapható étkezési sztearinsav által alkotott részleges észterek keveréke

Einecs

215-664-9

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Legalább 95 % szorbit-, szorbitan-, és izoszorbit-észterek vegyesen

Leírás

Gyenge jellegzetes szagú, világos krémszínűtől a sárgásbarnáig változó színű gyöngyök vagy pelyhek, vagy kemény, viaszos szilárd anyag

Azonosítás

Oldhatóság

Olvadáspontja feletti hőmérsékleten toluolban, dioxánban, széntetrakloridban, éterben, metanolban, etanolban és anilinben oldódik; petroléterben és acetonban nem oldódik; hideg vízben nem oldódik, de meleg vízben diszpergálódik; ásványolajban és etil-acetátban 50 °C felett zavarosodással oldódik

Dermedéspont-tartomány

50–52 °C

Infravörös abszorpciós spektrum

Poliol részleges zsírsav-észterére jellemző

Tisztaság

Víztartalom

Legfeljebb 2 % (Karl Fischer-módszer)

Szulfáthamu

Legfeljebb 0,5 %

Savszám

Legfeljebb 10

Elszappanosítási szám

Legalább 147 és legfeljebb 157

▼B

Hidroxilszám	Legalább 235 és legfeljebb 260
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 492 SZORBITAN-TRISZTEARÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Szorbit és anhidridjei és a kereskedelmi forgalomban kapható étkezési sztearinsav által alkotott részleges észterek keveréke

Einecs 247-891-4

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Legalább 95 % szorbit-, szorbitan-, és izoszorbid-észterek vegyesen

Leírás

Gyenge szagú, világos krémszínűtől a sárgásbarnaig változó színű gyöngyök vagy pelyhek, vagy kemény, viaszos szilárd anyag

Azonosítás

Oldhatóság

Toluolban, éterben, szén-tetrakloridban és etil-acetátban kis mértékben oldódik; petroléterben, ásványolajban és növényi olajokban, acetonban és dioxánban diszpergálódik; vízben, metanolban és etanolban nem oldódik

Dermedéspont-tartomány

47–50 °C

Infravörös abszorpciós spektrum

Poliol részleges zsírsav-észterére jellemző

Tisztaság

Víztartalom

Legfeljebb 2 % (Karl Fischer-módszer)

Szulfáthamu

Legfeljebb 0,5 %

Savszám

Legfeljebb 15

Elszappanosítási szám

Legalább 176 és legfeljebb 188

Hidroxilszám

Legalább 66 és legfeljebb 80

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

Kadmium

Legfeljebb 1 mg/kg

E 493 SZORBITAN-MONOLAURÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Szorbit és anhidridjei és a kereskedelmi forgalomban kapható étkezési laurinsav által alkotott részleges észterek keveréke

Einecs 215-663-3

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

▼ B

Analitika	Legalább 95 % szorbit-, szorbitan-, és izoszorbid-észterek vegyesen
Leírás	Gyenge szagú, borostyánsárga, olajos, viszkózus folyadék, világos krémszínűtől a sárgásbarnáig változó színű gyöngyök vagy pelyhek, vagy kemény, viaszos szilárd anyag
Azonosítás	
Oldhatóság	Forró és hideg vízben diszpergálódik
Infravörös abszorpciós spektrum	Poliol részleges zsírsav-észterére jellemző
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 2 % (Karl Fischer-módszer)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,5 %
Savszám	Legfeljebb 7
Elszappanosítási szám	Legalább 155 és legfeljebb 170
Hidroxilszám	Legalább 330 és legfeljebb 358
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 494 SZORBITAN-MONOOLEÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Szorbit és anhidridjei és a kereskedelmi forgalomban kapható étkezési olajsav által alkotott részleges észterek keveréke. Fő alkotórésze az 1,4-szorbitan-monooleát. Ezen kívül található benne izoszorbit-monooleát, szorbitan-dioleát és szorbitan-trioleát

Einecs	215-665-4
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 95 % szorbit-, szorbitan-, és izoszorbid-észterek vegyesen
Leírás	Gyenge jellegzetes szagú, borostyánsárga, viszkózus folyadék, világos krémszínűtől a sárgásbarnáig változó színű gyöngyök vagy pelyhek, vagy kemény, viaszos szilárd anyag
Azonosítás	
Oldhatóság	Olvadáspontja feletti hőmérsékleten etanolban, éterben, etil-acetátban, anilinben, toluolban, dioxánban, petroléterben és szén-tetrakloridban oldódik. Hideg vízben nem oldódik, meleg vízben diszpergálódik
Jódszám	Az anyagban lévő szorbitan-monooleát elszappanosításával kapott olajsavmaradék jódszáma 80 és 100 között van
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 2 % (Karl Fischer-módszer)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,5 %

▼ B

Savszám	Legfeljebb 8
Elszappanosítási szám	Legalább 145 és legfeljebb 160
Hidroxilszám	Legalább 193 és legfeljebb 210
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 495 SZORBITAN-MONOPALMITÁT

Szinonimák	Szorbitan-palmitát
Meghatározás	Szorbit és anhidridjei és a kereskedelmi forgalomban kapható étkezési palmitinsav által alkotott részleges észterek keveréke
Einecs	247-568-8
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 95 % szorbit-, szorbitan-, és izoszorbid-észterek vegyesen
Leírás	Gyenge jellegzetes szagú, világos krémszínűtől a sárgásbarnaig változó színű gyöngyök vagy pelyhek, vagy kemény, viaszos szilárd anyag
Azonosítás	
Oldhatóság	Olvadáspontja feletti hőmérsékleten etanolban, metanolban, éterben, etil-acetátban, anilinben, toluolban, dioxánban, petroléterben és széntetrakloridban oldódik. Hideg vízben nem oldódik, meleg vízben diszpergálódik
Dermedéspont-tartomány	45–47 °C
Infravörös abszorpciós spektrum	Poliol részleges zsírsav-észterére jellemző
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 2 % (Karl Fischer-módszer)
Szulfát hamu	Legfeljebb 0,5 %
Savszám	Legfeljebb 7,5
Elszappanosítási szám	Legalább 140 és legfeljebb 150
Hidroxilszám	Legalább 270 és legfeljebb 305
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ M5**E 499 MAGAS SZTIGMASZTERIN-TARTALMÚ NÖVÉNYI SZTERINEK**

Szinonimák	
Meghatározás	A magas sztigmaszterin-tartalmú növényi szterinek szójababból származó, vegyileg meghatározott egyszerű keverékek, amelyek legalább 95 % növényi szterolt tartalmaznak (sztigmaszterin, β -szitoszterin, kampszterin és brasszिकासzterin), és a magas sztigmaszterin-tartalmú növényi szterinek legalább 85 %-át a sztigmaszterin alkotja.

▼ **M5**

Einecs	
Kémiai név	
Sztigmaszterin	(3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-(5-etil-6-metil-hept-3-én-2-il)-10,13-dimetil-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dodekahidro-1H-ciklopenta[a]fenantrén-3-ol
β-szitoszterin	(3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-[(2S,5S)-5-etil-6-metilheptán-2-il]-10,13-dimetil-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dodekahidro-1H-ciklopenta[a]fenantrén-3-ol
Kampeszterin	(3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-(5,6-dimetilheptán-2-il)-10,13-dimetil-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dodekahidro-1H-ciklopenta[a]fenantrén-3-ol
Brasszikaszterin	(3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-[(E,2R,5R)-5,6-dimetilhept-3-én-2-il]-10,13-dimetil-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dodekahidro-1H-ciklopenta[a]fenantrén-3-ol
Összeg képlet	
Sztigmaszterin	C ₂₉ H ₄₈ O
β-szitoszterin	C ₂₉ H ₅₀ O
Kampeszterin	C ₂₈ H ₄₈ O
Brasszikaszterin	C ₂₈ H ₄₆ O
Molekulatömeg	
Sztigmaszterin	412,6 g/mol
β-szitoszterin	414,7 g/mol
Kampeszterin	400,6 g/mol
Brasszikaszterin	398,6 g/mol
Analitika (csak szabad szterineket és sztanolokat tartalmazó termékek)	Összes szabad szterinre/sztanolra legalább 95 %, vízmentes anyagra
Leírás	Szabadon folyó, fehértől a piszkosfehérig változó színű porok, pirulák vagy pasztillák; színtelen vagy halványsárga folyadékok
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben gyakorlatilag nem oldódik. A filoszterolok és filosztanolok acetóban és etil-acetátban oldódnak.
Sztigmaszterin-tartalom	Legalább 85 % (tömegszázalék)
Egyéb növényi szterinek/sztanolok: egyedül vagy kombinálva az alábbiakkal: brasszikaszterin, kampeszterin, Δ-7-kampeszterin, koleszterin, kleroszterin, szitosztanol és β-szitoszterin.	Legfeljebb 15 % (tömegszázalék)
Tisztaság	
Összes hamu	Legfeljebb 0,1 %
Oldószermaradékok	Etanol: Legfeljebb 5 000 mg/kg Metanol: Legfeljebb 50 mg/kg
Víztartalom	Legfeljebb 4 % (Karl Fischer-módszer)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
Összcsíraszám	Legfeljebb 1 000 CFU/g
Élesztő	Legfeljebb 100 CFU/g
Penész	Legfeljebb 100 CFU/g

▼ M5

<i>Escherichia coli</i>	Legfeljebb 10 CFU/g
<i>Salmonella</i> spp.	Nincs jelen 25 g-ban

▼ B**E 500(i) NÁTRIUM-KARBONÁT**

Szinonimák	Szóda
Meghatározás	
Einecs	207-838-8
Kémiai név	Nátrium-karbonát
Összegképlet	$\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ (n = 0, 1 vagy 10)
Molekulatömeg	106,00 (vízmentes)
Analitika	Legalább 99 % Na_2CO_3 , vízmentes anyagra
Leírás	Szintelen kristályok vagy fehér, szemcsés vagy kristályos por. A vízmentes forma higroszkópos, a dekahidrát mállik
Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Karbonáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik. Etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 2 % (vízmentes), 15 % (monohidrát) vagy 55–65 % (dekahidrát) (70 °C, fokozatosan hevítve 300 °C-ra, tömegállandóságig)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 500(ii) NÁTRIUM-HIDROGÉN-KARBONÁT

Szinonimák	Nátrium-bikarbonát; Savas nátrium-karbonát; Szódabikarbóna; Sütőszóda
Meghatározás	
Einecs	205-633-8
Kémiai név	Nátrium-hidrogén-karbonát
Összegképlet	NaHCO_3
Molekulatömeg	84,01
Analitika	Legalább 99 %, vízmentes anyagra
Leírás	Szintelen vagy fehér kristályos massa vagy kristályos por
Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Karbonáteszt	A teszten megfelel
pH	8,0 és 8,6 között (1 %-os oldat)
Oldhatóság	Vízben oldódik. Etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,25 % (szilikagél felett, 4 óra)
Ammóniumsók	Melegítés után ammóniaszag nem érzékelhető

▼B

Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 500(iii) NÁTRIUM-SZESZKVIKARBONÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	208-580-9
Kémiai név	Nátrium-monohidrogén-dikarbonát
Összegképlet	$\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot \text{NaHCO}_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$
Molekulatömeg	226,03
Analitika	NaHCO_3 35,0 % és 38,6 %, Na_2CO_3 46,4 % és 50,0 % között

Leírás

Fehér pelyhek, kristályok vagy kristályos por

Azonosítás

Nátriumteszt	A teszten megfelel
Karbonáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik

Tisztaság

Nátrium-klorid	Legfeljebb 0,5 %
Vas	Legfeljebb 20 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 501(i) KÁLIUM-KARBONÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	209-529-3
Kémiai név	Kálium-karbonát
Összegképlet	$\text{K}_2\text{CO}_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ (n = 0 vagy 1,5)
Molekulatömeg	138,21 (vízmentes)
Analitika	Legalább 99,0 %, vízmentes anyagra

Leírás

Fehér, könnyen elfolyósodó por.

A hidrát kicsi, fehér, áttetsző kristályok vagy szemcsék formájában fordul elő

Azonosítás

Káliumteszt	A teszten megfelel
Karbonáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben nagyon jól oldódik. Etanolban nem oldódik

Tisztaság

Szárítási veszteség	Legfeljebb 5 % (vízmentes) vagy 18 % (hidrát) (180 °C, 4 óra)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

▼B

Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 501(ii) KÁLIUM-HIDROGÉN-KARBONÁT	
Szinonimák	Kálium-bikarbonát; Savas kálium-karbonát
Meghatározás	
Einecs	206-059-0
Kémiai név	Kálium-hidrogén-karbonát
Összegképlet	KHCO_3
Molekulatömeg	100,11
Analitika	Legalább 99,0 % és legfeljebb 101,0 % KHCO_3 , vízmentes anyagra
Leírás	Szintelen kristályok vagy fehér por vagy szemcsék
Azonosítás	
Káliumteszt	A teszten megfelel
Karbonáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik. Etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,25 % (szilikagél felett, 4 óra)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 503(i) AMMÓNIUM-KARBONÁT	
Szinonimák	
Meghatározás	Az ammónium-karbonát változó arányban ammónium-karbamátból, ammónium-karbonátból és ammónium-hidrogén-karbonátból áll
Einecs	233-786-0
Kémiai név	Ammónium-karbonát
Összegképlet	$\text{CH}_6\text{N}_2\text{O}_2$, $\text{CH}_8\text{N}_2\text{O}_3$ és CH_5NO_3
Molekulatömeg	Ammónium-karbamát 78,06; ammónium-karbonát 98,73; ammónium-hidrogén-karbonát 79,06
Analitika	Legalább 30,0 % és legfeljebb 34,0 % NH_3
Leírás	Fehér por vagy kemény, fehér vagy áttetsző massa vagy kristályok. Levegővel érintkezve opálossá válik, végül fehér porózus rögökké vagy (ammónium-bikarbonát-) porrá alakul az ammónia- és széndioxid-veszteség miatt
Azonosítás	
Ammóniumteszt	A teszten megfelel
Karbonáteszt	A teszten megfelel
pH	Kb. 8,6 (5 %-os oldat)
Oldhatóság	Vízben oldódik

▼B

Tisztaság	
Nem illó anyagok	Legfeljebb 500 mg/kg
Kloridok	Legfeljebb 30 mg/kg
Szulfát	Legfeljebb 30 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 503(ii) AMMÓNium-HIDROGÉN-KARBONÁT	
Szinonimák	Ammónium-bikarbonát
Meghatározás	
Einécs	213-911-5
Kémiai név	Ammónium-hidrogén-karbonát
Összegképlet	CH ₅ NO ₃
Molekulatömeg	79,06
Analitika	Legalább 99,0 %
Leírás	Fehér kristályok vagy kristályos por
Azonosítás	
Ammóniumteszt	A teszten megfelel
Karbonáteszt	A teszten megfelel
pH	Kb. 8,0 (5 %-os oldat)
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik. Etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Nem illó anyagok	Legfeljebb 500 mg/kg
Kloridok	Legfeljebb 30 mg/kg
Szulfát	Legfeljebb 30 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 504(i) MAGNÉZIUM-KARBONÁT	
Szinonimák	Hidromagnezit
Meghatározás	A magnézium-karbonát bázikus hidratált vagy monohidratált magnézium-karbonát, vagy a kettő keveréke
Einécs	208-915-9
Kémiai név	Magnézium-karbonát
Összegképlet	MgCO ₃ ·nH ₂ O
Analitika	Legalább 24 % és legfeljebb 26,4 % Mg
Leírás	Szagtalan, könnyű, fehér, morzsálódó massa vagy terjedelmes fehér por

▼B

Azonosítás	
Magnéziumteszt	A teszten megfelel
Karbonáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben vagy etanolban gyakorlatilag nem oldódik
Tisztaság	
Savban nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,05 %
Vízben oldódó anyagok	Legfeljebb 1,0 %
Kalcium	Legfeljebb 0,4 %
Arzén	Legfeljebb 4 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 504(ii) MAGNÉZIUM-HIDROXID-KARBONÁT	
Szinonimák	Magnézium-hidrogén-karbonát; Magnézium-szubkarbonát (könnyű vagy nehéz); Hidratált bázikus magnézium-karbonát; Magnézium-karbonát-hidroxid
Meghatározás	
Einecs	235-192-7
Kémiai név	Magnézium-karbonát-hidroxid-hidrát
Összegképlet	$4\text{MgCO}_3\text{Mg}(\text{OH})_2 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$
Molekulatömeg	485
Analitika	Mg legalább 40,0 % és legfeljebb 45,0 %, MgO-ként
Leírás	Könnyű, fehér, morzsálódó massa vagy terjedelmes fehér por
Azonosítás	
Magnéziumteszt	A teszten megfelel
Karbonáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben gyakorlatilag nem oldódik. Etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Savban nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,05 %
Vízben oldódó anyag	Legfeljebb 1,0 %
Kalcium	Legfeljebb 1,0 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 507 SÓSAV	
Szinonimák	Hidrogén-klorid
Meghatározás	
Einecs	231-595-7
Kémiai név	Sósav

▼B

Összegképlet	HCl
Molekulatömeg	36,46
Analitika	A sósav a kereskedelmi forgalomban különböző koncentrációkban kapható. A tömény sósav legalább 35,0 % HCl-t tartalmaz
Leírás	Átlátszó, színtelen vagy kissé sárgás, szúrós szagú, maró folyadék
Azonosítás	
Savteszt	A teszten megfelel
Kloridteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben és etanolban oldódik
Tisztaság	
Összes szerves vegyület	Összes szerves vegyület (fluort nem tartalmazó): legfeljebb 5 mg/kg Benzol: legfeljebb 0,05 mg/kg Fluorozott vegyületek (összesen): legfeljebb 25 mg/kg
Nem illó anyagok	Legfeljebb 0,5 %
Redukáló anyagok	Legfeljebb 70 mg/kg (SO ₂ -ként)
Oxidáló anyagok	Legfeljebb 30 mg/kg (Cl ₂ -ként)
Szulfát	Legfeljebb 0,5 %
Vas	Legfeljebb 5 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 508 KÁLIUM-KLORID

Szinonimák	Szilvin; Szilvit
Meghatározás	
Einecs	231-211-8
Kémiai név	Kálium-klorid
Összegképlet	KCl
Molekulatömeg	74,56
Analitika	Legalább 99 %, szárított anyagra
Leírás	Színtelen, szagtalan, hosszúkás, prizma vagy kocka alakú kristályok, vagy fehér szemcsés por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik. Etanolban nem oldódik
Káliumteszt	A teszten megfelel
Kloridteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 1 % (105 °C, 2 óra)
Nátriumteszt	Negatív

▼B

Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 509 KALCIUM-KLORID**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	233-140-8
Kémiai név	Kalcium-klorid
Összegképlet	CaCl ₂ ·nH ₂ O (n = 0, 2 vagy 6)
Molekulatömeg	110,99 (vízmentes), 147,02 (dihidrát), 219,08 (hexahidrát)
Analitika	Legalább 93,0 %, vízmentes anyagra

Leírás

Fehér, szagtalan, higroszkópos por vagy elfolyósodó kristályok

Azonosítás

Kalciumteszt	A teszten megfelel
Kloridteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben és etanolban oldódik

Tisztaság

Magnézium- és alkálisók	Legfeljebb 5 %, száraz anyagra (szulfátokként)
Fluorid	Legfeljebb 40 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 511 MAGNÉZIUM-KLORID**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	232-094-6
Kémiai név	Magnézium-klorid
Összegképlet	MgCl ₂ ·6H ₂ O
Molekulatömeg	203,30
Analitika	Legalább 99,0 %

Leírás

Szintelen, szagtalan, könnyen elfolyósodó pelyhek vagy kristályok

Azonosítás

Magnéziumteszt	A teszten megfelel
Kloridteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben nagyon jól oldódik, etanolban korlátlanul oldódik

Tisztaság

Ammónium	Legfeljebb 50 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg

▼B

Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼C2**E 512 ÓN(II)-KLORID****▼B****Szinonimák**

Ón-klorid; Ón-diklorid

Meghatározás

Einecs	231-868-0
--------	-----------

Kémiai név	Ón-klorid-dihidrát
------------	--------------------

Összegképlet	$\text{SnCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$
--------------	---

Molekulatömeg	225,63
---------------	--------

Analitika	Legalább 98,0 %
-----------	-----------------

Leírás

Szintelen vagy fehér kristályok
Gyenge sósavszaga lehet

Azonosítás

Ón(II)-teszt	A teszten megfelel
--------------	--------------------

Kloridteszt	A teszten megfelel
-------------	--------------------

Oldhatóság	Víz: saját tömegénél kevesebb vízben oldódik, de több vízzel oldhatatlan lúgos só képez Etanol: oldódik
------------	--

Tisztaság

Szulfát	Legfeljebb 30 mg/kg
---------	---------------------

Arzén	Legfeljebb 2 mg/kg
-------	--------------------

Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
--------	--------------------

Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
------	--------------------

E 513 KÉNSAV**Szinonimák**

Vitriol; Dihidrogén-szulfát

Meghatározás

Einecs	231-639-5
--------	-----------

Kémiai név	Kénsav
------------	--------

Összegképlet	H_2SO_4
--------------	-------------------------

Molekulatömeg	98,07
---------------	-------

Analitika	A kénsav a kereskedelmi forgalomban különböző koncentrációkban kapható. A tömény kénsav legalább 96,0 % kénsavat tartalmaz
-----------	--

Leírás

Átlátszó, szintelen vagy kissé barna, nagyon maró, olajos folyadék

Azonosítás

Savteszt	A teszten megfelel
----------	--------------------

Szulfáteszt	A teszten megfelel
-------------	--------------------

Oldhatóság	Vízzel erős hőfejlődés mellett elegyíthető, ugyanígy etanollal is
------------	---

▼B

Tisztaság	
Hamu	Legfeljebb 0,02 %
Redukáló anyagok	Legfeljebb 40 mg/kg (SO ₂ -ként)
Nitrát	Legfeljebb 10 mg/kg (H ₂ SO ₄ -re)
Klorid	Legfeljebb 50 mg/kg
Vas	Legfeljebb 20 mg/kg
Szelén	Legfeljebb 20 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 514(i) NÁTRIUM-SZULFÁT	
Szinonimák	
Meghatározás	
Einécs	
Kémiai név	Nátrium-szulfát
Összegképlet	Na ₂ SO ₄ ·nH ₂ O (n = 0 vagy 10)
Molekulatömeg	142,04 (vízmentes) 322,04 (dehidrát)
Analitika	Legalább 99,0 %, vízmentes anyagra
Leírás	Szintelen kristályok vagy finom, fehér, kristályos por. A dehidrát mállik
Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Szulfáteszt	A teszten megfelel
pH	Lakmuszpapíron semleges vagy enyhén lúgos (5 %-os oldat)
Tisztaság	
Száritási veszteség	Legfeljebb 1,0 % (vízmentes) vagy legfeljebb 57 % (dehidrát) 130 °C-on
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 514(ii) NÁTRIUM-HIDROGÉN-SZULFÁT	
Szinonimák	Savas nátrium-szulfát; Nátrium-biszulfát
Meghatározás	
Kémiai név	Nátrium-hidrogén-szulfát
Összegképlet	NaHSO ₄
Molekulatömeg	120,06

▼B

Analitika	Legalább 95,2 %
Leírás	Fehér, szagtalan kristályok vagy szemcsék
Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Szulfáteszt	A teszten megfelel
pH	Oldatai erősen savasak
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,8 %
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,05 %
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 515(i) KÁLIUM-SZULFÁT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	Kálium-szulfát
Összegképlet	K_2SO_4
Molekulatömeg	174,25
Analitika	Legalább 99,0 %
Leírás	Szintelen vagy fehér kristályok vagy kristályos por
Azonosítás	
Káliumteszt	A teszten megfelel
Szulfáteszt	A teszten megfelel
pH	5,5 és 8,5 között (5 %-os oldat)
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik, etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 515(ii) KÁLIUM-HIDROGÉN-SZULFÁT

