

Detta dokument är endast avsett som dokumentationshjälpmedel och institutionerna ansvarar inte för innehållet

► **B**

**KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EU) nr 231/2012**

av den 9 mars 2012

om fastställande av specifikationer för de livsmedelstillsatser som förtecknas i bilagorna II och III till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1333/2008

(Text av betydelse för EES)

(EUT L 83, 22.3.2012, s. 1)

Ändrad genom:

Officiella tidningen

		nr	sida	datum
► <b><u>M1</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 1050/2012 av den 8 november 2012	L 310	45	9.11.2012
► <b><u>M2</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 25/2013 av den 16 januari 2013	L 13	1	17.1.2013
► <b><u>M3</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 497/2013 av den 29 maj 2013	L 143	20	30.5.2013
► <b><u>M4</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 724/2013 av den 26 juli 2013	L 202	11	27.7.2013
► <b><u>M5</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 739/2013 av den 30 juli 2013	L 204	35	31.7.2013
► <b><u>M6</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 816/2013 av den 28 augusti 2013	L 230	1	29.8.2013
► <b><u>M7</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 817/2013 av den 28 augusti 2013	L 230	7	29.8.2013
► <b><u>M8</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 1274/2013 av den 6 december 2013	L 328	79	7.12.2013
► <b><u>M9</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 264/2014 av den 14 mars 2014	L 76	22	15.3.2014
► <b><u>M10</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 298/2014 av den 21 mars 2014	L 89	36	25.3.2014
► <b><u>M11</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 497/2014 av den 14 maj 2014	L 143	6	15.5.2014
► <b><u>M12</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 506/2014 av den 15 maj 2014	L 145	35	16.5.2014
► <b><u>M13</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 685/2014 av den 20 juni 2014	L 182	23	21.6.2014
► <b><u>M14</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 923/2014 av den 25 augusti 2014	L 252	11	26.8.2014
► <b><u>M15</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 957/2014 av den 10 september 2014	L 270	1	11.9.2014
► <b><u>M16</u></b>	Kommissionens förordning (EU) nr 966/2014 av den 12 september 2014	L 272	1	13.9.2014
► <b><u>M17</u></b>	Kommissionens förordning (EU) 2015/463 av den 19 mars 2015	L 76	42	20.3.2015
► <b><u>M18</u></b>	Kommissionens förordning (EU) 2015/649 av den 24 april 2015	L 107	17	25.4.2015
► <b><u>M19</u></b>	Kommissionens förordning (EU) 2015/1725 av den 28 september 2015	L 252	12	29.9.2015
► <b><u>M20</u></b>	Kommissionens förordning (EU) 2015/1739 av den 28 september 2015	L 253	3	30.9.2015



**KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EU) nr 231/2012**

**av den 9 mars 2012**

**om fastställande av specifikationer för de livsmedelstillsatser som förtecknas i bilagorna II och III till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1333/2008**

**(Text av betydelse för EES)**

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1333/2008 av den 16 december 2008 om livsmedelstillsatser<sup>(1)</sup>, särskilt artiklarna 14 och 30.4, och Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1331/2008 av den 16 december 2008 om fastställande av ett enhetligt förfarande för godkännande av livsmedelstillsatser, livsmedelsenzymmer och livsmedelsaromer<sup>(2)</sup>, särskilt artikel 7.5, och

av följande skäl:

- (1) Specifikationer som rör ursprung, renhetskriterier och eventuella övriga nödvändiga uppgifter bör antas för de livsmedelstillsatser som förtecknas i unionsförteckningarna i bilagorna II och III till förordning (EG) nr 1333/2008.
- (2) De specifikationer som tidigare utarbetats för livsmedelstillsatser i kommissionens direktiv 2008/128/EG av den 22 december 2008 om särskilda renhetskriterier för färgämnen som används i livsmedel<sup>(3)</sup>, kommissionens direktiv 2008/84/EG av den 27 augusti 2008 om särskilda renhetskriterier för andra livsmedelstillsatser än färgämnen och sötningsmedel<sup>(4)</sup> och kommissionens direktiv 2008/60/EG av den 17 juni 2008 om särskilda renhetskriterier för sötningsmedel som används i livsmedel<sup>(5)</sup> bör uppdateras och föras över till den här förordningen. Följaktligen bör dessa direktiv upphöra att gälla.
- (3) Det är nödvändigt att beakta de specifikationer och analysmetoder som fastställs i Codex Alimentarius som utarbetats av FAO/WHO:s gemensamma expertkommitté för livsmedelstillsatser (nedan kallad *JECFA*).
- (4) Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet (nedan kallad *myndigheten*) har yttrat sig om säkerheten hos basisk metakrylatsampolymer<sup>(6)</sup> som ytbehandlingsmedel. Denna livsmedelstillsats har därefter godkänts för särskilda ändamål och tilldelats E-nummer E 1205. Specifikationer bör därför antas för denna livsmedelstillsats.

<sup>(1)</sup> EUT L 354, 31.12.2008, s. 16.

<sup>(2)</sup> EUT L 354, 31.12.2008, s. 1.

<sup>(3)</sup> EUT L 6, 10.1.2009, s. 20.

<sup>(4)</sup> EUT L 253, 20.9.2008, s. 1.

<sup>(5)</sup> EUT L 158, 18.6.2008, s. 17.

<sup>(6)</sup> Vetenskapligt yttrande från Efsas panel för näringsstillsatser och andra livsmedel (ANS): "Scientific Opinion on the use of Basic Methacrylate Copolymer as a food additive", *The EFSA Journal*, vol. 8(2010):2, artikelnr 1513.

▼ **B**

- (5) Enligt uppgifter från livsmedelstillverkarna används inte längre färgämnen beta-apo-8'-karotensyraetyleter (E 160 f) och brun FK (E 154) samt den aluminiuminnehållande bäraren bentonit (E 558). De befintliga specifikationerna för dessa livsmedelstillsatser bör därför inte föras över till denna förordning.
- (6) Den 10 februari 2010 yttrade sig myndigheten om säkerheten hos sackarosestrar av fettsyror (E 473) som framställts av vinylestrar av fettsyror<sup>(1)</sup>. Befintliga specifikationer bör anpassas i enlighet med detta, särskilt bör gränsvärdena för föroreningar som medför risker sänkas.
- (7) De särskilda renhetskriterier som för närvarande tillämpas bör anpassas genom att gränsvärdena för enskilda berörda tungmetaller sänks där det är möjligt och där JECFA:s gränsvärden är lägre än de som för närvarande gäller. Enligt detta tillvägagångssätt bör gränsvärdena för det främmande ämnet 4-metylimidazol i sockerkulör, ammoniakprocessen (E 150 c), för sulfataska i betakaroten (E 160 a (i)) och för magnesium- och alkalialter i kalciumkarbonat (E 170) sänkas. Detta tillvägagångssätt bör endast frångås vad gäller tillsatserna trinatriumcitrat (E 331 (iii)) (blyhalt), karragenan (E 407) och bearbetad Euchemaalg (E 407 a) (kadmiumhalt), eftersom tillverkarna har förklarat att det inte skulle vara tekniskt genomförbart att följa strängare unionsbestämmelser som avspeglar JECFA:s gränsvärden. När det gäller dessa tre enskilda livsmedelstillsatser anses inte bidraget från de två främmande ämnena (bly och kadmium) till det totala intaget vara betydande. För fosfater (E 338–E 341 och E 450–E 452) bör man däremot fastställa nya värden som är betydligt lägre än de som JECFA angett, på grund av att framställningsprocesserna har vidareutvecklats och med beaktande av myndighetens senaste rekommendationer om att minska arsenikintaget, särskilt av den oorganiska formen<sup>(2)</sup>. Dessutom bör en ny bestämmelse om arsenik i glutaminsyra (E 620) införas av säkerhetsskäl. Den sammanlagda effekten av dessa anpassningar gynnar konsumenterna eftersom gränsvärdena för tungmetaller blir strängare både i allmänhet och för de flesta livsmedelstillsatser. Detaljerade uppgifter om produktionsprocessen och ursprungsmaterialen för en livsmedelstillsats bör ingå i specifikationerna för att underlätta framtida beslut i enlighet med artikel 12 i förordning (EG) nr 1333/2008.
- (8) Specifikationerna bör inte omfatta organoleptiska undersökningar som rör smaken eftersom man inte kan begära att kontrollmyndigheterna ska ta risken att smaka på ett kemiskt ämne.

(1) Vetenskapligt yttrande från Efsas panel för näringsstillsatser och andra livsmedel (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”, *The EFSA Journal*, vol. 8(2010):3, artikelnr 1512.

(2) Vetenskapligt yttrande från Efsas panel för främmande ämnen i livsmedelskedjan (CONTAM): ”Scientific Opinion on Arsenic in Food”, *The EFSA Journal*, vol. 7(2009):10, artikelnr 1351.

**▼B**

- (9) Specifikationerna bör inte ange funktionsgrupper eftersom den upplysningen inte har något mervärde.
- (10) Specifikationerna bör inte hänvisa till den allmänna parametern tungmetaller eftersom denna parameter inte är förknippad med toxicitet, utan snarare med en generisk analysmetod. De parametrar som rör enskilda tungmetaller är toxicitetsrelaterade och ingår i specifikationerna.
- (11) Några livsmedelstillsatser (karboximetylcellulosa (E 466), tvärbunden natriumkarboximetylcellulosa (E 468), enzymatiskt hydrolyserad karboximetylcellulosa (E 469) och bivax, vitt och gult (E 901)) är för närvarande upptagna under olika namn i olika bestämmelser i direktiv 95/2/EG<sup>(1)</sup>. De specifikationer som fastställs genom den här förordningen bör därför hänvisa till dessa olika namn.
- (12) De nuvarande bestämmelserna om polycykliska aromatiska kolväten (PAH) är alltför allmänna och inte relevanta för säkerheten. De bör därför ersättas med gränsvärden för enskilda PAH som utgör en risk för livsmedelstillsatserna vegetabiliskt kol (E 153) och mikrokristallint vax (E 905). Liknande gränsvärden bör fastställas för formaldehyd i karragenan (E 407) och i bearbetad Euchemaalg (E 407 a), för särskilda mikrobiologiska kriterier i agar (E 406) samt för halten av *Salmonella* spp. i mannitol (E 421 (ii)) som framställts genom fermentering.
- (13) Användningen av propan-2-ol (isopropanol, isopropylalkohol) bör tillåtas vid framställning av tillsatserna kurkumin (E 100) och paprikaoleoresin (E 160 c), i överensstämmelse med JECFA:s specifikationer, eftersom myndigheten anser att denna särskilda användning är säker<sup>(2)</sup>. Användningen av etanol i stället för propan-2-ol vid framställning av gellangummi (E 418) bör tillåtas om den slutliga produkten fortfarande uppfyller alla övriga specifikationer och etanol anses medföra färre risker.
- (14) Procentandelen av den aktivt färgande substansen i karminsyra, karminer (E 120) bör specificeras eftersom maximihalter ska tillämpas på mängder av den substansen.
- (15) Numreringssystemet för undergrupper av karotener (E 160 a) bör uppdateras för att anpassas till Codex Alimentarius INS-system.
- (16) Den fasta formen av mjölksyra (E 270) bör också ingå i specifikationerna, eftersom mjölksyra nu kan framställas i fast form och inte medför några risker.

<sup>(1)</sup> EGT L 61, 18.3.1995, s. 1.

<sup>(2)</sup> Vetenskapligt yttrande från Efsas panel för näringsstillsatser och andra livsmedel (ANS): ”Scientific Opinion on the re-evaluation of curcumin (E 100) as a food additive”, *The EFSA Journal*, vol. 8(2010):9, artikelnr 1679.

**▼B**

- (17) Den temperatur som anges vid viktförlust vid torkning av mononatriumcitrat (E 331 (i)) bör anpassas eftersom ämnet bryts ned vid de betingelser som nu anges. Villkoren för torkning av trinatriumcitrat (E 331 (iii)) bör också anpassas för att förbättra metodens reproducerbarhet.
- (18) Den nuvarande specifika absorptionen för alfa-tokoferol (E 307) bör rättas till och sublimeringspunkten för sorbinsyra (E 200) bör ersättas med ett löslighetstest eftersom kriteriet sublimeringspunkt inte är relevant. Specifikationen av de bakteriekällor som används vid framställning av nisin (E 234) och natamycin (E 235) bör uppdateras enligt den nuvarande taxonomiska nomenklaturen.
- (19) Förekomsten av aluminium i livsmedelstillsatser bör begränsas eftersom det numera finns nya, nyskapande framställningsmetoder som ger livsmedelstillsatser med färre föroreningar. I syfte att främja rättssäkerhet och icke-diskriminering bör det föreskrivas en övergångsperiod för att tillverkarna av livsmedelstillsatser gradvis ska kunna anpassa sig till dessa begränsningar.
- (20) Maximihalter för aluminium bör i relevanta fall fastställas för livsmedelstillsatser, särskilt för kalciumfosfater (E 341 (i)–(iii)) avsedda att användas i livsmedel för spädbarn och småbarn<sup>(1)</sup>, i enlighet med yttrandet från vetenskapliga kommittén för livsmedel av den 7 juni 1996<sup>(2)</sup>. Dessutom bör en maximihalt för aluminium i kalciumcitrat (E 333) fastställas.
- (21) Maximihalterna för aluminium i kalciumfosfater (E 341 (i)–(iii)), dinatriumdifosfat (E 450 (i)) och kalciumdivätedifosfat (E 450 (vii)) bör överensstämma med myndighetens yttrande av den 22 maj 2008<sup>(3)</sup>. De nuvarande maximihalterna bör sänkas där detta är tekniskt möjligt och där bidraget till det totala intaget av aluminium är betydande. Därmed bör substratpigment av aluminium endast tillåtas i enskilda färgämnen om det finns ett tekniskt behov.
- (22) Bestämmelserna om maximihalter för aluminium i dikalciumfosfat (E 341 (ii)), trikalciumfosfat (E 341 (iii)) och kalciumdivätedifosfat (E 450 (vii)) bör inte orsaka några störningar på marknaden på grund av bristande tillgång.

<sup>(1)</sup> Enligt definitionen i kommissionens direktiv 2006/125/EG av den 5 december 2006 om spannmålsbaserade livsmedel och barnmat för spädbarn och småbarn (kodifierad version) (EUT L 339, 6.12.2006, s. 16).

<sup>(2)</sup> "Opinion on Additives in nutrient preparations for use in infant formulae, follow-on formulae and weaning foods", *Reports of the Scientific Committee on food* (40<sup>th</sup> Series), s. 13–30, 1997.

<sup>(3)</sup> Vetenskapligt yttrande från Efsas panel för livsmedelstillsatser, smakämnen, processhjälpmedel och material som kommer i kontakt med livsmedel (AFC): "Safety of aluminium from dietary intake", *The EFSA Journal*, nr 754, s 1–34, 2008.

**▼B**

- (23) Enligt kommissionens förordning (EU) nr 258/2010 av den 25 mars 2010 om särskilda villkor för import av guarkärnmjöl med ursprung i eller avsänt från Indien på grund av risken för kontaminering med pentaklorfenol och dioxiner<sup>(1)</sup> bör maximihalten fastställas för det främmande ämnet pentaklorfenol i guarkärnmjöl (E 412).
- (24) Enligt skäl 48 i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel<sup>(2)</sup> uppmanas medlemsstaterna att undersöka om andra livsmedel än de som ingår i den förordningen innehåller det främmande ämnet 3-MCPD för att det ska kunna avgöras om gränsvärden behöver fastställas för det ämnet. De franska myndigheterna har lämnat in uppgifter om höga halter av 3-MCPD i livsmedelstillsatsen glycerol (E 422) och om den genomsnittliga halten av denna livsmedelstillsats i olika livsmedelskategorier. Maximihalter för 3-MCPD i denna livsmedelstillsats bör fastställas, med beaktande av utspädningsfaktorn, för att undvika att det slutliga livsmedlet förorenas med en halt som överskrider den tillåtna.
- (25) Eftersom analysmetoderna har utvecklats bör vissa befintliga specifikationer uppdateras. Det nuvarande gränsen ”ej påvisbar” är kopplat till analysmetodernas utveckling och bör ersättas med ett bestämt värde för tillsatserna mono- och diglyceriders syrastrar (E 472 a–f), polyglycerolestrar av fettsyror (E 475) och 1,2-propylenglykolestrar av fettsyror (E 477).
- (26) De specifikationer som rör framställningsprocessen för mono- och diglyceriders citronsyrastrar (E 472 c) bör uppdateras eftersom de alkaliska baserna numera har ersatts av deras svagare salter.
- (27) Det befintliga kriteriet fria fettsyror för tillsatserna mono- och diglyceriders citronsyrastrar (E 472 c) och mono- och diglyceriders mono- och diacetylvinsyrastrar (E 472 e) är inte lämpligt. Det bör ersättas med kriteriet syratalt eftersom detta kriterium bättre motsvarar den uppskattning av de fria syragrupperna som sker genom titreranalys. Detta är i enlighet med JECFA:s sjuttioförsta rapport om livsmedelstillsatser<sup>(3)</sup> där en sådan ändring antogs för mono- och diglyceriders mono- och diacetylvinsyrastrar (E 472 e).
- (28) Den befintliga beskrivningen av tillsatsen magnesiumoxid (E 530) är felaktig och bör rättas till i enlighet med uppgifterna från tillverkarna för att anpassa beskrivningen till den europeiska farmakopén<sup>(4)</sup>. Den nuvarande maximihalten för reducerande

<sup>(1)</sup> EUT L 80, 26.3.2010, s. 28.

<sup>(2)</sup> EUT L 364, 20.12.2006, s. 5.

<sup>(3)</sup> *WHO Technical Report Series*, nr 956, 2010.

<sup>(4)</sup> *European Pharmacopoeia Ed. 7.0*, volym 2, s. 2415–2416.

**▼B**

ämnen i tillsatsen glukonsyra (E 574) bör också uppdateras eftersom det inte är tekniskt möjligt att följa denna maximihalt. För att möjliggöra en uppskattning av vatteninnehåll i xylitol (E 967) bör den nuvarande metoden som anges för kriteriet vikt förlust vid torkning ersättas med en lämpligare metod.

- (29) Några av de befintliga specifikationerna för tillsatsen kandelillavax (E 902) bör inte föras över till denna förordning eftersom de är inkonsekventa. När det gäller kalciumdivätedifosfat (E 450 (vii)) bör den nuvarande uppgiften om P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>-halt rättas till.
- (30) När det gäller taumatins (E 957) bör de befintliga uppgifterna för kriteriet innehåll rättas till med avseende på en beräkningsfaktor. Den faktorn används i Kjeldahlmetoden för att beräkna den totala halten taumatins utifrån en analys av kvävehalten. Beräkningsfaktorn bör uppdateras i enlighet med uppgifter i relevanta publikationer om taumatins (E 957).
- (31) Myndigheten har utvärderat säkerheten hos steviolglykosider som sötningsmedel och yttrade sig den 10 mars 2010<sup>(1)</sup>. Steviolglykosider har tilldelats E-nummer E 960 och dess användning har därefter tillåtits grundat på väl definierade villkor för användning. Specifikationer bör därför antas för denna livsmedelstillsats.
- (32) De befintliga specifikationerna för ursprungsmaterial (jäst) som används vid framställningen av erytritol (E 968) bör uppdateras på grund av att taxonomin ändrats.
- (33) För kvillajaextrakt (E 999) bör den nuvarande specifikation som rör pH-intervallet anpassas så att den överensstämmer med JEC-FA.
- (34) Det bör vara tillåtet att använda en kombination av citronsyra och fosforsyra (som båda för närvarande är tillåtna var för sig för användning vid framställning av tillsatsen polydextros (E 1200)) om renhetsgraden hos den slutliga produkten fortfarande är förenlig med specifikationerna, eftersom detta förbättrar utbytet och reaktionskinetiken blir mer kontrollerbar. En sådan ändring medför inte några risker.
- (35) En polymers molekylvikt har inte något unikt värde, till skillnad från molekylvikten för små molekyler. En viss polymer kan ha en fördelning av molekyler med olika vikt. Fördelningen kan bero på hur polymeren har framställts. En polymers fysikaliska egenskaper och beteende beror på vikten och fördelningen av molekyler med en viss vikt i blandningen. Det finns matematiska modeller som på olika sätt beskriver blandningen för att tydliggöra blandningens molekylfördelning. Av de olika modellerna i den vetenskapliga litteraturen rekommenderas användning av den viktade genomsnittliga molekylvikten (M<sub>w</sub>) för att beskriva polymerer. Specifikationerna för polyvinylpyrrolidon (E 1201) bör anpassas i enlighet med detta.

<sup>(1)</sup> Vetenskapligt yttrande från Efsas panel för näringstillsatser och andra livsmedelstillsatser (ANS): ”Scientific Opinion on the safety of steviol glycosides for the proposed uses as a food additive”, *The EFSA Journal*, vol. 8(2010):4, artikelnr 1537.

**▼B**

- (36) Kriteriet destillationsintervall som anges i de befintliga specifikationerna för propan-1,2-diol (E 1520) leder till slutsatser som strider mot slutsatserna från kriteriet innehåll. Det kriteriet bör därför rättas till och döpas om till destillationstest.
- (37) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för livsmedelskedjan och djurhälsa, och varken Europaparlamentet eller rådet har motsatt sig det.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

*Artikel 1***Specifikationer för livsmedelstillsatser**

Specifikationer för de livsmedelstillsatser, inbegripet färgämnen och sötningsmedel, som förtecknas i bilagorna II och III till förordning (EG) nr 1333/2008 fastställs i bilagan till den här förordningen.

*Artikel 2***Upphävanden**

Direktiven 2008/60/EG, 2008/84/EG och 2008/128/EG ska upphöra att gälla från och med den 1 december 2012.

*Artikel 3***Övergångsbestämmelser**

Livsmedel som innehåller livsmedelstillsatser som lagligen har släppts ut på marknaden före den 1 december 2012, men som inte är förenliga med denna förordning, får fortsätta att saluföras till dess att lagren har tömts.

*Artikel 4***Ikraftträdande**

Denna förordning träder i kraft den tjugonde dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

Den ska tillämpas från och med den 1 december 2012.

De specifikationer som fastställs i bilagan för tillsatserna steviolglykosider (E 960) och basisk metakrylatsampolymer (E 1205) ska dock tillämpas från och med den dag då denna förordning träder i kraft.

Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.



▼ **B***BILAGA*

*Anmärkning:* Etylenoxid får inte användas för sterilisering av livsmedelstillsatser

**Substratpigment av aluminium får endast användas i färgämnen där detta särskilt anges.**

**Definition**

Substratpigment av aluminium bereds genom att färgämnen som uppfyller de renhetskriterier som finns angivna i respektive specifikationsmonografi får reagera med aluminiumoxid i vattenlösning. Aluminiumoxiden är vanligen nyberett, icke torkat material som erhålls genom att aluminiumsulfat eller aluminiumklorid får reagera med karbonat eller bikarbonat av kalcium eller natrium eller med ammoniak. När substratpigmentet har bildats filtreras det, tvättas med vatten och torkas. Den färdiga produkten kan även innehålla aluminiumoxid som inte har reagerat.

Ämnen olösliga i HCl

Högst 0,5 %

Ämnen olösliga i NaOH

Högst 0,5 %, endast för E 127 erytrosin

Ämnen som kan extraheras med eter

Högst 0,2 % (under neutrala förhållanden)

Särskilda renhetskriterier för motsvarande färgämnen är tillämpliga.

**E 100 KURKUMIN****Synonymer**

CI Natural Yellow 3, diferoylmetan

**Definition**

Kurkumin erhålls genom extraktion med lösningsmedel ur gurkmeja, dvs. rotstockar av stammar av *Curcuma longa* L. För att få ett koncentrerat kurkuminpulver renas extraktet genom kristallisering. Produkten består huvudsakligen av kurkuminer, dvs. den aktivt färgande substansen (1,7-bis(4-hydroxi-3-metoxifenyl)hepta-1,6-dien-3,5-dion) och dess två demetoxiderivat i varierande proportioner. Mindre mängder oljor och hartser som finns naturligt i gurkmeja kan ingå.

Kurkumin används även som substratpigment av aluminium och har en aluminiumhalt på mindre än 30 %.

Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: etylacetat, aceton, koldioxid, diklormetan, n-butanol, metanol, etanol, hexan och propan-2-ol.

CI-nummer

75300

Einecs-nummer

207-280-5

Kemiskt namn

- I. 1,7-Bis(4-hydroxi-3-metoxifenyl)hepta-1,6-dien-3,5-dion
- II. 1-(4-Hydroxifenyl)-7-(4-hydroxi-3-metoxifenyl)hepta-1,6-dien-3,5-dion
- III. 1,7-Bis(4-hydroxifenyl)hepta-1,6-dien-3,5-dion

Kemisk formel

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

Molekylvikt

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

Innehåll

Minst 90 % färgande beståndsdelar totalt

$E_{1\text{cm}}^{1\%}$  : 1 607 vid ca 426 nm i etanol

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Orangegult, kristallint pulver								
<b>Identifiering</b>									
Spektrometri	Maximum i etanol vid ca 426 nm								
Smältintervall	179–182 °C								
<b>Renhetsgrad</b>									
Lösningsmedelsrester	<table border="0"> <tr> <td>Etylacetat</td> <td rowspan="7">} Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination</td> </tr> <tr> <td>Aceton</td> </tr> <tr> <td>n-Butanol</td> </tr> <tr> <td>Metanol</td> </tr> <tr> <td>Etanol</td> </tr> <tr> <td>Hexan</td> </tr> <tr> <td>Propan-2-ol</td> </tr> </table>	Etylacetat	} Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination	Aceton	n-Butanol	Metanol	Etanol	Hexan	Propan-2-ol
Etylacetat	} Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination								
Aceton									
n-Butanol									
Metanol									
Etanol									
Hexan									
Propan-2-ol									
	Diklormetan: Högst 10 mg/kg								
Arsenik	Högst 3 mg/kg								
Bly	Högst 10 mg/kg								
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg								
Kadmium	Högst 1 mg/kg								

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 101 (i) RIBOFLAVIN**

<b>Synonymer</b>	Laktoflavin			
<b>Definition</b>				
CI-nummer				
Einecs-nummer	201-507-1			
Kemiskt namn	7,8-Dimetyl-10-(D-ribo-2,3,4,5-tetrahydroxipentyl)benso(g)pteridin-2,4(3 <i>H</i> ,10 <i>H</i> )-dion, 7,8-dimetyl-10-(1'-D-ribityl)isoalloxazin			
Kemisk formel	C <sub>17</sub> H <sub>20</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub>			
Molekylvikt	376,37			
Innehåll	Minst 98 % i vattenfri substans E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 328 vid ca 444 nm i vattenlösning			
<b>Beskrivning</b>	Gult till orangegult, kristallint pulver med svag lukt			
<b>Identifiering</b>				
Spektrometri	<table border="0"> <tr> <td>Förhållandet A<sub>375</sub>/A<sub>267</sub> är 0,31–0,33</td> <td rowspan="2">} i vattenlösning</td> </tr> <tr> <td>Förhållandet A<sub>444</sub>/A<sub>267</sub> är 0,36–0,39</td> </tr> </table>	Förhållandet A <sub>375</sub> /A <sub>267</sub> är 0,31–0,33	} i vattenlösning	Förhållandet A <sub>444</sub> /A <sub>267</sub> är 0,36–0,39
Förhållandet A <sub>375</sub> /A <sub>267</sub> är 0,31–0,33	} i vattenlösning			
Förhållandet A <sub>444</sub> /A <sub>267</sub> är 0,36–0,39				
	Maximum i vatten vid ca 375 nm			
Specifik rotation	[α] <sub>D</sub> <sup>20</sup> : -115 – -140° i 0,05 N natriumhydroxidlösning			
<b>Renhetsgrad</b>				
Viktförlust vid torkning	Högst 1,5 % (105 °C, 4 timmar)			

**▼ B**

Sulfataska	Högst 0,1 %
Primära aromatiska aminer	Högst 100 mg/kg (beräknat som anilin)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**▼ M14**

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**▼ B****E 101 (ii) RIBOFLAVIN-5'-FOSFAT**

<b>Synonymer</b>	Riboflavin-5'-fosfatnatrium
<b>Definition</b>	Dessa specifikationer gäller för riboflavin-5'-fosfat tillsammans med mindre mängder fritt riboflavin och riboflavindifosfat.
CI-nummer	
Einecs-nummer	204-988-6
Kemiskt namn	Mononatrium(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> )-5-(3')10'-dihydro-7',8'-dimetyl-2',4'-dioxo-10'-benso[ $\gamma$ ]pteridiny1)-2,3,4-trihydroxipentylfosfat, mononatrium-salt av 5'-monofosfater av riboflavin
Kemisk formel	Dihydrat: $C_{17}H_{20}N_4NaO_9P \cdot 2H_2O$ Vattenfritt: $C_{17}H_{20}N_4NaO_9P$
Molekylvikt	514,36
Innehåll	Minst 95 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som $C_{17}H_{20}N_4NaO_9P \cdot 2H_2O$ $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 250 vid ca 375 nm i vattenlösning
<b>Beskrivning</b>	Gult till orange, kristallint, hygroskopiskt pulver med svag lukt
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Förhållandet $A_{375}/A_{267}$ är 0,30–0,34 Förhållandet $A_{444}/A_{267}$ är 0,35–0,40 } i vattenlösning
Specifik rotation	Maximum i vatten vid ca 375 nm $[\alpha]_D^{20}$ : + 38–42° i 5 molar HCl-lösning
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Dihydrat: Högst 8 % (100 °C, 5 timmar i vakuum över $P_2O_5$ )
Sulfataska	Högst 25 %
Oorganiskt fosfat	Högst 1,0 % (beräknat som $PO_4$ i vattenfri substans)
Åtföljande färgande beståndsdelar	Riboflavin (fritt): Högst 6 % Riboflavindifosfat: Högst 6 %
Primära aromatiska aminer	Högst 70 mg/kg (beräknat som anilin)

**▼ B**

Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**▼ M14**

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**▼ B****E 102 TARTRAZIN****Synonymer**

CI Food Yellow 4

**Definition**

Tartrazin bereds genom diazotering av 4-amino-bensensulfonsyra med saltsyra och natriumnitrit. Diazoföreningen förenas sedan med 4,5-dihydro-5-oxo-1-(4-sulfofenyl)-1H-pyrazol-3-karboxylsyra eller med metylestern, etylestern eller ett salt av denna karboxylsyra. Den erhållna färgen renas och natriumsaltet isoleras. Tartrazin består huvudsakligen av trinatrium-5-hydroxi-1-(4-sulfonatfenyl)-4-(4-sulfonatofenylazo)-H-pyrazol-3-karboxylat och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna.

Tartrazin beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.

CI-nummer

19140

Einecs-nummer

217-699-5

Kemiskt namn

Trinatrium-5-hydroxi-1-(4-sulfonatfenyl)-4-(4-sulfonatofenylazo)-H-pyrazol-3-karboxylat

Kemisk formel

C<sub>16</sub>H<sub>9</sub>N<sub>4</sub>Na<sub>3</sub>O<sub>9</sub>S<sub>2</sub>

Molekylvikt

534,37

Innehåll

Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt  
E<sub>1cm</sub><sup>1%</sup> : 530 vid ca 426 nm i vattenlösning

**Beskrivning**

Ljust orange pulver eller granulat

Vattenlösningens utseende

Gul

**Identifiering**

Spektrometri

Maximum i vatten vid ca 426 nm

**Renhetsgrad**

Ämnen olösliga i vatten

Högst 0,2 %

Åtföljande färgande beståndsdelar

Högst 1,0 %

Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:

4-hydrazinobensensulfonsyra

4-aminobensen-1-sulfonsyra

5-oxo-1-(4-sulfofenyl)-2-pyrazolin-3-karboxylsyra

4,4'-diazaminodi(bensensulfonsyra)

tetrahydroxibärnstenssyra

} Högst 0,5 % totalt

**▼B**

Osulfoonerade primära aromatiska aminer	Högst 0,01 % (beräknat som anilin)
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % under neutrala förhållanden
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 104 KINOLINGULT****Synonymer**

CI Food Yellow 13

**Definition**

Kinolingult bereds genom sulfonering av 2-(2-kinolylyl)indan-1,3-dion eller en blandning av ca 2/3 2-(2-kinolylyl)indan-1,3-dion och 1/3 2-(2-(6-metylkinolylyl))indan-1,3-dion. Kinolingult består huvudsakligen av natriumsalter av en blandning av disulfonater (mest), monosulfonater och trisulfonater av nämnda förening och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna.

Kinolingult beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.

## CI-nummer

47005

## Einecs-nummer

305-897-5

## Kemiskt namn

Dinatriumsalterna av disulfonaterna av 2-(2-kinolylyl)indan-1,3-dion (huvudbeståndsdel)

## Kemisk formel

 $C_{18}H_9N Na_2O_8S_2$  (huvudsaklig komponent)

## Molekylvikt

477,38 (huvudsaklig komponent)

## Innehåll

Minst 70 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt

Kinolingult ska ha följande sammansättning:

Av de färgande beståndsdelarna som ingår totalt ska

— minst 80 % vara dinatrium-2-(2-kinolylyl)indan-1,3-dion-disulfonater

— högst 15 % vara natrium-2-(2-kinolylyl)indan-1,3-dion-monosulfonater

— högst 7 % vara trinatrium-2-(2-kinolylyl)indan-1,3-dion-trisulfonater

 $E_{1cm}^{1\%}$  : 865 (huvudsaklig komponent) vid ca 411 nm i vattenlösning av ättiksyra**Beskrivning**

Gult pulver eller granulat

## Vattenlösningens utseende

Gul

**Identifiering**

## Spektrometri

Maximum i vattenlösning av ättiksyra med pH 5 vid ca 411 nm

**▼ B**

<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Högst 4,0 %
Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:	
2-metylkinolin	} Högst 0,5 % totalt
2-metylkinolinsulfonsyra	
ftalsyra	
2,6-dimetylkinolin	
2,6-dimetylkinolinsulfonsyra	}
2-(2-Kinoly)indan-1,3-dion	Högst 4 mg/kg
Osulfoonerade primära aromatiska aminer	Högst 0,01 % (beräknat som anilin)
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % under neutrala förhållanden
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 110 PARA-ORANGE**

<b>Synonymer</b>	CI Food Yellow 3, Orange Yellow S
<b>Definition</b>	Para-orange består huvudsakligen av dinatrium-2-hydroxi-1-(4-sulfonatofenylazo)naftalen-6-sulfonat och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna. Para-orange framställs genom diazotering av 4-amino-bensensulfonsyra med saltsyra och natriumnitrit eller svavelsyra och natriumnitrit. Diazoföreningen förenas med 6-hydroxi-2-naftalensulfonsyra. Natriumsaltet av färgen isoleras och torkas. Para-orange beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.
CI-nummer	15985
Einecs-nummer	220-491-7
Kemiskt namn	Dinatrium-2-hydroxi-1-(4-sulfonatofenylazo)naftalen-6-sulfonat
Kemisk formel	$C_{16}H_{10}N_2Na_2O_7S_2$
Molekylvikt	452,37
Innehåll	Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 555 vid ca 485 nm i vattenlösning med pH 7

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Orangerött pulver eller granulat
Vattenlösningens utseende	Orange
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i vatten med pH 7 vid ca 485 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Högst 5,0 %
1-(Fenylazo)-2-naftalenol (Sudan I)	Högst 0,5 mg/kg
Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:	
4-aminobensen-1-sulfonsyra	} Högst 0,5 % totalt
3-hydroxinaftalen-2,7-disulfonsyra	
6-hydroxinaftalen-2-sulfonsyra	
7-hydroxinaftalen-1,3-disulfonsyra	
4,4'-diazaminodi(bensensulfonsyra)	
6,6'-oxidi(naftalen-2-sulfonsyra)	
Osulfonerade primära aromatiska aminer	Högst 0,01 % (beräknat som anilin)
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % under neutrala förhållanden
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 120 KARMIN, KARMINSYRA**

<b>Synonymer</b>	CI Natural Red 4
<b>Definition</b>	<p>Karmin och karminsyra erhålls genom extraktion med vatten, utspädd alkohol eller alkohol ur koschenill, som är den torkade kroppen av honan av insekten <i>Dactylopius coccus</i> Costa.</p> <p>Den aktivt färgande substansen är karminsyra.</p> <p>Substratpigment av aluminium av karminsyra (karmin) kan bildas. I dessa substratpigment förmodas aluminium och karminsyra förekomma i molarförhållandet 1:2.</p> <p>I kommersiella produkter förekommer den aktivt färgande substansen tillsammans med ammonium-, kalcium-, kalium- eller natriumkatjoner, var för sig eller i kombination, och dessa katjoner kan även förekomma i överskott.</p> <p>Kommersiella produkter kan även innehålla proteinhaltigt material från ursprungsinsekten och fritt karminat eller en liten rest av obundna aluminiumkatjoner.</p>

**▼B**

CI-nummer	75470
Einecs-nummer	Koschenill: 215-680-6, karminsyra: 215-023-3, karminer: 215-724-4
Kemiskt namn	7-β-D-Glukopyranosyl-3,5,6,8-tetrahydroxi-1-metyl-9,10-dioxoantra-cen-2-karboxylsyra (karminsyra). Karmin är det hydratiserade alumi-niumkelatet av denna syra
Kemisk formel	C <sub>22</sub> H <sub>20</sub> O <sub>13</sub> (karminsyra)
Molekylvikt	492,39 (karminsyra)
Innehåll	Minst 2,0 % karminsyra i extrakten som innehåller karminsyra. Minst 50 % karminsyra i kelaten
<b>Beskrivning</b>	Rött till mörkrött, sprött fast ämne eller pulver. Koschenilleextrakt är vanligen en mörkröd vätska men kan även torkas till pulver.
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i vattenlösning av ammoniak vid ca 518 nm Maximum i utspädd saltsyra vid ca 494 nm för karminsyra E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 139 vid toppen vid ca 494 nm i utspädd saltsyra för karmin-syra
<b>Renhetsgrad</b>	
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 122 AZORUBIN, KARMOSIN**

<b>Synonymer</b>	CI Food Red 3
<b>Definition</b>	Azorubin består huvudsakligen av dinatrium-4-hydroxi-3-(4-sulfona-to-1-naftylazo)naftalen-1-sulfonat och åtföljande färgande bestånds-delar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsak-liga ofärgade komponenterna. Azorubin beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.
CI-nummer	14720
Einecs-nummer	222-657-4
Kemiskt namn	Dinatrium-4-hydroxi-3-(4-sulfonato-1-naftylazo)naftalen-1-sulfonat
Kemisk formel	C <sub>20</sub> H <sub>12</sub> N <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> O <sub>7</sub> S <sub>2</sub>
Molekylvikt	502,44
Innehåll	Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 510 vid ca 516 nm i vattenlösning



**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Rött till rödbrunt pulver eller granulat
Vattenlösningens utseende	Röd
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i vatten vid ca 516 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Högst 1 %
Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:	
4-aminonafalen-1-sulfonsyra	} Högst 0,5 % totalt
4-hydroxinaftalen-1-sulfonsyra	
Osulfonerade primära aromatiska aminer	Högst 0,01 % (beräknat som anilin)
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % under neutrala förhållanden
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 123 AMARANT**

<b>Synonymer</b>	CI Food Red 9
<b>Definition</b>	Amarant består huvudsakligen av trinitrium-2-hydroxi-1-(4-sulfonato-1-naftylazo)naftalen-3,6-disulfonat och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna. Amarant framställs genom förening av 4-amino-1-naftalensulfonsyra och 3-hydroxi-2,7-naftalendisulfonsyra. Amarant beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.
CI-nummer	16185
Einecs-nummer	213-022-2
Kemiskt namn	Trinitrium-2-hydroxi-1-(4-sulfonato-1-naftylazo)naftalen-3,6-disulfonat
Kemisk formel	$C_{20}H_{11}N_2Na_3O_{10}S_3$
Molekylvikt	604,48
Innehåll	Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt $E_{1cm}^{1\%}$ : 440 vid ca 520 nm i vattenlösning

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Rödbrunt pulver eller granulat
Vattenlösningens utseende	Röd
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i vatten vid ca 520 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Högst 3,0 %
Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:	
4-aminonaftalen-1-sulfonsyra	} Högst 0,5 % totalt
3-hydroxinaftalen-2,7-disulfonsyra	
6-hydroxinaftalen-2-sulfonsyra	
7-hydroxinaftalen-1,3-disulfonsyra	
7-hydroxinaftalen-1,3,6-trisulfonsyra	
Osulfonerade primära aromatiska aminer	Högst 0,01 % (beräknat som anilin)
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % under neutrala förhållanden
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 124 NYKOCKIN**

<b>Synonymer</b>	CI Food Red 7, ponceau 4R, koschenillrött A
<b>Definition</b>	Nykockin består huvudsakligen av trinatrium-2-hydroxi-1-(4-sulfonato-1-naftylazo)naftalen-6,8-disulfonat och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna. Nykockin framställs genom förening av diazoterad naftonsyra och G-syra (2-naftol-6,8-disulfonsyra) och omvandling av produkten till trinatriumsaltet. Nykockin beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.
CI-nummer	16255
Einecs-nummer	220-036-2
Kemiskt namn	Trinatrium-2-hydroxi-1-(4-sulfonato-1-naftylazo)naftalen-6,8-disulfonat
Kemisk formel	$C_{20}H_{11}N_2Na_3O_{10}S_3$
Molekylvikt	604,48

**▼B**

Innehåll	Minst 80 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt $E_{1cm}^{1\%}$ : 430 vid ca 505 nm i vattenlösning
<b>Beskrivning</b>	Rödaktigt pulver eller granulat
Vattenlösningens utseende	Röd
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i vatten vid ca 505 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Högst 1,0 %
Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:	
4-aminonaftalen-1-sulfonsyra	} Högst 0,5 % totalt
7-hydroxinaftalen-1,3-disulfonsyra	
3-hydroxinaftalen-2,7-disulfonsyra	
6-hydroxinaftalen-2-sulfonsyra	
7-hydroxinaftalen-1,3,6-trisulfonsyra	
Osulfonerade primära aromatiska aminer	Högst 0,01 % (beräknat som anilin)
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % under neutrala förhållanden
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 127 ERYTROSIN**

<b>Synonymer</b>	CI Food Red 14
<b>Definition</b>	Erytrosin består huvudsakligen av dinatrium-2-(2,4,5,7-tetrajd-3-oxid-6-oxoxanten-9-yl)bensoatmonohydrat och åtföljande färgande beståndsdelar samt vatten, natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna. Erytrosin framställs genom jodering av fluorescein, som är kondensationsprodukten av resorcinol och ftalsyraanhydrid. Erytrosin beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.
CI-nummer	45430
Einecs-nummer	240-474-8
Kemiskt namn	Dinatrium-2-(2,4,5,7-tetrajd-3-oxid-6-oxoxanten-9-yl)bensoatmonohydrat
Kemisk formel	$C_{20}H_6I_4Na_2O_5 \cdot H_2O$

**▼ B**

Molekylvikt	897,88
Innehåll	Minst 87 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som vattenfritt natriumsalt $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 1 100 vid ca 526 nm i vattenlösning med pH 7
<b>Beskrivning</b>	Rött pulver eller granulat
Vattenlösningens utseende	Röd
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i vatten med pH 7 vid ca 526 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Oorganiska jodider	Högst 0,1 % (beräknat som natriumjodid)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Åtföljande färgande beståndsdelar (utom fluorescein)	Högst 4,0 %
Fluorescein	Högst 20 mg/kg
Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:	
trijodresorcinol	Högst 0,2 %
2-(2,4-dihydroxi-3,5-dijodbensoyl)bensoesyra	Högst 0,2 %
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % från en lösning med pH 7–8
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 129 ALLURARÖTT AC**

<b>Synonymer</b>	CI Food Red 17
<b>Definition</b>	Allurarött AC består huvudsakligen av dinatrium-2-hydroxi-1-(2-metoxi-5-metyl-4-sulfonatofenylazo)naftalen-6-sulfonat och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna. Allurarött AC framställs genom förening av diazoterad 5-amino-4-metoxi-2-toluensulfonsyra och 6-hydroxi-2-naftalensulfonsyra. Allurarött AC beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.
CI-nummer	16035
Einecs-nummer	247-368-0
Kemiskt namn	Dinatrium-2-hydroxi-1-(2-metoxi-5-metyl-4-sulfonatofenylazo)naftalen-6-sulfonat
Kemisk formel	$C_{18}H_{14}N_2Na_2O_8S_2$
Molekylvikt	496,42

**▼B**

Innehåll	Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 540 vid ca 504 nm i vattenlösning med pH 7
<b>Beskrivning</b>	Mörkrött pulver eller granulat
Vattenlösningens utseende	Röd
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i vatten vid ca 504 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Högst 3,0 %
Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:	
6-hydroxi-2-naftalensulfonsyra, natriumsalt	Högst 0,3 %
4-amino-5-metoxi-2-metylbensensulfonsyra	Högst 0,2 %
6,6-oxibis-(2-naftalensulfonsyra), dinatriumsalt	Högst 1,0 %
Osulfoonerade primära aromatiska aminer	Högst 0,01 % (beräknat som anilin)
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % från en lösning med pH 7
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 131 PATENTBLÅTT V**

<b>Synonymer</b>	CI Food Blue 5
<b>Definition</b>	Patentblått V består huvudsakligen av kalcium- eller natriumföreningen av inre salt av [4-( $\alpha$ -(4-dietylaminofenyl)-5-hydroxi-2,4-disulfofenylmetylid)-2,5-cyklohexadien-1-yliden]dietylammoniumhydroxid och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat och/eller kalciumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna. Även kaliumsalt är tillåtet.
CI-nummer	42051
Einecs-nummer	222-573-8
Kemiskt namn	Kalcium- eller natriumföreningen av inre salt av [4-( $\alpha$ -(4-dietylaminofenyl)-5-hydroxi-2,4-disulfofenylmetylid)-2,5-cyklohexadien-yliden]dietylammoniumhydroxid

**▼ B**

Kemisk formel	Kalciumföreningen: $C_{27}H_{31}N_2O_7S_2Ca_{1/2}$ Natriumföreningen: $C_{27}H_{31}N_2O_7S_2Na$
Molekylvikt	Kalciumföreningen: 579,72 Natriumföreningen: 582,67
Innehåll	Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt $E_{1cm}^{1\%}$ : 2 000 vid ca 638 nm i vattenlösning med pH 5
<b>Beskrivning</b>	Mörkblått pulver eller granulat
Vattenlösningens utseende	Blå
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i vatten med pH 5 vid 638 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Högst 2,0 %
Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:	
3-hydroxibensaldehyd	} Högst 0,5 % totalt
3-hydroxibensoesyra	
3-hydroxi-4-sulfobensoesyra	
N,N-dietylaminobensensulfonsyra	
Leukobas	Högst 4,0 %
Osulfonerade primära aromatiska aminer	Högst 0,01 % (beräknat som anilin)
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % från en lösning med pH 5
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 132 INDIGOTIN, INDIGOKARMIN**

<b>Synonymer</b>	CI Food Blue 1
<b>Definition</b>	Indigotin består huvudsakligen av en blandning av dinatrium-3,3'-dioxo-2,2'-biindolylden-5,5'-disulfonat och dinatrium-3,3'-dioxo-2,2'-biindolylden-5,7'-disulfonat och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna. Indigotin beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna. Indigokarmin erhålls genom sulfonering av indigo. Detta åstadkoms genom att indigo (eller indigopasta) värms upp i närvaro av svavelsyra. Färgen isoleras och genomgår reningssteg.

**▼B**

CI-nummer	73015
Einecs-nummer	212-728-8
Kemiskt namn	Dinatrium-3,3'-dioxo-2,2'-biindolylden-5,5'-disulfonat
Kemisk formel	C <sub>16</sub> H <sub>8</sub> N <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> O <sub>8</sub> S <sub>2</sub>
Molekylvikt	466,36
Innehåll	Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt Dinatrium-3,3'-dioxo-2,2'-biindolylden-5,7'-disulfonat: Högst 18 % E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 480 vid ca 610 nm i vattenlösning
<b>Beskrivning</b>	Mörkblått pulver eller granulat
Vattenlösningens utseende	Blå
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i vatten vid ca 610 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Andra färgämnen än dinatrium-3,3'-dioxo-2,2'-biindolylden-5,7'-disulfonat: Högst 1 %
Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:	
isatin-5-sulfonsyra	} Högst 0,5 % totalt
5-sulfoantranilsyra	
antranilsyra	
Osulfonerade primära aromatiska aminer	Högst 0,01 % (beräknat som anilin)
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % under neutrala förhållanden
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 133 BRILJANTBLÅTT FCF**

<b>Synonymer</b>	CI Food Blue 2
<b>Definition</b>	Briljantblått FCF består huvudsakligen av dinatrium- $\alpha$ -(4-(N-etyl-3-sulfonatbensylamin)fenyl)- $\alpha$ -(4-N-etyl-3-sulfonatobensylamin)cyklohexa-2,5-dienyliden)toluen-2-sulfonat och dess isomerer och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna. Briljantblått FCF beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.
CI-nummer	42090
Einecs-nummer	223-339-8

**▼ B**

Kemiskt namn	Dinatrium- $\alpha$ -(4-(N-etyl-3-sulfonatobensylamin)fenyl)- $\alpha$ -(4-N-etyl-3-sulfonatobensylamin)cyclohexa-2,5-dienyliden)toluen-2-sulfonat
Kemisk formel	C <sub>37</sub> H <sub>34</sub> N <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> O <sub>9</sub> S <sub>3</sub>
Molekylvikt	792,84
Innehåll	Minst 85 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 1 630 vid ca 630 nm i vattenlösning
<b>Beskrivning</b>	Rödblått pulver eller granulat
Vattenlösningens utseende	Blå
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i vatten vid ca 630 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Högst 6,0 %
Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:	
summan av 2-, 3- och 4-formylbensensulfonsyror	Högst 1,5 %
3-((etyl)(4-sulfofenyl)amino)-metylbensensulfonsyra	Högst 0,3 %
Leukobas	Högst 5,0 %
Osulfonerade primära aromatiska aminer	Högst 0,01 % (beräknat som anilin)
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % vid pH 7
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 140 (i) KLOROFYLLER**

<b>Synonymer</b>	CI Natural Green 3, magnesiumklorofyll, magnesiumfeofytin
<b>Definition</b>	Klorofyller erhålls genom extraktion med lösningsmedel ur åtligt växtmaterial, gräs, lucern och nässlor. När lösningsmedlet avlägsnas kan det naturligt förekommande magnesiumet helt eller delvis avlägsnas från klorofyllerna så att motsvarande feofytiner erhålls. De huvudsakliga färgande beståndsdelarna är feofytiner och magnesiumklorofyller. När lösningsmedlet har avlägsnats innehåller den extraherade produkten andra pigment som t.ex. karotenoider samt oljor, fetter och vaxer som finns i ursprungsmaterialet. Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: acetone, metyletylketon, diklormetan, koldioxid, metanol, etanol, propan-2-ol och hexan.



**▼ B**

CI-nummer	75810
Einecs-nummer	Klorofyller: 215-800-7, klorofyll a: 207-536-6, klorofyll b: 208-272-4
Kemiskt namn	De huvudsakliga aktivt färgande substanserna är: Fytyl(13 <sup>2</sup> R,17S,18S)-3-(8-etyl-13 <sup>2</sup> -metoxikarbonyl-2,7,12,18-tetrametyl-13'-oxo-3-vinyl-13 <sup>1</sup> -13 <sup>2</sup> -17,18-tetrahydrocyklopenta[at]-porfyrin-17-yl)propionat, (feofytin a), eller som magnesiumkomplexet (klorofyll a) Fytyl(13 <sup>2</sup> R,17S,18S)-3-(8-etyl-7-formyl-13 <sup>2</sup> -metoxikarbonyl-2,12,18-trimetyl-13'-oxo-3-vinyl-13 <sup>1</sup> -13 <sup>2</sup> -17,18-tetrahydrocyklopenta[at]-porfyrin-17-yl)propionat, (feofytin b), eller som magnesiumkomplexet (klorofyll b)
Kemisk formel	Klorofyll a (magnesiumkomplex): C <sub>55</sub> H <sub>72</sub> MgN <sub>4</sub> O <sub>5</sub> Klorofyll a: C <sub>55</sub> H <sub>74</sub> N <sub>4</sub> O <sub>5</sub> Klorofyll b (magnesiumkomplex): C <sub>55</sub> H <sub>70</sub> MgN <sub>4</sub> O <sub>6</sub> Klorofyll b: C <sub>55</sub> H <sub>72</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub>
Molekylvikt	Klorofyll a (magnesiumkomplex): 893,51 Klorofyll a: 871,22 Klorofyll b (magnesiumkomplex): 907,49 Klorofyll b: 885,20
Innehåll	Kombinerade klorofyller totalt och deras magnesiumkomplex: Minst 10 % E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 700 vid ca 409 nm i kloroform
<b>Beskrivning</b>	Vaxartat fast ämne vars färg varierar från olivgrönt till mörkgrönt beroende på magnesiumhalten
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i kloroform vid ca 409 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Lösningsmedelsrester	Aceton Metyletylketon Metanol Etanol Propan-2-ol Hexan Diklormetan
	Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination
	Högst 10 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

## ▼B

## E 140 (ii) KLOROFYLLINER

<b>Synonymer</b>	CI Natural Green 5, natriumklorofyllin, kaliumklorofyllin													
<b>Definition</b>	<p>Alkalisalterna av klorofylliner erhålls genom förtvålning av ett lösningsmedelsextrakt av ätliga växtmaterial, gräs, lucern och nässlor. Förtvålningen avlägsnar metyl- och fytolestergrupperna och kan delvis bryta upp cyklopentenylringen. Syragrupperna neutraliseras för att bilda kalium- och/eller natriumsalter.</p> <p>Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: aceton, metyletylketon, diklormetan, koldioxid, metanol, etanol, propan-2-ol och hexan.</p>													
CI-nummer	75815													
Einecs-nummer	287-483-3													
Kemiskt namn	<p>De huvudsakliga aktivt färgande substanserna i deras syraformer är</p> <p>— 3-(10-karboxylat-4-etyl-1,3,5,8-tetrametyl-9-oxo-2-vinylförbin-7-yl)propionat (klorofyllin a)</p> <p>och</p> <p>— 3-(10-karboxylat-4-etyl-3-formyl-1,5,8-trimetyl-9-oxo-2-vinylförbin-7-yl)propionat (klorofyllin b)</p> <p>Beroende på hydrolysgraden kan cyklopentenylringen brytas upp, vilket ger en tredje karboxylfunktion.</p> <p>Även magnesiumkomplex kan förekomma.</p>													
Kemisk formel	<p>Klorofyllin a (syraform): <math>C_{34}H_{34}N_4O_5</math></p> <p>Klorofyllin b (syraform): <math>C_{34}H_{32}N_4O_6</math></p>													
Molekylvikt	<p>Klorofyllin a: 578,68</p> <p>Klorofyllin b: 592,66</p> <p>Bådas vikt kan öka med 18 Da om cyklopentenylringen bryts upp.</p>													
Innehåll	<p>Minst 95 % klorofylliner totalt för prov som torkats vid ca 100 °C i 1 timme</p> <p><math>E_{1\text{cm}}^{1\%}</math> : 700 vid ca 405 nm i vattenlösning med pH 9</p> <p><math>E_{1\text{cm}}^{1\%}</math> : 140 vid ca 653 nm i vattenlösning med pH 9</p>													
<b>Beskrivning</b>	Mörkgrönt till blåsvart pulver													
<b>Identifiering</b>														
Spektrometri	Maximum i fosfatbuffert med pH 9 vid ca 405 nm och ca 653 nm.													
<b>Renhetsgrad</b>														
Lösningsmedelsrester	<table border="0"> <tr> <td>Aceton</td> <td rowspan="5">}</td> <td rowspan="5">Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination</td> </tr> <tr> <td>Metyletylketon</td> </tr> <tr> <td>Metanol</td> </tr> <tr> <td>Etanol</td> </tr> <tr> <td>Propan-2-ol</td> </tr> <tr> <td>Hexan</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Diklormetan</td> <td></td> <td>Högst 10 mg/kg</td> </tr> </table>	Aceton	}	Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination	Metyletylketon	Metanol	Etanol	Propan-2-ol	Hexan			Diklormetan		Högst 10 mg/kg
Aceton	}	Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination												
Metyletylketon														
Metanol														
Etanol														
Propan-2-ol														
Hexan														
Diklormetan		Högst 10 mg/kg												
Arsenik	Högst 3 mg/kg													
Bly	Högst 10 mg/kg													
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg													
Kadmium	Högst 1 mg/kg													

▼ **B****E 141 (i) KOPPARKOMPLEX AV KLOROFYLLER**

<b>Synonymer</b>	CI Natural Green 3, kopparklorofyll, kopparfeofytin
<b>Definition</b>	Kopparklorofyller erhålls genom att ett kopparsalt tillsätts till det ämne som erhållits genom extraktion med lösningsmedel ur åtligt växtmaterial, gräs, lucern och nässlor. När lösningsmedlet har avlägsnats innehåller produkten andra pigment som t.ex. karotenoider samt oljor, fetter och vaxer som finns i ursprungsmaterialet. De huvudsakliga färgande beståndsdelarna är kopparfeofytiner. Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: aceton, metyletylketon, diklormetan, koldioxid, metanol, etanol, propan-2-ol och hexan.
CI-nummer	75810
Einecs-nummer	Kopparklorofyll a: 239-830-5, kopparklorofyll b: 246-020-5
Kemiskt namn	[Fytyl(13 <sup>2</sup> R,17S,18S)-3-(8-etyl-13 <sup>2</sup> -metoxikarbonyl-2,7,12,18-tetrametyl-13'-oxo-3-vinyl-13 <sup>1</sup> -13 <sup>2</sup> -17,18-tetrahydrocyklopenta[at]-porfyrin-17-yl)propionat]koppar(II) (kopparklorofyll a) [Fytyl(13 <sup>2</sup> R,17S,18S)-3-(8-etyl-7-formyl-13 <sup>2</sup> -metoxikarbonyl-2,12,18-trimetyl-13'-oxo-3-vinyl-13 <sup>1</sup> -13 <sup>2</sup> -17,18-tetrahydrocyklopenta[at]-porfyrin-17-yl)propionat]koppar(II) (kopparklorofyll b)
Kemisk formel	Kopparklorofyll a: C <sub>55</sub> H <sub>72</sub> CuN <sub>4</sub> O <sub>5</sub> Kopparklorofyll b: C <sub>55</sub> H <sub>70</sub> CuN <sub>4</sub> O <sub>6</sub>
Molekylvikt	Kopparklorofyll a: 932,75 Kopparklorofyll b: 946,73
Innehåll	Minst 10 % kopparklorofyller totalt E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 540 vid ca 422 nm i kloroform E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 300 vid ca 652 nm i kloroform
<b>Beskrivning</b>	Vaxartat fast ämne vars färg varierar från blågrönt till mörkgrönt beroende på ursprungsmaterialet
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i kloroform vid ca 422 nm och ca 652 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Lösningsmedelsrester	Aceton Metyletylketon Metanol Etanol Propan-2-ol Hexan Diklormetan
	Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination
	Högst 10 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

▼ **B**

Kopparjoner	Högst 200 mg/kg
Koppar totalt	Högst 8,0 % av kopparfeofytiner totalt

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 141 (ii) KOPPARKOMPLEX AV KLOROFYLLINER**

<b>Synonymer</b>	CI Natural Green 5, natriumkopparchlorofyllin, kaliumkopparchlorofyllin							
<b>Definition</b>	<p>Alkalisalterna av kopparchlorofylliner erhålls genom att koppar tillsätts till den produkt som erhålls genom förtvålning av ett lösningsmedelsextrakt av ätliga växtmaterial, gräs, lucern och nässlor. Förtvålningen avlägsnar metyl- och fytolstergrupperna och kan delvis bryta upp cyklopentenylringen. Efter det att koppar tillsatts till de renade klorofyllinerna neutraliseras syragrupperna för att bilda kalium- och/eller natriumsalter.</p> <p>Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: acetone, metyletylketon, diklormetan, koldioxid, metanol, etanol, propan-2-ol och hexan.</p>							
CI-nummer	75815							
Einecs-nummer								
Kemiskt namn	De huvudsakliga aktivt färgande substanserna i deras syraformer är kopparkomplex av 3-(10-karboxylat-4-etyl-1,3,5,8-tetrametyl-9-oxo-2-vinylförbin-7-yl)propionat (kopparchlorofyllin a) och kopparkomplex av 3-(10-karboxylat-4-etyl-3-formyl-1,5,8-trimetyl-9-oxo-2-vinylförbin-7-yl)propionat (kopparchlorofyllin b)							
Kemisk formel	Kopparchlorofyllin a (syraform): $C_{34}H_{32}CuN_4O_5$ Kopparchlorofyllin b (syraform): $C_{34}H_{30}CuN_4O_6$							
Molekylvikt	Kopparchlorofyllin a: 640,20 Kopparchlorofyllin b: 654,18 Bådas vikt kan öka med 18 Da om cyklopentenylringen bryts upp.							
Innehåll	Minst 95 % kopparchlorofylliner totalt för prov som torkats vid ca 100 °C i 1 timme $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 565 vid ca 405 nm i fosfatbuffert med pH 7,5 $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 145 vid ca 630 nm i fosfatbuffert med pH 7,5							
<b>Beskrivning</b>	Mörkgrönt till blåsvart pulver							
<b>Identifiering</b>								
Spektrometri	Maximum i fosfatbuffert med pH 7,5 vid ca 405 nm och 630 nm							
<b>Renhetsgrad</b>								
Lösningsmedelsrester	<table> <tr> <td>Aceton</td> <td rowspan="6">} Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination</td> </tr> <tr> <td>Metyletylketon</td> </tr> <tr> <td>Metanol</td> </tr> <tr> <td>Etanol</td> </tr> <tr> <td>Propan-2-ol</td> </tr> <tr> <td>Hexan</td> </tr> </table>	Aceton	} Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination	Metyletylketon	Metanol	Etanol	Propan-2-ol	Hexan
Aceton	} Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination							
Metyletylketon								
Metanol								
Etanol								
Propan-2-ol								
Hexan								

**▼ B**

	Diklormetan	Högst 10 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg	
Bly	Högst 5 mg/kg	
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg	
Kadmium	Högst 1 mg/kg	
Kopparjoner	Högst 200 mg/kg	
Koppar totalt	Högst 8,0 % av kopparklorofylliner totalt	

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 142 GRÖN S**

<b>Synonymer</b>	CI Food Green 4, briljantgrön BS
<b>Definition</b>	Grön S består huvudsakligen av natrium-N-[4-[[4-(dimetylamin)fenyl]2-hydroxi-3,6-disulfo-1-naftalenyl)metylen]-2,5-cyklohexadien-1-yliden]-N-metylmetylanminium och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna. Grön S beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.
CI-nummer	44090
Einecs-nummer	221-409-2
Kemiskt namn	Natrium-N-[4-[[4-(dimetylamin)fenyl](2-hydroxi-3,6-disulfo-1-naftalenyl)-metylen]-2,5-cyklohexadien-1-yliden]-N-metylmetylanminium, eller alternativt natrium-5-[4-dimetylamin- $\alpha$ -(4-dimetyliminiocyklohexa-2,5-dienyliden)bensyl]-6-hydroxi-7-sulfonatonaftalen-2-sulfonat
Kemisk formel	C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>2</sub> NaO <sub>7</sub> S <sub>2</sub>
Molekylvikt	576,63
Innehåll	Minst 80 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 1 720 vid ca 632 nm i vattenlösning
<b>Beskrivning</b>	Mörkblått eller mörkgrönt pulver eller granulat
Vattenlösningens utseende	Blå eller grön
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i vatten vid ca 632 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Högst 1,0 %
Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:	
4,4'-bis(dimetylamino)-benshydrylakohol	Högst 0,1 %
4,4'-bis(dimetylamino)-bensofenon	Högst 0,1 %
3-hydroxinaftalen-2,7-disulfonsyra	Högst 0,2 %

**▼B**

Leukobas	Högst 5,0 %
O sulfönerade primära aromatiska aminer	Högst 0,01 % (beräknat som anilin)
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % under neutrala förhållanden
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 150 a SOCKERKULÖR****Synonymer****Definition**

Sockerkulör bereds genom kontrollerad värmebehandling av kolhydrater (i handeln tillgängliga livsmedelsklassade näringshaltiga sötningemedel, som är monomererna glukos och fruktos och/eller deras polymerer, t.ex. glukossirap, sackaros och/eller invertsirap och dextros). För att underlätta karamelliseringen kan syror, alkalier och salter användas, med undantag för ammoniumföreningar och sulfiter.