Szinonimák	Kálium-biszulfát; savas kálium-szulfát
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	Kálium-hidrogén-szulfát
Összegképlet	$KHSO_4$

▼B

Molekulatömeg	136,17
Analitika	Legalább 99 %
Leírás	Fehér elfolyósodó kristályok, darabok vagy szemcsék
Azonosítás	
Olvadáspont	197 °C
Káliumteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik, etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 516 KALCIUM-SZULFÁT	
Szinonimák	Gipsz; Szelenit; Anhidrit
Meghatározás	
Einecs	231-900-3
Kémiai név	Kalcium-szulfát
Összegképlet	$\text{CaSO}_4 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ (n = 0 vagy 2)
Molekulatömeg	136,14 (vízmentes), 172,18 (dihidrát)
Analitika	Legalább 99,0 %, vízmentes anyagra
Leírás	Finom, fehértől a kissé sárgásfehérig változó színű, szagtalan por
Azonosítás	
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Szulfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben kis mértékben oldódik, etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Vízmentes: legfeljebb 1,5 % (250 °C, tömegállandóságig) Dihidrát: legfeljebb 23 % (250 °C, tömegállandóságig)
Fluorid	Legfeljebb 30 mg/kg
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 517 AMMÓNium-SZULFÁT	
Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	231-984-1
Kémiai név	Ammónium-szulfát

▼B

Összegképlet	$(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$
Molekulatömeg	132,14
Analitika	Legalább 99,0 % és legfeljebb 100,5 %
Leírás	Fehér por, fényes lapkák vagy kristályos töredékek
Azonosítás	
Ammóniumteszt	A teszten megfelel
Szulfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik, etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Legfeljebb 0,25 %
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 3 mg/kg

E 520 ALUMÍNIUM-SZULFÁT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	Alumínium-szulfát
Összegképlet	$\text{Al}_2 (\text{SO}_4)_3$
Molekulatömeg	342,13
Analitika	Legalább 99,5 %, az izzított anyagra
Leírás	Fehér por, fényes lapkák vagy kristályos töredékek
Azonosítás	
Alumíniumteszt	A teszten megfelel
Szulfáteszt	A teszten megfelel
pH	2,9 vagy felette (5 %-os oldat)
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik, etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Legfeljebb 5 % (500 °C, 3 óra)
Alkálifémek és alkáliföldfémek	Legfeljebb 0,4 %
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg
Fluorid	Legfeljebb 30 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 521 ALUMÍNIUM-NÁTRIUM-SZULFÁT

Szinonimák	Timsó
Meghatározás	
Einecs	233-277-3

▼B

Kémiai név	Alumínium-nátrium-szulfát
Összegképlet	$\text{AlNa}(\text{SO}_4)_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ (n = 0 vagy 12)
Molekulatömeg	242,09 (vízmentes)
Analitika	Vízmentes anyagra legalább 96,5 % (vízmentes) és 99,5 % (dodekahidrát)
Leírás	Áttetsző kristályok vagy fehér kristályos por
Azonosítás	
Alumíniumteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Szulfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	A dodekahidrát vízben korlátlanul oldódik. A vízmentes forma vízben lassan oldódik. Etanolban egyik sem oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Vízmentes forma: legfeljebb 10,0 % (220 °C, 16 óra) Dodekahidrát: legfeljebb 47,2 % (50–55 °C, 1 óra, majd 200 °C, 16 óra)
Ammóniumsók	Melegítés után ammóniaszag nem érzékelhető
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg
Fluorid	Legfeljebb 30 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 522 ALUMÍNIUM-KÁLIUM-SZULFÁT

Szinonimák	Timsó
Meghatározás	
Einecs	233-141-3
Kémiai név	Alumínium-kálium-szulfát-dodekahidrát
Összegképlet	$\text{AlK}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$
Molekulatömeg	474,38
Analitika	Legalább 99,5 %
Leírás	Nagy, áttetsző kristályok vagy fehér kristályos por
Azonosítás	
Alumíniumteszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel
Szulfáteszt	A teszten megfelel
pH	3,0 és 4,0 között (10 %-os oldat)
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik, etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Ammóniumsók	Melegítés után ammóniaszag nem érzékelhető
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg
Fluorid	Legfeljebb 30 mg/kg

▼B

Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 523 ALUMÍNIUM-AMMÓNIUM-SZULFÁT

Szinonimák	Timsó
Meghatározás	
Einecs	232-055-3
Kémiai név	Alumínium-ammónium-szulfát
Összegképlet	$\text{AlNH}_4 (\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$
Molekulatömeg	453,32
Analitika	Legalább 99,5 %
Leírás	Nagy, színtelen kristályok vagy fehér por
Azonosítás	
Alumíniumteszt	A teszten megfelel
Ammóniumteszt	A teszten megfelel
Szulfáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik, etanolban oldódik
Tisztaság	
Alkálifémek és alkáliföldfémek	Legfeljebb 0,5 %
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg
Fluorid	Legfeljebb 30 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 3 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 524 NÁTRIUM-HIDROXID

Szinonimák	Lúg; Nátronlúg
Meghatározás	
Einecs	215-185-5
Kémiai név	Nátrium-hidroxid
Összegképlet	NaOH
Molekulatömeg	40,0
Analitika	A szilárd formákban az összes lúg legalább 98,0 %-a (NaOH-ként). Az oldatok koncentrációja ennek megfelelően, a NaOH feltüntetett vagy deklarált százalékos aránya alapján
Leírás	Fehér vagy csaknem fehér pelleték, pelyhek, pálcikák, összeolvadt massa vagy más formák. Az oldatai átlátszóak vagy kissé zavarosak, színtelenek vagy kissé színesek, erősen maróak és higroszkopikusak, és a levegőből felveszik a szén-dioxidot, nátrium-karbonátot képezve

▼ B

Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
pH	Erős lúg (1 %-os oldat)
Oldhatóság	Vízben nagyon jól oldódik. Etanolban korlátlanul oldódik
Tisztaság	
Vízben nem oldódó anyagok és szerves anyagok	Az 5 %-os oldat teljesen átlátszó és színtelen, vagy kissé elszíneződött
Karbonát	Legfeljebb 0,5 % (Na ₂ CO ₃ -ként)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 0,5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 525 KÁLIUM-HIDROXID

Szinonimák	
	Marókáli
Meghatározás	
Einecs	215-181-3
Kémiai név	Kálium-hidroxid
Összegképlet	KOH
Molekulatömeg	56,11
Analitika	Legalább 85,0 % lúg, KOH-ként
Leírás	
	Fehér vagy csaknem fehér pelletek, pelyhek, pálcikák, összeolvadt massa vagy más formák
Azonosítás	
Káliumteszt	A teszten megfelel
pH	Erősen lúgos (1 %-os oldat)
Oldhatóság	Vízben nagyon jól oldódik. Etanolban korlátlanul oldódik
Tisztaság	
Vízben nem oldódó anyagok	Az 5 %-os oldat teljesen átlátszó és színtelen
Karbonát	Legfeljebb 3,5 % (as K ₂ CO ₃)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 526 KALCIUM-HIDROXID

Szinonimák	
	Oltott mész; Mésztej
Meghatározás	
Einecs	215-137-3
Kémiai név	Kalcium-hidroxid
Összegképlet	Ca(OH) ₂
Molekulatömeg	74,09

▼B

Analitika	Legalább 92,0 %
Leírás	Fehér por
Azonosítás	
Lúgteszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben kis mértékben oldódik. Etanolban nem oldódik. Glicerinben oldódik
Tisztaság	
Savban nem oldódó hamu	Legfeljebb 1,0 %
Magnézium- és alkálisók	Legfeljebb 2,7 %
Bárium	Legfeljebb 300 mg/kg
Fluorid	Legfeljebb 50 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

E 527 AMMÓNIUM-HIDROXID

Szinonimák	Vizes ammónia; Tömény ammóniaoldat
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	Ammónium-hidroxid
Összegképlet	NH ₄ OH
Molekulatömeg	35,05
Analitika	Legalább 27 % NH ₃
Leírás	Átlátszó, színtelen, rendkívül szúrós, jellemző szagú oldat
Azonosítás	
Ammóniateszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Nem illó anyagok	Legfeljebb 0,02 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

E 528 MAGNÉZIUM-HIDROXID

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	Magnézium-hidroxid
Összegképlet	Mg(OH) ₂
Molekulatömeg	58,32
Analitika	Legalább 95,0 %, vízmentes anyagra
Leírás	Szagtalan, fehér terjedelmes por

▼B**Azonosítás**

Magnéziumteszt	A teszten megfelel
Lúgteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben és etanolban gyakorlatilag nem oldódik

Tisztaság

Szárítási veszteség	Legfeljebb 2,0 % (105 °C, 2 óra)
Izzítási veszteség	Legfeljebb 33 % (800 °C, tömegállandóságig)
Kalcium-oxid	Legfeljebb 1,5 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

E 529 KALCIUM-OXID**Szinonimák**

Égetett mész

Meghatározás

Einecs	215-138-9
Kémiai név	Kalcium-oxid
Összegképlet	CaO
Molekulatömeg	56,08
Analitika	Legalább 95,0 %, az izzított anyagra

Leírás

Szagtalan, kemény, fehér vagy szürkésfehér szemcsemassza, vagy fehértől a szürkésig változó színű por

Azonosítás

Lúgteszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Reakció vízzel	A minta nedvesítésekor hő fejlődik
Oldhatóság	Vízben kis mértékben oldódik. Etanolban nem oldódik. Glicerinben oldódik

Tisztaság

Izzítási veszteség	Legfeljebb 10,0 % (kb. 800 °C, tömegállandóságig)
Savban nem oldódó anyagok	Legfeljebb 1,0 %
Bárium	Legfeljebb 300 mg/kg
Magnézium- és alkálisók	Legfeljebb 3,6 %
Fluorid	Legfeljebb 50 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

E 530 MAGNÉZIUM-OXID**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	215-171-9
Kémiai név	Magnézium-oxid

▼ B

Összegképlet	MgO
Molekulatömeg	40,31
Analitika	Legalább 98,0 %, az izzított anyagra
Leírás	Nagyon terjedelmes fehér por (könnyű magnézium-oxid) vagy viszonylag sűrű fehér por (nehéz magnézium-oxid). A könnyű magnézium-oxid 5 grammjának térfogata legalább 33 ml, míg a nehéz magnézium-oxid 5 grammjának térfogata legfeljebb 20 ml
Azonosítás	
Lúgteszt	A teszten megfelel
Magnéziumteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben gyakorlatilag nem oldódik. Etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Legfeljebb 5,0 % (kb. 800 °C, tömegállandóságig)
Kalcium-oxid	Legfeljebb 1,5 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

▼ M20**E 534 VAS-TARTARÁT**

Szinonimák	Vas-mezo-tartarát; a vas(III)-klorid nátrium-tartaráttal képződött komplexe
Meghatározás	A vas-tartarátot az L-tartarát izomerizációjával állítják elő, majd a D-, az L- és a mezo-tartarát így kapott egyensúlyi keverékéhez vas(III)-kloridot adnak.
CAS-szám	1280193-05-9
Kémiai név	D(+)-2,3-dihidroxi-butánsavval, L(-)-2,3-dihidroxi-butánsavval és mezo-2,3-dihidroxi-butánsavval képződött vas(III)-komplex
Összegképlet	Fe(OH) ₂ C ₄ H ₄ O ₆ Na
Molekulatömeg	261,93
Analitika	
mezo-tartarát	> 28 %, száraz állapotban mérve, anionban kifejezve
D(-)- és L(+)-tartarát	> 10 %, száraz állapotban mérve, anionban kifejezve
Vas(III)	> 8 %, száraz állapotban mérve, anionban kifejezve
Leírás	Sötétzöld vizes oldat, jellemzően kb. 35 % tömegszázalékos komplexekből
Azonosítás	Vízben rendkívül oldékony Pozitív tartarát- és vasteszt: a komplexek 35 %-os vizes oldatának pH-értéke 3,5 és 3,9 között van
Tisztaság	
Klorid	Legfeljebb 25 %
Nátrium	Legfeljebb 23 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Oxalát	Legfeljebb 1,5 %, száraz oxalátban kifejezve

▼B**E 535 NÁTRIUM-FERRO-CIANID**

Szinonimák	Nátrium-ferrocianid; Nátrium-hexaciano-ferrát
Meghatározás	
Einecs	237-081-9
Kémiai név	Nátrium-[hexaciano-ferrát(II)]
Összegképlet	$\text{Na}_4\text{Fe}(\text{CN})_6 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$
Molekulatömeg	484,1
Analitika	Legalább 99,0 %
Leírás	Sárga kristályok vagy kristályos por
Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Ferro-cianid-teszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szabad nedvesség	Legfeljebb 1,0 %
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,03 %
Klorid	Legfeljebb 0,2 %
Szulfát	Legfeljebb 0,1 %
Szabad cianid	Nem mutatható ki
Ferri-cianid	Nem mutatható ki
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg

E 536 KÁLIUM-FERRO-CIANID

Szinonimák	Kálium-ferro-cianid; Sárgavérlúgsó; Kálium-hexaciano-ferrát
Meghatározás	
Einecs	237-722-2
Kémiai név	Kálium-[hexaciano-ferrát(II)]
Összegképlet	$\text{K}_4\text{Fe}(\text{CN})_6 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$
Molekulatömeg	422,4
Analitika	Legalább 99,0 %
Leírás	Citromsárga kristályok
Azonosítás	
Káliumteszt	A teszten megfelel
Ferro-cianid-teszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szabad nedvesség	Legfeljebb 1,0 %
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,03 %
Klorid	Legfeljebb 0,2 %

▼B

Szulfát	Legfeljebb 0,1 %
Szabad cianid	Nem mutatható ki
Ferri-cianid	Nem mutatható ki
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg

E 538 KALCIUM-FERRO-CIANID

Szinonimák Kalcium-ferrocianid; Kalcium-hexaciano-ferrát

Meghatározás

Einecs	215-476-7
Kémiai név	Kalcium-[hexaciano-ferrát(II)]
Összegképlet	$\text{Ca}_2\text{Fe}(\text{CN})_6 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$
Molekulatömeg	508,3
Analitika	Legalább 99,0 %

Leírás Sárga kristályok vagy kristályos por

Azonosítás

Kalciumteszt	A teszten megfelel
Ferro-cianid-teszt	A teszten megfelel

Tisztaság

Szabad nedvesség	Legfeljebb 1,0 %
Vizben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,03 %
Klorid	Legfeljebb 0,2 %
Szulfát	Legfeljebb 0,1 %
Szabad cianid	Nem mutatható ki
Ferri-cianid	Nem mutatható ki
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg

E 541 SAVAS NÁTRIUM-ALUMÍNIUM-FOSZFÁT

Szinonimák SALP

Meghatározás

Einecs	232-090-4
Kémiai név	Nátrium-trialumínium-tetradekahidrogén-oktafoszfát-tetrahidrát (A); Trinátrium-dialumínium-pentadekahidrogén-oktafoszfát (B)
Összegképlet	$\text{NaAl}_3\text{H}_{14}(\text{PO}_4)_8 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ (A) $\text{Na}_3\text{Al}_2\text{H}_{15}(\text{PO}_4)_8$ (B)
Molekulatömeg	949,88 (A) 897,82 (B)
Analitika	Legalább 95,0 % (mindkét forma)

▼ B

Leírás	Fehér szagtalan por
Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Alumíniumteszt	A teszten megfelel
Foszfáteszt	A teszten megfelel
pH	Lakmuspapíron savas
Oldhatóság	Vízben nem oldódik. Sósavban oldódik
Tisztaság	
Izzítási veszteség	19,5–21,0 % (A) (750–800 °C, 2 óra) 15–16 % (B) (750–800 °C, 2 óra)
Fluorid	Legfeljebb 25 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 4 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 551 SZILÍCIUM-DIOXID

Szinonimák	Szilika; Kovasav
Meghatározás	A szilícium-dioxid amorf anyag, amelyet szintetikusán gőzfázisú hidrolízissel vagy nedves eljárással állítanak elő, az első eljárás izzított szilícium-dioxidot, a második eljárás pedig kicsapatott szilícium-dioxidot, szilikagélt vagy hidratált szilícium-dioxidot eredményez. Az izzított szilícium-dioxid előállítása alapvetően vízmentesen történik, míg a nedves eljárás termékei általában hidrátok vagy a felületükön abszorbeált vizet tartalmazó anyagok
Einecs	231-545-4
Kémiai név	Szilícium-dioxid
Összegképlet	(SiO ₂) _n
Molekulatömeg	60,08 (SiO ₂)
Analitika	Izzítás után legalább 99,0 % (izzított szilícium-dioxid) vagy 94,0 % (hidratált formák)
Leírás	Fehér, pihés por vagy szemcsék. Higroszkópos
Azonosítás	
Szilikateszt	Pozitív
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 2,5 % (izzított szilícium-dioxid, 105 °C, 2 óra) Legfeljebb 8,0 % (kicsapatott szilícium-dioxid és szilikagél, 105 °C, 2 óra)

▼B

Izzítási veszteség	Legfeljebb 70 % (hidratált szilícium-dioxid, 105 °C, 2 óra) Legfeljebb 2,5 %, szárítás után (1 000 °C, izzított szilícium-dioxid) Legfeljebb 8,5 %, szárítás után (1 000 °C, hidratált formák)
Oldható ionizálható sók	Legfeljebb 5,0 % (Na ₂ SO ₄ -ként)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 552 KALCIUM-SZILIKÁT	
Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	215-710-8
Kémiai név	Kalcium-szilikát
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Vízmentes anyagra: — SiO ₂ legalább 50 % és legfeljebb 95 % — CaO legalább 3 % és legfeljebb 35 %
Leírás	
Fehértől a piszkosfehérig változó színű, könnyen folyó por, amely viszonylag nagy mennyiségű víz vagy más folyadék felvétele után is ilyen marad	
Azonosítás	
Szilicateszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Gélképződés	Ásványi savakkal gélt képez
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 10 % (105 °C, 2 óra)
Izzítási veszteség	Legalább 5 % és legfeljebb 14 % (1 000 °C, tömegállandóságig)
Nátrium	Legfeljebb 3 %
Fluorid	Legfeljebb 50 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 553a(i) MAGNÉZIUM-SZILIKÁT	
Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	A magnézium-szilikát egy szintetikus vegyület, amelyben a magnézium-oxid és a szilícium-dioxid molaránya körülbelül 2:5

▼B

Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 15 % MgO és legalább 67 % SiO ₂ , az izzított anyagra
Leírás	Nagyon finom, fehér, szagtalan, csomóktól mentes por
Azonosítás	
Magnéziumteszt	A teszten megfelel
Szilikateszt	A teszten megfelel
pH	7,0 és 10,8 között (10 %-os szuszpenzió)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 15 % (105 °C, 2 óra)
Izzítási veszteség	Legfeljebb 15 %, szárítás után (1 000 °C, 20 perc)
Vízben oldódó sók	Legfeljebb 3 %
Szabad lúg	Legfeljebb 1 % (NaOH-ként)
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 553a(ii) MAGNÉZIUM-TRISZILIKÁT	
Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	239-076-7
Kémiai név	Magnézium-triszilikát
Összegképlet	Mg ₂ Si ₃ O ₈ ·nH ₂ O (közelítő összetétel)
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 29,0 % MgO és legalább 65,0 % SiO ₂ , mindkettő izzított anyagra
Leírás	Finom, fehér, csomómentes por
Azonosítás	
Magnéziumteszt	A teszten megfelel
Szilikateszt	A teszten megfelel
pH	6,3 és 9,5 között (5 %-os szuszpenzió)
Tisztaság	
Izzítási veszteség	Legalább 17 % és legfeljebb 34 % (1 000 °C)
Vízben oldódó sók	Legfeljebb 2 %
Szabad lúg	Legfeljebb 1 % (NaOH-ként)
Fluorid	Legfeljebb 10 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ **B****E 553b TALKUM**

Szinonimák	Magnézium-hidrogén-metaszilikát
Meghatározás	A vizes magnézium-szilikát természetesen előforduló formája, amely különböző arányokban rokonjellegű ásványokat is tartalmaz, például alfa-kvarcot, kalcitot, kloritot, dolomitot, magnezitet és flogopitet. Azbeszet nem tartalmazhat
Einecs	238-877-9
Kémiai név	Magnézium-hidrogén-metaszilikát
Összegképlet	$Mg_3 (Si_4O_{10})(OH)_2$
Molekulatömeg	379,22
Analitika	
Leírás	Könnyű, homogén, fehér vagy csaknem fehér, zsíros tapintású por
Azonosítás	
Infravörös abszorpciós spektrum	Jellemző csúcsok 3 677, 1 018 és 669 cm^{-1} -nél
Röntgendiffrakció	Csúcsok 9,34/4,66/3,12 Å-nél
Oldhatóság	Vízben és etanolban nem oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (105 °C, 1 óra)
Savban oldódó anyagok	Legfeljebb 6 %
Vízben oldódó anyagok	Legfeljebb 0,2 %
Savban oldódó vas	Nem mutatható ki
Arzén	Legfeljebb 10 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

E 554 NÁTRIUM-ALUMÍNIUM-SZILIKÁT

Szinonimák	Nátrium-szilikoaluminát; Nátrium-aluminoszilikát; Alumínium-nátrium-szilikát
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	Nátrium-alumínium-szilikát
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Vízmentes anyagra: — SiO_2 legalább 66,0 % és legfeljebb 88,0 % — Al_2O_3 legalább 5,0 % és legfeljebb 15,0 %
Leírás	Finom, fehér amorf por vagy gyöngyök
Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Alumíniumteszt	A teszten megfelel
Szilikateszt	A teszten megfelel
pH	6,5 és 11,5 között (5 %-os szuszpenzió)

▼ B

Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 8,0 % (105 °C, 2 óra)
Izzítási veszteség	Legalább 5,0 % és legfeljebb 11,0 %, vízmentes anyagra (1 000 °C, tömegállandóságig)
Nátrium	Legalább 5 % és legfeljebb 8,5 % (Na ₂ O-kén), vízmentes anyagra
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 555 KÁLIUM-ALUMÍNIUM-SZILIKÁT

Szinonimák	Csillámpala
Meghatározás	A természetes csillámpala főleg kálium-alumínium-szilikátból (muszkovit) áll
Einecs	310-127-6
Kémiai név	Kálium-alumínium-szilikát
Összegképlet	KAl ₂ [AlSi ₃ O ₁₀](OH) ₂
Molekulatömeg	398
Analitika	Legalább 98 %
Leírás	Világosszürkétől a fehérig változó színű kristályos lemezkék vagy por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben, híg savakban és lúgokban, valamint szerves oldószerekben nem oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (105 °C, 2 óra)
Antimon	Legfeljebb 20 mg/kg
Cink	Legfeljebb 25 mg/kg
Bárium	Legfeljebb 25 mg/kg
Króm	Legfeljebb 100 mg/kg
Réz	Legfeljebb 25 mg/kg
Nikkel	Legfeljebb 50 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 2 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg

▼ M3**E 556 KALCIUM-ALUMÍNIUM-SZILIKÁT ⁽¹⁾****▼ B**

Szinonimák	Kalcium-alumínoszilikát; Kalcium-szilikoaluminát; Alumínium-kalcium-szilikát
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	Kalcium-alumínium-szilikát

⁽¹⁾ Alkalmazási időszak: 2014. január 31-ig.