CI-nummer

Einecs-nummer

232-435-9

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

**Beskrivning**

Mörkbruna till svarta vätskor eller fasta ämnen

**Identifiering****Renhetsgrad**

Färg som binds av DEAE-cellulosa

Högst 50 %

Färg som binds av fosforylcellulosa

Högst 50 %

Färgintensitet <sup>(1)</sup>

0,01–0,12

Kväve totalt

Högst 0,1 %

Svavel totalt

Högst 0,2 %

Arsenik

Högst 1 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

Kvikksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

<sup>(1)</sup> Färgintensiteten definieras som absorbansen av en 0,1 % (vikt/volym) vattenlösning av fast karamellfärg i en 1 cm kyvett vid 610 nm.

▼ **B****E 150 b SOCKERKULÖR, KAUSTIKSULFITPROCESSEN****Synonymer****Definition**

Sockerkulör enligt kaustiksulfitprocessen bereds genom kontrollerad värmebehandling av kolhydrater (i handeln tillgängliga livsmedelsklassade näringshaltiga sötningsmedel, som är monomererna glukos och fruktos och/eller deras polymerer, t.ex. glukossirap, sackaros och/eller invertsirap och dextros) med eller utan syror eller alkalier och i närvaro av sulfitföreningar (svavelsyrighet, kaliumsulfit, kaliumbisulfit, natriumsulfit och natriumbisulfit). Inga ammoniumföreningar används.

CI-nummer

Einecs-nummer

232-435-9

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

**Beskrivning**

Mörkbruna till svarta vätskor eller fasta ämnen

**Identifiering****Renhetsgrad**

Färg som binds av DEAE-cellulosa

Över 50 %

Färgintensitet <sup>(1)</sup>

0,05–0,13

Kväve totalt

Högst 0,3 % <sup>(2)</sup>

Svaveldioxid

Högst 0,2 % <sup>(2)</sup>

Svavel totalt

0,3–3,5 % <sup>(2)</sup>

Svavel som binds av DEAE-cellulosa

Över 40 %

Absorbansförhållande för färg som binds av DEAE-cellulosa

19–34

Absorbansförhållande ( $A_{280/560}$ )

Större än 50

Arsenik

Högst 1 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

Kvikksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

**E 150 c SOCKERKULÖR, AMMONIAKPROCESSEN****Synonymer****Definition**

Sockerkulör enligt ammoniakprocessen bereds genom kontrollerad värmebehandling av kolhydrater (i handeln tillgängliga livsmedelsklassade näringshaltiga sötningsmedel, som är monomererna glukos och fruktos och/eller deras polymerer, t.ex. glukossirap, sackaros och/eller invertsirap och dextros) med eller utan syror eller alkalier och i närvaro av ammoniumföreningar (ammoniumhydroxid, ammoniumkarbonat, ammoniumvätekarbonat och ammoniumfosfat). Inga sulfitföreningar används.

<sup>(1)</sup> Färgintensiteten definieras som absorbansen av en 0,1 % (vikt/volym) vattenlösning av fast karamellfärg i en 1 cm kyvett vid 610 nm.

<sup>(2)</sup> Beräknat på ekvivalent färgbasis, dvs. uttryckt som en produkt med en färgintensitet på 0,1 absorbansenheter.

**▼B**

CI-nummer	
Einecs-nummer	232-435-9
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Mörkbruna till svarta vätskor eller fasta ämnen
<b>Identifiering</b>	
<b>Renhetsgrad</b>	
Färg som binds av DEAE-cellulosa	Högst 50 %
Färg som binds av fosforylcellulosa	Över 50 %
Färgintensitet <sup>(1)</sup>	0,08–0,36
Ammoniakkväve	Högst 0,3 % <sup>(2)</sup>
4-Metylimidazol	Högst 200 mg/kg <sup>(2)</sup>
2-Acetyl-4-tetrahydroxybutylimidazol	Högst 10 mg/kg <sup>(2)</sup>
Svavel totalt	Högst 0,2 % <sup>(2)</sup>
Kväve totalt	0,7–3,3 % <sup>(2)</sup>
Absorbansförhållande för färg som binds av fosforylcellulosa	13–35
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 150 d SOCKERKULÖR, AMMONIAKSULFITPROCESSEN**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	<p>Sockerkulör enligt ammoniakulfittprocessen bereds genom kontrollerad värmebehandling av kolhydrater (i handeln tillgängliga livsmedelsklassade näringshaltiga sötningsmedel som är monomererna glukos och fruktos och/eller deras polymerer, t.ex. glukossirap, saccaros och/eller invertsirap och dextros) med eller utan syror eller alkalier och i närvaro av både sulfit- och ammoniumföreningar (svavelsyrlighet, kaliumsulfid, kaliumbisulfid, natriumsulfid och natriumbisulfid, ammoniumhydroxid, ammoniumkarbonat, ammoniumvätekarbonat, ammoniumfosfat, ammoniumsulfat, ammoniumsulfid och ammoniumvätesulfid).</p>
CI-nummer	
Einecs-nummer	232-435-9
Kemiskt namn	
Kemisk formel	

<sup>(1)</sup> Färgintensiteten definieras som absorbansen av en 0,1 % (vikt/volym) vattenlösning av fast karamellfärg i en 1 cm kyvett vid 610 nm.

<sup>(2)</sup> Beräknat på ekvivalent färgbasis, dvs. uttryckt som en produkt med en färgintensitet på 0,1 absorbansenheter.



**▼ B**

Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Mörkbruna till svarta vätskor eller fasta ämnen
<b>Identifiering</b>	
<b>Renhetsgrad</b>	
Färg som binds av DEAE-cellulosa	Över 50 %
Färgintensitet <sup>(1)</sup>	0,10–0,60
Ammoniakkväve	Högst 0,6 % <sup>(2)</sup>
Svaveldioxid	Högst 0,2 % <sup>(2)</sup>
4-Metylimidazol	Högst 250 mg/kg <sup>(2)</sup>
Kväve totalt	0,3–1,7 % <sup>(2)</sup>
Svavel totalt	0,8–2,5 % <sup>(2)</sup>
Förhållandet mellan kväve och svavel i alkoholfällning	0,7–2,7
Absorbansförhållande i alkoholfällning <sup>(3)</sup>	8–14
Absorbansförhållande (A <sub>280/560</sub> )	Högst 50
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**▼ M8****E 151 BRILJANTSVART PN****▼ B**

<b>Synonymer</b>	CI Food Black 1
------------------	-----------------

**▼ M8**

<b>Definition</b>	<p>Briljantsvart PN består huvudsakligen av tetranatrium-4-acetamido-5-hydroxi-6-[7-sulfonato-4-(4-sulfonatofenylazo)-1-naftylazo]naftalen-1,7-disulfonat och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna.</p> <p>Briljantsvart PN beskrivs som natriumsaltet.</p> <p>Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.</p>
-------------------	---

**▼ B**

CI-nummer	28440
Einecs-nummer	219-746-5
Kemiskt namn	Tetranatrium-4-acetamid-5-hydroxi-6-[7-sulfonato-4-(4-sulfonatofenylazo)-1-naftylazo]naftalen-1,7-disulfonat
Kemisk formel	C <sub>28</sub> H <sub>17</sub> N <sub>5</sub> Na <sub>4</sub> O <sub>14</sub> S <sub>4</sub>
Molekylvikt	867,69

<sup>(1)</sup> Färgintensiteten definieras som absorbansen av en 0,1 % (vikt/volym) vattenlösning av fast karamellfärg i en 1 cm kyvett vid 610 nm.

<sup>(2)</sup> Beräknat på ekvivalent färgbasis, dvs. uttryckt som en produkt med en färgintensitet på 0,1 absorbansenheter.

<sup>(3)</sup> Absorbansförhållande i alkoholfällning definieras som absorbansen för fällningen vid 280 nm delat med absorbansen vid 560 nm (1 cm kyvett).

**▼ B**

Innehåll	Minst 80 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt $E_{1cm}^{1\%}$ : 530 vid ca 570 nm i lösning
<b>Beskrivning</b>	Svart pulver eller granulat
Vattenlösningens utseende	Blåsvart
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i vatten vid ca 570 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Högst 4 % (uttryckt på färghalt)
Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:	
4-acetamid-5-hydroxinaftalen-1,7-disulfonsyra	} Högst 0,8 % totalt
4-amino-5-hydroxinaftalen-1,7-disulfonsyra	
8-aminonaftalen-2-sulfonsyra-	
4,4'-diazaminodi(bensensulfonsyra)	
Osulfonerade primära aromatiska aminer	Högst 0,01 % (beräknat som anilin)
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % under neutrala förhållanden
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 153 VEGETABILISKT KOL**

<b>Synonymer</b>	Vegetabiliskt svart
<b>Definition</b>	Vegetabiliskt aktivt kol framställs genom förkolning av vegetabiliskt material såsom trä, cellulosarester, torv, kokosnöt och andra skal. Det aktiva kolet mals med en valskvarn och det erhållna pulvriserade aktiva kolet behandlas med en cyklon. Den fina fraktionen från cyklonen renas genom tvättning med saltsyra, neutraliseras och torkas. Den erhållna produkten kallas traditionellt för vegetabiliskt svart. Produkter som har starkare färgande egenskaper framställs genom att den fina fraktionen antingen behandlas ytterligare med cyklon eller mals ytterligare. Därefter tvättas den med syra, neutraliseras och torkas. Produkten består huvudsakligen av finfördelat kol och kan innehålla mindre mängder kväve, väte och syre. Efter framställning kan viss fukt absorberas på produkten.

**▼ B**

CI-nummer	77266
Einecs-nummer	231-153-3
Kemiskt namn	Kol
Kemisk formel	C
Atomvikt	12,01
Innehåll	Minst 95 % kol beräknat i vatten- och askfri substans
Vikt förlust vid torkning	Högst 12 % (120 °C, 4 timmar)
<b>Beskrivning</b>	Svart, luktfritt pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten och organiska lösningsmedel
Förbränning	Vid upphettning till rödglödigt tillstånd brinner det långsamt utan låga
<b>Renhetsgrad</b>	
Aska totalt	Högst 4,0 % (antändningstemperatur: 625 °C)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Polycykliska aromatiska kolväten	Benzo(a)pyren: Mindre än 50 µg/kg i det extrakt som erhålls genom kontinuerlig extraktion av 1 g produkt med 10 g ren cyklohexan
Ämnen lösliga i alkali	Det filtrat som erhålls genom kokning och filtrering av 2 g prov och 20 ml 1 N natriumhydroxid ska vara färglöst.

**E 155 BRUN HT**

<b>Synonymer</b>	CI Food Brown 3
<b>Definition</b>	Brunt HT består huvudsakligen av dinatrium-4,4'-(2,4-dihydroxi-5-hydroximetyl-1,3-fenylbisazo)-di(naftalen-1-sulfonat) och åtföljande färgande beståndsdelar samt natriumklorid och/eller natriumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna. Brun HT beskrivs som natriumsaltet. Även kalcium- och kaliumsalt är tillåtna.
CI-nummer	20285
Einecs-nummer	224-924-0
Kemiskt namn	Dinatrium-4,4'-(2,4-dihydroxi-5-hydroximetyl-1,3-fenylbisazo)di(naftalen-1-sulfonat)
Kemisk formel	C <sub>27</sub> H <sub>18</sub> N <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> O <sub>9</sub> S <sub>2</sub>
Molekylvikt	652,57
Innehåll	Minst 70 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som natriumsalt E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 403 vid ca 460 nm i vattenlösning med pH 7
<b>Beskrivning</b>	Rödbunt pulver eller granulat
Vattenlösningens utseende	Brun

**▼ B**

<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i vatten med pH 7 vid ca 460 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Högst 10 % (TLC-metod)
Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:	
4-aminonaftalen-1-sulfonsyra	Högst 0,7 %
osulfonerade primära aromatiska aminer	Högst 0,01 % (beräknat som anilin)
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % i en lösning med pH 7
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 160 a (i) BETAKAROTEN**

<b>Synonymer</b>	CI Food Orange 5
<b>Definition</b>	Dessa specifikationer gäller huvudsakligen för <i>trans</i> isomerer av betakaroten tillsammans med mindre mängder av andra karotenoider. Utspädda och stabiliserade beredningar kan ha olika förhållanden mellan <i>cis</i> - och <i>trans</i> isomerer.
CI-nummer	40800
Einecs-nummer	230-636-6
Kemiskt namn	Betakaroten, beta, betakaroten
Kemisk formel	C <sub>40</sub> H <sub>56</sub>
Molekylvikt	536,88
Innehåll	Minst 96 % färgande beståndsdelar totalt (uttryckt som betakaroten) E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 2 500 vid ca 440–457 nm i cyklohexan
<b>Beskrivning</b>	Röda till brunröda kristaller eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i cyklohexan vid 453–456 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Sulfataska	Högst 0,1 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Andra karotenoider än betakaroten: Högst 3,0 % färgande beståndsdelar totalt
Bly	Högst 2 mg/kg

▼ **B****E 160 a (ii) KAROTENER FRÅN VÄXTER**

<b>Synonymer</b>	CI Food Orange 5													
<b>Definition</b>	<p>Karotener från växter erhålls genom extraktion med lösningsmedel ur ätliga växter, morötter, vegetabiliska oljor, gräs, alfalfagräs (lucern) och nässlor.</p> <p>Den huvudsakliga aktivt färgande substansen består av karotenoider, främst betakaroten. Alfa- och gamma-karoten och andra pigment kan ingå. Utöver färgpigment kan detta ämne innehålla oljor, fetter och vaxer som finns naturligt i ursprungsmaterialet.</p> <p>Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: aceton, metyletylketon, metanol, etanol, propan-2-ol, hexan <sup>(1)</sup>, diklormetan och koldioxid.</p>													
CI-nummer	75130													
Einecs-nummer	230-636-6													
Kemiskt namn														
Kemisk formel	Betakaroten: C <sub>40</sub> H <sub>56</sub>													
Molekylvikt	Betakaroten: 536,88													
Innehåll	<p>Karotener (beräknat som betakaroten): Minst 5 %. För produkter som erhållits genom extraktion ur vegetabiliska oljor: Minst 0,2 % karotener i ätliga fetter</p> <p>E<sub>1cm</sub><sup>1%</sup> : 2 500 vid ca 440–457 nm i cyklohexan</p>													
<b>Beskrivning</b>														
<b>Identifiering</b>														
Spektrometri	Maximum i cyklohexan vid 440–457 nm och 470–486 nm													
<b>Renhetsgrad</b>														
Lösningsmedelsrester	<table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Aceton</td> <td rowspan="5" style="font-size: 3em; vertical-align: middle;">}</td> <td rowspan="5" style="vertical-align: middle;">Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination</td> </tr> <tr> <td>Metyletylketon</td> </tr> <tr> <td>Metanol</td> </tr> <tr> <td>Propan-2-ol</td> </tr> <tr> <td>Hexan</td> </tr> <tr> <td>Etanol</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Diklormetan</td> <td></td> <td>Högst 10 mg/kg</td> </tr> </table>	Aceton	}	Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination	Metyletylketon	Metanol	Propan-2-ol	Hexan	Etanol			Diklormetan		Högst 10 mg/kg
Aceton	}	Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination												
Metyletylketon														
Metanol														
Propan-2-ol														
Hexan														
Etanol														
Diklormetan		Högst 10 mg/kg												
Bly	Högst 2 mg/kg													

**E 160 a (iii) BETAKAROTEN FRÅN *Blakeslea trispora***

<b>Synonymer</b>	CI Food Orange 5
<b>Definition</b>	<p>Erhålls genom fermentering med en blandkultur av två parnings typer (+) och (-) ur stammar av svampen <i>Blakeslea trispora</i>. Betakaroten extraheras ur biomassan med etylacetat eller isobutylacetat följt av propan-2-ol och kristalliseras. Den kristalliserade produkten består huvudsakligen av <i>trans</i>-betakaroten. På grund av den naturliga processen består ca 3 % av produkten av blandade karotener, vilket är specifikt för produkten.</p>

<sup>(1)</sup> Högst 0,05 % (volym/volym) bensen.

**▼ B**

CI-nummer	40800
Einecs-nummer	230-636-6
Kemiskt namn	Betakaroten, beta, betakaroten
Kemisk formel	C <sub>40</sub> H <sub>56</sub>
Molekylvikt	536,88
Innehåll	Minst 96 % färgande beståndsdelar totalt (uttryckt som betakaroten) E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 2 500 vid ca 440–457 nm i cyklohexan
<b>Beskrivning</b>	Röda, brunröda eller lilaviolettera kristaller eller kristallint pulver (färgen varierar beroende på vilket extraktionsmedel som används och kristalliseringsförhållandena)
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i cyklohexan vid 453–456 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Lösningsmedelsrester	Etylacetat Etanol Isobutylacetat: Högst 1,0 % Propan-2-ol: Högst 0,1 %
Sulfataska	Högst 0,2 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Andra karotenoider än betakaroten: Högst 3,0 % av färgande beståndsdelar totalt
Bly	Högst 2 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
Mögel	Högst 100 kolonier/g
Jäst	Högst 100 kolonier/g
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 25 g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 5 g

**E 160 a (iv) KAROTENER FRÅN ALGER**

<b>Synonymer</b>	CI Food Orange 5
------------------	------------------

**▼ M8**

<b>Definition</b>	Blandade karotener kan också framställas ur stammar av algen <i>Dunaliella salina</i> . Betakaroten extraheras med en eterisk olja. Beredningen är en 20–30 % suspension i ätlig olja. Förhållandet mellan <i>cis</i> - och <i>trans</i> isomerer ligger i intervallet 50/50–71/29. Den huvudsakliga aktivt färgande substansen består av karotenoider, främst betakaroten. Alfa-karoten, lutein, zeaxantin och beta-kryptoxantin kan ingå. Utöver färgpigment kan detta ämne innehålla oljor, fetter och vaxer som finns naturligt i ursprungsmaterialet.
-------------------	---

**▼ B**

CI-nummer	75130
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	Betakaroten: C <sub>40</sub> H <sub>56</sub>
Molekylvikt	Betakaroten: 536,88

**▼ B**

Innehåll	Karotener (beräknat som betakaroten): Minst 20 % E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 2 500 vid ca 440–457 nm i cyklohexan
<b>Beskrivning</b>	
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i cyklohexan vid 440–457 nm och 474–486 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Naturliga tokoferoler i ätlig olja	Högst 0,3 %
Bly	Högst 2 mg/kg

**E 160 b ANNATTOEXTRAKT, BIXIN, NORBIXIN****I. BIXIN OCH NORBIXIN SOM EXTRAHERATS MED LÖSNINGSMEDEL**

<b>Synonymer</b>	CI Natural Orange 4				
<b>Definition</b>	<p>Bixin bereds genom extraktion ur det yttre skiktet av annatoträdets (<i>Bixa orellana</i> L.) frö med en eller flera av följande lösningsmedel: aceton, metanol, hexan eller diklormetan, koldioxid, varefter lösningsmedlet avlägsnas.</p> <p>Norbixin bereds genom hydrolys med alkalisk vattenlösning av extraherat bixin.</p> <p>Bixin och norbixin kan innehålla annat material som extraherats ur annatofröet.</p> <p>Bixinpulver innehåller flera färgade komponenter, av vilka den huvudsakliga enstaka är bixin som kan förekomma både i <i>cis</i>- och i <i>trans</i>form. Termiska nedbrytningsprodukter kan också förekomma.</p> <p>Norbixinpulver innehåller hydrolysisprodukten av bixin, i form av natrium- eller kaliumsalter som den huvudsakliga aktivt färgande substansen. Både <i>cis</i>- och <i>trans</i>former kan förekomma.</p>				
CI-nummer	75120				
Einecs-nummer	Annatto: 215-735-4, extrakt av annatofrö: 289-561-2, bixin: 230-248-7				
Kemiskt namn	<table border="0"> <tr> <td>Bixin:</td> <td rowspan="2"> <math>\left\{ \begin{array}{l} 6'\text{-Metylhydrogen-9'-cis-6,6'-diapokaroten-6,6'-dioat} \\ 6'\text{-Metylhydrogen-9'-trans-6,6'-diapokaroten-6,6'-dioat} \end{array} \right.</math> </td> </tr> <tr> <td>Norbixin:</td> <td rowspan="2"> <math>\left\{ \begin{array}{l} 9'\text{-cis-6,6'-Diapokaroten-6,6'-diosyra} \\ 9'\text{-trans-6,6'-Diapokaroten-6,6'-diosyra} \end{array} \right.</math> </td> </tr> </table>	Bixin:	$\left\{ \begin{array}{l} 6'\text{-Metylhydrogen-9'-cis-6,6'-diapokaroten-6,6'-dioat} \\ 6'\text{-Metylhydrogen-9'-trans-6,6'-diapokaroten-6,6'-dioat} \end{array} \right.$	Norbixin:	$\left\{ \begin{array}{l} 9'\text{-cis-6,6'-Diapokaroten-6,6'-diosyra} \\ 9'\text{-trans-6,6'-Diapokaroten-6,6'-diosyra} \end{array} \right.$
Bixin:	$\left\{ \begin{array}{l} 6'\text{-Metylhydrogen-9'-cis-6,6'-diapokaroten-6,6'-dioat} \\ 6'\text{-Metylhydrogen-9'-trans-6,6'-diapokaroten-6,6'-dioat} \end{array} \right.$				
Norbixin:		$\left\{ \begin{array}{l} 9'\text{-cis-6,6'-Diapokaroten-6,6'-diosyra} \\ 9'\text{-trans-6,6'-Diapokaroten-6,6'-diosyra} \end{array} \right.$			
Kemisk formel	<table border="0"> <tr> <td>Bixin:</td> <td><math>C_{25}H_{30}O_4</math></td> </tr> <tr> <td>Norbixin:</td> <td><math>C_{24}H_{28}O_4</math></td> </tr> </table>		Bixin:	$C_{25}H_{30}O_4$	Norbixin:
Bixin:	$C_{25}H_{30}O_4$				
Norbixin:	$C_{24}H_{28}O_4$				
Molekylvikt	<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**

Innehåll	Bixinpulver: Minst 75 % karotenoider totalt, beräknat som bixin Norbixinpulver: Minst 25 % karotenoider totalt, beräknat som norbixin
	Bixin: $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 2 870 vid ca 502 nm i kloroform
	Norbixin: $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 2 870 vid ca 482 nm i KOH-lösning
<b>Beskrivning</b>	Rödbrunnt pulver, suspension eller lösning
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Bixin: Maximum i kloroform vid ca 502 nm Norbixin: Maximum i utspädd KOH-lösning vid ca 482 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Lösningsmedelsrester	Aceton Metanol Hexan Diklormetan
	Högst 50 mg/kg, var för sig eller tillsammans
	Högst 10 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**II. ANNATTO EXTRAHERAT MED ALKALI**

<b>Synonymer</b>	CI Natural Orange 4
<b>Definition</b>	Vattenlösligt annatto bereds genom extraktion med alkalisk vattenlösning (natrium- eller kaliumhydroxid) ur det yttersta skiktet av annattotrådets ( <i>Bixa orellana</i> L.) frö. Vattenlösligt annattoextrakt innehåller norbixin, som är hydrolysisprodukten av bixin, i form av natrium- eller kaliumsalter som den huvudsakliga aktivt färgande substansen. Både <i>cis</i> - och <i>trans</i> -former kan förekomma.
CI-nummer	75120
Einecs-nummer	Annatto: 215-735-4, extrakt av annattofrö: 289-561-2, bixin: 230-248-7
Kemiskt namn	Bixin: $\left\{ \begin{array}{l} 6'\text{-Metylhydrogen-9'-trans-6,6'-diapokaroten-6,6'-dioat} \\ 6'\text{-Metylhydrogen-9'-trans-6,6'-diapokaroten-6,6'-dioat} \end{array} \right.$ Norbixin: $\left\{ \begin{array}{l} 9'\text{-cis-6,6'-Diapokaroten-6,6'-diosyra} \\ 6'\text{-Metylhydrogen-9'-trans-6,6'-diapokaroten-6,6'-dioat} \end{array} \right.$



**▼ B**

Kemisk formel	Bixin: $C_{25}H_{30}O_4$
Molekylvikt	Norbixin: $C_{24}H_{28}O_4$
Innehåll	Bixin: 394,51
	Norbixin: 380,48
<b>Beskrivning</b>	Minst 0,1 % av karotenoider totalt, uttryckt som norbixin
<b>Identifiering</b>	Norbixin: $E_{1cm}^{1\%}$ : 2 870 vid ca 482 nm i KOH-lösning
Spektrometri	Rödbrunt pulver, suspension eller lösning
<b>Renhetsgrad</b>	Bixin: Maximum i kloroform vid ca 502 nm
Arsenik	Norbixin: Maximum i utspädd KOH-lösning vid ca 482 nm
Bly	Högst 3 mg/kg
Kviksilver	Högst 2 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
	Högst 1 mg/kg

**III. ANNATTO EXTRAHERAT MED OLJA**

<b>Synonymer</b>	CI Natural Orange 4				
<b>Definition</b>	Annattoextrakt i olja, som lösning eller suspension, bereds genom extraktion ur det yttersta skiktet av annattoträdet ( <i>Bixa orellana</i> L.) frö med ätlig vegetabilisk olja. Annattoextrakt i olja innehåller flera färgade komponenter, av vilka bixin är den huvudsakliga enstaka som kan förekomma både i <i>cis</i> - och i <i>trans</i> -form. Termiska nedbrytningsprodukter av bixin kan också förekomma.				
CI-nummer	75120				
Einecs-nummer	Annatto: 215-735-4, extrakt av annattofrö: 289-561-2, bixin: 230-248-7				
Kemiskt namn	<table border="0"> <tr> <td>Bixin:</td> <td rowspan="2"> <math>\left\{ \begin{array}{l} 6'\text{-Metylhydrogen-9'-cis-6,6'-diapokaroten-6,6'-dioat} \\ 6'\text{-Metylhydrogen-9'-trans-6,6'-diapokaroten-6,6'-dioat} \end{array} \right.</math> </td> </tr> <tr> <td>Norbixin:</td> <td rowspan="2"> <math>\left\{ \begin{array}{l} 9'\text{-cis-6,6'-Diapokaroten-6,6'-diosyra} \\ 9'\text{-trans-6,6'-Diapokaroten-6,6'-diosyra} \end{array} \right.</math> </td> </tr> </table>	Bixin:	$\left\{ \begin{array}{l} 6'\text{-Metylhydrogen-9'-cis-6,6'-diapokaroten-6,6'-dioat} \\ 6'\text{-Metylhydrogen-9'-trans-6,6'-diapokaroten-6,6'-dioat} \end{array} \right.$	Norbixin:	$\left\{ \begin{array}{l} 9'\text{-cis-6,6'-Diapokaroten-6,6'-diosyra} \\ 9'\text{-trans-6,6'-Diapokaroten-6,6'-diosyra} \end{array} \right.$
Bixin:	$\left\{ \begin{array}{l} 6'\text{-Metylhydrogen-9'-cis-6,6'-diapokaroten-6,6'-dioat} \\ 6'\text{-Metylhydrogen-9'-trans-6,6'-diapokaroten-6,6'-dioat} \end{array} \right.$				
Norbixin:		$\left\{ \begin{array}{l} 9'\text{-cis-6,6'-Diapokaroten-6,6'-diosyra} \\ 9'\text{-trans-6,6'-Diapokaroten-6,6'-diosyra} \end{array} \right.$			
Kemisk formel	Bixin: $C_{25}H_{30}O_4$				
Molekylvikt	Norbixin: $C_{24}H_{28}O_4$				
	Bixin: 394,51				
	Norbixin: 380,48				

**▼ B**

Innehåll	Minst 0,1 % av karotenoider totalt, uttryckt som norbixin
	Norbixin: $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 2 870 vid ca 502 nm i kloroform
<b>Beskrivning</b>	Rödbrunt pulver, suspension eller lösning
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Bixin: Maximum i kloroform vid ca 502 nm Norbixin: Maximum i utspädd KOH-lösning vid ca 482 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 160 c PAPRIKAOLEORESIN, KAPSANTIN, KAPSORUBIN**

<b>Synonymer</b>	Paprikaextrakt
<b>Definition</b>	Paprikaoleoresin erhålls genom extraktion med lösningsmedel ur malda fruktkapslar av paprikasorten <i>Capsicum annum</i> L., med eller utan frön, som innehåller de huvudsakliga aktivt färgande substanserna i denna krydda. De huvudsakliga aktivt färgande substanserna är kapsantin och kapsorubin. Det förekommer även många andra färgade föreningar. Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: metanol, etanol, aceton, hexan, diklormetan, etylacetat, propan-2-ol och koldioxid.
CI-nummer	
Einecs-nummer	Kapsantin: 207-364-1, kapsorubin: 207-425-2
Kemiskt namn	Kapsantin: (3 <i>R</i> ,3' <i>S</i> ,5' <i>R</i> )-3,3'-dihydroxi- $\beta$ , $\kappa$ -karoten-6-on Kapsorubin: (3 <i>S</i> ,3' <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,5' <i>R'</i> )-3,3'-dihydroxi- $\kappa$ , $\kappa$ -karoten-6,6'-dion
Kemisk formel	Kapsantin: $C_{40}H_{56}O_3$ Kapsorubin: $C_{40}H_{56}O_4$
Molekylvikt	Kapsantin: 584,85 Kapsorubin: 600,85
Innehåll	Paprikaoleoresin: Minst 7,0 % karotenoider. Kapsantin/kapsorubin: Minst 30 % av karotenoider totalt $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 2 100 vid ca 462 nm i aceton

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Mörkröd, viskös vätska										
<b>Identifiering</b>											
Spektrometri	Maximum i aceton vid ca 462 nm										
Färgreaktion	En mörkblå färg bildas när en droppe svavelsyra tillsätts till en droppe prov i 2–3 droppar kloroform										
<b>Renhetsgrad</b>											
Lösningsmedelsrester	<table border="0"> <tr> <td>Etylacetat</td> <td rowspan="6">}</td> <td rowspan="6">Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination</td> </tr> <tr> <td>Metanol</td> </tr> <tr> <td>Etanol</td> </tr> <tr> <td>Aceton</td> </tr> <tr> <td>Hexan</td> </tr> <tr> <td>Propan-2-ol</td> </tr> <tr> <td>Diklormetan</td> <td>Högst 10 mg/kg</td> </tr> </table>	Etylacetat	}	Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination	Metanol	Etanol	Aceton	Hexan	Propan-2-ol	Diklormetan	Högst 10 mg/kg
Etylacetat	}	Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination									
Metanol											
Etanol											
Aceton											
Hexan											
Propan-2-ol											
Diklormetan	Högst 10 mg/kg										
Kapsaicin	Högst 250 mg/kg										
Arsenik	Högst 3 mg/kg										
Bly	Högst 2 mg/kg										
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg										
Kadmium	Högst 1 mg/kg										

**E 160 d LYKOPEN****(i) Syntetiskt lykopen**

<b>Synonymer</b>	Lykopen framställt genom kemisk syntes
<b>Definition</b>	Syntetiskt lykopen är en blandning av geometriska lykopenisomerer och det framställs genom Wittig-kondensation av syntetiska intermediärer som allmänt används vid framställningen av andra karotenoider avsedda för livsmedelsbruk. Syntetiskt lykopen består huvudsakligen av all- <i>trans</i> -lykopen tillsammans med 5- <i>cis</i> -lykopen och mindre mängder av andra isomerer. Kommerciella lykopenberedningar som är avsedda för livsmedelsbruk formuleras som suspensioner i ätliga oljor eller som pulver som är dispergerbart eller lösligt i vatten.
CI-nummer	75125
Einecs-nummer	207-949-1
Kemiskt namn	$\psi,\psi$ -Karoten, all- <i>trans</i> -lykopen, (all-E)-lykopen, (all-E)-2,6,10,14,19,23,27,31-oktametyl-2,6,8,10,12,14,16,18,20,22,24,26,30-dotriakontatrikadeaen
Kemisk formel	C <sub>40</sub> H <sub>56</sub>
Molekylvikt	536,85
Innehåll	Minst 96 % lykopen totalt (minst 70 % all- <i>trans</i> -lykopen) E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 3 450 vid 465–475 nm i hexan (för 100 % rent all- <i>trans</i> -lykopen)
<b>Beskrivning</b>	Rött kristallint pulver

**▼ B****Identifiering**

Spektrofotometri	Absorbansmaximum i hexanlösning vid ca 470 nm
Test för karotenoider	Färgen på en provlösning i aceton försvinner efter successiva tillsatser av en 5 % natriumnitritlösning med 1 N svavelsyra
Löslighet	Olösligt i vatten, lättlösligt i kloroform
Egenskaper hos en 1 % kloroformlösning	Klar och med en intensiv rödorange färg

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (40 °C, 4 timmar vid 20 mm Hg)
Apo-12'-lykopenal	Högst 0,15 %
Trifenylfosfinoxid	Högst 0,01 %
Lösningsmedelsrester	Metanol: Högst 200 mg/kg Hexan, propan-2-ol: Högst 10 mg/kg av varje Diklormetan: Högst 10 mg/kg (endast i kommersiella beredningar)
Bly	Högst 1 mg/kg

**(ii) Lykopen från röda tomater****Synonymer**

Natural Yellow 27

**Definition**

Lykopen erhålls genom extraktion med lösningsmedel ur röda tomater (*Lycopersicon esculentum* L.) varefter lösningsmedlet avlägsnas. Endast följande lösningsmedel får användas: koldioxid, etylacetat, aceton, propan-2-ol, metanol, etanol och hexan. Den huvudsakliga aktivt färgande substansen i tomater är lykopen. Mindre mängder av andra karotenoida pigment kan ingå. Utöver färgpigment kan produkten innehålla oljor, fetter, vaxer och smakämnen som finns naturligt i tomater.

CI-nummer	75125
Einecs-nummer	207-949-1
Kemiskt namn	$\psi,\psi$ -Karoten, all- <i>trans</i> -lykopen, (all-E)-lykopen, (all-E)-2,6,10,14,19,23,27,31-oktametyl-2,6,8,10,12,14,16,18,20,22,24,26,30-dotriakontatridekaen
Kemisk formel	C <sub>40</sub> H <sub>56</sub>
Molekylvikt	536,85
Innehåll	E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 3 450 vid 465–475 nm i hexan (för 100 % rent all- <i>trans</i> -lykopen) Minst 5 % färgande beståndsdelar totalt

**Beskrivning**

Mörkröd, viskös vätska

**Identifiering**

Spektrofotometri	Maximum i hexan vid ca 472 nm
------------------	-------------------------------

▼ **B****Renhetsgrad**

Lösningsmedelsrester

Propan-2-ol

Hexan

Aceton

Etanol

Metanol

Etylacetat

Högst 50 mg/kg, var för sig  
eller i kombination

Sulfataska

Högst 1 %

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

**(iii) Lykopen från *Blakeslea trispora*****Synonymer**

Natural Yellow 27

**Definition**

Lykopen från *Blakeslea trispora* extraheras ur svampens biomassa och renas genom kristallisering och filtrering. Det består huvudsakligen av all-*trans*-lykopen. Även mindre mängder av andra karotenoider ingår. De enda lösningemedel som används vid framställningen är propan-2-ol och isobutylacetat. Kommersiella lykopenberedningar som är avsedda för livsmedelsbruk formuleras som suspensioner i ätliga oljor eller som pulver som är dispergerbart eller lösligt i vatten.

CI-nummer

75125

Einecs-nummer

207-949-1

Kemiskt namn

$\psi,\psi$ -Karoten, all-*trans*-lykopen, (all-E)-lykopen, (all-E)-2,6,10,14,19,23,27,31-oktametyl-2,6,8,10,12,14,16,18,20,22,24,26,30-dotriakontatridekaen

Kemisk formel

C<sub>40</sub>H<sub>56</sub>

Molekylvikt

536,85

Innehåll

Minst 95 % lycopener totalt och minst 90 % all-*trans*-lykopen av färgande beståndsdelar totalt

$E_{1\text{cm}}^{1\%}$  : 3 450 vid 465–475 nm i hexan (för 100 % rent all-*trans*-lykopen)

**Beskrivning**

Rött, kristallint pulver

**Identifiering**

Spektrofotometri

Absorbansmaximum i hexanlösning vid ca 470 nm

Test för karotenoider

Färgen på en provlösning i aceton försvinner efter successiva tillsatser av en 5 % natriumnitritlösning med 1 N svavelsyra.

Löslighet

Olösligt i vatten, lättlösligt i kloroform

Egenskaper hos en 1 % kloroformlösning

Klar och med en intensiv rödorange färg

**▼ B**

<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid torkning	Högst 0,5 % (40 °C, 4 timmar vid 20 mm Hg)
Andra karotenoider	Högst 5 %
Lösningsmedelsrester	Propan-2-ol: Högst 0,1 % Isobutylacetat: Högst 1,0 % Diklormetan: Högst 10 mg/kg (endast i kommersiella beredningar)
Sulfataska	Högst 0,3 %
Bly	Högst 1 mg/kg

**E 160 e BETA-APO-8'-KAROTENAL (C 30)**

<b>Synonymer</b>	CI Food Orange 6
<b>Definition</b>	Dessa specifikationer gäller huvudsakligen för all- <i>trans</i> isomerer av $\beta$ -apo-8'-karotenal tillsammans med mindre mängder av andra karotenoider. Utspädda och stabila former bereds av $\beta$ -apo-8'-karotenal som motsvarar dessa specifikationer och omfattar lösningar eller suspensioner av $\beta$ -apo-8'-karotenal i ätliga fetter eller oljor, emulsioner och pulver som är dispergerbara i vatten. Dessa beredningar kan ha olika förhållanden mellan <i>cis</i> - och <i>trans</i> isomerer.
CI-nummer	40820
Einecs-nummer	214-171-6
Kemiskt namn	$\beta$ -Apo-8'-karotenal, <i>trans</i> - $\beta$ -apo-8'-karotenaldehyd
Kemisk formel	$C_{30}H_{40}O$
Molekylvikt	416,65
Innehåll	Minst 96 % färgande beståndsdelar totalt $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 2 640 vid 460–462 nm i cyklohexan
<b>Beskrivning</b>	Mörkvioletta kristaller med metallglans eller ett kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i cyklohexan vid 460–462 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Sulfataska	Högst 0,1 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Andra karotenoider än $\beta$ -apo-8'-karotenal: Högst 3,0 % av färgande beståndsdelar totalt
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 161 b LUTEIN**

<b>Synonymer</b>	Blandade karotenoider, xantofyller
<b>Definition</b>	Lutein erhålls genom extraktion med lösningsmedel ur ätliga frukter och växter, gräs, lucern (alfalfa) och <i>Tagetes erecta</i> . Den huvudsakliga aktivt färgande substansen består av karotenoider av vilka

**▼B**

	<p>lutein och dess fettsyrastrar står för huvuddelen. Olika mängder karotener ingår också. Lutein kan innehålla fetter, oljor och vaxer som finns naturligt i växtmaterialet.</p> <p>Endast följande lösningsmedel får användas till extraktionen: metanol, etanol, propan-2-ol, hexan, aceton, metyletylketon och koldioxid.</p>								
CI-nummer									
Einecs-nummer	204-840-0								
Kemiskt namn	3,3'-Dihydroxi-d-karoten								
Kemisk formel	C <sub>40</sub> H <sub>56</sub> O <sub>2</sub>								
Molekylvikt	568,88								
Innehåll	Minst 4,0 % färgande beståndsdelar totalt, beräknat som lutein E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 2 550 vid ca 445 nm i kloroform/etanol (10:90) eller hexan/etanol/aceton (80:10:10)								
<b>Beskrivning</b>	Mörk, gulbrun vätska								
<b>Identifiering</b>									
Spektrometri	Maximum i kloroform/etanol (1:9) vid ca 445 nm								
<b>Renhetsgrad</b>									
Lösningsmedelsrester	<table border="0"> <tr> <td>Aceton</td> <td rowspan="6">}</td> <td rowspan="6">Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination</td> </tr> <tr> <td>Metyletylketon</td> </tr> <tr> <td>Metanol</td> </tr> <tr> <td>Etanol</td> </tr> <tr> <td>Propan-2-ol</td> </tr> <tr> <td>Hexan</td> </tr> </table>	Aceton	}	Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination	Metyletylketon	Metanol	Etanol	Propan-2-ol	Hexan
Aceton	}	Högst 50 mg/kg, var för sig eller i kombination							
Metyletylketon									
Metanol									
Etanol									
Propan-2-ol									
Hexan									
Arsenik	Högst 3 mg/kg								
Bly	Högst 3 mg/kg								
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg								
Kadmium	Högst 1 mg/kg								
<b>E 161 g KANTAXANTIN</b>									
<b>Synonymer</b>	CI Food Orange 8								
<b>Definition</b>	Dessa specifikationer gäller huvudsakligen för all- <i>trans</i> isomerer av kantaxantin tillsammans med mindre mängder av andra karotenoider. Utspädda och stabila former bereds av kantaxantin som motsvarar dessa specifikationer och omfattar lösningar eller suspensioner av kantaxantin i ätliga fetter eller oljor, emulsioner och pulver som är dispergerbara i vatten. Dessa beredningar kan ha olika förhållanden mellan <i>cis</i> - och <i>trans</i> isomerer.								
CI-nummer	40850								

**▼ B**

Einecs-nummer	208-187-2
Kemiskt namn	β-Karoten-4,4'-dion, kantaxantin, 4,4'-dioxo-β-karoten
Kemisk formel	C <sub>40</sub> H <sub>52</sub> O <sub>2</sub>
Molekylvikt	564,86
Innehåll	Minst 96 % färgande beståndsdelar totalt (uttryckt som kantaxantin)
	$E_{1\text{cm}}^{1\%} : 2\ 200 \left\{ \begin{array}{l} \text{vid ca 485 nm i kloroform} \\ \text{vid 468–472 nm i cyklohexan} \\ \text{vid 464–467 nm i petroleumeter} \end{array} \right.$
<b>Beskrivning</b>	Mörkvioletta kristaller eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i kloroform vid ca 485 nm Maximum i cyklohexan vid 468–472 nm Maximum i petroleumeter vid 464–467 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Sulfataska	Högst 0,1 %
Åtföljande färgande beståndsdelar	Andra karotenoider än kantaxantin: Högst 5,0 % av färgande beståndsdelar totalt
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 162 RÖDBETSRÖTT, BETANIN****Synonymer****Definition**

Rödbetstrött erhålls ur roten hos rödbetssorter (*Beta vulgaris* L. var. *rubra*) genom att saften pressas ur krossade betor och efterföljande berikning av den aktivt färgande substansen. Färgen är sammansatt av olika pigment som alla tillhör klassen betalain. Den huvudsakliga aktivt färgande substansen består av betacyaniner (rött) av vilka betanin står för 75–95 %. Mindre mängder betaxantin (gult) och nedbrytningsprodukter av betalainer (ljusbrunt) kan ingå.

Utöver färgpigmenten består saften eller extraktet av sockerarter, salter, och/eller proteiner som finns naturligt i rödbetor. Lösningen kan vara koncentrerad och vissa produkter kan vara raffinerade så att det mesta av sockret, salterna och proteinerna har avlägsnats.

CI-nummer

Einecs-nummer

231-628-5

Kemiskt namn

(*S*-(*R'*,*R'*)-4-(2-(2-Karboxi-5(β-D-glukopyranosyloxi)-2,3-dihydro-6-hydroxi-1*H*-indol-1-yl)etenyl)-2,3-dihydro-2,6-pyridindikarboxylsyra, 1-(2-(2,6-dikarboxi-1,2,3,4-tetrahydro-4-pyridyliden)etyliden)-5-β-D-glukopyranosyloxi)-6-hydroxiindolium-2-karboxylat



**▼ B**

Kemisk formel	Betanin: C <sub>24</sub> H <sub>26</sub> N <sub>2</sub> O <sub>13</sub>
Molekylvikt	550,48
Innehåll	Röd färg (uttryckt som betanin): Minst 0,4 % E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 1 120 vid ca 535 nm i vattenlösning med pH 5
<b>Beskrivning</b>	Röd eller mörkröd vätska, pasta, pulver eller fast ämne
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i vatten med pH 5 vid ca 535 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Nitrat	Högst 2 g nitratanjon/g röd färg (beräknat enligt specifikationen Innehåll)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 163 ANTOCYANER****Synonymer****Definition**

Antocyanser erhålls genom urlakning eller extraktion med sulfatvatten, surgjort vatten, koldioxid, metanol eller etanol ur grönsaker och ätliga frukter, vid behov med efterföljande koncentrerings och/eller rening. Produkten kan omvandlas till pulver med hjälp av en industriell torkningsprocess. Antocyanser innehåller vanliga komponenter från ursprungsmaterialet, nämligen antocyan, organiska syror, tanniner, sockerarter, mineraler osv., men inte nödvändigtvis i samma proportioner som i ursprungsmaterialet. Etanol kan finnas naturligt i produkten på grund av urlakningsprocessen. Den aktivt färgande substansen är antocyan. Produkterna saluförs i enlighet med deras färgstyrka som fastställs enligt specifikationen Innehåll. Färginnehåll anges inte i kvantitativa enheter.

CI-nummer

Einecs-nummer

Cyanidin: 208-438-6, peonidin: 205-125-6, delfinidin: 208-437-0, malvidin: 211-403-8, pelargonidin: 205-127-7, petunidin: 215-849-4

Kemiskt namn

Cyanidin: 3,3',4',5,7-pentahydroxiflavylumklorid  
 Peonidin: 3,4',5,7-tetrahydroxi-3'-metoxiflavylumklorid  
 Malvidin: 3,4',5,7-tetrahydroxi-3',5'-dimetoxiflavylumklorid  
 Delfinidin: 3,5,7-trihydroxi-2-(3,4,5, trihydroxifenyl)-1-bensopyryliumklorid  
 Petunidin: 3,3',4',5,7-pentahydroxi-5'-metoxiflavylumklorid  
 Pelargonidin: 3,5,7-trihydroxi-2-(4-hydroxifenyl)-1-bensopyryliumklorid

**▼ B**

Kemisk formel	Cyanidin: C <sub>15</sub> H <sub>11</sub> O <sub>6</sub> Cl Peonidin: C <sub>16</sub> H <sub>13</sub> O <sub>6</sub> Cl Malvidin: C <sub>17</sub> H <sub>15</sub> O <sub>7</sub> Cl Delfinidin: C <sub>15</sub> H <sub>11</sub> O <sub>7</sub> Cl Petunidin: C <sub>16</sub> H <sub>13</sub> O <sub>7</sub> Cl Pelargonidin: C <sub>15</sub> H <sub>11</sub> O <sub>5</sub> Cl
Molekylvikt	Cyanidin: 322,6 Peonidin: 336,7 Malvidin: 366,7 Delfinidin: 340,6 Petunidin: 352,7 Pelargonidin: 306,7
Innehåll	E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 300 för det rena pigmentet vid 515–535 nm och pH 3,0
<b>Beskrivning</b>	Purpurröd vätska, pasta eller pulver med en svag karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i metanol med 0,01 % konc. HCl Cyanidin: 535 nm Peonidin: 532 nm Malvidin: 542 nm Delfinidin: 546 nm Petunidin: 543 nm Pelargonidin: 530 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Lösningsmedelsrester	Metanol Högst 50 mg/kg Etanol Högst 200 mg/kg
Svaveldioxid	Högst 1 000 mg/kg per procentenhet pigment
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 170 KALCIUMKARBONAT**

<b>Synonymer</b>	CI Pigment White 18, krita
<b>Definition</b>	Kalciumkarbonat är den produkt som erhålls från mald kalksten eller genom att fälla ut kalciumjoner med karbonatjoner.
CI-nummer	77220
Einecs-nummer	Kalciumkarbonat: 207-439-9 Kalksten: 215-279-6
Kemiskt namn	Kalciumkarbonat
Kemisk formel	CaCO <sub>3</sub>

**▼ B**

Molekylvikt	100,1
Innehåll	Minst 98 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt kristallint eller amorft, luktfritt och smaklöst pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Praktiskt taget olösligt i vatten och alkohol. Löses med gasutveckling i utspädd ättiksyra, utspädd saltsyra och utspädd nitritsyra. Efter kokning reagerar lösningarna positivt vid test för kalcium.
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 2,0 % (200 °C, 4 timmar)
Ämnen olösliga i syra	Högst 0,2 %
Magnesium- och alkalialter	Högst 1 %
Fluorid	Högst 50 mg/kg
Antimon (som Sb)	} Högst 100 mg/kg, var för sig eller i kombination
Koppar (som Cu)	
Krom (som Cr)	
Zink (som Zn)	
Barium (som Ba)	
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 3 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 171 TITANDIOXID**

<b>Synonymer</b>	CI Pigment White 6
<b>Definition</b>	<p>Titandioxid består huvudsakligen av ren anatas- och/eller rutiltitandioxid som kan vara överdragen med små mängder aluminiumoxid och/eller kiseldioxid för att förbättra produktens tekniska egenskaper.</p> <p>Anatasvarianter av pigmentbildande titandioxid kan endast framställas genom sulfatprocessen som avger höga halter av biprodukten svavelsyra. Rutilvarianten av titandioxid framställas vanligen genom kloridprocessen.</p> <p>Vissa rutilvarianter av titandioxid framställs med hjälp av glimmer (även kallat kaliumaluminiumsilikat) som fungerar som en mall för att bilda den grundläggande plättstrukturen. Glimrets yta överdras med titandioxid med hjälp av en specialiserad patenterad process.</p> <p>Rutiltitandioxid i form av plättar framställs genom att det pärlemorliknande pigmentet som består av glimmer överdraget med titandioxid (rutil) genomgår upplösning och extraktion, först i syra och därefter i alkali. Denna process avlägsnar allt glimmer och den bildade produkten är plättformad rutiltitandioxid.</p>
CI-nummer	77891
Einecs-nummer	236-675-5

**▼ B**

Kemiskt namn	Titandioxid
Kemisk formel	TiO <sub>2</sub>
Molekylvikt	79,88
Innehåll	Minst 99 % i aluminiumoxid- och kiseldioxidfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt till svagt färgat pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten och organiska lösningsmedel. Löses långsamt i fluorvätesyra och varm koncentrerad svavelsyra
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (105 °C, 3 timmar)
Viktförlust vid glödning	Högst 1,0 % i substans fri från flyktiga ämnen (800 °C)
Aluminiumoxid och/eller kiseldioxid	Högst 2,0 % totalt
Ämnen lösliga i 0,5 N HCl	Högst 0,5 % i aluminiumoxid- och kiseldioxidfri substans. Högst 1,5 % i den produkt som säljs för produkter som innehåller aluminiumoxid och/eller kiseldioxid
Ämnen lösliga i vatten	Högst 0,5 %
Kadmium	Högst 1 mg/kg efter extraktion med 0,5 N HCl
Antimon	Högst 2 mg/kg efter extraktion med 0,5 N HCl
Arsenik	Högst 1 mg/kg efter extraktion med 0,5 N HCl
Bly	Högst 10 mg/kg efter extraktion med 0,5 N HCl
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg efter extraktion med 0,5 N HCl

**E 172 JÄRNOXIDER OCH JÄRNHYDROXIDER**

<b>Synonymer</b>	Gul järnoxid: CI Pigment Yellow 42 och 43  Röd järnoxid: CI Pigment Red 101 och 102  Svart järnoxid: CI Pigment Black 11
<b>Definition</b>	Järnoxider och järnhydroxider framställs syntetiskt och består huvudsakligen av vattenfria järnoxider och/eller hydratiserade former. Färgskalan omfattar gula, röda, bruna och svarta nyanser. Järnoxider avsedda för livsmedelsbruk skiljer sig huvudsakligen från produkter för tekniskt bruk genom att de innehåller en jämförelsevis liten mängd föroreningar av andra metaller. Detta uppnås genom urval och kontroll av järnets ursprung och/eller omfattningen av kemisk rening under framställningsprocessen.
CI-nummer	Gul järnoxid: 77492  Röd järnoxid: 77491  Svart järnoxid: 77499

**▼ B**

Einecs-nummer	Gul järnoxid: 257-098-5 Röd järnoxid: 215-168-2 Svart järnoxid: 235-442-5
Kemiskt namn	Gul järnoxid: Hydratiserad järnoxid, hydratiserad järn(III)oxid Röd järnoxid: Vattenfri järnoxid, vattenfri järn(III)oxid Svart järnoxid: Järn(II)oxid och järn(III)oxid, järn(II, III)oxid
Kemisk formel	Gul järnoxid: $\text{FeO(OH)} \cdot \text{H}_2\text{O}$ Röd järnoxid: $\text{Fe}_2\text{O}_3$ Svart järnoxid: $\text{FeO} \cdot \text{Fe}_2\text{O}_3$
Molekylvikt	$\text{FeO(OH)}$ : 88,85 $\text{Fe}_2\text{O}_3$ : 159,70 $\text{FeO} \cdot \text{Fe}_2\text{O}_3$ : 231,55
Innehåll	Gul: Minst 60 % järn totalt, uttryckt som järn. Röd och svart: Minst 68 % järn totalt, uttryckt som järn
<b>Beskrivning</b>	Gult, rött, brunt eller svart pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten och organiska lösningsmedel. Lösligt i koncentrerade mineralsyror
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen lösliga i vatten	Högst 1,0 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Krom	Högst 100 mg/kg
Koppar	Högst 50 mg/kg
Bly	Högst 10 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
Nickel	Högst 200 mg/kg
Zink	Högst 100 mg/kg

} vid fullständig upplösning

**E 173 ALUMINIUM****Synonymer**

CI Pigment Metal

**Definition**

Aluminiumpulver består av mycket fina aluminiumpartiklar. Malningen kan ske antingen utan eller också i närvaro av ätliga vegetabiliska oljor och/eller fettsyror avsedda för livsmedelsbruk. Pulvret är fritt från tillsatser av andra ämnen än ätliga vegetabiliska oljor och/eller fettsyror avsedda för livsmedelsbruk.