▼B

Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Vízmentes anyagra: — SiO ₂ legalább 44,0 % és legfeljebb 50,0 % — Al ₂ O ₃ legalább 3,0 % és legfeljebb 5,0 % — CaO legalább 32,0 % és legfeljebb 38,0 %
Leírás	Finom fehér, könnyen folyó por
Azonosítás	
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Alumíniumteszt	A teszten megfelel
Szilikateszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 10,0 % (105 °C, 2 óra)
Izzítási veszteség	Legalább 14,0 % és legfeljebb 18,0, vízmentes anyagra (1 000 °C, tömegállandóságig)
Fluorid	Legfeljebb 50 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼M3**E 559 ALUMÍNIUM-SZILIKÁT (KAOLIN) ⁽¹⁾****▼B**

Szinonimák	Kaolin, könnyű vagy nehéz
Meghatározás	A vizes alumínium-szilikát (kaolin) tisztított, fehér, kaolinitből, kálium-alumínium-szilikátból, földpátból és kvarcból álló képlékeny agyag. A feldolgozáskor nem szabad kalcinációt végezni. Az alumínium-szilikát előállításakor használt nyers kaolintartalmú agyag dioxintartalma nem veszélyeztetheti az emberi egészséget, és alkalmasnak kell lennie emberi fogyasztásra. A termék azbesztet nem tartalmazhat
Einecs	215-286-4 (kaolinit)
Kémiai név	
Összegképlet	Al ₂ Si ₂ O ₅ (OH) ₄ (kaolinit)
Molekulatömeg	264
Analitika	Legalább 90 % (a szilícium-dioxid és az alumínium-oxid összege, izzítás után) Szilícium-dioxid (SiO ₂) 45 % és 55 % között Alumínium-oxid (Al ₂ O ₃) 30 % és 39 % között
Leírás	Finom, fehér vagy szürkésfehér, zsíros por. A kaolin kaolinit-pelyhek halmazainak vagy önálló hatszögletű pelyheknek véletlenszerűen orientált laza aggregátumaiból áll
Azonosítás	
Alumínium-oxid-teszt	A teszten megfelel
Szilikateszt	A teszten megfelel
Röntgendiffrakció	Jellemző csúcsok 7,18/3,58/2,38/1,78 Å-nél
Infravörös abszorpciós spektrum	Csúcsok 3 700 és 3 620 cm ⁻¹ -nél

⁽¹⁾ Alkalmazási időszak: 2014. január 31–ig.

▼B

Tisztaság	
Izzítási veszteség	10 % és 14 % között (1 000 °C, tömegállandóságig)
Vízben oldódó anyagok	Legfeljebb 0,3 %
Savban oldódó anyagok	Legfeljebb 2 %
Vas	Legfeljebb 5 %
Kálium-oxid (K ₂ O)	Legfeljebb 5 %
Szén	Legfeljebb 0,5 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 570 ZSÍRSÁVAK	
Szinonimák	
Meghatározás	Lineáris zsírsavak, kaprilsav (C ₈), kaprinsav (C ₁₀), laurinsav (C ₁₂), mirisztinsav (C ₁₄), palmitinsav (C ₁₆), sztearinsav (C ₁₈), olajsav (C _{18:1})
Einecs	
Kémiai név	Oktánsav (C ₈), dekánsav (C ₁₀), dodekánsav (C ₁₂), tetradekánsav (C ₁₄), hexadekánsav (C ₁₆), oktadekánsav (C ₁₈), 9-oktadecénsav (C _{18:1})
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 98 %, kromatográfiával
Leírás	Olajokból és zsírokból származó, színtelen folyadék vagy fehér szilárd anyag
Azonosítás	
Azonosító teszt	Az egyes zsírsavakat a savszám vagy jódszám alapján, vagy gázkromatográfiával lehet azonosítani
Tisztaság	
Izzítási maradék	Legfeljebb 0,1 %
El nem szappanosítható anyagok	Legfeljebb 1,5 %
Víztartalom	Legfeljebb 0,2 % (Karl Fischer-módszer)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 574 GLÜKONSAV	
Szinonimák	D-Glükonsav; Dextronsav
Meghatározás	A glükonsav a glükonsav és a glükono-delta-lakton vizes oldata
Einecs	
Kémiai név	Glükonsav
Összegképlet	C ₆ H ₁₂ O ₇ (glükonsav)

▼B

Molekulatömeg	196,2
Analitika	Legalább 49,0 % (glükonsavként)
Leírás	Szintentől a világossárgáig terjedő színű, átlátszó szirupos folyadék
Azonosítás	
Fenil-hidrazin-származék képződése	Pozitív. A képződött vegyület 196 °C és 202 °C között olvad, bomlással
Tisztaság	
Izzítási maradék	Legfeljebb 1,0 %, 550 °C +/- 20 °C-on, amíg a szerves maradékok (fekete foltok) el nem tűnnek
Redukáló anyagok	Legfeljebb 2,0 % (D-glükózként)
Klorid	Legfeljebb 350 mg/kg
Szulfát	Legfeljebb 240 mg/kg
Szulfid	Legfeljebb 20 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 575 GLÜKONO-DELTA-LAKTON

Szinonimák	Glükono-lakton; GDL; D-Glükonsav-delta-lakton; delta-Glükono-lakton
Meghatározás	A glükono-delta-lakton a D-glükonsav gyűrűs 1,5-intramolekuláris észtere. Vizes közegben a D-glükonsav (55–66 %) és a delta- és gamma-laktonok egyensúlyi keverékévé hidrolizál
Einecs	202-016-5
Kémiai név	D-Glükono-1,5-lakton
Összegképlet	C ₆ H ₁₀ O ₆
Molekulatömeg	178,14
Analitika	Legalább 99,0 %, vízmentes anyagra
Leírás	Finom, fehér, csaknem szagtalan, kristályos por
Azonosítás	
Glükonsavból fenil-hidrazin-származék képződése	Pozitív. A képződött vegyület 196 °C és 202 °C között olvad, bomlással
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik. Etanolban mérsékelten oldódik
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 0,2 % (Karl Fischer-módszer)
Redukáló anyagok	Legfeljebb 0,5 % (D-glükózként)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

E 576 NÁTRIUM-GLÜKONÁT

Szinonimák	D-Glükonsav nátriúmsója
Meghatározás	► C2 Savanyítással ◀, vagy katalitikus kémiai oxidációval állítják elő

▼B

Einecs	208-407-7
Kémiai név	Nátrium-D-glükonát
Összegképlet	$C_6H_{11}NaO_7$ (vízmentes)
Molekulatömeg	218,14
Analitika	Legalább 99,0 %
Leírás	Fehértől a sárgásbarnaig változó színű, szemcséstől a finomig változó állagú, kristályos por
Azonosítás	
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Glükonáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben nagyon jól oldódik. Etanolban mérsékelten oldódik
pH	6,5 és 7,5 között (10 %-os oldat)
Tisztaság	
Redukáló anyagok	Legfeljebb 1,0 % (D-glükózként)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

E 577 KÁLIUM-GLÜKONÁT

Szinonimák	D-Glükonsav káliumsója
Meghatározás	
Einecs	206-074-2
Kémiai név	Kálium-D-glükonát
Összegképlet	$C_6H_{11}KO_7$ (vízmentes) $C_6H_{11}KO_7 \cdot H_2O$ (monohidrát)
Molekulatömeg	234,25 (vízmentes) 252,26 (monohidrát)
Analitika	Legalább 97,0 % és legfeljebb 103,0 %, száraz anyagra
Leírás	Szagtalan, könnyen folyó, fehértől a sárgásfehérig változó színű kristályos por vagy szemcsék
Azonosítás	
Káliumteszt	A teszten megfelel
Glükonáteszt	A teszten megfelel
pH	7,0 és 8,3 között (10 %-os oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Vízmentes: legfeljebb 3,0 % (105 °C, 4 óra, vákuum) Monohidrát: legalább 6 % és legfeljebb 7,5 % (105 °C, 4 óra, vákuum)
Redukáló anyagok	Legfeljebb 1,0 % (D-glükózként)
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

E 578 KALCIUM-GLÜKONÁT

Szinonimák	D-Glükonsav kalciumsója
Meghatározás	
Einecs	206-075-8
Kémiai név	Kalcium-di-D-glükonát

▼B

Összegképlet	$C_{12}H_{22}CaO_{14}$ (vízmentes) $C_{12}H_{22}CaO_{14} \cdot H_2O$ (monohidrát)
Molekulatömeg	430,38 (vízmentes) 448,39 (monohidrát)
Analitika	vízmentes: legalább 98 % és legfeljebb 102 %, szárított anyagra monohidrát: legalább 98 % és legfeljebb 102 %, kezelés nélkül
Leírás	Levegőn stabil, szagtalan, fehér kristályos szemcsék vagy por
Azonosítás	
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Glükonáteszt	A teszten megfelel
Oldhatóság	Vízben oldódik, etanolban nem oldódik
pH	6,0 és 8,0 között (5 %-os oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 3,0 % (105 °C, 16 óra) (vízmentes) Legfeljebb 2,0 % (105 °C, 16 óra) (monohidrát)
Redukáló anyagok	Legfeljebb 1,0 % (D-glükózként)
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

E 579 VAS(II)-GLÜKONÁT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	206-076-3
Kémiai név	Vas-di-D-glükonát-dihidrát; Vas(II)-di-glükonát-dihidrát
Összegképlet	$C_{12}H_{22}FeO_{14} \cdot 2H_2O$
Molekulatömeg	482,17
Analitika	Legalább 95 %, szárított anyagra
Leírás	Halvány zöldessárgától a sárgászöldig változó színű por vagy szemcse, esetleg gyenge égettcukor-illatú
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben kismértékű melegítés mellett oldódik. Etanolban gyakorlatilag nem oldódik
Vas(II)-ion-teszt	A teszten megfelel
Glükonsavból fenil-hidrazin-származék képződése	Pozitív
pH	4 és 5,5 között (10 %-os oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 10 % (105 °C, 16 óra)
Oxálsav	Nem mutatható ki
Vas (Fe III)	Legfeljebb 2 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg

▼B

Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
Redukáló anyagok	Legfeljebb 0,5 %, glükózként
E 585 VAS(II)-LAKTÁT	
Szinonimák	Vas(II)-2-hidroxi-propanoát; Propánsav, 2-Hidroxi-vas(2+) sója (2:1)
Meghatározás	
Einecs	227-608-0
Kémiai név	Vas(II)-2-hidroxi-propanoát
Összegképlet	$C_6H_{10}FeO_6 \cdot nH_2O$ (n = 2 vagy 3)
Molekulatömeg	270,02 (dihidrát) 288,03 (trihidrát)
Analitika	Legalább 96 %, szárított anyagra
Leírás	Jellegzetes szagú, zöldesfehér kristályok vagy világoszöld por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben oldódik. Etanolban gyakorlatilag nem oldódik
Vas(II)-ion-teszt	A teszten megfelel
Laktátteszt	A teszten megfelel
pH	4 és 6 között (2 %-os oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 18 % (100 °C, vákuumban, közelítőleg 700 Hgmm)
Vas (Fe III)	Legfeljebb 0,6 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg
E 586 4-HEXIL-REZORCIN	
Szinonimák	4-Hexil-1,3-benzoldiol; Hexil-rezorcín
Meghatározás	
Einecs	205-257-4
Kémiai név	4-Hexil-rezorcín
Összegképlet	$C_{12}H_{18}O_2$
Molekulatömeg	197,24
Analitika	Legalább 98 %, szárított anyagra (4 óra szobahőmérsékleten)
Leírás	Fehér por

▼ B

Azonosítás	
Oldhatóság	Éterben és acetonban korlátlanul oldódik; vízben nagyon kevésé oldódik
Salétromsavteszt	Adjunk a minta 1 ml telített oldatához 1 ml salétromsavat. Halványvörös szín jelenik meg
Brómteszt	Adjunk a minta 1 ml telített oldatához 1 ml bróm-mérőoldatot. Sárga, pelyhes csapadék feloldódik, sárga oldatot adva
Tisztaság	
Olvadáspont-tartomány	62–67 °C
Savasság	Legfeljebb 0,05 %
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Rezorcín és más fenolok	Rázzunk össze pár percig kb. 1 g mintát 50 ml vízzel, szűrjük le, és a szűrlethez adjunk 3 csepp vas(III)-klorid-mérőoldatot. Vörös vagy kék szín nem jelenik meg
Nikkel	Legfeljebb 2 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 3 mg/kg

E 620 GLUTAMINSAV

Szinonimák	
	L-Glutaminsav; L- α -Amino-glutársav
Meghatározás	
Einecs	200-293-7
Kémiai név	L-Glutaminsav; L-2-Amino-pentándisav
Összegképlet	C ₅ H ₉ NO ₄
Molekulatömeg	147,13
Analitika	Legalább 99,0 % és legfeljebb 101,0 %, vízmentes anyagra
Oldhatóság	Vízben mérsékeltten oldódik; etanolban vagy éterben gyakorlatilag nem oldódik
Leírás	
	Fehér kristályok vagy kristályos por
Azonosítás	
Glutaminsavteszt (vékonyréteg-kromatográfiával)	A teszten megfelel
Fajlagos forgatóképesség	[α] _D ²⁰ : +31,5° és +32,2° között (10 %-os oldat (vízmentes) 2 N-os HCl-ben, 200 mm-es küvetta)
pH	3,0 és 3,5 között (telített oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,2 % (80 °C, 3 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,2 %
Klorid	Legfeljebb 0,2 %
Pirrolidonkarbonsav	Legfeljebb 0,2 %
Arzén	Legfeljebb 2,5 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ C2

E 621 NÁTRIUM-GLUTAMÁT

Szinonimák

MSG

▼ B

Meghatározás

EINECS

205-538-1

Kémiai név

Mononátrium-L-glutamát-monohidrát

Összegképlet

 $C_5H_8NaNO_4 \cdot H_2O$

Molekulatömeg

187,13

Analitika

Legalább 99,0 % és legfeljebb 101,0 %, vízmentes anyagra

Oldhatóság

Vízben korlátlanul oldódik; etanolban vagy éterben gyakorlatilag nem oldódik

Leírás

Fehér, gyakorlatilag szagtalan kristályok vagy kristályos por

Azonosítás

Nátriumteszt

A teszten megfelel

Glutaminsavteszt (vékonyréteg-kromatográfiával)

A teszten megfelel

Fajlagos forgatóképesség

[α]_D²⁰: +24,8° és +25,3° között
(10 %-os oldat (vízmentes) 2 N-os HCl-ben, 200 mm-es küvetta)

pH

6,7 és 7,2 között (5 %-os oldat)

Tisztaság

Szárítási veszteség

Legfeljebb 0,5 % (98 °C, 5 óra)

Klorid

Legfeljebb 0,2 %

Pirrolidonkarbonsav

Legfeljebb 0,2 %

Ólom

Legfeljebb 1 mg/kg

▼ C2

E 622 KÁLIUM-GLUTAMÁT

Szinonimák

MPG

▼ B

Meghatározás

EINECS

243-094-0

Kémiai név

Monokálium-L-glutamát-monohidrát

Összegképlet

 $C_5H_8KNO_4 \cdot H_2O$

Molekulatömeg

203,24

Analitika

Legalább 99,0 % és legfeljebb 101,0 %, vízmentes anyagra

Oldhatóság

Vízben korlátlanul oldódik; etanolban vagy éterben gyakorlatilag nem oldódik

Leírás

Fehér, gyakorlatilag szagtalan kristályok vagy kristályos por

Azonosítás

Káliumteszt

A teszten megfelel

Glutaminsavteszt (vékonyréteg-kromatográfiával)

A teszten megfelel

▼B

Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_D^{20}$: +22,5° és +24,0° között (10 %-os oldat (vízmentes) 2 N-os HCl-ben, 200 mm-es küvetta)
pH	6,7 és 7,3 között (2 %-os oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,2 % (80 °C, 5 óra)
Klorid	Legfeljebb 0,2 %
Pirrolidonkarbonsav	Legfeljebb 0,2 %
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

E 623 KALCIUM-DIGLUTAMÁT

Szinonimák	Kalcium-glutamát
Meghatározás	
Einecs	242-905-5
Kémiai név	Monokalcium-di-L-glutamát
Összegképlet	$C_{10}H_{16}CaN_2O_8 \cdot nH_2O$ (n = 0, 1, 2 vagy 4)
Molekulatömeg	332,32 (vízmentes)
Analitika	Legalább 98,0 % és legfeljebb 102,0 %, vízmentes anyagra
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik; etanolban vagy éterben gyakorlatilag nem oldódik
Leírás	Fehér, gyakorlatilag szagtalan kristályok vagy kristályos por
Azonosítás	
Kalciumteszt	A teszten megfelel
Glutaminsavteszt (vékonyréteg-kromatográfiaival)	A teszten megfelel
Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_D^{20}$: + 27,4° és + 29,2° között (kalcium-diglutamátra, ha n = 4) (10 %-os oldat (vízmentes) 2 N-os HCl-ben, 200 mm-es küvetta)
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 19,0 % (kalcium-diglutamátra, ha n = 4) (Karl Fischer-módszer)
Klorid	Legfeljebb 0,2 %
Pirrolidonkarbonsav	Legfeljebb 0,2 %
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

▼C2**E 624 AMMÓNÍUM-GLUTAMÁT****▼B**

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	231-447-1
Kémiai név	Monoammónium-L-glutamát-monohidrát
Összegképlet	$C_5H_{12}N_2O_4 \cdot H_2O$
Molekulatömeg	182,18
Analitika	Legalább 99,0 % és legfeljebb 101,0 %, vízmentes anyagra

▼B

Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik; etanolban vagy éterben gyakorlatilag nem oldódik
Leírás	Fehér, gyakorlatilag szagtalan kristályok vagy kristályos por
Azonosítás	
Ammóniumteszt	A teszten megfelel
Glutaminsavteszt (vékonyréteg-kromatográfiával)	A teszten megfelel
Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_D^{20}$: + 25,4° és + 26,4° között (10 %-os oldat (vízmentes) 2 N-os HCl-ben, 200 mm-es küvetta)
pH	6,0 és 7,0 között (5 %-os oldat)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (50 °C, 4 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Pirrolidonkarbonsav	Legfeljebb 0,2 %
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

E 625 MAGNÉZIUM-DIGLUTAMÁT

Szinonimák	Magnézium-glutamát
Meghatározás	
Einecs	242-413-0
Kémiai név	Monomagnézium-di-L-glutamát-tetrahidrát
Összegképlet	$C_{10}H_{16}MgN_2O_8 \cdot 4H_2O$
Molekulatömeg	388,62
Analitika	Legalább 95,0 % és legfeljebb 105,0 %, vízmentes anyagra
Oldhatóság	Vízben nagyon jól oldódik; etanolban vagy éterben gyakorlatilag nem oldódik
Leírás	Szagtalan, fehér vagy piszkosfehér kristályok vagy por
Azonosítás	
Magnéziumteszt	A teszten megfelel
Glutaminsavteszt (vékonyréteg-kromatográfiával)	A teszten megfelel
Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_D^{20}$: + 23,8° és + 24,4° között (10 %-os oldat (vízmentes) 2 N-os HCl-ben, 200 mm-es küvetta)
pH	6,4 és 7,5 között (10 %-os oldat)
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 24 % (Karl Fischer-módszer)
Klorid	Legfeljebb 0,2 %
Pirrolidonkarbonsav	Legfeljebb 0,2 %
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

E 626 GUANILSAV

Szinonimák	5'-Guanilsav
Meghatározás	
Einecs	201-598-8

▼B

Kémiai név	Guanozin-5'-monofoszforsav
Összegképlet	$C_{10}H_{14}N_5O_8P$
Molekulatömeg	363,22
Analitika	Legalább 97,0 %, vízmentes anyagra
Oldhatóság	Vízben kis mértékben oldódik, etanolban gyakorlatilag nem oldódik
Leírás	Szagtalan, színtelen vagy fehér kristályok vagy fehér kristályos por
Azonosítás	
Ribózeszt	A teszten megfelel
Szervesfoszfáteszt	A teszten megfelel
pH	1,5 és 2,5 között (0,25 %-os oldat)
Spektrometria	0,01 N-os HCl-lal készült 20 mg/l-es oldat abszorpciós maximuma 256 nm-nél van
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 1,5 % (120 °C, 4 óra)
Egyéb nukleotidok	Vékonyréteg-kromatográfiával nem mutatható ki
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

E 627 DINÁTRIUM-GUANILÁT**Szinonimák**

Nátrium-guanilát; Nátrium-5'-guanilát

Meghatározás**▼M3**

Eines 226-914-1

▼B

Kémiai név	Dinátrium-guanozin-5'-monofoszfát
Összegképlet	$C_{10}H_{12}N_5Na_2O_8P \cdot nH_2O$ (n = kb. 7)
Molekulatömeg	407,19 (vízmentes)
Analitika	Legalább 97,0 %, vízmentes anyagra
Oldhatóság	Vízben oldódik, etanolban mérsékelten oldódik, éterben gyakorlatilag nem oldódik
Leírás	Szagtalan, színtelen vagy fehér kristályok vagy fehér kristályos por
Azonosítás	
Ribózeszt	A teszten megfelel
Szervesfoszfáteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
pH	7,0 és 8,5 között (5 %-os oldat)
Spektrometria	0,01 N-os HCl-lal készült 20 mg/l-es oldat abszorpciós maximuma 256 nm-nél van
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 25 % (120 °C, 4 óra)
Egyéb nukleotidok	Vékonyréteg-kromatográfiával nem mutatható ki
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

▼B**E 628 DIKÁLIUM-GUANILÁT****Szinonimák**

Kálium-guanilát; Kálium-5'-guanilát

Meghatározás**▼M3**

EINECS

221-849-5

▼B

Kémiai név

Dikálium-guanozin-5'-monofoszfát

Összegképlet

 $C_{10}H_{12}K_2N_5O_8P$

Molekulatömeg

439,40

Analitika

Legalább 97,0 %, vízmentes anyagra

Oldhatóság

Vízben korlátlanul oldódik, etanolban gyakorlatilag nem oldódik

Leírás

Szagtalan, színtelen vagy fehér kristályok vagy fehér kristályos por

Azonosítás

Ribózeszt

A teszten megfelel

Szervesfoszfáteszt

A teszten megfelel

Káliumteszt

A teszten megfelel

pH

7,0 és 8,5 között (5 %-os oldat)

Spektrometria

0,01 N-os HCl-lel készült 20 mg/l-es oldat abszorpciós maximuma 256 nm-nél van

Tisztaság

Szárítási veszteség

Legfeljebb 5 % (120 °C, 4 óra)

Egyéb nukleotidok

Vékonyréteg-kromatográfiával nem mutatható ki

Ólom

Legfeljebb 1 mg/kg

E 629 KALCIUM-GUANILÁT**Szinonimák**

Kalcium-5'-guanilát

Meghatározás

EINECS

Kémiai név

Kalcium-guanozin-5'-monofoszfát

Összegképlet

 $C_{10}H_{12}CaN_5O_8P \cdot nH_2O$

Molekulatömeg

401,20 (vízmentes)

Analitika

Legalább 97,0 %, vízmentes anyagra

Oldhatóság

Vízben mérsékelten oldódik

Leírás

Szagtalan, fehér vagy piszkosfehér kristályok vagy por

Azonosítás

Ribózeszt

A teszten megfelel

Szervesfoszfáteszt

A teszten megfelel

Kalciumteszt

A teszten megfelel

pH

7,0 és 8,0 között (0,05 %-os oldat)