**▼ B**

CI-nummer	77000
Einecs-nummer	231-072-3
Kemiskt namn	Aluminium
Kemisk formel	Al
Atomvikt	26,98
Innehåll	Minst 99 % beräknat som Al i oljefri substans
<b>Beskrivning</b>	Silvergrått pulver eller små blad
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten och organiska lösningsmedel. Lösligt i utspädd saltsyra
Test för aluminium	Positivt test för prov som lösts i utspädd saltsyra
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (105 °C till konstant vikt)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 10 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
<b>E 174 SILVER</b>	
<b>Synonymer</b>	Argentum
<b>Definition</b>	
CI-nummer	77820
Einecs-nummer	231-131-3
Kemiskt namn	Silver
Kemisk formel	Ag
Atomvikt	107,87
Innehåll	Minst 99,5 % Ag
<b>Beskrivning</b>	Silverfärgat pulver eller små blad
<b>Identifiering</b>	
<b>Renhetsgrad</b>	
<b>E 175 GULD</b>	
<b>Synonymer</b>	Pigment Metal 3, Aurum
<b>Definition</b>	
CI-nummer	77480
Einecs-nummer	231-165-9
Kemiskt namn	Guld

**▼ B**

Kemisk formel	Au	
Atomvikt	197,0	
Innehåll	Minst 90 % Au	
<b>Beskrivning</b>	Guldfärgat pulver eller små blad	
<b>Identifiering</b>		
<b>Renhetsgrad</b>		
Silver	Högst 7 %	} efter fullständig upplösning
Koppar	Högst 4 %	

**E 180 LITOLRUBIN BK**

<b>Synonymer</b>	CI Pigment Red 57, rubinpigment, carmine 6B
<b>Definition</b>	Litolrubin BK består huvudsakligen av kalcium-3-hydroxi-4-(4-metyl-2-sulfonatofenylazo)-2-naftalenkarboxylat och åtföljande färgande beståndsdelar samt vatten, kalciumklorid och/eller kalciumsulfat som de huvudsakliga ofärgade komponenterna.
CI-nummer	15850:1
Einecs-nummer	226-109-5
Kemiskt namn	Kalcium-3-hydroxi-4-(4-metyl-2-sulfonatofenylazo)-2-naftalenkarboxylat
Kemisk formel	$C_{18}H_{12}CaN_2O_6S$
Molekylvikt	424,45
Innehåll	Minst 90 % färgande beståndsdelar totalt $E_{1cm}^{1\%}$ : 200 vid ca 442 nm i dimetylformamid
<b>Beskrivning</b>	Rött pulver
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Maximum i dimetylformamid vid ca 442 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Åtföljande färgande beståndsdelar	Högst 0,5 %
Andra organiska föreningar än färgande beståndsdelar:	
kalciumsalt av 2-amino-5-metylbensulfonsyra	Högst 0,2 %
kalciumsalt av 3-hydroxi-2-naftalenkarboxylsyra	Högst 0,4 %
Osulfonerade primära aromatiska aminer	Högst 0,01 % (uttryckt som anilin)
Ämnen som kan extraheras med eter	Högst 0,2 % i en lösning med pH 7
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

**▼ B**

Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Detta färgämne får användas i form av substratpigment av aluminium.*

**E 200 SORBINSYRA****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	203-768-7
Kemiskt namn	Sorbinsyra, <i>trans,trans</i> -2,4-hexadiensyra
Kemisk formel	C <sub>6</sub> H <sub>8</sub> O <sub>2</sub>
Molekylvikt	112,12
Innehåll	Minst 99 % i vattenfri substans

**Beskrivning**

Färglösa nålar eller vitt, lätttrinnande pulver med svag, karakteristisk lukt och utan färgförändring efter upphettning vid 105 °C i 90 minuter

**Identifiering**

Smältintervall	133–135 °C efter 4 timmars vakuumtorkning i svavelsyraexsickator
Spektrometri	Absorbansmaximum i propan-2-ollösning (1:4 000 000) vid 254 ± 2 nm
Test för dubbelbindningar	Positivt test
Löslighet	Svagt lösligt i vatten, lösligt i etanol

**Renhetsgrad**

Vatteninnehåll	Högst 0,5 % (Karl Fischer-metoden)
Sulfataska	Högst 0,2 %
Aldehyder	Högst 0,1 % (som formaldehyd)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 202 KALIUMSORBAT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	246-376-1
Kemiskt namn	Kaliumsorbat, kalium-(E,E)-2,4-hexadienat, kaliumsalt av <i>trans,trans</i> -2,4-hexadiensyra
Kemisk formel	C <sub>6</sub> H <sub>7</sub> O <sub>2</sub> K
Molekylvikt	150,22



**▼B**

Innehåll	Minst 99 % i torkad substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt, kristallint pulver utan färgförändring efter upphettning vid 105 °C i 90 minuter
<b>Identifiering</b>	
Smältintervall för sorbinsyra	133–135 °C efter vakuumtorkning i svavelsyraexsickator, för sorbinsyra som isolerats genom surgörning och ej omkristalliserats
Test för kalium	Positivt test
Test för dubbelbindningar	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 1,0 % (105 °C, 3 timmar)
Aciditet eller alkalinitet	Högst ca 1,0 % (som sorbinsyra eller K <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> )
Aldehyder	Högst 0,1 %, beräknat som formaldehyd
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 203 KALCIUMSORBAT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-321-6
Kemiskt namn	Kalciumsorbat, kalciumsalt av <i>trans,trans</i> -2,4-hexadiensyra
Kemisk formel	C <sub>12</sub> H <sub>14</sub> O <sub>4</sub> Ca
Molekylvikt	262,32
Innehåll	Minst 98 % i torkad substans
<b>Beskrivning</b>	Fint, vitt, kristallint pulver utan färgförändring efter upphettning vid 105 °C i 90 minuter
<b>Identifiering</b>	
Smältintervall för sorbinsyra	133–135 °C efter vakuumtorkning i svavelsyraexsickator, för sorbinsyra som isolerats genom surgörning och ej omkristalliserats
Test för kalcium	Positivt test
Test för dubbelbindningar	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 2,0 % efter 4 timmars vakuumtorkning i svavelsyraexsickator
Aldehyder	Högst 0,1 % (som formaldehyd)
Fluorid	Högst 10 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

▼ **B****E 210 BENSOESYRA****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	200-618-2
Kemiskt namn	Bensoesyra, bensenkarboxylsyra, fenyلكarboxylsyra
Kemisk formel	C <sub>7</sub> H <sub>6</sub> O <sub>2</sub>
Molekylvikt	122,12
Innehåll	Minst 99,5 % i vattenfri substans

**Beskrivning**

Vitt, kristallint pulver

**Identifiering**

Smältintervall	121,5–123,5 °C
Sublimeringstest	Positivt test
Test för bensoat	Positivt test
pH	Ca 4 (i vattenlösning)

**Renhetsgrad**

Vikt förlust vid torkning	Högst 0,5 % (3 timmar, över svavelsyra)
Sulfataska	Högst 0,05 %
Organiska klorföreningar	Högst 0,07 % uttryckt som klorid, vilket motsvarar 0,3 % uttryckt som monoklorbensoesyra
Lätt oxiderbara ämnen	Tillsätt 1,5 ml svavelsyra till 100 ml vatten, värm till kokpunkten och tillsätt 0,1 N KMnO <sub>4</sub> droppvis tills den rosa färgen består i 30 sekunder. Lös 1 g prov, invägt på ett milligram när, i den uppvärmda lösningen, och titrera med 0,1 N KMnO <sub>4</sub> tills en rosa färg erhålls som består i 15 sekunder. Högst 0,5 ml bör ätgå.
Lättförkolnande substanser	En kall lösning av 0,5 g bensoesyra i 5 ml 94,5–95,5 % svavelsyra får inte vara starkare färgad än en referenslösning innehållande 0,2 ml koboltklorid TSC <sup>(1)</sup> , 0,3 ml järn(III)klorid TSC <sup>(2)</sup> , 0,1 ml kopparsulfat TSC <sup>(3)</sup> och 4,4 ml vatten.
Polycykliska syror	Vid fraktionerad surgörning av en neutraliserad bensoesyralösning ska den första fällningen ha en smältpunkt som ej skiljer sig från bensoesyrans.
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

<sup>(1)</sup> Koboltklorid TSC: Lös ca 65 g koboltklorid (CoCl<sub>2</sub>·6H<sub>2</sub>O) i lämplig mängd av en blandning av 25 ml saltsyra och 975 ml vatten så att en total volym av 1 liter erhålls. Överför exakt 5 ml av denna lösning till en rundkolv innehållande 250 ml jodlösning, tillsätt 5 ml 3 % väteperoxid och därefter 15 ml 20 % natriumhydroxidlösning. Koka i 10 minuter, låt kallna, tillsätt 2 g kaliumjodid och 20 ml 25 % svavelsyra. När fällningen är fullständigt upplöst, titrera den frisatta joden med natriumtiosulfat (0,1 N) i närvaro av stärkelse TS. 1 ml natriumtiosulfat (0,1 N) motsvarar 23,80 mg CoCl<sub>2</sub>·6H<sub>2</sub>O. Anpassa den slutliga volymen genom tillsats av lämplig mängd av saltsyra/vattenblandningen så att en lösning erhålls som innehåller 59,5 mg CoCl<sub>2</sub>·6H<sub>2</sub>O per ml.

<sup>(2)</sup> Järn(III)klorid TSC: Lös ca 55 g järn(III)klorid i lämplig mängd av en blandning av 25 ml saltsyra och 975 ml vatten så att en total volym av 1 liter erhålls. Överför 10 ml av denna lösning till en rundkolv innehållande 250 ml jodidlösning, tillsätt 15 ml vatten och 3 g kaliumjodid och låt blandningen stå i 15 minuter. Späd ut med 100 ml vatten och titrera den frisatta joden med natriumtiosulfat (0,1 N) i närvaro av stärkelse TS. 1 ml natriumtiosulfat (0,1 N) motsvarar 27,03 mg FeCl<sub>3</sub>·6H<sub>2</sub>O. Anpassa den slutliga volymen genom tillsats av lämplig mängd av saltsyra/vattenblandningen så att en lösning erhålls som innehåller 45,0 mg FeCl<sub>3</sub>·6H<sub>2</sub>O per ml.

<sup>(3)</sup> Kopparsulfat TSC: Lös ca 65 g kopparsulfat (CuSO<sub>4</sub>·5H<sub>2</sub>O) i lämplig mängd av en blandning av 25 ml saltsyra och 975 ml vatten så att en total volym av 1 liter erhålls. Överför 10 ml av denna lösning till en rundkolv innehållande 250 ml jodlösning, tillsätt 40 ml vatten, 4 ml ättiksyra och 3 g kaliumjodid. Titrera den frisatta joden med natriumtiosulfat (0,1 N) i närvaro av stärkelse TS (\*). 1 ml natriumtiosulfat (0,1 N) motsvarar 24,97 mg CuSO<sub>4</sub>·5H<sub>2</sub>O. Anpassa den slutliga volymen genom tillsats av lämplig mängd av saltsyra/vattenblandningen så att en lösning erhålls som innehåller 62,4 mg CuSO<sub>4</sub>·5H<sub>2</sub>O per ml.

(\*) Stärkelse TS: Pulverisera 0,5 g stärkelse (potatisstärkelse, majsstärkelse eller löslig stärkelse) med 5 ml vatten. Till den erhållna pastan tillsätts vatten under ständig omrörning så att en total volym av 100 ml erhålls. Koka i några minuter, låt svalna och filtrera. Stärkelseslösningen måste vara nyberedd.

**▼ B****E 211 NATRIUMBENSOAT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	208-534-8
Kemiskt namn	Natriumbensoat, natriumsalt av bensenkarboxylsyra, natriumsalt av fenylkarboxylsyra
Kemisk formel	$C_7H_5O_2Na$
Molekylvikt	144,11
Innehåll	Minst 99 % $C_7H_5O_2Na$ efter torkning vid 105 °C i 4 timmar

**Beskrivning**

Vitt, nästan luktfritt, kristallint pulver eller granulat

**Identifiering**

Löslighet	Lättlösligt i vatten, svårösligt i etanol
Smältintervall för bensoesyra	121,5–123,5 °C efter torkning i svavelsyraexsickator, för bensoesyra som isolerats genom surgörning och ej omkristalliserats
Test för bensoat	Positivt test
Test för natrium	Positivt test

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 1,5 % (105 °C, 4 timmar)
Lätt oxiderbara ämnen	Tillsätt 1,5 ml svavelsyra till 100 ml vatten, värm till kokpunkten och tillsätt 0,1 N $KMnO_4$ droppvis tills den rosa färgen består i 30 sekunder. Lös 1 g prov, invägt på ett milligram när, i den uppvärmda lösningen, och titrera med 0,1 N $KMnO_4$ tills en rosa färg erhålls som består i 15 sekunder. Högst 0,5 ml bör åtgå.
Polycykliska syror	Vid fraktionerad surgörning av en (neutraliserad) natriumbensoatlösning ska den första fällningen ha en smältpunkt som ej skiljer sig från bensoesyrens.
Organiska klorföreningar	Högst 0,06 % uttryckt som klorid, vilket motsvarar 0,25 % uttryckt som monoklorbensoesyra
Aciditet eller alkalinitet	Vid neutralisering av 1 g natriumbensoat, i närvaro av fenolftalein, får det inte åtgå mer än 0,25 ml 0,1 N NaOH eller 0,1 N HCl.
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 212 KALIUMBENSOAT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	209-481-3
Kemiskt namn	Kaliumbensoat, kaliumsalt av bensenkarboxylsyra, kaliumsalt av fenylkarboxylsyra

**▼ B**

Kemisk formel	$C_7H_5KO_2 \cdot 3H_2O$
Molekylvikt	214,27
Innehåll	Minst 99 % $C_7H_5KO_2$ efter torkning vid 105 °C till konstant vikt
<b>Beskrivning</b>	Vitt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Smältintervall för bensoesyra	121,5–123,5 °C efter vakuumtorkning i svavelsyraexsickator, för bensoesyra som isolerats genom surgörning och ej omkristalliserats
Test för bensoat	Positivt test
Test för kalium	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 26,5 % (105 °C, 4 timmar)
Organiska klorföreningar	Högst 0,06 % uttryckt som klorid, vilket motsvarar 0,25 % uttryckt som monoklorbensoesyra
Lätt oxiderbara ämnen	Tillsätt 1,5 ml svavelsyra till 100 ml vatten, värm till kokpunkten och tillsätt 0,1 N $KMnO_4$ droppvis tills den rosa färgen består i 30 sekunder. Lös 1 g prov, invägt på ett milligram när, i den uppvärmda lösningen, och titrera med 0,1 N $KMnO_4$ tills en rosa färg erhålls som består i 15 sekunder. Högst 0,5 ml bör åtgå.
Lättförkolnande substanser	En kall lösning av 0,5 g bensoesyra i 5 ml 94,5–95,5 % svavelsyra får inte vara starkare färgad än en referenslösning innehållande 0,2 ml koboltklorid TSC, 0,3 ml järn(III)klorid TSC, 0,1 ml kopparsulfat TSC och 4,4 ml vatten.
Polycykliska syror	Vid fraktionerad surgörning av en (neutraliserad) kaliumbensoatlösning ska den första fällningen ha ett smältintervall som ej skiljer sig från bensoesyrens.
Aciditet eller alkalinitet	Vid neutralisering av 1 g kaliumbensoat, i närvaro av fenoltalein, får det inte åtgå mer än 0,25 ml 0,1 N NaOH eller 0,1 N HCl.
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 213 KALCIUMBENSOAT**

<b>Synonymer</b>	Monokalciumbensoat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	218-235-4
Kemiskt namn	Kalciumbensoat, kalciumdibensoat
Kemisk formel	Vattenfritt: $C_{14}H_{10}O_4Ca$ Monohydrat: $C_{14}H_{10}O_4Ca \cdot H_2O$ Trihydrat: $C_{14}H_{10}O_4Ca \cdot 3H_2O$

**▼ B**

Molekylvikt	Vattenfritt: 282,31 Monohydrat: 300,32 Trihydrat: 336,36
Innehåll	Minst 99 % efter torkning vid 105 °C
<b>Beskrivning</b>	Vita eller färglösa kristaller, eller vitt pulver
<b>Identifiering</b>	
Smältintervall för bensoesyra	121,5–123,5 °C efter vakuumtorkning i svavelsyraexsickator, för bensoesyra som isolerats genom surgörning och ej omkristalliserats
Test för bensoat	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 17,5 % (105 °C, till konstant vikt)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,3 %
Organiska klorföreningar	Högst 0,06 % uttryckt som klorid, vilket motsvarar 0,25 % uttryckt som monoklorbensoesyra
Lätt oxiderbara ämnen	Tillsätt 1,5 ml svavelsyra till 100 ml vatten, värm till kokpunkten och tillsätt 0,1 N KMnO <sub>4</sub> droppvis tills den rosa färgen består i 30 sekunder. Lös 1 g prov, invägt på ett milligram när, i den uppvärmda lösningen, och titrera med 0,1 N KMnO <sub>4</sub> tills en rosa färg erhålls som består i 15 sekunder. Högst 0,5 ml bör åtgå.
Lätförkolnande substanser	En kall lösning av 0,5 g bensoesyra i 5 ml 94,5–95,5 % svavelsyra får inte vara starkare färgad än en referenslösning innehållande 0,2 ml koboltklorid TSC, 0,3 ml järn(III)klorid TSC, 0,1 ml kopparsulfat TSC och 4,4 ml vatten.
Polycykliska syror	Vid fraktionerad surgörning av en (neutraliserad) kalciumbensoat-lösning ska den första fällningen ha ett smältintervall som ej skiljer sig från bensoesyrens.
Aciditet eller alkalinitet	Vid neutralisering av 1 g kalciumbensoat, i närvaro av fenoltalein, får det inte åtgå mer än 0,25 ml 0,1 N NaOH eller 0,1 N HCl.
Fluorid	Högst 10 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 214 p-HYDROXIBENSOESYRAETYLESTER**

<b>Synonymer</b>	Etylparaben, etyl- <i>p</i> -oxybensoat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	204-399-4
Kemiskt namn	<i>p</i> -Hydroxibensoesyraetylester, etyl- <i>p</i> -hydroxibensoat

**▼ B**

Kemisk formel	C <sub>9</sub> H <sub>10</sub> O <sub>3</sub>
Molekylvikt	166,8
Innehåll	Minst 99,5 % efter torkning vid 80 °C i 2 timmar
<b>Beskrivning</b>	Nästan luktfria, små, färglösa kristaller eller vitt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Smältintervall	115–118 °C
Test för <i>p</i> -hydroxibensoat	Smältintervall för <i>p</i> -hydroxibensoesyra som isolerats genom surgörning och ej omkristalliserats: 123–127 °C efter vakuumtorkning i svavelsyraexsickator
Test för alkohol	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (80 °C, 2 timmar)
Sulfataska	Högst 0,05 %
<i>p</i> -Hydroxibensoesyra och salicylsyra	Högst 0,35 % uttryckt som <i>p</i> -hydroxibensoesyra
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 215 p-HYDROXIBENSOESYRAETYLESTERNES NATRIUMSALT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	252-487-6
Kemiskt namn	<i>p</i> -Hydroxibensoesyraetylesterns natriumsalt, natriumförening av <i>p</i> -hydroxibensoesyraetylester
Kemisk formel	C <sub>9</sub> H <sub>9</sub> O <sub>3</sub> Na
Molekylvikt	188,8
Innehåll	Minst 83 % <i>p</i> -hydroxibensoesyraetylester i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt, kristallint, hygroskopiskt pulver
<b>Identifiering</b>	
Smältintervall	115–118 °C efter vakuumtorkning i svavelsyraexsickator
Test för <i>p</i> -hydroxibensoat	Smältintervall för <i>p</i> -hydroxibensoesyra från provet: 213–217 °C
Test för natrium	Positivt test
pH	9,9–10,3 (0,1 % vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 5 % (efter vakuumtorkning i svavelsyraexsickator)
Sulfataska	37–39 %

**▼ B**

<i>p</i> -Hydroxibensoesyra och salicylsyra	Högst 0,35 % uttryckt som <i>p</i> -hydroxibensoesyra
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 218 p-HYDROXIBENSOESYRAMETYLESTER**

<b>Synonymer</b>	Metylparaben, metyl- <i>p</i> -oxibensoat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	243-171-5
Kemiskt namn	<i>p</i> -Hydroxibensoesyrametylester, metyl- <i>p</i> -hydroxibensoat
Kemisk formel	C <sub>8</sub> H <sub>8</sub> O <sub>3</sub>
Molekylvikt	152,15
Innehåll	Minst 99 % efter torkning vid 80 °C i 2 timmar
<b>Beskrivning</b>	Nästan luktfria, små, färglösa kristaller eller vitt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Smältintervall	125–128 °C
Test för <i>p</i> -hydroxibensoat	Smältintervall för <i>p</i> -hydroxibensoesyra från provet: 213–217 °C efter torkning vid 80 °C i 2 timmar
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (80 °C, 2 timmar)
Sulfataska	Högst 0,05 %
<i>p</i> -Hydroxibensoesyra och salicylsyra	Högst 0,35 % uttryckt som <i>p</i> -hydroxibensoesyra
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 219 p-HYDROXIBENSOESYRAMETYLESTERNES NATRIUMSALT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	<i>p</i> -Hydroxibensoesyrametylesternes natriumsalt, natriumförening av <i>p</i> -hydroxibensoesyrametylester
Kemisk formel	C <sub>8</sub> H <sub>7</sub> O <sub>3</sub> Na
Molekylvikt	174,15
Innehåll	Minst 99,5 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt, hygroskopiskt pulver

**▼ B****Identifiering**

Smältintervall	Den vita fällningen som bildats genom surgörning med saltsyra av en 10 % (vikt/volym) vattenlösning av <i>p</i> -hydroxibensoesyrametylers natriumderivat (med lackmuspapper som indikator) och som därefter tvättats med vatten och torkats vid 80 °C i 2 timmar ska ha ett smältintervall på 125–128 °C.
Test för natrium	Positivt test
pH	9,7–10,3 (0,1 % koldioxidfri vattenlösning)

**Renhetsgrad**

Vatteninnehåll	Högst 5 % (Karl Fischer-metoden)
Sulfataska	40–44,5 % i vattenfri substans
<i>p</i> -Hydroxibensoesyra och salicylsyra	Högst 0,35 % uttryckt som <i>p</i> -hydroxibensoesyra
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 220 SVAVELDIOXID****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	231-195-2
Kemiskt namn	Svaveldioxid, anhydrid till svavelsyrighet
Kemisk formel	SO <sub>2</sub>
Molekylvikt	64,07
Innehåll	Minst 99 %

**Beskrivning**

Färglös, icke brännbar gas med stark, stickande, kvävande lukt

**Identifiering**

Test för svavelhaltiga föreningar	Positivt test
-----------------------------------	---------------

**Renhetsgrad**

Vatteninnehåll	Högst 0,05 % (Karl Fischer-metoden)
Icke flyktig rest	Högst 0,01 %
Svaveltrioxid	Högst 0,1 %
Selen	Högst 10 mg/kg
Övriga gaser normalt ej förekommande i luften	Inga spår
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg



**▼ B****E 221 NATRIUMSULFIT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	231-821-4
Kemiskt namn	Natriumsulfit (vattenfritt eller heptahydrat)
Kemisk formel	Vattenfritt: $\text{Na}_2\text{SO}_3$ Heptahydrat: $\text{Na}_2\text{SO}_3 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$
Molekylvikt	Vattenfritt: 126,04 Heptahydrat: 252,16
Innehåll	Vattenfritt: Minst 95 % $\text{Na}_2\text{SO}_3$ och minst 48 % $\text{SO}_2$ Heptahydrat: Minst 48 % $\text{Na}_2\text{SO}_3$ och minst 24 % $\text{SO}_2$

**Beskrivning**

Vitt, kristallint pulver eller färglösa kristaller

**Identifiering**

Test för sulfit	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
pH	8,5–11,5 (vattenfritt: 10 % lösning, heptahydrat: 20 % lösning)

**Renhetsgrad**

Tiosulfat	Högst 0,1 % beräknat på $\text{SO}_2$ -halt
Järn	Högst 10 mg/kg beräknat på $\text{SO}_2$ -halt
Selen	Högst 5 mg/kg beräknat på $\text{SO}_2$ -halt
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg

**E 222 NATRIUMVÄTESULFIT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	231-921-4
Kemiskt namn	Natriumvätesulfit, natriumbisulfit
Kemisk formel	$\text{NaHSO}_3$ i vattenlösning
Molekylvikt	104,06
Innehåll	Minst 32 % (vikt/vikt) $\text{NaHSO}_3$

**Beskrivning**

Klar, färglös till gul lösning

**Identifiering**

Test för sulfit	Positivt test
-----------------	---------------

**▼B**

Test för natrium

Positivt test

pH

2,5–5,5 (10 % vattenlösning)

**Renhetsgrad****▼M3**

Järn

Högst 10 mg/kg beräknat på SO<sub>2</sub>-halt**▼B**

Selen

Högst 5 mg/kg beräknat på SO<sub>2</sub>-halt

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

**E 223 NATRIUMDISULFIT****Synonymer**

Pyrosulfit, natriumpyrosulfit, natriummetabisulfit

**Definition**

Einecs-nummer

231-673-0

Kemiskt namn

Natriumdisulfit, dinatriumpentaoxodisulfat

Kemisk formel

Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>

Molekylvikt

190,11

Innehåll

Minst 95 % Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub> och minst 64 % SO<sub>2</sub>**Beskrivning**

Vita kristaller eller kristallint pulver

**Identifiering**

Test för sulfit

Positivt test

Test för natrium

Positivt test

pH

4,0–5,5 (10 % vattenlösning)

**Renhetsgrad**

Tiosulfat

Högst 0,1 % beräknat på SO<sub>2</sub>-halt

Järn

Högst 10 mg/kg beräknat på SO<sub>2</sub>-halt

Selen

Högst 5 mg/kg beräknat på SO<sub>2</sub>-halt

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

**E 224 KALIUMDISULFIT****Synonymer**

Kaliumpyrosulfit, kaliummetabisulfit

**Definition**

Einecs-nummer

240-795-3

Kemiskt namn

Kaliumdisulfit, kaliumpentaoxodisulfat

Kemisk formel

K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>

Molekylvikt

222,33

**▼ B**

Innehåll	Minst 90 % $K_2S_2O_5$ och minst 51,8 % $SO_2$ , resten består nästan enbart av kaliumsulfat
<b>Beskrivning</b>	Färglösa kristaller eller vitt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för sulfat	Positivt test
Test för kalium	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Tiosulfat	Högst 0,1 % beräknat på $SO_2$ -halt
Järn	Högst 10 mg/kg beräknat på $SO_2$ -halt
Selen	Högst 5 mg/kg beräknat på $SO_2$ -halt
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 226 KALCIUMSULFIT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	218-235-4
Kemiskt namn	Kalciumsulfat
Kemisk formel	$CaSO_3 \cdot 2H_2O$
Molekylvikt	156,17
Innehåll	Minst 95 % $CaSO_3 \cdot 2H_2O$ och minst 39 % $SO_2$
<b>Beskrivning</b>	Vita kristaller eller vitt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för sulfat	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Järn	Högst 10 mg/kg beräknat på $SO_2$ -halt
Selen	Högst 5 mg/kg beräknat på $SO_2$ -halt
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 227 KALCIUMVÄTESULFIT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	237-423-7

**▼B**

Kemiskt namn	Kalciumvätesulfit, kalciumbisulfit
Kemisk formel	Ca(HSO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
Molekylvikt	202,22
Innehåll	6–8 % (vikt/volym) svaveldioxid och 2,5–3,5 % (vikt/volym) kalciumdioxid, vilket motsvarar 10–14 % (vikt/volym) kalciumvätesulfit [Ca(HSO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> ]
<b>Beskrivning</b>	Klar, grön gul vattenlösning med tydlig lukt av svaveldioxid
<b>Identifiering</b>	
Test för sulfit	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Järn	Högst 10 mg/kg beräknat på SO <sub>2</sub> -halt
Selen	Högst 5 mg/kg beräknat på SO <sub>2</sub> -halt
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 228 KALIUMVÄTESULFIT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-870-1
Kemiskt namn	Kaliumvätesulfit, kaliumbisulfit
Kemisk formel	KHSO <sub>3</sub> i vattenlösning
Molekylvikt	120,17
Innehåll	Minst 280 g KHSO <sub>3</sub> per liter (eller 150 g SO <sub>2</sub> per liter)
<b>Beskrivning</b>	Klar, färglös vattenlösning
<b>Identifiering</b>	
Test för sulfit	Positivt test
Test för kalium	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Järn	Högst 10 mg/kg beräknat på SO <sub>2</sub> -halt
Selen	Högst 5 mg/kg beräknat på SO <sub>2</sub> -halt
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

▼ B**E 234 NISIN****Synonymer****Definition**

Nisin består av flera närbesläktade polypeptider som framställs av stammar av *Lactococcus lactis* ssp. *Lactis*.

Einecs-nummer

215-807-5

Kemiskt namn

Kemisk formel

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

Molekylvikt

3 354,12

Innehåll

Nisinkoncentrat innehåller minst 900 enheter/mg i en blandning av fettfri mjölk Torrsubstans och minst 50 % natriumklorid

**Beskrivning**

Vitt pulver

**Identifiering****Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning

Högst 3 % (102–103 °C, till konstant vikt)

Arsenik

Högst 1 mg/kg

Bly

Högst 1 mg/kg

Kvikksilver

Högst 1 mg/kg

**E 235 NATAMYCIN****Synonymer**

Pimaricin

**Definition**

Natamycin är en fungicid i polyenmakrolidgruppen och framställs av stammar av *Streptomyces natalensis* och andra relevanta arter.

Einecs-nummer

231-683-5

Kemiskt namn

En stereoisomer av 22-(3-amino-3,6-dideoxi-β-D-mannopyranosyloxi)-1,3,26-trihydroxi-12-metyl-10-oxo-6,11,28-trioxatri-cyklo[22.3.1.0<sup>5,7</sup>]oktakosa-8,14,16,18,20-pentaen-25-karboxylsyra

Kemisk formel

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

Molekylvikt

665,74

Innehåll

Minst 95 % i torkad substans

**Beskrivning**

Vitt till gräddvitt, kristallint pulver

**Identifiering**

Färgreaktioner

När ett fåtal natamycinkristaller på en provplatta tillsätts en droppe koncentrerad saltsyra bildas en blå färg, koncentrerad fosforsyra bildas en grön färg som övergår till rosa efter några minuter

Spektrometri

En 0,0005 % (vikt/volym) lösning i 1 % metanol/ättiksyralösning har ett absorptionsmaximum vid ca 290 nm, 303 nm och 318 nm, en avsats vid ca 280 nm och ett absorptionsminimum vid ca 250 nm, 295,5 nm och 311 nm.

**▼B**

pH	5,5–7,5 (1 % (vikt/volym) lösning i en i förväg neutraliserad blandning av dimetylformamid och vatten (20:80))
Specifik rotation	$[\alpha]_D^{20}$ : + 250–295° (1 % (vikt/volym) lösning i isättika vid 20 °C, beräknat på torkad substans)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 8 % (60 °C, i vakuum över P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> till konstant vikt)
Sulfataska	Högst 0,5 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
Bakteriell totalt	Högst 100 kolonier/gram

**E 239 HEXAMETYLENTETRAMIN**

<b>Synonymer</b>	Hexamin, metenamin
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	202-905-8
Kemiskt namn	1,3,5,7-Tetraazatricyklo[3.3.1.1 <sup>3,7</sup> ]dekan, hexametylentetramin
Kemisk formel	C <sub>6</sub> H <sub>12</sub> N <sub>4</sub>
Molekylvikt	140,19
Innehåll	Minst 99 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Färglöst eller vitt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för formaldehyd	Positivt test
Test för ammoniak	Positivt test
Sublimeringspunkt	Ca 260 °C
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (105 °C, 2 timmar i vakuum över P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> )
Sulfataska	Högst 0,05 %
Sulfater	Högst 0,005 % uttryckt som SO <sub>4</sub>
Klorider	Högst 0,005 % uttryckt som Cl
Ammoniumsalter	Ej påvisbara
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**▼ B****E 242 DIMETYLDIKARBONAT**

<b>Synonymer</b>	DMDC, dimetylpyrokarbonat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	224-859-8
Kemiskt namn	Dimetyldikarbonat, dimetylpyrokarbonat
Kemisk formel	C <sub>4</sub> H <sub>6</sub> O <sub>5</sub>
Molekylvikt	134,09
Innehåll	Minst 99,8 %
<b>Beskrivning</b>	Färglös vätska som sönderdelas i vattenlösning. Den är frätande på hud och i ögon och giftig vid inandning och intag.
<b>Identifiering</b>	
Sönderdelning	Positiva testresultat för CO <sub>2</sub> och metanol efter utspädning
Smältpunkt	17 °C
Kokpunkt	172 °C med sönderdelning
Densitet vid 20 °C	Ca 1,25 g/cm <sup>3</sup>
Infrarött absorptionsspektrum	Maximum vid 1 156 och 1 832 cm <sup>-1</sup>
<b>Renhetsgrad</b>	
Dimetylkarbonat	Högst 0,2 %
Klor totalt	Högst 3 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**▼ M12****E 243 ETYLLAUROYLARGINAT**

<b>Synonymer</b>	Laurinarginatetylester, lauramidargininetylester, etyl-Nα-lauroyl-L-arginat·HCl, LAE
------------------	--

**▼ M19**

<b>Definition</b>	Etyllauroylarginat syntetiseras genom förestring av arginin med etanol, varefter estern får reagera med lauroylklorid, i vattenhaltiga medier vid en kontrollerad temperatur på 10–15 °C och vid pH 6,7–6,9. Det resulterande etyllauroylarginatet erhålls som hydroklorid samt filtreras och torkas.
-------------------	---

**▼ M12**

Elincs-nummer	434-630-6
Kemiskt namn	Etyl-Nα-dodekanoyl-L-arginat·HCl
Kemisk formel	C <sub>20</sub> H <sub>41</sub> N <sub>4</sub> O <sub>3</sub> Cl
Molekylvikt	421,02
Innehåll	Minst 85 % och högst 95 %
<b>Beskrivning</b>	Vitt pulver

**▼ M12**

<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lättlösligt i vatten, etanol, propylenglykol och glycerol
<b>Renhetsgrad</b>	
N $\alpha$ -Lauroyl-L-arginin	Högst 3 %
Laurinsyra	Högst 5 %
Etyllaurat	Högst 3 %
L-arginin·HCl	Högst 1 %
Etylarginat·2HCl	Högst 1 %
Bly	Högst 1 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**▼ B****E 249 KALIUMNITRIT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-832-4
Kemiskt namn	Kaliumnitrit
Kemisk formel	KNO <sub>2</sub>
Molekylvikt	85,11
Innehåll	Minst 95 % i vattenfri substans <sup>(1)</sup>
<b>Beskrivning</b>	Vitt eller blekgult, sönderflytande granulat
<b>Identifiering</b>	
Test för nitrit	Positivt test
Test för kalium	Positivt test
pH	6,0–9,0 (5 % lösning)

<sup>(1)</sup> Får endast säljas blandat med salt eller en saltersättning.



**▼ B****Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 3 % (4 timmar, över kiselgel)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 250 NATRIUMNITRIT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	231-555-9
Kemiskt namn	Natriumnitrit
Kemisk formel	NaNO <sub>2</sub>
Molekylvikt	69,00
Innehåll	Minst 97 % i vattenfri substans <sup>(1)</sup>

**Beskrivning**

Vitt, kristallint pulver eller gulaktiga klumpar

**Identifiering**

Test för nitrit	Positivt test
Test för natrium	Positivt test

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 0,25 % (4 timmar, över kiselgel)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 251 NATRIUMNITRAT****I. FAST NATRIUMNITRAT****Synonymer**

Chilesalpeter, natronsalpeter

**Definition**

Einecs-nummer	231-554-3
Kemiskt namn	Natriumnitrat
Kemisk formel	NaNO <sub>3</sub>
Molekylvikt	85,00
Innehåll	Minst 99 % i vattenfri substans

**Beskrivning**

Vitt kristallint, svagt hygroskopiskt pulver

<sup>(1)</sup> Får endast säljas blandat med salt eller en saltersättning.

**▼ B**

<b>Identifiering</b>	
Test för nitrat	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
pH	5,5–8,3 (5 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 2 % (105 °C, 4 timmar)
Nitriter	Högst 30 mg/kg uttryckt som NaNO <sub>2</sub>
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
<b>II. FLYTANDE NATRIUMNITRAT</b>	
<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	Flytande natriumnitrat är en vattenlösning av natriumnitrat som ett direkt resultat av den kemiska reaktionen mellan natriumhydroxid och salpetersyra i stökiometriska mängder, utan efterföljande kristallisering. Standardiserade former som beretts av flytande natriumnitrat som uppfyller dessa specifikationer får innehålla salpetersyra i stora mängder, om detta tydligt framgår av märkningen eller på annat vis.
Einecs-nummer	231-554-3
Kemiskt namn	Natriumnitrat
Kemisk formel	NaNO <sub>3</sub>
Molekylvikt	85,00
Innehåll	33,5–40,0 % NaNO <sub>3</sub>
<b>Beskrivning</b>	Klar, färglös vätska
<b>Identifiering</b>	
Test för nitrat	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
pH	1,5–3,5
<b>Renhetsgrad</b>	
Fri salpetersyra	Högst 0,01 %
Nitriter	Högst 10 mg/kg uttryckt som NaNO <sub>2</sub>
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 0,3 mg/kg

*Denna specifikation avser 35 % vattenlösning.*

**E 252 KALIUMNITRAT**

<b>Synonymer</b>	Chilesalpeter, natronsalpeter
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-818-8

**▼B**

Kemiskt namn	Kaliumnitrat
Kemisk formel	KNO <sub>3</sub>
Molekylvikt	101,11
Innehåll	Minst 99 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt, kristallint pulver eller genomskinliga prismor med nedkylande, salt, skarp smak
<b>Identifiering</b>	
Test för nitrat	Positivt test
Test för kalium	Positivt test
pH	4,5–8,5 (5 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 1 % (105 °C, 4 timmar)
Nitriter	Högst 20 mg/kg uttryckt som KNO <sub>2</sub>
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 260 ÄTTIKSYRA****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	200-580-7
Kemiskt namn	Ättiksyra, etansyra
Kemisk formel	C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> O <sub>2</sub>
Molekylvikt	60,05
Innehåll	Minst 99,8 %
<b>Beskrivning</b>	Klar, färglös vätska med stickande, karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Kokpunkt	118 °C vid 760 mm Hg
Relativ densitet	Ca 1,049
Test för acetat	En 1:3-lösning ger positiva resultat för acetat
Stelningspunkt	Lägst 14,5 °C
<b>Renhetsgrad</b>	
Icke flyktig rest	Högst 100 mg/kg
Myrsyra, formiater och andra oxiderbara ämnen	Högst 1 000 mg/kg uttryckt som myrsyra
Lätt oxiderbara ämnen	Späd ut 2 ml prov med 10 ml vatten i ett kärl med inslipad glaspropp och tillsätt 0,1 ml 0,1 N kaliumpermanganat. Den rosa färgen är inte övergå till brunt på kortare tid än 30 minuter.

**▼ B**

Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 0,5 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**▼ M2****E 261 (i) KALIUMACETAT****▼ B****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	204-822-2
Kemiskt namn	Kaliumacetat
Kemisk formel	C <sub>2</sub> H <sub>3</sub> O <sub>2</sub> K
Molekylvikt	98,14
Innehåll	Minst 99 % i vattenfri substans

**Beskrivning**

Färglösa, sönderflytande kristaller eller vitt, kristallint pulver, luktfritt eller med svag lukt av ättika

**Identifiering**

pH	7,5–9,0 (5 % vattenlösning)
Test för acetat	Positivt test
Test för kalium	Positivt test

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 8 % (150 °C, 2 timmar)
Myrsyra, formiater och andra oxiderbara ämnen	Högst 1 000 mg/kg uttryckt som myrsyra
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**▼ M2****E 261 (ii) KALIUMDIACETAT****Synonymer****Definition**

Kaliumdiacetat är en molekylförening av kaliumacetat och ättiksyra

Einecs-nummer	224-217-7
Kemiskt namn	Kaliumvätediacetat
Kemisk formel	C <sub>4</sub> H <sub>7</sub> KO <sub>4</sub>

▼ M2

Molekylvikt	158,2
Innehåll	36–38 % fri ättiksyra och 61–64 % kaliumacetat
<b>Beskrivning</b>	Vita kristaller
<b>Identifiering</b>	
pH	4,5–5 (10 % vattenlösning)
Test för acetat	Positivt test
Test för kalium	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 1 % (Karl Fischer-metoden)
Myrsyra, formiater och andra oxiderbara ämnen	Högst 1 000 mg/kg uttryckt som myrsyra
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

▼ B

## E 262 (i) NATRIUMACETAT

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	204-823-8
Kemiskt namn	Natriumacetat
Kemisk formel	$C_2H_3NaO_2 \cdot nH_2O$ (n = 0 eller 3)
Molekylvikt	Vattenfritt: 82,03 Trihydrat: 136,08
Innehåll	Minst 98,5 % i vattenfri substans (för både vattenfri form och trihydratform)
<b>Beskrivning</b>	Vattenfritt: Vitt, luktfritt, granulärt, hygroskopiskt pulver Trihydrat: Färglösa, genomskinliga kristaller eller granulärt, kristallint pulver, luktfritt eller med en svag lukt av ättika. Vittrar i varm, torr luft

**▼ B**

<b>Identifiering</b>	
pH	8,0–9,5 (1 % vattenlösning)
Test för acetat	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid torkning	Vattenfritt: Högst 2 % (120 °C, 4 timmar) Trihydrat: 36–42 % (120 °C, 4 timmar)
Myrsyra, formiater och andra oxiderbara ämnen	Högst 1 000 mg/kg uttryckt som myrsyra
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 262 (ii) NATRIUMDIACETAT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Natriumdiacetat är en förening av natriumacetat och ättiksyra.	
Einecs-nummer	204-814-9
Kemiskt namn	Natriumvätediacetat
Kemisk formel	$C_4H_7NaO_4 \cdot nH_2O$ (n = 0 eller 3)
Molekylvikt	142,09 (vattenfritt)
Innehåll	39–41 % fri ättiksyra och 58–60 % natriumacetat
<b>Beskrivning</b>	
Vitt, hygroskopiskt, kristallint fast ämne med lukt av ättika	
<b>Identifiering</b>	
pH	4,5–5,0 (10 % vattenlösning)
Test för acetat	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 2 % (Karl Fischer-metoden)
Myrsyra, formiater och andra oxiderbara ämnen	Högst 1 000 mg/kg uttryckt som myrsyra
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 263 KALCIUMACETAT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	200-540-9

**▼ B**

Kemiskt namn	Kalciumacetat
Kemisk formel	Vattenfritt: $C_4H_6O_4Ca$ Monohydrat: $C_4H_6O_4Ca \cdot H_2O$
Molekylvikt	Vattenfritt: 158,17 Monohydrat: 176,18
Innehåll	Minst 98 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vattenfritt kalciumacetat är ett vitt, hygroskopiskt, voluminöst, kristallint fast ämne med svagt bitter smak. En svag lukt av ättika kan märkas. Monohydratformen kan vara nålar, granulat eller pulver.
<b>Identifiering</b>	
pH	6,0–9,0 (10 % vattenlösning)
Test för acetat	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Monohydrat: Högst 11 % (155 °C till konstant vikt)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,3 %
Myrsyra, formiater och andra oxiderbara ämnen	Högst 1 000 mg/kg uttryckt som myrsyra
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 270 MJÖLKSyra</b>	
<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	Består av en blandning av mjölksyra ( $C_3H_6O_3$ ) och mjölksyrans ester ( $C_6H_{10}O_5$ ). Den erhålls genom mjölksyrafermentering av sockerarter eller bereds på syntetisk väg. Mjölksyra är hygroskopisk och när den koncentreras genom kokning kondenserar den till mjölksyrans ester som vid utspädning och uppvärmning hydrolyseras till mjölksyra.
Einecs-nummer	200-018-0
Kemiskt namn	Mjölksyra, 2-hydroxiopionsyra, 1-hydroxieta-1-karboxylsyra
Kemisk formel	$C_3H_6O_3$
Molekylvikt	90,08
Innehåll	Minst 76 %
<b>Beskrivning</b>	Färglös eller gulaktig, nästan luktfri, tjockflytande vätska eller fast ämne
<b>Identifiering</b>	
Test för laktat	Positivt test

**▼ B****Renhetsgrad**

Sulfataska	Högst 0,1 %
Klorid	Högst 0,2 %
Sulfat	Högst 0,25 %
Järn	Högst 10 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

*Anmärkning:* Denna specifikation avser 80 % vattenlösning. För svagare vattenlösningar, beräkna värden som motsvarar mjölksyrhalten.

**E 280 PROPIONSYRA****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	201-176-3
Kemiskt namn	Propionsyra, propansyra
Kemisk formel	$C_3H_6O_2$
Molekylvikt	74,08
Innehåll	Minst 99,5 %

**Beskrivning**

Färglös eller blekgul, oljig vätska med lätt stickande lukt

**Identifiering**

Smältpunkt	– 22 °C
Destillationsintervall	138,5–142,5 °C

**Renhetsgrad**

Icke flyktig rest	Högst 0,01 % efter torkning vid 140 °C till konstant vikt
Aldehyder	Högst 0,1 % uttryckt som formaldehyd
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 281 NATRIUMPROPIONAT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	205-290-4
Kemiskt namn	Natriumpropionat, natriumpropanoat
Kemisk formel	$C_3H_5O_2Na$
Molekylvikt	96,06
Innehåll	Minst 99 % efter torkning vid 105 °C i 2 timmar



**▼B**

<b>Beskrivning</b>	Vitt, kristallint, hygroskopiskt pulver eller fint, vitt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för propionat	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
pH	7,5–10,5 (10 % vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid torkning	Högst 4 % (105 °C, 2 timmar)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,1 %
Järn	Högst 50 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 282 KALCIUMPROPIONAT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	223-795-8
Kemiskt namn	Kalciumpropionat
Kemisk formel	C <sub>6</sub> H <sub>10</sub> O <sub>4</sub> Ca
Molekylvikt	186,22
Innehåll	Minst 99 % efter torkning vid 105 °C i 2 timmar

**Beskrivning**

Vitt, kristallint pulver

**Identifiering**

Test för propionat	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
pH	6,0–9,0 (10 % vattenlösning)

**Renhetsgrad**

Vikt förlust vid torkning	Högst 4 % (105 °C, 2 timmar)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,3 %
Järn	Högst 50 mg/kg

**▼M16**

Fluorid	Högst 20 mg/kg
---------	----------------

**▼B**

Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 283 KALIUMPROPIONAT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	206-323-5
---------------	-----------

**▼ B**

Kemiskt namn	Kaliumpropionat, kaliumpropanoat
Kemisk formel	$C_3H_5KO_2$
Molekylvikt	112,17
Innehåll	Minst 99 % efter torkning vid 105 °C i 2 timmar
<b>Beskrivning</b>	Vitt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för propionat	Positivt test
Test för kalium	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 4 % (105 °C, 2 timmar)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,1 %
Järn	Högst 30 mg/kg
Fluorid	Högst 10 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 284 BORSYRA</b>	
<b>Synonymer</b>	Ortoborsyra, boraxsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	233-139-2
Kemiskt namn	
Kemisk formel	$H_3BO_3$
Molekylvikt	61,84
Innehåll	Minst 99,5 %
<b>Beskrivning</b>	Färglösa, luktfria, genomskinliga kristaller eller vitt granulat eller pulver, känns fet vid beröring, förekommer i naturen som mineralet sassolin
<b>Identifiering</b>	
Smältpunkt	Ca 171 °C
Färg på lågan	Brinner med vacker, grön låga
pH	3,8–4,8 (3,3 % vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Peroxider	Ingen färg bildas vid tillsats av KI-lösning
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

▼ **B****E 285 NATRIUMTETRABORAT (BORAX)**

<b>Synonymer</b>	Natriumborat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	215-540-4
Kemiskt namn	Natriumtetraborat, dinatriumbiborat, dinatriumtetraborat, vattenfri tetraborat
Kemisk formel	$\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$ $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$
Molekylvikt	201,27
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Pulver eller glasliknande plattor som blir ogenomskinliga i luften, långsamt lösliga i vatten
<b>Identifiering</b>	
Smältintervall	171–175 °C med sönderdelning
<b>Renhetsgrad</b>	
Peroxider	Ingen färg bildas vid tillsats av KI-lösning
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 290 KOLDIOXID**

<b>Synonymer</b>	Kolsyregas, kolsyresnö (i fast form), torris (i fast form)
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	204-696-9
Kemiskt namn	Koldioxid
Kemisk formel	$\text{CO}_2$
Molekylvikt	44,01
Innehåll	Minst 99 % (volym/volym) i gasform
<b>Beskrivning</b>	Under normala förhållanden en färglös gas med lätt stickande lukt. Kommersiell koldioxid transporteras och hanteras som vätska under tryck i flaskor eller i system för bulkförvaring, eller komprimerad i fast form som block av torris. Den fasta formen (torris) innehåller vanligen tillsatser av bindemedel såsom propylenglykol eller mineralolja.
<b>Identifiering</b>	
Utfällning	När en gasström av provet får passera genom en bariumhydroxidlösning bildas en vit fällning som upplöses i utspädd ättiksyra under gasutveckling.
<b>Renhetsgrad</b>	
Aciditet	915 ml gas som bubblas genom 50 ml nykockt vatten får inte göra vattnet surare (med metylorange som indikator) än 50 ml nykockt vatten som har tillsatts 1 ml saltsyra (0,01 N).

**▼B**

Reducerande ämnen, vätefosfid och vätesulfid	915 ml gas som bubblas genom 25 ml ammoniakaliskt silvernitratreagens med tillsats av 3 ml ammoniak får inte orsaka grumling eller svärtning av denna lösning.
Kolmonoxid	Högst 10 µl/l
Oljeinnehåll	Högst 5 mg/kg
<b>E 296 ÄPPELSYRA</b>	
<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	230-022-8, 210-514-9, 202-601-5
Kemiskt namn	Hydroxibärnstenssyra, hydroxibutandisyra
Kemisk formel	C <sub>4</sub> H <sub>6</sub> O <sub>5</sub>
Molekylvikt	134,09
Innehåll	Minst 99,0 %
<b>Beskrivning</b>	Vitt eller nästan vitt, kristallint pulver eller granulat
<b>Identifiering</b>	
Smältintervall	127–132 °C
Test för malat	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Sulfataska	Högst 0,1 %
Fumarsyra	Högst 1,0 %
Maleinsyra	Högst 0,05 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 297 FUMARSYRA</b>	
<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	203-743-0
Kemiskt namn	<i>trans</i> -Butendisyra, <i>trans</i> -1,2-etylendikarboxylsyra
Kemisk formel	C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> O <sub>4</sub>
Molekylvikt	116,07
Innehåll	Minst 99,0 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt, kristallint pulver eller granulat
<b>Identifiering</b>	
Smältintervall	286–302 °C (slutet kapillärrör, snabb upphettning)
Test för dubbelbindningar	Positivt test
Test för 1,2-dikarboxylsyra	Positivt test
pH	3,0–3,2 (0,05 % lösning vid 25 °C)

**▼ B****Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (120 °C, 4 timmar)
Sulfataska	Högst 0,1 %
Maleinsyra	Högst 0,1 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 300 ASKORBINSYRA, L-ASKORBINSYRA****Synonymer**

Vitamin C, L(+)-askorbinsyra

**Definition**

Einecs-nummer	200-066-2
Kemiskt namn	L-askorbinsyra, askorbinsyra, 2,3-didehydro-L-treo-hexono-1,4-lakton, 3-keto-L-gulofuranolakton
Kemisk formel	$C_6H_8O_6$
Molekylvikt	176,13
Innehåll	Minst 99 % $C_6H_8O_6$ efter torkning i vakuumexsickator över svavelsyra i 24 timmar

**Beskrivning**

Vitt till blekt gult, luktfritt, kristallint pulver

Smältintervall	189–193 °C med sönderdelning
----------------	------------------------------

**Identifiering**

Test för askorbinsyra	Positivt test
pH	2,4–2,8 (2 % vattenlösning)
Specifik rotation	$[\alpha]_D^{20}$ : +20,5–21,5° (10 % (vikt/volym) vattenlösning)

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 0,4 % (24 timmar, i vakuum över svavelsyra)
Sulfataska	Högst 0,1 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 301 NATRIUMASKORBAT****Synonymer**

Natrium-L-askorbat, mononatriumsalt av L-askorbinsyra

**Definition**

Einecs-nummer	205-126-1
Kemiskt namn	Natriumaskorbat, natrium-L-askorbat, 2,3-didehydro-L-treo-hexono-1,4-laktonnatrium, natriumenolat av 3-keto-L-gulofuranolakton
Kemisk formel	$C_6H_7O_6Na$

**▼B**

Molekylvikt	198,11
Innehåll	Minst 99 % $C_6H_7O_6Na$ efter torkning i vakuumexsickator över svavelsyra i 24 timmar
<b>Beskrivning</b>	Vitt eller nästan vitt, luktfritt, kristallint pulver som mörknar vid inverkan av ljus
<b>Identifiering</b>	
Test för askorbat	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
pH	6,5–8,0 (10 % vattenlösning)
Specifik rotation	$[\alpha]_D^{20}$ : +103–106° (10 % (vikt/volym) vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,25 % (24 timmar, i vakuum över svavelsyra)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 302 KALCIUMASKORBAT**

<b>Synonymer</b>	Kalciumaskorbatdihydrat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	227-261-5
Kemiskt namn	Kalciumaskorbatdihydrat, kalciumsalt av 2,3-didehydro-L-treo-hexono-1,4-laktondihydrat
Kemisk formel	$C_{12}H_{14}O_{12}Ca \cdot 2H_2O$
Molekylvikt	426,35
Innehåll	Minst 98 % i substans fri från flyktiga ämnen
<b>Beskrivning</b>	Vitt till blekt grågult, luktfritt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för askorbat	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
pH	6,0–7,5 (10 % vattenlösning)
Specifik rotation	$[\alpha]_D^{20}$ : + 95–97° (5 % (vikt/volym) vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)
Flyktiga ämnen	Högst 0,3 % efter torkning vid rumstemperatur i exsickator över svavelsyra eller fosforpentoxid i 24 timmar
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**▼ B****E 304 (i) ASKORBYLPALMITAT**

<b>Synonymer</b>	L-askorbylpalmitat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	205-305-4
Kemiskt namn	Askorbylpalmitat, L-askorbylpalmitat, 2,3-didehydro-L-treo-hexono-1,4-lakton-6-palmitat, 6-palmitoyl-3-keto-L-gulofuranolakton
Kemisk formel	$C_{22}H_{38}O_7$
Molekylvikt	414,55
Innehåll	Minst 98 % i torkad substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt eller gulvitt pulver med citrusliknande lukt
<b>Identifiering</b>	
Smältintervall	107–117 °C
Specifik rotation	$[\alpha]_D^{20}$ : + 21–24° (5 % (vikt/volym) i metanollösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 2,0 % (56–60 °C, 1 timme, vakuumugn)
Sulfataska	Högst 0,1 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 304 (ii) ASKORBYLSTEARAT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	246-944-9
Kemiskt namn	Askorbylstearat, L-askorbylstearat, 2,3-didehydro-L-treo-hexono-1,4-lakton-6-stearat, 6-stearoyl-3-keto-L-gulofuranolakton
Kemisk formel	$C_{24}H_{42}O_7$
Molekylvikt	442,6
Innehåll	Minst 98 %
<b>Beskrivning</b>	Vitt eller gulvitt pulver med citrusliknande lukt
<b>Identifiering</b>	
Smältpunkt	Ca 116 °C
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 2,0 % (56–60 °C, 1 timme, vakuumugn)
Sulfataska	Högst 0,1 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg

**▼ B**

Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 306 TOKOFEROLRIKA EXTRAKT</b>	
<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	Produkt som erhålls genom vakuumångdestillation av ätliga vegetabiliska oljeprodukter, inklusive koncentrat av tokoferoler och tokotrienoler. Innehåller tokoferoler som D- $\alpha$ -, D- $\beta$ -, D- $\gamma$ - och D- $\delta$ -tokoferoler.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	430,71 (D- $\alpha$ -tokoferol)
Innehåll	Minst 34 % tokoferoler totalt
<b>Beskrivning</b>	Brunröd till röd, klar, viskös olja med mild, karakteristisk lukt och smak. Vaxliknande beståndsdelar i mikrokristallin form kan eventuellt avsöndras.
<b>Identifiering</b>	
Med lämplig gas/vätskekromatografisk metod	
Specifik rotation	$[\alpha]_D^{20}$ : minst + 20°
Löslighet	Olösligt i vatten, lösligt i etanol, blandbart med eter
<b>Renhetsgrad</b>	
Sulfataska	Högst 0,1 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 307 ALFA-TOKOFEROL</b>	
<b>Synonymer</b>	DL- $\alpha$ -Tokoferol, all-rac- $\alpha$ -tokoferol
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	233-466-0
Kemiskt namn	DL-5,7,8-Trimetyltokol, DL-2,5,7,8-tetrametyl-2-(4',8',12'-trimetylt-ridecyl)-6-kromanol
Kemisk formel	C <sub>29</sub> H <sub>50</sub> O <sub>2</sub>
Molekylvikt	430,71
Innehåll	Minst 96 %
<b>Beskrivning</b>	Svagt gul till bärnstensfärgad, nästan luktfri, klar, viskös olja, som oxideras och mörknar vid kontakt med luft eller ljus
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten, lättlösligt i etanol, blandbart med eter



**▼ B**

Spektrofotometri	Absorbansmaximum i absolut etanol vid ca 292 nm
Specifik rotation	$[\alpha]_D^{25}$ : $0 \pm 0,05^\circ$ (1:10 lösning i kloroform)
<b>Renhetsgrad</b>	
Brytningsindex	$[n]_D^{20}$ : 1,503–1,507
Specifik absorption	$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ 71–76 vid 292 nm i etanol (0,01 g i 200 ml absolut etanol)
Sulfataska	Högst 0,1 %
Bly	Högst 2 mg/kg
<b>E 308 GAMMA-TOKOFEROL</b>	
<b>Synonymer</b>	DL- $\gamma$ -tokoferol
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-523-4
Kemiskt namn	2,7,8-Trimetyl-2-(4',8',12'-trimetyltridecyl)-6-kromanol
Kemisk formel	$C_{28}H_{48}O_2$
Molekylvikt	416,69
Innehåll	Minst 97 %
<b>Beskrivning</b>	Klar, viskös, blekt gul olja som oxideras och mörknar vid kontakt med luft eller ljus
<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Absorbansmaximum i absolut etanol vid ca 298 nm och 257 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Specifik absorption	$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 91–97 vid 298 nm i etanol $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 5,0–8,0 vid 257 nm i etanol
Brytningsindex	$[n]_D^{20}$ : 1,503–1,507
Sulfataska	Högst 0,1 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 309 DELTA-TOKOFEROL**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	204-299-0
Kemiskt namn	2,8-Dimetyl-2-(4',8',12'-trimetyltridecyl)-6-kromanol
Kemisk formel	$C_{27}H_{46}O_2$
Molekylvikt	402,7
Innehåll	Minst 97 %
<b>Beskrivning</b>	Klar, viskös, blekt gulaktig eller orange olja som oxideras och mörknar vid kontakt med luft eller ljus

**▼B**

<b>Identifiering</b>	
Spektrometri	Absorbansmaximum i absolut etanol vid ca 298 nm och 257 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Specifik absorption	$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 89–95 vid 298 nm i etanol $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 3,0–6,0 vid 257 nm i etanol
Brytningsindex	$[n]_D^{20}$ : 1,500–1,504
Sulfataska	Högst 0,1 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 310 PROPYLGALLAT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	204-498-2
Kemiskt namn	Propylgallat, gallussyrans propylester, 3,4,5-trihydroxibensoesyra-n-propylester
Kemisk formel	$C_{10}H_{12}O_5$
Molekylvikt	212,20
Innehåll	Minst 98 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt till gräddvitt, kristallint, luktfritt fast ämne
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Svagt lösligt i vatten, lösligt i etanol, eter och propan-1,2-diol
Smältintervall	146–150 °C efter torkning vid 110 °C i 4 timmar
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (110 °C, 4 timmar)
Sulfataska	Högst 0,1 %
Fri syra	Högst 0,5 % (som gallussyra)
Klorerade organiska ämnen	Högst 100 mg/kg (som Cl)
Specifik absorption	$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 485–520 vid 275 nm i etanol
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 311 OKTYLGALLAT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	213-853-0