Spektrometria

0,01 N-os HCl-lel készült 20 mg/l-es oldat abszorpciós maximuma 256 nm-nél van

▼B

Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 23,0 % (120 °C, 4 óra)
Egyéb nukleotidok	Vékonyréteg-kromatográfiával nem mutatható ki
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
E 630 INOZINSAV	
Szinonimák	5'-Inozinsav
Meghatározás	
Einecs	205-045-1
Kémiai név	Inozin-5'-monofoszforsav
Összegképlet	$C_{10}H_{13}N_4O_8P$
Molekulatömeg	348,21
Analitika	Legalább 97,0 %, vízmentes anyagra
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik, etanolban kis mértékben oldódik
Leírás	Szagtalan, színtelen vagy fehér kristályok vagy por
Azonosítás	
Ribózeszt	A teszten megfelel
Szervesfoszfáteszt	A teszten megfelel
pH	1,0 és 2,0 között (5 %-os oldat)
Spektrometria	0,01 N-os HCl-lel készült 20 mg/l-es oldat abszorpciós maximuma 250 nm-nél van
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 3,0 % (120 °C, 4 óra)
Egyéb nukleotidok	Vékonyréteg-kromatográfiával nem mutatható ki
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
E 631 DINÁTRIUM-INOZINÁT	
Szinonimák	Nátrium-inozinát; Nátrium-5'-inozinát
Meghatározás	
Einecs	225-146-4
Kémiai név	Dinátrium-inozin-5'-monofoszfát
Összegképlet	$C_{10}H_{11}N_4Na_2O_8P \cdot H_2O$
Molekulatömeg	392,17 (vízmentes)
Analitika	Legalább 97,0 %, vízmentes anyagra
Oldhatóság	Vízben oldódik, etanolban mérsékelten oldódik, éterben gyakorlatilag nem oldódik
Leírás	Szagtalan, színtelen vagy fehér kristályok vagy por
Azonosítás	
Ribózeszt	A teszten megfelel
Szervesfoszfáteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel

▼B

pH	7,0 és 8,5 között
Spektrometria	0,01 N-os HCl-lel készült 20 mg/l-es oldat abszorpciós maximuma 250 nm-nél van
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 28,5 % (Karl Fischer-módszer)
Egyéb nukleotidok	Vékonyréteg-kromatográfiával nem mutatható ki
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

E 632 DIKÁLIUM-INOZINÁT

Szinonimák	Kálium-inozinát; Kálium-5'-inozinát
Meghatározás	
Einecs	243-652-3
Kémiai név	Dikálium-inozin-5'-monofoszfát
Összegképlet	$C_{10}H_{11}K_2N_4O_8P$
Molekulatömeg	424,39
Analitika	Legalább 97,0 %, vízmentes anyagra
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik; etanolban gyakorlatilag nem oldódik
Leírás	Szagtalan, színtelen vagy fehér kristályok vagy por
Azonosítás	
Ribózeszt	A teszten megfelel
Szervesfoszfáteszt	A teszten megfelel
Káliumteszt	A teszten megfelel
pH	7,0 és 8,5 között (5 %-os oldat)
Spektrometria	0,01 N-os HCl-lel készült 20 mg/l-es oldat abszorpciós maximuma 250 nm-nél van
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 10,0 % (Karl Fischer-módszer)
Egyéb nukleotidok	Vékonyréteg-kromatográfiával nem mutatható ki
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

E 633 KALCIUM-INOZINÁT

Szinonimák	Kalcium-5'-inozinát
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	Kalcium-inozin-5'-monofoszfát
Összegképlet	$C_{10}H_{11}CaN_4O_8P \cdot nH_2O$
Molekulatömeg	386,19 (vízmentes)
Analitika	Legalább 97,0 %, vízmentes anyagra
Oldhatóság	Vízben mérsékelten oldódik
Leírás	Szagtalan, színtelen vagy fehér kristályok vagy por

▼ B**Azonosítás**

Ribózeszt	A teszten megfelel
Szervesfoszfáteszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
pH	7,0 és 8,0 között (0,05 %-os oldat)
Spektrometria	0,01 N-os HCl-lel készült 20 mg/l-es oldat abszorpciós maximuma 250 nm-nél van

Tisztaság

Víztartalom	Legfeljebb 23,0 % (Karl Fischer-módszer)
Egyéb nukleotidok	Vékonyréteg-kromatográfiával nem mutatható ki
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

E 634 KALCIUM-5'-RIBONUKLEOTID**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	
Kémiai név	A kalcium-5'-ribonukleotid alapvetően kalcium-inozin-5'-monofoszfát és kalcium-guanozin-5'-monofoszfát keveréke
Összegképlet	$C_{10}H_{11}N_4CaO_8P \cdot nH_2O$ $C_{10}H_{12}N_5CaO_8P \cdot nH_2O$
Molekulatömeg	
Analitika	Együtt a két fő összetevő legalább 97,0 %, és a két összetevő külön-külön mindig legalább 47,0 % és legfeljebb 53,0 %, vízmentes anyagra
Oldhatóság	Vízben mérsékelten oldódik

Leírás

Szagtalan, fehér vagy csaknem fehér kristályok vagy por

Azonosítás

Ribózeszt	A teszten megfelel
Szervesfoszfáteszt	A teszten megfelel
Kalciumteszt	A teszten megfelel
pH	7,0 és 8,0 között (0,05 %-os oldat)

Tisztaság

Víztartalom	Legfeljebb 23,0 % (Karl Fischer-módszer)
Egyéb nukleotidok	Vékonyréteg-kromatográfiával nem mutatható ki
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

E 635 DINÁTRIUM-5'-RIBONUKLEOTID**Szinonimák**

Nátrium-5'-ribonukleotid

Meghatározás

Einecs	
Kémiai név	A dinátrium-5'-ribonukleotid alapvetően dinátrium-inozin-5'-monofoszfát és dinátrium-guanozin-5'-monofoszfát keveréke

▼ B

Összegképlet	$C_{10}H_{11}N_4O_8P \cdot nH_2O$ $C_{10}H_{12}N_5Na_2O_8P \cdot nH_2O$
Molekulatömeg	
Analitika	Együtt a két fő összetevő legalább 97,0 %, és a két összetevő külön-külön mindig legalább 47,0 % és legfeljebb 53,0 %, vízmentes anyagra
Oldhatóság	Vízben oldódik, etanolban mérsékelten oldódik, éterben gyakorlatilag nem oldódik
Leírás	Szagtalan, fehér vagy csaknem fehér kristályok vagy por
Azonosítás	
Ribózeszt	A teszten megfelel
Szervesfoszfáteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
pH	7,0 és 8,5 között (5 %-os oldat)
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 26,0 % (Karl Fischer-módszer)
Egyéb nukleotidok	Vékonyréteg-kromatográfiával nem mutatható ki
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

E 640 GLICIN és NÁTRIUMSÓJA**(I) GLICIN**

Szinonimák	Amino-ecetsav; Glikokoll
Meghatározás	
Einecs	200-272-2
Kémiai név	Amino-ecetsav
Összegképlet	$C_2H_5NO_2$
Molekulatömeg	75,07
Analitika	Legalább 98,5 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér kristályok vagy kristályos por
Azonosítás	
Aminosavteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,2 % (105 °C, 3 óra)
Izzítási maradék	Legfeljebb 0,1 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

(II) NÁTRIUM-GLICINÁT

Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	227-842-3

▼ B

Kémiai név	Nátrium-glicinát
Összegképlet	$C_2H_5NO_2$ Na
Molekulatömeg	98
Analitika	Legalább 98,5 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér kristályok vagy kristályos por
Azonosítás	
Aminosavteszt	A teszten megfelel
Nátriumteszt	A teszten megfelel
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,2 % (105 °C, 3 óra)
Izzítási maradék	Legfeljebb 0,1 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ M18**E 641 L-LEUCIN**

Szinonimák	2-Amino-izobutil-ecetsav; L-2-Amino-4-metil-valeriánsav; alfa-Amino-izokaprónsav; (S)-2-Amino-4-metil-pentánsav; L-Leu
Meghatározás	
Einecs	200-522-0
CAS-szám	61-90-5
Kémiai név	L-leucin; L-2-Amino-4-metil-pentánsav
Összegképlet	$C_6H_{13}NO_2$
Molekulatömeg	131,17
Analitika	Legalább 98,5 % és legfeljebb 101,0 %, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér vagy majdnem fehér kristályos por vagy fényes pelyhek
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben, ecetsavban, hígított sósavban, valamint lúgos hidroxidokban és karbonátokban oldódik; etil-alkoholban enyhén oldódik.
Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_D^{20}$: + 14,5° és + 16,5° között (4 %-os oldat [szárazanyagra] 6N HCl-ban)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (100–105 °C)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Kloridok	Legfeljebb 200 mg/kg
Szulfátok	Legfeljebb 300 mg/kg
Ammónium	Legfeljebb 200 mg/kg
Vas	Legfeljebb 10 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B**E 650 CINK-ACETÁT****Szinonimák**

Ecetsav, cinksó, dihidrát

Meghatározás

Einecs

Kémiai név

Cink-acetát-dihidrát

Összegképlet

 $C_4H_6O_4 \cdot Zn \cdot 2H_2O$

Molekulatömeg

219,51

Analitika

Legalább 98 % és legfeljebb 102 % $C_4H_6O_4 \cdot Zn \cdot 2H_2O$ **Leírás**

Szintelen kristályok vagy finom, piszkosfehér por

Azonosítás

Acetáteszt

A teszten megfelel

Cinkeszt

A teszten megfelel

pH

6,0 és 8,0 között (5 %-os oldat)

Tisztaság

vízben nem oldódó anyagok

Legfeljebb 0,005 %

Kloridok

Legfeljebb 50 mg/kg

Szulfátok

Legfeljebb 100 mg/kg

Alkáli fémek és alkáliföldfémek

Legfeljebb 0,2 %

Illékony szerves szennyeződések

A teszten megfelel

Vas

Legfeljebb 50 mg/kg

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 20 mg/kg

Kadmium

Legfeljebb 5 mg/kg

E 900 DIMETIL-POLISZILOXÁN**Szinonimák**

Szilikonolaj; Dimetil-szilikon; Poli(dimetil-sziloxán)

▼ B**Meghatározás**

A dimetil-polisziloxán $(\text{CH}_3)_3\text{SiO}$ képletű trimetil-sziloxi csoportokkal lezárt, teljesen metilezett, $(\text{CH}_3)_2\text{SiO}$ képletű csoport ismétlődő egységeiből álló lineáris sziloxán polimerek keveréke

Eines

Kémiai név

Sziloxánok és szilikonok, dimetil-

Összegképlet

 $(\text{CH}_3)_3\text{-Si-[O-Si(CH}_3)_2]_n\text{-O-Si(CH}_3)_3$

Molekulatömeg

Analitika

Összes szilícium legalább 37,3 % és legfeljebb 38,5 %

Leírás

Átlátszó, színtelen, viszkózus folyadék

Azonosítás

Relatív sűrűség (25°/25 °C)

0,964 és 0,977 között

Törésmutató

 $[n]_D^{25}$: 1,400 és 1,405 között

Infravörös spektrum

A mintából két nátrium-klorid lemez közé helyezett folyadékréteg infravörös abszorpciós spektruma ugyanazoknál a hullámhosszaknál mutat relatív maximumokat, mint az etalonként használt dimetil-polisziloxán hasonló készítménye

Tisztaság

Szárítási veszteség

Legfeljebb 0,5 % (150 °C, 4 óra)

Viszkozitás

Legalább $1,00 \cdot 10^{-4} \text{ m}^2\text{s}^{-4}$ 25 °C-on

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 1 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

E 901 FEHÉR és SÁRGA MÉHVIASZ**Szinonimák**

Fehér viasz; Sárga viasz

Meghatározás

A sárga méhviasz a mézelő méh, *Apis mellifera* L. által készített lép falának forró vízzel történő megolvasztásával és az idegen anyagok eltávolításával előállított viasz.

A fehér méhviaszt a sárga méhviasz fehéritésével állítják elő

Eines

232-383-7

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Leírás

Kellemes, mézszerű illatú, sárgásfehér (fehér forma) vagy sárgástól a szürkésbarnaig változó színű (sárga forma) darabok vagy lemezek, finomszemcsés és nem kristályos törésselülettel

Azonosítás

Olvadáspont-tartomány

62 °C és 65 °C között

▼B

Relatív sűrűség	Kb. 0,96
Oldhatóság	Vízben nem oldódik, alkoholban mérsékelten oldódik, kloroformban és éterben nagyon jól oldódik
Tisztaság	
Savszám	Legalább 17 és legfeljebb 24
Elszappanosítási szám	87-104
Peroxidszám	Legfeljebb 5
Glicerín és más poliolo	Legfeljebb 0,5 % (glicerinként)
Cerezin, paraffinok és bizonyos más viaszok	Vigyünk át a mintából 3,0 g-ot 100 ml-es gömblombikba, adjunk hozzá aldehidmentes etanollal készített 4 % (m/m)-os kálium-hidroxidból 30 ml-t, és visszafolyós hűtő alkalmazásával két órán át óvatosan forraljuk. Vegyük ki a visszafolyós hűtőt és azonnal tegyük a helyére egy hőmérőt. Tegyük a lombikot 80 °C-os vízbe és hagyjuk lehűlni, folyamatosan körkörös mozgásban tartva. Nem válik ki csapadék azelőtt, hogy a hőmérséklet elérné a 65 °C-ot, noha az oldat opálossá válhat
Zsírok, japánviasz, gyanta és szappanok	Forraljunk a mintából 1 g-ot 30 percig 35 ml 1:7 hígítású nátrium-hidroxiddal együtt, a térfogat tartására időnként vízzel feltöltve, és hűtsük le a keveréket. A viasz kiválik és a folyadék átlátszó marad. Szűrjük le a hideg keveréket és a szűrletet sósavval savasítsuk meg. Csapadék nem képződik
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 902 KANDELILLAVIASZ**Szinonimák****Meghatározás**

A kandelillaviasz a kandelilla, az *Euphorbia antisyphilitica* növény leveleiből származó tisztított viasz

Einecs	232-347-0
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	

Leírás

Kemény, sárgásbarna, opálos vagy áttetsző viasz

Azonosítás

Relatív sűrűség	Kb. 0,98
Olvadáspont-tartomány	68,5 °C és 72,5 °C között
Oldhatóság	Vízben nem oldódik, kloroformban és toluolban oldódik
Tisztaság	
Savszám	Legalább 12 és legfeljebb 22
Elszappanosítási szám	Legalább 43 és legfeljebb 65
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B**E 903 KARNAUBAVIASZ****Szinonimák****Meghatározás**

A karnaubaviasz a brazil martviaszpálma, a *Copernicia cerifera* levéltrügyeiből és leveleiből származó tisztított viasz

Einecs

232-399-4

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Leírás

Világosbarnától a halványsárgáig változó színű por vagy pelyhek, vagy kemény, rideg, gyantás törésfelületű szilárd anyag

Azonosítás

Relatív sűrűség

Kb. 0,997

Olvadáspont-tartomány

82 °C és 86 °C között

Oldhatóság

Vízben nem oldódik, forró etanolban részlegesen oldódik, kloroformban és dietil-éterben oldódik

Tisztaság

Szulfáthamu

Legfeljebb 0,25 %

Savszám

Legalább 2 és legfeljebb 7

Észterszám

Legalább 71 és legfeljebb 88

El nem szappanosítható anyagok

Legalább 50 % és legfeljebb 55 %

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

Higany

Legfeljebb 1 mg/kg

E 904 SELLAK**Szinonimák**

Fehérített sellak; Fehér sellak

Meghatározás

A sellak a *Laccifer (Tachardia) lacca* Kerr (*Coccidae* család) rovar gyantás váladékából készült tisztított és fehérített lakk

Einecs

232-549-9

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Leírás

Fehérített sellak: piszkosfehér, amorf, szemcsés gyanta

Viaszmentes fehérített sellak: világossárga, amorf szemcsés gyanta

Azonosítás

Oldhatóság

Vízben nem oldódik; alkoholban korlátlanul (bár nagyon lassan) oldódik; acetóban kis mértékben oldódik

Savszám

60 és 89 között

▼ B

Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 6,0 % (40 °C, szilikagél felett, 15 óra)
Fenyőgyanta	Nem mutatható ki
Viasz	Fehérített sellak: legfeljebb 5,5 % Viaszmentes fehérített sellak: legfeljebb 0,2 %
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

E 905 MIKROKRISTÁLYOS VIASZ

Szinonimák	Ásványolajviasz; Szénhidrogénviasz; Fischer-Tropsch-viasz; Szintetikus viasz; Szintetikus paraffin
Meghatározás	Ásványolajból vagy szintetikus nyersanyagból előállított szilárd, telített szénhidrogének finomított keveréke
Leírás	Fehértől a borostyánig változó színű, szagtalan viasz
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben nem oldódik, etanolban nagyon kevésé oldódik
Törésmutató	$[n]_D^{100}$: 1,434–1,448 vagy $[n]_D^{120}$: 1,426–1,440
Tisztaság	
Molekulatömeg	Átlagosan legalább 500
Viszkozitás	Legalább $1,1 \times 10^{-5} \text{ m}^2\text{s}^{-1}$ 100 °C-on Vagy: legalább $0,8 \times 10^{-5} \text{ m}^2\text{s}^{-1}$ 120 °C-on, ha az anyag 100 °C-on szilárd
Izzítási maradék	Legfeljebb 0,1 %
Szénatomszám az 5 %-os desztillációs pontnál	Legfeljebb 5 % 25-nél kisebb szénatomszámú molekula
Szín	A teszten megfelel
Kén	Legfeljebb 0,4 % (m/m)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 3 mg/kg
Többgyűrűs aromás vegyületek	Benzo[a]pirén legfeljebb 50 µg/kg

E 907 HIDROGÉNEZETT POLI-1-DECÉN

Szinonimák	Hidrogénezett polidec-1-én; Hidrogénezett poli-alfa-olefin
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	$\text{C}_{10n}\text{H}_{20n+2}$, ahol $n = 3-6$
Molekulatömeg	560 (átlag)
Analitika	Legalább 98,5 % hidrogénezett poli-1-decén, a következő oligomer-megoszlással: C_{30} : 13–37 % C_{40} : 35–70 % C_{50} : 9–25 % C_{60} : 1–7 %

▼ B**Leírás****Azonosítás**

Oldhatóság

Vízben nem oldódik; etanolban kis mértékben oldódik; toluolban oldódik

Égés

Ragyogó lánggal és paraffinszerű jellegzetes szaggal ég

Viszkozitás

 $5,7 \times 10^{-6}$ és $6,1 \times 10^{-6} \text{ m}^2\text{s}^{-1}$ között, 100 °C-on**Tisztaság**

Legfeljebb 30 szénatomszámú vegyületek

Legfeljebb 1,5 %

Könnyen elszenesíthető anyagok

Egy kémcsőnyi, 5 g poli-1-decén mintát tartalmazó kénsav forrásban lévő vízfürdőben történő 10 perces rázás után a nagyon világos szalmaszínű nem lehet sötétebb

Nikkel

Legfeljebb 1 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 1 mg/kg

▼ M15**▼ B****E 914 OXIDÁLT POLIETILÉNVIASZ****Szinonimák****Meghatározás**

Polietilén kis mértékű oxidációjának poláris reakciótermékei

Einecs

Kémiai név

Oxidált polietilén

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Leírás

Csaknem fehér pelyhek, por, szemcsék vagy pelletek

Azonosítás

Sűrűség

0,92 és 1,05 között (20 °C)

Cseppenéspont

95 °C-nál nagyobb

Tisztaság

Savszám

Legfeljebb 70

Viszkozitás

Legalább $8,1 \times 10^{-5} \text{ m}^2\text{s}^{-1}$ 120 °C-on

Más viasztípusok

Nem mutatható ki (differenciál pásztázó kalorimetriával, illetve infravörös spektroszkópiával)

Oxigén

Legfeljebb 9,5 %

Króm

Legfeljebb 5 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

▼ B**E 920 L-CISZTEIN****Szinonimák****Meghatározás**

L-cisztein-hidroklorid vagy hidroklorid-monohidrát. Emberi haj nem használható ezen anyag forrásaként

EINECS

200-157-7 (vízmentes)

Kémiai név

Összegképlet

 $C_3H_7NO_2S \cdot HCl \cdot nH_2O$ (ahol $n = 0$ vagy 1)

Molekulatömeg

157,62 (vízmentes)

Analitika

Legalább 98,0 % és legfeljebb 101,5 %, vízmentes anyagra

Leírás

Fehér por vagy szintelen kristályok

Azonosítás

Oldhatóság

Vízben és etanolban korlátlanul oldódik

Olvadáspont-tartomány

A vízmentes forma kb. 175 °C-on megolvad

Fajlagos forgatóképesség

 $[\alpha]_D^{20}$: +5,0° és +8,0° között vagy $[\alpha]_D^{25}$: +4,9° és 7,9° között**Tisztaság**

Szárítási veszteség

8,0 % és 12,0 % között

Legfeljebb 2,0 % (vízmentes forma)

Izzítási maradék

Legfeljebb 0,1 %

Ammóniumion

Legfeljebb 200 mg/kg

Arzén

Legfeljebb 1,5 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 5 mg/kg

E 927b KARBAMID**Szinonimák****Meghatározás**

EINECS

200-315-5

Kémiai név

Összegképlet

 CH_4N_2O

Molekulatömeg

60,06

Analitika

Legalább 99,0 %, vízmentes anyagra

▼B

Leírás	Szintentől a fehérig változó színű, prizmás kristályos por vagy kicsi, fehér pelletek
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben nagyon jól oldódik Etanolban oldódik
Kicsapatás salétromsavval	A teszten akkor felel meg, ha fehér, kristályos csapadék képződik
Színreakció	A teszten akkor felel meg, ha vöröseslila szín jelenik meg
Olvadáspont-tartomány	132–135 °C
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 1,0 % (105 °C, 1 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Etanolban nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,04 %
Lúgosság	A teszten megfelel
Ammóniumion	Legfeljebb 500 mg/kg
Biuret	Legfeljebb 0,1 %
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

E 938 ARGON**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	231-147-0
Kémiai név	Argon
Összegképlet	Ar
Atomtömeg	40
Analitika	Legalább 99 %

Leírás

Szintelen, szagtalan, nem éghető gáz

Azonosítás**Tisztaság**

Víztartalom	Legfeljebb 0,05 %
Metán és más szénhidrogének	Legfeljebb 100 µl/l (metánként)

E 939 HÉLIUM**Szinonimák****Meghatározás**

Einecs	231-168-5
Kémiai név	Hélium
Összegképlet	He
Atomtömeg	4
Analitika	Legalább 99 %

▼ B

Leírás	Szintelen, szagtalan, nem éghető gáz
Azonosítás	
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 0,05 %
Metán és más szénhidrogének	Legfeljebb 100 µl/l (metánként)
E 941 NITROGÉN	
Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	231-783-9
Kémiai név	Nitrogén
Összegképlet	N ₂
Molekulatömeg	28
Analitika	Legalább 99 %
Leírás	Szintelen, szagtalan, nem éghető gáz
Azonosítás	
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 0,05 %
Szén-monoxid	Legfeljebb 10 µl/l
Metán és más szénhidrogének	Legfeljebb 100 µl/l (metánként)
Nitrogén-dioxid és nitrogén-oxid	Legfeljebb 10 µl/l
Oxigén	Legfeljebb 1 %
E 942 DINITROGÉN-OXID	
Szinonimák	
Meghatározás	
Einecs	233-032-0
Kémiai név	Dinitrogén-oxid
Összegképlet	N ₂ O
Molekulatömeg	44
Analitika	Legalább 99 %
Leírás	Szintelen, édeskés szagú, nem éghető gáz
Azonosítás	
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 0,05 %
Szén-monoxid	Legfeljebb 30 µl/l
Nitrogén-dioxid és nitrogén-oxid	Legfeljebb 10 µl/l