**▼ B**

Kemiskt namn	Oktylgallat, gallussyrans oktylester, 3,4,5-trihydroxibensoesyra-n-oktylester
Kemisk formel	C <sub>15</sub> H <sub>22</sub> O <sub>5</sub>
Molekylvikt	282,34
Innehåll	Minst 98 % efter torkning vid 90 °C i 6 timmar
<b>Beskrivning</b>	Vitt till gräddvitt, luktfritt fast ämne
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten, lättlösligt i etanol, eter och propan-1,2-diol
Smältintervall	99–102 °C efter torkning vid 90 °C i 6 timmar
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (90 °C, 6 timmar)
Sulfataska	Högst 0,05 %
Fri syra	Högst 0,5 % (som gallussyra)
Klorerade organiska ämnen	Högst 100 mg/kg (som Cl)
Specifik absorption	E <sub>1cm</sub> <sup>1%</sup> : 375–390 vid 275 nm i etanol
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg

**E 312 DODECYLGALLAT**

<b>Synonymer</b>	Laurylgallat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	214-620-6
Kemiskt namn	Dodecylgallat, 3,4,5-trihydroxibensoesyra-n-dodecylester (eller laurylester), gallussyrans dodecylester
Kemisk formel	C <sub>19</sub> H <sub>30</sub> O <sub>5</sub>
Molekylvikt	338,45
Innehåll	Minst 98 % efter torkning vid 90 °C i 6 timmar
<b>Beskrivning</b>	Vitt eller gräddvitt, luktfritt fast ämne
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten, lättlösligt i etanol och eter
Smältintervall	95–98 °C efter torkning vid 90 °C i 6 timmar
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (90 °C, 6 timmar)
Sulfataska	Högst 0,05 %
Fri syra	Högst 0,5 % (som gallussyra)

**▼B**

Klorerade organiska ämnen	Högst 100 mg/kg (som Cl)
Specifik absorption	$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 300–325 vid 275 nm i etanol
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 315 ISOASKORBINSYRA</b>	
<b>Synonymer</b>	Erytorbinsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	201-928-0
Kemiskt namn	D-Erytrohex-2-ensyra- $\gamma$ -lakton, isoaskorbinsyra, D-isoaskorbinsyra
Kemisk formel	$C_6H_8O_6$
Molekylvikt	176,13
Innehåll	Minst 98 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt till svagt gult, kristallint fast ämne som gradvis mörknar vid kontakt med ljus
<b>Identifiering</b>	
Smältintervall	Ca 164–172 °C med sönderdelning
Test för askorbinsyra/färgreaktion	Positivt test
Specifik rotation	$[\alpha]_D^{25}$ : – 16,5–18,0° (10 % (vikt/volym) vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,4 % (3 timmar, under reducerat tryck över kiselgel)
Sulfataska	Högst 0,3 %
Oxalat	Till en lösning av 1 g i 10 ml vatten tillsätts 2 droppar isättika och 5 ml 10 % kalciumacetatlösning. Lösningen ska förbli klar.
Bly	Högst 2 mg/kg
<b>E 316 NATRIUMISOASKORBAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Natriumerytorbat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	228-973-9
Kemiskt namn	Natriumisoaskorbat, natrium-D-isoaskorbat, natriumsalt av 2,3-didehydro-D-erytro-hexono-1,4-lakton, natriumenolat av 3-keto-L-gulofuranolaktomonohydrat
Kemisk formel	$C_6H_7O_6Na \cdot H_2O$
Molekylvikt	216,13
Innehåll	Minst 98 %, efter torkning i vakuumexsickator över svavelsyra i 24 timmar, uttryckt som monohydrat

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Vitt, kristallint fast ämne
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lättlösligt i vatten, mycket svagt lösligt i etanol
Test för askorbinsyra/färgreaktion	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
pH	5,5–8,0 (10 % vattenlösning)
Specifik rotation	$[\alpha]_D^{25}$ : + 95–98° (10 % (vikt/volym) vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,25 % efter torkning (24 timmar, i vakuum över svavelsyra)
Oxalat	Till en lösning av 1 g i 10 ml vatten tillsätts 2 droppar isättika och 5 ml 10 % kalciumacetatlösning. Lösningen bör förbli klar.
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 319 TERTIÄR-BUTYLHYDROKINON (TBHQ)**

<b>Synonymer</b>	TBHQ
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	217-752-2
Kemiskt namn	Tertbutyl-1,4-bensendiol, 2-(1,1-dimetyletyl)-1,4-bensendiol
Kemisk formel	$C_{10}H_{14}O_2$
Molekylvikt	166,22
Innehåll	Minst 99 % $C_{10}H_{14}O_2$
<b>Beskrivning</b>	Vitt, kristallint fast ämne med karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Praktiskt taget olösligt i vatten, lösligt i etanol
Smältpunkt	Minst 126,5 °C
Fenoliska föreningar	Lös upp cirka 5 mg prov i 10 ml metanol och tillsätt 10,5 ml dimetylaminlösning (1:4). En röd till rosa färg bildas.
<b>Renhetsgrad</b>	
Tertiär-butyl- <i>p</i> -bensokinon	Högst 0,2 %
2,5-Ditertiär-butylhydrokinon	Högst 0,2 %
Hydroxikinon	Högst 0,1 %
Toluen	Högst 25 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

▼ **B****E 320 BUTYLHYDROXIANISOL (BHA)**

<b>Synonymer</b>	BHA
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	246-563-8
Kemiskt namn	3-Tertiär-butyl-4-hydroxianisol, blandning av 2-tertiär-butyl-4-hydroxianisol och 3-tertiär-butyl-4-hydroxianisol
Kemisk formel	$C_{11}H_{16}O_2$
Molekylvikt	180,25
Innehåll	Minst 98,5 % $C_{11}H_{16}O_2$ och minst 85 % av isomeren 3-tertiär-butyl-4-hydroxianisol
<b>Beskrivning</b>	Vita eller svagt gula flingor eller vaxartat fast ämne med lätt aromatisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten, lättlösligt i etanol
Smältintervall	48–63 °C
Färgreaktion	Positivt test för fenolgrupper
<b>Renhetsgrad</b>	
Sulfataska	Högst 0,05 % efter kalcinering vid $800 \pm 25$ °C
Fenolföreningar	Högst 0,5 %
Specifik absorption	$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 190–210 vid 290 nm $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 326–345 vid 228 nm
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 321 BUTYLHYDROXITOLUEN (BHT)**

<b>Synonymer</b>	BHT
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	204-881-4
Kemiskt namn	2,6-Ditertiär-butyl- <i>p</i> -kresol, 4-metyl-2,6-ditertiär-butylfenol
Kemisk formel	$C_{15}H_{24}O$
Molekylvikt	220,36
Innehåll	Minst 99 %
<b>Beskrivning</b>	Vitt, kristallint eller flingformat fast ämne, luktfritt eller med karakteristisk, svag aromatisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten och propan-1,2-diol Lättlösligt i etanol
Smältpunkt	70 °C

**▼ B**

Spektrometri	Absorbansen inom intervallet 230–320 nm i ett 2 cm tjockt skikt av en lösning (1:100 000) i vattenfri etanol har ett maximum endast vid 278 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Sulfataska	Högst 0,005 %
Fenolföreningar	Högst 0,5 %
Specifik absorption	$E_{1\text{cm}}^{1\%}$ : 581–88 vid 278 nm i etanol
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 322 LECITINER</b>	
<b>Synonymer</b>	Fosfatider, fosfolipider
<b>Definition</b>	Lecitiner är blandningar eller fraktioner av fosfatider som erhålls med fysikaliska metoder från animaliska eller vegetabiliska livsmedel. De omfattar även hydrolyserade produkter som erhålls genom att användning av ofarliga och lämpliga enzymer. Slutprodukten får inte uppvisa någon kvarstående enzymaktivitet.  Lecitiner kan blekas svagt i vattenlösning med väteperoxid. Denna oxidation får inte kemiskt förändra lecitinfosfatiderna.
Einecs-nummer	232-307-2
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Lecitiner: Minst 60,0 % ämnen olösliga i aceton Hydrolyserade lecitiner: Minst 56,0 % ämnen olösliga i aceton
<b>Beskrivning</b>	Lecitiner: Brun vätska eller viskös, trögflytande vätska eller pulver Hydrolyserade lecitiner: Ljusbrun till brun, viskös vätska eller pasta
<b>Identifiering</b>	
Test för kolin	Positivt test
Test för fosfor	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test
Test för hydrolyserat lecitin	Häll 500 ml vatten (30–35 °C) i en 800 ml bägare. Tillsätt sedan långsamt 50 ml prov under ständig omrörning. Hydrolyserat lecitin bildar en homogen emulsion. Ej hydrolyserat lecitin bildar en tydlig klump på ca 50 g.
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 2,0 % (105 °C, 1 timme)
Ämnen olösliga i toluen	Högst 0,3 %

**▼B**

Syratal	Lecitiner: Högst 35 mg kaliumhydroxid/g Hydrolyserade lecitiner: Högst 45 mg kaliumhydroxid/g
Peroxidtal	Högst 10
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 325 NATRIUMLAKTAT****Synonymer**

Natriumsalt av mjölksyra

**Definition**

Einecs-nummer	200-772-0
Kemiskt namn	Natriumlaktat, natrium-2-hydroxiopropanoat
Kemisk formel	$C_3H_5NaO_3$
Molekylvikt	112,06 (vattenfritt)
Innehåll	57–66 %

**Beskrivning**

Färglös, genomskinlig vätska, luktfri eller med svag, karakteristisk lukt

**Identifiering**

Test för laktat	Positivt test
-----------------	---------------

**▼M3**

Test för natrium	Positivt test
------------------	---------------

**▼B**

pH	6,5–7,5 (20 % vattenlösning)
----	------------------------------

**Renhetsgrad**

Aciditet	Högst 0,5 % efter torkning, uttryckt som mjölksyra
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Reducerande ämnen	Ingen reduktion av Fehlings lösning

*Anmärkning:* Denna specifikation avser 60 % vattenlösning.

**E 326 KALIUMLAKTAT****Synonymer**

Kaliumsalt av mjölksyra

**Definition**

Einecs-nummer	213-631-3
Kemiskt namn	Kaliumlaktat, kalium-2-hydroxiopropanoat
Kemisk formel	$C_3H_5O_3K$
Molekylvikt	128,17 (vattenfritt)
Innehåll	57–66 %



**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Svagt viskös, klar vätska, luktfri eller med svag, karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Glödgning	Glödga kaliumlaktatlösning tills endast aska återstår. Askan är alkalisk och bubblor bildas vid tillsättning av syra.
Färgreaktion	Låt 2 ml kaliumlaktatlösning komma i kontakt med 5 ml svavelsyralösning av katekol (1:100). En djupröd färg bildas i kontaktzonen.
Test för kalium	Positivt test
Test för laktat	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Aciditet	Lös 1 g kaliumlaktatlösning i 20 ml vatten, tillsätt 3 droppar fenolfalein TS och titrera med 0,1 N natriumhydroxid. Högst 0,2 ml bör åtgå.
Reducerande ämnen	Ingen reduktion av Fehlings lösning

*Anmärkning:* Denna specifikation avser 60 % vattenlösning.

**E 327 KALCIUMLAKTAT**

<b>Synonymer</b>	Kalciumsalt av mjölksyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	212-406-7
Kemiskt namn	Kalciumdilaktat, kalciumdilaktathydrat, kalciumsalt av 2-hydroxipropionsyra
Kemisk formel	$(C_3H_5O_2)_2Ca \cdot nH_2O$ (n = 0–5)
Molekylvikt	218,22 (vattenfritt)
Innehåll	Minst 98 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Nästan luktfritt, vitt, kristallint pulver eller granulat
<b>Identifiering</b>	
Test för laktat	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
Löslighet	Lösligt i vatten och praktiskt taget olösligt i etanol
pH	6,0–8,0 (5 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid torkning	Vattenfritt: Högst 3,0 % (120 °C, 4 timmar) Med 1 vattenmolekyl: Högst 8,0 % (120 °C, 4 timmar) Med 3 vattenmolekyler: Högst 20,0 % (120 °C, 4 timmar) Med 4,5 vattenmolekyler: Högst 27,0 % (120 °C, 4 timmar)
Aciditet	Högst 0,5 % i torkad substans, uttryckt som mjölksyra

**▼ B**

Fluorid	Högst 30 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Reducerande ämnen	Ingen reduktion av Fehlings lösning
<b>E 330 CITRONSYRA</b>	
<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	Citronsyra framställs av citron- eller ananasjuice genom fermentering av kolhydratlösningar eller andra lämpliga medier med <i>Candida</i> spp. eller icke-toxinproducerande stammar av <i>Aspergillus niger</i> .
Einecs-nummer	201-069-1
Kemiskt namn	Citronsyra, 2-hydroxi-1,2,3-propantrikarboxylsyra, $\beta$ -hydroxitrikarboxylsyra
Kemisk formel	a) $C_6H_8O_7$ (vattenfritt) b) $C_6H_8O_7 \cdot H_2O$ (monohydrat)
Molekylvikt	a) 192,13 (vattenfritt) b) 210,15 (monohydrat)
Innehåll	Citronsyra kan vara vattenfri eller innehålla en molekyl vatten. Minst 99,5 % $C_6H_8O_7$ i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt eller färglöst, luktfritt, kristallint fast ämne med starkt sur smak. Monohydratet vittrar i torr luft.
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Mycket lösligt i vatten, lättlösligt i etanol, lösligt i eter
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 0,5 % i vattenfri citronsyra. Högst 8,8 % i citronsyramonohydrat (Karl Fischer-metoden)
Sulfataska	Högst 0,05 % efter kalcinering vid $800 \pm 25$ °C
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 0,5 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Oxalater	Högst 100 mg/kg efter torkning, uttryckt som oxalsyra
Lättförkolnande substanser	Upphetta 1 g pulveriserat prov med 10 ml 98 % (min.) svavelsyra i vattenbad vid 90 °C i mörker i 1 timme. Endast en blek brun färg bör bildas (motsvarande Fluid K).

**▼ B****E 331 (i) MONONATRIUMCITRAT**

<b>Synonymer</b>	Mononatriumsalt av citronsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	242-734-6
Kemiskt namn	Mononatriumcitrat, mononatriumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantrikarboxylsyra
Kemisk formel	a) $C_6H_7O_7Na$ (vattenfritt) b) $C_6H_7O_7Na \cdot H_2O$ (monohydrat)
Molekylvikt	a) 214,11 (vattenfritt) b) 232,23 (monohydrat)
Innehåll	Minst 99 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Kristallint, vitt pulver eller färglösa kristaller
<b>Identifiering</b>	
Test för citrat	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
pH	3,5–3,8 (1 % vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid torkning	Vattenfritt: Högst 1,0 % (140 °C, 0,5 timme) Monohydrat: Högst 8,8 % (180 °C, 4 timmar)
Oxalater	Högst 100 mg/kg efter torkning, uttryckt som oxalsyra
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 331 (ii) DINATRIUMCITRAT**

<b>Synonymer</b>	Dinatriumsalt av citronsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	205-623-3
Kemiskt namn	Dinatriumcitrat, dinatriumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantrikarboxylsyra, dinatriumsalt av citronsyra med 1,5 vattenmolekyl
Kemisk formel	$C_6H_6O_7Na_2 \cdot 1,5H_2O$
Molekylvikt	263,11
Innehåll	Minst 99 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Kristallint, vitt pulver eller färglösa kristaller
<b>Identifiering</b>	
Test för citrat	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
pH	4,9–5,2 (1 % vattenlösning)

**▼ B**

<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 13,0 % (180 °C, 4 timmar)
Oxalater	Högst 100 mg/kg efter torkning, uttryckt som oxalsyra
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 331 (iii) TRINATRIUMCITRAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Trinatriumsalt av citronsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	200-675-3
Kemiskt namn	Trinatriumcitrat, trinatriumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantrikarboxylsyra, vattenfritt trinatriumsalt av citronsyra eller som dihydrat eller pentahydrat
Kemisk formel	Vattenfritt: $C_6H_5O_7Na_3$ Hydratiserad: $C_6H_5O_7Na_3 \cdot nH_2O$ (n = 2 eller 5)
Molekylvikt	258,07 (vattenfritt) 294,10 (dihydrat) 348,16 (pentahydrat)
Innehåll	Minst 99 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Kristallint, vitt pulver eller färglösa kristaller
<b>Identifiering</b>	
Test för citrat	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
pH	7,5–9,0 (5 % vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Vattenfritt: Högst 1,0 % (180 °C, 18 timmar) Dihydrat: 10,0–13,0 % (180 °C, 18 timmar) Pentahydrat: Högst 30,3 % (180 °C, 4 timmar)
Oxalater	Högst 100 mg/kg efter torkning, uttryckt som oxalsyra
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 332 (i) MONOKALIUMCITRAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Monokaliumsalt av citronsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	212-753-4
Kemiskt namn	Monokaliumcitrat, monokaliumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantrikarboxylsyra, vattenfritt monokaliumsalt av citronsyra

**▼ B**

Kemisk formel	$C_6H_7O_7K$
Molekylvikt	230,21
Innehåll	Minst 99 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt, hygroskopiskt, kornigt pulver eller genomskinliga kristaller
<b>Identifiering</b>	
Test för citrat	Positivt test
Test för kalium	Positivt test
pH	3,5–3,8 (1 % vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 1,0 % (180 °C, 4 timmar)
Oxalater	Högst 100 mg/kg efter torkning, uttryckt som oxalsyra
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 332 (ii) TRIKALIUMCITRAT**

<b>Synonymer</b>	Trikaliumsalt av citronsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	212-755-5
Kemiskt namn	Trikaliumcitrat, trikaliumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantrikarboxylsyra, trikaliumsalt av citronsyramonohydrat
Kemisk formel	$C_6H_5O_7K_3 \cdot H_2O$
Molekylvikt	324,42
Innehåll	Minst 99 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt, hygroskopiskt, kornigt pulver eller genomskinliga kristaller
<b>Identifiering</b>	
Test för citrat	Positivt test
Test för kalium	Positivt test
pH	7,5–9,0 (5 % vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 6,0 % (180 °C, 4 timmar)
Oxalater	Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

▼ **B****E 333 (i) MONOKALCIUMCITRAT**

<b>Synonymer</b>	Monokalciumsalt av citronsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Monokalciumcitrat, monokalciumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantrikarboxylsyra, monokalciumsalt av citronsyramonohydrat
Kemisk formel	$(C_6H_7O_7)_2Ca \cdot H_2O$
Molekylvikt	440,32
Innehåll	Minst 97,5 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Fint, vitt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för citrat	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
pH	3,2–3,5 (1 % vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 7,0 % (180 °C, 4 timmar)
Oxalater	Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)
Fluorid	Högst 30 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Aluminium	Högst 30 mg/kg (endast vid tillsats till livsmedel för spädbarn och småbarn) Högst 200 mg/kg (vid all användning utom livsmedel för spädbarn och småbarn)
Karbonater	Vid upplösning av 1 g kalciumcitrat i 10 ml 2 N saltsyra får endast ett fåtal isolerade bubblor frigöras.

**E 333 (ii) DIKALCIUMCITRAT**

<b>Synonymer</b>	Dikalciumsalt av citronsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Dikalciumcitrat, dikalciumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantrikarboxylsyra, dikalciumsalt av citronsyratridihydrat
Kemisk formel	$(C_6H_7O_7)_2Ca_2 \cdot 3H_2O$
Molekylvikt	530,42
Innehåll	Minst 97,5 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Fint, vitt pulver

**▼ B****Identifiering**

Test för citrat	Positivt test
-----------------	---------------

Test för kalcium	Positivt test
------------------	---------------

**Renhetsgrad**

Vikt förlust vid torkning	Högst 20,0 % (180 °C, 4 timmar)
---------------------------	---------------------------------

Oxalater	Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)
----------	---

Fluorid	Högst 30 mg/kg (uttryckt som fluor)
---------	-------------------------------------

Arsenik	Högst 1 mg/kg
---------	---------------

Bly	Högst 1 mg/kg
-----	---------------

Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
-------------	---------------

Aluminium	Högst 30 mg/kg (endast vid tillsats till livsmedel för spädbarn och småbarn)
-----------	--

	Högst 200 mg/kg (vid all användning utom livsmedel för spädbarn och småbarn)
--	--

Karbonater	Vid upplösning av 1 g kalciumcitrat i 10 ml 2 N saltsyra får endast ett fåtal isolerade bubblor frigöras.
------------	---

**E 333 (iii) TRIKALCIUMCITRAT****Synonymer**

	Trikalciumsalt av citronsyra
--	------------------------------

**Definition**

Einecs-nummer	212-391-7
---------------	-----------

Kemiskt namn	Trikalciumpicitrat, trikalciumsalt av 2-hydroxi-1,2,3-propantrikarboxylsyra, trikalciumsalt av citronsyratetrahydrat
--------------	--

Kemisk formel	$(C_6H_6O_7)_2Ca_3 \cdot 4H_2O$
---------------	---------------------------------

Molekylvikt	570,51
-------------	--------

Innehåll	Minst 97,5 % i vattenfri substans
----------	-----------------------------------

**Beskrivning**

	Fint, vitt pulver
--	-------------------

**Identifiering**

Test för citrat	Positivt test
-----------------	---------------

Test för kalcium	Positivt test
------------------	---------------

**Renhetsgrad**

Vikt förlust vid torkning	Högst 14,0 % (180 °C, 4 timmar)
---------------------------	---------------------------------

Oxalater	Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)
----------	---

Fluorid	Högst 30 mg/kg (uttryckt som fluor)
---------	-------------------------------------

Arsenik	Högst 1 mg/kg
---------	---------------

Bly	Högst 1 mg/kg
-----	---------------

Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
-------------	---------------

**▼B**

Aluminium	Högst 30 mg/kg (endast vid tillsats till livsmedel för spädbarn och småbarn) Högst 200 mg/kg (vid all användning utom livsmedel för spädbarn och småbarn)
Karbonater	Vid upplösning av 1 g kalciumcitrat i 10 ml 2 N saltsyra får endast ett fåtal isolerade bubblor frigöras.
<b>E 334 L(+)-VINSYRA</b>	
<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	201-766-0
Kemiskt namn	L-vinsyra, L-2,3-dihydroxibutandisyra, D- $\alpha$ , $\beta$ -dihydroxibärnstenssyra
Kemisk formel	C <sub>4</sub> H <sub>6</sub> O <sub>6</sub>
Molekylvikt	150,09
Innehåll	Minst 99,5 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	
Färglöst eller halvt genomskinligt, kristallint, fast ämne eller vitt, kristallint pulver	
<b>Identifiering</b>	
Smältintervall	168–170 °C
Test för tartrat	Positivt test
Specifik rotation	[ $\alpha$ ] <sub>D</sub> <sup>20</sup> : + 11,5–13,5° (20 % (vikt/volym) vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (3 timmar, över P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> )
Sulfataska	Högst 1 000 mg/kg (efter kalcinering vid 800 ± 25 °C)
Bly	Högst 2 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
Oxalater	Högst 100 mg/kg efter torkning, uttryckt som oxalsyra

**E 335 (i) MONONATRIUMTARTRAT**

<b>Synonymer</b>	
Mononatriumsalt av L(+)-vinsyra	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Mononatriumsalt av 2,3-dihydroxibutandisyra, mononatriumsalt av L(+)-vinsyramonohydrat
Kemisk formel	C <sub>4</sub> H <sub>5</sub> O <sub>6</sub> Na · H <sub>2</sub> O
Molekylvikt	194,05
Innehåll	Minst 99 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	
Genomskinliga, färglösa kristaller	



**▼ B**

<b>Identifiering</b>	
Test för tartrat	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 10,0 % (105 °C, 4 timmar)
Oxalater	Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 335 (ii) DINATRIUMTARTRAT</b>	
<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	212-773-3
Kemiskt namn	Dinatrium-L-tartrat, dinatrium-(+)-tartrat, dinatriumsalt av (+)-2,3-dihydroxibutandisyra, dinatriumsalt av L(+)-vinsyradihydrat
Kemisk formel	$C_4H_4O_6Na_2 \cdot 2H_2O$
Molekylvikt	230,8
Innehåll	Minst 99 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Genomskinliga, färglösa kristaller
<b>Identifiering</b>	
Test för tartrat	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
Löslighet	1 g är olösligt i 3 ml vatten. Olösligt i etanol
pH	7,0–7,5 (1 % vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 17,0 % (150 °C, 4 timmar)
Oxalater	Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 336 (i) MONOKALIUMTARTRAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Monokaliumsalt av vinsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Vattenfritt monokaliumsalt av L(+)-vinsyra, monokaliumsalt av L-2,3-dihydroxibutandisyra

**▼ B**

Kemisk formel	$C_4H_5O_6K$
Molekylvikt	188,16
Innehåll	Minst 98 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt, kristallint eller kornigt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för tartrat	Positivt test
Test för kalium	Positivt test
Smältpunkt	230 °C
pH	3,4 (1 % vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 1,0 % (105 °C, 4 timmar)
Oxalater	Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 336 (ii) DIKALIUMTARTRAT**

<b>Synonymer</b>	Dikaliumsalt av vinsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	213-067-8
Kemiskt namn	Dikaliumsalt av L-2,3-dihydroxibutandisyra, dikaliumsalt av L(+)-vinsyra med en halv molekyl vatten
Kemisk formel	$C_4H_4O_6K_2 \cdot \frac{1}{2}H_2O$
Molekylvikt	235,2
Innehåll	Minst 99 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt, kristallint eller kornigt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för tartrat	Positivt test
Test för kalium	Positivt test
pH	7,0–9,0 (1 % vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 4,0 % (150 °C, 4 timmar)
Oxalater	Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

▼ **B****E 337 KALIUMNATRIUMTARTRAT**

<b>Synonymer</b>	Kaliumnatrium-L(+)-tartrat, rochellesalt, seignettesalt
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	206-156-8
Kemiskt namn	Kaliumnatriumsalt av L-2,3-dihydroxibutandisyra, kaliumnatriumsalt av L(+)-vinsyra
Kemisk formel	$C_4H_4O_6KNa \cdot 4H_2O$
Molekylvikt	282,23
Innehåll	Minst 99 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Färglösa kristaller eller vitt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för tartrat	Positivt test
Test för kalium	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
Löslighet	1 g är lösligt i 1 ml vatten, olösligt i etanol
Smältintervall	70–80 °C
pH	6,5–8,5 (1 % vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid torkning	21–26,0 % (150 °C, 3 timmar)
Oxalater	Högst 100 mg/kg (efter torkning, uttryckt som oxalsyra)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 338 FOSFORSYRA**

<b>Synonymer</b>	Ortofosforsyra, monofosforsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-633-2
Kemiskt namn	Fosforsyra
Kemisk formel	$H_3PO_4$
Molekylvikt	98,00
Innehåll	67,0–85,7 % Fosforsyra är tillgängligt i handeln i form av vattenlösningar i varierande koncentrationer.
<b>Beskrivning</b>	Klar, färglös, viskös vätska
<b>Identifiering</b>	
Test för syra	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test

**▼ B****Renhetsgrad**

Flyktiga syror	Högst 10 mg/kg (som ättiksyra)
Klorider	Högst 200 mg/kg (uttryckt som klor)
Nitrater	Högst 5 mg/kg (som NaNO <sub>3</sub> )
Sulfater	Högst 1 500 mg/kg (som CaSO <sub>4</sub> )
Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

*Anmärkning:* Denna specifikation avser 75 % vattenlösning.

**E 339 (i) MONONATRIUMFOSFAT****Synonymer**

Mononatriummonofosfat, mononatriumortofosfat, natriumdivätefosfat, natriumdivätemonofosfat

**Definition**

Einecs-nummer	231-449-2
Kemiskt namn	Natriumdivätefosfat
Kemisk formel	Vattenfritt: NaH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Monohydrat: NaH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> · H <sub>2</sub> O Dihydrat: NaH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> · 2H <sub>2</sub> O
Molekylvikt	Vattenfritt: 119,98 Monohydrat: 138,00 Dihydrat: 156,01
Innehåll	Minst 97 % NaH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> efter torkning vid 60 °C i 1 timme och därefter vid 105 °C i 4 timmar 58,0–60,0 % P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> i vattenfri substans

**Beskrivning**

Vitt, luktfritt, svagt sönderflytande pulver, kristaller eller granulat

**Identifiering**

Test för natrium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
Löslighet	Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol eller eter
pH	4,1–5,0 (1 % lösning)

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 2,0 % i vattenfritt salt, högst 15,0 % för monohydratformen eller högst 25 % för dihydratformen (60 °C, 1 timme och därefter 105 °C, 4 timmar)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 % i vattenfri substans
Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

**▼B**

Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 339 (ii) DINATRIUMFOSFAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Dinatriummonofosfat, dinatriumortofosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-448-7
Kemiskt namn	Dinatriumvätefosfat, dinatriumväteortofosfat
Kemisk formel	Vattenfritt: $\text{Na}_2\text{HPO}_4$ Hydratiserad: $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ (n = 2, 7 eller 12)
Molekylvikt	141,98 (vattenfritt)
Innehåll	Minst 98 % $\text{Na}_2\text{HPO}_4$ efter torkning vid 40 °C i 3 timmar och därefter vid 105 °C i 5 timmar 49–51 % $\text{P}_2\text{O}_5$ i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Den vattenfria formen är ett vitt, hygroskopiskt, luktfritt pulver. Förekommande hydratiserade former inkluderar dihydrat: ett vitt kristallint, luktfritt fast ämne; heptahydrat: Vita, luktfria, vittrande kristaller eller granulärt pulver; dodekahydrat: Vitt, vittrande, luktfritt pulver eller kristaller.
<b>Identifiering</b>	
Test för natrium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
Löslighet	Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol
pH	8,4–9,6 (1 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 5,0 % för vattenfritt salt, högst 22,0 % för dihydratformen, högst 50,0 % för heptahydratformen och högst 61,0 % för dodekahydratformen (40 °C, 3 timmar och därefter 105 °C, 5 timmar)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 % i vattenfri substans
Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 339 (iii) TRINATRIUMFOSFAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Trinatriummonofosfat, trinatriumortofosfat

**▼ B****Definition**

Trinatriumfosfat erhålls från vattenlösningar och kristalliseras i den vattenfria formen och med 1/2, 1, 6, 8 eller 12 H<sub>2</sub>O. Dodekahydrat kristalliseras alltid ur vattenlösningar med ett överskott på natriumhydroxid. Den har ¼ NaOH-molekyl.

Einecs-nummer

231-509-8

Kemiskt namn

Trinatriumfosfat, trinatriumortofosfat

Kemisk formel

Vattenfritt: Na<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>

Hydratiserad: Na<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> · nH<sub>2</sub>O (n = 1/2, 1, 6, 8, eller 12)

Molekylvikt

163,94 (vattenfritt)

Innehåll

Minst 97,0 % Na<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> i torkad substans för vattenfritt natriumfosfat och de hydratiserade formerna, med undantag för dodekahydrat. Minst 92,0 % Na<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> i glödgd substans för dodekahydratformen av natriumfosfat

40,5–43,5 % P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> i vattenfri substans

**Beskrivning**

Vita, luktfria kristaller, granulat eller kristallint pulver

**Identifiering**

Test för natrium

Positivt test

Test för fosfat

Positivt test

Löslighet

Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol

pH

11,5–12,5 (1 % lösning)

**Renhetsgrad**

Vikt förlust vid glödning

Högst 2,0 % för vattenfri form, högst 11,0 % för monohydratformen och 45,0–58,0 % för dodekahydratformen, efter torkning vid 120 °C i 2 timmar och därefter glödning vid cirka 800 °C i 30 minuter

Ämnen olösliga i vatten

Högst 0,2 % i vattenfri substans

Fluorid

Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

Bly

Högst 1 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

**E 340 (i) MONOKALIUMFOSFAT****Synonymer**

Monokaliummonofosfat, kaliumortofosfat, monokaliumortofosfat

**Definition**

Einecs-nummer

231-913-4

Kemiskt namn

Kaliumdivätefosfat, monokaliumdiväteortofosfat

Kemisk formel

KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>

Molekylvikt

136,09

**▼ B**

Innehåll	Minst 98,0 % efter torkning vid 105 °C i 4 timmar 51,0–53,0 % P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Lukt fria, färglösa kristaller eller vitt, granulärt eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för kalium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
Löslighet	Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol
pH	4,2–4,8 (1 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 2,0 % (105 °C, 4 timmar)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 % i vattenfri substans
Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 340 (ii) DIKALIUMFOSFAT**

<b>Synonymer</b>	Dikaliumortofosfat, dikaliummonofosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-834-5
Kemiskt namn	Dikaliumvätefosfat, dikaliumväteortofosfat
Kemisk formel	K <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub>
Molekylvikt	174,18
Innehåll	Minst 98 % efter torkning vid 105°C i 4 timmar 40,3–41,5 % P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Färglöst eller vitt, granulärt pulver, kristaller eller klumpar. Ämnet är sönderflytande och hygroskopiskt
<b>Identifiering</b>	
Test för kalium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
Löslighet	Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol
pH	8,7–9,4 (1 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 2,0 % (105 °C, 4 timmar)

**▼B**

Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 % (i vattenfri substans)
Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 340 (iii) TRIKALIUMFOSFAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Trikaliumortofosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-907-1
Kemiskt namn	Trikaliumfosfat, trikaliumortofosfat
Kemisk formel	Vattenfritt: $K_3PO_4$ Hydratiserad: $K_3PO_4 \cdot nH_2O$ (n = 1 eller 3)
Molekylvikt	212,27 (vattenfritt)
Innehåll	Minst 97 % beräknat i glödgd substans 30,5–34,0 % $P_2O_5$ i glödgd substans
<b>Beskrivning</b>	Färglösa eller vita, luktfria, hygroskopiska kristaller eller granulat. Förekommande hydratiserade former: monohydrat och trihydrat
<b>Identifiering</b>	
Test för kalium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
Löslighet	Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol
pH	11,5–12,3 (1 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid glödning	Vattenfritt: högst 3,0 %, hydratiserad: högst 23,0 % (efter torkning vid 105 °C i 1 timme och därefter glödning vid ca 800 °C ± 25 °C i 30 minuter)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 % (i vattenfri substans)
Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 341 (i) MONOKALCIUMFOSFAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Monokalciumentofosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-837-1



**▼B**

Kemiskt namn	Kalciumdivätefosfat
Kemisk formel	Vattenfritt: $\text{Ca}(\text{H}_2\text{PO}_4)_2$ Monohydrat: $\text{Ca}(\text{H}_2\text{PO}_4)_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$
Molekylvikt	234,05 (vattenfritt) 252,08 (monohydrat)
Innehåll	Minst 95 % i torkad substans 55,5–61,1 % $\text{P}_2\text{O}_5$ i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Granulärt pulver eller vita, sönderflytande kristaller eller granulat
<b>Identifiering</b>	
Test för kalcium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
CaO-halt	23,0–27,5 % (vattenfritt) 19,0–24,8 % (monohydrat)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Vattenfritt: Högst 14 % (105 °C, 4 timmar) Monohydrat: Högst 17,5 % (105 °C, 4 timmar)
Viktförlust vid glödning	Vattenfritt: Högst 17,5 % (efter glödning vid 800 °C ± 25 °C i 30 minuter) Monohydrat: Högst 25,0 % (efter torkning vid 105 °C i 1 timme och därefter glödning vid 800 °C ± 25 °C i 30 minuter)
Fluorid	Högst 30 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Aluminium	Högst 70 mg/kg (endast vid tillsats till livsmedel för spädbarn och småbarn) Högst 200 mg/kg (vid all användning utom livsmedel för spädbarn och småbarn)

**E 341 (ii) DIKALCIUMFOSFAT**

<b>Synonymer</b>	Dikalciumortofosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-826-1
Kemiskt namn	Kalciumvätefosfat, kalciumväteortofosfat
Kemisk formel	Vattenfritt: $\text{CaHPO}_4$ Dihydrat: $\text{CaHPO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$
Molekylvikt	136,06 (vattenfritt) 172,09 (dihydrat)

**▼ B**

Innehåll	98–102 % $\text{CaHPO}_4$ efter torkning vid 200 °C i 3 timmar 50,0–52,5 % $\text{P}_2\text{O}_5$ i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vita kristaller eller granulat, granulärt pulver eller pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för kalcium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
Löslighet	Svårslösligt i vatten. Olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid glödning	Högst 8,5 % (vattenfritt) eller 26,5 % (dihydrat) efter glödning vid 800 °C ± 25 °C i 30 minuter
Fluorid	Högst 50 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Aluminium	Högst 100 mg/kg för den vattenfria formen och högst 80 mg/kg för dihydratformen (endast vid tillsats till livsmedel för spädbarn och småbarn) Högst 600 mg/kg för den vattenfria formen och högst 500 mg/kg för dihydratformen (vid all användning utom livsmedel för spädbarn och småbarn). Detta gäller till och med den 31 mars 2015. Högst 200 mg/kg för den vattenfria formen och dihydratformen (vid all användning utom livsmedel för spädbarn och småbarn). Detta gäller från och med den 1 april 2015.

**E 341 (iii) TRIKALCIUMFOSFAT**

<b>Synonymer</b>	Kalciumortofosfat, pentakalciumhydroximonofosfat, kalciumhydroxiapatit
<b>Definition</b>	Trikalciumfosfat består av en varierande blandning av kalciumfosfater som erhålls genom neutralisering av fosforsyra med kalciumhydroxid och har den ungefärliga sammansättningen $10\text{CaO} \cdot 3\text{P}_2\text{O}_5 \cdot \text{H}_2\text{O}$
Einecs-nummer	235-330-6 (Pentakalciumhydroxidtris(ortofosfat)) 231-840-8 (Kalciumortofosfat)
Kemiskt namn	Pentakalciumhydroxidtris(ortofosfat), trikalciumfosfat
Kemisk formel	$\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3 \cdot \text{OH}$ eller $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$
Molekylvikt	502 eller 310
Innehåll	Minst 90 % beräknat i glödgad substans 38,5–48,0 % $\text{P}_2\text{O}_5$ i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt, luktfritt pulver som är stabilt i luft

**▼ B****Identifiering**

Test för kalcium

Positivt test

Test för fosfat

Positivt test

Löslighet

Praktiskt taget olösligt i vatten, olösligt i etanol, lösligt i utspädd saltsyra och salpetersyra

**Renhetsgrad**

Vikt förlust vid glödning

Högst 8 % efter glödning vid 800 °C ± 25 °C i 0,5 timme

Fluorid

Högst 50 mg/kg (uttryckt som fluor)

Arsenik

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

Bly

Högst 1 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

Aluminium

Högst 150 mg/kg (endast vid tillsats till livsmedel för spädbarn och småbarn)

Högst 500 mg/kg (vid all användning utom livsmedel för spädbarn och småbarn). Detta gäller till och med den 31 mars 2015.

Högst 200 mg/kg (vid all användning utom livsmedel för spädbarn och småbarn). Detta gäller från och med den 1 april 2015.

**E 343 (i) MONOMAGNESIUMFOSFAT****Synonymer**

Magnesiumdivätefosfat, monomagnesiumortofosfat

**Definition**

Einecs-nummer

236-004-6

Kemiskt namn

Monomagnesiumdivätefosfat

Kemisk formel

 $Mg(H_2PO_4)_2 \cdot nH_2O$  (där  $n = 0-4$ )

Molekylvikt

218,30 (vattenfritt)

Innehåll

Minst 51,0 % efter glödning vid 800 °C ± 25 °C i 30 minuter, beräknat som  $P_2O_5$  i glödgad substans**Beskrivning**

Vitt, luktfritt, kristallint pulver, svagt lösligt i vatten

**Identifiering**

Test för magnesium

Positivt test

Test för fosfat

Positivt test

MgO-halt

Minst 21,5 % efter glödning eller i vattenfri substans (105 °C, 4 timmar)

**Renhetsgrad**

Fluorid

Högst 10 mg/kg (som fluor)

Arsenik

Högst 1 mg/kg

Bly

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

▼ **B****E 343 (ii) DIMAGNESIUMFOSFAT**

<b>Synonymer</b>	Magnesiumvätefosfat, dimagnesiumortofosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-823-5
Kemiskt namn	Dimagnesiummonovätefosfat
Kemisk formel	MgHPO <sub>4</sub> · nH <sub>2</sub> O (där n = 0–3)
Molekylvikt	120,30 (vattenfritt)
Innehåll	Minst 96 % efter glödning (800 °C ± 25 °C, 30 minuter)
<b>Beskrivning</b>	Vitt, luktfritt, kristallint pulver, svagt lösligt i vatten
<b>Identifiering</b>	
Test för magnesium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
MgO-halt	Minst 33,0 % beräknat i vattenfri substans (105 °C, 4 timmar)
<b>Renhetsgrad</b>	
Fluorid	Högst 10 mg/kg (som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg

**E 350 (i) NATRIUMMALAT**

<b>Synonymer</b>	Natriumsalt av äppelsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Dinatrium-DL-malat, dinatriumsalt av hydroxibutandisyra
Kemisk formel	Hemihydrat: C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> O <sub>5</sub> · ½H <sub>2</sub> O Trihydrat: C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> O <sub>5</sub> · 3H <sub>2</sub> O
Molekylvikt	Hemihydrat: 187,05 Trihydrat: 232,10
Innehåll	Minst 98,0 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt, kristallint pulver eller klumpar
<b>Identifiering</b>	
Test för 1,2-dikarboxylsyra	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
Bildning av azofärgämne	Positivt
Löslighet	Lättlösligt i vatten

**▼B****Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Hemihydrat: Högst 7,0 % (130 °C, 4 timmar) Trihydrat: 20,5–23,5 % (130 °C, 4 timmar)
Alkalinitet	Högst 0,2 % som Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>
Fumarsyra	Högst 1,0 %
Maleinsyra	Högst 0,05 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 350 (ii) NATRIUMVÄTEMALAT****Synonymer**

Mononatriumsalt av DL-äppelsyra

**Definition**

Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Mononatrium-DL-malat, mononatrium-2-DL-hydroxisuccinat
Kemisk formel	C <sub>4</sub> H <sub>5</sub> NaO <sub>5</sub>
Molekylvikt	156,07
Innehåll	Minst 99,0 % i vattenfri substans

**Beskrivning**

Vitt pulver

**Identifiering**

Test för 1,2-dikarboxylsyra	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
Bildning av azofärgämne	Positivt

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 2,0 % (110 °C, 3 timmar)
Maleinsyra	Högst 0,05 %
Fumarsyra	Högst 1,0 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 351 KALIUMMALAT****Synonymer**

Kaliumsalt av äppelsyra

**Definition**

Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Dikalium-DL-malat, dikaliumsalt av hydroxibutandisyra
Kemisk formel	C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> K <sub>2</sub> O <sub>5</sub>
Molekylvikt	210,27

**▼ B**

Innehåll	Minst 59,5 %
<b>Beskrivning</b>	Färglös eller nästan färglös vattenlösning
<b>Identifiering</b>	
Test för 1,2-dikarboxylsyra	Positivt test
Test för kalium	Positivt test
Bildning av azofärgämne	Positivt
<b>Renhetsgrad</b>	
Alkalinitet	Högst 0,2 % som $K_2CO_3$
Fumarsyra	Högst 1,0 %
Maleinsyra	Högst 0,05 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 352 (i) KALCIUMMALAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Kalciumsalt av äppelsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Kalcium-DL-malat, kalcium- $\alpha$ -hydroxisuccinat, kalciumsalt av hydroxibutandisyra
Kemisk formel	$C_4H_5CaO_5$
Molekylvikt	172,14
Innehåll	Minst 97,5 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för malat	Positivt test
Test för 1,2-dikarboxylsyra	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
Bildning av azofärgämne	Positivt
Löslighet	Svagt lösligt i vatten
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid torkning	Högst 2 % (100 °C, 3 timmar)
Alkalinitet	Högst 0,2 % som $CaCO_3$
Maleinsyra	Högst 0,05 %
Fumarsyra	Högst 1,0 %
Fluorid	Högst 30 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**▼B****E 352 (ii) KALCIUMVÄTEMALAT**

<b>Synonymer</b>	Monokalciumsalt av DL-äppelsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Monokalcium-DL-malat, monokalcium-2-DL-hydroxisuccinat
Kemisk formel	(C <sub>4</sub> H <sub>5</sub> O <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> Ca
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 97,5 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för 1,2-dikarboxylsyra	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
Bildning av azofärgämne	Positivt
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid torkning	Högst 2,0 % (110 °C, 3 timmar)
Maleinsyra	Högst 0,05 %
Fumarsyra	Högst 1,0 %
Fluorid	Högst 30 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 353 METAVINSYRA**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Metavinsyra
Kemisk formel	C <sub>4</sub> H <sub>6</sub> O <sub>6</sub>
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 99,5 %
<b>Beskrivning</b>	Vita eller gulaktiga kristaller eller pulver. Mycket sönderflytande med en svag lukt av kola
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Mycket lösligt i vatten och etanol
Identifieringstest	Placera 1–10 mg metavinsyra i ett provrör med 2 ml konc. svavelsyra och 2 droppar sulföresorcinol-reagens. När provet värms till 150 °C bildas en intensivt violett färg.
<b>Renhetsgrad</b>	
Arsenik	Högst 3 mg/kg

**▼ B**

Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 354 KALCIUMTARTRAT**

<b>Synonymer</b>	Kalcium-L-tartrat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Kalcium-L(+)-2,3-dihydroxibutandioatdihydrat
Kemisk formel	$C_4H_4CaO_6 \cdot 2H_2O$
Molekylvikt	224,18
Innehåll	Minst 98,0 %
<b>Beskrivning</b>	Vitt eller benvitt, fint, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Svagt lösligt i vatten, ca 0,01 g/100 ml vatten (20 °C). Svårslösligt i etanol. Svagt lösligt i dietyleter. Lösligt i syror
Specifik rotation	$[\alpha]_D^{20}$ : + 7,0–7,4° (0,1 % i 1 N HCl-lösning)
pH	6,0–9,0 (5 % uppslamning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Sulfater	Högst 1 g/kg (som H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> )
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 355 ADIPINSYRA**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	204-673-3
Kemiskt namn	Hexandisyra, 1,4-butandikarboxylsyra
Kemisk formel	$C_6H_{10}O_4$
Molekylvikt	146,14
Innehåll	Minst 99,6 %
<b>Beskrivning</b>	Vita, luktfria kristaller eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Smältintervall	151,5–154,0 °C
Löslighet	Svagt lösligt i vatten. Lättlösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 0,2 % (Karl Fischer-metoden)
Sulfataska	Högst 20 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg



**▼B**

Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 356 NATRIUMADIPAT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	231-293-5
Kemisk beteckning	Natriumadipat
Kemisk formel	$C_6H_8Na_2O_4$
Molekylvikt	190,11
Innehåll	Minst 99,0 % (i vattenfri substans)

**Beskrivning**

Vita, luktfria kristaller eller kristallint pulver

**Identifiering**

Smältintervall	151–152 °C (för adipinsyra)
Löslighet	Ca 50 g/100 ml vatten (20 °C)
Test för natrium	Positivt test

**Renhetsgrad**

Vatteninnehåll	Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 357 KALIUMADIPAT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	242-838-1
Kemisk beteckning	Kaliumadipat
Kemisk formel	$C_6H_8K_2O_4$
Molekylvikt	222,32
Innehåll	Minst 99,0 % (i vattenfri substans)

**Beskrivning**

Vita, luktfria kristaller eller kristallint pulver

**Identifiering**

Smältintervall	151–152 °C (för adipinsyra)
Löslighet	Ca 60 g/100 ml vatten (20 °C)
Test för kalium	Positivt test

**Renhetsgrad**

Vatteninnehåll	Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**▼ B****E 363 BÄRNSTENSSYRA****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	203-740-4
Kemiskt namn	Butandisyra
Kemisk formel	C <sub>4</sub> H <sub>6</sub> O <sub>4</sub>
Molekylvikt	118,09
Innehåll	Minst 99,0 %

**Beskrivning**

Färglösa eller vita, luktfria kristaller

**Identifiering**

Smältintervall	185,0–190,0 °C
----------------	----------------

**Renhetsgrad**

Glödgningsrest	Högst 0,025 % (800 °C, 15 minuter)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 380 TRIAMMONIUMCITRAT****Synonymer**

Tribasiskt ammoniumcitrat

**Definition**

Einecs-nummer	222-394-5
Kemiskt namn	Triammoniumsalt av 2-hydroxiopropan-1,2,3-trikarboxylsyra
Kemisk formel	C <sub>6</sub> H <sub>17</sub> N <sub>3</sub> O <sub>7</sub>
Molekylvikt	243,22
Innehåll	Minst 97,0 %

**Beskrivning**

Vita till benvita kristaller eller pulver

**Identifiering**

Test för ammonium	Positivt test
Test för citrat	Positivt test
Löslighet	Lättlösligt i vatten

**Renhetsgrad**

Oxalat	Högst 0,04 % (som oxalsyra)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

▼ B**E 385 KALCIUMDINATRIUMETYLENDIAMINTETRAACETAT**

<b>Synonymer</b>	Kalciumdinatrium-EDTA, kalciumdinatriumedetat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	200-529-9
Kemiskt namn	N,N'-1,2-Etandiylobis-[N-(karboxymetyl)-glycinat][(4-O,O',O <sup>N</sup> ,O <sup>N</sup> )-kalciat-(2)-dinatrium, kalciumdinatriumetylendiamentetraacetat, kalciumdinatrium(etylendinitrilo)tetraacetat
Kemisk formel	C <sub>10</sub> H <sub>12</sub> O <sub>8</sub> CaN <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> · 2H <sub>2</sub> O
Molekylvikt	410,31
Innehåll	Minst 97 % (i vattenfri substans)
<b>Beskrivning</b>	Vitt, luktfritt, kristallint granulat eller vitt till nästan vitt pulver, svagt hygroskopiskt
<b>Identifiering</b>	
Test för natrium	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
Förmåga att kelatera metalljoner	Positivt
pH	6,5–7,5 (1 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	5–13 % (Karl Fischer-metoden)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 392 EXTRAKT AV ROSMARIN**

<b>Synonymer</b>	Extrakt av rosmarinblad (antioxidant)
<b>Definition</b>	Extrakt av rosmarin innehåller flera beståndsdelar som har visat sig ha antioxidativa egenskaper. Dessa beståndsdelar tillhör främst klasserna fenolsyror, flavonoider och diterpenoider. Förutom de antioxidativa föreningarna kan extraktet även innehålla triterpener och material som kan extraheras med organiska lösningsmedel vilka uttryckligen definieras i följande specifikation.
Einecs-nummer	283-291-9
Kemiskt namn	Rosmarinextrakt ( <i>Rosmarinus officinalis</i> )
<b>Beskrivning</b>	Antioxidanter från extrakt av rosmarinblad bereds genom extraktion ur bladen från <i>Rosmarinus officinalis</i> med hjälp av lösningsmedel som är godkänt för livsmedel. Extraktet får sedan göras luktfritt och avfärgas. Extraktet får standardiseras.
<b>Identifiering</b>	
Antioxidativa referensämnen: fenoliska diterpener	Karnosolsyra (C <sub>20</sub> H <sub>28</sub> O <sub>4</sub> ) och karnosol (C <sub>20</sub> H <sub>26</sub> O <sub>4</sub> ) (som utgör minst 90 % av fenoliska diterpener totalt)

**▼B**

Viktiga flyktiga referensföreningar	Borneol, bornylacetat, kamfer, 1,8-cineol, verbenon
Densitet	Högre än 0,25 g/ml
Löslighet	Olösligt i vatten
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Mindre än 5 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

**1 – Extrakt av rosmarin framställda av torkade rosmarinblad genom acetoneextraktion**

<b>Beskrivning</b>	Extrakt av rosmarin framställs av torkade rosmarinblad genom acetoneextraktion, filtrering, rening och indunstning av lösningsmedlet, följt av torkning och siktning för att erhålla ett fint pulver eller en vätska.
<b>Identifiering</b>	
Mängd antioxidativa referensföreningar	Minst 10 % (vikt/vikt), uttryckt som karnosolsyra och karnosol totalt
Förhållandet antioxidanter och flyktiga ämnen	(total mängd karnosolsyra och karnosol % vikt/vikt) $\geq$ 15 (mängd viktiga flyktiga referensämnen % vikt/vikt)* (* som procent av den totala mängden flyktiga ämnen i extraktet, analyserat med gaskromatografi-masspektrometri, "GC-MSD")
<b>Renhetsgrad</b>	
Lösningsmedelsrester	Aceton: Högst 500 mg/kg

**2 – Extrakt av rosmarin som beretts av torkade rosmarinblad genom superkritisk koldioxidextraktion**

<b>Beskrivning</b>	Extrakt av rosmarin framställs genom superkritisk koldioxidextraktion ur torkade rosmarinblad med en liten mängd etanol som hjälplösningsmedel.
<b>Identifiering</b>	
Mängd antioxidativa referensföreningar	Minst 13 % (vikt/vikt), uttryckt som karnosolsyra och karnosol totalt
Förhållandet antioxidanter och flyktiga ämnen	(total mängd karnosolsyra och karnosol % vikt/vikt) $\geq$ 15 (mängd viktiga flyktiga referensämnen % vikt/vikt)* (* som procent av den totala mängden flyktiga ämnen i extraktet, analyserat med gaskromatografi-masspektrometri, "GC-MSD")
<b>Renhetsgrad</b>	
Lösningsmedelsrester	Etanol: Högst 2 %

**3 – Extrakt av rosmarin som beretts av ett etanolextrakt av rosmarin som gjorts luktfritt**

<b>Beskrivning</b>	Extrakt som beretts av ett etanolextrakt av rosmarin som gjorts luktfritt. Extrakten får renas ytterligare, till exempel genom behandling med aktivt kol och/eller molekylär destillation. De får lösas i lämpliga och godkända bärare eller spraytorkas.
--------------------	---

**▼ B****Identifiering**

Mängd antioxidativa referensföreningar Minst 5 % (vikt/vikt), uttryckt som karnosolsyra och karnosol totalt

Förhållandet antioxidanter och flyktiga ämnen (total mängd karnosolsyra och karnosol % vikt/vikt)  $\geq$  15  
(mängd viktiga flyktiga referensämnen % vikt/vikt)\*  
(\* som procent av den totala mängden flyktiga ämnen i extraktet, analyserat med gaskromatografi-masspektrometri, "GC-MSD")

**Renhetsgrad**

Lösningssmedelsrester Etanol: Högst 500 mg/kg

**4 – Extrakt av rosmarin som är avfärgade och gjorts luktfria genom en extraktion i två steg med hexan och etanol****Beskrivning**

Extrakt av rosmarin som beretts av ett etanolextrakt av rosmarin som gjorts luktfritt och därefter genomgått en extraktion med hexan. Extraktet får renas ytterligare, till exempel genom behandling med aktivt kol och/eller molekylär destillation. De får lösas i lämpliga och godkända bärare eller spraytorkas.

**Identifiering**

Mängd antioxidativa referensföreningar Minst 5 % (vikt/vikt), uttryckt som karnosolsyra och karnosol totalt

Förhållandet antioxidanter och flyktiga ämnen (total mängd karnosolsyra och karnosol % vikt/vikt)  $\geq$  15  
(mängd viktiga flyktiga referensämnen % vikt/vikt)\*  
(\* som procent av den totala mängden flyktiga ämnen i extraktet, analyserat med gaskromatografi-masspektrometri, "GC-MSD")

**Renhetsgrad**

Lösningssmedelsrester Hexan: Högst 25 mg/kg  
Etanol: Högst 500 mg/kg

**E 400 ALGINSYRA****Synonymer****Definition**

Rak glykuronglykan som i huvudsak består av  $\beta$ -(1,4)-bundna D-mannuronsyraenheter och  $\alpha$ -(1,4)-bundna L-guluronsyraenheter i form av en pyranosring. Hydrofil kolloidal kolhydrat som extraheras med hjälp av utspädd alkali från olika arter av bruna alger (*Phaeophyceae*).

Einecs-nummer 232-680-1

Kemiskt namn

Kemisk formel  $(C_6H_8O_6)_n$

Molekylvikt 10 000–600 000 (typiskt medelvärde)

Innehåll 20–23 % koldioxid (CO<sub>2</sub>) i vattenfri substans, vilket motsvarar 91–104,5 % alginsyra  $(C_6H_8O_6)_n$  (beräknat på en ekvivalent vikt av 200)

**Beskrivning**

Alginsyra förekommer i form av trådar, korn, granulat och pulver. Den är vit till gulbrun och nästan luktfri.