▼ B**E 943a BUTÁN**

Szinonimák	n-Bután
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	Bután
Összegképlet	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$
Molekulatömeg	58,12
Analitika	Legalább 96 %
Leírás	Szintelen, gyenge jellegzetes szagú gáz vagy folyadék
Azonosítás	
Gőznyomás	108,935 kPa 20 °C-on
Tisztaság	
Metán	Legfeljebb 0,15 %(V/V)
Etán	Legfeljebb 0,5 %(V/V)
Propán	Legfeljebb 1,5 %(V/V)
Izobután	Legfeljebb 3,0 %(V/V)
1,3-Butadién	Legfeljebb 0,1 %(V/V)
Nedvesség	Legfeljebb 0,005 %

E 943b IZOBUTÁN

Szinonimák	2-Metil-propán
Meghatározás	
Einecs	
Kémiai név	2-Metil-propán
Összegképlet	$(\text{CH}_3)_2\text{CH CH}_3$
Molekulatömeg	58,12
Analitika	Legalább 94 %
Leírás	Szintelen, gyenge jellegzetes szagú gáz vagy folyadék
Azonosítás	
Gőznyomás	205,465 kPa 20 °C-on
Tisztaság	
Metán	Legfeljebb 0,15 %(V/V)
Etán	Legfeljebb 0,5 %(V/V)
Propán	Legfeljebb 2,0 %(V/V)
n-Bután	Legfeljebb 4,0 %(V/V)
1,3-Butadién	Legfeljebb 0,1 %(V/V)
Nedvesség	Legfeljebb 0,005 %

▼B**E 944 PROPÁN****Szinonimák****Meghatározás**

EINECS

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Leírás**Azonosítás**

Gőznyomás

Tisztaság

Metán

Etán

Izobután

n-Bután

1,3-Butadién

Nedvesség

Propán

CH₃CH₂CH₃

44,09

Legalább 95 %

Szintelen, gyenge jellegzetes szagú gáz vagy folyadék

732,910 kPa 20 °C-on

Legfeljebb 0,15 %(V/V)

Legfeljebb 1,5 %(V/V)

Legfeljebb 2,0 %(V/V)

Legfeljebb 1,0 %(V/V)

Legfeljebb 0,1 %(V/V)

Legfeljebb 0,005 %

E 948 OXIGÉN**Szinonimák****Meghatározás**

EINECS

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Leírás**Azonosítás****Tisztaság**

Víztartalom

Metán és más szénhidrogének

231-956-9

Oxigén

O₂

32

Legalább 99 %

Szintelen, szagtalan, nem éghető gáz

Legfeljebb 0,05 %

Legfeljebb 100 µl/l (metánként)

E 949 HIDROGÉN**Szinonimák****Meghatározás**

EINECS

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

215-605-7

Hidrogén

H₂

2

▼ B

Analitika	Legalább 99,9 %
Leírás	Szintelen, szagtalan, nagyon gyúlékony gáz
Azonosítás	
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 0,005 %(V/V)
Oxigén	Legfeljebb 0,001 %(V/V)
Nitrogén	Legfeljebb 0,07 %(V/V)
E 950 ACESZULFÁM K	
Szinonimák	Aceszulfám-kálium; 3,4-Dihidro-6-metil-1,2,3-oxa-tiazin-4-on-2,2-dioxid káliumsója
Meghatározás	
Einecs	259-715-3
Kémiai név	6-Metil-1,2,3-oxa-tiazin-4(3H)-on-2,2-dioxid káliumsója
Összegképlet	C ₄ H ₄ KNO ₄ S
Molekulatömeg	201,24
Analitika	Legalább 99 % C ₄ H ₄ KNO ₄ S, vízmentes anyagra
Leírás	Szagtalan, fehér, kristályos por. A szaharóznál közelítőleg 200-szor édesebb
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben nagyon jól oldódik, etanolban nagyon kevésé oldódik
UV-abszorpció	Maximum 227 ±2 nm-nél, 10 mg 1 000 ml vízzel készített oldatával
Káliumteszt	A teszten megfelel (a teszthez a minta 2 grammjának izzításával kapott maradékot kell használni)
Kicsapási teszt	A minta 0,2 grammjából 2 ml ecetsavval és 2 ml vízzel készített oldathoz adjunk néhány csepp 10 %-os nátrium-kobalt-nitritet. Sárga csapadék képződik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 1 % (105 °C, 2 óra)
Szerves szennyeződések	A teszten megfelel, 20 mg/kg UV-aktív komponensek esetében
Fluorid	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
E 951 ASZPARTÁM	
Szinonimák	Aszpartil-fenil-alanin-metil-észter
Meghatározás	
Einecs	245-261-3
Kémiai név	N-L-α-Aszpartil-L-fenil-alanin-1-metil észter; 3-Amino-N-(α-karbo-metoxi-fenetil)-szukcinamidsav-N-metil-észter
Összegképlet	C ₁₄ H ₁₈ N ₂ O ₅
Molekulatömeg	294,31

▼B

Analitika	Legalább 98 % és legfeljebb 102 % $C_{14}H_{18}N_2O_5$, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér, szagtalan, kristályos, édes ízű por. A szaharóznál közelítőleg 200-szor édesebb
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben és etanolban kis mértékben oldódik
pH	4,5 és 6,0 között (1:125 hígítású oldat)
Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_D^{20}$: +14,5° – +16,5° Meghatározás 4:100 hígításban 15 N-os hangyasavoldattal, a minta-oldat elkészítésétől számított 30 percen belül
Tisztaság	
Száritási veszteség	Legfeljebb 4,5 % (105 °C, 4 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,2 % (száraz tömegre)
Fényáteresztő képesség	2 N-os sósavval készített 1 %-os oldat fényáteresztő képessége 1 cm-es küvétában, 430 nm-en, megfelelő spektrofotométerrel meghatározva – referenciaként 2 N-os sósavat használva – legalább 0,95, ami legfeljebb kb. 0,022 abszorbanciának felel meg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)
5-Benzil-3,6-dioxo-2-piperazin-ecetsav	Legfeljebb 1,5 % (száraz tömegre)

E 952 CIKLAMIMSAV ÉS Na- ÉS Ca-SÓI**(I) CIKLAMINSAV**

Szinonimák	Ciklohexil-szulfaminsav acid; Ciklamát
Meghatározás	
Einecs	202-898-1
Kémiai név	Ciklohexán-szulfaminsav; Ciklohexil-amino-szulfonsav
Összegképlet	$C_6H_{13}NO_3S$
Molekulatömeg	179,24
Analitika	A ciklohexil-szulfaminsav legalább 98 % és legfeljebb 102 %-nak megfelelő $C_6H_{13}NO_3S$ -t tartalmaz, vízmentes anyagra
Leírás	Gyakorlatilag színtelen, fehér kristályos por. A szaharóznál közelítőleg 40-szer édesebb
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben és etanolban oldódik
Kicsapatási teszt	2 %-os oldatot savasítsunk meg sósavval, majd bárium-klorid kb. egymólos vizes oldatából adjunk hozzá 1 ml-t; ha zavarosság vagy csapadék képződik, le kell szűrni. A tiszta oldathoz adjunk 1 ml 10 %-os nátrium-nitritet. Fehér csapadék képződik
Tisztaság	
Száritási veszteség	Legfeljebb 1 % (105 °C, 1 óra)
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg (szelénként, száraz tömegre)

▼B

Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Ciklohexilamin	Legfeljebb 10 mg/kg (száraz tömegre)
Diciklohexilamin	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)
Anilin	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)
(II) NÁTRIUM-CIKLAMÁT	
Szinonimák	Ciklamát; Ciklaminsav nátriumsója
Meghatározás	
Eines	205-348-9
Kémiai név	Nátrium-ciklohexán-szulfamát; Nátrium-ciklohexil-szulfamát
Összegképlet	$C_6H_{12}NNaO_3S$, és a dihidrát: $C_6H_{12}NNaO_3S \cdot 2H_2O$
Molekulatömeg	201,22, vízmentes 237,22, hidratált
Analitika	Legalább 98 % és legfeljebb 102 %, szárított anyagra Dihidrát: legalább 84 %, szárított anyagra
Leírás	Fehér, szagtalan kristályok vagy kristályos por. A szaharóznál közelítőleg 30-szor édesebb
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben oldódik, etanolban gyakorlatilag nem oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 1 % (105 °C, 1 óra) Legfeljebb 15,2 % (105 °C, 2 óra), dihidrát
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg (szelénként, száraz tömegre)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)
Ciklohexilamin	Legfeljebb 10 mg/kg (száraz tömegre)
Diciklohexilamin	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)
Anilin	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)
(III) KALCIUM-CIKLAMÁT	
Szinonimák	Ciklamát; Ciklaminsav kalciumsója
Meghatározás	
Eines	205-349-4
Kémiai név	Kalcium-ciklohexán-szulfamát; Kalcium-ciklohexil-szulfamát
Összegképlet	$C_{12}H_{24}CaN_2O_6S_2 \cdot 2H_2O$
Molekulatömeg	432,57
Analitika	Legalább 98 % és legfeljebb 101 %, szárított anyagra
Leírás	Fehér, színtelen kristályok vagy kristályos por. A szaharóznál közelítőleg 30-szor édesebb
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben oldódik, etanolban mérsékelten oldódik

▼ B**Tisztaság**

Szárítási veszteség	Legfeljebb 1 % (105 °C, 1 óra) Legfeljebb 8,5 % (140 °C, 4 óra), dihidrát
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg (szelénként, száraz tömegre)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)
Ciklohexilamin	Legfeljebb 10 mg/kg (száraz tömegre)
Diciklohexilamin	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)
Anilin	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)

E 953 IZOMALT**Szinonimák**

Hidrogénezett izomaltulóz

MeghatározásElőállítás a szaharóznak a *Protaminobacter rubrum* élettelen sejtjeivel való enzimes átalakításával, majd az ezt követő katalitikus hidrogénezéssel történik

Einesz

Kémiai név

Az izomalt hidrogénezett mono- és diszacharidok keveréke, amelynek fő összetevői a diszacharidok:

6-O- α -D-Glükopiranozil-D-szorbit (1,6-GPS) és1-O- α -D-Glükopiranozil-D-mannit-dihidrát (1,1-GPM)

Összegképlet

6-O- α -D-Glükopiranozil-D-szorbit: C₁₂H₂₄O₁₁1-O- α -D-Glükopiranozil-D-mannit-dihidrát: C₁₂H₂₄O₁₁·2H₂O

Molekulatömeg

6-O- α -D-Glükopiranozil-D-szorbit: 344,31-O- α -D-Glükopiranozil-D-mannit-dihidrát: 380,3

Analitika

Legalább 98 % hidrogénezett mono- és diszacharidok, és legalább 86 %-ban 6-O- α -D-Glükopiranozil-D-szorbit és 1-O- α -D-Glükopiranozil-D-mannit-dihidrát keveréke, vízmentes anyagra meghatározva**▼ M4****Meghatározás**

Szagtalan, fehér, kissé higroszkópos, kristályos massa vagy vizes oldat legalább 60 % koncentrációval

▼ B**Azonosítás**

Oldhatóság

Vízben oldódik, etanolban nagyon kevésé oldódik.

Nagy felbontású folyadékkromatográfias teszt

Megfelelő izomaltetalonnal összehasonlítva a mérőoldat kromatogramján a két domináns csúcs a retenciós idő tekintetében hasonló az etalonoldattal kapott kromatogramon lévő két domináns csúcsához

▼ M4**Tisztaság**

Víztartalom

Legfeljebb 7 % szilárd termék esetében (Karl Fischer-módszer)

Vezetőképesség

Legfeljebb 20 μ S/cm (20 %-os szárazanyagot tartalmazó oldatra), 20 °C hőmérsékleten

D-Mannit

Legfeljebb 3 %

D-Szorbit

Legfeljebb 6 %

▼ **M4**

Redukáló cukrok	Legfeljebb 0,3 % (glükózként, száraz tömegre)
Nikkel	Legfeljebb 2 mg/kg (száraz tömegre)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)

▼ **B****E 954 SZACHARIN ÉS Na-, K- ÉS Ca-SÓI**

(I) SZACHARIN

Szinonimák**Meghatározás**

Einecs	201-321-0
Kémiai név	3-Oxo-2,3-dihidrobenzo[d]izotiazol-1,1-dioxid
Összegképlet	C ₇ H ₅ NO ₃ S
Molekulatömeg	183,18
Analitika	Legalább 99 % és legfeljebb 101 % C ₇ H ₅ NO ₃ S, vízmentes anyagra

Leírás

Szagtalan vagy gyengén aromás illatú fehér kristályok vagy fehér kristályos por. A szaharóznál közelítőleg 300–500-szor édesebb

Azonosítás

Oldhatóság	Vízben kis mértékben oldódik, lúgos oldatokban oldódik, etanolban mérsékelten oldódik
------------	---

Tisztaság

Szárítási veszteség	Legfeljebb 1 % (105°C, 2 óra)
Olvadáspont-tartomány	226–230°C
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,2 % (száraz tömegre)
Benzoésav és szalicilsav	Előzőleg öt csepp ecetsavval savasított, 10 ml 1:20 hígítású oldathoz adjunk három cseppet vas-klorid kb. egymólos vizes oldatából. Csapadék, vagy lila elszíneződés nem jelenik meg
o-Toluol-szulfonamid	Legfeljebb 10 mg/kg (száraz tömegre)
p-Toluol-szulfonamid	Legfeljebb 10 mg/kg (száraz tömegre)
Benzoésav-p-szulfonamid	Legfeljebb 25 mg/kg (száraz tömegre)
Könnyen elszenesíthető anyagok	Nincsenek
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg (száraz tömegre)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)

(II) NÁTRIUM-SZACHARIN

Szinonimák

Szacharin; Szacharin nátriumsója

Meghatározás

Einecs	204-886-1
Kémiai név	Nátrium-o-benzoszulfimid; 2,3-Dihidro-3-oxo-benzizoszulfonazol nátriumsója; Oxo-benzizoszulfonazol; 1,2-Benzizotiazolin-3-on-1,1-dioxid nátriumsójának dihidrátja

▼ B

Összegképlet	$C_7H_4NNaO_3S \cdot 2H_2O$
Molekulatömeg	241,19
Analitika	Legalább 99 % és legfeljebb 101 % $C_7H_4NNaO_3S$, vízmentes anyagra
Leírás	Szagtalan vagy gyenge szagú fehér kristályok vagy fehér kristályos málló por. Híg oldatokban a szaharóznál közelítőleg 300–500-szor édesebb
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik, etanolban mérsékelten oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 15 % (120 °C, 4 óra)
Benzooesav és szalicilsav	Előzőleg öt csepp ecetsavval savasított, 10 ml 1:20 hígítású oldathoz adjunk három cseppet vas-klorid kb. egymólos vizes oldatából. Csapadék, vagy lila elszíneződés nem jelenik meg
o-Toluol-szulfonamid	Legfeljebb 10 mg/kg (száraz tömegre)
p-Toluol-szulfonamid	Legfeljebb 10 mg/kg (száraz tömegre)
Benzooesav-p-szulfonamid	Legfeljebb 25 mg/kg (száraz tömegre)
Könnyen elszéneseíthető anyagok	Nincsenek
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg (száraz tömegre)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)

(III) KALCIUM-SZACHARIN

Szinonimák	Szacharin, szacharin kalciumsója
Meghatározás	
Kémiai név	Kalcium-o-benzoszulfimid; 2,3-Dihidro-3-oxo-benzizoszulfonazol kalciumsója; 1,2-Benzizotiazolin-3-on-1,1-dioxid kalciumsójának hidrátja (2:7)
Einecs	229-349-9
Összegképlet	$C_{14}H_8CaN_2O_6S_2 \cdot 3\frac{1}{2}H_2O$
Molekulatömeg	467,48
Analitika	Legalább 95 % $C_{14}H_8CaN_2O_6S_2$, vízmentes anyagra
Leírás	Szagtalan vagy gyenge szagú fehér kristályok vagy fehér kristályos por. Híg oldatokban a szaharóznál közelítőleg 300–500-szor édesebb
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik, etanolban oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 13,5 % (120°C, 4 óra)
Benzooesav és szalicilsav	Előzőleg öt csepp ecetsavval savasított, 10 ml 1:20 hígítású oldathoz adjunk három cseppet vas-klorid kb. egymólos vizes oldatából. Csapadék, vagy lila elszíneződés nem jelenik meg

▼B

o-Toluol-szulfonamid	Legfeljebb 10 mg/kg (száraz tömegre)
p-Toluol-szulfonamid	Legfeljebb 10 mg/kg (száraz tömegre)
Benzoészav-p-szulfonamid	Legfeljebb 25 mg/kg (száraz tömegre)
Könnyen elszenesíthető anyagok	Nincsenek
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg (száraz tömegre)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)

(IV) KÁLIUM-SZACHARIN

Szinonimák	Szacharin; Szacharin káliumsója
Meghatározás	
Einécs	
Kémiai név	Kálium-o-benzoszulfimid; 2,3-Dihidro-3-oxo-benzizoszulfonazol káliumsója; 1,2-Benzizotiazolin-3-on-1,1-dioxid káliumsójának monohidrátja
Összegképlet	$C_7H_4KNO_3S \cdot H_2O$
Molekulatömeg	239,77
Analitika	Legalább 99 % és legfeljebb 101 % $C_7H_4KNO_3S$, vízmentes anyagra
Leírás	Szagtalan vagy gyenge szagú fehér kristályok vagy fehér kristályos por, amely még nagyon híg oldatban is nagyon édes. A szaharóznál közelítőleg 300–500-szor édesebb
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik, etanolban mérsékelten oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 8 % (120°C, 4 óra)
Benzoészav és szalicilsav	Előzőleg öt csepp ecetsavval savasított, 10 ml 1:20 hígítású oldathoz adjunk három cseppet vas-klorid kb. egymólos vizes oldatából. Csapadék, vagy lila elszíneződés nem jelenik meg
o-Toluol-szulfonamid	Legfeljebb 10 mg/kg (száraz tömegre)
p-Toluol-szulfonamid	Legfeljebb 10 mg/kg (száraz tömegre)
Benzoészav-p-szulfonamid	Legfeljebb 25 mg/kg (száraz tömegre)
Könnyen elszenesíthető anyagok	Nincsenek
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Szelén	Legfeljebb 30 mg/kg (száraz tömegre)
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)

E 955 SZUKRALÓZ

Szinonimák	4,1',6'-Triklór-galaktoszukróz
Meghatározás	
Einécs	259-952-2
Kémiai név	1,6-Diklór-1,6-didezoxi-β-D-fruktofuranozil-4-klór-4-dezoxi-α-D-galaktopiranozid
Összegképlet	$C_{12}H_{19}Cl_3O_8$
Molekulatömeg	397,64

▼ B

Analitika	Legalább 98 % és legfeljebb 102 % $C_{12}H_{19}Cl_3O_8$, vízmentes anyagra
Leírás	Fehértől a piszkosfehérig változó színű, gyakorlatilag szagtalan, kristályos por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben, metanolban és etanolban korlátlanul oldódik Etil-acetátban kis mértékben oldódik
Infravörös abszorpciós spektrum	A minta kálium-bromid diszperziójának infravörös spektrumában a relatív maximumok közelítőleg ugyanazoknál a hullámszámoknál vannak, mint a szukralózetallal kapott spektrumban
Vékonyréteg-kromatográfia	A tesztdatában a fő folt R_f értéke ugyanannyi, mint a más klórozott diszacharidok vizsgálatánál használt „A” standard oldat esetében. Ez a standard oldat úgy készül, hogy 1,0 g szukralózetallal feloldunk 10 ml metanolban
Fajlagos forgatóképesség	$[\alpha]_D^{20}$: +84,0° – +87,5°, vízmentes anyagra (10 % (m/V)-os oldat)
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 2,0 % (Karl Fischer-módszer)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,7 %
Más klórozott diszacharidok	Legfeljebb 0,5 %
Klórozott monoszacharidok	Legfeljebb 0,1 %
Trifenil-foszfín-oxid	Legfeljebb 150 mg/kg
Metanol	Legfeljebb 0,1 %
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

E 957 TAUMATIN**Szinonimák****Meghatározás**

Einécs	258-822-2
Kémiai név	A taumatint a <i>Thaumatococcus daniellii</i> (Benth) gyümölcsében lévő arilgyökök vizes extrakciójával (2,5 és 4 közötti pH mellett) állítják elő; alapvetően a taumatín I és taumatín II fehérjékből áll, de mellettük kis mennyiségben tartalmaz a kiindulási anyagból származó növényi alkotórészeket is
Összegképlet	207 aminosavból álló polipeptid
Molekulatömeg	Taumatín I: 22209 Taumatín II: 22293
Analitika	Legalább 15,1 % nitrogén, szárított anyagra, ami legalább 93 % fehérjének ($N \times 6,2$) felel meg
Leírás	Szagtalan, krémszínű por. A szaharóznál közelítőleg 2 000–3 000-szer édesebb
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben nagyon jól oldódik, acetanban nem oldódik
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 9 % (105 °C, tömegállandóságig)
Szénhidrátok	Legfeljebb 3 % (száraz tömegre)
Szulfáthamu	Legfeljebb 2 % (száraz tömegre)
Alumínium	Legfeljebb 100 mg/kg (száraz tömegre)

▼ B

Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Ólom	Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)
Mikrobiológiai kritériumok	
Összes aerob mikroba száma	Legfeljebb 1 000 telep/g
<i>Escherichia coli</i>	1 g-ban nem mutatható ki

E 959 NEOHESZPERIDIN-DIHDRO-KALKON

Szinonimák	Neoheszperidin-dihidro-kalkon; NHDC; Heszperetin-dihidro-kalkon-4'-β-neoheszperidozid; Neoheszperidin DC
Meghatározás	A neoheszperidin katalitikus hidrogénezésével állítják elő
Einecs	243-978-6
Kémiai név	2-O-α-L-Ramnopiranozil-4'-β-D-glükopiranozil-heszperetin-dihidro-kalkon
Összegképlet	C ₂₈ H ₃₆ O ₁₅
Molekulatömeg	612,6
Analitika	Legalább 96 %, szárított anyagra
Leírás	Piszkosfehér, szagtalan, kristályos por. A szaharóznál közelítőleg 1 000–1 800-szor édesebb
Azonosítás	
Oldhatóság	Forró vízben korlátlanul oldódik, hideg vízben nagyon kevésé oldódik, éterben és benzolban gyakorlatilag nem oldódik
UV-abszorpciós maximum	282–283 nm-nél, 2 mg 100 ml metanollal készített oldatával
Neu-teszt	Oldjunk fel kb. 10 mg neoheszperidin DC-t 1 ml metanolban, és adjunk hozzá 1 ml 1 %-os 2-amino-etil-difenil-borát-metanolt. Élénksárga szín jelenik meg
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 11 % (105°C, 3 óra)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,2 % (száraz tömegre)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg, száraz tömegre
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg (száraz tömegre)

E 960 SZTEVIOL-GLIKOZIDOK

Szinonimák	Szteviozidok
Meghatározás	<p>A gyártási folyamat két fő szakaszból áll: az első a <i>Stevia rebaudiana</i> Bertoni növény leveleiből vizes extrakció készítése és a kivonat előzetes tisztítása ioncserélős kromatográfiával, ami egy elsődleges szteviol-glikozid-kivonatot eredményez, a második pedig a szteviol-glikozidok átkristályosítása metanolból vagy vizes etanolból, ami a főként (legalább 75 %-ban) szteviozidból, illetve rebaudiozid A-ból álló végterméket eredményezi.</p> <p>Az adalék tartalmazhat maradékokat a gyártási folyamatban használt ioncserélő gyantákból. Megállapították, hogy kisebb mennyiségekben (0,10–0,37 % (m/m)) néhány más olyan rokonjellegű szteviol-glikozid is található az adalékban, amelyek a gyártási eljárásban keletkezhetnek, de a <i>Stevia rebaudiana</i> növényben természetes módon nem fordulnak elő</p>