**▼ B****Identifiering**

Löslighet	Olösligt i vatten och organiska lösningsmedel, löses sakta i lösningar av natriumkarbonat, natriumhydroxid och trinatriumfosfat
Utfällningstest med kalciumklorid	Tillsätt en 2,5 % kalciumkloridlösning motsvarande en femtedel av volymen av en 0,5 % provlösning upplöst i 1 M natriumhydroxid. En voluminös, geléartad fällning bildas. Testet skiljer alginsyra från gummi arabicum, natriumkarboximetylcellulosa, karboximetylstärkelse, karragenan, gelatin, ghattigummi, karayagummi, fruktkärnmjöl, metylcellulosa och dragant.
Utfällningstest med ammoniumsulfat	Tillsätt en mättad ammoniumsulfatlösning motsvarande hälften av volymen av en 0,5 % provlösning i 1 M natriumhydroxid. Ingen fällning bildas. Testet skiljer alginsyra från agar, natriumkarboximetylcellulosa, karragenan, avestrad pektin, gelatin, fruktkärnmjöl, metylcellulosa och stärkelse.
Färgreaktion	Lös upp 0,01 g prov så fullständigt som möjligt genom att skaka det med 0,15 ml 0,1 N natriumhydroxid och tillsätt 1 ml sur järnsulfatlösning. Inom 5 minuter bildas en körsbärsröd färg som slutligen övergår i purpur.
pH	2,0–3,5 (3 % suspension)

**Renhetsgrad**

Vikt förlust vid torkning	Högst 15 % (105 °C, 4 timmar)
Sulfataska	Högst 8 % i vattenfri substans
Ämnen olösliga i natriumhydroxid (1 M lösning)	Högst 2 % i vattenfri substans
Formaldehyd	Högst 50 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**Mikrobiologiska kriterier**

Bakterietal totalt	Högst 5 000 kolonier/g
Jäst och mögel	Högst 500 kolonier/g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 5 g
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 10 g

**E 401 NATRIUMALGINAT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Natriumsalt av alginsyra
Kemisk formel	(C <sub>6</sub> H <sub>7</sub> NaO <sub>6</sub> ) <sub>n</sub>
Molekylvikt	10 000–600 000 (typiskt medelvärde)

**▼ B**

Innehåll	18–21 % koldioxid i vattenfri substans, vilket motsvarar 90,8–106,0 % natriumalginat (beräknat på en ekvivalent vikt av 222)
<b>Beskrivning</b>	Nästan luktfritt, vitt till gulaktigt pulver som är fibröst eller granulärt
<b>Identifiering</b>	
Test för natrium	Positivt test
Test för alginsyra	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 15 % (105 °C, 4 timmar)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 2 % i vattenfri substans
Formaldehyd	Högst 50 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
Bakterietal totalt	Högst 5 000 kolonier/g
Jäst och mögel	Högst 500 kolonier/g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 5 g
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 10 g

**E 402 KALIUMALGINAT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Kaliumsalt av alginsyra
Kemisk formel	$(C_6H_7KO_6)_n$
Molekylvikt	10 000–600 000 (typiskt medelvärde)
Innehåll	16,5–19,5 % koldioxid i vattenfri substans, vilket motsvarar 89,2–105,5 % kaliumalginat (beräknat på en ekvivalent vikt av 238)
<b>Beskrivning</b>	Nästan luktfritt, vitt till gulaktigt pulver som är fibröst eller granulärt
<b>Identifiering</b>	
Test för kalium	Positivt test
Test för alginsyra	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 15 % (105 °C, 4 timmar)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 2 % i vattenfri substans
Formaldehyd	Högst 50 mg/kg

**▼ B**

Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
Bakterietal totalt	Högst 5 000 kolonier/g
Jäst och mögel	Högst 500 kolonier/g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 5 g
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 10 g
<b>E 403 AMMONIUMALGINAT</b>	
<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Ammoniumsalt av alginsyra
Kemisk formel	(C <sub>6</sub> H <sub>11</sub> NO <sub>6</sub> ) <sub>n</sub>
Molekylvikt	10 000–600 000 (typiskt medelvärde)
Innehåll	18–21 % koldioxid i vattenfri substans, vilket motsvarar 88,7–103,6 % ammoniumalginat (beräknat på en ekvivalent vikt av 217)
<b>Beskrivning</b>	Vitt till gulaktigt pulver som är fibröst eller granulärt
<b>Identifiering</b>	
Test för ammonium	Positivt test
Test för alginsyra	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 15 % (105 °C, 4 timmar)
Sulfataska	Högst 7 % i torkad substans
Ämnen olösliga i vatten	Högst 2 % i vattenfri substans
Formaldehyd	Högst 50 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
Bakterietal totalt	Högst 5 000 kolonier/g
Jäst och mögel	Högst 500 kolonier/g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 5 g
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 10 g



▼ **B****E 404 KALCIUMALGINAT**

<b>Synonymer</b>	Kalciumsalt av alginat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Kalciumsalt av alginsyra
Kemisk formel	$(C_6H_7Ca_{1/2}O_6)_n$
Molekylvikt	10 000–600 000 (typiskt medelvärde)
Innehåll	18–21 % koldioxid i vattenfri substans, vilket motsvarar 89,6–104,5 % kalciumalginat (beräknat på en ekvivalent vikt av 219)
<b>Beskrivning</b>	Nästan luktfritt, vitt till gulaktigt pulver som är fibröst eller granulärt
<b>Identifiering</b>	
Test för kalcium	Positivt test
Test för alginsyra	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 15,0 % (105 °C, 4 timmar)
Formaldehyd	Högst 50 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
Bakteriell totalt	Högst 5 000 kolonier/g
Jäst och mögel	Högst 500 kolonier/g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 5 g
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 10 g

**E 405 1,2-PROPYLENGLYKOLALGINAT**

<b>Synonymer</b>	Hydroxipropylalginat, 1,2-propandiolester av alginsyra, propan-1,2-diolalginat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	1,2-Propylenglykolalginat, vars sammansättning varierar beroende på graden av förestring och procentandelen fria och neutraliserade karboxylgrupper i molekylerna
Kemisk formel	$(C_9H_{14}O_7)_n$ (förestrad)
Molekylvikt	10 000–600 000 (typiskt medelvärde)
Innehåll	16–20 % koldioxid (CO <sub>2</sub> ) i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Nästan luktfritt, vitt till gulbrunt pulver som är fibröst eller granulärt

**▼B****Identifiering**

Test för 1,2-propylenglykol

Positivt test (efter hydrolys)

Test för alginsyra

Positivt test (efter hydrolys)

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning

Högst 20 % (105 °C, 4 timmar)

1,2-Propylenglykol totalt

15–45 %

Fri 1,2-propylenglykol

Högst 15 %

Ämnen olösliga i vatten

Högst 2 % i vattenfri substans

Formaldehyd

Högst 50 mg/kg

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 5 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

**Mikrobiologiska kriterier**

Bakterietal totalt

Högst 5 000 kolonier/g

Jäst och mögel

Högst 500 kolonier/g

*Escherichia coli*

Ej påvisade i 5 g

*Salmonella* spp.

Ej påvisade i 10 g

**E 406 AGAR****Synonymer**

Agar-agar, vegetabiliskt gelatin

**Definition**

Agar är en hydrofil, kolloidal polysackarid som huvudsakligen består av galaktosenheter med en regelbunden växling mellan de isomeriska L- och D-formerna. I sampolymeren är dessa hexoser omväxlande bundna med alfa-1,3- och beta-1,4-bindningar. På ungefär var tionde D-galaktopyranosenhet förestras en av hydroxylgrupperna med svavelsyra som neutraliseras av kalcium, magnesium, kalium eller natrium. Agar utvinns ur vissa havsalger från familjerna *Gelidiaceae* och *Gracilariaceae* i klassen *Rhodophyceae* (rödalger).

Einecs-nummer

232-658-1

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Tröskelvärde för gelkoncentrationen bör inte överstiga 0,25 %.

**Beskrivning**

Agar är luktfri eller har en lätt, karakteristisk lukt. Omalen agar förekommer vanligen i knippen bestående av tunna, membranliknande, hopklumpade remsor eller i skurna, flingade eller granulerade former. Den kan vara ljus gulorange, gulgrå till svagt gul eller färglös. Ämnet är segt när det är fuktigt och sprött när det är torrt. Pulveriserad agar är vit till gulvit eller svagt gul. När man i ett mikroskop undersöker agar i vatten, framträder agarpulver som genomskinligare. I en kloralhydratlösning framträder agarpulver som genomskinligare än i vatten, mer eller mindre granulär, strimmig, vinkelformad, och ibland innehållande snäckskal från kiselalg. Gelsstyrkan kan standardiseras genom tillsats av dextros och maltodextriner eller sackaros.

**▼ B****Identifiering**

Löslighet

Olösligt i kallt vatten. Lösligt i kokande vatten

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning

Högst 22 % (105 °C, 5 timmar)

Aska

Högst 6,5 % i vattenfri substans vid 550 °C

Aska olöslig i syra (olöslig i ca 3 N salt-syra)

Högst 0,5 % i vattenfri substans vid 550 °C

Ämnen olösliga i hett vatten (efter omrörning i 10 minuter)

Högst 1,0 %

Stärkelse

Ej påvisbart med följande metod: Tillsätt några droppar jodlösning till en 1:10 provlösning. Ingen blå färg bildas.

Gelatin och andra proteiner

Lös ca 1 g agar i 100 ml kokande vatten och låt det svalna till ca 50 °C. Till 5 ml av denna tillsättes 5 ml av en trinitrofenollösning (1 g vattenfri trinitrofenol/100 ml hett vatten). Lösningen får inte grumlas inom 10 minuter.

Vattenuptagning

Lägg 5 g agar i ett 100 ml mätglas, fyll på med vatten till märkningen, blanda och låt lösningen stå i 24 timmar vid ca 25 °C. Häll innehållet i mätglaset genom fuktad glasull och låt vattnet rinna ned i ett annat 100 ml mätglas. Högst 75 ml vatten får rinna igenom.

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 5 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

**Mikrobiologiska kriterier**

Bakterietal totalt

Högst 5 000 kolonier/g

Jäst och mögel

Högst 300 kolonier/g

*Escherichia coli*

Ej påvisade i 5 g

*Salmonella* spp.

Ej påvisade i 5 g

**E 407 KARRAGENAN****Synonymer**

Kommersiella produkter säljs under olika namn som:

Eucheuman (från *Eucheuma* spp.), furcellaran (från *Furcellaria fastigiata*)**Definition**Karragenan erhålls genom extraktion med vatten eller utspädd alkalisk vattenlösning ur alger av familjerna *Gigartinaceae*, *Solieriaceae*, *Hypneaceae* och *Furcellariaceae* i klassen *Rhodophyceae* (rödalger).Karragenan består huvudsakligen av sulfatestrar av kalium, natrium, magnesium och kalcium från polysackariderna galaktos och 3,6-anhydrogalaktos. I sampolymeren har dessa hexosomer omväxlande  $\alpha$ -1,3- och  $\beta$ -1,4-bindningar.

**▼B**

	<p>De vanligaste polysackariderna i karragenan benämns kappa, iota och lambda beroende på antalet upprepade sulfatenheter, dvs. 1,2,3-sulfat. Mellan kappa och iota finns sammanhängande övergångssammansättningar som skiljer sig i antalet sulfater per upprepade enhet mellan 1 och 2.</p> <p>Under processen får inga andra organiska utfällningsmedel användas än metanol, etanol och propan-2-ol.</p> <p>Benämningen karragenan får endast användas för den polymer som inte är hydrolyserad eller på annat sätt kemiskt nedbruten.</p> <p>Formaldehyd får förekomma som en oavsiktlig förorening upp till högst 5 mg/kg.</p>
Einecs-nummer	232-524-2
Kemiskt namn	Polygalaktos sulfater
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Gulaktigt till färglöst, grovt till fint pulver som är praktiskt taget luktfritt
<b>Identifiering</b>	
Test för galaktos	Positivt test
Test för anhydrogalaktos	Positivt test
Test för sulfat	Positivt test
Löslighet	Lösligt i hett vatten. Olösligt i alkohol vid 1,5 % utspädning
<b>Renhetsgrad</b>	
Lösningsmedelsrester	Högst 0,1 % metanol, etanol, propan-2-ol, var för sig eller i kombination
Viskositet	Minst 5 mPa.s (1,5 % lösning vid 75 °C)
Viktförlust vid torkning	Högst 12 % (105 °C, 4 timmar)
Sulfater	15–40 % i torkad substans (som SO <sub>4</sub> )
Aska	15–40 % i torkad substans vid 550 °C
Aska olöslig i syra	Högst 1 % i torkad substans (olöslig i 10 % saltsyra)
Ämnen olösliga i syra	Högst 2 % i torkad substans (olösliga i 1 % (volym/volym) svavelsyra)
Karragenan med låg molekylvikt (fraktion med molekylvikt under 50 kDa)	Högst 5 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 2 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
Bakteriell totalt	Högst 5 000 kolonier/g

**▼B**

Jäst och mögel	Högst 300 kolonier/g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 5 g
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 10 g
<b>E 407 a BEARBETAD EUCHEUMAALG</b>	
<b>Synonymer</b>	PES (förkortning för ”processed eucheuma seaweed” (bearbetad eucheumaalg)) Den PES som erhålls från <i>Eucheuma cottonii</i> benämns generellt kappa-PES och den från <i>Eucheuma spinosum</i> iota-PES.
<b>Definition</b>	Bearbetad eucheumaalg erhålls genom behandling i alkalisk vattenlösning (KOH) vid hög temperatur av algarterna <i>Eucheuma cottonii</i> och <i>Eucheuma spinosum</i> av klassen <i>Rhodophyceae</i> (rödalg), och därefter tvättning i sötvatten för att avlägsna orenheter och torkning för att erhålla produkten. Den kan renas ytterligare genom tvättning med en alkohol. De tillåtna alkoholerna är begränsade till metanol, etanol eller propan-2-ol. Produkten består huvudsakligen av sulfaterar av kalium, natrium, magnesium och kalcium från polysackariderna galaktos och 3,6-anhydrogalaktos. Upp till 15 % algcellulosa ingår också i produkten. Benämningen bearbetad eucheumaalg får endast användas för den polymer som inte är hydrolyserad eller på annat sätt kemiskt nedbruten. Formaldehyd får förekomma upp till högst 5 mg/kg.
<b>Beskrivning</b>	Brunt till gulaktigt, grovt till fint pulver som är praktiskt taget luktfritt
<b>Identifiering</b>	
Test för galaktos	Positivt test
Test för anhydrogalaktos	Positivt test
Test för sulfat	Positivt test
Löslighet	Bildar grumlig, viskös suspension i vatten. Olösligt i etanol (1,5 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Lösningmedelsrester	Högst 0,1 % metanol, etanol, propan-2-ol, var för sig eller i kombination
Viskositet	Minst 5 mPa.s (1,5 % lösning vid 75 °C)
Viktförlust vid torkning	Högst 12 % (105 °C, 4 timmar)
Sulfat	15–40 % i torkad substans (som SO <sub>4</sub> )
Aska	15–40 % i torkad substans vid 550 °C
Aska olöslig i syra	Högst 1 % i torkad substans (olöslig i 10 % saltsyra)
Ämnen olösliga i syra	8–15 % i torkad substans (olösliga i 1 % (volym/volym) svavelsyra)
Karragenan med låg molekylvikt (fraktion med molekylvikt under 50 kDa)	Högst 5 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**▼B**

Kadmium	Högst 2 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
Bakterietal totalt	Högst 5 000 kolonier/g
Jäst och mögel	Högst 300 kolonier/g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 5 g
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 10 g
<b>E 410 FRUKTKÄRNMJÖL</b>	
<b>Synonymer</b>	Carob, johannesbrödkärnmjöl
<b>Definition</b>	Fruktkärnmjöl är den malda frövitån av frön från arter av johannesbrödträdet, <i>Ceratonia siliqua</i> (L.) Taub. (familjen <i>Leguminosae</i> ). Mjölet består huvudsakligen av hydrokolloidala polysackarider med hög molekylvikt, sammansatta av enheter av galaktopyranos och mannopyranos som är sammankopplade genom glykosidbindningar, som kemiskt kan beskrivas som galaktomannan.
Einecs-nummer	232-541-5
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	50 000–3 000 000
Innehåll	Minst 75 % galaktomannan
<b>Beskrivning</b>	Vitt till gulvitt, nästan luktfritt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för galaktos	Positivt test
Test för mannos	Positivt test
Undersökning i mikroskop	Lägg ett malet prov i en vattenlösning med 0,5 % jod och 1 % kaliumjodid på ett objektglas och undersök provet i mikroskop. Fruktkärnmjöl innehåller utsträckta rörformade celler som är friliggande eller med endast ett litet mellanrum. Cellernas bruna innehåll är mer oregelbundet till formen än i guarkärnmjöl. Innehållet i guarkärnmjöl består av tätt sammanslutna grupper av runda till päronformade celler. Färgen är gul till brun.
Löslighet	Lösligt i hett vatten, olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 15 % (105 °C, 5 timmar)
Aska	Högst 1,2 % vid 800 °C
Protein	Högst 7 % (N × 6,25)
Ämnen olösliga i syra	Högst 4 %
Stärkelse	Ej påvisbart med följande metod: Tillsätt några droppar jodlösning till en 1:10 provlösning. Ingen blå färg bildas.
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**▼B**

Kadmium	Högst 1 mg/kg
Etanol och propan-2-ol	Högst 1 %, var för sig eller i kombination
<b>E 412 GUARKÄRNMJÖL</b>	
<b>Synonymer</b>	Guargummi, guarmjöl
<b>Definition</b>	Guarkärnmjöl är den malda frövitån av frön från arter av guarträdet, <i>Cyamopsis tetragonolobus</i> (L.) Taub. (familjen <i>Leguminosae</i> ). Mjöllet består huvudsakligen av hydrokolloidala polysackarider med hög molekylvikt, sammansatta av enheter av galaktopyranos och mannosopyranos som är sammankopplade genom glykosidbindningar, som kemiskt kan beskrivas som galaktomannan. För justering av viskositeten får guarkärnmjöllet vara partiellt hydrolyserat genom antingen värmebehandling eller genom mild oxidation med syra eller alkali.
Einöcs-nummer	232-536-0
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	50 000–8 000 000
Innehåll	Minst 75 % galaktomannan
<b>Beskrivning</b>	Vitt till gulvitt, nästan luktfritt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för galaktos	Positivt test
Test för mannos	Positivt test
Löslighet	Lösligt i kallt vatten
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktörlust vid torkning	Högst 15 % (105 °C, 5 timmar)
Aska	Högst 5,5 % vid 800 °C
Ämnen olösliga i syra	Högst 7 %
Protein	Högst 10 % (N-faktor × 6,25)
Stärkelse	Ej påvisbart med följande metod: Tillsätt några droppar jodlösning till en 1:10 provlösning. Ingen blå färg bildas.
Organiska peroxider	Högst 0,7 mekv aktivt syre/kg prov
Furfural	Högst 1 mg/kg
Pentaklorfenol	Högst 0,01 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 413 DRAGANT**

<b>Synonymer</b>	Dragantgummi, tragakant
<b>Definition</b>	Dragant är ett torkat exsudat från stammarna och grenarna från arter av <i>Astragalus gummifer</i> Labillardiere och andra asiatiska arter av <i>Astragalus</i> (familjen <i>Leguminosae</i> ). Dragant består huvudsakligen av polysackarider med hög molekylvikt ("galactoarabans" och sura polysackarider) som vid hydrolys bildar galakturonsyra, galaktos, arabinos, xylos och fukos. Även små mängder ramnos och glukos (från spår av stärkelse och/eller cellulosa) kan förekomma.

**▼ B**

Einecs-nummer	232-252-5
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	Ca 800 000
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Omalet dragant förekommer som utplattade, skivade, raka eller kurviga fragment eller som spiralvridna bitar som är 0,5–2,5 mm tjocka och upp till 3 cm långa. Färgen är vit till blekt gul, men vissa bitar kan ha en röd nyans. Bitarna är hornartade och smular sig lätt. Ämnet är luktfritt och lösningar har en fadd, unken smak. Pulveriserad dragant är vit till blekt gul eller rosabrun (ljusbrun).
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	1 g prov i 50 ml vatten sväller till en slät, fast, opalskimrande, gummiartad lösning. Olösligt i etanol, sväller inte i 60 % (vikt/volum) etanollösning
<b>Renhetsgrad</b>	
Test för karayagummi	Negativt. Koka 1 g med 20 ml vatten tills en gummiartad lösning bildas. Tillsätt 5 ml saltsyra och koka åter blandningen i 5 minuter. Ingen bestående rosa eller röd färg bildas.
Viktförlust vid torkning	Högst 16 % (105 °C, 5 timmar)
Aska totalt	Högst 4 %
Aska olöslig i syra	Högst 0,5 %
Ämnen olösliga i syra	Högst 2 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 10 g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 5 g

**E 414 GUMMI ARABICUM**

<b>Synonymer</b>	Akaciagummi
<b>Definition</b>	Gummi arabicum är ett torkad exsukat från stammarna och grenarna från arter av <i>Acacia senegal</i> (L) Willdenow eller nära besläktade arter av akacia (familjen <i>Leguminosae</i> ). Det består främst av polysackarider med hög molekylvikt och deras kalcium-, magnesium- och kaliumsalter, som vid hydrolys bildar arabinos, galaktos, ramos och glukuronsyra.
Einecs-nummer	232-519-5
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	Ca 350 000
Innehåll	



**▼B**

<b>Beskrivning</b>	Omalet gummi arabicum uppträder som vita eller gulvita sfäriska droppar av olika storlekar eller som kantiga bitar och är ibland uppblandat med mörkare bitar. Det förekommer även som vita eller gulvita flingor, granulat, pulver eller spraytorkat material.
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	1 g upplöst i 2 ml kallt vatten bildar en lättflytande lösning med sur reaktion på lackmus, olöslig i etanol.
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 17 % för granulat (105 °C, 5 timmar) och högst 10 % för spraytorkat material (105 °C, 4 timmar)
Aska totalt	Högst 4 %
Aska olöslig i syra	Högst 0,5 %
Ämnen olösliga i syra	Högst 1 %
Stärkelse eller dextrin	Koka en 1:50 lösning av gummit och låt svalna. Tillsätt 1 droppe jodlösning till 5 ml. Inga blå- eller rödaktiga färger bildas.
Tannin	Tillsätt ca 0,1 ml järnkloridlösning (9 g FeCl <sub>3</sub> · 6H <sub>2</sub> O späds med vatten till 100 ml) till 10 ml av en 1:50 lösning. Ingen svartaktig färgning eller fällning bildas.
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Hydrolysisprodukter	Mannos, xylos, och galakturonsyra förekommer ej (bestämt med kromatografi)
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 10 g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 5 g

**E 415 XANTANGUMMI****Synonymer****Definition**

Xantangummi är ett polysackaridgummi med hög molekylvikt som framställs genom att ett kolhydrat fermenteras i ren kultur med arter av *Xanthomonas campestris*, varefter det renas genom extraktion med etanol eller propan-2-ol, samt torkas och mals. Det innehåller D-glukos och D-mannos som de dominerande hexosenheterna tillsammans med D-glukuronsyra och pyruvatsyra, och bereds som natrium-, kalium- eller kalciumsalt. Dess lösningar är neutrala.

Einecs-nummer	234-394-2
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	Ca 1 000 000
Innehåll	4,2–5 % CO <sub>2</sub> i torkad substans, vilket motsvarar 91–108 % xantangummi

▼ **B**

<b>Beskrivning</b>	Gräddfärgat pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten. Olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 15 % (105 °C, 2,5 timmar)
Aska totalt	Högst 16 % i vattenfri substans vid 650 °C, efter torkning vid 105 °C i 4 timmar
Pyruvatsyra	Minst 1,5 %
Kväve	Högst 1,5 %
Etanol och propan-2-ol	Högst 500 mg/kg, var för sig eller i kombination
Bly	Högst 2 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
Bakterietal totalt	Högst 5 000 kolonier/g
Jäst och mögel	Högst 300 kolonier/g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 5 g
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 10 g
<i>Xantomonas campestris</i>	Levande celler ej påvisade i 1 g

**E 416 KARAYAGUMMI**

<b>Synonymer</b>	Sterkuliagummi
<b>Definition</b>	Karayagummi är ett torkat exsudat från stammar och grenar från arter av <i>Sterculia urens</i> Roxburgh och andra arter av släktet <i>Sterculia</i> (familjen <i>Sterculiaceae</i> ) eller av <i>Cochlospermum gossypium</i> A.P. De Candolle eller andra arter av släktet <i>Cochlospermum</i> (familjen <i>Bixaceae</i> ). Karayagummi består huvudsakligen av acetylerade polysackarider med hög molekylvikt som vid hydrolys bildar galaktos, ramnos och galakturonsyra samt små mängder glukuronsyra.
Einecs-nummer	232-539-4
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Karayagummi förekommer i form av droppar av varierande storlek och i brutna, oregelbundna bitar med karakteristiskt, halvkristallint utseende. Det är blekgult till rosabrunt, halvt genomskinligt och hornartat. Pulveriserat karayagummi är blekgrått till rosabrunt. Gummit har en utpräglad lukt av ättiksyra.
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i etanol
Svällning i etanollösning	Karayagummi sväller i 60 % etanol och skiljer sig därmed från andra typer av gummi
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 20 % (105 °C, 5 timmar)

**▼B**

Aska totalt	Högst 8 %
Aska olöslig i syra	Högst 1 %
Ämnen olösliga i syra	Högst 3 %
Flyktig syra	Minst 10 % (som ättiksyra)
Stärkelse	Ej påvisbart
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 10 g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 5 g
<b>E 417 TARAGUMMI</b>	
<b>Definition</b>	Taragummi är den malda frövitån från frön av arter av <i>Caesalpinia spinosa</i> (familjen <i>Leguminosae</i> ). Det består huvudsakligen av polysackarider med hög molekylvikt, främst galaktomannaner. Huvudbeståndsdelen utgörs av en rak kedja av (1,4)- $\beta$ -D-mannopyranosenheter som genom (1,6)-bindningar är kopplade till $\alpha$ -D-galaktopyranosenheter. Förhållandet mellan mannos och galaktos i taragummi är 3:1. (I fruktkärnmjöl är detta förhållande 4:1 och i guarkärnmjöl 2:1.)
Einecs-nummer	254-409-6
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Vitt till gulvitt, luktfritt pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten, olösligt i etanol
Gelbildning	När små mängder natriumborat tillsätts en vattenlösning av provet bildas en gel.
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 15 %
Aska	Högst 1,5 %
Ämnen olösliga i syra	Högst 2 %
Protein	Högst 3,5 % (N-faktor $\times$ 5,7)
Stärkelse	Ej påvisbart
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

▼ **B****E 418 GELLANGUMMI****Synonymer****Definition**

Gellangummi är ett polysackaridgummi med hög molekylvikt som framställs genom att kolhydrater fermenteras i en ren kultur med arter av *Pseudomonas elodea*, varefter de renas genom extraktion med propan-2-ol eller etanol, samt torkas och mals. Denna polysackarid med hög molekylvikt består huvudsakligen av upprepade tetrasackaridenheter med en molekyl vardera av ramnos och glukuronsyra och två glukosmolekyler, och är substituerad med acylgrupper (glyceryl och acetyl) som de O-glykosidbundna estrarna. Glukuronsyra neutraliseras till en blandning av kalium-, natrium-, kalcium- och magnesiumsalt.

Einecs-nummer

275-117-5

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Ca 500 000

Innehåll

3,3–6,8 % CO<sub>2</sub> i torkad substans

**Beskrivning**

Ett benvitt pulver

**Identifiering**

Löslighet

Lösligt i vatten, bildar en viskös lösning

Olösligt i etanol

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning

Högst 15 % efter torkning (105 °C, 2,5 timmar)

Kväve

Högst 3 %

Propan-2-ol

Högst 750 mg/kg

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

Kvikksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

**Mikrobiologiska kriterier**

Bakterietal totalt

Högst 10 000 kolonier/g

Jäst och mögel

Högst 400 kolonier/g

*Escherichia coli*

Ej påvisade i 5 g

*Salmonella* spp.

Ej påvisade i 10 g

**E 420 (i) SORBITOL****Synonymer**

D-glucitol, D-sorbitol

**Definition**

Sorbitol erhålls genom hydrogenering av D-glukos. Det består huvudsakligen av D-sorbitol. Beroende på D-glukoshalten består den del av produkten som inte är D-sorbitol av besläktade ämnen som mannitol, iditol och maltitol.

Einecs-nummer

200-061-5

Kemiskt namn

D-glucitol

Kemisk formel

C<sub>6</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>

**▼ B**

Molekylvikt	182,2
Innehåll	Minst 97 % glycitol totalt och minst 91 % D-sorbitol som torrsvikt (glycitoler är föreningar med strukturformeln $\text{CH}_2\text{OH}-(\text{CHOH})_n-\text{CH}_2\text{OH}$ där n är ett heltal)
<b>Beskrivning</b>	Vitt, hygroskopiskt pulver, kristallint pulver, flingor eller granulat
Vattenlösningens utseende	Klar
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Mycket lösligt i vatten, svagt lösligt i etanol
Smältintervall	88–102 °C
Sorbitolmonobensylidenderivat	Tillsätt 7 ml metanol, 1 ml bensaldehyd och 1 ml saltsyra till 5 g prov. Blanda och skaka i en mekanisk skakapparat tills kristaller bildas. Sugfiltrera och lös därefter kristallerna i 20 ml kokande vatten med 1 g natriumbikarbonat. Filtrera medan vätskan är varm. Kyl filtratet, sugfiltrera och skölj med 5 ml av en blandning av metanol och vatten (1:2) och låt lufttorka. De erhållna kristallerna smälter vid 173–179 °C.

**▼ M4****Renhetsgrad**

Vatteninnehåll	Högst 1,5 % (Karl Fischer-metoden)
Konduktivitet	Högst 20 µS/cm (i en lösning med 20 % torrsubstans) vid 20 °C
Reducerande sockerarter	Högst 0,3 % uttryckt som glukos (torrsvikt)
Sockerarter totalt	Högst 1 % uttryckt som glukos (torrsvikt)
Nickel	Högst 2 mg/kg (torrsvikt)
Arsenik	Högst 3 mg/kg (torrsvikt)
Bly	Högst 1 mg/kg (torrsvikt)

**▼ B****E 420 (ii) SORBITOLSIRAP****Synonymer**

D-glucitolsirap

**Definition**

Sorbitolsirap, som bildas genom hydrogenering av glukossirap, består av D-sorbitol, D-mannitol och hydrogeniserade sackerider.

Den del av produkten som inte är D-sorbitol består huvudsakligen av hydrogeniserade oligosackerider som bildats genom hydrogenering av utgångsmaterialet glukossirap (i vilket fall sirapen är ickekristalliserande) eller manitol. Mindre mängder av glycitoler med  $n \leq 4$  kan förekomma (glycitoler är föreningar med strukturformeln  $\text{CH}_2\text{OH}-(\text{CHOH})_n-\text{CH}_2\text{OH}$  där n är ett heltal).

Einecs-nummer	270-337-8
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 69 % fasta ämnen totalt och minst 50 % D-sorbitol i vattenfri substans

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Klar och färglös vattenlösning
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Blandbart med vatten, glycerol och propan-1,2-diol
Sorbitolmonobensylidenderivat	Tillsätt 7 ml metanol, 1 ml bensaldehyd och 1 ml saltsyra till 5 g prov. Blanda och skaka i en mekanisk skakapparat tills kristaller bildas. Sugfiltrera och lös därefter kristallerna i 20 ml kokande vatten med 1 g natriumbikarbonat. Filtrera medan vätskan är varm. Kyl filtratet, sugfiltrera och skölj med 5 ml av en blandning av metanol och vatten (1:2) och låt lufttorka. De erhållna kristallerna smälter vid 173–179 °C.
<b>▼ M4</b>	
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 31 % (Karl Fischer-metoden)
Konduktivitet	Högst 10 µS/cm (i produkten) vid 20 °C
Reducerande sockerarter	Högst 0,3 % uttryckt som glukos (torrvikt)
Nickel	Högst 2 mg/kg (torrvikt)
Arsenik	Högst 3 mg/kg (torrvikt)
Bly	Högst 1 mg/kg (torrvikt)

**E 421 (i) MANNITOL FRAMSTÄLLD GENOM HYDROGENERING****▼ B****I. MANNITOL**

<b>Synonymer</b>	D-mannitol
------------------	------------

**▼ M4**

<b>Definition</b>	Framställd genom katalytisk hydrogenering av kolhydratlösningar som innehåller glukos och/eller fruktos. Produkten innehåller minst 96 % mannitol. Den del av produkten som inte är mannitol består huvudsakligen av sorbitol (högst 2 %), maltitol (högst 2 %) och isomalt (1,1-GPM (1-O-alfa-D-glukopyranosyl-D-mannitoldehydat): högst 2 % och 1,6-GPS (6-O-alfa-D-glukopyranosyl-D-sorbitol): högst 2 %). Högst 0,1 % av varje ej specificerad förorening.
-------------------	---

**▼ B**

Einecs-nummer	200-711-8
Kemiskt namn	D-Mannitol
Kemisk formel	C <sub>6</sub> H <sub>14</sub> O <sub>6</sub>
Molekylvikt	182,2
Innehåll	96,0–102 % D-mannitol i torkad substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt, luktfritt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten, mycket svagt lösligt i etanol, praktiskt taget olösligt i eter
Smältintervall	164–169 °C
Infraröd absorptionspektrometri	Jämförelse med en referensstandard, t.ex. EP eller USP
Specifik rotation	[α] <sub>D</sub> <sup>20</sup> : + 23–25° (boratlösning)

**▼ B**

pH	5–8 Tillsätt 0,5 ml mättad kaliumkloridlösning till 10 ml av en 10 % (vikt/volym) provlösning och mät därefter pH.
----	--

**▼ M4****Renhetsgrad**

Vatteninnehåll	Högst 0,5 % (Karl Fischer-metoden)
Konduktivitet	Högst 20 µS/cm (i en lösning med 20 % torrsubstans) vid 20 °C
Reducerande sockerarter	Högst 0,3 % (uttryckt som glukos)
Sockerarter totalt	Högst 1 % (uttryckt som glukos)
Nickel	Högst 2 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg

**▼ B****II. MANNITOL FRAMSTÄLLD GENOM FERMENTERING****Synonymer**

D-mannitol

**Definition**

Framställt genom diskontinuerlig fermentering under aeroba förhållanden med en konventionell stam av jästsvampen *Zygosaccharomyces rouxii*. Den del av produkten som inte är mannitol består huvudsakligen av sorbitol, maltitol och isomalt.

Einecs-nummer	200-711-8
---------------	-----------

Kemiskt namn	D-Mannitol
--------------	------------

Kemisk formel	$C_6H_{14}O_6$
---------------	----------------

Molekylvikt	182,2
-------------	-------

Innehåll	Minst 99 % i torkad substans
----------	------------------------------

**Beskrivning**

Vitt, luktfritt, kristallint pulver

**Identifiering**

Löslighet	Lösligt i vatten, mycket svagt lösligt i etanol, praktiskt taget olösligt i eter
-----------	--

Smältintervall	164–169 °C
----------------	------------

Infraröd absorptionsspektrometri	Jämförelse med en referensstandard, t.ex. EP eller USP
----------------------------------	--

Specifik rotation	$[\alpha]_D^{20}$ : + 23–25° (boratlösning)
-------------------	---

pH	5–8
----	-----

Tillsätt 0,5 ml mättad kaliumkloridlösning till 10 ml av en 10 % (vikt/volym) provlösning och mät därefter pH.

**▼ M4****Renhetsgrad**

Arabitol	Högst 0,3 %
Vatteninnehåll	Högst 0,5 % (Karl Fischer-metoden)
Konduktivitet	Högst 20 µS/cm (i en lösning med 20 % torrsubstans) vid 20 °C
Reducerande sockerarter	Högst 0,3 % (uttryckt som glukos)
Sockerarter totalt	Högst 1 % (uttryckt som glukos)
Bly	Högst 1 mg/kg

**▼B****Mikrobiologiska kriterier**

Aeroba mesofila bakterier	Högst 1 000 kolonier/g
Koliforma bakterier	Ej påvisade i 10 g
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 25 g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 10 g
<i>Staphylococcus aureus</i>	Ej påvisade i 10 g
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Ej påvisade i 10 g
Mögel	Högst 100 kolonier/g
Jäst	Högst 100 kolonier/g

**E 422 GLYCEROL****Synonymer**

Glycerin

**Definition**

Einecs-nummer	200-289-5
Kemiskt namn	1,2,3-Propantriol, glycerol, trihydroxipropan
Kemisk formel	C <sub>3</sub> H <sub>8</sub> O <sub>3</sub>
Molekylvikt	92,10
Innehåll	Minst 98 % glycerol i vattenfri substans

**Beskrivning**

Klar, färglös, hygroskopisk, trögflytande vätska med endast en svagt karakteristisk lukt som varken är frän eller obehaglig

**Identifiering**

Akroleinbildning vid upphettning	Upphetta några droppar av provet i ett provrör med ca 0,5 g kali-umbisulfat. Karakteristiska stickande akroleinångor bildas.
Relativ densitet (25 °C/25 °C)	Minst 1,257
Brytningsindex	[n] <sub>D</sub> <sup>20</sup> : 1,471–1,474

**Renhetsgrad**

Vatteninnehåll	Högst 5 % (Karl Fischer-metoden)
Sulfataska	Högst 0,01 % vid 800 ± 25 °C
Trihydroxibutan	Högst 0,2 %
Akrolein, glukos och ammoniumföreningar	Upphetta en blandning av 5 ml glycerol och 5 ml kaliumhydroxid-lösning (1:10) vid 60 °C i 5 minuter. Den får varken bli gul eller avge någon ammoniaklukkt.
Fettsyror och estrar	Högst 0,1 % beräknat som smörsyra
Klorerade föreningar	Högst 30 mg/kg (som klor)
3-Monoklorpropan-1,2-diol (3-MCPD)	Högst 0,1 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg



▼ **M7****E 423 GUMMI ARABICUM MODIFIERAT MED OKTENYLBÄRNSTENSSYRA**

<b>Synonymer</b>	Väteoktenylbutandioat av gummi arabicum; väteoktenylsuccinat av gummi arabicum; OSA-modifierat gummi arabicum; OSA-modifierat akaciagummi
<b>Definition</b>	Gummi arabicum modifierat med oktenylbärnstenssyra framställs genom förestring av gummi arabicum ( <i>Acacia seyal</i> ) eller gummi arabicum ( <i>Acacia senegal</i> ) i vattenlösning med högst 3 % oktenylbärnstenssyreanhydrid. Det sprejtorkas sedan.
Einecs-nr	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Vikt, medelmolekylvikt	Fraktion i: 3,105 g/mol Fraktion ii: 1,106 g/mol
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Benvitt till ljusgult, lätrinnande pulver
<b>Identifiering</b>	
Viskositet hos en 5 % lösning vid 25 °C	Högst 30 mPa.s.
Utfällningsreaktion	Bildar flockig utfällning i bly-subacetatlösning (testlösning)
Löslighet	Fritt lösligt i vatten, olösligt i etanol
pH för en 5 % vattenlösning	3,5–6,5
<b>Renhetsgrad</b>	
Förlust vid torkning	Högst 15 % (105 °C, 5 timmar)
Förestringsgrad	Högst 0,6 %
Aska totalt	Högst 10 % (530 °C)
Aska olöslig i syra	Högst 0,5 %
Material olösligt i vatten	Högst 1,0 %
Test för stärkelse eller dextrin	Koka en vattenlösning i spädningsförhållandet 1:50 av provet, tillsätt omkring 0,1 ml testlösning av jod. Ingen blåaktig eller rödaktig färg får bildas.
Test för tanninhaltiga gummiarter	Till 10 ml av en vattenlösning i spädningsförhållandet 1:50 av provet tillsätts omkring 0,1 ml testlösning av järnklorid. Ingen svart färgförändring eller svart utfällning får bildas.
Resthalt av oktenylbärnstenssyra	Högst 0,3 %
Bly	Högst 2 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
<i>Salmonella</i> sp.	Ej påvisade i 25 g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 1 g

▼ **B****E 425 (i) KONJAKGUMMI****Synonymer****Definition**

Konjakgummi är en vattenlöslig hydrokolloid som erhålls ur konjakmjöl genom vattenextraktion. Konjakmjöl är den orenade råvaran från roten av perennen *Amorphophallus konjac*. Konjakgummi består huvudsakligen av glukomannan, en vattenlöslig polysackarid med hög molekylvikt som består av enheter av D-mannos och D-glukos i molförhållandet 1,6:1,0, sammankopplade med  $\beta$ -(1,4)-glykosidbindningar. Kortare sidokedjor är fästa med  $\beta$ -(1,3)-glykosidbindningar och acetylgrupper uppträder slumpmässigt i ett förhållande på ca en grupp per 9–19 sockerenheter.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Huvudbeståndsdel, glukomannan, har en genomsnittlig molekylvikt på 200 000–2 000 000

Innehåll

Minst 75 % kolhydrater

**Beskrivning**

Vitt, gräddvitt eller ljusbrunt pulver

**Identifiering**

Löslighet

Dispergerbart i hett eller kallt vatten och bildar en mycket viskös lösning med pH 4,0–7,0

Gelbildning

Tillsätt 5 ml 4 % natriumboratlösning till en 1 % provlösning i ett provrör, och skaka kraftigt. En gel bildas.

Bildning av termostabil gel

Bered en 2 % provlösning genom uppvärmning i kokande vattenbad i 30 minuter under ständig omrörning och sedan kylning till rumstemperatur. För varje gram av provet som används för att bereda 30 g av 2 % lösning, tillsätt 1 ml 10 % kaliumkarbonatlösning till det helt hydratiserade provet vid rumstemperatur. Värm blandningen i vattenbad till 85 °C, och håll blandningen vid denna temperatur i två timmar utan omrörning. Under dessa förhållanden bildas en termostabil gel.

**Renhetsgrad**

Vikt förlust vid torkning

Högst 12 % (105 °C, 5 timmar)

Stärkelse

Högst 3 %

Protein

Högst 3 % (N-faktor  $\times$  5,7)

Viskositet

Minst 3 kgm<sup>-1</sup>s<sup>-1</sup> vid 25 °C (1 % lösning)

Ämnen lösliga i eter

Högst 0,1 %

Aska totalt

Högst 5,0 % (800 °C, 3–4 timmar)

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

**Mikrobiologiska kriterier***Salmonella* spp.

Ej påvisade i 12,5 g

*Escherichia coli*

Ej påvisade i 5 g

**E 425 (ii) KONJAKGLUKOMANNAN****Synonymer****Definition**

Konjakglukomannan är en vattenlöslig hydrokolloid som erhålls ur konjakmjöl genom extraktion med vattenhaltig etanol. Konjakmjöl är den orenade råvaran från knölna av perennen *Amorphophallus konjac*. Den består huvudsakligen av glukomannan, en vattenlöslig polysackarid med hög molekylvikt som består av enheter av D-mannos och D-glukos i molförhållandet 1,6:1,0, sammankopplade med  $\beta$ -(1,4)-glykosidbindningar med en förgrening vid ungefär var 50:e eller 60:e enhet. Ungefär var 19:e sockerrest är acetylerad.

**▼ B**

Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	500 000–2 000 000
Innehåll	Minst 95 % kostfiber totalt (torrvikt)
<b>Beskrivning</b>	Vitt till svagt brunaktigt, finkornigt, friflytande och luktfritt pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Dispergerbart i hett eller kallt vatten och bildar en mycket viskös lösning med pH 5,0–7,0. Lösligheten ökar vid uppvärmning och vid mekanisk omrörning.
Bildning av termostabil gel	Bered en 2 % provlösning genom uppvärmning i kokande vattenbad i 30 minuter under ständig omrörning och sedan kylning till rumstemperatur. För varje gram av provet som används för att bereda 30 g av 2 % lösning, tillsätt 1 ml 10 % kaliumkarbonatlösning till det helt hydratiserade provet vid rumstemperatur. Värm blandningen i vattenbad till 85 °C, och håll blandningen vid denna temperatur i två timmar utan omrörning. Under dessa förhållanden bildas en termostabil gel.
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 8 % (105 °C, 3 timmar)
Stärkelse	Högst 1 %
Viskositet	Minst 20 kgm <sup>-1</sup> s <sup>-1</sup> vid 25 °C (1 % lösning)
Protein	Högst 1,5 % (N × 5,7) Bestäm kväve genom Kjeldahl-analys. Procentandelen kväve i provet multiplicerat med 5,7 ger procentandelen protein i provet.
Ämnen lösliga i eter	Högst 0,5 %
Sulfit	Högst 4 mg/kg (som SO <sub>2</sub> )
Klorid	Högst 0,02 %
Ämnen lösliga i 50 % alkohol	Högst 2,0 %
Aska totalt	Högst 2,0 % (800 °C, 3–4 timmar)
Bly	Högst 1 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 12,5 g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 5 g

**E 426 SOJABÖNSHEMICELLULOSA****Synonymer****Definition**

Sojabönsheemicellulosa är en raffinerad vattenlöslig polysackarid som erhålls ur arter av sojabönsfiber genom extraktion med hett vatten. Inga andra organiska fällningsmedel än etanol får användas.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Vattenlösliga polysackarider från sojaböna, vattenlöslig sojabönsfiber

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Minst 74 % kolhydrater

▼ **B**

<b>Beskrivning</b>	Friflytande, vitt eller gulvitt pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i hett och kallt vatten utan gelbildning
pH	5,5 ± 1,5 (1 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 7 % (105 °C, 4 timmar)
Protein	Högst 14 %
Viskositet	Högst 200 mPa.s (10 % lösning)
Aska totalt	Högst 9,5 % (600 °C, 4 timmar)
Arsenik	Högst 2 mg/kg
Etanol	Högst 2 %
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
Bakteriell totalt	Högst 3 000 kolonier/g
Jäst och mögel	Högst 100 kolonier/g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 10 g
<b>E 427 CASSIAGUMMI</b>	
<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	<p>Cassiagummi är den malda renade frövitån av frön från <i>Cassia tora</i> och <i>Cassia obtusifoli</i> (<i>Leguminosae</i>) som innehåller mindre än 0,05 % <i>Cassia occidentalis</i>. Det består huvudsakligen av polysackarider med hög molekylvikt, sammansatta huvudsakligen av en rak kedja av <math>\beta</math>-1,4-D-mannopyranosenheter som är kopplade till <math>\alpha</math>-1,6-D-galaktopyranosenheter. Förhållandet mellan mannos och galaktos är ca 5:1.</p> <p>Vid framställningen skalas och putsas fröna genom mekanisk och termisk behandling som följs av malning och kontroll av frövitån. Den malda frövitån renas ytterligare genom extraktion med propan-2-ol.</p>
Innehåll	Minst 75 % galaktomannan
<b>Beskrivning</b>	Svagt gult till benvitt, luktfritt pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i etanol. Dispergeras bra i kallt vatten och bildar en kolloidal lösning.
Gelbildning med borat	Till en vattendispersion av provet tillsätts tillräckligt med testlösning (TS) av natriumborat för att pH ska öka till över 9 och en gel bildas.
Gelbildning med xantangummi	Väg upp och blanda 1,5 g prov och 1,5 g xantangummi. Håll denna blandning under kraftig omrörning i en 400 ml bägare med 300 ml vatten (80 °C). Rör tills blandningen har löst sig och fortsätt att röra i ytterligare 30 minuter (bibehåll temperaturen över 60 °C under omrörningen). Sluta röra och låt blandningen svalna vid rumstemperatur i minst 2 timmar.

**▼ B**

Viskositet	En fast, viskoelastisk gel bildas när temperaturen faller under 40 °C, men ingen sådan gel bildas i en kontrollösning med enbart 1 % cassiagummi eller xantangummi som beretts på liknande sätt. Mindre än 500 mPa.s (25 °C, 2 timmar, 1 % lösning) motsvarande en genomsnittlig molekylvikt på 200 000–300 000 Da
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i syra	Högst 2,0 %
pH	5,5–8 (1 % vattenlösning)
Råfett	Högst 1 %
Protein	Högst 7 %
Aska totalt	Högst 1,2 %
Viktförlust vid torkning	Högst 12 % (105 °C, 5 timmar)
Antrakinoner totalt	Högst 0,5 mg/kg (detektionsgräns)
Lösningsmedelsrester	Högst 750 mg/kg propan-2-ol
Bly	Högst 1 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
Bakterietal totalt	Högst 5 000 kolonibildande enheter/g
Jäst och mögel	Högst 100 kolonibildande enheter/g
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 25 g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 1 g

**E 431 POLYOXIETYLEN(40)STEARAT**

<b>Synonymer</b>	Polyoxyl(40)stearat, polyoxietylen(40)monostearat
<b>Definition</b>	En blandning av mono- och diestrar av ätlig kommersiell stearinsyra och blandade polyoxietylendioler (med en polymerlängd på ca 40 oxietylenenheter) tillsammans med fri polyol
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 97,5 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Gräddfärgade flingor eller vaxliknande fast ämne vid 25 °C med svag lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten, etanol, metanol och etylacetat. Olösligt i mineralolja
Stelningsintervall	39–44 °C
Infrarött absorptionsspektrum	Karakteristiskt för en partiell fettsyraester av en polyoxietylerad polyol
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)
Syratal	Högst 1
Förtvålningstal	25–35
Hydroxyttal	27–40
1,4-Dioxan	Högst 5 mg/kg

**▼ B**

Etylenoxid	Högst 0,2 mg/kg
Etylenglykoler (mono- och di-)	Högst 0,25 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 432 POLYOXIETYLENSORBITANMONOLAURAT (POLYSORBAT 20)**

<b>Synonymer</b>	Polysorbat 20, polyoxietylen(20)sorbitanmonolaurat
<b>Definition</b>	En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess mono- och dianhydrider och ätlig kommersiell laurinsyra, vilken kondenserats med ca 20 mol etylenoxid per mol sorbitol och dess anhydrider
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 70 % oxietylengrupper, vilket motsvarar minst 97,3 % polyoxietylen(20)sorbitanmonolaurat i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Citrongul till bärnstensfärgad, oljig vätska vid 25 °C med svag, karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten, etanol, metanol, etylacetat och dioxan. Olösligt i mineralolja och petroleumeter
Infrarött absorptionsspektrum	Karakteristiskt för en partiell fettsyraester av en polyoxietylerad polyol
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)
Syratal	Högst 2
Förtvålningstal	40–50
Hydroxyltal	96–108
1,4-Dioxan	Högst 5 mg/kg
Etylenoxid	Högst 0,2 mg/kg
Etylenglykoler (mono- och di-)	Högst 0,25 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 433 POLYOXIETYLENSORBITANMONOOLEAT (POLYSORBAT 80)**

<b>Synonymer</b>	Polysorbat 80, polyoxietylen(20)sorbitanmonooleat
<b>Definition</b>	En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess mono- och dianhydrider och ätlig kommersiell oljesyra, vilken kondenserats med ca 20 mol etylenoxid per mol sorbitol och dess anhydrider

**▼ B**

Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 65 % oxietylengrupper, vilket motsvarar minst 96,5 % polyoxietylen(20)sorbitanmonooleat i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Citrongul till bärnstensfärgad, oljig vätska vid 25 °C med svag, karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten, etanol, metanol, etylacetat och toluen. Olösligt i mineralolja och petroleumeter
Infrarött absorptionsspektrum	Karakteristiskt för en partiell fettsyraester av en polyoxietylerad polyol
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)
Syratal	Högst 2
Förtvålningstal	45–55
Hydroxyttal	65–80
1,4-Dioxan	Högst 5 mg/kg
Etylenoxid	Högst 0,2 mg/kg
Etylenglykoler (mono- och di-)	Högst 0,25 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 434 POLYOXIETYLENSORBITANMONOPALMITAT (POLYSORBAT 40)**

<b>Synonymer</b>	Polysorbat 40, polyoxietylen(20)sorbitanmonopalmitat
<b>Definition</b>	En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess mono- och dianhydrider och ätlig kommersiell palmitinsyra, vilken kondenserats med ca 20 mol etylenoxid per mol sorbitol och dess anhydrider
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 66 % oxietylengrupper, vilket motsvarar minst 97 % polyoxietylen(20)sorbitanmonopalmitat i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Citrongul till orangefärgad, oljig vätska eller halvgel vid 25 °C med svag, karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten, etanol, metanol, etylacetat och aceton. Olösligt i mineralolja

**▼ B**

Infrarött absorptionsspektrum	Karaktäristiskt för en partiell fettsyraester av en polyoxietylerad polyol
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)
Syratal	Högst 2
Förtvålningstal	41–52
Hydroxyltal	90–107
1,4-Dioxan	Högst 5 mg/kg
Etylenoxid	Högst 0,2 mg/kg
Etylenglykoler (mono- och di-)	Högst 0,25 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 435 POLYOXIETYLENSORBITANMONOSTEARAT (POLYSORBAT 60)**

<b>Synonymer</b>	Polysorbat 60, polyoxietylen(20)sorbitanmonostearat
<b>Definition</b>	En blandning av de partiella esterna av sorbitol och dess mono- och dianhydrider och ätlig kommersiell stearinsyra, vilken kondenserats med ca 20 mol etylenoxid per mol sorbitol och dess anhydrider
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 65 % oxietylengrupper, vilket motsvarar minst 97 % polyoxietylen(20)sorbitanmonostearat i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Citrongul till orangefärgad, oljig vätska eller halvgel vid 25 °C med svag, karaktäristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten, etylacetat och toluen. Olösligt i mineralolja och vegetabiliska oljor
Infrarött absorptionsspektrum	Karaktäristiskt för en partiell fettsyraester av en polyoxietylerad polyol
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)
Syratal	Högst 2
Förtvålningstal	45–55
Hydroxyltal	81–96
1,4-Dioxan	Högst 5 mg/kg
Etylenoxid	Högst 0,2 mg/kg



**▼B**

Etylenglykoler (mono- och di-)	Högst 0,25 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 436 POLYOXIETYLENSORBITANTRISTEARAT (POLYSORBAT 65)**

<b>Synonymer</b>	Polysorbat 65, polyoxietylen(20)sorbitantristearat
<b>Definition</b>	En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess mono- och dianhydrider och ätlig kommersiell stearinsyra, vilken kondenserats med ca 20 mol etylenoxid per mol sorbitol och dess anhydrider
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 46 % oxietylengrupper, vilket motsvarar minst 96 % polyoxietylen(20)sorbitantristearat i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Brunt, vaxliknande fast ämne vid 25 °C med svag, karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Dispergerbart i vatten. Lösligt i mineralolja, vegetabiliska oljor, petroleumeter, aceton, eter, dioxan, etanol och metanol
Stelningsintervall	29–33 °C
Infrarött absorptionsspektrum	Karakteristiskt för en partiell fettsyraester av en polyoxietylerad polyol
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 3 % (Karl Fischer-metoden)
Syratal	Högst 2
Förtvålningstal	88–98
Hydroxyltal	40–60
1,4-Dioxan	Högst 5 mg/kg
Etylenoxid	Högst 0,2 mg/kg
Etylenglykoler (mono- och di-)	Högst 0,25 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**▼ B****E 440 (i) PEKTIN****Synonymer****Definition**

Pektin består huvudsakligen av partiella metylestrar av polygalakturonsyra och deras ammonium-, natrium-, kalium- och kalciumsalter. Det erhålls genom extraktion i vattenlösning av lämpligt ätligt växtmaterial, vanligen citrusfrukter eller äpplen. Inget annat organiskt fällningsmedel än metanol, etanol och propan-2-ol får användas.

Einecs-nummer

232-553-0

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Minst 65 % galakturonsyra i ask- och vattenfri substans efter tvätt med syra och alkohol

**Beskrivning**

Vitt, ljusgult, ljusgrått eller ljusbrunt pulver

**Identifiering**

Löslighet

Lösligt i vatten, bildar en kolloidal, opalskimrande lösning. Olösligt i etanol

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning

Högst 12 % (105 °C, 2 timmar)

Aska olöslig i syra

Högst 1 % (olöslig i ca 3 N saltsyra)

Svaveldioxid

Högst 50 mg/kg i vattenfri substans

Kväveinnehåll

Högst 1,0 % efter tvätt med syra och etanol

Olösliga ämnen totalt

Högst 3 %

Lösningsmedelsrester

Högst 1 % fri metanol, etanol och propan-2-ol, var för sig eller i kombination, i substans fri från flyktiga ämnen

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 5 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

**E 440 (ii) AMIDERAT PEKTIN****Synonymer****Definition**

Amiderat pektin består huvudsakligen av partiella metylestrar och amider av polygalakturonsyra och deras ammonium-, natrium-, kalium- och kalciumsalter. Det erhålls genom extraktion i vattenlösning av lämpligt ätligt växtmaterial, vanligen citrusfrukter eller äpplen, och genom behandling med ammoniak under alkaliska förhållanden. Inget annat organiskt fällningsmedel än metanol, etanol och propan-2-ol får användas.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

**▼ B**

Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 65 % galakturonsyra i ask- och vattenfri substans efter tvätt med syra och alkohol
<b>Beskrivning</b>	Vitt, ljusgult, ljust gråaktigt eller ljust brunaktigt pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten och bildar en kolloidal, opalskimrande lösning. Olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 12 % (105 °C, 2 timmar)
Aska olöslig i syra	Högst 1 % (olöslig i ca 3 N saltsyra)
Grad av amidering	Högst 25 % av karboxylgrupper totalt
Svaveldioxidrester	Högst 50 mg/kg i vattenfri substans
Kväveinnehåll	Högst 2,5 % efter tvätt med syra och etanol
Olösliga ämnen totalt	Högst 3 %
Lösningsmedelsrester	Högst 1 % metanol, etanol och propan-2-ol, var för sig eller i kombination, i substans fri från flyktiga ämnen
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 442 AMMONIUMFOSFATIDER**

<b>Synonymer</b>	Ammoniumsalter av fosfatinsyra, blandade ammoniumsalter av fosforilerade glycerider
<b>Definition</b>	En blandning av ammoniumföreningar av fosfatinsyra från ätliga fetter och oljor. En, två eller tre glyceridenheter kan vara bundna till fosfor. Dessutom kan två fosforestrar vara sammankopplade som fosfatidylfosfatider.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	3–3,4 % (vikt/vikt) fosfor och 1,2–1,5 % ammonium (beräknat som N)

**▼ M3**

<b>Beskrivning</b>	Fet, halvfast till oljig vätska
--------------------	---------------------------------

**▼ B**

<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i fetter. Olösligt i vatten. Delvis lösligt i etanol och aceton
Test för glycerol	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test

**▼ B**

Test för fosfat	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i petroleumeter	Högst 2,5 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 444 SACKAROSACETATISOBUTYRAT**

<b>Synonymer</b>	SAIB
<b>Definition</b>	Sackarosacetatisobutyrat är en blandning av de reaktionsprodukter som bildas vid förestning av sackaros (avsedd för livsmedelsbruk) med ättiksyraanhydrid och isobutyranhydrid, följt av destillation. Blandningen innehåller alla möjliga kombinationer av estrar och molförhållandet mellan acetat och butyrat är ca 2:6.
Einecs-nummer	204-771-6
Kemiskt namn	Sackarosdiacetathexaisobutyrat
Kemisk formel	$C_{40}H_{62}O_{19}$
Molekylvikt	Ca 832–856, $C_{40}H_{62}O_{19}$ : 846,9
Innehåll	98,8–101,9 % $C_{40}H_{62}O_{19}$
<b>Beskrivning</b>	Blek, halmfärgad vätska, klar och fri från sediment och med mild lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten. Lösligt i de flesta organiska lösningsmedel
Brytningsindex	$[n]_D^{40}$ : 1,4492–1,4504
Relativ densitet	$[d]_D^{25}$ : 1,141–1,151
<b>Renhetsgrad</b>	
Triacetin	Högst 0,1 %
Syratal	Högst 0,2
Förtvålningstal	524–540
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 445 GLYCEROLESTRAR AV TRÄHARTSER**

<b>Synonymer</b>	Estergummi
<b>Definition</b>	En komplex blandning av tri- och diglycerolestrar av hartssyror från trähartser. Trähartser erhålls genom extraktion med lösningsmedel ur gamla tallstubbar och extraktet renas därefter genom vätske/vätskeextraktion. Dessa specifikationer gäller inte för ämnen som erhålls från kolofonium, för exudat ur levande tallar eller för ämnen som erhålls från tallharts, en biprodukt vid framställning av kraftpappersmassa. Slutprodukten består av ca 90 % hartssyror och 10 % neutrala substanser (icke sura föreningar). Hartssyrafraktionen är en

**▼B**

	komplex blandning av isomera diterpenmonokarboxylsyror med den empiriska molekylformeln $C_{20}H_{30}O_2$ , huvudsakligen abietinsyra. Substansen renas genom ångseparation eller genom motströms ångdestillation.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Hårt, gult till ljust bärnstensfärgat fast ämne
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten, lösligt i aceton
Infrarött absorptionsspektrum	Karakteristiskt för denna förening
<b>Renhetsgrad</b>	
Relativ densitet	$[d]_{25}^{20}$ : Minst 0,935 i en 50 % D-limonenlösning (97 %, kokpunkt 175,5–176 °C, $[d]_{4}^{20}$ : 0,84)
Mjukningsintervall (ring- och kulmetoden)	82–90 °C
Syratal	3–9
Hydroxyttal	15–45
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Test för frånvaro av tallharts (svaveltest)	När svavelhaltiga organiska föreningar upphetas i närvaro av natriumformiat omvandlas svavlet till vätesulfid, som lätt kan detekteras genom användning av blyacetatpapper. Ett positivt test visar att tallharts använts i stället för träharts.

**E 450 (i) DINATRIUMDIFOSFAT**

<b>Synonymer</b>	Dinatriumdivätedifosfat, dinatriumdivätepyrofosfat, natriumpyrofosfatsyra, dinatriumpyrofosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-835-0
Kemiskt namn	Dinatriumdivätedifosfat
Kemisk formel	$Na_2H_2P_2O_7$
Molekylvikt	221,94
Innehåll	Minst 95 % dinatriumdifosfat 63,0–64,5 % $P_2O_5$

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Vitt pulver eller korn
<b>Identifiering</b>	
Test för natrium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
Löslighet	Lösligt i vatten
pH	3,7–5,0 (1 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (105 °C, 4 timmar)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 1 %
Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
Aluminium	Högst 200 mg/kg

**E 450 (ii) TRINATRIUMDIFOSFAT**

<b>Synonymer</b>	Trinatriumpyrofosfat, trinatriumvätedifosfat, trinatriumvätepyrofosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	238-735-6
Kemiskt namn	
Kemisk formel	Monohydrat: $\text{Na}_3\text{HP}_2\text{O}_7 \cdot \text{H}_2\text{O}$ Vattenfritt: $\text{Na}_3\text{HP}_2\text{O}_7$
Molekylvikt	Monohydrat: 261,95 Vattenfritt: 243,93
Innehåll	Minst 95 % i torkad substans 57–59 % $\text{P}_2\text{O}_5$
<b>Beskrivning</b>	Vitt pulver eller korn, förekommer vattenfritt eller som monohydrat
<b>Identifiering</b>	
Test för natrium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
Löslighet	Lösligt i vatten
pH	6,7–7,5 (1 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid glödning	Högst 4,5 % i vattenfri substans (450–550 °C) Högst 11,5 % i monohydrat
Viktförlust vid torkning	Vattenfritt: Högst 0,5 % (105 °C, 4 timmar) Monohydrat: Högst 1,0 % (105 °C, 4 timmar)

**▼B**

Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 450 (iii) TETRANATRIUMDIFOSFAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Tetranatriumpyrofosfat, tetranatriumfosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-767-1
Kemiskt namn	Tetranatriumdifosfat
Kemisk formel	Vattenfritt: $\text{Na}_4\text{P}_2\text{O}_7$ Dekahydrat: $\text{Na}_4\text{P}_2\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$
Molekylvikt	Vattenfritt: 265,94 Dekahydrat: 446,09
Innehåll	Minst 95 % $\text{Na}_4\text{P}_2\text{O}_7$ i glödgd substans 52,5–54,0 % $\text{P}_2\text{O}_5$
<b>Beskrivning</b>	Färglösa eller vita kristaller eller ett vitt kristallint eller granulärt pulver. Dekahydratet vittrar något i torr luft
<b>Identifiering</b>	
Test för natrium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
Löslighet	Lösligt i vatten. Olösligt i etanol
pH	9,8–10,8 (1 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid glödning	Högst 0,5 % för vattenfritt salt, 38–42 % för dekahydratformen (105 °C, 4 timmar och därefter 550 °C, 30 minuter)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 450 (v) TETRAKALIUMDIFOSFAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Tetrakaliumpyrofosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	230-785-7
Kemiskt namn	Tetrakaliumdifosfat

**▼ B**

Kemisk formel	$K_4P_2O_7$
Molekylvikt	330,34 (vattenfritt)
Innehåll	Minst 95 % (800 °C, 0,5 timme) 42,0–43,7 % $P_2O_5$ i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Färglösa kristaller eller vitt, mycket hygroskopiskt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för kalium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
Löslighet	Lösligt i vatten, olösligt i etanol
pH	10,0–10,8 (1 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid glödning	Högst 2 % (105 °C, 4 timmar och därefter 550 °C, 30 minuter)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,2 %
Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg

**E 450 (vi) DIKALCIUMDIFOSFAT**

<b>Synonymer</b>	Kalciumpyrofosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	232-221-5
Kemiskt namn	Dikalciumdifosfat Dkalciumpyrofosfat
Kemisk formel	$Ca_2P_2O_7$
Molekylvikt	254,12
Innehåll	Minst 96 % 55–56 % $P_2O_5$
<b>Beskrivning</b>	Fint, vitt, luktfritt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för kalcium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
Löslighet	Olösligt i vatten. Lösligt i utspädd saltsyra och salpetersyra
pH	5,5–7,0 (10 % suspension i vatten)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid glödning	Högst 1,5 % (800 °C ± 25 °C, 30 minuter)
Fluorid	Högst 50 mg/kg (uttryckt som fluor)



**▼ B**

Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 450 (vii) KALCIUMDIVÄTEDIFOSFAT**

<b>Synonymer</b>	Kalciumpyrofosfatsyra, kalciumdivätepyrofosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	238-933-2
Kemiskt namn	Kalciumdivätedifosfat
Kemisk formel	$\text{CaH}_2\text{P}_2\text{O}_7$
Molekylvikt	215,97
Innehåll	Minst 90 % i vattenfri substans 61–66 % $\text{P}_2\text{O}_5$
<b>Beskrivning</b>	Vita kristaller eller pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för kalcium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i syra	Högst 0,4 %
Fluorid	Högst 30 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Aluminium	Högst 800 mg/kg. Detta gäller till och med den 31 mars 2015. Högst 200 mg/kg. Detta gäller från och med den 1 april 2015.

**▼ M10****E 450 (ix) MAGNESIUMDIVÄTEDIFOSFAT**

<b>Synonymer</b>	Magnesiumpyrofosfatsyra, magnesiumdivätepyrofosfat, magnesiumdifosfat, magnesiumpyrofosfat
<b>Definition</b>	Magnesiumdivätedifosfat är det sura magnesiumsaltet av difosforsyra. Ämnet framställs genom att en vattendispersion av magnesiumhydroxid långsamt tillsätts till fosforsyra tills molförhållandet mellan Mg och P är ca 1:2. Temperaturen hålls under 60 °C under reaktion. Ca 0,1 % väteperoxid tillsätts till reaktionsblandningen, och sedan upphettas uppslamningen och mals.

**▼ M10**

Einecs-nummer	244-016-8
Kemiskt namn	Magnesiumdivätedifosfat
Kemisk formel	MgH <sub>2</sub> P <sub>2</sub> O <sub>7</sub>
Molekylvikt	200,25
Innehåll	68,0–70,5 % P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> , uttryckt som P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> 18,0–20,5 % MgO, uttryckt som MgO
<b>Beskrivning</b>	Vita kristaller eller pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Svagt lösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol
Partikelstorlek	Den genomsnittliga partikelstorleken varierar mellan 10 och 50 µm
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid glödning	Högst 12 % (800 °C, 0,5 timmar)
Fluorid	Högst 20 mg/kg (uttryckt som fluor)
Aluminium	Högst 50 mg/kg
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg

**▼ B****E 451 (i) PENTANATRIUMTRIFOSFAT**

<b>Synonymer</b>	Pentanatriumtripolyfosfat, natriumtripolyfosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-838-7
Kemiskt namn	Pentanatriumtrifosfat
Kemisk formel	Na <sub>5</sub> O <sub>10</sub> P <sub>3</sub> · nH <sub>2</sub> O (n = 0 eller 6)
Molekylvikt	367,86
Innehåll	Minst 85,0 % (vattenfritt) eller 65,0 % (hexahydrat) 56–59 % P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> (vattenfritt) eller 43–45 % P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> (hexahydrat)

**▼B**

<b>Beskrivning</b>	Vitt, svagt hygroskopiskt granulat eller pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol
Test för natrium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
pH	9,1–10,2 (1 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Vattenfritt: Högst 0,7 % (105 °C, 1 timme) Hexahydrat: Högst 23,5 % (60 °C, 1 timme och därefter 105 °C, 4 timmar)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,1 %
Högre polyfosfater	Högst 1 %
Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg

**E 451 (ii) PENTAKALIUMTRIFOSFAT**

<b>Synonymer</b>	Pentakaliumtripolyfosfat, kaliumtrifosfat, kaliumtripolyfosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	237-574-9
Kemiskt namn	Pentakaliumtrifosfat, pentakaliumtripolyfosfat
Kemisk formel	$K_5O_{10}P_3$
Molekylvikt	448,42
Innehåll	Minst 85 % i vattenfri substans 46,5–48 % $P_2O_5$
<b>Beskrivning</b>	Vitt, mycket hygroskopiskt pulver eller granulat
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Mycket lösligt i vatten
Test för kalium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
pH	9,2–10,5 (1 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid glödning	Högst 0,4 % (105 °C, 4 timmar och därefter 550 °C, 30 minuter)
Ämnen olösliga i vatten	Högst 2 %
Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg

▼ **B**

Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 452 (i) NATRIUMPOLYFOSFAT</b>	
<b>I. LÖSLIGT POLYFOSFAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Natriumhexametrafosfat, natriumtetrapolyfosfat, Grahams salt, glasartat natriumpolyfosfat, natriumpolymetafosfat, natriummetafosfat
<b>Definition</b>	Lösliga natriumpolyfosfater erhålls genom sammansmältning och påföljande nedkylning av natriumortofosfater. Dessa föreningar utgör en klass amorfa, vattenlösliga polyfosfater bestående av raka kedjor av metafosfatenheter, $(\text{NaPO}_3)_x$ där $x \geq 2$ , vilka avslutas med $\text{Na}_2\text{PO}_4$ -grupper. Natriumpolyfosfaterna identifieras vanligen utifrån förhållandet mellan $\text{Na}_2\text{O}$ och $\text{P}_2\text{O}_5$ eller utifrån halten $\text{P}_2\text{O}_5$ . $\text{Na}_2\text{O}/\text{P}_2\text{O}_5$ -förhållandet varierar från ca 1,3 för natriumtetrapolyfosfat, där $x = \text{ca } 4$ , till ca 1,1 för Grahams salt (vanligen kallat natriumhexametrafosfat), där $x = 13\text{--}18$ , och till ca 1,0 för natriumpolyfosfater med högre molekylvikt, där $x = 20\text{--}100$ eller mer. Lösningar av dessa föreningar har ett pH på 3,0-9,0.
Einecs-nummer	272-808-3
Kemiskt namn	Natriumpolyfosfat
Kemisk formel	Heterogena blandningar av natriumsalter av raka kondenserade polyfosforsyror med den allmänna formeln $\text{H}_{(n+2)}\text{P}_n\text{O}_{(3n+1)}$ där n är minst 2
Molekylvikt	$(102)_n$
Innehåll	60–71 % $\text{P}_2\text{O}_5$ i glödgd substans
<b>Beskrivning</b>	Färglösa eller vita, genomskinliga plättar, granulat eller pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Mycket lösligt i vatten
Test för natrium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
pH	3,0–9,0 (1 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid glödning	Högst 1 %
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,1 %
Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
<b>II. OLÖSLIGT POLYFOSFAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Olösligt natriummetafosfat, Maddrells salt, olösligt natriumpolyfosfat, IMP
<b>Definition</b>	Olösligt natriummetafosfat är ett natriumpolyfosfat med hög molekylvikt bestående av två långa spiralformade metafosfatkedjor $(\text{NaPO}_3)_x$ som löper i motsatt riktning runt en gemensam axel. $\text{Na}_2\text{O}/\text{P}_2\text{O}_5$ -förhållandet är ca 1,0. En suspension i vatten i förhållandet 1:3 har ett pH på ca 6,5.
Einecs-nummer	272-808-3

**▼ B**

Kemiskt namn	Natriumpolyfosfat
Kemisk formel	Heterogena blandningar av natriumsalter av raka kondenserade polyfosforsyror med den allmänna formeln $H_{(n+2)}P_nO_{(3n+1)}$ där n är minst 2
Molekylvikt	$(102)_n$
Innehåll	68,7–70,0 % $P_2O_5$
<b>Beskrivning</b>	Vitt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten, lösligt i mineralsyror och kalium- och ammoniumkloridlösningar (men inte natriumkloridlösningar)
Test för natrium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
pH	Ca 6,5 (1:3 suspension i vatten)
<b>Renhetsgrad</b>	
Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg

**E 452 (ii) KALIUMPOLYFOSFAT**

<b>Synonymer</b>	Kaliummetafosfat, kaliumpolymetafosfat, Kurrols salt
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	232-212-6
Kemiskt namn	Kaliumpolyfosfat
Kemisk formel	$(KPO_3)_n$ Heterogena blandningar av kaliumsalter av raka kondenserade polyfosforsyror med den allmänna formeln $H_{(n+2)}P_nO_{(3n+1)}$ där n är minst 2
Molekylvikt	$(118)_n$
Innehåll	53,5–61,5 % $P_2O_5$ i glödgd substans
<b>Beskrivning</b>	Fint, vitt pulver eller kristaller eller färglösa, glasartade plättar
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	1 g löser sig i 100 ml natriumacetatlösning (1:25)
Test för kalium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
pH	Högst 7,8 (1 % suspension)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid glödning	Högst 2 % (105 °C, 4 timmar och därefter 550 °C, 30 minuter)
Cykliskt fosfat	Högst 8 % beräknat på $P_2O_5$ -halt

**▼B**

Fluorid	Högst 10 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 452 (iii) NATRIUMKALCIUMPOLYFOSFAT**

<b>Synonymer</b>	Glasartat natriumkalciumpolyfosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	233-782-9
Kemiskt namn	Natriumkalciumpolyfosfat
Kemisk formel	$(\text{NaPO}_3)_n\text{CaO}$ där n vanligen är 5
Molekylvikt	
Innehåll	61–69 % $\text{P}_2\text{O}_5$ i glödgdad substans
<b>Beskrivning</b>	Vita, glasartade kristaller och kulor
<b>Identifiering</b>	
pH	Ca 5–7 (1 % (vikt/vikt) uppslamning)
CaO-halt	7–15 % (vikt/vikt)
<b>Renhetsgrad</b>	
Fluorid	Högst 10 mg/kg
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 452 (iv) KALCIUMPOLYFOSFAT**

<b>Synonymer</b>	Kalciummetafosfat, kalciumpolymetafosfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	236-769-6
Kemiskt namn	Kalciumpolyfosfat
Kemisk formel	$(\text{CaP}_2\text{O}_6)_n$ Heterogena blandningar av kalciumsalter av kondenserade polyfosforsyror med den allmänna formeln $\text{H}_{(n+2)}\text{P}_n\text{O}_{(n+1)}$ där n är minst 2
Molekylvikt	$(198)_n$
Innehåll	71–73 % $\text{P}_2\text{O}_5$ i glödgdad substans
<b>Beskrivning</b>	Lukt fria, färglösa kristaller eller vitt pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Vanligen svårslösligt i vatten. Lösligt i surt medium
Test för kalcium	Positivt test

**▼B**

Test för fosfat	Positivt test
CaO-halt	27–29,5 %
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid glödning	Högst 2 % (105 °C, 4 timmar och därefter 550 °C, 30 minuter)
Cykliskt fosfat	Högst 8 % (beräknat på P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> -halt)
Fluorid	Högst 30 mg/kg (uttryckt som fluor)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 459 BETA-CYKLODEXTRIN****Synonymer****Definition**

Beta-cyklohextrin är en icke-reducerande cyklisk sackarid bestående av sju D-glukopyranosylenheter som är sammankopplade genom  $\alpha$ -1,4-bindningar. Produkten framställs ur partiellt hydrolyserad stärkelse med hjälp av enzymet cykloglykosyltransferas (CGTas) som erhålls från *Bacillus circulans*, *Paenibacillus macerans* eller rekombinant *Bacillus licheniformis* stam SJ1608.

Einecs-nummer	231-493-2
Kemiskt namn	Cykloheptaamylos
Kemisk formel	(C <sub>6</sub> H <sub>10</sub> O <sub>5</sub> ) <sub>7</sub>
Molekylvikt	1 135
Innehåll	Minst 98,0 % (C <sub>6</sub> H <sub>10</sub> O <sub>5</sub> ) <sub>7</sub> i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Stort sett luktfritt, vitt eller nästan vitt, kristallint fast ämne
Vattenlösningens utseende	Klar och färglös
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Svårslösligt i vatten. Lättlösligt i hett vatten. Svagt lösligt i etanol
Specifik rotation	[ $\alpha$ ] <sub>D</sub> <sup>25</sup> : +160–164° (1 % lösning)
pH	5,0–8,0 (1 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 14 % (Karl Fischer-metoden)
Andra cyklohextriner	Högst 2 % i vattenfri substans
Lösningssmedelsrester	Högst 1 mg/kg av toluen och trikloretylen, var för sig
Sulfataska	Högst 0,1 %
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg

**▼M8****E 460 (i) MIKROKRISTALLIN CELLULOSA, CELLULOSAGEL****Synonymer****▼B****Definition**

Mikrokristallin cellulosa är renad, partiellt depolymeriserad cellulosa som beretts genom behandling av alfa-cellulosa, som erhålls som massa från fibröst växtmaterial med mineralsyror. Polymerisationsgraden är normalt lägre än 400.

Einecs-nummer	232-674-9
---------------	-----------

**▼B**

Kemiskt namn	Cellulosa
Kemisk formel	$(C_6H_{10}O_5)_n$
Molekylvikt	Ca 36 000
Innehåll	Minst 97 % beräknat som cellulosa i vattenfri substans
Partikelstorlek	Minst 5 µm (högst 10 % partiklar mindre än 5 µm)
<b>Beskrivning</b>	Fint, vitt eller nästan vitt, luktfritt pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten, etanol, eter och utspädda mineralsyror. Svagt lösligt i natriumhydroxidlösning
Färgreaktion	Tillsätt 1 ml fosforsyra till 1 mg prov och upphetta i vattenbad i 30 minuter. Tillsätt 4 ml av en fosforsyralösning av pyrokatekol (1:4) och upphetta i 30 minuter. En röd färg bildas.
Infraröd absorptionsspektroskopi	Ska identifieras
Suspensionstest	Blanda 30 g prov med 270 ml vatten i en höghastighetsblandare (12 000 varv/minut) i 5 minuter. Den blandning som uppstår ska antingen vara en lättflytande suspension eller en tjock, grumlig suspension som, om den överhuvudtaget flyter, är trögflytande, klarnar endast något och innehåller många luftbubblor. Om en lättflytande suspension erhålls, överför 100 ml till ett 100 ml mätglas och låt det stå i 1 timme. De fasta partiklarna sjunker till botten och en supernatant framträder.
pH	5,0–7,5 i supernatanten (10 % suspension i vatten)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 7 % (105 °C, 3 timmar)
Ämnen lösliga i vatten	Högst 0,24 %
Sulfataska	Högst 0,5 % (800 ± 25 °C)
Stärkelse	Ej påvisbart Tillsätt några droppar jodlösning till 20 ml av den dispersion som erhålls i suspensionstestet och blanda. Ingen lilablå eller blå färg bildas.
Karboxylgrupper	Högst 1 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 460 (ii) CELLULOSAPULVER**

<b>Definition</b>	Renad, mekaniskt sönderdelad cellulosa som beretts genom förädling av alfa-cellulosa som erhålls som massa från fibröst växtmaterial.
Einecs-nummer	232-674-9
Kemiskt namn	Cellulosa, rak polymer av 1,4-bundna glukosrester
Kemisk formel	$(C_6H_{10}O_5)_n$
Molekylvikt	$(162)_n$ (där $n \geq 1\,000$ överväger)
Innehåll	Minst 92 %



**▼ B**

Partikelstorlek	Minst 5 µm (högst 10 % partiklar mindre än 5 µm)
<b>Beskrivning</b>	Vitt, luktfritt pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten, etanol, eter och utspädda mineralsyror. Svagt lösligt i natriumhydroxidlösning
Suspensionstest	Blanda 30 g prov med 270 ml vatten i en höghastighetsblandare (12 000 varv/minut) i 5 minuter. Den blandning som uppstår ska antingen vara en lättflytande suspension eller en tjock, grumlig suspension som, om den överhuvudtaget flyter, är trögflytande, klarnar endast något och innehåller många luftbubblor. Om en lättflytande suspension erhålls, överför 100 ml till ett 100 ml mätglas och låt det stå i 1 timme. De fasta partiklarna sjunker till botten och en supernatant framträder.
pH	5,0–7,5 i supernatant (10 % suspension i vatten)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 7 % (105 °C, 3 timmar)
Ämnen lösliga i vatten	Högst 1,0 %
Sulfataska	Högst 0,3 % (800 ± 25 °C)
Stärkelse	Ej påvisbart Tillsätt några droppar jodlösning till 20 ml av den dispersion som erhålls i suspensionstestet och blanda. Ingen lilablå eller blå färg bildas.
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 461 METYLCELLULOSA**

<b>Synonymer</b>	Cellulosemetyleter
<b>Definition</b>	Metylcellulosa är cellulosa som erhålls direkt från fibröst växtmaterial och är partiellt företrad med metylgrupper.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Cellulosametyleter
Kemisk formel	Polymererna innehåller substituerade anhydroglukosenheter med följande allmänna formel: $C_6H_7O_2 (OR_1)(OR_2)(OR_3)$ där $R_1$ , $R_2$ och $R_3$ var och en kan vara något av följande: — H — $CH_3$ — $CH_2CH_3$
Molekylvikt	Ca 20 000–380 000
Innehåll	25–33 % metoxylgrupper ( $-OCH_3$ ) och högst 5 % hydroxietylgrupper ( $-OCH_2CH_2OH$ )

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Svagt hygroskopiskt, vitt eller lätt gulaktigt eller gråaktigt, luktfritt och smaklöst, granulärt eller fibröst pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Sväller i vatten och bildar en klar till opaskimrande, viskös, kolloidal lösning Olösligt i etanol, eter och kloroform Lösligt i isättika
pH	5,0–8,0 (1 % kolloidal lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 10 % (105 °C, 3 timmar)
Sulfataska	Högst 1,5 % (800 ± 25 °C)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 462 ETYLCELLULOSA**

<b>Synonymer</b>	Cellulosaetyleter
<b>Definition</b>	Etylcellulosa är cellulosa som erhålls direkt från fibröst växtmaterial och är partiellt företräd med etylgrupper.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Cellulosaetyleter
Kemisk formel	Polymererna innehåller substituerade anhydroglukosenheter med följande allmänna formel: $C_6H_7O_2 (OR_1)(OR_2)$ där $R_1$ och $R_2$ kan vara något av följande: — H — $CH_2CH_3$
Molekylvikt	
Innehåll	44–50 % etoxylgrupper ( $-OC_2H_5$ ) i torkad substans (motsvarande högst 2,6 etoxylgrupper per anhydroglukosenhet)
<b>Beskrivning</b>	Svagt hygroskopiskt, vitt till benvitt, luktfritt och smaklöst pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Praktiskt taget olösligt i vatten, glycerol och propan-1,2-diol, men lösligt i varierande grad i vissa organiska lösningsmedel beroende på etoxylinnehåll. Etylcellulosa innehållande högst 46–48 % etoxylgrupper är lättlösligt i tetrahydrofuran, metylacetat, kloroform och blandningar av aromatiska kolväten och etanol. Etylcellulosa innehållande minst 46–48 % etoxylgrupper är lättlösligt i etanol, metanol, toluen, kloroform och etylacetat.
Filmbildningstest	Lös 5 g prov i 95 g av en 80:20 (vikt/vikt) toluen-etanolblandning. En klar, stabil, blekgul lösning bildas. Håll några ml av lösningen på en glasskiva och låt lösningen avdunsta. En tjock, seg, jämn, klar film återstår. Filmen är lättantändlig.

**▼ B**

pH	Neutral reaktion med lackmus (1 % kolloidal lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 3 % (105 °C, 2 timmar)
Sulfataska	Högst 0,4 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
<b>E 463 HYDROXIPROPYLCELLULOSA</b>	
<b>Synonymer</b>	Cellulosahydroxipropyleter
<b>Definition</b>	Hydroxipropylcellulosa är cellulosa som erhålls direkt från fibröst växtmaterial och är partiellt företrad med hydroxipropylgrupper.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Cellulosahydroxipropyleter
Kemisk formel	Polymererna innehåller substituerade anhydroglukosenheter med följande allmänna formel: $C_6H_7O_2 (OR_1)(OR_2)(OR_3)$ , där $R_1$ , $R_2$ och $R_3$ var och en kan vara något av följande: — H — $CH_2CHOHCH_3$ — $CH_2CHO(CH_2CHOHCH_3)CH_3$ — $CH_2CHO[CH_2CHO(CH_2CHOHCH_3)CH_3]CH_3$
Molekylvikt	Ca 30 000–1 000 000
Innehåll	Minst 80,5 % hydroxipropoxylgrupper ( $-OCH_2CHOHCH_3$ ), vilket motsvarar högst 4,6 hydroxipropylgrupper per anhydroglukosenhet i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Svagt hygroskopiskt. vitt eller lätt gulaktigt eller gråaktigt, luktfritt och smaklöst, granulärt eller fibröst pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Sväller i vatten och bildar en klar till opalskimrande, viskös, kolloidal lösning. Lösligt i etanol. Olösligt i eter
Gaskromatografi	Bestäm substituenterna med gaskromatografi
pH	5,0–8,0 (1 % kolloidal lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 10 % (105 °C, 3 timmar)
Sulfataska	Högst 0,5 % vid $800 \pm 25$ °C
Propylenklorhydriner	Högst 0,1 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

▼ **B****E 464 HYDROXIPROPYLMETYLCELLULOSA****Synonymer****Definition**

Hydroxipropylmetylcellulosa är cellulosa som erhålls direkt från fibröst växtmaterial och är partiellt företrad med metylgrupper och som innehåller en låg andel hydroxipropylsubstitutioner.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Metylcellulosa-2-hydroxipropyleter

Kemisk formel

Polymererna innehåller substituerade anhydroglukosenheter med följande allmänna formel:

$C_6H_7O_2 (OR_1)(OR_2)(OR_3)$ , där  $R_1$ ,  $R_2$  och  $R_3$  var och en kan vara något av följande:

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

Molekylvikt

Ca 13 000–200 000

Innehåll

19–30 % metoxylgrupper ( $-OCH_3$ ) och 3–12 % hydroxipropoxylgrupper ( $-OCH_2CHOHCH_3$ ), i vattenfri substans

**Beskrivning**

Svagt hygroskopiskt, vitt eller lätt gulaktigt eller gråaktigt, luktfritt och smaklöst, granulärt eller fibröst pulver

**Identifiering**

Löslighet

Sväller i vatten och lämnar en klar till opalskimrande, viskös, kolloidal lösning. Olösligt i etanol

Gaskromatografi

Bestäm substituenterna med gaskromatografi

pH

5,0–8,0 (1 % kolloidal lösning)

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning

Högst 10 % (105 °C, 3 timmar)

Sulfataska

Högst 1,5 % för produkter med en viskositet på minst 50 mPa.s  
Högst 3 % för produkter med en viskositet på mindre än 50 mPa.s

Propylenklorhydriner

Högst 0,1 mg/kg

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

**E 465 METYLETYLCELLULOSA****Synonymer**

Etylmetylcellulosa

**Definition**

Metyletylcellulosa är cellulosa som erhålls direkt från fibröst växtmaterial och är partiellt företrad med metyl- och etylgrupper.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Metyletylcellulosa

**▼ B**

Kemisk formel	<p>Polymererna innehåller substituerade anhydroglukosenheter med följande allmänna formel:</p> $C_6H_7O_2 (OR_1)(OR_2)(OR_3)$ <p>där <math>R_1</math>, <math>R_2</math> och <math>R_3</math> var och en kan vara något av följande:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— H</li> <li>— <math>CH_3</math></li> <li>— <math>CH_2CH_3</math></li> </ul>
Molekylvikt	Ca 30 000–40 000
Innehåll	3,5–6,5 % metoxylgrupper ( $-OCH_3$ ) och 14,5–19 % etoxylgrupper ( $-OCH_2CH_3$ ) och 13,2–19,6 % alkoxygrupper totalt i vattenfri substans, uttryckt som metoxyl
<b>Beskrivning</b>	Svagt hygroskopiskt, vitt eller lätt gulaktigt eller gråaktigt, luktfritt och smaklöst, granulärt eller fibröst pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Sväller i vatten och lämnar en klar till opalskimrande, viskös, kolloidal lösning. Lösligt i etanol. Olösligt i eter
pH	5,0–8,0 (1 % kolloidal lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 15 % i fibrös form och högst 10 % i pulverform (105 °C till konstant vikt)
Sulfataska	Högst 0,6 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**▼ M8****E 466 NATRIUMKARBOXIMETYLCELLULOSA, CELLULOSAGUMMI**

<b>Synonymer</b>	NaCMC, natrium CMC
<b>Definition</b>	Natriumkarboximetylcellulosa är det partiella natriumsaltet av en cellulosakarboximetyleter som erhålls direkt från fibröst växtmaterial.
<b>▼ B</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Natriumsalt av cellulosakarboximetyleter
Kemisk formel	<p>Polymererna innehåller substituerade anhydroglukosenheter med följande allmänna formel:</p> $C_6H_7O_2 (OR_1)(OR_2)(OR_3)$ <p>där <math>R_1</math>, <math>R_2</math> och <math>R_3</math> var och en kan vara något av följande:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— H</li> <li>— <math>CH_2COONa</math></li> <li>— <math>CH_2COOH</math></li> </ul>
Molekylvikt	Högre än ca 17 000 (polymerisationsgrad ca 100)
Innehåll	Minst 99,5 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Svagt hygroskopiskt, vitt eller lätt gulaktigt eller gråaktigt, luktfritt och smaklöst, granulärt eller fibröst pulver

**▼ B****Identifiering**

Löslighet	Ger en viskös, kolloidal lösning med vatten. Olösligt i etanol
Skumtest	En 0,1 % provlösning skakas kraftigt. Inget skumskikt bildas. (Med det här testet kan man skilja natriumkarboximetylcellulosa från andra cellulosätrar).
Utfällning	Tillsätt 5 ml 5 % kopparsulfat- eller aluminiumsulfatlösning till 5 ml 0,5 % provlösning. En fällning bildas. (Med det här testet kan man skilja natriumkarboximetylcellulosa från andra cellulosätrar och från gelatin, fruktkärnmjöl och dragant).
Färgreaktion	Tillsätt 0,5 g pulvrerat natriumkarboximetylcellulosa till 50 ml vatten under omrörning så att en jämn dispersion bildas. Fortsätt röra tills en klar lösning bildas och använd lösningen för följande test:  Späd 1 mg prov med samma mängd vatten i ett litet provrör. Tillsätt 5 droppar 1-naftollösning. Luta provröret och tillsätt försiktigt 2 ml svavelsyra längs sidan av röret så att syran bildar ett undre skikt. En rödlila färg bildas i gränsskiktet.
pH	5,0–8,0 (1 % kolloidal lösning)

**Renhetsgrad**

Substitutionsgrad	0,2–1,5 Karboximetylgrupper (-CH <sub>2</sub> COOH) per anhydroglukosenhet
Viktförlust vid torkning	Högst 12 % (105 °C till konstant vikt)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Glykolat totalt	Högst 0,4 % i vattenfri substans, beräknat som natriumglykolat
Natrium	Högst 12,4 % i vattenfri substans

**E 468 TVÄRBUNDEN NATRIUMKARBOXIMETYLCELLULOSA, TVÄRBUNDET CELLULOSAGUMMI****Synonymer**

Tvärbunden karboximetylcellulosa, tvärbunden CMC, tvärbunden natrium CMC

**Definition**

Tvärbunden natriumkarboximetylcellulosa är natriumsaltet av termiskt tvärbunden, delvis O-karboximetylerad cellulosa.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Natriumsalt av tvärbunden karboximetylercellulosa

Kemisk formel

Polymererna innehåller substituerade anhydroglukosenheter med följande allmänna formel:

$C_6H_7O_2 (OR_1)(OR_2)(OR_3)$  där  $R_1$ ,  $R_2$  och  $R_3$  kan vara något av följande:

- H
- CH<sub>2</sub>COONa
- CH<sub>2</sub>COOH

Molekylvikt

Innehåll

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Svagt hygroskopiskt, vitt till benvitt, luktfritt pulver
<b>Identifiering</b>	
Utfällning	Skaka 1 g prov med 100 ml av en lösning med metylenblått (4 mg/kg) och låt klarna. Det undersökta ämnet absorberar metylenblått och sjunker till botten som en blå, fibrös klump.
Färgreaktion	Skaka 1 g prov med 50 ml vatten. Överför 1 ml av blandningen till ett provrör, tillsätt 1 ml vatten och 0,05 ml nyberedd metanollösning av alfa-naftol (40 g/l). Luta provröret och tillsätt försiktigt 2 ml svavelsyra längs sidan av röret så att syran bildar ett undre skikt. En rödlila färg bildas i gränsskiktet.
Test för natrium	Positivt test
pH	5,0–7,0 (1 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 6 % (105 °C, 3 timmar)
Ämnen lösliga i vatten	Högst 10 %
Substitutionsgrad	0,2–1,5 Karboximetylgrupper per anhydroglukosenhet
Natriumhalt	Högst 12,4 % i vattenfri substans
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 469 ENZYMATISKT HYDROLYSERAD KARBOXIMETYLCELLULO-SA, ENZYMATISKT HYDROLYSERAT CELLULOSAGUMMI**

<b>Synonymer</b>	Natriumkarboximetylcellulosa, enzymatiskt hydrolyserad
<b>Definition</b>	Enzymatiskt hydrolyserad karboximetylcellulosa erhålls från karboximetylcellulosa genom enzymatisk spjälkning med ett cellulas som framställs av <i>Trichoderma longibrachiatum</i> (tidigare <i>T. reesei</i> ).
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Natriumkarboximetylcellulosa, delvis enzymatiskt hydrolyserad
Kemisk formel	Natriumsalter av polymerer innehåller substituerade anhydroglukosenheter med följande allmänna formel: $[C_6H_7O_2(OH)_x(OCH_2COONa)_y]_n$ där n är polymerisationsgraden $x = 1,50-2,80$ $y = 0,2-1,50$ $x + y = 3,0$ (y = substitutionsgrad)
Molekylvikt	178,14 om y = 0,20 282,18 om y = 1,50 Makromolekyler: Minst 800 (n = ca 4)
Innehåll	Minst 99,5 %, inklusive mono- och disackarider, i torkad substans

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Vitt eller svagt gul- eller gråaktigt, luktfritt, svagt hygroskopiskt, granulärt eller fibröst pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten, olösligt i etanol
Skumtest	Skaka kraftigt 0,1 % provlösning. Inget skumskikt bildas. Detta test används för att skilja natriumkarboximetylcellulosa (hydrolyserad eller icke hydrolyserad) från andra cellulosaestrar och från alginater och naturliga gummiarter.
Utfällning	Tillsätt 5 ml 5 % kopparsulfat- eller aluminiumsulfatlösning till 5 ml 0,5 % provlösning. En fällning bildas. Detta test används för att skilja natriumkarboximetylcellulosa (hydrolyserad eller icke hydrolyserad) från andra cellulosaestrar och från gelatin, fruktkärnmjöl och dragant.
Färgreaktion	Tillsätt 0,5 g pulvriserat prov till 50 ml vatten under omrörning så att en jämn dispersion bildas. Fortsätt röra tills en klar lösning bildas. Späd 1 ml lösning med 1 ml vatten i ett litet provrör. Tillsätt 5 droppar 1-naftol TS. Luta provröret och tillsätt försiktigt 2 ml svavelsyra längs sidan av röret så att syran bildar ett undre skikt. En rödlila färg bildas i gränsskiktet.
Viskositet (60 % fasta ämnen)	Minst 2 500 kgm <sup>-1</sup> s <sup>-1</sup> vid 25 °C, vilket motsvarar en genomsnittlig molekylvikt på 5 000 Da
pH	6,0–8,5 (1 % kolloidal lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 12 % (105 °C till konstant vikt)
Substitutionsgrad	0,2–1,5 Karboximetylgrupper per anhydroglukosenhet i torkad substans
Natriumklorid och natriumglykolat	Högst 0,5 %, var för sig eller i kombination
Resterande enzymaktivitet	Klarar aktuellt test. Testlösningens viskositet ändras inte, vilket är en indikation på att natriumkarboximetylcellulosan hydrolyserats.
Bly	Högst 3 mg/kg

**E 470 a NATRIUM-, KALIUM- OCH KALCIUMSALTER AV FETT-SYROR**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	Natrium-, kalium- och kalciumsalter av fettsyror som förekommer i matoljor och -fetter. Dessa salter erhålls antingen från ätliga fetter och oljor eller från destillerade matfettsyror.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 95 % i vattenfri substans (105 °C till konstant vikt)
<b>Beskrivning</b>	Vita eller gräddvita, lätta pulver, flingor eller halvfasta ämnen



**▼ B**

<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Natrium- och kaliumsalter: Lösliga i vatten och etanol. Kalciumsalter: Olösliga i vatten, etanol och eter
Test för katjoner	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Natrium	9–14 % uttryckt som Na <sub>2</sub> O
Kalium	13–21,5 % uttryckt som K <sub>2</sub> O
Kalcium	8,5–13 % uttryckt som CaO
Oförtvåbara ämnen	Högst 2 %
Fria fettsyror	Högst 3 % beräknat som oljesyra
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Fritt alkali	Högst 0,1 % uttryckt som NaOH
Ämnen olösliga i alkohol	Högst 0,2 % (endast natrium- och kaliumsalter)

**E 470 b MAGNESIUMSALTER AV FETTSYROR**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
	Magnesiumsalter av fettsyror som förekommer i matoljor och -fetter. Dessa salter erhålls antingen från ätliga fetter och oljor eller från destillerade matfettsyror.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 95 % i vattenfri substans (105 °C till konstant vikt)
<b>Beskrivning</b>	Vita eller gräddvita, lätta pulver, flingor eller halvfasta ämnen
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten, delvis lösligt i etanol och eter
Test för magnesium	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Magnesium	6,5–11 % uttryckt som MgO
Fritt alkali	Högst 0,1 % uttryckt som MgO
Oförtvåbara ämnen	Högst 2 %
Fria fettsyror	Högst 3 % beräknat som oljesyra
Arsenik	Högst 3 mg/kg

**▼ B**

Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 471 MONO- OCH DIGLYCERIDER AV FETTSYROR**

<b>Synonymer</b>	Glycerylmonostearat, glycerylmonopalmitat, glycerylmonooleat osv., monostearin, monopalmitin, monoolein osv., GMS (för glycerylmonostearat)
<b>Definition</b>	Mono- och diglycerider av fettsyror består av blandningar av mono-, di- och triestrar av glycerol från fettsyror som förekommer i matoljor och -fetter. De kan innehålla små mängder fria fettsyror och glycerol.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 70 % mono- och diestrar
<b>Beskrivning</b>	Produkten varierar från en blekgul till blekbrun, oljig vätska till ett vitt eller svagt benvitt, hårt, vaxliknande fast ämne. De fasta ämnena kan förekomma som flingor, pulver eller små pärlor.
<b>Identifiering</b>	
Infrarött absorptionsspektrum	Karakteristiskt för en partiell fettsyrasester av en polyol
Test för glycerol	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test
Löslighet	Olösligt i vatten, lösligt i etanol och toluen vid 50 °C
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 2 % (Karl Fischer-metoden)
Syratal	Högst 6
Fri glycerol	Högst 7 %
Polyglyceroler	Högst 4 % diglycerol och högst 1 % högre polyglyceroler, båda halterna baseras på total glycerolhalt
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Glycerol totalt	16–33 %
Sulfataska	Högst 0,5 % vid 800 ± 25 °C

*Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalcium-salter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).*

▼ **B****E 472 a MONO- OCH DIGLYCERIDERS ÄTTIKSYRAESTRAR**

<b>Synonymer</b>	Ättiksyraestrar av mono- och diglycerider, ättiksglycerider, acetylerade mono- och diglycerider, ättiks- och fettsyraestrar av glycerol
<b>Definition</b>	Glycerolestrar med ättiksyra och fettsyror som förekommer i matfetter och -oljor. De kan innehålla små mängder fri glycerol, fria fettsyror, fri ättiksyra och fria glycerider.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Klara, lättrorliga vätskor till fasta ämnen med vit till blekgul färg
<b>Identifiering</b>	
Test för glycerol	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test
Test för ättiksyra	Positivt test
Löslighet	Olösligt i vatten. Lösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Andra syror än ättiksyra och fettsyror	Mindre än 1 %
Fri glycerol	Högst 2 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Ättiksyra totalt	9–32 %
Fria fettsyror (och ättiksyra)	Högst 3 % beräknat som oljesyra
Glycerol totalt	14–31 %
Sulfataska	Högst 0,5 % vid 800 ± 25 °C

*Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalcium-salter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).*

**E 472 b MONO- OCH DIGLYCERIDERS MJÖLKSRYRAESTRAR**

<b>Synonymer</b>	Mjölksyraestrar av mono- och diglycerider, laktoglycerider, mono- och diglycerider förestade med mjölksyra
<b>Definition</b>	Glycerolestrar med mjölksyra och fettsyror som förekommer i matfetter och -oljor. De kan innehålla små mängder fri glycerol, fria fettsyror, fri mjölksyra och fria glycerider.

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Klara, lättrorliga vätskor till vaxartade fasta ämnen av varierande konsistens med vit till blekgul färg
<b>Identifiering</b>	
Test för glycerol	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test
Test för mjölksyra	Positivt test
Löslighet	Olösligt i kallt vatten men dispergerbart i varmt vatten
<b>Renhetsgrad</b>	
Andra syror än mjölksyra och fettsyror	Mindre än 1 %
Fri glycerol	Högst 2 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Mjölksyra totalt	13–45 %
Fria fettsyror (och mjölksyra)	Högst 3 % beräknat som oljesyra
Glycerol totalt	13–30 %
Sulfataska	Högst 0,5 % (800 ± 25 °C)

*Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalcium-salter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).*

**E 472 c MONO- OCH DIGLYCERIDERS CITRONSYRAESTRAR**

<b>Synonymer</b>	Citrem, citronsyraestrar av mono- och diglycerider, citronglycerider, mono- och diglycerider förestrade med citronsyra
<b>Definition</b>	Estrar av glycerol med citronsyra och fettsyror som förekommer i matoljor och -fetter. De kan innehålla små mängder fri glycerol, fria fettsyror, fri citronsyra och fria glycerider. De kan vara delvis eller helt neutraliserade med lämpliga natrium-, kalium- eller kalciumsalter som godkända som livsmedelstillsatser enligt denna förordning.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Från gulaktiga eller ljusbruna vätskor till vaxartade fasta eller halvfasta ämnen
<b>Identifiering</b>	
Test för glycerol	Positivt test

**▼ B**

Test för fettsyror	Positivt test
Test för citronsyra	Positivt test
Löslighet	Olösligt i kallt vatten, dispergerbart i hett vatten, lösligt i oljor och fetter, olösligt i kall etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Andra syror än citronsyra och fettsyror	Mindre än 1 %
Fri glycerol	Högst 2 %
Glycerol totalt	8–33 %
Citronsyra totalt	13–50 %
Sulfataska	Icke-neutraliserade produkter: Högst 0,5 % (800 ± 25 °C) Delvis eller helt neutraliserade produkter: Högst 10 % (800 ± 25 °C)
Bly	Högst 2 mg/kg
Syratal	Högst 130

*Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalcium-salter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).*

**E 472 d MONO- OCH DIGLYCERIDERS VINSYRAESTRAR**

<b>Synonymer</b>	Vinsyrastrar av mono- och diglycerider, mono- och diglycerider förestrade med vinsyra
<b>Definition</b>	Glycerolestrar med vinsyra och fettsyror som förekommer i matfetter och -oljor. De kan innehålla små mängder fri glycerol, fria fettsyror, fri vinsyra och fria glycerider.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Från klibbiga, viskösa, gulaktiga vätskor till hårda, gula vaxer
<b>Identifiering</b>	
Test för glycerol	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test
Test för vinsyra	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Andra syror än vinsyra och fettsyror	Mindre än 1,0 %
Fri glycerol	Högst 2 %
Glycerol totalt	12–29 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg

**▼ B**

Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Vinsyra totalt	15–50 %
Fria fettsyror	Högst 3 % beräknat som oljesyra
Sulfataska	Högst 0,5 % (800 ± 25 °C)

*Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalcium-salter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).*

#### E 472 e MONO- OCH DIGLYCERIDERS MONO- OCH DIACETYLVIN-SYRAESTRAR

##### Synonymer

Diacetylvinsyrastrar av mono- och diglycerider, mono- och diglycerider förestrade med mono- och diacetylvinsyra, diacetylvinsyra- och fettsyrastrar av glycerol

##### Definition

Blandade estrar av glycerol med mono- och diacetylvinsyror (som erhålls från vinsyra) och fettsyror som förekommer i matfetter och i -oljor. De kan innehålla små mängder fri glycerol, fria fettsyror, fria vin- och ättiksyror och kombinationer av dessa samt även fria glycerider. Innehåller även vin- och ättikestrar av fettsyror.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

##### Beskrivning

Från klibbiga, viskösa vätskor och fettliknande konsistens till gula vaxer som hydrolyseras i fuktig luft och därvid frigörs ättiksyra

##### Identifiering

Test för glycerol

Positivt test

Test för fettsyror

Positivt test

Test för vinsyra

Positivt test

Test för ättiksyra

Positivt test

##### Renhetsgrad

Andra syror än vin- och ättiksyra samt fettsyror

Mindre än 1 %

Fri glycerol

Högst 2 %

Glycerol totalt

11–28 %

Sulfataska

Högst 0,5 % vid 800 ± 25 °C

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

Kvikksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

**▼B**

Vinsyra totalt	10–40 %
Ättiksyra totalt	8–32 %
Syratal	40–130

*Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalcium-salter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).*

#### **E 472 f BLANDADE ÄTTIK- OCH VINSYRAESTRAR AV MONO- OCH DIGLYCERIDER**

<b>Synonymer</b>	Mono- och diglycerider förestrade med ättiksyra och vinsyra
<b>Definition</b>	Glycerolestrar med ättik- och vinsyror och fettsyror som förekommer i matfetter och -oljor. De kan innehålla små mängder fri glycerol, fria fettsyror, fria vin- och ättiksyror samt fria glycerider. Kan innehålla mono- och diglyceriders mono- och diacetylvinsyrastrar.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Från klibbiga vätskor till fasta ämnen med vit till blekgul färg
<b>Identifiering</b>	
Test för glycerol	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test
Test för vinsyra	Positivt test
Test för ättiksyra	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Andra syror än vin- och ättiksyra samt fettsyror	Mindre än 1,0 %
Fri glycerol	Högst 2 %
Glycerol totalt	12–27 %
Sulfataska	Högst 0,5 % (800 ± 25 °C)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Ättiksyra totalt	10–20 %
Vinsyra totalt	20–40 %
Fria fettsyror	Högst 3 % beräknat som oljesyra

▼ **B**

*Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalcium-salter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).*

**E 473 SACKAROSESTRAR AV FETTSYROR**

<b>Synonymer</b>	Sackarosestrar, sockerestrar
<b>Definition</b>	Huvudsakligen mono-, di- och triestrar av sackaros med fettsyror som förekommer i matfetter och -oljor. De kan beredas av sackaros, metyl-, etyl- och vinylestrar av fettsyror i livsmedel (inkl. laurinsyra) eller genom extraktion ur sackarosglycerider. Endast följande organiska lösningsmedel får användas vid beredningen: dimetylsulfoxid, dimetylformamid, etylacetat, propan-2-ol, 2-metyl-1-propanol, propylenglykol, metyletylketon och superkritisk koldioxid. <i>p</i> -Metoxifenol kan användas som stabiliseringsmedel vid framställningen.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 80 %
<b>Beskrivning</b>	Fasta geler, mjuka fasta ämnen eller vitt till svagt gråvitt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för socker	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test
Löslighet	Svårslösligt i vatten, olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Sulfataska	Högst 2 % (800 ± 25 °C)
Fritt socker	Högst 5 %
Fria fettsyror	Högst 3 % beräknat som oljesyra
<i>p</i> -Metoxifenol	Högst 100 µg/kg
Acetaldehyd	Högst 50 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Metanol	Högst 10 mg/kg
Dimetylsulfoxid	Högst 2 mg/kg
Dimetylformamid	Högst 1 mg/kg
2-Metyl-1-propanol	Högst 10 mg/kg
Etylacetat	} Högst 350 mg/kg, var för sig eller i kombination
Propan-2-ol	
Propylenglykol	
Metyletylketon	Högst 10 mg/kg



▼ **B**

*Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalcium-salter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).*

**E 474 SACKAROSESTRAR I BLANDNING MED MONO- OCH DIGLYCERIDER AV FETTSYROR**

<b>Synonymer</b>	Sockerglycerider
<b>Definition</b>	Estrarna framställs genom att sackaros får reagera med ätliga fetter eller oljor och bilda en blandning av huvudsakligen mono-, di- och triestrar av sackaros och fettsyror (inkl. laurinsyra) och resterande mono-, di- och triglycerider från fett eller olja. Endast följande organiska lösningsmedel får användas vid beredningen: cyklohexan, dimetylformamid, etylacetat, 2-metyl-1-propanol och propan-2-ol.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	40–60 % av fettsyraestrar av sackaros
<b>Beskrivning</b>	Mjuka, fasta klumpar, fasta geléer eller vitt till benvitt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för socker	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test
Löslighet	Olösligt i kallt vatten, lösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Sulfataska	Högst 2 % (800 ± 25 °C)
Fritt socker	Högst 5 %
Fria fettsyror	Högst 3 % (beräknat som oljesyra)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Metanol	Högst 10 mg/kg
Dimetylformamid	Högst 1 mg/kg
2-Metyl-1-propanol	} Högst 10 mg/kg, var för sig eller i kombination
Cyklohexan	
Etylacetat	} Högst 350 mg/kg, var för sig eller i kombination
Propan-2-ol	

*Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalcium-salter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).*

▼ **B****E 475 POLYGLYCEROLESTRAR AV FETTSYROR**

<b>Synonymer</b>	Polyglycerinestrar av fettsyrastrar
<b>Definition</b>	Polyglycerolestrar av fettsyror framställs genom förestring av polyglycerol med matfetter och -oljor eller med fettsyror som förekommer i matfetter och -oljor. Polyglyceroldelen är huvudsakligen di-, tri- och tetraglycerol och innehåller högst 10 % polyglyceroler som är heptaglycerol eller högre glyceroler.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 90 % fettsyrastrar totalt
<b>Beskrivning</b>	Ljusbula till bärnstensfärgade, oljiga till mycket viskösa vätskor, ljusbruna till mellanbruna, plastiska eller mjuka fasta ämnen samt ljusbruna till bruna, hårda, vaxliknande fasta ämnen
<b>Identifiering</b>	
Test för glycerol	Positivt test
Test för polyglycerol	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test
Löslighet	Estrarna kan variera från utpräglat hydrofila till utpräglat lipofila, men tenderar att vara dispergerbara i vatten och lösliga i organiska lösningsmedel och oljor.
<b>Renhetsgrad</b>	
Sulfataska	Högst 0,5 % (800 ± 25 °C)
Andra syror än fettsyror	Mindre än 1 %
Fria fettsyror	Högst 6 % beräknat som oljesyra
Glycerol och polyglycerol totalt	18–60 %
Fri glycerol och polyglycerol	Högst 7 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalcium-salter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).*

**E 476 POLYGLYCEROLPOLYRICINOLEAT**

<b>Synonymer</b>	Glycerolestrar av kondenserade ricinoljefettsyror, polyglycerolestrar av polykondenserade ricinoljefettsyror, polyglycerolestrar av interterifierad ricinolsyra, PGPR
------------------	---

**▼B**

<b>Definition</b>	Polyglycerolpolyricinoleat bereds genom förestring av polyglycerol med kondenserade ricinoljefettsyror.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Klar, ytterst viskös vätska
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten och etanol. Lösligt i eter, kolväten och halogenerade kolväten
Test för glycerol	Positivt test
Test för polyglycerol	Positivt test
Test för ricinolsyra	Positivt test
Brytningsindex	$[n]_D^{65}$ : 1,4630–1,4665
<b>Renhetsgrad</b>	
Polyglyceroler	Minst 75 % di-, tri- och tetraglyceroler och högst 10 % heptaglycerol eller högre glyceroler
Hydroxyttal	80–100
Syratal	Högst 6
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 477 1,2-PROPYLENGLYKOLESTRAR AV FETTSYROR**

<b>Synonymer</b>	Propan-1,2-diolestrar av fettsyror
<b>Definition</b>	Består av blandningar av propylenglykols mono- och diestrar från fettsyror som förekommer i matoljor och -fetter. Alkoholdelen utgörs endast av propylenglykol tillsammans med dimerer och spår av trimerer. Inga andra organiska syror än fettsyror i livsmedel förekommer.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 85 % fettsyraestrar totalt
<b>Beskrivning</b>	Klara vätskor eller vaxartade, vita flingor, pärlor eller fasta ämnen med mild lukt
<b>Identifiering</b>	
Test för propylenglykol	Positivt test

**▼ B**

Test för fettsyror	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Sulfataska	Högst 0,5 % (800 ± 25 °C)
Andra syror än fettsyror	Mindre än 1 %
Fria fettsyror	Högst 6 % beräknat som oljesyra
Propylenglykol totalt	11–31 %
Fri propylenglykol	Högst 5 %
Dimerer och trimerer av propylenglykol	Högst 0,5 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

*Renhetskriterierna gäller för tillsatsen fri från natrium-, kalium- och kalcium-salter av fettsyror. Dessa ämnen får dock förekomma med högst 6 % (uttryckt som natriumoleat).*

**E 479 b TERMISKT OXIDERAD SOJABÖNSOLJA SOM REAGERAT MED MONO- OCH DIGLYCERIDER AV FETTSYROR**

<b>Synonymer</b>	TOSOM
<b>Definition</b>	Termiskt oxiderad sojabönsolja som reagerat med mono- och diglycerider av fettsyror är en komplex blandning av glycerol- och fettsyrastrar som förekommer i ätliga fetter och fettsyror från termiskt oxiderad sojabönsolja. Den framställs genom att 10 % termiskt oxiderad sojabönsolja får reagera med 90 % mono- och diglycerider av ätliga fettsyror vid 130 °C under vakuum, varigenom lukten reduceras. Sojabönsolja framställs uteslutande från arter av sojaböner.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Blekgul till ljusbrun med vaxartad eller fast konsistens
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten. Lösligt i het olja eller hett fett
<b>Renhetsgrad</b>	
Smältintervall	55–65 °C
Fria fettsyror	Högst 1,5 % beräknat som oljesyra
Fri glycerol	Högst 2 %
Fettsyror totalt	83–90 %
Glycerol totalt	16–22 %
Metylestrar av fettsyror, som inte bildar addukt med urea	Högst 9 % av metylestrar av fettsyror totalt

**▼ B**

Fettsyror, olösliga i petroleumeter	Högst 2 % av fettsyror totalt
Peroxidtal	Högst 3
Epoxider	Högst 0,03 % oxiransyre
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 481 NATRIUMSTEAROYL-2-LAKTYLAT**

<b>Synonymer</b>	Natriumstearoyllaktylat, natriumstearoyllaktat
<b>Definition</b>	En blandning av natriumsalterna av stearoyllaktylsyror och dess polymerer samt mindre mängder natriumsalter av andra besläktade syror som framställs genom att låta stearinsyra och mjölksyra reagera. Andra fettsyror i livsmedel kan också förekomma antingen fria eller förestrade beroende på deras förekomst i den stearinsyra som använts.
Einecs-nummer	246-929-7
Kemiskt namn	Natrium-di-2-stearoyllaktat Natrium-di(2-stearoyloxi)propionat
Kemisk formel	$C_{21}H_{39}O_4Na$ , $C_{19}H_{35}O_4Na$ (huvudbeståndsdelar)
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Vitt eller svagt gulaktigt pulver eller sprött fast ämne med karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Test för natrium	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test
Test för mjölksyra	Positivt test
Löslighet	Olösligt i vatten. Lösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Natrium	2,5–5 %
Estervärde	90–190
Syratal	60–130
Mjölksyra totalt	15–40 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 482 KALCIUMSTEAROYL-2-LAKTYLAT**

<b>Synonymer</b>	Kalciumstearoyllaktat
<b>Definition</b>	En blandning av kalciumsalterna av stearoyllaktylsyror och deras polymerer samt mindre mängder kalciumsalter av andra besläktade syror som framställs genom att låta stearinsyra och mjölksyra reagera. Andra fettsyror i livsmedel kan också förekomma antingen fria eller förestrade beroende på deras förekomst i den stearinsyra som använts.

**▼ B**

Einecs-nummer	227-335-7
Kemiskt namn	Kalcium-di-2-stearoyllakat Kalcium-di(2-stearoyloxi)propionat
Kemisk formel	$C_{42}H_{78}O_8Ca$ , $C_{38}H_{70}O_8Ca$ , $C_{40}H_{74}O_8Ca$ (huvudbeståndsdelar)
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Vitt eller svagt gulaktigt pulver eller sprött fast ämne med karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Test för kalcium	Positivt test
Test för fettsyror	Positivt test
Test för mjölksyra	Positivt test
Löslighet	Svagt lösligt i hett vatten
<b>Renhetsgrad</b>	
Kalcium	1–5,2 %
Estervärde	125–190
Mjölksyra totalt	15–40 %
Syratal	50–130
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 483 STEARYLTARTRAT**

<b>Synonymer</b>	Stearylalmityltartrat
<b>Definition</b>	Framställs genom förestring av vinsyra med kommersiell stearylalkohol som huvudsakligen består av stearyl- och palmitylalkoholer. Det består huvudsakligen av diestrar med mindre mängder monoestrar och rester av utgångsmaterial.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Distearyltartrat Dipalmityltartrat Stearylalmityltartrat
Kemisk formel	$C_{40}H_{78}O_6$ (distearyltartrat) $C_{36}H_{70}O_6$ (dipalmityltartrat) $C_{38}H_{74}O_6$ (stearylalmityltartrat)
Molekylvikt	655 (distearyltartrat) 599 (dipalmityltartrat) 627 (stearylalmityltartrat)
Innehåll	Minst 90 % estrar totalt, vilket motsvarar ett estervärde på 163–180
<b>Beskrivning</b>	Gräddfärgat, oljigt fast ämne (vid 25 °C)

**▼ B****Identifiering**

Test för tartrat

Positivt test

Smältintervall

67–77 °C Efter förtvålning har de mättade långkedjiga fettalkoholerna ett smältintervall på 49–55 °C.