▼ B

Kémiai név	Szteviozid: 13-[(2-O-β-D-glükopiranozil-β-D-glükopiranozil)oxi]kaur-16-én-18-sav, β-D-glükopiranozil-észter Rebaudiozid A: 13-[(2-O-β-D-glükopiranozil-3-O-β-D-glükopiranozil-β-D-glükopiranozil)oxi]kaur-16-én-18-sav, β-D-glükopiranozil-észter		
Összegképlet	Közönséges név	Képlet	Átváltási tényező
	Szteviol	C ₂₀ H ₃₀ O ₃	1,00
	Szteviozid	C ₃₈ H ₆₀ O ₁₈	0,40
	Rebaudiozid A	C ₄₄ H ₇₀ O ₂₃	0,33
	Rebaudiozid C	C ₄₄ H ₇₀ O ₂₂	0,34
	Dulkozid A	C ₃₈ H ₆₀ O ₁₇	0,40
	Rubusozid	C ₃₂ H ₅₀ O ₁₃	0,50
	Szteviolbiozid	C ₃₂ H ₅₀ O ₁₃	0,50
	Rebaudiozid B	C ₃₈ H ₆₀ O ₁₈	0,40
	Rebaudiozid D	C ₅₀ H ₈₀ O ₂₈	0,29
	Rebaudiozid E	C ₄₄ H ₇₀ O ₂₃	0,33
	Rebaudiozid F	C ₄₃ H ₆₈ O ₂₂	0,34
Molekulatömeg és CAS-szám	Közönséges név	CAS-szám	Molekulatömeg
	Szteviozid	57817-89-7	804,87
	Rebaudiozid A	58543-16-1	967,01
Analitika	Legalább 95 % szteviozid, rebaudiozid A, B, C, D, E és F, szteviolbiozid, rubusozid és dulkozid, szárított anyagra		
Leírás	Fehértől a világossárgáig változó színű por, a szacharóznál közelítőleg 200–300-szor édesebb		
Azonosítás			
Oldhatóság	Vízben korlátlanul – kis mértékben oldódik		
Szteviozid és rebaudiozid A	Az analitikai módszer eljárását követve kapott kromatogramon a domináns csúcs vagy a szteviozidnak vagy a rebaudiozidnak felel meg.		
pH	4,5 és 7,0 között (1:100 hígítású oldat)		
Tisztaság			
Összes hamu	Legfeljebb 1 %		
Szárítási veszteség	Legfeljebb 6 % (105 °C, 2 óra)		
Oldószermaradékok	Metanol legfeljebb 200 mg/kg Etanol legfeljebb 5 000 mg/kg		
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg		
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg		
E 961 NEOTÁM			
Szinonimák	N-[N-(3,3-Dimetil-butil)-L-α-aszpartil]-L-fenil-alanin-1-metil-észter; N(3,3-Dimetil-butil)-L-aszpartil-L-fenil-alanin-metil-észter		

▼ B**Meghatározás**

A neotámot hidrogénnnyomás alatt, az aszpartám és a 3,3,-dimetil-butiraldehid reakciójával állítják elő metanolban, palládium/szén katalizátor jelenlétében. Elválasztják és szűrővel tisztítják, mely során kovaföld használható. A desztillációval történő oldószermentesítés után a neotámot vízzel mossák, centrifugálással elválasztják, és végül vákuumban szárítják

CAS-szám:

165450-17-9

Kémiai név

N-[N-(3,3-Dimetil-butil)-L- α -aszpartil]-L-fenil-alanin-1-metil-észter

Összegképlet

 $C_{20}H_{30}N_2O_5$

Molekulatömeg

378,47

Leírás

Fehértől a piszkosfehérig változó színű por

Analitika

Legalább 97,0 %, szárított anyagra

Azonosítás

Oldhatóság

4,75 % (m/m) 60°C-on vízben; etanolban és etil-acetátban oldódik

Tisztaság

Víztartalom

Legfeljebb 5 % (Karl Fischer-módszer, 25 \pm 5 mg méretű minta)

pH

5,0–7,0 (0,5 %-os vizes oldat)

Olvadáspont-tartomány

81–84°C

N-[(3,3-Dimetil-butil)-L- α -aszpartil]-L-fenil-alanin

Legfeljebb 1,5 %

Ólom

Legfeljebb 1 mg/kg

E 962 ASZPARTÁM-ACESZULFÁMSÓ**Szinonimák**

Aszpartám-aceszulfám; Aszpartám-aceszulfám sója

Meghatározás

A só megközelítőleg 2:1 tömegarányú aszpartám és aceszulfám K savas pH-jú oldatának felmelegítésével, majd a vegyület kristályosításával készül. A káliumot és a nedvességet eltávolítják. A termék stabilitása nagyobb, mint önmagában aszpartámé

Eínecs

Kémiai név

Az L-fenil-alanil-2-metil-L- α -aszparaginsav 6-metil-1,2,3-oxa-tiazin-4(3H)-on-2,2-dioxid-sója

Összegképlet

 $C_{18}H_{23}O_9N_3S$

Molekulatömeg

457,46

Analitika

63,0–66,0 % aszpartám (száraz anyagra) és 34,0–37,0 % aceszulfám (savként, száraz anyagra)

Leírás

Fehér, szagtalan, kristályos por

Azonosítás

Oldhatóság

Vízben mérsékelten oldódik; etanolban kis mértékben oldódik

Fényáteresztő képesség

Vízzel készített 1 %-os oldat fényáteresztő képessége 1 cm-es kvettában, 430 nm-en, megfelelő spektrofotométerrel meghatározva – referenciaként vizet használva – legalább 0,95, ami legfeljebb közelítőleg 0,022 abszorbanciának felel meg

Fajlagos forgatóképesség

[α]_D²⁰: +14,5° – +16,5°

6,2 g/100 ml koncentrációjú 15 N-os hangyasavas oldattal kell meghatározni, az elkészítésétől számított 30 percen belül. A számított fajlagos forgatóképességet 0,646-tal kell osztani az aszpartám-aceszulfámsó aszpartám-tartalmának meghatározásához

▼ B**Tisztaság**

Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,5 % (105°C, 4 óra)
5-Benzil-3,6-dioxo-2-piperazin-ecetsav	Legfeljebb 0,5 %
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ M1**E 964 POLIGLUCITSZIRUP****Szinonimák**

Hidrogénezett keményítő-hidralizátumok, hidrogénezett glükózszirup és poliglucit.

Fogalommeghatározás

Főleg maltitot és szorbitot, valamint kisebb mennyiségben hidrogénezett oligo- és poliszacharidokat és maltotriitolt tartalmazó elegy. A glükózt, maltózt és glükózpolicimereket tartalmazó keményítő-hidralizátumok keverékének katalitikus hidrogénezésével állítják elő, a maltitszirup előállítására használt katalitikus hidrogénezési eljáráshoz hasonlóan. Az ebből származó szirupból ioncserével kivonják a sót, és a kívánt szintre koncentrálják.

Eines

Kémiai név

Szorbit D-glucit

Maltit: (α)-D-Glükopiranozil-1,4-D-glucit

Összegképlet

Szorbit: C₆H₁₄O₆Maltit: C₁₂H₂₄O₁₁

Molekulatömeg

Szorbit: 182,2

Maltit: 344,3

Analitika

Száranyagra vonatkoztatva az összes hidrogénezett szacharid legalább 99 %-át, legalább 50 % nagyobb molekulatömegű poliolt, legfeljebb 50 % maltitot és legfeljebb 20 % szorbitot tartalmaz.

Tulajdonságok

Szintelen és szagtalan, áttetsző, viszkózus folyadék

Azonosítás

Oldhatóság

Vízben nagyon jól, etanolban gyengén oldódik

Maltitesszt

A teszten megfelel

Szorbitesszt

5 g mintához adjunk 7 ml metanolt, 1 ml benzaldehidet és 1 ml sósavat. Mechanikus keverőedényben addig keverjük és rázzuk, amíg kristályok nem jelennek meg. Szűrjük le a kristályokat, és oldjuk fel 20 ml, 1 g nátrium-bikarbonátot tartalmazó, forrásban levő vízben. Szűrjük le a kristályokat, mossuk le 5 ml víz és metanol 1:2 arányú keverékével, majd levegőn szárítsuk meg. A szorbit monobenzilidén-származékából így nyert kristályok 173 és 179 °C közötti hőmérsékleten olvadnak.

Tisztaság

Víztartalom	Legfeljebb 31 % (Karl Fischer-módszer)
Kloridok	Legfeljebb 50 mg/kg
Szulfátok	Legfeljebb 100 mg/kg
Redukáló cukrok	Legfeljebb 0,3 %
Nikkel	Legfeljebb 2 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B**E 965(i) MALTIT****Szinonimák**

D-Maltit; Hidrogénezett maltóz

Meghatározás

A maltitot D-maltóz hidrogénezésével állítják elő. Főleg D-maltitból áll. Kisebb mennyiségekben szorbitot és rokonjellegű többértékű alkoholokat is tartalmazhat

Einescs

209-567-0

Kémiai név

(α)-D-Glükopiranozil-1,4-D-glucit

Összegképlet

C₁₂H₂₄O₁₁

Molekulatömeg

344,3

Analitika

Legalább 98 % D-maltit (C₁₂H₂₄O₁₁), vízmentes anyagra**Leírás**

Fehér kristályos por

Azonosítás

Oldhatóság

Vízben nagyon jól oldódik, etanolban kis mértékben oldódik

Olvadáspont-tartomány

148–151 °C

Fajlagos forgatóképesség

[α]_D²⁰: +105,5° – +108,5° (5 % (m/V)-os oldat)**▼ M4****Tisztaság**

Vizes oldata

Az oldat átlátszó és színtelen

Víztartalom

Legfeljebb 1 % (Karl Fischer-módszer)

Vezetőképesség

Legfeljebb 20 μS/cm (20 %-os szárazanyagot tartalmazó oldatra), 20 °C hőmérsékleten

Redukáló cukrok

Legfeljebb 0,1 % (glükózként, vízmentes anyagra)

Nikkel

Legfeljebb 2 mg/kg (vízmentes anyagra)

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg (vízmentes anyagra)

Ólom

Legfeljebb 1 mg/kg (vízmentes anyagra)

▼ B**E 965(ii) MALTITSZIRUP****Szinonimák**

Hidrogénezett, nagy maltóztartalmú glükózsirup; Hidrogénezett glükózsirup, Folyékony maltit

Meghatározás

Főleg maltitot tartalmazó elegy, amelyben a maltiton kívül szorbit és hidrogénezett oligo- és poliszacharidok találhatóak. Nagy maltóztartalmú glükózsirup katalitikus hidrogénezésével, vagy egyes összetevői hidrogénezésével, majd összekeverésével állítják elő. Kereskedelmi forgalomba szirupként is és szilárd halmazállapotú terméként is kapható

Einescs

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Legalább 99 % az összes hidrogénezett szacharid, vízmentes anyagra; és legalább 50 % maltit, vízmentes anyagra

Leírás

Színtelen és szagtalan, átlátszó viszkózus folyadékok vagy fehér kristályos massa

▼ B**Azonosítás**

Oldhatóság

Vízben nagyon jól oldódik, etanolban kis mértékben oldódik

Nagy felbontású folyadékkromatográfias teszt

Megfelelő maltitetalonnal összehasonlítva a mérőoldat kromatogramján a domináns csúcs a retenciós idő tekintetében hasonló az etalonoldattal kapott kromatogramon lévő domináns csúcsához (ISO 10504:1998).

▼ M4**Tisztaság**

Vizes oldata

Az oldat átlátszó és színtelen

Víztartalom

Legfeljebb 31 % (Karl Fischer-módszer)

Vezetőképeség

Legfeljebb 10 µS/cm (magára a termékre), 20 °C hőmérsékleten

Redukáló cukrok

Legfeljebb 0,3 % (glükózként, vízmentes anyagra)

Nikkel

Legfeljebb 2 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B**E 966 LAKTIT****Szinonimák**

Laktit; Laktozit; Laktobiozit

Meghatározás

A laktitot a laktóz katalitikus hidrogénezésével állítják elő

Eines

209-566-5

Kémiai név

4-O-β-D-Galaktopiranozil-D-glucit

Összegképlet

C₁₂H₂₄O₁₁

Molekulatömeg

344,3

Analitika

Legalább 95 %, a száraz anyag tömegére

Leírás

Kristályos por vagy színtelen oldat. A kristályos termékek vízmentes, monohidrát és dihidrát formában fordulnak elő. Katalizátorként nikkel használatos

Azonosítás

Oldhatóság

Vízben nagyon jól oldódik

Fajlagos forgatóképeség

[α]_D²⁰: +13° – +16°, vízmentes anyagra (10 %(m/V)-os vizes oldat)**Tisztaság**

Víztartalom

Kristályos termékek; legfeljebb 10,5 % (Karl Fischer-módszer)

Más poliolo

Legfeljebb 2,5 % (vízmentes anyagra)

Redukáló cukrok

Legfeljebb 0,2 % (glükózként, száraz tömegre)

Kloridok

Legfeljebb 100 mg/kg (száraz tömegre)

Szulfátok

Legfeljebb 200 mg/kg (száraz tömegre)

Szulfáthamu

Legfeljebb 0,1 % (száraz tömegre)

Nikkel

Legfeljebb 2 mg/kg (száraz tömegre)

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)

Ólom

Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)

▼ B**E 967 XILIT****Szinonimák****Meghatározás**

Einescs

A xilit főleg D-xilitből áll. A D-xilittől különböző részt rokonjellegű anyagok alkotják, mint például L-arabinit, galaktit, mannit, szorbit

Kémiai név

201-788-0

D-Xilit

Összegképlet

 $C_5H_{12}O_5$

Molekulatömeg

152,2

Analitika

Legalább 98,5 % xilit, vízmentes anyagra

Leírás

Fehér, kristályos por, gyakorlatilag szagtalan

Azonosítás

Oldhatóság

Vízben nagyon jól oldódik, etanolban mérsékelten oldódik

Olvadáspont-tartomány

92–96°C

pH

5–7 (10 % (m/V)-os vizes oldat)

Infravörös abszorpciós spektroszkópia

Összehasonlítás etalonnal, például EP-vel vagy USP-vel

▼ M4**Tisztaság**

Víztartalom

Legfeljebb 1 % (Karl Fischer-módszer)

Vezetőképeség

Legfeljebb 20 μ S/cm (20 %-os szárazanyagot tartalmazó oldatra), 20 °C hőmérsékleten

Redukáló cukrok

Legfeljebb 0,2 % (glükózként, száraz tömegre)

Más többértékű alkoholok

Legfeljebb 1 % (száraz tömegre)

Nikkel

Legfeljebb 2 mg/kg (száraz tömegre)

Arzén

Legfeljebb 3 mg/kg (száraz tömegre)

Ólom

Legfeljebb 1 mg/kg (száraz tömegre)

▼ B**E 968 ERITRIT****Szinonimák**

mezo-Eritrit; Tetrahydroxi-bután

MeghatározásBiztonságos és megfelelő, élelmiszer-minőségű ozmofil élesztők – például *Moniliella pollinis* vagy *Trichosporonoides megachilensis* – segítségével a kiindulási szénhidrát ► **C2** savanyításával ◀, azt követően pedig tisztítással és szárítással előállított anyag

Einescs

205-737-3

Kémiai név

1,2,3,4-Butántetrol

Összegképlet

 $C_4H_{10}O_4$

Molekulatömeg

122,12

Analitika

Legalább 99 %, szárítás után

Leírás

Fehér, szagtalan, nem higroszkópos, hóálló kristályok, édességük a szacharóz édességének kb. 60–80 %-a

▼ B**Azonosítás**

Oldhatóság	Vízben korlátlanul oldódik, etanolban kis mértékben oldódik, dietil-éterben nem oldódik
Olvadáspont-tartomány	119-123 °C

▼ M4**Tisztaság**

Szárítási veszteség	Legfeljebb 0,2 % (70 °C, 6 óra, vákuumexszikkátorban)
Vezetőképesség	Legfeljebb 20 µS/cm (20 %-os szárazanyagot tartalmazó oldatra), 20 °C hőmérsékleten
Redukáló anyagok:	Legfeljebb 0,3 %, D-glükózként
Ribit és glicerin	Legfeljebb 0,1 %
Ólom	Legfeljebb 0,5 mg/kg

▼ M11**E 969 ADVANTAME****Szinonimák****Fogalom meghatározás**

Az advantame (ANS9801) előállítása kémiai szintézissel, három fázisban történik; első lépés a fő köztes termék, a 3-hidroxi-4-metoxifahéjaldehid (HMCA) előállítása, amelyből hidrogénezést követően 3-(3-hidroxi-4-metoxi-fenil)propionaldehidet (HMPA) nyernek. Végül a HMPA metanololdata (szűrlet) aszpattammal kombinálva azt az imint adja, amelyből szelektív hidrogénezéssel advantame-ot állítanak elő. Az oldatot hagyják megkristályosodni és a nyers kristályokat átmosják. A terméket újrakristályosítják és a szétválasztott kristályokat átmosják és megszáritják.

CAS-szám	714229-20-6
Kémiai név	N-[N-[3-(3-hidroxi-4-metoxi-fenil) propil]-α-aspartol]-L-fenil-alanin 1-metil-észter, monohidrát (IUPAC); L-fenil-alanin, N-[3-(3-hidroxi-4-metoxi-fenil)propil]-L-alfa-aszpartil-, 2-metil-észter, monohidrát (CA)
Összegképlet	C ₂₄ H ₃₀ N ₂ O ₇ ·H ₂ O
Molekulatömeg	476.52 g/mol (monohidrát)
Analitika	Legalább 97,0 % és legfeljebb 102,0 %, szárazanyagra számítva

Leírás

Fehértől sárgáig terjedő színárnyalatú por

Azonosítás

Olvadáspont	101,5 °C
-------------	----------

Tisztaság

N-[N-[3-(3-hidroxi-4-metoxi-fenil)propil-α-aszpartil]-L-fenil-alanin (ANS9801-sav)	Legfeljebb 1,0 %
Rokonjellegű anyagok összesen	Legfeljebb 1,5 %
Oldószermaradékok	Izopropil-acetát: Legfeljebb 2 000 mg/kg Metil-acetát: Legfeljebb 500 mg/kg Metanol: Legfeljebb 500 mg/kg 2-Propanol: Legfeljebb 500 mg/kg

▼ **M11**

Víztartalom	Legfeljebb 5,0 % (Karl Fischer-módszer)
Izzítási maradék	Legfeljebb 0,2 %
Arzén	Legfeljebb 2 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Palládium	Legfeljebb 5,3 mg/kg
Platina	Legfeljebb 1,7 mg/kg

▼ **B****E 999 QUILLAJAKIVONAT**

Szinonimák	Szappanfakéreg-kivonat; Quillajakéreg-kivonat, Panamakéreg-kivonat, Murillokéreg-kivonat, Kinafakéreg-kivonat
Meghatározás	A quillaja-kivonatot a <i>Rosaceae</i> családba tartozó fák, a <i>Quillai saponaria</i> Molina vagy más <i>Quillia</i> fajok vizes extrakciójával állítják elő. Számos, a quillajasav glikozidjaiból álló triterpenoid szaponint tartalmaz. Néhány cukor, mint a glükóz, galaktóz, arabinóz, xilóz és ramnóz is jelen van, tanninnal, kalcium-oxaláttal és más kisebb jelentőségű komponensekkel együtt
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	A quillajakivonat por alakban rózsaszín árnyalatú világosbarna színű. Vizes oldatként is kapható
Azonosítás	
pH	3,7 és 5,5 között (4 %-os oldat)
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 6,0 % (Karl Fischer-módszer) (csak a por alakra)
Arzén	Legfeljebb 2 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg

E 1103 INVERTÁZ

Szinonimák	
Meghatározás	Az invertázt <i>Sacharomyces cerevisiae</i> ből állítják elő
Einecs	232-615-7
Enzimbizottsági szám	EC 3.2.1.26
Szisztematikus név	β-D-Fruktofuranozid-fruktohidroláz

▼B

Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	
Azonosítás	
Tisztaság	
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 0,5 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
Összes élőcsíraszám	Legfeljebb 50 000 telep/g
<i>Salmonella</i> spp.	25 g-ban nem mutatható ki
Kólibaktériumok	Legfeljebb 30 telep/g
<i>Escherichia coli</i>	25 g-ban nem mutatható ki
E 1105 LIZOZIM	
Szinonimák	Lizozim-hidroklorid; Muramidáz
Meghatározás	A lizozim 129 aminosavból felépülő lineáris polipeptid, amelyet tyúktojásfehérjéből állítanak elő. Enzimaktivitással rendelkezik annyiban, hogy hidrolizálni tudja a baktériumok, különösen a Gram-pozitív törzsek külső membránjaiban lévő N-acetil-muraminsav és N-acetil-glükózamin közötti $\beta(1-4)$ kötéseket. Rendszerint hidrokloridként állítják elő
Einesz	232-620-4
Enzimbizottsági szám	EC 3.2.1.17
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	Kb. 14 000
Analitika	Legalább 950 mg/g, vízmentes anyagra
Leírás	Fehér, szagtalan, édeskés ízű por
Azonosítás	
Izoelektromos pont	10,7
pH	3,0 és 3,6 között (2 %-os vizes oldat)
Spektrofotometria	Vizes oldat (25 mg/100 ml) abszorpciós maximuma 281 nm-nél, minimuma 252 nm-nél
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 6,0 % (Karl Fischer-módszer) (csak a por alakra)
Izzítási maradék	Legfeljebb 1,5 %
Nitrogén	Legalább 16,8 % és legfeljebb 17,8 %
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ B

Ólom	Legfeljebb 5 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Mikrobiológiai kritériumok	
Összes élőcsíraszám	Legfeljebb 5×10^4 telep/g
<i>Salmonella</i> spp.	25 g-ban nem mutatható ki
<i>Staphylococcus aureus</i>	1 g-ban nem mutatható ki
<i>Escherichia coli</i>	1 g-ban nem mutatható ki
E 1200 POLIDEXTRÓZ	
Szinonimák	Módosított polidextrózok
Meghatározás	Véletlenszerűen kötött glükózpolimerek néhány szorbit végcsoporttal és a polimerekhez mono- vagy diészterkötésekkel kötődő citromsav- vagy foszforsav-maradékokkal. Az összetevők – megközelítőleg 90 rész D-glükóz, 10 rész szorbit és 1 rész citromsav és/vagy 0,1 rész foszforsav – megolvasztásával és kondenzációjával állítják elő. A polimerekben az 1,6-glikozid-kötések vannak túlsúlyban, de más kötések is előfordulnak. A termékek kis mennyiségben tartalmaznak szabad glükózt, szorbitot, levoglükozánt (1,6-anhidro-D-glükóz) és citromsavat, és közömbösíthetők bármely élelmiszer-minőségű bázissal, és/vagy szinteleníthetők és ionmentesíthetők további tisztítás céljából. A termékek Raney-nikkelkatalizátoron részlegesen hidrogénezhetők is a maradék glükóz csökkentése céljából. A polidextróz-N közömbösített polidextróz
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	Legalább 90 % polimer, hamu- és vízmentes anyagra
Leírás	Fehértől a világos sárgásbarnáig változó színű szilárd anyag. A polidextrózok oldódnak vízben és átlátszó, szintelentől a szalmaszínűig változó színű oldatot képeznek
Azonosítás	
Cukorteszt	A teszten megfelel
Redukálócukor-teszt	A teszten megfelel
pH	2,5 és 7,0 között, polidextrózra (10 %-os oldat) 5,0 és 6,0 között, polidextróz-N-re (10 %-os oldat)
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 4,0 % (Karl Fischer-módszer)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,3 % (polidextróz) Legfeljebb 2,0 % (polidextróz-N)
Nikkel	Legfeljebb 2 mg/kg, hidrogénezett polidextrózokra
1,6-Anhidro-D-glükóz	Legfeljebb 4,0 %, hamumentes és száraz anyagra
Glükóz és szorbit	Legfeljebb 6,0 % együttesen, hamumentes és szárított anyagra; a glükóz és a szorbit meghatározása külön-külön
Molekulatömeg-határ	A 22 000-nél nagyobb molekulatömegű polimerekre elvégzett teszt eredménye negatív