**Renhetsgrad**

Hydroxyltal

200–220

Syratal

Högst 5,6

Vinsyra totalt

18–35 %

Sulfataska

Högst 0,5 % (800 ± 25 °C)

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

Kvikksilver

Högst 1 mg/kg

Kadmium

Högst 1 mg/kg

Oförtvålbara ämnen

77–83 %

Jodtal

Högst 4 (Wijs metod)

**E 491 SORBITANMONOSTEARAT****Synonymer****Definition**

En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess anhydrider och ätlig, kommersiell stearinsyra

Einecs-nummer

215-664-9

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Minst 95 % av en blandning av sorbitol, sorbitan och isosorbidestrar

**Beskrivning**

Lätta, gräddfärgade till bruna pärlor eller flingor eller ett hårt, vaxartat fast ämne med svag, karakteristisk lukt

**Identifiering**

Löslighet

Lösligt vid temperaturer över smältpunkten i toluen, dioxan, koltetraklorid, eter, metanol, etanol och anilin. Olösligt i petroleumeter och aceton. Olösligt i kallt vatten, men dispergerbart i varmt vatten. Bildar en grumlig lösning med mineralolja och etylacetat vid temperaturer över 50 °C

Stelningsintervall

50–52 °C

Infrarött absorptionsspektrum

Karakteristiskt för en partiell fettsyrasester av en polyol

**Renhetsgrad**

Vatteninnehåll

Högst 2 % (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska

Högst 0,5 %

Syratal

Högst 10

Förtvålningstal

147–157

**▼B**

Hydroxyttal	235–260
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 492 SORBITANTRISTEARAT****Synonymer****Definition**

En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess anhydrider och ätlig, kommersiell stearinsyra

Einecs-nummer 247-891-4

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Minst 95 % av en blandning av sorbitol, sorbitan och isosorbidestrar

**Beskrivning**

Lätta, gräddfärgade till bruna pärlor eller flingor eller ett hårt, vaxartat fast ämne med svag lukt

**Identifiering**

Löslighet

Svagt lösligt i toluen, eter, koltetraklorid och etylacetat. Dispergerbart i petroleumeter, mineralolja, vegetabiliska oljor, aceton och di-oxan. Olösligt i vatten, metanol och etanol

Stelningsintervall

47–50 °C

Infrarött absorptionsspektrum

Karaktéristiskt för en partiell fettsyraester av en polyol

**Renhetsgrad**

Vatteninnehåll Högst 2 % (Karl Fischer-metoden)

Sulfataska Högst 0,5 %

Syratal Högst 15

Förtvålningstal 176-188

Hydroxyttal 66–80

Arsenik Högst 3 mg/kg

Bly Högst 2 mg/kg

Kvikksilver Högst 1 mg/kg

Kadmium Högst 1 mg/kg

**E 493 SORBITANMONOLAUROT****Synonymer****Definition**

En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess anhydrider och ätlig, kommersiell laurinsyra

Einecs-nummer 215-663-3

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt



**▼B**

Innehåll	Minst 95 % av en blandning av sorbitol, sorbitan och isosorbidestrar
<b>Beskrivning</b>	Bärnstensfärgad, oljig, viskös vätska, lätta, gräddfärgade till bruna pärlor eller flingor eller ett hårt, vaxartat fast ämne med svag lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Dispergerbart i hett och kallt vatten
Infrarött absorptionsspektrum	Karakteristiskt för en partiell fettsyrasester av en polyol
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 2 % (Karl Fischer-metoden)
Sulfataska	Högst 0,5 %
Syratal	Högst 7
Förtvålningstal	155–170
Hydroxyltal	330–358
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 494 SORBITANMONOOLEAT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess anhydrider och ätlig, kommersiell oljesyra. Den består främst av 1,4-sorbitanmonooleat. Andra beståndsdelar är isosorbidmonooleat, sorbitandioleat och sorbitantrioleat.
Einecs-nummer	215-665-4
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 95 % av en blandning av sorbitol, sorbitan och isosorbidestrar
<b>Beskrivning</b>	Bärnstensfärgad, viskös vätska, lätta, gräddfärgade till bruna pärlor eller flingor eller ett hårt, vaxartat fast ämne med svag, karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt vid temperaturer över smältpunkten i etanol, eter, etylacetat, anilin, toluen, dioxan, petroleumeter och koltetraklorid. Olösligt i kallt vatten, dispergerbart i varmt vatten
Jodtal	80–100 för oljesyraresten, vilken härrör från förtvålning av sorbitanmonooleat
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 2 % (Karl Fischer-metoden)
Sulfataska	Högst 0,5 %

**▼ B**

Syratal	Högst 8
Förtvålningstal	145–160
Hydroxyltal	193–210
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 495 SORBITANMONOPALMITAT**

<b>Synonymer</b>	Sorbitanpalmitat
<b>Definition</b>	En blandning av de partiella estrarna av sorbitol och dess anhydrider och ätlig, kommersiell palmitinsyra
Einecs-nummer	247-568-8
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 95 % av en blandning av sorbitol, sorbitan och isosorbidestrar
<b>Beskrivning</b>	Lätta, gräddfärgade till bruna pärlor eller flingor eller ett hårt, vaxartat fast ämne med svag, karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt vid temperaturer över smältpunkten i etanol, metanol, eter, etylacetat, anilin, toluen, dioxan, petroleumeter och koltetraklorid. Olösligt i kallt vatten, men dispergerbart i varmt vatten
Stelningsintervall	45–47 °C
Infrarött absorptionsspektrum	Karakteristiskt för en partiell fettsyrasester av en polyol
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 2 % (Karl Fischer-metoden)
Sulfataska	Högst 0,5 %
Syratal	Högst 7,5
Förtvålningstal	140–150
Hydroxyltal	270–305
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**▼ M5****E 499 STIGMASTEROLRIKA VÄXTSTEROLER**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	Stigmasterolrika växtsteroler framställs av sojabönor och är en kemiskt definierad enkel blandning innehållande minst 95 % växtsteroler (stigmasterol, betasitosterol, kampesterol och brassikasterol), där stigmasterol utgör minst 85 % av de stigmasterolrika växtsterolerna.

▼ **M5**

Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Stigmasterol	(3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-(5-etyl-6-metyl-hept-3-en-2-yl)-10,13-dimetyl-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dodekahydro-1H-cyklopenta[a]fenantren-3-ol
Betasitosterol	(3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-[(2S,5S)-5-etyl-6-metylheptan-2-yl]-10,13-dimetyl-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dodekahydro-1H-cyklopenta[a]fenantren-3-ol
Kampesterol	(3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-(5,6-dimetylheptan-2-yl)-10,13-dimetyl-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dodekahydro-1H-cyklopenta[a]fenantren-3-ol
Brassikasterol	(3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-[(E,2R,5R)-5,6-dimetylhept-3-en-2-yl]-10,13-dimetyl-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dodekahydro-1H-cyklopenta[a]fenantren-3-ol
Kemisk formel	
Stigmasterol	C <sub>29</sub> H <sub>48</sub> O
Betasitosterol	C <sub>29</sub> H <sub>50</sub> O
Kampesterol	C <sub>28</sub> H <sub>48</sub> O
Brassikasterol	C <sub>28</sub> H <sub>46</sub> O
Molekylvikt	
Stigmasterol	412,6 g/mol
Betasitosterol	414,7 g/mol
Kampesterol	400,6 g/mol
Brassikasterol	398,6 g/mol
Innehåll (produkter som endast innehåller fria steroler och stanoler)	Minst 95 % totala fria steroler/stanoler i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Lättflytande vitt till benvitt pulver, vita till benvita piller eller pastiller; färglös till blekgul vätska
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Praktiskt taget olösligt i vatten. Fytosteroler och fytostanoler är lösliga i aceton och etylacetat.
Stigmasterolinnehåll	Minst 85 % (vikt/vikt)
Andra växtsteroler/-stanoler: Antingen var för sig eller i kombination, inklusive brassikasterol, kampestanol, kampesterol, delta-7-kampesterol, kolesterol, klerosterol, sitostanol och betasitosterol	Högst 15 % (vikt/vikt)
<b>Renhetsgrad</b>	
Aska totalt	Högst 0,1 %
Lösningsmedelsrester	Etanol: Högst 5 000 mg/kg Metanol: Högst 50 mg/kg
Vatteninnehåll	Högst 4 % (Karl Fischer-metoden)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
Bakteriell totalt	Högst 1 000 CFU/g
Jäst	Högst 100 CFU/g
Mögel	Högst 100 CFU/g

▼ **M5**

<i>Escherichia coli</i>	Högst 10 CFU/g
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 25 g

▼ **B****E 500 (i) NATRIUMKARBONAT**

<b>Synonymer</b>	Soda
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	207-838-8
Kemiskt namn	Natriumkarbonat
Kemisk formel	$\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ (n = 0, 1 eller 10)
Molekylvikt	106,00 (vattenfritt)
Innehåll	Minst 99 % $\text{Na}_2\text{CO}_3$ i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Färglösa kristaller eller vitt, granulärt eller kristallint pulver Den vattenfria formen är hygroskopisk, dekahydratet vittrar
<b>Identifiering</b>	
Test för natrium	Positivt test
Test för karbonat	Positivt test
Löslighet	Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 2 % (vattenfritt), 15 % (monohydrat) eller 55–65 % (dekahydrat) (70 °C som successivt ökas till 300 °C, till konstant vikt)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 500 (ii) NATRIUMVÄTEKARBONAT**

<b>Synonymer</b>	Natriumbikarbonat, surt natriumkarbonat, bikarbonat av soda, bakpulver
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	205-633-8
Kemiskt namn	Natriumvätekarbonat
Kemisk formel	$\text{NaHCO}_3$
Molekylvikt	84,01
Innehåll	Minst 99 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Färglösa eller vita kristallina klumpar eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för natrium	Positivt test
Test för karbonat	Positivt test
pH	8,0–8,6 (1 % lösning)
Löslighet	Lösligt i vatten. Olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,25 % (4 timmar, över kiselgel)
Ammoniumsalter	Ingen lukt av ammoniak efter upphettning

▼ **B**

Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 500 (iii) NATRIUMSESKVIKARBONAT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	208-580-9
Kemiskt namn	Natriummonovätedikarbonat
Kemisk formel	$\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot \text{NaHCO}_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$
Molekylvikt	226,03
Innehåll	35,0–38,6 % $\text{NaHCO}_3$ och 46,4–50,0 % $\text{Na}_2\text{CO}_3$

**Beskrivning**

Vita flingor, kristaller eller kristallint pulver

**Identifiering**

Test för natrium	Positivt test
Test för karbonat	Positivt test
Löslighet	Lättlösligt i vatten

**Renhetsgrad**

Natriumklorid	Högst 0,5 %
Järn	Högst 20 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 501 (i) KALIUMKARBONAT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	209-529-3
Kemiskt namn	Kaliumkarbonat
Kemisk formel	$\text{K}_2\text{CO}_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ (n = 0 eller 1,5)
Molekylvikt	138,21 (vattenfritt)
Innehåll	Minst 99,0 % i vattenfri substans

**Beskrivning**

Vitt, mycket sönderflytande pulver

Hydratet förekommer som små, vita, halvt genomskinliga kristaller eller granulat

**Identifiering**

Test för kalium	Positivt test
Test för karbonat	Positivt test
Löslighet	Mycket lösligt i vatten. Olösligt i etanol

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 5 % (vattenfritt) eller 18 % (hydrat) (180 °C, 4 timmar)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

▼ **B**

Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
-------------	---------------

**E 501 (ii) KALIUMVÄTEKARBONAT**

<b>Synonymer</b>	Kaliumbikarbonat, surt kaliumkarbonat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	206-059-0
Kemiskt namn	Kaliumvätekarbonat
Kemisk formel	KHCO <sub>3</sub>
Molekylvikt	100,11
Innehåll	99,0–101,0 % KHCO <sub>3</sub> i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Färglösa kristaller eller vitt pulver eller granulat
<b>Identifiering</b>	
Test för kalium	Positivt test
Test för karbonat	Positivt test
Löslighet	Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid torkning	Högst 0,25 % (4 timmar, över kiselgel)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 503 (i) AMMONIUMKARBONAT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	Ammoniumkarbonat består av ammoniumkarbamat, ammoniumkarbonat och ammoniumvätekarbonat i varierande proportioner.
Einecs-nummer	233-786-0
Kemiskt namn	Ammoniumkarbonat
Kemisk formel	CH <sub>6</sub> N <sub>2</sub> O <sub>2</sub> , CH <sub>8</sub> N <sub>2</sub> O <sub>3</sub> och CH <sub>5</sub> NO <sub>3</sub>
Molekylvikt	Ammoniumkarbamat: 78,06, ammoniumkarbonat: 98,73, ammoniumvätekarbonat: 79,06
Innehåll	30,0–34,0 % NH <sub>3</sub>
<b>Beskrivning</b>	Vitt pulver eller hårda, vita eller halvt genomskinliga klumpar eller kristaller. Blir ogenomskinligt vid exponering för luft och omvandlas slutligen till vita, porösa klumpar eller pulver (ammoniumbikarbonat) på grund av att ammoniak och koldioxid avges.
<b>Identifiering</b>	
Test för ammonium	Positivt test
Test för karbonat	Positivt test
pH	Ca 8,6 (5 % lösning)
Löslighet	Lösligt i vatten

**▼ B**

<b>Renhetsgrad</b>	
Icke-flyktiga ämnen	Högst 500 mg/kg
Klorider	Högst 30 mg/kg
Sulfat	Högst 30 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 503 (ii) AMMONIUMVÄTEKARBONAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Ammoniumbikarbonat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	213-911-5
Kemiskt namn	Ammoniumvätekarbonat
Kemisk formel	CH <sub>5</sub> NO <sub>3</sub>
Molekylvikt	79,06
Innehåll	Minst 99,0 %
<b>Beskrivning</b>	Vita kristaller eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för ammonium	Positivt test
Test för karbonat	Positivt test
pH	Ca 8,0 (5 % lösning)
Löslighet	Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Icke-flyktiga ämnen	Högst 500 mg/kg
Klorider	Högst 30 mg/kg
Sulfat	Högst 30 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 504 (i) MAGNESIUMKARBONAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Hydromagnesit
<b>Definition</b>	Basiskt hydratiserat magnesiumkarbonat eller monohydrat av magnesiumkarbonat eller en blandning av dessa
Einecs-nummer	208-915-9
Kemiskt namn	Magnesiumkarbonat
Kemisk formel	MgCO <sub>3</sub> · nH <sub>2</sub> O
Innehåll	24–26,4 % Mg
<b>Beskrivning</b>	Lukt fria, lätta, vita, spröd klumpar eller voluminöst, vitt pulver

**▼ B**

<b>Identifiering</b>	
Test för magnesium	Positivt test
Test för karbonat	Positivt test
Löslighet	Praktiskt taget olösligt i både vatten och etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i syra	Högst 0,05 %
Ämnen lösliga i vatten	Högst 1,0 %
Kalcium	Högst 0,4 %
Arsenik	Högst 4 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 504 (ii) MAGNESIUMHYDROXIDKARBONAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Magnesiumvätekarbonat, magnesiumsubkarbonat (lätt eller tungt), hydratiserat basiskt magnesiumkarbonat, magnesiumkarbonathydroxid
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	235-192-7
Kemiskt namn	Hydratiserad magnesiumkarbonathydroxid
Kemisk formel	$4\text{MgCO}_3\text{Mg}(\text{OH})_2 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$
Molekylvikt	485
Innehåll	40,0–45,0 % Mg beräknat som MgO
<b>Beskrivning</b>	Lätta, vita, spröda klumpar eller voluminöst, vitt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för magnesium	Positivt test
Test för karbonat	Positivt test
Löslighet	Praktiskt taget olösligt i vatten. Olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i syra	Högst 0,05 %
Ämnen lösliga i vatten	Högst 1,0 %
Kalcium	Högst 1,0 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 507 SALTSYRA</b>	
<b>Synonymer</b>	Väteklorid, klorvätesyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-595-7
Kemiskt namn	Saltsyra



**▼B**

Kemisk formel	HCl
Molekylvikt	36,46
Innehåll	Saltsyra är tillgängligt i handeln i varierande koncentrationer. Koncentrerad saltsyra innehåller minst 35 % HCl.
<b>Beskrivning</b>	Klar, färglös eller svagt gulaktig, korrosiv vätska med stickande lukt
<b>Identifiering</b>	
Test för syra	Positivt test
Test för klorid	Positivt test
Löslighet	Lösligt i vatten och etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Organiska föreningar totalt	Organiska föreningar totalt (ej innehållande fluor): Högst 5 mg/kg Bensen: Högst 0,05 mg/kg Fluorerade föreningar totalt: Högst 25 mg/kg
Icke-flyktiga ämnen	Högst 0,5 %
Reducerande ämnen	Högst 70 mg/kg (som SO <sub>2</sub> )
Oxiderande ämnen	Högst 30 mg/kg (som Cl <sub>2</sub> )
Sulfat	Högst 0,5 %
Järn	Högst 5 mg/kg
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg

**E 508 KALIUMKLORID**

<b>Synonymer</b>	Sylvin, sylvit
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-211-8
Kemiskt namn	Kaliumklorid
Kemisk formel	KCl
Molekylvikt	74,56
Innehåll	Minst 99 % i torkad substans
<b>Beskrivning</b>	Färglösa, långsträckta, prismatiska eller kubiska kristaller eller vitt, granulärt pulver som är luktfritt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lättlösligt i vatten. Olösligt i etanol
Test för kalium	Positivt test
Test för klorid	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 1 % (105 °C, 2 timmar)
Test för natrium	Negativt

**▼ B**

Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 509 KALCIUMKLORID****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	233-140-8
Kemiskt namn	Kalciumklorid
Kemisk formel	$\text{CaCl}_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ (n = 0,2 eller 6)
Molekylvikt	110,99 (vattenfritt), 147,02 (dihydrat), 219,08 (hexahydrat)
Innehåll	Minst 93,0 % i vattenfri substans

**Beskrivning**

Vitt, luktfritt, hygroskopiskt pulver eller sönderflytande kristaller

**Identifiering**

Test för kalcium	Positivt test
Test för klorid	Positivt test
Löslighet	Lösligt i vatten och etanol

**Renhetsgrad**

Magnesium- och alkalialter	Högst 5 % i torkad substans (beräknat som sulfater)
Fluorid	Högst 40 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 511 MAGNESIUMKLORID****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	232-094-6
Kemiskt namn	Magnesiumklorid
Kemisk formel	$\text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$
Molekylvikt	203,30
Innehåll	Minst 99,0 %

**Beskrivning**

Färglösa, luktfria, mycket sönderflytande flingor eller kristaller

**Identifiering**

Test för magnesium	Positivt test
Test för klorid	Positivt test
Löslighet	Mycket lösligt i vatten, lättlösligt i etanol

**Renhetsgrad**

Ammonium	Högst 50 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg

**▼B**

Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 512 TENNKLORID</b>	
<b>Synonymer</b>	Tenndiklorid
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-868-0
Kemiskt namn	Tennkloriddihydrat
Kemisk formel	$\text{SnCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$
Molekylvikt	225,63
Innehåll	Minst 98,0 %
<b>Beskrivning</b>	Färglösa eller vita kristaller Kan ha en svag lukt av saltsyra
<b>Identifiering</b>	
Test för tenn(II)	Positivt test
Test för klorid	Positivt test
Löslighet	Lösligt i mindre mängd vatten än sin egen vikt, men bildar ett olösligt basiskt salt med större mängd vatten Lösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Sulfat	Högst 30 mg/kg
Arsenik	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
<b>E 513 SVAVELSYRA</b>	
<b>Synonymer</b>	Vitriololja, vitriolsyra, divätesulfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-639-5
Kemiskt namn	Svavelsyra
Kemisk formel	$\text{H}_2\text{SO}_4$
Molekylvikt	98,07
Innehåll	Svavelsyra är tillgänglig i handeln i varierande koncentrationer. Den koncentrerade formen innehåller minst 96 % svavelsyra.
<b>Beskrivning</b>	Klar, färglös eller svagt brun, mycket korrosiv, oljig vätska
<b>Identifiering</b>	
Test för syra	Positivt test
Test för sulfat	Positivt test
Löslighet	Blandbart med vatten, under kraftig värmeutveckling, och även med etanol

**▼B****Renhetsgrad**

Aska	Högst 0,02 %
Reducerande ämnen	Högst 40 mg/kg (som SO <sub>2</sub> )
Nitrat	Högst 10 mg/kg (beräknat på H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> -halt)
Klorid	Högst 50 mg/kg
Järn	Högst 20 mg/kg
Selen	Högst 20 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 514 (i) NATRIUMSULFAT****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Natriumsulfat
Kemisk formel	Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> · nH <sub>2</sub> O (n = 0 eller 10)
Molekylvikt	142,04 (vattenfritt) 322,04 (dekahydrat)

Innehåll Minst 99,0 % i vattenfri substans

**Beskrivning**

Färglösa kristaller eller ett fint, vitt, kristallint pulver  
Dekahydratet vittrar

**Identifiering**

Test för natrium	Positivt test
Test för sulfat	Positivt test
pH	Neutral eller svagt alkalisk reaktion med lackmuspapper (5 % lösning)

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 1,0 % (vattenfritt) eller högst 57 % (dekahydrat) vid 130 °C
Selen	Högst 30 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 514 (ii) NATRIUMVÄTESULFAT****Synonymer**

Surt natriumsulfat, natriumbisulfat

**Definition**

Kemiskt namn	Natriumvätesulfat
Kemisk formel	NaHSO <sub>4</sub>
Molekylvikt	120,06

**▼ B**

Innehåll	Minst 95,2 %
<b>Beskrivning</b>	Vita, luktfria kristaller eller granulat
<b>Identifiering</b>	
Test för natrium	Positivt test
Test för sulfat	Positivt test
pH	Lösningar är mycket sura
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,8 %
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,05 %
Selen	Högst 30 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 515 (i) KALIUMSULFAT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Kaliumsulfat
Kemisk formel	$K_2SO_4$
Molekylvikt	174,25
Innehåll	Minst 99,0 %
<b>Beskrivning</b>	Färglösa eller vita kristaller eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för kalium	Positivt test
Test för sulfat	Positivt test
pH	5,5–8,5 (5 % lösning)
Löslighet	Lättlösligt i vatten, olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Selen	Högst 30 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 515 (ii) KALIUMVÄTESULFAT**

<b>Synonymer</b>	Kaliumbisulfat, surt kaliumsulfat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Kaliumvätesulfat
Kemisk formel	$KHSO_4$

**▼B**

Molekylvikt	136,17
Innehåll	Minst 99 %
<b>Beskrivning</b>	Vita, sönderflytande kristaller, bitar eller granulat
<b>Identifiering</b>	
Smältpunkt	197 °C
Test för kalium	Positivt test
Löslighet	Lättlösligt i vatten, olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Selen	Högst 30 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 516 KALCIUMSULFAT**

<b>Synonymer</b>	Gips, selenit, anhydrit
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-900-3
Kemiskt namn	Kalciumsulfat
Kemisk formel	$\text{CaSO}_4 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ (n = 0 eller 2)
Molekylvikt	136,14 (vattenfritt), 172,18 (dihydrat)
Innehåll	Minst 99,0 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Fint, vitt till svagt gulvitt, luktfritt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för kalcium	Positivt test
Test för sulfat	Positivt test
Löslighet	Svagt lösligt i vatten, olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid torkning	Vattenfritt: Högst 1,5 % (250 °C till konstant vikt) Dihydrat: Högst 23 % (250 °C till konstant vikt)
Fluorid	Högst 30 mg/kg
Selen	Högst 30 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 517 AMMONIUMSULFAT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-984-1
Kemiskt namn	Ammoniumsulfat

**▼B**

Kemisk formel	$(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$
Molekylvikt	132,14
Innehåll	99,0–100,5 %
<b>Beskrivning</b>	Vitt pulver, glänsande flagor eller kristallina fragment
<b>Identifiering</b>	
Test för ammonium	Positivt test
Test för sulfat	Positivt test
Löslighet	Lättlösligt i vatten, olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid glödning	Högst 0,25 %
Selen	Högst 30 mg/kg
Bly	Högst 3 mg/kg

**E 520 ALUMINIUMSULFAT**

<b>Synonymer</b>	Alun
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Aluminiumsulfat
Kemisk formel	$\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$
Molekylvikt	342,13
Innehåll	Minst 99,5 % i glödgd substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt pulver, glänsande flagor eller kristallina fragment
<b>Identifiering</b>	
Test för aluminium	Positivt test
Test för sulfat	Positivt test
pH	Minst 2,9 (5 % lösning)
Löslighet	Lättlösligt i vatten, olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid glödning	Högst 5 % (500 °C, 3 timmar)
Alkalimetaller och alkaliska jordartsmetaller	Högst 0,4 %
Selen	Högst 30 mg/kg
Fluorid	Högst 30 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 521 ALUMINIUMNATRIUMSULFAT**

<b>Synonymer</b>	Sodaalun, natriumalun
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	233-277-3

**▼ B**

Kemiskt namn	Aluminiumnatriumsulfat
Kemisk formel	$\text{AlNa}(\text{SO}_4)_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ (n = 0 eller 12)
Molekylvikt	242,09 (vattenfritt)
Innehåll	Minst 96,5 % (vattenfritt) och 99,5 % (dodekahydrat) i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Genomskinliga kristaller eller vitt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för aluminium	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
Test för sulfat	Positivt test
Löslighet	Dodekahydratet är lösligt i vatten. Den vattenfria formen löser sig långsamt i vatten. Båda formerna är olösliga i etanol.
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Vattenfritt: Högst 10,0 % (220 °C, 16 timmar) Dodekahydrat: Högst 47,2 % (50–55 °C, 1 timme och därefter 200 °C, 16 timmar)
Ammoniumsalter	Ingen lukt av ammoniak efter upphettning
Selen	Högst 30 mg/kg
Fluorid	Högst 30 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 522 ALUMINIUMKALIUMSULFAT**

<b>Synonymer</b>	Kalialun, alun
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	233-141-3
Kemiskt namn	Aluminiumkaliumsulfatdodekahydrat
Kemisk formel	$\text{AlK}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$
Molekylvikt	474,38
Innehåll	Minst 99,5 %
<b>Beskrivning</b>	Stora, genomskinliga kristaller eller vitt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för aluminium	Positivt test
Test för kalium	Positivt test
Test för sulfat	Positivt test
pH	3,0–4,0 (10 % lösning)
Löslighet	Lättlösligt i vatten, olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Ammoniumsalter	Ingen lukt av ammoniak efter upphettning
Selen	Högst 30 mg/kg
Fluorid	Högst 30 mg/kg



**▼B**

Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 523 ALUMINIUMAMMONIUMSULFAT**

<b>Synonymer</b>	Ammoniumalun
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	232-055-3
Kemiskt namn	Aluminiumammoniumsulfat
Kemisk formel	$\text{AlNH}_4(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$
Molekylvikt	453,32
Innehåll	Minst 99,5 %
<b>Beskrivning</b>	Stora, färglösa kristaller eller vitt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för aluminium	Positivt test
Test för ammonium	Positivt test
Test för sulfat	Positivt test
Löslighet	Lättlösligt i vatten, lösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Alkalimetaller och alkaliska jordartsmetaller	Högst 0,5 %
Selen	Högst 30 mg/kg
Fluorid	Högst 30 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 3 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**E 524 NATRIUMHYDROXID**

<b>Synonymer</b>	Kaustiksoda, lut
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	215-185-5
Kemiskt namn	Natriumhydroxid
Kemisk formel	NaOH
Molekylvikt	40,0
Innehåll	I fast form minst 98,8 % av alkali totalt (som NaOH). I lösningar beroende på den angivna procentandelen NaOH
<b>Beskrivning</b>	Vita eller nästan vita gryn, flingor, flisor, sammansmälta klumpar eller andra former. Lösningarna är klara eller något grumliga, färglösa eller lätt färgade, mycket frätande och hygrokopiska. Absorberar koldioxid vid kontakt med luft och bildar natriumkarbonat.

**▼ B**

<b>Identifiering</b>	
Test för natrium	Positivt test
pH	Starkt basiskt (1 % lösning)
Löslighet	Mycket lösligt i vatten. Lättlösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Organiska ämnen och ämnen olösliga i vatten	En 5 % lösning är helt klar och färglös eller lätt färgad
Karbonat	Högst 0,5 % (som Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> )
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 0,5 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 525 KALIUMHYDROXID</b>	
<b>Synonymer</b>	Kalilut
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	215-181-3
Kemiskt namn	Kaliumhydroxid
Kemisk formel	KOH
Molekylvikt	56,11
Innehåll	Minst 85,0 % alkali beräknat som KOH
<b>Beskrivning</b>	Vita eller nästan vita gryn, flingor, stickor, sammansmälta klumpar eller andra former
<b>Identifiering</b>	
Test för kalium	Positivt test
pH	Starkt basiskt (1 % lösning)
Löslighet	Mycket lösligt i vatten. Lättlösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i vatten	En 5 % lösning är helt klar och färglös
Karbonat	Högst 3,5 % (som K <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> )
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 526 KALCIUMHYDROXID</b>	
<b>Synonymer</b>	Släckt kalk
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	215-137-3
Kemiskt namn	Kalciumhydroxid
Kemisk formel	Ca(OH) <sub>2</sub>
Molekylvikt	74,09

**▼ B**

Innehåll	Minst 92,0 %
<b>Beskrivning</b>	Vitt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för alkali	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
Löslighet	Svagt lösligt i vatten. Olösligt i etanol. Lösligt i glycerol
<b>Renhetsgrad</b>	
Aska olöslig i syra	Högst 1,0 %
Magnesium- och alkalialter	Högst 2,7 %
Barium	Högst 300 mg/kg
Fluorid	Högst 50 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

**E 527 AMMONIUMHYDROXID**

<b>Synonymer</b>	Ammoniaklösning, stark ammoniaklösning
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Ammoniumhydroxid
Kemisk formel	NH <sub>4</sub> OH
Molekylvikt	35,05
Innehåll	Minst 27 % NH <sub>3</sub>
<b>Beskrivning</b>	Klar, färglös lösning med starkt stickande, karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Test för ammoniak	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Icke-flyktiga ämnen	Högst 0,02 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

**E 528 MAGNESIUMHYDROXID**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Magnesiumhydroxid
Kemisk formel	Mg(OH) <sub>2</sub>
Molekylvikt	58,32
Innehåll	Minst 95,0 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Luktfrött, vitt, voluminöst pulver

**▼B****Identifiering**

Test för magnesium	Positivt test
Test för alkali	Positivt test
Löslighet	Praktiskt taget olösligt i vatten och etanol

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 2,0 % (105 °C, 2 timmar)
Viktförlust vid glödning	Högst 33 % (800 °C till konstant vikt)
Kalciumoxid	Högst 1,5 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

**E 529 KALCIUMOXID****Synonymer**

Bränd kalk, osläckt kalk

**Definition**

Einecs-nummer	215-138-9
Kemiskt namn	Kalciumoxid
Kemisk formel	CaO
Molekylvikt	56,08
Innehåll	Minst 95,0 % i glödgad substans

**Beskrivning**

Lukt fria, hårda, vita eller gråvita klumpar av granulat, eller vitt till gråaktigt pulver

**Identifiering**

Test för alkali	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
Reaktion med vatten	Värme utvecklas när provet fuktas med vatten
Löslighet	Svagt lösligt i vatten. Olösligt i etanol. Lösligt i glycerol

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid glödning	Högst 10,0 % (ca 800 °C till konstant vikt)
Ämnen olösliga i syra	Högst 1,0 %
Barium	Högst 300 mg/kg
Magnesium- och alkalialter	Högst 3,6 %
Fluorid	Högst 50 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

**E 530 MAGNESIUMOXID****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	215-171-9
Kemiskt namn	Magnesiumoxid

**▼ B**

Kemisk formel	MgO
Molekylvikt	40,31
Innehåll	Minst 98,0 % i glödgad substans
<b>Beskrivning</b>	Ett mycket voluminöst, vitt pulver som går under benämningen lätt magnesiumoxid, eller ett relativt kompakt, vitt pulver som går under benämningen tung magnesiumoxid. 5 g lätt magnesiumoxid har en volym på minst 33 ml, medan 5 g tung magnesiumoxid har en volym på högst 20 ml.
<b>Identifiering</b>	
Test för alkali	Positivt test
Test för magnesium	Positivt test
Löslighet	Praktiskt taget olösligt i vatten. Olösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid glödning	Högst 5,0 % (ca 800 °C till konstant vikt)
Kalciumoxid	Högst 1,5 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

**▼ M20****E 534 JÄRNTARTRAT**

<b>Synonymer</b>	Järn- <i>meso</i> -tartrat, produkt av en komplexbildning av natriumtartrat och järn(III)klorid
<b>Definition</b>	Järntartrat framställs genom isomerisering av L-tartrat till en jämviktsblandning av D-, L- och <i>meso</i> -tartrat följt av tillförelse av järn(III)klorid
CAS-nr	1280193-05-9
Kemiskt namn	Järn(III)-produkt av en komplexbildning av D(+)-, L(-)- och <i>meso</i> -2,3-dihydroxibutandisyror
Kemisk formel	Fe(OH) <sub>2</sub> C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> O <sub>6</sub> Na
Molekylvikt	261,93
<b>Innehåll</b>	
Meso-tartrat	> 28 %, uttryckt som anjon i torkad substans
D(-)- och L(+)-tartrat	> 10 %, uttryckt som anjon i torkad substans
Järn(III)	> 8 %, uttryckt som anjon i torkad substans
<b>Beskrivning</b>	Mörkgrön vattenlösning normalt bestående av ca 35 % vikt/vikt produkter av komplexbildning
<b>Identifiering</b>	Lättlösligt i vatten Positiva testresultat för tartrat och järn pH 3,5–3,9 i 35 % vattenlösning av produkter av komplexbildning
<b>Renhetsgrad</b>	
Klorid	Högst 25 %
Natrium	Högst 23 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Oxalat	Högst 1,5 % uttryckt som oxalat i torkad substans

**▼B****E 535 NATRIUMFERROCYANID**

<b>Synonymer</b>	Natriumhexacyanoferrat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	237-081-9
Kemiskt namn	Natriumferrocyanid
Kemisk formel	$\text{Na}_4\text{Fe}(\text{CN})_6 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$
Molekylvikt	484,1
Innehåll	Minst 99,0 %
<b>Beskrivning</b>	Gula kristaller eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för natrium	Positivt test
Test för ferrocyanid	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Fritt vatten	Högst 1,0 %
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,03 %
Klorid	Högst 0,2 %
Sulfat	Högst 0,1 %
Fri cyanid	Ej påvisbart
Ferricyanid	Ej påvisbart
Bly	Högst 5 mg/kg

**E 536 KALIUMFERROCYANID**

<b>Synonymer</b>	Gult blodlutsalt, kaliumhexacyanoferrat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	237-722-2
Kemiskt namn	Kaliumferrocyanid
Kemisk formel	$\text{K}_4\text{Fe}(\text{CN})_6 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$
Molekylvikt	422,4
Innehåll	Minst 99,0 %
<b>Beskrivning</b>	Citrongula kristaller
<b>Identifiering</b>	
Test för kalium	Positivt test
Test för ferrocyanid	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Fritt vatten	Högst 1,0 %
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,03 %
Klorid	Högst 0,2 %

**▼B**

Sulfat	Högst 0,1 %
Fri cyanid	Ej påvisbart
Ferricyanid	Ej påvisbart
Bly	Högst 5 mg/kg

**E 538 KALCIUMFERROCYANID**

<b>Synonymer</b>	Kalciumhexacyanoferrat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	215-476-7
Kemiskt namn	Kalciumferrocyanid
Kemisk formel	$\text{Ca}_2\text{Fe}(\text{CN})_6 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$
Molekylvikt	508,3
Innehåll	Minst 99,0 %
<b>Beskrivning</b>	Gula kristaller eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för kalcium	Positivt test
Test för ferrocyanid	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Fritt vatten	Högst 1,0 %
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,03 %
Klorid	Högst 0,2 %
Sulfat	Högst 0,1 %
Fri cyanid	Ej påvisbart
Ferricyanid	Ej påvisbart
Bly	Högst 5 mg/kg

**E 541 NATRIUMALUMINIUMFOSFAT, SURT**

<b>Synonymer</b>	SALP
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	232-090-4
Kemiskt namn	Natriumtrialuminiumtetradekaväteoktafosfattetrahydrat (A) eller trinatriumdialuminiumpentadekaväteoktafosfat (B)
Kemisk formel	$\text{NaAl}_3\text{H}_{14}(\text{PO}_4)_8 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ (A) $\text{Na}_3\text{Al}_2\text{H}_{15}(\text{PO}_4)_8$ (B)
Molekylvikt	949,88 (A) 897,82 (B)
Innehåll	Minst 95,0 % (båda formerna)

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Vitt, luktfritt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för natrium	Positivt test
Test för aluminium	Positivt test
Test för fosfat	Positivt test
pH	Sur reaktion med lackmus
Löslighet	Olösligt i vatten. Lösligt i saltsyra
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid glödning	19,5–21,0 % (A) (750–800 °C, 2 timmar) 15–16 % (B) (750–800 °C, 2 timmar)
Fluorid	Högst 25 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 4 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 551 KISELDIOXID</b>	
<b>Synonymer</b>	Kvarts, kiselsyra
<b>Definition</b>	Kiseldioxid är ett amorft ämne som framställs syntetiskt, antingen genom en ångfashydrolys varvid pyrogen kiselsyra bildas, eller genom en våtprocess varvid uppslammad kiseldioxid, kiselgel eller vattenhaltig kiseldioxid bildas. Pyrogen kiselsyra framställs huvudsakligen vattenfri, medan våtprocessen genererar hydrater eller produkter innehållande vatten som absorberats på ytan.
Einecs-nummer	231-545-4
Kemiskt namn	Kiseldioxid
Kemisk formel	(SiO <sub>2</sub> ) <sub>n</sub>
Molekylvikt	60,08 (SiO <sub>2</sub> )
Innehåll	Minst 99,0 % (pyrogen kiselsyra) eller 94,0 % (hydratiserade former) efter glödning
<b>Beskrivning</b>	Vitt, luftigt pulver eller granulat, hygroskopiskt
<b>Identifiering</b>	
Test för kiselsyra	Positivt
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 2,5 % (pyrogen kiselsyra, 105 °C, 2 timmar) Högst 8,0 % (uppslammad kiseldioxid och kiselgel, 105 °C, 2 timmar)



**▼B**

Viktförlust vid glödning	Högst 70 % (vattenhaltig kiseldioxid, 105 °C, 2 timmar) Högst 2,5 % efter torkning (pyrogen kiselsyra, 1 000 °C) Högst 8,5 % efter torkning (hydratiserade former, 1 000 °C)
Lösliga joniserbara salter	Högst 5,0 % (som Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> )
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 552 KALCIUMSILIKAT</b>	
<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	215-710-8
Kemiskt namn	Kalciumsilikat
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Innehåll i vattenfri substans — SiO <sub>2</sub> : 50–95 % — CaO: 3–35 %
<b>Beskrivning</b>	
Vitt till benvitt, friflytande pulver, även när det absorberat relativt stora mängder vatten eller andra vätskor	
<b>Identifiering</b>	
Test för silikat	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
Gelbildning	Bildar en gel med mineralsyror
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 10 % (105 °C, 2 timmar)
Viktförlust vid glödning	5–14 % (1 000 °C till konstant vikt)
Natrium	Högst 3 %
Fluorid	Högst 50 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 553 a (i) MAGNESIUMSILIKAT</b>	
<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Magnesiumsilikat är en syntetisk förening i vilken molförhållandet mellan magnesiumoxid och kiseldioxid är ca 2:5.

**▼B**

Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 15 % MgO och minst 67 % SiO <sub>2</sub> i glödgd substans
<b>Beskrivning</b>	Mycket fint, vitt, luktfritt pulver utan grynighet
<b>Identifiering</b>	
Test för magnesium	Positivt test
Test för silikat	Positivt test
pH	7,0–10,8 (10 % uppslamning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 15 % (105 °C, 2 timmar)
Viktförlust vid glödning	Högst 15 % efter torkning (1 000 °C, 20 minuter)
Salter lösliga i vatten	Högst 3 %
Fritt alkali	Högst 1 % (som NaOH)
Fluorid	Högst 10 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 553 a (ii) MAGNESIUMTRISILIKAT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	239-076-7
Kemiskt namn	Magnesiumtrisilikat
Kemisk formel	Mg <sub>2</sub> Si <sub>3</sub> O <sub>8</sub> · nH <sub>2</sub> O (ungefärlig sammansättning)
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 29,0 % MgO och minst 65,0 % SiO <sub>2</sub> i glödgd substans
<b>Beskrivning</b>	Fint, vitt pulver utan grynighet
<b>Identifiering</b>	
Test för magnesium	Positivt test
Test för silikat	Positivt test
pH	6,3–9,5 (5 % uppslamning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid glödning	17–34 % (1 000 °C)
Salter lösliga i vatten	Högst 2 %
Fritt alkali	Högst 1 % (som NaOH)
Fluorid	Högst 10 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**▼B****E 553 b TALK****Synonymer**

Steatit

**Definition**

Naturligt förekommande form av vattenhaltigt magnesiumsilikat som innehåller varierande proportioner av mineralassociationer som alfa-kvarts, kalkspat, klorit, dolomit, magnesit och flogopit. Produkten ska vara fri från asbest.

Einecs-nummer

238-877-9

Kemiskt namn

Magnesiumvätemetasilikat

Kemisk formel

 $Mg_3 (Si_4O_{10})(OH)_2$ 

Molekylvikt

379,22

Innehåll

**Beskrivning**

Lätt, homogent, vitt eller nästan vitt pulver som känns fett vid beröring

**Identifiering**

Infrarött absorptionsspektrum

Karakteristiska toppar vid 3 677, 1 018 och 669  $cm^{-1}$ 

Röntgendiffraktion

Toppar vid 9,34, 4,66 och 3,12 Å

Löslighet

Olösligt i vatten och etanol

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning

Högst 0,5 % (105 °C, 1 timme)

Ämnen lösliga i syra

Högst 6 %

Ämnen lösliga i vatten

Högst 0,2 %

Järn lösligt i syra

Ej påvisbart

Arsenik

Högst 10 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

**E 554 NATRIUMALUMINIUMSILIKAT****Synonymer**

Aluminiumnatriumsilikat

**Definition**

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Natriumaluminiumsilikat

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Innehåll i vattenfri substans

—  $SiO_2$ : 66,0–88,0 %—  $Al_2O_3$ : 5,0–15,0 %**Beskrivning**

Fint vitt, amorft pulver eller pärlor

**Identifiering**

Test för natrium

Positivt test

Test för aluminium

Positivt test

Test för silikat

Positivt test

pH

6,5–11,5 (5 % uppslamning)

**▼ B****Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 8,0 % (105 °C, 2 timmar)
Viktförlust vid glödning	5,0–11,0 % i vattenfri substans (1 000 °C till konstant vikt)
Natrium	5–8,5 % (som Na <sub>2</sub> O) i vattenfri substans
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 555 KALIUMALUMINIUMSILIKAT****Synonymer**

Glimmer

**Definition**

Naturlig glimmer består huvudsakligen av kaliumaluminiumsilikat (muskovit).

Einecs-nummer	310-127-6
Kemiskt namn	Kaliumaluminiumsilikat
Kemisk formel	KAl <sub>2</sub> [AlSi <sub>3</sub> O <sub>10</sub> ](OH) <sub>2</sub>
Molekylvikt	398
Innehåll	Minst 98 %

**Beskrivning**

Ljusgråa till vita, kristallina plättar eller pulver

**Identifiering**

Löslighet	Olösligt i vatten, utspädda syror och baser samt organiska lösningsmedel
-----------	--

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (105 °C, 2 timmar)
Antimon	Högst 20 mg/kg
Zink	Högst 25 mg/kg
Barium	Högst 25 mg/kg
Krom	Högst 100 mg/kg
Koppar	Högst 25 mg/kg
Nickel	Högst 50 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 2 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg

**▼ M3****E 556 KALCIUMALUMINIUMSILIKAT <sup>(1)</sup>****▼ B****Synonymer**

Aluminiumkalciumsilikat

**Definition**

Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Kalciumaluminiumsilikat

<sup>(1)</sup> Tillämpningsperiod: till och med den 31 januari 2014.

**▼ B**

Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Innehåll i vattenfri substans — SiO <sub>2</sub> : 44,0–50,0 % — Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> : 3,0–5,0 % — CaO: 32–38,0 %
<b>Beskrivning</b>	Fint vitt, friflytande pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för kalcium	Positivt test
Test för aluminium	Positivt test
Test för silikat	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid torkning	Högst 10,0 % (105 °C, 2 timmar)
Vikt förlust vid glödning	14,0–18,0 % i vattenfri substans (1 000 °C till konstant vikt)
Fluorid	Högst 50 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg

**▼ M3****E 559 ALUMINIUMSILIKAT (KAOLIN) <sup>(1)</sup>****▼ B**

<b>Synonymer</b>	Kaolin, porslinslera
<b>Definition</b>	Vattenhaltigt aluminiumsilikat (kaolin) är en renad vit plastisk lera som består av kaolinit, kaliumaluminiumsilikat, fältspat och kvarts. Ämnet får inte kalcineras vid bearbetning. Obearbetad kaolinlera som används vid framställning av aluminiumsilikat ska ha en dioxinhalt som inte gör den skadlig för hälsan eller olämplig för användning i livsmedel. Produkten ska vara fri från asbest.
Einecs-nummer	215-286-4 (kaolinit)
Kemiskt namn	
Kemisk formel	Al <sub>2</sub> Si <sub>2</sub> O <sub>5</sub> (OH) <sub>4</sub> (kaolinit)
Molekylvikt	264
Innehåll	Minst 90 % (summan av kiseldioxid och aluminiumoxid, efter glödning) Kiseldioxid (SiO <sub>2</sub> ) 45–55 % Aluminiumoxid (Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ) 30–39 %
<b>Beskrivning</b>	Fint, vitt eller gråvitt, oljigt pulver. Kaolin består av flockar av slumpmässigt ordnade travar av kaolinitflingor eller av separata hexagonala flingor
<b>Identifiering</b>	
Test för aluminiumoxid	Positivt test
Test för silikat	Positivt test
Röntgendiffraktion	Karakteristiska toppar vid 7,18, 3,58, 2,38 och 1,78 Å
Infrarött absorptionsspektrum	Toppar vid 3 700 och 3 620 cm <sup>-1</sup>

<sup>(1)</sup> Tillämpningsperiod: till och med den 31 januari 2014.

**▼B****Renhetsgrad**

Viktförlust vid glödning	10–14 % (1 000 °C till konstant vikt)
Ämnen lösliga i vatten	Högst 0,3 %
Ämnen lösliga i syra	Högst 2 %
Järn	Högst 5 %
Kaliumoxid (K <sub>2</sub> O)	Högst 5 %
Kol	Högst 0,5 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 570 FETTSYROR****Synonymer****Definition**

Ogrenade fettsyror, kaprylsyra (C<sub>8</sub>), kaprinsyra (C<sub>10</sub>), laurinsyra (C<sub>12</sub>), myristinsyra (C<sub>14</sub>), palmitinsyra (C<sub>16</sub>), stearinsyra (C<sub>18</sub>), oljesyra (C<sub>18:1</sub>)

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Oktansyra (C<sub>8</sub>), dekansyra (C<sub>10</sub>), dodekansyra (C<sub>12</sub>), tetradekansyra (C<sub>14</sub>), hexadekansyra (C<sub>16</sub>), oktadekansyra (C<sub>18</sub>), 9-oktadekansyra (C<sub>18:1</sub>)

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Minst 98 % bestämt genom kromatografi

**Beskrivning**

Färglös vätska eller vitt fast ämne som erhålls ur oljor och fetter

**Identifiering**

Identifieringstest

Enskilda fettsyror kan identifieras genom sitt syra- eller jodtal med hjälp av gaskromatografi

**Renhetsgrad**

Glödgningsrest

Högst 0,1 %

Oförtvåbara ämnen

Högst 1,5 %

Vatteninnehåll

Högst 0,2 % (Karl Fischer-metoden)

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 1 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

**E 574 GLUKONSYRA****Synonymer**

D-Glukonsyra, dextransyra

**Definition**

Glukonsyra är en vattenlösning av glukonsyra och glukonsyrans deltalakton

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Glukonsyra

Kemisk formel

C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>7</sub> (glukonsyra)

**▼ B**

Molekylvikt	196,2
Innehåll	Minst 49,0 % (som glukonsyra)
<b>Beskrivning</b>	Färglös till ljusgul, klar, sirapsliknande vätska
<b>Identifiering</b>	
Bildning av fenyldiazinderivat	Positivt. Den bildade föreningen smälter vid 196–202 °C under sönderdelning
<b>Renhetsgrad</b>	
Glödningsrest	Högst 1,0 % vid 550 ± 20 °C tills organiska rester försvinner (svarta fläckar)
Reducerande ämnen	Högst 2,0 % (som D-glukos)
Klorid	Högst 350 mg/kg
Sulfat	Högst 240 mg/kg
Sulfit	Högst 20 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 575 GLUKONSYRANS DELTALAKTON**

<b>Synonymer</b>	Glukonolakton, GDL, D-glukonsyrans deltalakton, deltaglukonolakton
<b>Definition</b>	Glukonsyrans deltalakton är D-glukonsyrans cykliska 1,5-intramolekylära ester. I vattenhaltiga medier hydrolyseras den till en jämviktsblandning av D-glukonsyra (55–66 %) och delta- och gammalaktoner.
Einecs-nummer	202-016-5
Kemiskt namn	D-glukono-1,5-lakton
Kemisk formel	C <sub>6</sub> H <sub>10</sub> O <sub>6</sub>
Molekylvikt	178,14
Innehåll	Minst 99,0 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Fint, vitt, nästan luktfritt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Bildning av fenyldiazinderivat av glukonsyra	Positivt. Den bildade föreningen smälter vid 196–202 °C under sönderdelning
Löslighet	Lättlösligt i vatten. Svårlosligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 0,2 % (Karl Fischer-metoden)
Reducerande ämnen	Högst 0,5 % (som D-glukos)
Bly	Högst 1 mg/kg

**E 576 NATRIUMGLUKONAT**

<b>Synonymer</b>	Natriumsalt av D-glukonsyra
<b>Definition</b>	Framställt genom fermentering eller kemisk katalytisk oxidation

**▼ B**

Einecs-nummer	208-407-7
Kemiskt namn	Natrium-D-glukonat
Kemisk formel	$C_6H_{11}NaO_7$ (vattenfritt)
Molekylvikt	218,14
Innehåll	Minst 99,0 %
<b>Beskrivning</b>	Vitt till brunt, granulärt till fint, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för natrium	Positivt test
Test för glukonat	Positivt test
Löslighet	Mycket lösligt i vatten. Svårslösligt i etanol
pH	6,5–7,5 (10 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Reducerande ämnen	Högst 1,0 % (som D-glukos)
Bly	Högst 1 mg/kg

**E 577 KALIUMGLUKONAT**

<b>Synonymer</b>	Kaliumsalt av D-glukonsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	206-074-2
Kemiskt namn	Kalium-D-glukonat
Kemisk formel	$C_6H_{11}KO_7$ (vattenfritt) $C_6H_{11}KO_7 \cdot H_2O$ (monohydrat)
Molekylvikt	234,25 (vattenfritt) 252,26 (monohydrat)
Innehåll	97,0–103,0 % i torkad substans
<b>Beskrivning</b>	Luktfrött, friflytande, vitt till gulvitt, kristallint pulver eller granulat
<b>Identifiering</b>	
Test för kalium	Positivt test
Test för glukonat	Positivt test
pH	7,0–8,3 (10 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Vattenfritt: Högst 3,0 % (105 °C, 4 timmar, vakuum) Monohydrat: 6–7,5 % (105 °C, 4 timmar, vakuum)
Reducerande ämnen	Högst 1,0 % (som D-glukos)
Bly	Högst 2 mg/kg

**E 578 KALCIUMGLUKONAT**

<b>Synonymer</b>	Kalciumsalt av D-glukonsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	206-075-8
Kemiskt namn	Kalcium-di-D-glukonat



**▼ B**

Kemisk formel	C <sub>12</sub> H <sub>22</sub> CaO <sub>14</sub> (vattenfritt) C <sub>12</sub> H <sub>22</sub> CaO <sub>14</sub> · H <sub>2</sub> O (monohydrat)
Molekylvikt	430,38 (vattenfritt) 448,39 (monohydrat)
Innehåll	Vattenfritt: 98–102 % i torkad substans Monohydrat: 98–102 % i befintlig substans
<b>Beskrivning</b>	Luktfrött, vitt, kristallint granulat eller pulver, stabilt i luft
<b>Identifiering</b>	
Test för kalcium	Positivt test
Test för glukonat	Positivt test
Löslighet	Lösligt i vatten, olösligt i etanol
pH	6,0–8,0 (5 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Vattenfritt: Högst 3,0 % (105 °C, 16 timmar) Monohydrat: Högst 2,0 % (105 °C, 16 timmar)
Reducerande ämnen	Högst 1,0 % (som D-glukos)
Bly	Högst 2 mg/kg

**E 579 JÄRNGLUKONAT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	206-076-3
Kemiskt namn	Järn-di-D-glukonatdihydrat, järn(II)-di-glukonatdihydrat
Kemisk formel	C <sub>12</sub> H <sub>22</sub> FeO <sub>14</sub> · 2H <sub>2</sub> O
Molekylvikt	482,17
Innehåll	Minst 95 % i torkad substans
<b>Beskrivning</b>	Blekt gröngult till gulgrått pulver eller granulat som kan ha en svag lukt av bränt socker
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten efter viss uppvärmning. Praktiskt taget olösligt i etanol
Test för järn(II)	Positivt test
Bildning av fenyldiazinderivat av glukuronsyra	Positivt
pH	4–5,5 (10 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 10 % (105 °C, 16 timmar)
Oxalsyra	Ej påvisbart
Järn (Fe III)	Högst 2 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg

**▼B**

Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg
Reducerande ämnen	Högst 0,5 % uttryckt som glukos

**E 585 JÄRNLAKTAT**

<b>Synonymer</b>	Järn(II)laktat, järn(II)-2-hydroxioproanoat, salt av propansyra och 2-hydroxijärn(II) (2:1), ferrolaktat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	227-608-0
Kemiskt namn	Järn(II)-2-hydroxioproanoat
Kemisk formel	$C_6H_{10}FeO_6 \cdot nH_2O$ (n = 2 eller 3)
Molekylvikt	270,02 (dihydrat) 288,03 (trihydrat)
Innehåll	Minst 96 % i torkad substans
<b>Beskrivning</b>	Grönvita kristaller eller ljusgrönt pulver med karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten. Praktiskt taget olösligt i etanol
Test för järn(II)	Positivt test
Test för laktat	Positivt test
pH	4–6 (2 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 18 % (100 °C, under vakuum, ca 700 mm Hg)
Järn (Fe III)	Högst 0,6 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 586 4-HEXYLRESORCINOL**

<b>Synonymer</b>	4-Hexyl-1,3-bensendiol, hexylresorcinol
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	205-257-4
Kemiskt namn	4-Hexylresorcinol
Kemisk formel	$C_{12}H_{18}O_2$
Molekylvikt	197,24
Innehåll	Högst 98 % i torkad substans (rumstemperatur, 4 timmar)
<b>Beskrivning</b>	Vitt pulver

**▼ B**

<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lättlösligt i eter och aceton, mycket svagt lösligt i vatten
Salpetersyratest	Tillsätt 1 ml salpetersyra till 1 ml mättad provlösning. En ljusröd färg bildas.
Bromtest	Tillsätt 1 ml brom TS till 1 ml mättad provlösning. En gul, flockig fällning upplöses varvid en gul lösning bildas.
<b>Renhetsgrad</b>	
Smältintervall	62–67 °C
Aciditet	Högst 0,05 %
Sulfataska	Högst 0,1 %
Resorcinol och andra fenoler	Skaka ca 1 g prov med 50 ml vatten i några minuter, filtrera och tillsätt 3 droppar järnklorid TS till filtratet. Ingen röd eller blå färg bildas.
Nickel	Högst 2 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 3 mg/kg

**E 620 GLUTAMINSYRA**

<b>Synonymer</b>	L-glutaminsyra, L-aminoglutarsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	200-293-7
Kemiskt namn	L-glutaminsyra, L-2-aminopentandisyra
Kemisk formel	C <sub>5</sub> H <sub>9</sub> NO <sub>4</sub>
Molekylvikt	147,13
Innehåll	99,0–101,0 % i vattenfri substans
Löslighet	Svårslösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol och eter
<b>Beskrivning</b>	Vita kristaller eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för glutaminsyra (med tunnskikt-kromatografi)	Positivt test
Specifik rotation	[α] <sub>D</sub> <sup>20</sup> : + 31,5–32,2° (10 % lösning (vattenfri substans) i 2 N HCl, 200 mm rör)
pH	3,0–3,5 (mättad lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,2 % (80 °C, 3 timmar)
Sulfataska	Högst 0,2 %
Klorid	Högst 0,2 %
Pyrrolidonkarboxylsyra	Högst 0,2 %
Arsenik	Högst 2,5 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg

▼ **B****E 621 MONONATRIUMGLUTAMAT**

<b>Synonymer</b>	Natriumglutamat, MSG
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	205-538-1
Kemiskt namn	Mononatrium-L-glutamatmonohydrat
Kemisk formel	$C_5H_8NaNO_4 \cdot H_2O$
Molekylvikt	187,13
Innehåll	99,0–101,0 % i vattenfri substans
Löslighet	Lättlösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol och eter
<b>Beskrivning</b>	Vita, praktiskt taget luktfria kristaller eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för natrium	Positivt test
Test för glutaminsyra (med tunnskikt-kromatografi)	Positivt test
Specifik rotation	$[\alpha]_D^{20}$ : + 24,8–25,3° (10 % lösning (vattenfri substans) i 2 N HCl, 200 mm rör)
pH	6,7–7,2 (5 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (98 °C, 5 timmar)
Klorid	Högst 0,2 %
Pyrrolidonkarboxylsyra	Högst 0,2 %
Bly	Högst 1 mg/kg

**E 622 MONOKALIUMGLUTAMAT**

<b>Synonymer</b>	Kaliumglutamat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	243-094-0
Kemiskt namn	Monokalium-L-glutamatmonohydrat
Kemisk formel	$C_5H_8KNO_4 \cdot H_2O$
Molekylvikt	203,24
Innehåll	99,0–101,0 % i vattenfri substans
Löslighet	Lättlösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol eller eter
<b>Beskrivning</b>	Vita, praktiskt taget luktfria kristaller eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för kalium	Positivt test
Test för glutaminsyra (med tunnskikt-kromatografi)	Positivt test

**▼B**

Specifik rotation	$[\alpha]_D^{20}$ : + 22,5–24,0° (10 % lösning (vattenfri substans) i 2 N HCl, 200 mm rör)
pH	6,7–7,3 (2 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,2 % (80 °C, 5 timmar)
Klorid	Högst 0,2 %
Pyrrolidonkarboxylsyra	Högst 0,2 %
Bly	Högst 1 mg/kg
<b>E 623 KALCIUMDIGLUTAMAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Kalciumglutamat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	242-905-5
Kemiskt namn	Monokalcium-di-L-glutamat
Kemisk formel	$C_{10}H_{16}CaN_2O_8 \cdot nH_2O$ (n = 0, 1, 2 eller 4)
Molekylvikt	332,32 (vattenfritt)
Innehåll	98,0–102,0 % i vattenfri substans
Löslighet	Lättlösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol och eter
<b>Beskrivning</b>	Vita, praktiskt taget luktfria kristaller eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för kalcium	Positivt test
Test för glutaminsyra (med tunnskikt-kromatografi)	Positivt test
Specifik rotation	$[\alpha]_D^{20}$ : + 27,4–29,2° (för kalciumdiglutamat med n = 4) (10 % lösning (vattenfri substans) i 2 N HCl, 200 mm rör)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 19,0 % (för kalciumdiglutamat med n = 4) (Karl Fischer-metoden)
Klorid	Högst 0,2 %
Pyrrolidonkarboxylsyra	Högst 0,2 %
Bly	Högst 1 mg/kg
<b>E 624 MONOAMMONIUMGLUTAMAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Ammoniumglutamat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-447-1
Kemiskt namn	Monoammonium-L-glutamatmonohydrat
Kemisk formel	$C_5H_{12}N_2O_4 \cdot H_2O$
Molekylvikt	182,18
Innehåll	99,0–101,0 % i vattenfri substans

**▼ B**

Löslighet	Lättlösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol och eter
<b>Beskrivning</b>	Vita, praktiskt taget luktfria kristaller eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för ammonium	Positivt test
Test för glutaminsyra (med tunnskikt-kromatografi)	Positivt test
Specifik rotation	$[\alpha]_D^{20}$ : + 25,4–26,4° (10 % lösning (vattenfri substans) i 2 N HCl, 200 mm rör)
pH	6,0–7,0 (5 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (50 °C, 4 timmar)
Sulfataska	Högst 0,1 %
Pyrrolidonkarboxylsyra	Högst 0,2 %
Bly	Högst 1 mg/kg

**E 625 MAGNESIUMDIGLUTAMAT**

<b>Synonymer</b>	Magnesiumglutamat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	242-413-0
Kemiskt namn	Monomagnesium-di-L-glutamattetrahydrat
Kemisk formel	$C_{10}H_{16}MgN_2O_8 \cdot 4H_2O$
Molekylvikt	388,62
Innehåll	95,0–105,0 % i vattenfri substans
Löslighet	Mycket lösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol och eter
<b>Beskrivning</b>	Luktfria, vita eller benvita kristaller eller pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för magnesium	Positivt test
Test för glutaminsyra (med tunnskikt-kromatografi)	Positivt test
Specifik rotation	$[\alpha]_D^{20}$ : + 23,8–24,4° (10 % lösning (vattenfri substans) i 2 N HCl, 200 mm rör)
pH	6,4–7,5 (10 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 24 % (Karl Fischer-metoden)
Klorid	Högst 0,2 %
Pyrrolidonkarboxylsyra	Högst 0,2 %
Bly	Högst 1 mg/kg

**E 626 GUANYLSYRA**

<b>Synonymer</b>	5'-Guanylsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	201-598-8

**▼ B**

Kemiskt namn	Guanosin-5'-monofosforsyra
Kemisk formel	$C_{10}H_{14}N_5O_8P$
Molekylvikt	363,22
Innehåll	Minst 97,0 % i vattenfri substans
Löslighet	Svagt lösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol
<b>Beskrivning</b>	Lukt fria, färglösa eller vita kristaller eller vitt kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för ribos	Positivt test
Test för organiska fosfater	Positivt test
pH	1,5–2,5 (0,25 % lösning)
Spektrometri	Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 256 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 1,5 % (120 °C, 4 timmar)
Andra nukleotider	Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi
Bly	Högst 1 mg/kg

**E 627 DINATRIUMGUANYLAT**

**Synonymer** Natriumguanylat, natrium-5'-guanylat

**Definition****▼ M3**

Einecs-nummer 226-914-1

**▼ B**

Kemiskt namn	Dinatriumguanosin-5'-monofosfat
Kemisk formel	$C_{10}H_{12}N_5Na_2O_8P \cdot nH_2O$ (n = ca 7)
Molekylvikt	407,19 (vattenfritt)
Innehåll	Minst 97,0 % i vattenfri substans
Löslighet	Lösligt i vatten, svårslösligt i etanol, praktiskt taget olösligt i eter
<b>Beskrivning</b>	Lukt fria, färglösa eller vita kristaller eller vitt kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för ribos	Positivt test
Test för organiska fosfater	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
pH	7,0–8,5 (5 % lösning)
Spektrometri	Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 256 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 25 % (120 °C, 4 timmar)
Andra nukleotider	Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi
Bly	Högst 1 mg/kg

**▼ B****E 628 DIKALIUMGUANYLAT****Synonymer**

Kaliumguanylat, kalium-5'-guanylat

**Definition****▼ M3**

Einecs-nummer

221-849-5

**▼ B**

Kemiskt namn

Dikaliumguanosin-5'-monofosfat

Kemisk formel

 $C_{10}H_{12}K_2N_5O_8P$ 

Molekylvikt

439,40

Innehåll

Minst 97,0 % i vattenfri substans

Löslighet

Lättlösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol

**Beskrivning**

Lukt fria, färglösa eller vita kristaller eller vitt kristallint pulver

**Identifiering**

Test för ribos

Positivt test

Test för organiska fosfater

Positivt test

Test för kalium

Positivt test

pH

7,0–8,5 (5 % lösning)

Spektrometri

Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 256 nm

**Renhetsgrad**

Vikt förlust vid torkning

Högst 5 % (120 °C, 4 timmar)

Andra nukleotider

Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi

Bly

Högst 1 mg/kg

**E 629 KALCIUMGUANYLAT****Synonymer**

Kalcium-5'-guanylat

**Definition**

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kalciumguanosin-5'-monofosfat

Kemisk formel

 $C_{10}H_{12}CaN_5O_8P \cdot nH_2O$ 

Molekylvikt

401,20 (vattenfritt)

Innehåll

Minst 97,0 % i vattenfri substans

Löslighet

Svårösligt i vatten

**Beskrivning**

Lukt fria, vita eller benvita kristaller eller pulver

**Identifiering**

Test för ribos

Positivt test

Test för organiska fosfater

Positivt test

Test för kalcium

Positivt test

pH

7,0–8,0 (0,05 % lösning)

Spektrometri

Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 256 nm



**▼B**

<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 23,0 % (120 °C, 4 timmar)
Andra nukleotider	Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi
Bly	Högst 1 mg/kg
<b>E 630 INOSINSYRA</b>	
<b>Synonymer</b>	5'-Inosinsyra
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	205-045-1
Kemiskt namn	Inosin-5'-monofosforsyra
Kemisk formel	$C_{10}H_{13}N_4O_8P$
Molekylvikt	348,21
Innehåll	Minst 97,0 % i vattenfri substans
Löslighet	Lättlösligt i vatten, svagt lösligt i etanol
<b>Beskrivning</b>	Lukt fria, färglösa eller vita kristaller eller pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för ribos	Positivt test
Test för organiska fosfater	Positivt test
pH	1,0–2,0 (5 % lösning)
Spektrometri	Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 250 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 3,0 % (120 °C, 4 timmar)
Andra nukleotider	Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi
Bly	Högst 1 mg/kg
<b>E 631 DINATRIUMINOSINAT</b>	
<b>Synonymer</b>	Natriuminosinat, natrium-5'-inosinat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	225-146-4
Kemiskt namn	Dinatriuminosin-5'-monofosfat
Kemisk formel	$C_{10}H_{11}N_4Na_2O_8P \cdot H_2O$
Molekylvikt	392,17 (vattenfritt)
Innehåll	Minst 97,0 % i vattenfri substans
Löslighet	Lösligt i vatten, svårösligt i etanol, praktiskt taget olösligt i eter
<b>Beskrivning</b>	Lukt fria, färglösa eller vita kristaller eller pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för ribos	Positivt test
Test för organiska fosfater	Positivt test
Test för natrium	Positivt test

**▼ B**

pH	7,0–8,5
Spektrometri	Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 250 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 28,5 % (Karl Fischer-metoden)
Andra nukleotider	Ej påvisbara med tunnskikt-kromatografi
Bly	Högst 1 mg/kg

**E 632 DIKALIUMINOSINAT**

<b>Synonymer</b>	Kaliuminosinat, kalium-5'-inosinat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	243-652-3
Kemiskt namn	Dikaliuminosin-5'-monofosfat
Kemisk formel	$C_{10}H_{11}K_2N_4O_8P$
Molekylvikt	424,39
Innehåll	Minst 97,0 % i vattenfri substans
Löslighet	Lättlösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol
<b>Beskrivning</b>	Lukt fria, färglösa eller vita kristaller eller pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för ribos	Positivt test
Test för organiska fosfater	Positivt test
Test för kalium	Positivt test
pH	7,0–8,5 (5 % lösning)
Spektrometri	Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 250 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 10,0 % (Karl Fischer-metoden)
Andra nukleotider	Ej påvisbara med tunnskikt-kromatografi
Bly	Högst 1 mg/kg

**E 633 KALCIUMINOSINAT**

<b>Synonymer</b>	Kalcium-5'-inosinat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Kalciuminosin-5'-monofosfat
Kemisk formel	$C_{10}H_{11}CaN_4O_8P \cdot nH_2O$
Molekylvikt	386,19 (vattenfritt)
Innehåll	Minst 97,0 % i vattenfri substans
Löslighet	Svårlosligt i vatten
<b>Beskrivning</b>	Lukt fria, färglösa eller vita kristaller eller pulver

**▼ B**

<b>Identifiering</b>	
Test för ribos	Positivt test
Test för organiska fosfater	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
pH	7,0–8,0 (0,05 % lösning)
Spektrometri	Absorbansmaximum i en 20 mg/l lösning i 0,01 N HCl vid 250 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 23,0 % (Karl Fischer-metoden)
Andra nukleotider	Ej påvisbara med tunnskiktscromatografi
Bly	Högst 1 mg/kg

**E 634 KALCIUM-5'-RIBONUKLEOTIDER**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Kalcium-5'-ribonukleotid är huvudsakligen en blandning av kalciuminosin-5'-monofosfat och kalciumguanosin-5'-monofosfat.
Kemisk formel	$C_{10}H_{11}N_4CaO_8P \cdot nH_2O$ $C_{10}H_{12}N_5CaO_8P \cdot nH_2O$
Molekylvikt	
Innehåll	De båda huvudsakliga komponenterna: Minst 97,0 %, var och en av de huvudsakliga komponenterna: 47,0–53 %, i vattenfri substans
Löslighet	Svårslösligt i vatten
<b>Beskrivning</b>	Lukt fria, vita eller nästan vita kristaller eller pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för ribos	Positivt test
Test för organiska fosfater	Positivt test
Test för kalcium	Positivt test
pH	7,0–8,0 (0,05 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 23,0 % (Karl Fischer-metoden)
Andra nukleotider	Ej påvisbara med tunnskiktscromatografi
Bly	Högst 1 mg/kg

**E 635 DINATRIUM-5'-RIBONUKLEOTIDER**

<b>Synonymer</b>	Natrium-5'-ribonukleotid
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Dinatrium-5'-ribonukleotid är huvudsakligen en blandning av dinatriuminosin-5'-monofosfat och dinatriumguanosin-5'-monofosfat.