▼B

5-Hidroxi-metil-furfural	Legfeljebb 0,1 % (polidextróz)
	Legfeljebb 0,05 % (polidextróz-N)
Ólom	Legfeljebb 0,5 mg/kg

▼C2**E 1201 POLIVINILPIRROLIDON****Szinonimák**

Povidon; PVP; Oldható polivinilpirrolidon

Meghatározás

Eines

Kémiai név

Polivinilpirrolidon, Poli[1-(2-oxo-1-pirrolidinil)-etilén]

▼B

Összegképlet

 $(C_6H_9NO)_n$

Tömegátlag-molekulatömeg

Legalább 25 000

Analitika

Legalább 11,5 % és legfeljebb 12,8 % nitrogén (N), vízmentes anyagra

Leírás

Fehér vagy csaknem fehér por

Azonosítás

Oldhatóság

Vízben és etanolban oldódik. Éterben nem oldódik

pH

3,0 és 7,0 között (5 %-os oldat)

Tisztaság

Víztartalom

Legfeljebb 5 % (Karl Fischer-módszer)

Összes hamu

Legfeljebb 0,1 %

Aldehyd

Legfeljebb 500 mg/kg (acetaldehydként)

Szabad N-vinil-pirrolidon

Legfeljebb 10 mg/kg

Hidrazin

Legfeljebb 1 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

▼C2**E 1202 POLIVINILPOLIPIRROLIDON****Szinonimák**

Kroszpovidon; Térhálós povidon; Oldhatatlan polivinilpirrolidon

Meghatározás

A polivinilpolipirrolidon véletlenszerű keresztkötéseket tartalmazó poli[1-(2-oxo-1-pirrolidinil)-etilén]. Előállítás az N-vinil-pirrolidin-2-on nátrium-hidroxid katalizátor vagy N,N'-divinil-imidazolidon jelenlétében, polimerizációval történik. Mivel egyik szokásos oldószerben sem oldódik, molekulatömeg-tartományát nem lehet analitikai módszerekkel meghatározni

Eines

Kémiai név

Polivinilpirrolidon; Poli[1-(2-oxo-1-pirrolidinil)-etilén]

▼B

Összegképlet

 $(C_6H_9NO)_n$

Molekulatömeg

Analitika

Legalább 11 % és legfeljebb 12,8 % nitrogén (N), vízmentes anyagra

Leírás

Gyenge, nem kellemetlen szagú, fehér, higroszkópos por

Azonosítás

Oldhatóság

Vízben, etanolban és éterben nem oldódik

▼ B

pH	5,0 és 8,0 között (1 %-os vizes szuszpenzió)
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 6 % (Karl Fischer-módszer)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,4 %
Vízben oldódó anyagok	Legfeljebb 1 %
Szabad N-vinil-pirrolidon	Legfeljebb 10 mg/kg
Szabad N,N'-divinil-imidazolidon	Legfeljebb 2 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

▼ C2**E 1203 POLIVINIL-ALKOHOL****Szinonimák**

Vinil-alkohol-polimer; PVOH

Meghatározás

A polivinil-alkohol szintetikus gyanta, melyet a vinil-acetát polimerizációjával állítanak elő, majd az észtert lúgos katalizátor jelenlétében részlegesen hidrolizálják. A termék fizikai jellemzői a polimerizáció és a hidrolízis fokától függenek

▼ B

Kémiai név	Etenol-homopolimer
Összegképlet	$(C_2H_3OR)_n$, ahol R = H vagy COCH ₃
Leírás	Szagtalan, íztelen, áttetsző, fehér vagy krémszínű szemcsés por
Azonosítás	

▼ M17

Oldhatóság	Vízben oldódik; Etanolban ($\geq 99,8$ %) gyakorlatilag nem oldódik vagy nem oldódik.
------------	--

▼ B

Kicsapási reakció	Oldjunk fel 0,25 g mintát 5 ml vízben melegítés mellett, majd hagyjuk az oldatot szobahőmérsékletre lehűlni. Az oldathoz 10 ml etanolt adva fehér, zavaros vagy pelyhes csapadékot kapunk
Színreakció	Oldjunk fel 0,01 g mintát 100 ml vízben melegítés mellett, majd hagyjuk az oldatot szobahőmérsékletre lehűlni. Kék szín jelenik meg, ha (5 ml oldathoz) egy csepp jód-mérőoldatot és pár csepp bórsavat adunk. Oldjunk fel 0,5 g mintát 10 ml vízben melegítés mellett, majd hagyjuk az oldatot szobahőmérsékletre lehűlni. 5 ml oldathoz egy csepp jód-mérőoldatot adva sötétvöröstől a kékig változó szín jelenik meg
Viszkozitás	4,8–5,8 mPa.s (4 %-os oldat 20°C-on), ami 26 000–30 000 Da átlagos molekulatömegnek felel meg
Tisztaság	
Vízben nem oldódó anyagok	Legfeljebb 0,1 %
Észterszám	125 és 153 mg KOH/g között
Hidrolízisfok	86,5–89,0 %
Savszám	Legfeljebb 3,0
Oldószermaradékok	Legfeljebb 1,0 % metanol, 1,0 % metil-acetát
pH	5,0–6,5 (4 %-os oldat)
Szárítási veszteség	Legfeljebb 5,0 % (105°C, 3 óra)
Izzítási maradék	Legfeljebb 1,0 %
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

▼ **C2****E 1204 PULLULAN****Szinonimák****Meghatározás**

Egyenes láncú, semleges glükán, mely elsősorban -1,6 glikozidkötéssel összekapcsolt maltotrióz egységekből áll. A pullulán élelmi-szer-minőségű hidrolizált keményítőnek az Aureobasidium pullulans egyik nem méregtermelő törzsével történő savanyításával állítják elő. A savanyítás befejezése után a gombasejteket mikroszűrővel távolítják el, a szűrletet hőkezeléssel sterilizálják, majd a pigmenteket és egyéb szennyeződések adszorpciós és ioncserés kromatográfiával távolítják el.

▼ **B**

Einecs

232-945-1

Kémiai név

Összegképlet

 $(C_6H_{10}O_5)_n$

Molekulatömeg

Analitika

Legalább 90 % glükán, szárított anyagra

Leírás

Fehértől a piszkosfehérig változó színű, szagtalan por

Azonosítás

Oldhatóság

Vízben oldódik, etanolban gyakorlatilag nem oldódik

pH

5,0–7,0 (10 %-os oldat)

Kicsapatás 600-as polietilénlikollal

2 ml 600-as polietilénlikolt adjunk pullulán 2 %-os vizes oldatának 10 ml-éhez. Fehér csapadék képződik

Depolimerizáció pullulanázzal

Készítsünk elő két, egyenként 10 ml-es, 10 %-os pullulánoldatot tartalmazó kémcsövet. Adjunk az egyik kémcsőbe 0,1 ml, 10 egység/g aktivitású pullulanázoldatot, a másik kémcsőbe 0,1 ml vizet. Az oldatok 20 percig tartó, kb. 25 °C-on történő inkubációját követően a pullulanázzal kezelt oldat viszkozitása láthatóan kisebb lesz, mint a kezeletlen oldaté

Viszkozitás

100–180 mm²/s (10 %(m/m)-os vizes oldat 30 °C-on)**Tisztaság**

Szárítási veszteség

Legfeljebb 6 % (90 °C, nyomás legfeljebb 50 Hgmm, 6 óra)

Mono-, di- és oligoszacharidok

Legfeljebb 10 %, glükózként

Ólom

Legfeljebb 1 mg/kg

Mikrobiológiai kritériumok

Élesztő- és penészgombák

Legfeljebb 100 telep/g

Kólibaktériumok

25 g-ban nem mutatható ki

Salmonella spp.

25 g-ban nem mutatható ki

E 1205 BÁZIKUS METAKRILÁT-KOPOLIMER**Szinonimák**

Bázikus butilezett metakrilát-kopolimer; Amino-metakrilát-kopolimer; Amino-alkil-metakrilát-kopolimer E; Butil-metakrilát, dimetil-amino-etil-metakrilát, metil-metakrilát-polimer; Butil-metakrilát, metil-metakrilát, dimetil-amino-etil-metakrilát-polimer

Meghatározás

A bázikus metakrilát-kopolimer gyártása propán-2-olban oldott metil-metakrilát, butil-metakrilát és dimetil-amino-etil-metakrilát monomerek hővel szabályozott polimerizációjával történik, szabad gyököket adó polimerizációindító rendszer segítségével. Láncmódosító anyagként egyik alkil-merkaptán használatos. A szilárd polimert megőrlik (első őrlési szakasz), vákuum alatt extrudálják és granulálják, hogy eltávolítsák a maradék illékony anyagokat. Az így kapott szemcsék közvetlenül forgalomba hozhatók, vagy pedig egy második őrlési lépés (mikroőrlés) következik

▼ B

Kémiai név	Poli(butil-metakrilát-co-(2-dimetil-amino-etil)metakrilát-co-metil-metakrilát) 1:2:1
Összegképlet	$\text{Poli}[(\text{CH}_2:\text{C}(\text{CH}_3)\text{CO}_2(\text{CH}_2)_2\text{N}(\text{CH}_3)_2)\text{-co-}(\text{CH}_2:\text{C}(\text{CH}_3)\text{CO}_2\text{CH}_3)\text{-co-}(\text{CH}_2:\text{C}(\text{CH}_3)\text{CO}_2(\text{CH}_2)_3\text{CH}_3)]$
Gélpermeációs kromatográfiával becsült tömegátlag-molekulatömeg	Közelítőleg 47 000 g/mol
A por részecskemérete (használatkor filmet képez)	< 50 µm legalább 50 % < 0,1 µm 5,1–5,5 %
Analitika: (A Ph. Eur. 2.2.20 "Potenciometriás titrálás" szerint)	20,8–25,5 % dimetil-amino-etil- (DMAE-) csoportok, száraz anyagra
Leírás	A szemcsék színe a színtelentől a sárgás árnyalatig változik, a por fehér
Azonosítás	
Infravörös spektroszkópia	Meghatározandó
12,5 %-os oldat viszkozitása 60:40 tömegarányú izopropil-alkohol/acetoneleegyben	3–6 mPa.s
Törésmutató	$[n]_D^{20}$: 1,380–1,385
Oldhatóság	1 g feloldódik 7 g metanolban, etanolban, propán-2-olban, diklórmetánban, 1 N-os vizes sósavban. Petroléterben nem oldódik
▼ M6	
Tisztaság	
Száritási veszteség	Legfeljebb 2,0 % (105 °C, 3 óra)
Lúgszám	162–198 mg KOH/g száraz anyag
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,1 %
Maradék monomerek	Butil-metakrilát < 1 000 mg/kg Metil-metakrilát < 1 000 mg/kg Dimetil-amino-etil-metakrilát < 1 000 mg/kg
Oldószermaradékok	propán-2-ol < 0,5 % Butanol < 0,5 % Metanol < 0,1 %
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 3 mg/kg
Higany	Legfeljebb 0,1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

E 1206 SEMLEGES METAKRILÁT-KOPOLIMER**Szinonimák**

etil-akrilát metil-metakrilát polimer; etil-akrilát, metil-metakrilát polimer; etil-akrilát, polimer metil-metakriláttal; metil-metakrilát, etil-akrilát polimer; metil-metakrilát, polimer etil-akriláttal

▼ **M6****Meghatározás**

A semleges metakrilát-kopolimer metil-metakrilát és etil-metakrilát teljesen polimerizált kopolimere. Gyártása emulziós polimerizációs eljárással történik. Etil-akrilát, metil-metakrilát polimerek oxidációs-redukciós polimerizációjával állítják elő, szabad gyököket adó polimerizációindító rendszer segítségével, amelyet polietilén-glikol-monosztearil-éter és vinilsav/nátrium-hidroxid segítségével stabilizálnak. A maradék monomereket vízgőzzel történő lepárlással távolítják el.

CAS-szám:

9010-88-2

Kémiai név

Poli(etil-akrilát-co-metil-metakrilát) 2:1

Összegképlet

Poli[(CH₂:CHCO₂CH₂CH₃)-co-(CH₂:C(CH₃)CO₂CH₃)]

Tömegátlag molekulatömeg

Közéltöleg 600 000 g/mol

Analitika/Bepárlás utáni maradék

28,5–31,5 %

1 g diszperziót kemencében 3 órán át, 110 °C-on szárítanak.

Leírás

Alacsony viszkozitású, jellegzetes gyenge szaggal rendelkező, tejfehér diszperzió (a kereskedelmi forgalomban kapható változat vízben oldott száraz anyag 30 %-os diszperziója).

Azonosítás

Infravörös spektroszkópia

A vegyületre jellemző

Viszkozitás

Legfeljebb 50 mPa.s, 30 rpm/20 °C (Brookfield viszkozitásmérő)

pH-érték

5,5–8,6

Relatív sűrűség (20 °C-on)

1,037–1,047

Oldhatóság

A diszperzió bármilyen arányban elegyíthető vízzel. A polimer és a diszperzió acetonnal, etanolban és izopropil-alkoholban korlátlanul oldódik. Nátrium-hidroxiddal 1:2 arányban keverve nem oldódik.

Tisztaság

Szulfáthamu

Legfeljebb 0,4 % a diszperzióban

Maradék monomerek

Monomerek összesen (metil-metakrilát és etil-akrilát): legfeljebb 100 mg/kg a diszperzióban

Maradék emulgeálószer

Legfeljebb 0,7 % polietilén-glikol-monosztearil-éter (makrogol-sztearil-éter 20) etanol a diszperzióban.

Oldószermaradékok

Legfeljebb 0,5 % etanol a diszperzióban

Legfeljebb 0,1 % metanol a diszperzióban

Arzén

Legfeljebb 0,3 mg/kg a diszperzióban

Ólom

Legfeljebb 0,9 mg/kg a diszperzióban

Higany

Legfeljebb 0,03 mg/kg a diszperzióban

Kadmium

Legfeljebb 0,3 mg/kg a diszperzióban

E 1207 ANIONOS METAKRILÁT-KOPOLIMER**Szinonimák**

metil-akrilát, metil-metakrilát, metakrilsav polimer; Metakrilsav, polimer metil-akriláttal és metil-metakriláttal

▼ **M6**

Meghatározás	Az anionos metakrilát-kopolimer metakrilsav, metil-metakrilát és metil-akrilát teljesen polimerizált kopolimere. Metil-metakrilát, metil-akrilát és metakrilsav emulziós polimerizációjával állítják elő vizes közegben, szabad gyököket adó polimerizációindító rendszer segítségével, amelyet nátrium-lauril-szulfát és polioxi-etilén-szorbítán-monooleát (poliszorbát 80) segítségével stabilizálnak. A maradék monomereket vízgőzzel történő lepárlással távolítják el.
CAS-szám:	26936-24-3
Kémiai név	Poli (metil akrilát-co-metilmetakrilát-co-metakrilsav) 7:3:1
Összegképlet	$\text{Poli}[(\text{CH}_2\text{:CHCO}_2\text{CH}_3)\text{-co-}(\text{CH}_2\text{:C}(\text{CH}_3)\text{CO}_2\text{CH}_3)\text{-co-}(\text{CH}_2\text{:C}(\text{CH}_3)\text{COOH})]$
tömegátlag molekulatömeg	Közelítőleg 280 000 g/mol
Analitika/Bepárlás utáni maradék	28,5–31,5 % 1 g diszperziót kemencében 5 órán át, 110 °C-on szárítanak. 9,2–12,3 % metakrilsav-egység száraz anyagra.
Leírás	Alacsony viszkozitású, jellegzetes gyenge szaggal rendelkező, tejfehér diszperzió (a kereskedelmi forgalomban kapható változat vízben oldott száraz anyag 30 %-os diszperziója).
Azonosítás	
Infravörös spektroszkópia	A vegyületre jellemző
Viszkozitás	Legfeljebb 20 mPa.s, 30 rpm/20 °C (Brookfield viszkozitásmérő)
pH-érték	2,0–3,5
Relatív sűrűség (20 °C-on)	1,058–1,068
Oldhatóság	A diszperzió vízzel bármilyen arányban elegyíthető. A polimer és a diszperzió acetonban, etanolban és izopropil-alkoholban korlátlanul oldódik. Nátrium-hidroxiddal 1:2 arányban keverve oldódik. 7,0 pH felett oldódik.
Tisztaság	
Savszám	60–80 mg KOH/g száraz anyag
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,2 % a diszperzióban
Maradék monomerek	Monomerek összesen (metakrilsav, metil-metakrilát és metil-akrilát): legfeljebb 100 mg/kg a diszperzióban
Maradék emulgeálószer	Nátrium-lauril-szulfát: legfeljebb 0,3 % száraz anyagra Poliszorbát 80: legfeljebb 1,2 % száraz anyagra
Oldószermaradékok	Legfeljebb 0,1 % metanol a diszperzióban
Arzén	Legfeljebb 0,3 mg/kg a diszperzióban
Ólom	Legfeljebb 0,9 mg/kg a diszperzióban
Higany	Legfeljebb 0,03 mg/kg a diszperzióban
Kadmium	Legfeljebb 0,3 mg/kg a diszperzióban

▼ **M9****E 1208 POLI(VINIL-PIRROLIDON)-VINIL-ACETÁT KOPOLIMER**

Szinonimák	Kopolividon; kopovidon; 1-vinil-2-pirrolidon-vinil-acetát kopolimer; 2-pirrolidinon, 1-etenil-, etenil-acetáttal alkotott polimer
Meghatározás	Előállítása az N-vinil-2-pirrolidon és a vinil-acetát propán-2-ol oldatában indítóanyagok jelenlétében, szabad gyökös kopolimerizációval történik.
Einecs	
Kémiai név	Ecetsav, etenil-észter, 1-etenil-2-pirrolidinonnal alkotott polimer
Összegképlet	$(C_6H_9NO)_n(C_4H_6O_2)_m$
Átlagos viszkozitáshoz tartozó molekula-tömeg	26 000 és 46 000 g/mól között
Analitika	7,0–8,0 % nitrogéntartalom
Leírás	A fizikai leírás szerint 50–130 µm átlagos részecskeméretű, fehér-sárgás fehér por vagy pehely.
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben, etanolban, etilén-kloridban és éterben korlátlanul oldódik.
Infravörös spektroszkópia	Meghatározandó
Európai színvizsgálat (BY szín)	Legalább BY5
K-érték ⁽¹⁾ (1 % szilárd anyag vizes oldatban)	25,2–30,8
pH-érték	3,0–7,0 (10 %-os vizes oldat)
Tisztaság	
Vinil-acetát összetevő a kopolimerben	Legfeljebb 42,0 %
Szabad vinil-acetát	Legfeljebb 5 mg/kg
Összes hamu	Legfeljebb 0,1 %
Aldehid	Legfeljebb 2 000 mg/kg (acetaldehidként)
Szabad N-vinil-pirrolidon	Legfeljebb 5 mg/kg
Hidrazin	Legfeljebb 0,8 mg/kg
Peroxidtartalom	Legfeljebb 400 mg/kg
Propán-2-ol	Legfeljebb 150 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

⁽¹⁾ K-érték: híg oldatok kinematikai viszkozitásméréséből számított dimenziómentes mutató, amely egy polimer polimerizációjának valószínű mértékét, illetve molekulaméretét mutatja.

▼ **M13****E 1209 POLI(VINIL-ALKOHOL)-POLI(ETILÉNGLIKOL) OJTOTT KOPOLIMER**

Szinonimák	Makrogol-poli(vinil-alkohol) ojtott kopolimer; Poli(etán-1,2-diol ojtott etanol); Etenol, oxiránnal alkotott polimer, ojtott; Oxirán, etanollal alkotott polimer, ojtott; Etilén-oxid-vinil-alkohol ojtott kopolimer
Meghatározás	A poli(vinil-alkohol)-poli(etilén-glikol) ojtott kopolimer kb. 75 %-ban PVA-egységekből és 25 %-ban PEG-egységekből álló szintetikus kopolimer.
CAS-szám	96734-39-3
Kémiai név	Poli(vinil-alkohol)-poli(etilén-glikol) ojtott kopolimer
Összegképlet	
Tömegátlag-molekulatömeg	40 000–50 000 g/mol
Leírás	Fehértől halványsárgáig terjedő színárnyalatú por
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben, híg savakban és alkáli-hidroxidos híg savakban tökéletesen oldódik; etanolban, ecetsavban, acetonban és kloroformban gyakorlatilag nem oldódik.
Infravörös spektroszkópia	Kötelező megfelelés
pH-érték	5,0–8,0
Tisztaság	
Észterszám	10–75 mg/g KOH
Dinamikai viszkozitás	50–250 mPa.s
Szárítási veszteség	Legfeljebb 5 %
Szulfáthamu	Legfeljebb 2 %
Vinil-acetát	Legfeljebb 20 mg/kg
Ecetsav/összes acetáttartalom	Legfeljebb 1,5 %
Etilén-glikol	Legfeljebb 50 mg/kg
Dietilén-glikol	Legfeljebb 50 mg/kg
1,4-Dioxán	Legfeljebb 10 mg/kg
Etilén-oxid	Legfeljebb 0,2 mg/kg
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 1 mg/kg
Higany	Legfeljebb 1 mg/kg
Kadmium	Legfeljebb 1 mg/kg

▼ **B****E 1404 OXIDÁLT KEMÉNYÍTŐ**

Szinonimák	
Meghatározás	Az oxidált keményítő nátrium-hipoklorittal kezelt keményítő
Eines	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	

▼ B

Leírás	Fehér vagy csaknem fehér por vagy szemcsék vagy (ha előzselatinozott) pelyhek, amorf por vagy durva részecskék
Azonosítás	
Mikroszkópos vizsgálat	A teszten megfelel (ha nem előzselatinozott)
Jódfestés	A teszten megfelel (sötétkéktől a világospirosig változó szín)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 15,0 %, gabonakeményítőre Legfeljebb 21,0 %, burgonyakeményítőre Legfeljebb 18,0 %, más keményítőkre
Karboxil-csoportok	Legfeljebb 1,1 % (vízmentes anyagra)
Kén-dioxid	Legfeljebb 50 mg/kg, módosított gabonakeményítőkre (vízmentes anyagra) Más előírás híján legfeljebb 10 mg/kg más módosított keményítőkre (vízmentes anyagra)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg (vízmentes anyagra)
Higany	Legfeljebb 0,1 mg/kg

E 1410 MONOKEMÉNYÍTŐ-FOSZFÁT

Szinonimák	
Meghatározás	A monokeményítő-foszfát olyan keményítő, amelyet ortofoszforsavval, vagy nátrium- vagy kálium-ortofoszfáttal, vagy nátrium-tripoli-foszfáttal észtereztek
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Fehér vagy csaknem fehér por vagy szemcsék vagy (ha előzselatinozott) pelyhek, amorf por vagy durva részecskék
Azonosítás	
Mikroszkópos vizsgálat	A teszten megfelel (ha nem előzselatinozott)
Jódfestés	A teszten megfelel (sötétkéktől a világospirosig változó szín)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 15,0 %, gabonakeményítőre Legfeljebb 21,0 %, burgonyakeményítőre Legfeljebb 18,0 %, más keményítőkre

▼B

Foszfátmaradék	Legfeljebb 0,5 % (P-ként), búza- vagy burgonyakeményítőre (vízmentes anyagra) Legfeljebb 0,4 % (P-ként), más keményítőkre (vízmentes anyagra)
Kén dioxid	Legfeljebb 50 mg/kg, módosított gabonakeményítőkre (vízmentes anyagra) Más előírás híján legfeljebb 10 mg/kg más módosított keményítőkre (vízmentes anyagra)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg (vízmentes anyagra)
Higany	Legfeljebb 0,1 mg/kg

E 1412 DIKEMÉNYÍTŐ-FOSZFÁT**Szinonimák****Meghatározás**

A dikeményítő-foszfát olyan keményítő, amelyet nátrium-trimetafoszfáttal vagy foszfor-oxikloriddal térhálósítottak

Einecs

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Leírás

Fehér vagy csaknem fehér por vagy szemcsék vagy (ha előzselatinozott) pelyhek, amorf por vagy durva részecskék.

Azonosítás

Mikroszkópos vizsgálat

A teszten megfelel (ha nem előzselatinozott)

Jódfestés

A teszten megfelel (sötétkéktől a világospirosig változó szín)

Tisztaság

Szárítási veszteség

Legfeljebb 15,0 %, gabonakeményítőre
Legfeljebb 21,0 %, burgonyakeményítőre
Legfeljebb 18,0 %, más keményítőkre

Foszfátmaradék

Legfeljebb 0,5 % (P-ként), búza- vagy burgonyakeményítőre (vízmentes anyagra)
Legfeljebb 0,4 % (P-ként), más keményítőkre (vízmentes anyagra)

Kén-dioxid

Legfeljebb 50 mg/kg, módosított gabonakeményítőkre (vízmentes anyagra)
Más előírás híján legfeljebb 10 mg/kg más módosított keményítőkre (vízmentes anyagra)

Arzén

Legfeljebb 1 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg (vízmentes anyagra)

Higany

Legfeljebb 0,1 mg/kg

▼ **C2****E 1413 FOSZFORILEZETT DIKEMÉNYÍTŐ-FOSZFÁT****Szinonimák****Meghatározás**

A foszforilezett dikeményítő-foszfát olyan keményítő, amelyet a monokeményítő-foszfátra és a dikeményítő-foszfátra leírt eljárások kombinációjával állítanak elő

▼ **B**

Einesz

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Leírás

Fehér vagy csaknem fehér por vagy szemcsék vagy (ha előzselatinozott) pelyhek, amorf por vagy durva részecskék.

Azonosítás

Mikroszkópos vizsgálat

A teszten megfelel (ha nem előzselatinozott)

Jódfestés

A teszten megfelel (sötétkéktől a világospirosig változó szín)

Tisztaság

Szárítási veszteség

Legfeljebb 15,0 %, gabonakeményítőre

Legfeljebb 21,0 %, burgonyakeményítőre

Legfeljebb 18,0 %, más keményítőkre

Foszfátmaradék

Legfeljebb 0,5 % (P-ként), búza- vagy burgonyakeményítőre (vízmentes anyagra)

Legfeljebb 0,4 % (P-ként), más keményítőkre (vízmentes anyagra)

Kén-dioxid

Legfeljebb 50 mg/kg, módosított gabonakeményítőkre (vízmentes anyagra)

Más előírás híján legfeljebb 10 mg/kg más módosított keményítőkre (vízmentes anyagra)

Arzén

Legfeljebb 1 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg (vízmentes anyagra)

Higany

Legfeljebb 0,1 mg/kg

E 1414 ACETILEZETT DIKEMÉNYÍTŐ-FOSZFÁT**Szinonimák****Meghatározás**

Az acetilezett dikeményítő-foszfát olyan keményítő, amelyet nátrium-trimetafoszfáttal vagy foszfor-oxikloriddal térhálósítottak, és ecetsavanhidriddel vagy vinil-acetáttal észtereztek

Einesz

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Leírás

Fehér vagy csaknem fehér por vagy szemcsék vagy (ha előzselatinozott) pelyhek, amorf por vagy durva részecskék.

Azonosítás

Mikroszkópos vizsgálat

A teszten megfelel (ha nem előzselatinozott)

Jódfestés

A teszten megfelel (sötétkéktől a világospirosig változó szín)

▼ B

Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 15,0 %, gabonakeményítőre Legfeljebb 21,0 %, burgonyakeményítőre Legfeljebb 18,0 %, más keményítőkre
Acetil-csoportok	Legfeljebb 2,5 % (vízmentes anyagra)
Foszfátmaradék	Legfeljebb 0,14 % (P-ként), búza- vagy burgonyakeményítőre (vízmentes anyagra) Legfeljebb 0,04 % (P-ként), más keményítőkre (vízmentes anyagra)
Vinil-acetát	Legfeljebb 0,1 mg/kg (vízmentes anyagra)
Kén-dioxid	Legfeljebb 50 mg/kg, módosított gabonakeményítőkre (vízmentes anyagra) Más előírás híján legfeljebb 10 mg/kg más módosított keményítőkre (vízmentes anyagra)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg (vízmentes anyagra)
Higany	Legfeljebb 0,1 mg/kg

E 1420 ACETILEZETT KEMÉNYÍTŐ

Szinonimák	Keményítő-acetát
Meghatározás	Az acetilezett keményítő olyan keményítő, amelyet ecetsavanhirddel vagy vinil-acetáttal észtereztek
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Fehér vagy csaknem fehér por vagy szemcsék vagy (ha előzselatinozott) pelyhek, amorf por vagy durva részecskék.
Azonosítás	
Mikroszkópos vizsgálat	A teszten megfelel (ha nem előzselatinozott)
Jódfestés	A teszten megfelel (sötétkéktől a világospirosig változó szín)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 15,0 %, gabonakeményítőre Legfeljebb 21,0 %, burgonyakeményítőre Legfeljebb 18,0 %, más keményítőkre
Acetil-csoportok	Legfeljebb 2,5 % (vízmentes anyagra)
Vinil-acetát	Legfeljebb 0,1 mg/kg (vízmentes anyagra)
Kén-dioxid	Legfeljebb 50 mg/kg, módosított gabonakeményítőkre (vízmentes anyagra) Más előírás híján legfeljebb 10 mg/kg más módosított keményítőkre (vízmentes anyagra)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg (vízmentes anyagra)
Higany	Legfeljebb 0,1 mg/kg

▼ B**E 1422 ACETILEZETT DIKEMÉNYÍTŐ-ADIPÁT****Szinonimák****Meghatározás**

Einesz

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Az acetilezett dikeményítő-adipát olyan keményítő, amelyet adipin-savanhidriddel térhálósítottak, és ecetsavanhiriddel észtereztek

Leírás

Fehér vagy csaknem fehér por vagy szemcsék vagy (ha előzselatinozott) pelyhek, amorf por vagy durva részecskék

Azonosítás

Mikroszkópos vizsgálat

A teszten megfelel (ha nem előzselatinozott)

Jódfestés

A teszten megfelel (sötétkéktől a világospirosig változó szín)

Tisztaság

Szárítási veszteség

Legfeljebb 15,0 %, gabonakeményítőre

Legfeljebb 21,0 %, burgonyakeményítőre

Legfeljebb 18,0 %, más keményítőkre

Acetil-csoportok

Legfeljebb 2,5 % (vízmentes anyagra)

Adipát-csoportok

Legfeljebb 0,135 % (vízmentes anyagra)

Kén-dioxid

Legfeljebb 50 mg/kg, módosított gabonakeményítőkre (vízmentes anyagra)

Más előírás híján legfeljebb 10 mg/kg más módosított keményítőkre (vízmentes anyagra)

Arzén

Legfeljebb 1 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg (vízmentes anyagra)

Higany

Legfeljebb 0,1 mg/kg

E 1440 HIDROXI-PROPIL-KEMÉNYÍTŐ**Szinonimák****Meghatározás**

Einesz

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

A hidroxipropil keményítő olyan keményítő, amelyet propilén-oxiddal észtereztek

Leírás

Fehér vagy csaknem fehér por vagy szemcsék vagy (ha előzselatinozott) pelyhek, amorf por vagy durva részecskék

Azonosítás

Mikroszkópos vizsgálat

A teszten megfelel (ha nem előzselatinozott)

Jódfestés

A teszten megfelel (sötétkéktől a világospirosig változó szín)

▼ B**Tisztaság**

Szárítási veszteség	Legfeljebb 15,0 %, gabonakeményítőre Legfeljebb 21,0 %, burgonyakeményítőre Legfeljebb 18,0 %, más keményítőkre
Hidroxi-propil-csoportok	Legfeljebb 7,0 % (vízmentes anyagra)
Propilén-klór-hidrin	Legfeljebb 1 mg/kg (vízmentes anyagra)
Kén-dioxid	Legfeljebb 50 mg/kg, módosított gabonakeményítőkre (vízmentes anyagra) Más előírás híján legfeljebb 10 mg/kg más módosított keményítőkre (vízmentes anyagra)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg (vízmentes anyagra)
Higany	Legfeljebb 0,1 mg/kg

E 1442 HIDROXI-PROPIL-DIKEMÉNYÍTŐ-FOSZFÁT**Szinonimák****Meghatározás**

A hidroxi-propil-dikeményítő-foszfát olyan keményítő, amelyet nátrium-trimetafoszfáttal vagy foszfor-oxikloriddal térhálósítottak, és propilén-oxiddal étereztek

Eines

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Leírás

Fehér vagy csaknem fehér por vagy szemcsék vagy (ha előzselatinozott) pelyhek, amorf por vagy durva részecskék.

Azonosítás

Mikroszkópos vizsgálat

A teszten megfelel (ha nem előzselatinozott)

Jódfestés

A teszten megfelel (sötétkéktől a világospirosig változó szín)

Tisztaság

Szárítási veszteség	Legfeljebb 15,0 %, gabonakeményítőre Legfeljebb 21,0 %, burgonyakeményítőre Legfeljebb 18,0 %, más keményítőkre
Hidroxi-propil-csoportok	Legfeljebb 7,0 % (vízmentes anyagra)
Foszfátmaradék	Legfeljebb 0,14 % (P-ként), búza- vagy burgonyakeményítőre (vízmentes anyagra) Legfeljebb 0,04 % (P-ként), más keményítőkre (vízmentes anyagra)
Propilén-klór-hidrin	Legfeljebb 1 mg/kg (vízmentes anyagra)
Kén-dioxid	Legfeljebb 50 mg/kg, módosított gabonakeményítőkre (vízmentes anyagra) Más előírás híján legfeljebb 10 mg/kg más módosított keményítőkre (vízmentes anyagra)

▼B

Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg (vízmentes anyagra)
Higany	Legfeljebb 0,1 mg/kg

E 1450 KEMÉNYÍTŐ-NÁTRIUM-OKTENIL-SZUKCINÁT

Szinonimák	SSOS
Meghatározás	A keményítő-nátrium-oktenil-szukcinát olyan keményítő, amelyet oktenil-borostyánkősavanhidriddel észtereztek
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Fehér vagy csaknem fehér por vagy szemcsék vagy (ha előzselatinozott) pelyhek, amorf por vagy durva részecskék
Azonosítás	
Mikroszkópos vizsgálat	A teszten megfelel (ha nem előzselatinozott)
Jódfestés	A teszten megfelel (sötétkéktől a világospirosig változó szín)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 15,0 %, gabonakeményítőre Legfeljebb 21,0 %, burgonyakeményítőre Legfeljebb 18,0 %, más keményítőkre
Oktenil-szukcinil-csoportok	Legfeljebb 3 % (vízmentes anyagra)
Oktenil-borostyánkősav-maradék	Legfeljebb 0,3 % (vízmentes anyagra)
Kén-dioxid	Legfeljebb 50 mg/kg, módosított gabonakeményítőkre (vízmentes anyagra) Más előírás híján legfeljebb 10 mg/kg más módosított keményítőkre (vízmentes anyagra)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg (vízmentes anyagra)
Higany	Legfeljebb 0,1 mg/kg

E 1451 ACETILEZETT OXIDÁLT KEMÉNYÍTŐ

Szinonimák	
Meghatározás	Az acetilezett oxidált keményítő olyan keményítő, amelyet nátrium-hipoklorittal kezelték, majd ecetsavanhidriddel észtereztek
Einecs	
Kémiai név	
Összegképlet	
Molekulatömeg	
Analitika	
Leírás	Fehér vagy csaknem fehér por vagy szemcsék vagy (ha előzselatinozott) pelyhek, amorf por vagy durva részecskék.

▼ B

Azonosítás	
Mikroszkópos vizsgálat	A teszten megfelel (ha nem előzselatinozott)
Jódfestés	A teszten megfelel (sötétkéktől a világospirosig változó szín)
Tisztaság	
Szárítási veszteség	Legfeljebb 15,0 %, gabonakeményítőre Legfeljebb 21,0 %, burgonyakeményítőre Legfeljebb 18,0 %, más keményítőkre
Karboxilcsoportok	Legfeljebb 1,3 % (vízmentes anyagra)
Acetil-csoportok	Legfeljebb 2,5 % (vízmentes anyagra)
Kén-dioxid	Legfeljebb 50 mg/kg, módosított gabonakeményítőkre (vízmentes anyagra) Más előírás híján legfeljebb 10 mg/kg más módosított keményítőkre (vízmentes anyagra)
Arzén	Legfeljebb 1 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg (vízmentes anyagra)
Higany	Legfeljebb 0,1 mg/kg

E 1452 KEMÉNYÍTŐ-ALUMÍNIUM-OKTENIL-SZUKCINÁT**Szinonimák****Meghatározás**

A keményítő-alumínium-oktenil-szukcinát olyan keményítő, amelyet oktenil-borostyánkősavanhidriddel észtereztek és alumínium-szulfáttal kezeltek

Einesz

Kémiai név

Összegképlet

Molekulatömeg

Analitika

Leírás

Fehér vagy csaknem fehér por vagy szemcsék vagy (ha előzselatinozott) pelyhek, amorf por vagy durva részecskék

Azonosítás

Mikroszkópos vizsgálat

A teszten megfelel (ha nem előzselatinozott)

Jódfestés

A teszten megfelel (sötétkéktől a világospirosig változó szín)

Tisztaság

Szárítási veszteség

Legfeljebb 21,0 %

Oktenil-szukcinil-csoportok

Legfeljebb 3 % (vízmentes anyagra)

Oktenil-borostyánkősav-maradék

Legfeljebb 0,3 % (vízmentes anyagra)

Kén-dioxid

Legfeljebb 50 mg/kg, módosított gabonakeményítőkre (vízmentes anyagra)

Más előírás híján legfeljebb 10 mg/kg más módosított keményítőkre (vízmentes anyagra)

Arzén

Legfeljebb 1 mg/kg

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg (vízmentes anyagra)

Higany

Legfeljebb 0,1 mg/kg

Alumínium

Legfeljebb 0,3 % (vízmentes anyagra)

▼ **B****E 1505 TRIETIL-CITRÁT**

Szinonimák	Etil-citrát
Meghatározás	
Eines	201-070-7
Kémiai név	Trietil-2-hidroxi-propán-1,2,3-trikarboxilát
Összegképlet	C ₁₂ H ₂₀ O ₇
Molekulatömeg	276,29
Analitika	Legalább 99,0 %
Leírás	Szagtalan, gyakorlatilag színtelen, olajos folyadék
Azonosítás	
Relatív sűrűség (25 °C/25 °C)	1,135–1,139
Törésmutató	[n] _D ²⁰ : 1,439–1,441
Tisztaság	
Viztartalom	Legfeljebb 0,25 % (Karl Fischer-módszer)
Savasság	Legfeljebb 0,02 % (citromsavként)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

E 1517 GLICERIL-DIACETÁT

Szinonimák	Diacetin
Meghatározás	A gliceril-diacetát túlnyomó részben a glicerin 1,2- és 1,3-diacetát-jainak keverékéből áll, kisebb mennyiségben mono- és triészterekkel
Eines	
Kémiai név	Gliceril-diacetát; 1,2,3-Propántriol-diacetát
Összegképlet	C ₇ H ₁₂ O ₅
Molekulatömeg	176,17
Analitika	Legalább 94,0 %
Leírás	Átlátszó, színtelen, higroszkópos, némileg olajos, gyengén zsírszagú folyadék
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben oldódik. Etanollal elegyíthető
Glicerinteszt	A teszten megfelel
Acetátteszt	A teszten megfelel
Relatív sűrűség (25 °C/25 °C)	1,175–1,195
Forráspont-tartomány	259 °C és 261 °C között
Tisztaság	
Összes hamu	Legfeljebb 0,02 %
Savasság	Legfeljebb 0,4 % (ecetsavként)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

▼ **B****E 1518 GLICERIL-TRIACETÁT**

Szinonimák	Triacetin
Meghatározás	
Einesz	203-051-9
Kémiai név	Gliceril-triacetát
Összegképlet	C ₉ H ₁₄ O ₆
Molekulatömeg	218,21
Analitika	Legalább 98,0 %
Leírás	Szintelen, némileg olajos, gyengén zsírszagú folyadék
Azonosítás	
Acetátteszt	A teszten megfelel
Glicerinteszt	A teszten megfelel
Törésmutató	[n] _D ²⁵ : 1,429 és 1,431 között
Relatív sűrűség (25 °C/25 °C)	1,154 és 1,158 között
Forráspont-tartomány	258 °C és 270 °C között
Tisztaság	
Víztartalom	Legfeljebb 0,2 % (Karl Fischer-módszer)
Szulfáthamu	Legfeljebb 0,02 % (citromsavként)
Arzén	Legfeljebb 3 mg/kg
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

E 1519 BENZIL-ALKOHOL

Szinonimák	Fenil-karbinol; Fenil-metil-alkohol; Benzol-metanol; alfa-Hidroxi-toluol
Meghatározás	
Einesz	
Kémiai név	Benzil-alkohol; Fenil-metanol
Összegképlet	C ₇ H ₈ O
Molekulatömeg	108,14
Analitika	Legalább 98,0 %
Leírás	Gyengén aromás illatú, szintelen, átlátszó folyadék
Azonosítás	
Oldhatóság	Vízben, etanolban és éterben oldódik
Törésmutató	[n] _D ²⁰ : 1,538–1,541
Relatív sűrűség (25 °C/25 °C)	1,042–1,047
Peroxidteszt	A teszten megfelel
Desztillációs tartomány	Legalább 95 % (V/V) desztillálódik 202 °C és 208 °C között
Tisztaság	
Savszám	Legfeljebb 0,5
Aldehidek	Legfeljebb 0,2 % (V/V) (benzaldehydként)
Ólom	Legfeljebb 2 mg/kg

▼ **B****E 1520 PROPÁN-1,2-DIOL****Szinonimák**

Propilénlikol

Meghatározás

EINECS

200-338-0

Kémiai név

1,2-Dihidroxi-propán

Összegképlet

 $C_3H_8O_2$

Molekulatömeg

76,10

Analitika

Legalább 99,5 %, vízmentes anyagra

Leírás

Átlátszó, színtelen, higroszkópos, viszkózus folyadék

Azonosítás

Oldhatóság

Vízben, etanolban és acetonban oldódik

Relatív sűrűség (25 °C/25 °C)

1,035–1,040

Törésmutató

 $[n]_D^{20}$: 1,431–1,433**Tisztaság**

Desztillációs teszt

A termék 99,5 % (V/V)-a desztillálódik 185 °C és 189 °C között. A maradék 0,5 % főleg a propilénlikolból származó dimerekből és nyomokban trimerekből áll

Szulfáthamu

Legfeljebb 0,07 %

Víztartalom

Legfeljebb 1,0 % (Karl Fischer-módszer)

Ólom

Legfeljebb 2 mg/kg

E 1521 POLIETILÉNGLIKOL**Szinonimák**

PEG; Makrogol, Polietilén-oxid

Meghatározás

Etilén-oxid és víz addíciós polimerei, melyekhez rendszerint egy a molekulatömegnek megközelítőleg megfeleltethető számot rendelnek

Kémiai név

alfa-Hidro-omega-hidroxi-poli(oxi-1,2-etándiol)

Összegképlet

 $(C_2H_4O)_n H_2O$ (n = az etilén-oxid-egységek száma; 6 000-es molekulatömegnek kb. 140 felel meg)

Átlagos molekulatömeg

380–9 000 Da

Analitika

PEG 400: legalább 95 % és legfeljebb 105 %

PEG 3000: legalább 90 % és legfeljebb 110 %

PEG 3350: legalább 90 % és legfeljebb 110 %

PEG 4000: legalább 90 % és legfeljebb 110 %

PEG 6000: legalább 90 % és legfeljebb 110 %

PEG 8000: legalább 87,5 % és legfeljebb 112,5 %

Leírás

A PEG 400 átlátszó, viszkózus, színtelen vagy csaknem színtelen higroszkópos folyadék

A PEG 3000, PEG 3350, PEG 4000, PEG 6000 és PEG 8000 fehér vagy csaknem fehér, viaszos vagy paraffinszerű szilárd anyag

▼ B**Azonosítás**

Olvadáspont-tartomány

PEG 400: 4–8 °C
 PEG 3000: 50–56 °C
 PEG 3350: 53–57 °C
 PEG 4000: 53–59 °C
 PEG 6000: 55–61 °C
 PEG 8000: 55–62 °C

Viszkozitás

PEG 400: 105–130 mPa.s 20 °C-on
 PEG 3000: 75–100 mPa.s 20 °C-on
 PEG 3350: 83–120 mPa.s 20 °C-on
 PEG 4000: 110–170 mPa.s 20 °C-on
 PEG 6000: 200–270 mPa.s 20 °C-on
 PEG 8000: 260–510 mPa.s 20 °C-on

A 400-nál nagyobb átlagos molekulatömegű polietilén-glikolok esetében a viszkozitás az adott anyag 50 % (m/m)-os vizes oldata alapján kerül meghatározásra.

Oldhatóság

A PEG 400 vízzel elegyíthető, acetonban, alkoholban és metilén-kloridban nagyon jól oldódik, zsíros és ásványi olajokban gyakorlatilag nem oldódik.

PEG 3000 és PEG 3350: Vízen és metilén-kloridban nagyon jól oldódik, alkoholban nagyon kevésbé oldódik, zsír- és ásványolajokban gyakorlatilag nem oldódik.

PEG 4000, PEG 6000 és PEG 8000: Vízen és metilén-kloridban nagyon jól oldódik, alkoholban nagyon kevésbé oldódik, zsír- és ásványolajokban gyakorlatilag nem oldódik.

Tisztaság

Hidroxiszám

PEG 400: 264–300
 PEG 3000: 34–42
 PEG 3350: 30–38
 PEG 4000: 25–32
 PEG 6000: 16–22
 PEG 8000: 12–16

Szulfáthamu

Legfeljebb 0,2 %

1,4-Dioxán

Legfeljebb 10 mg/kg

Etilén-oxid

Legfeljebb 0,2 mg/kg

Etilén-glikol és dietilén-glikol

Összesen legfeljebb 0,25 % (m/m), külön-külön vagy együttesen

Ólom

Legfeljebb 1 mg/kg