**▼ B**

Kemisk formel	$C_{10}H_{11}N_4O_8P \cdot nH_2O$ $C_{10}H_{12}N_5Na_2O_8P \cdot nH_2O$
Molekylvikt	
Innehåll	De båda huvudsakliga komponenterna: Minst 97,0 %, var och en av de huvudsakliga komponenterna: 47,0–53 %, i vattenfri substans
Löslighet	Lösligt i vatten, svårslösligt i etanol, praktiskt taget olösligt i eter
<b>Beskrivning</b>	Lukt fria, vita eller nästan vita kristaller eller pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för ribos	Positivt test
Test för organiska fosfater	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
pH	7,0–8,5 (5 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 26,0 % (Karl Fischer-metoden)
Andra nukleotider	Ej påvisbara med tunnskiktskromatografi
Bly	Högst 1 mg/kg

**E 640 GLYCIN OCH NATRIUMGLYCINAT****I. GLYCIN**

<b>Synonymer</b>	Aminoättiksyra, glykokoll
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	200-272-2
Kemiskt namn	Aminoättiksyra
Kemisk formel	$C_2H_3NO_2$
Molekylvikt	75,07
Innehåll	Minst 98,5 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vita kristaller eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för aminosyra	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,2 % (105 °C, 3 timmar)
Glödgningsrest	Högst 0,1 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**II. NATRIUMGLYCINAT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	227-842-3

**▼ B**

Kemiskt namn	Natriumglycinat
Kemisk formel	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> NO <sub>2</sub> Na
Molekylvikt	98
Innehåll	Minst 98,5 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vita kristaller eller kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för aminosyra	Positivt test
Test för natrium	Positivt test
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,2 % (105 °C, 3 timmar)
Glödgningsrest	Högst 0,1 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**▼ M18****E 641 L-LEUCIN**

<b>Synonymer</b>	2-Aminoisobutylättiksyra, L-2-amino-4-metylvaleriansyra, alfa-aminoisokapronsyra, (S)-2-amino-4-metylpentansyra, L-leu
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	200-522-0
CAS-nr	61-90-5
Kemiskt namn	L-Leucin, L-2-amino-4-metylpentansyra
Kemisk formel	C <sub>6</sub> H <sub>13</sub> NO <sub>2</sub>
Molekylvikt	131,17
Innehåll	98,5–101,0 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt eller nästan vitt, kristallint pulver eller blanka flingor
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten, ättiksyra, utspädd HCl samt alkaliska hydroxider och karbonater, svagt lösligt i etanol
Specifik rotation	[α] <sub>D</sub> <sup>20</sup> : + 14,5–16,5° (4 % lösning (vattenfri substans) i 6N HCl)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 0,5 % (100–105 °C)
Sulfataska	Högst 0,1 %
Klorider	Högst 200 mg/kg
Sulfater	Högst 300 mg/kg
Ammonium	Högst 200 mg/kg
Järn	Högst 10 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**▼B****E 650 ZINKACETAT**

<b>Synonymer</b>	Zinksalt av ättiksyradihydrat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Zinkacetatdihydrat
Kemisk formel	$C_4H_6O_4Zn \cdot 2H_2O$
Molekylvikt	219,51
Innehåll	98–102 % $C_4H_6O_4Zn \cdot 2H_2O$
<b>Beskrivning</b>	Färglösa kristaller eller fint, benvitt pulver
<b>Identifiering</b>	
Test för acetat	Positivt test
Test för zink	Positivt test
pH	6,0–8,0 (5 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,005 %
Klorider	Högst 50 mg/kg
Sulfater	Högst 100 mg/kg
Alkalimetaller och alkaliska jordarts- metaller	Högst 0,2 %
Flyktiga organiska föreningar	Positivt test
Järn	Högst 50 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 20 mg/kg
Kadmium	Högst 5 mg/kg

**E 900 DIMETYLPOLYSILOXAN**

<b>Synonymer</b>	Polydimetylsiloxan, silikonvätska, silikonolja, dimetylsilikon
------------------	--

**▼ B****Definition**

Dimetylpolysiloxan är en blandning av fullständigt metylerade ogerade siloxanpolymerer innehållande upprepade enheter med formeln  $(\text{CH}_3)_2\text{SiO}$  och stabiliserade med blockerande trimetylsiloxienheter i ändarna med formeln  $(\text{CH}_3)_3\text{SiO}$ .

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Dimetylsiloxaner och dimetylsilikoner

Kemisk formel

$(\text{CH}_3)_3\text{-Si-[O-Si(CH}_3)_2]_n\text{-O-Si(CH}_3)_3$

Molekylvikt

Innehåll

37,3–38,5 % silikon totalt

**Beskrivning**

Klar, färglös, viskös vätska

**Identifiering**

Relativ densitet (25 °C/25 °C)

0,964–0,977

Brytningsindex

$[n]_D^{25}$ : 1,400–1,405

Infrarött absorptionsspektrum

Det infraröda absorptionsspektrumet för en vätskefilm av provet placerad mellan två natriumkloridplattor har relativa maxima vid samma våglängder som en liknande beredning av referensstandardens dimetylpolysiloxan.

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning

Högst 0,5 % (150 °C, 4 timmar)

Viskositet

Minst  $1,00 \cdot 10^{-4} \text{ m}^2\text{s}^{-1}$  vid 25 °C

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 1 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

**E 901 BIVAX, VITT OCH GULT****Synonymer**

Vitt vax, gult vax

**Definition**

Gult bivax utvinns genom att man smälter väggarna på den vaxkaka som tillverkats av honungsbiet, *Apis mellifera* L., med varmt vatten och avlägsnar föroreningar.

Vitt bivax erhålls genom blekning av gult bivax.

Einecs-nummer

232-383-7

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

**Beskrivning**

Gulvita (vit form) eller gula till gråbruna (gul form) bitar eller flagor med finkornig och icke-kristallin brottyta och med angenäm, honungsluk lukt

**Identifiering**

Smältintervall

62–65 °C

**▼B**

Relativ densitet	Ca 0,96
Löslighet	Olösligt i vatten, svårslösligt i alkohol, mycket lösligt i kloroform och eter
<b>Renhetsgrad</b>	
Syratal	17–24
Förtvålningstal	87–104
Peroxidtal	Högst 5
Glycerol och andra polyoler	Högst 0,5 % (som glycerol)
Ceresin, paraffiner och vissa andra vaxer	Överför 3,0 g prov till en 100 ml rundkolv med återloppskylare, tillsätt 30 ml av en 4 % (vikt/volym) lösning av kaliumhydroxid i aldehydfri etanol och koka försiktigt i två timmar. Ta bort kylaren och sätt genast in en termometer. När temperaturen är 80 °C placera kolven i vatten och låt den svalna under konstant rörelse. Ingen fällning bildas innan temperaturen når 65 °C, men lösningen kan vara opalskimrande.
Fetter, japanskt vax, harts och tvålar	Koka 1 g prov i 30 minuter med 35 ml natriumhydroxidlösning (1:7) och bibehåll volymen genom tillsatts av vatten och kyl därefter lösningen. Vaxen separerar och lösningen är fortfarande klar. Filtrera den kalla blandningen och surgör filtratet med saltsyra. Ingen fällning bildas.
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg

**E 902 KANDELILLAVAX****Synonymer****Definition**

Kandelillavax är renat vax som utvinns ur bladen på växten kandelilla, *Euphorbia antispyhilitica*.

Einecs-nummer	232-347-0
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Hårt, gulbrunt, ogenomskinligt till halvt genomskinligt vax
<b>Identifiering</b>	
Relativ densitet	Ca 0,98
Smältintervall	68,5–72,5 °C
Löslighet	Olösligt i vatten, lösligt i kloroform och toluen
<b>Renhetsgrad</b>	
Syratal	12–22
Förtvålningstal	43–65
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvicksilver	Högst 1 mg/kg



▼ B**E 903 KARNAUBAVAX****Synonymer****Definition**

Karnaubavax är ett renat vax som utvinns ur bladknoppar och blad från den brasilianska karnaubapalmen (en vaxpalmart), *Copernicia cerifera*.

Einecs-nummer

232-399-4

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

**Beskrivning**

Ljusbrunt till blekgult pulver eller flingor eller hårt och sprött fast ämne med en hartsliknande brottyta

**Identifiering**

Relativ densitet

Ca 0,997

Smältintervall

82–86 °C

Löslighet

Olösligt i vatten, delvis lösligt i kokande etanol, lösligt i kloroform och dietyleter

**Renhetsgrad**

Sulfataska

Högst 0,25 %

Syratal

2–7

Estervärde

71–88

Oförtvålbare ämnen

50–55 %

Arsenik

Högst 3 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

**E 904 SHELLACK****Synonymer**

Blekt shellack, vit shellack

**Definition**

Shellack är en renad och blekt lack, det hartsartade sekretet från insekten *Laccifer (Tachardia) lacca* Kerr (familjen *Coccidae*).

Einecs-nummer

232-549-9

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

**Beskrivning**

Blekt shellack: Benvitt, amorft, granulärt harts

Vaxfri, blekt shellack: Ljusbult, amorft, granulärt harts

**Identifiering**

Löslighet

Olösligt i vatten, lättlösligt (om än långsamt) i alkohol, svagt lösligt i aceton

Syratal

60–89

**▼ B**

<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 6,0 % (40 °C, 15 timmar, över kiselgel)
Harts	Ej påvisbart
Vax	Blekt shellack: Högst 5,5 % Vaxfri, blekt shellack: Högst 0,2 %
Bly	Högst 2 mg/kg
<b>E 905 MIKROKRISTALLINT VAX</b>	
<b>Synonymer</b>	Petroleumvax, kolvätevax
<b>Definition</b>	Raffinerade blandningar av fasta, mättade kolväten som utvinns ur petroleum eller syntetiska råvaror
<b>Beskrivning</b>	Vitt till bärnstensfärgat, luktfritt vax
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten, mycket svagt lösligt i etanol
Brytningsindex	[n] <sub>D</sub> <sup>100</sup> : 1,434–1,448 Alternativt [n] <sub>D</sub> <sup>120</sup> : 1,426–1,440
<b>Renhetsgrad</b>	
Molekylvikt	Minst 500 i genomsnitt
Viskositet	Minst $1,1 \times 10^{-5} \text{ m}^2\text{s}^{-1}$ vid 100 °C Alternativt: Minst $0,8 \times 10^{-5} \text{ m}^2\text{s}^{-1}$ vid 120 °C, om fast vid 100 °C
Glödgningsrest	Högst 0,1 %
Koltal vid 5 % destillationspunkt	Högst 5 % molekyler med koltal under 25
Färgämne	Positivt test
Svavel	Högst 0,4 % (vikt/vikt)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 3 mg/kg
Polycykliska aromatiska föreningar	Högst 50 µg benso(a)pyren/kg
<b>E 907 HYDROGENERAT POLY-1-DEKEN</b>	
<b>Synonymer</b>	Hydrogenerat polydek-1-en, hydrogenerat polyalfaolefin
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	$\text{C}_{10n}\text{H}_{20n+2}$ där $n = 3-6$
Molekylvikt	560 (genomsnitt)
Innehåll	Minst 98,5 % hydrogenerat poly-1-deken, med följande fördelning av oligomerer: C <sub>30</sub> : 13–37 % C <sub>40</sub> : 35–70 % C <sub>50</sub> : 9–25 % C <sub>60</sub> : 1–7 %

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten, svagt lösligt i etanol och lösligt i toluen
Förbränning	Brinner med en klar låga och en paraffinliknande, karakteristisk lukt
Viskositet	$5,7\text{--}6,1 \times 10^{-6} \text{ m}^2\text{s}^{-1}$ vid 100 °C
<b>Renhetsgrad</b>	
Föreningar med koltal under 30	Högst 1,5 %
Lättförkolnande ämnen	Efter 10 minuters omskakning i ett kokande vattenbad är ett provrör med svavelsyra och 5 g hydrogenerat poly-1-deken endast mycket svagt halmfärgat.
Nickel	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg

**▼ M15****▼ B****E 914 OXIDERAT POLYETYLENVAX**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	Polära reaktionsprodukter från mild oxidation av polyetylen
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Oxiderad polyetylen
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Nästan vita flingor, pulver, granulat eller gryn
<b>Identifiering</b>	
Densitet	0,92–1,05 vid 20 °C
Droppunkt	Över 95 °C
<b>Renhetsgrad</b>	
Syratal	Högst 70
Viskositet	Minst $8,1 \cdot 10^{-5} \text{ m}^2\text{s}^{-1}$ vid 120 °C
Andra typer av vax	Ej påvisbara (med differentiell svepkalorimetri och/eller infraröd-spektroskopi)
Syre	Högst 9,5 %
Krom	Högst 5 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

**▼ B****E 920 L-CYSTEIN****Synonymer****Definition**

L-cysteinhydroklorid eller -hydrokloridmonohydrat. Människohår får inte användas som källa för denna substans.

Einecs-nummer

200-157-7 (vattenfritt)

Kemiskt namn

Kemisk formel

$C_3H_7NO_2S \cdot HCl \cdot nH_2O$  (där n = 0 eller 1)

Molekylvikt

157,62 (vattenfritt)

Innehåll

98,0–101,5 % i vattenfri substans

**Beskrivning**

Vitt pulver eller färglösa kristaller

**Identifiering**

Löslighet

Lättlösligt i vatten och etanol

Smältintervall

Vattenfritt: Ca 175 °C

Specifik rotation

$[\alpha]_D^{20}$ : + 5,0–8,0° eller  
 $[\alpha]_D^{25}$ : + 4,9–7,9°

**Renhetsgrad**

Vikt förlust vid torkning

8,0–12,0 %  
Vattenfritt: Högst 2,0 %

Glödgningsrest

Högst 0,1 %

Ammoniumjon

Högst 200 mg/kg

Arsenik

Högst 1,5 mg/kg

Bly

Högst 5 mg/kg

**E 927 b KARBAMID****Synonymer**

Urea

**Definition**

Einecs-nummer

200-315-5

Kemiskt namn

Kemisk formel

$CH_4N_2O$

Molekylvikt

60,06

Innehåll

Minst 99,0 % i vattenfri substans

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Färglöst till vitt, prismatiskt, kristallint pulver eller små, vita gryn
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Mycket lösligt i vatten Lösligt i etanol
Utfällning med salpetersyra	Positivt test om en kristallin fällning bildas.
Färgreaktion	Positivt test om en rödviolett färg bildas.
Smältintervall	132–135 °C
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid torkning	Högst 1,0 % (105 °C, 1 timme)
Sulfataska	Högst 0,1 %
Ämnen som är olösliga i etanol	Högst 0,04 %
Alkalinitet	Positivt test
Ammoniumjon	Högst 500 mg/kg
Biuret	Högst 0,1 %
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

**E 938 ARGON****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	231-147-0
Kemiskt namn	Argon
Kemisk formel	Ar
Atomvikt	40
Innehåll	Minst 99 %

**Beskrivning**

Färglös, luktfri, icke brännbar gas

**Identifiering****Renhetsgrad**

Vatteninnehåll	Högst 0,05 %
Metan och andra kolväten	Högst 100 µl/l (beräknat som metan)

**E 939 HELIUM****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	231-168-5
Kemiskt namn	Helium
Kemisk formel	He
Atomvikt	4
Innehåll	Minst 99 %

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Färglös, luktfri, icke brännbar gas
<b>Identifiering</b>	
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 0,05 %
Metan och andra kolväten	Högst 100 µl/l (beräknat som metan)

**E 941 KVÄVE**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	231-783-9
Kemiskt namn	Kväve
Kemisk formel	N <sub>2</sub>
Molekylvikt	28
Innehåll	Minst 99 %
<b>Beskrivning</b>	Färglös, luktfri, icke brännbar gas
<b>Identifiering</b>	
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 0,05 %
Kolmonoxid	Högst 10 µl/l
Metan och andra kolväten	Högst 100 µl/l (beräknat som metan)
Kvävedioxid och kväveoxid	Högst 10 µl/l
Syre	Högst 1 %

**E 942 DIKVÄVEOXID**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	233-032-0
Kemiskt namn	Dikväveoxid
Kemisk formel	N <sub>2</sub> O
Molekylvikt	44
Innehåll	Minst 99 %
<b>Beskrivning</b>	Färglös, icke brännbar gas med söt lukt
<b>Identifiering</b>	
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 0,05 %
Kolmonoxid	Högst 30 µl/l
Kvävedioxid och kväveoxid	Högst 10 µl/l

**▼ B****E 943 a BUTAN**

<b>Synonymer</b>	n-Butan
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Butan
Kemisk formel	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$
Molekylvikt	58,12
Innehåll	Minst 96 %
<b>Beskrivning</b>	Färglös gas eller vätska med mild, karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Ångtryck	108,935 kPa vid 20 °C
<b>Renhetsgrad</b>	
Metan	Högst 0,15 % (volym/volym)
Etan	Högst 0,5 % (volym/volym)
Propan	Högst 1,5 % (volym/volym)
Isobutan	Högst 3,0 % (volym/volym)
1,3-Butadien	Högst 0,1 % (volym/volym)
Fukt	Högst 0,005 %

**E 943 b ISOBUTAN**

<b>Synonymer</b>	2-Metylpropan
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	2-Metylpropan
Kemisk formel	$(\text{CH}_3)_2\text{CHCH}_3$
Molekylvikt	58,12
Innehåll	Minst 94 %
<b>Beskrivning</b>	Färglös gas eller vätska med mild, karakteristisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Ångtryck	205,465 kPa vid 20 °C
<b>Renhetsgrad</b>	
Metan	Högst 0,15 % (volym/volym)
Etan	Högst 0,5 % (volym/volym)
Propan	Högst 2,0 % (volym/volym)
n-Butan	Högst 4,0 % (volym/volym)
1,3-Butadien	Högst 0,1 % (volym/volym)
Fukt	Högst 0,005 %

**▼ B****E 944 PROPAN****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

**Beskrivning****Identifiering**

Ångtryck

**Renhetsgrad**

Metan

Etan

Isobutan

n-Butan

1,3-Butadien

Fukt

Propan

CH<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>

44,09

Minst 95 %

Färglös gas eller vätska med mild, karakteristisk lukt

732,910 kPa vid 20 °C

Högst 0,15 % (volym/volym)

Högst 1,5 % (volym/volym)

Högst 2,0 % (volym/volym)

Högst 1,0 % (volym/volym)

Högst 0,1 % (volym/volym)

Högst 0,005 %

**E 948 SYRE****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

**Beskrivning****Identifiering****Renhetsgrad**

Vatteninnehåll

Metan och andra kolväten

231-956-9

Syre

O<sub>2</sub>

32

Minst 99 %

Färglös, luktfri, icke brännbar gas

Högst 0,05 %

Högst 100 µl/l (beräknat som metan)

**E 949 VÄTE****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

215-605-7

Väte

H<sub>2</sub>

2



**▼ B**

Innehåll	Minst 99,9 %
<b>Beskrivning</b>	Färglös, luktfri, mycket lättantändlig gas
<b>Identifiering</b>	
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 0,005 % (volym/volym)
Syre	Högst 0,001 % (volym/volym)
Kväve	Högst 0,07 % (volym/volym)
<b>E 950 ACESULFAM K</b>	
<b>Synonymer</b>	Acesulfamkalium, kaliumsalt av 3,4-dihydro-6-metyl-1,2,3-oxatiazin-4-on-2,2-dioxid
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	259-715-3
Kemiskt namn	6-Metyl-1,2,3-oxatiazin-4(3 <i>H</i> )-on-2,2-dioxid-kaliumsalt
Kemisk formel	C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> KNO <sub>4</sub> S
Molekylvikt	201,24
Innehåll	Minst 99 % C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> KNO <sub>4</sub> S i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Luktfrött, vitt, kristallint pulver. Ca 200 gånger sötare än sackaros
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Mycket lösligt i vatten, mycket svagt lösligt i etanol
Ultraviolet absorption	Maximum i en lösning på 10 mg i 1 000 ml vatten vid 227 ± 2 nm
Test för kalium	Positivt test (undersök den rest som erhålls genom att glödga 2 g prov)
Utfällningstest	Tillsätt några droppar 10 % natriumkoboltnitrit till en lösning av 0,2 g prov, 2 ml ättiksyra och 2 ml vatten. En gul fällning bildas.
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 1 % (105 °C, 2 timmar)
Organiska föreningar	Positivt test för 20 mg/kg av UV-aktiva beståndsdelar
Fluorid	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
<b>E 951 ASPARTAM</b>	
<b>Synonymer</b>	Aspartylfenylalaninmetylester
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	245-261-3
Kemiskt namn	N-L- $\alpha$ -(aspartyl-L-fenylalanin-1-metylester), 3-amino-N-( $\alpha$ -karbome-toxifenetyl)-succinamidsyra-N-metylester
Kemisk formel	C <sub>14</sub> H <sub>18</sub> N <sub>2</sub> O <sub>5</sub>
Molekylvikt	294,31

**▼ B**

Innehåll	98–102 % C <sub>14</sub> H <sub>18</sub> N <sub>2</sub> O <sub>5</sub> i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt, luktfritt, kristallint pulver med söt smak. Ca 200 gånger sötare än sackaros
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Svagt lösligt i vatten och etanol
pH	4,5–6,0 (1:125-lösning)
Specifik rotation	[α] <sub>D</sub> <sup>20</sup> : + 14,5–16,5° Bestäms i en 4 % lösning i 15 N myrsyra inom 30 minuter efter det att lösningen beretts
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 4,5 % (105 °C, 4 timmar)
Sulfataska	Högst 0,2 % (torrvikt)
Transmittans	Minst 0,95, motsvarande en absorbans på högst ca 0,022, för en 1 % lösning i 2 N saltsyra, bestämd med en lämplig spektrofotometer vid 430 nm i en 1 cm kyvett med 2 N saltsyra som referens
Arsenik	Högst 3 mg/kg (torrvikt)
Bly	Högst 1 mg/kg (torrvikt)
5-Bensyl-3,6-dioxo-2-piperazinättiksyra	Högst 1,5 % (torrvikt)

**E 952 CYKLAMINSYRA OCH DESS Na- OCH Ca-SALTER****I. CYKLAMINSYRA**

<b>Synonymer</b>	Cyklohexylsulfaminsyra, cyklamat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	202-898-1
Kemiskt namn	Cyklohexansulfaminsyra, cyklohexylaminosulfonsyra
Kemisk formel	C <sub>6</sub> H <sub>13</sub> NO <sub>3</sub> S
Molekylvikt	179,24
Innehåll	Cyklohexylsulfaminsyra innehåller motsvarande 98–102 % C <sub>6</sub> H <sub>13</sub> NO <sub>3</sub> S i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Praktiskt taget färglöst, vitt kristallint pulver. Ca 40 gånger sötare än sackaros
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten och etanol
Utfällningstest	Surgör en 2 % lösning med saltsyra, tillsätt 1 ml av en ca 1-molar vattenlösning av bariumklorid och filtrera eventuellt om grumling eller fällning bildas. Tillsätt 1 ml 10 % natriumnitritlösning till den klara lösningen. En vit fällning bildas.
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 1 % (105 °C, 1 timme)
Selen	Högst 30 mg/kg uttryckt som selen (torrvikt)

**▼B**

Bly	Högst 1 mg/kg (torrvikt)
Arsenik	Högst 3 mg/kg (torrvikt)
Cyklohexylamin	Högst 10 mg/kg (torrvikt)
Dicyklohexylamin	Högst 1 mg/kg (torrvikt)
Anilin	Högst 1 mg/kg (torrvikt)

**II. NATRIUMCYKLAMAT****Synonymer**

Cyklamat, natriumsalt av cyklaminsyra

**Definition**

Einecs-nummer	205-348-9
Kemiskt namn	Natriumcyklohexansulfamat, natriumcyklohexylsulfamat
Kemisk formel	$C_6H_{12}NNaO_3S$ och dihydratet $C_6H_{12}NNaO_3S \cdot 2H_2O$
Molekylvikt	Vattenfritt: 201,22 Dihydrat: 237,22
Innehåll	98–102 % i torkad substans Dihydrat: Minst 84 % i torkad substans

**Beskrivning**

Vita, luktfria kristaller eller kristallint pulver. Ca 30 gånger sötare än sackaros

**Identifiering**

Löslighet	Lösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol
-----------	---

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 1 % (105 °C, 1 timme) Dihydrat: Högst 15,2 % (105 °C, 2 timmar)
Selen	Högst 30 mg/kg uttryckt som selen (torrvikt)
Arsenik	Högst 3 mg/kg (torrvikt)
Bly	Högst 1 mg/kg (torrvikt)
Cyklohexylamin	Högst 10 mg/kg (torrvikt)
Dicyklohexylamin	Högst 1 mg/kg (torrvikt)
Anilin	Högst 1 mg/kg (torrvikt)

**III. KALCIUMCYKLAMAT****Synonymer**

Cyklamat, kalciumsalt av cyklaminsyra

**Definition**

Einecs-nummer	205-349-4
Kemiskt namn	Kalciumcyklohexansulfamat, kalciumcyklohexylsulfamat
Kemisk formel	$C_{12}H_{24}CaN_2O_6S_2 \cdot 2H_2O$
Molekylvikt	432,57
Innehåll	98–101 % i torkad substans

**Beskrivning**

Vita, luktfria kristaller eller kristallint pulver. Ca 30 gånger sötare än sackaros

**Identifiering**

Löslighet	Lösligt i vatten, svårslösligt i etanol
-----------	---

**▼ B****Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 1 % (105 °C, 1 timme) Dihydrat: Högst 8,5 % (140 °C, 4 timmar)
Selen	Högst 30 mg/kg uttryckt som selen (torrvikt)
Arsenik	Högst 3 mg/kg (torrvikt)
Bly	Högst 1 mg/kg (torrvikt)
Cyklohexylamin	Högst 10 mg/kg (torrvikt)
Dicyklohexylamin	Högst 1 mg/kg (torrvikt)
Anilin	Högst 1 mg/kg (torrvikt)

**E 953 ISOMALT****Synonymer**

Hydrogenerat isomaltulos

**Definition**Framställs genom enzymatisk omvandling av sackaros med ej livskraftiga celler av *Protaminobacter rubrum*, följt av katalytisk hydrogenerering

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Isomalt är en blandning av hydrogenerade mono- och disackarider, vars huvudsakliga beståndsdelar är följande disackarider:

6-O- $\alpha$ -D-glukopyranosyl-D-sorbitol (1,6-GPS) och1-O- $\alpha$ -D-glukopyranosyl-D-mannitoldihydrat (1,1-GPM)

Kemisk formel

6-O- $\alpha$ -D-Glukopyranosyl-D-sorbitol:  $C_{12}H_{24}O_{11}$ 1-O- $\alpha$ -D-Glukopyranosyl-D-mannitoldihydrat:  $C_{12}H_{24}O_{11} \cdot 2H_2O$ 

Molekylvikt

6-O- $\alpha$ -D-Glukopyranosyl-D-sorbitol: 344,31-O- $\alpha$ -D-Glukopyranosyl-D-mannitoldihydrat: 380,3

Innehåll

Minst 98 % hydrogenerade mono- och disackarider och minst 86 % av en blandning av 6-O- $\alpha$ -D-glukopyranosyl-D-sorbitol och 1-O- $\alpha$ -D-glukopyranosyl-D-mannitoldihydrat i vattenfri substans**▼ M4****Beskrivning**

Luktfri, vit, svagt hygroskopisk, kristallin klump eller en vattenlösning med en koncentration på minst 60 %.

**▼ B****Identifiering**

Löslighet

Lösligt i vatten, mycket svagt lösligt i etanol

HPLC-test

En jämförelse med en lämplig referensstandard av isomalt visar att de två främsta topparna i kromatogrammet för provlösningen har liknande retentionstider som de två främsta topparna i kromatogrammet för referenslösningen.

**▼ M4****Renhetsgrad**

Vatteninnehåll Högst 7 % i fast form (Karl Fischer-metoden)

Konduktivitet Högst 20  $\mu$ S/cm (i en lösning med 20 % torrsubstans) vid 20 °C

D-Mannitol Högst 3 %

D-Sorbitol Högst 6 %

▼ **M4**

Reducerande sockerarter	Högst 0,3 % uttryckt som glukos (torrvikt)
Nickel	Högst 2 mg/kg (torrvikt)
Arsenik	Högst 3 mg/kg (torrvikt)
Bly	Högst 1 mg/kg (torrvikt)

▼ **B****E 954 SACKARIN OCH DESS Na-, K- OCH Ca-SALTER****I. SACKARIN****Synonymer****Definition**

Einecs-nummer	201-321-0
Kemiskt namn	3-Oxo-2,3-dihydrobenso(d)isotiazol-1,1-dioxid
Kemisk formel	C <sub>7</sub> H <sub>5</sub> NO <sub>3</sub> S
Molekylvikt	183,18
Innehåll	99–101 % C <sub>7</sub> H <sub>5</sub> NO <sub>3</sub> S i vattenfri substans

**Beskrivning**

Vita kristaller eller vitt kristallint pulver, luktfritt eller med svag aromatisk lukt. Ca 300–500 gånger sötare än sackaros

**Identifiering**

Löslighet Svagt lösligt i vatten, lösligt i basiska lösningar, svårlösligt i etanol

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 1 % (105 °C, 2 timmar)
Smältintervall	226–230 °C
Sulfataska	Högst 0,2 % (torrvikt)
Bensoesyra och salicylsyra	Surgör 10 ml av en 1:20-lösning med 5 droppar ättiksyra och tillsätt 3 droppar av en ca 1-molar vattenlösning av järn(III)klorid. Ingen fällning eller violett färg bildas.
<i>o</i> -Toluensulfonamid	Högst 10 mg/kg (torrvikt)
<i>p</i> -Toluensulfonamid	Högst 10 mg/kg (torrvikt)
Bensoesyra- <i>p</i> -sulfonamid	Högst 25 mg/kg (torrvikt)
Lätförkolnande ämnen	Ej påvisbara
Arsenik	Högst 3 mg/kg (torrvikt)
Selen	Högst 30 mg/kg (torrvikt)
Bly	Högst 1 mg/kg (torrvikt)

**II. NATRIUMSACKARIN****Synonymer**

Sackarin, natriumsalt av sackarin

**Definition**

Einecs-nummer	204-886-1
Kemiskt namn	Natrium- <i>o</i> -bensosulfimid, natriumsalt av 2,3-dihydro-3-oxobensiso-sulfonanzol, natriumsalt av 1,2-benisotiazolin-3-on-1,1-dioxiddihydrat

**▼ B**

Kemisk formel	$C_7H_4NNaO_3S \cdot 2H_2O$
Molekylvikt	241,19
Innehåll	99–101 % $C_7H_4NNaO_3S$ i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vita kristaller eller vitt, kristallint, vittrande pulver, luktfritt eller med svag lukt. Ca 300–500 gånger sötare än sackaros i utspädda lösningar
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lättlösligt i vatten, svårösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 15 % (120 °C, 4 timmar)
Bensoesyra och salicylsyra	Surgör 10 ml av en 1:20-lösning med 5 droppar ättiksyra och tillsätt 3 droppar av en ca 1-molar vattenlösning av järn(III)klorid. Ingen fällning eller violett färg bildas.
<i>o</i> -Toluensulfonamid	Högst 10 mg/kg (torrvikt)
<i>p</i> -Toluensulfonamid	Högst 10 mg/kg (torrvikt)
Bensoesyra- <i>p</i> -sulfonamid	Högst 25 mg/kg (torrvikt)
Lätförkolnande ämnen	Ej påvisbara
Arsenik	Högst 3 mg/kg (torrvikt)
Selen	Högst 30 mg/kg (torrvikt)
Bly	Högst 1 mg/kg (torrvikt)

**III. KALCIUMSACKARIN**

<b>Synonymer</b>	Sackarin, kalciumsalt av sackarin
<b>Definition</b>	
Kemiskt namn	Kalcium- <i>o</i> -bensosulfimid, kalciumsalt av 2,3-dihydro-3-oxobensiso-sulfonazol, kalciumsalt av 1,2-bensisotiazolin-3-on-1,1-dioxidhydrat (2:7)
Einecs-nummer	229-349-9
Kemisk formel	$C_{14}H_8CaN_2O_6S_2 \cdot 3\frac{1}{2}H_2O$
Molekylvikt	467,48
Innehåll	Minst 95 % $C_{14}H_8CaN_2O_6S_2$ i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vita kristaller eller vitt, kristallint pulver, luktfritt eller med svag lukt. Ca 300–500 gånger sötare än sackaros i utspädda lösningar
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lättlösligt i vatten, lösligt i etanol
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 13,5 % (120 °C, 4 timmar)
Bensoesyra och salicylsyra	Surgör 10 ml av en 1:20-lösning med 5 droppar ättiksyra och tillsätt 3 droppar av en ca 1-molar vattenlösning av järn(III)klorid. Ingen fällning eller violett färg bildas.

**▼ B**

<i>o</i> -Toluensulfonamid	Högst 10 mg/kg (torrvikt)
<i>p</i> -Toluensulfonamid	Högst 10 mg/kg (torrvikt)
Bensoesyra- <i>p</i> -sulfonamid	Högst 25 mg/kg (torrvikt)
Lätförkolnande ämnen	Ej påvisbara
Arsenik	Högst 3 mg/kg (torrvikt)
Selen	Högst 30 mg/kg (torrvikt)
Bly	Högst 1 mg/kg (torrvikt)

**IV. KALIUMSACKARIN****Synonymer**

Sackarin, kaliumsalt av sackarin

**Definition**

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kalium-*o*-besosulfimid, kaliumsalt av 2,3-dihydro-3-oxobensisosulfonazol, kaliumsalt av 1,2-bensisotiazolin-3-on-1,1-dioxidmonohydrat

Kemisk formel

 $C_7H_4KNO_3S \cdot H_2O$ 

Molekylvikt

239,77

Innehåll

99–101 %  $C_7H_4KNO_3S$  i vattenfri substans**Beskrivning**

Vita kristaller eller vitt, kristallint pulver, luktfritt, eller med svag lukt, och med mycket söt smak, även i mycket utspädda lösningar. Ca 300–500 gånger sötare än sackaros

**Identifiering**

Löslighet

Lättlösligt i vatten, svårlösligt i etanol

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning

Högst 8 % (120 °C, 4 timmar)

Bensoesyra och salicylsyra

Surgör 10 ml av en 1:20-lösning med 5 droppar ättiksyra och tillsätt 3 droppar av en ca 1-molar vattenlösning av järn(III)klorid. Ingen fällning eller violett färg bildas.

*o*-Toluensulfonamid

Högst 10 mg/kg (torrvikt)

*p*-Toluensulfonamid

Högst 10 mg/kg (torrvikt)

Bensoesyra-*p*-sulfonamid

Högst 25 mg/kg (torrvikt)

Lätförkolnande ämnen

Ej påvisbara

Arsenik

Högst 3 mg/kg (torrvikt)

Selen

Högst 30 mg/kg (torrvikt)

Bly

Högst 1 mg/kg (torrvikt)

**E 955 SUKRALOS****Synonymer**

4,1',6'-Triklorgalaktosukros

**Definition**

Einecs-nummer

259-952-2

Kemiskt namn

1,6-Diklor-1,6-dideoxi- $\beta$ -D-fruktofuranosyl-4-klor-4-deoxi- $\alpha$ -D-galaktopyranosid

Kemisk formel

 $C_{12}H_{19}Cl_3O_8$ 

Molekylvikt

397,64

**▼B**

Innehåll	98–102 % C <sub>12</sub> H <sub>19</sub> Cl <sub>3</sub> O <sub>8</sub> i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt till benvitt, praktiskt taget luktfritt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lättlösligt i vatten, metanol och etanol Svagt lösligt i etylacetat
Infrarött absorptionsspektrum	Det infraröda spektrat för en uppslamning av provet i kaliumbromid uppvisar relativa maximum vid vågtal som motsvarar vågtalen i referensspektrumet för en sukralosreferensstandard.
Tunnskiktskromatografi	Huvudfläcken i provlösningen har samma R <sub>f</sub> -värde som huvudfläcken i standardlösning A som anges i testet för andra klorerade disackarider. Denna standardlösning får man fram genom att lösa upp 1,0 g sukralosreferensstandard i 10 ml metanol.
Specifik rotation	[α] <sub>D</sub> <sup>20</sup> : + 84,0–87,5° i vattenfri substans (10 % (vikt/volym) lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 2,0 % (Karl Fischer-metoden)
Sulfataska	Högst 0,7 %
Andra klorerade disackarider	Högst 0,5 %
Klorerade monosackarider	Högst 0,1 %
Trifenylfosfinoxid	Högst 150 mg/kg
Metanol	Högst 0,1 %
Bly	Högst 1 mg/kg

**E 957 TAUMATIN**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	258-822-2
Kemiskt namn	Taumatins erhålls genom vattenextraktion (pH 2,5–4,0) ur fröhyllat hos frukten av sorter av <i>Thaumatococcus daniellii</i> (Benth) och består huvudsakligen av proteinerna taumatins I och taumatins II tillsammans med mindre mängder växtbeståndsdelar från ursprungsmaterialet.
Kemisk formel	Polypeptid av 207 aminosyror
Molekylvikt	Taumatins I: 22209 Taumatins II: 22293
Innehåll	Minst 15,1 % kväve i torkad substans, vilket motsvarar minst 93 % proteiner (N x 6,2)
<b>Beskrivning</b>	Luktfritt, gräddfärgat pulver. Ca 2 000–3 000 gånger sötare än sakkaros
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Mycket lösligt i vatten, olösligt i aceton
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 9 % (105 °C till konstant vikt)
Kolhydrater	Högst 3 % (torrvikt)
Sulfataska	Högst 2 % (torrvikt)
Aluminium	Högst 100 mg/kg (torrvikt)



**▼ B**

Arsenik	Högst 3 mg/kg (torrvikt)
Bly	Högst 3 mg/kg (torrvikt)
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
Totalt antal aeroba mikroorganismer	Högst 1 000 kolonier/g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 1 g
<b>E 959 NEOHESPERIDIN DC</b>	
<b>Synonymer</b>	Neohesperidindihydrochalkon, NHDC, hesperetindihydrochalkon-4'- $\beta$ -neohesperidosid
<b>Definition</b>	Neohesperidin DC erhålls genom katalytisk hydrogenering av neohesperidin.
Einecs-nummer	243-978-6
Kemiskt namn	2-O- $\alpha$ -L-ramnopyranosyl-4'- $\beta$ -D-glukopyranosylhesperetindihydrochalkon
Kemisk formel	C <sub>28</sub> H <sub>36</sub> O <sub>15</sub>
Molekylvikt	612,6
Innehåll	Minst 96 % i torkad substans
<b>Beskrivning</b>	Benvitt, luktfritt, kristallint pulver. Ca 1 000–1 800 gånger sötare än sackaros
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lättlösligt i hett vatten, mycket svagt lösligt i kallt vatten, praktiskt taget olösligt i eter och bensen
Ultraviolet absorption	Maximum i en lösning av 2 mg i 100 ml metanol vid 282–283 nm
Neus prov	Lös ca 10 mg neohesperidin DC i 1 ml metanol, tillsätt 1 ml 1 % 2-aminoetyldifenylboratmetanollösning. En ljusgul färg bildas.
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 11 % (105 °C, 3 timmar)
Sulfataska	Högst 0,2 % (torrvikt)
Arsenik	Högst 3 mg/kg (torrvikt)
Bly	Högst 2 mg/kg (torrvikt)

**E 960 STEVIOLGLYKOSIDER****Synonymer****Definition**

Framställningsprocessen består av två huvudfaser: Den första fasen innebär vattenextraktion ur bladen från växten *Stevia rebaudiana* Bertoni och en första rening av extraktet genom jonbyteskromatografi, vilket ger ett grundextrakt av steviolglykosid. Den andra fasen innebär omkristallisering av steviolglykosiderna från metanol eller vattenlösning av etanol, vilket ger en slutprodukt som huvudsakligen (minst 75 %) består av steviosid och/eller rebaudiosid A.

Tillsatsen kan innehålla rester av de jonbytarmassor som använts i framställningsprocessen. Flera andra besläktade steviolglykosider som kan bildas i framställningsprocessen, men som inte förekommer naturligt i växten *Stevia rebaudiana*, har påvisats i små mängder (0,10–0,37 % (vikt/vikt)).

▼ **B**

Kemiskt namn	Steviosid: 13-[(2-O-β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosyl)oxi]-kaur-16-en-18-syra, β-D-glukopyranosylester Rebaudiosid A: 13-[(2-O-β-D-glukopyranosyl-3-O-β-D-glukopyranosyl-β-D-glukopyranosyl)oxi]kaur-16-en-18-syra, β-D-glukopyranosylester																																				
Kemisk formel	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Trivialnamn</th> <th>Formel</th> <th>Omvandlingsfaktor</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Steviol</td> <td>C<sub>20</sub>H<sub>30</sub>O<sub>3</sub></td> <td>1,00</td> </tr> <tr> <td>Steviosid</td> <td>C<sub>38</sub>H<sub>60</sub>O<sub>18</sub></td> <td>0,40</td> </tr> <tr> <td>Rebaudiosid A</td> <td>C<sub>44</sub>H<sub>70</sub>O<sub>23</sub></td> <td>0,33</td> </tr> <tr> <td>Rebaudiosid C</td> <td>C<sub>44</sub>H<sub>70</sub>O<sub>22</sub></td> <td>0,34</td> </tr> <tr> <td>Dulkosid A</td> <td>C<sub>38</sub>H<sub>60</sub>O<sub>17</sub></td> <td>0,40</td> </tr> <tr> <td>Rubusosid</td> <td>C<sub>32</sub>H<sub>50</sub>O<sub>13</sub></td> <td>0,50</td> </tr> <tr> <td>Steviolbiosid</td> <td>C<sub>32</sub>H<sub>50</sub>O<sub>13</sub></td> <td>0,50</td> </tr> <tr> <td>Rebaudiosid B</td> <td>C<sub>38</sub>H<sub>60</sub>O<sub>18</sub></td> <td>0,40</td> </tr> <tr> <td>Rebaudiosid D</td> <td>C<sub>50</sub>H<sub>80</sub>O<sub>28</sub></td> <td>0,29</td> </tr> <tr> <td>Rebaudiosid E</td> <td>C<sub>44</sub>H<sub>70</sub>O<sub>23</sub></td> <td>0,33</td> </tr> <tr> <td>Rebaudiosid F</td> <td>C<sub>43</sub>H<sub>68</sub>O<sub>22</sub></td> <td>0,34</td> </tr> </tbody> </table>	Trivialnamn	Formel	Omvandlingsfaktor	Steviol	C <sub>20</sub> H <sub>30</sub> O <sub>3</sub>	1,00	Steviosid	C <sub>38</sub> H <sub>60</sub> O <sub>18</sub>	0,40	Rebaudiosid A	C <sub>44</sub> H <sub>70</sub> O <sub>23</sub>	0,33	Rebaudiosid C	C <sub>44</sub> H <sub>70</sub> O <sub>22</sub>	0,34	Dulkosid A	C <sub>38</sub> H <sub>60</sub> O <sub>17</sub>	0,40	Rubusosid	C <sub>32</sub> H <sub>50</sub> O <sub>13</sub>	0,50	Steviolbiosid	C <sub>32</sub> H <sub>50</sub> O <sub>13</sub>	0,50	Rebaudiosid B	C <sub>38</sub> H <sub>60</sub> O <sub>18</sub>	0,40	Rebaudiosid D	C <sub>50</sub> H <sub>80</sub> O <sub>28</sub>	0,29	Rebaudiosid E	C <sub>44</sub> H <sub>70</sub> O <sub>23</sub>	0,33	Rebaudiosid F	C <sub>43</sub> H <sub>68</sub> O <sub>22</sub>	0,34
Trivialnamn	Formel	Omvandlingsfaktor																																			
Steviol	C <sub>20</sub> H <sub>30</sub> O <sub>3</sub>	1,00																																			
Steviosid	C <sub>38</sub> H <sub>60</sub> O <sub>18</sub>	0,40																																			
Rebaudiosid A	C <sub>44</sub> H <sub>70</sub> O <sub>23</sub>	0,33																																			
Rebaudiosid C	C <sub>44</sub> H <sub>70</sub> O <sub>22</sub>	0,34																																			
Dulkosid A	C <sub>38</sub> H <sub>60</sub> O <sub>17</sub>	0,40																																			
Rubusosid	C <sub>32</sub> H <sub>50</sub> O <sub>13</sub>	0,50																																			
Steviolbiosid	C <sub>32</sub> H <sub>50</sub> O <sub>13</sub>	0,50																																			
Rebaudiosid B	C <sub>38</sub> H <sub>60</sub> O <sub>18</sub>	0,40																																			
Rebaudiosid D	C <sub>50</sub> H <sub>80</sub> O <sub>28</sub>	0,29																																			
Rebaudiosid E	C <sub>44</sub> H <sub>70</sub> O <sub>23</sub>	0,33																																			
Rebaudiosid F	C <sub>43</sub> H <sub>68</sub> O <sub>22</sub>	0,34																																			
Molekylvikt och CAS-nr	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Trivialnamn</th> <th>CAS-nr</th> <th>Molekylvikt</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Steviosid</td> <td>57817-89-7</td> <td>804,87</td> </tr> <tr> <td>Rebaudiosid A</td> <td>58543-16-1</td> <td>967,01</td> </tr> </tbody> </table>	Trivialnamn	CAS-nr	Molekylvikt	Steviosid	57817-89-7	804,87	Rebaudiosid A	58543-16-1	967,01																											
Trivialnamn	CAS-nr	Molekylvikt																																			
Steviosid	57817-89-7	804,87																																			
Rebaudiosid A	58543-16-1	967,01																																			
Innehåll	Minst 95 % steviosid, rebaudiosiderna A, B, C, D, E och F, steviolbiosid, rubusosid och dulkosid i torkad substans																																				
<b>Beskrivning</b>	Vitt till ljusgult pulver. Ca 200–300 gånger sötare än sackaros																																				
<b>Identifiering</b>																																					
Löslighet	Lättlösligt till svagt lösligt i vatten																																				
Steviosid och rebaudiosid A	Den främsta toppen i det kromatogram som fås efter förfarandet i analysmetoden motsvarar antingen steviosid eller rebaudiosid A																																				
pH	4,5–7,0 (1:100-lösning)																																				
<b>Renhetsgrad</b>																																					
Aska totalt	Högst 1 %																																				
Viktförlust vid torkning	Högst 6 % (105 °C, 2 timmar)																																				
Lösningsmedelsrester	Högst 200 mg/kg metanol Högst 5 000 mg/kg etanol																																				
Arsenik	Högst 1 mg/kg																																				
Bly	Högst 1 mg/kg																																				
<b>E 961 NEOTAM</b>																																					
<b>Synonymer</b>	N-[N-(3,3-Dimetylbutyl)-L-α-aspartyl]-L-fenylalanin-1-metylester, N(3,3-Dimetylbutyl)-L-aspartyl-L-fenylalaninmetylester																																				

▼ **B**

<b>Definition</b>	Neotam framställs genom reaktion under vätgastryck av aspartam med 3,3-dimetylbutyraldehyd i metanol, i närvaro av en palladium-/kolkatalysator. Det isoleras och renas genom filtrering, varvid kiselgur kan användas. Efter det att lösningsmedlet avlägsnats genom destillering tvättas neotamet med vatten och isoleras genom centrifugering för att slutligen vakuumtorkas.
CAS-nr	165450-17-9
Kemiskt namn	N-[N-(3,3-Dimetylbutyl)-L- $\alpha$ -aspartyl]-L-fenylalanin-1-metylester
Kemisk formel	C <sub>20</sub> H <sub>30</sub> N <sub>2</sub> O <sub>5</sub>
Molekylvikt	378,47
<b>Beskrivning</b>	Vitt till benvitt pulver
Innehåll	Minst 97,0 % i torkad substans
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	4,75 % (vikt/vikt) vid 60 °C i vatten, lösligt i etanol och etylacetat
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 5 % (Karl Fischer-metoden, provmängd 25 ± 5 mg)
pH	5,0–7,0 (0,5 % vattenlösning)
Smältintervall	81–84 °C
N-[(3,3-Dimetylbutyl)-L- $\alpha$ -aspartyl]-L-fenylalanin	Högst 1,5 %
Bly	Högst 1 mg/kg

**E 962 SALT AV ASPARTAM OCH ACESULFAM**

<b>Synonymer</b>	Aspartam och acesulfam, aspartam- och acesulfamsalt
<b>Definition</b>	Saltet bereds genom upphettning av en lösning bestående av aspartam och acesulfam K i förhållandet ca 2:1 (vikt/vikt) vid surt pH varvid det kristalliserar. Kalium och fukt avlägsnas. Produkten är stabilare än aspartam.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Salt av 6-metyl-1,2,3-oxatiazin-4(3 <i>H</i> )-on-2,2-dioxid och L-fenylalanyl-2-metyl-L- $\alpha$ -asparaginsyra
Kemisk formel	C <sub>18</sub> H <sub>23</sub> O <sub>9</sub> N <sub>3</sub> S
Molekylvikt	457,46
Innehåll	63,0–66,0 % aspartam (i torkad substans) och 34,0–37,0 % acesulfam (syraformen, i torkad substans)
<b>Beskrivning</b>	Vitt, luktfritt, kristallint pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Svårlosligt i vatten, svagt lösligt i etanol
Transmittans	Minst 0,95, motsvarande en absorbans på högst ca 0,022, för en 1 % vattenlösning, bestämd med en lämplig spektrofotometer vid 430 nm i en 1 cm kyvett med vatten som referens
Specifik rotation	[ $\alpha$ ] <sub>D</sub> <sup>20</sup> : + 14,5–16,5° Bestäms vid en koncentration på 6,2 g i 100 ml 15 N myrsyra inom 30 minuter efter det att lösningen beretts. Den beräknade specifika rotationen divideras med 0,646 för att korrigera för aspartamhalten i saltet av aspartam och acesulfam.

**▼ B**

<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid torkning	Högst 0,5 % (105 °C, 4 timmar)
5-Bensyl-3,6-dioxo-2-piperazinättiksyra	Högst 0,5 %
Bly	Högst 1 mg/kg

**▼ M1****E 964 POLYGLYCITOLSIRAP**

<b>Synonymer</b>	Hydrogenerat stärkelsehydrolysat, hydrogenerad glukossirap och polyglucitol
<b>Definition</b>	En blandning som huvudsakligen består av maltitol och sorbitol, men även mindre mängder hydrogenerade oligo- och polysackarider samt maltotriitol. Den framställs genom katalytisk hydrogenering av en blandning av stärkelsehydrolysat bestående av glukos, maltos och högre glukospolymerer och liknar den katalytiska hydrogenering som används vid framställning av maltitolsirap. Den erhållna sirapen avsaltas genom jonbyte och koncentreras till önskad halt.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Sorbitol: D-glucitol Maltitol: (α)-D-glukopyranosyl-1,4-D-glucitol
Kemisk formel	Sorbitol: C <sub>6</sub> H <sub>14</sub> O <sub>6</sub> Maltitol: C <sub>12</sub> H <sub>24</sub> O <sub>11</sub>
Molekylvikt	Sorbitol: 182,2 Maltitol: 344,3
Innehåll	Minst 99 % hydrogenerade sackarider totalt i vattenfri substans, minst 50 % polyoler med högre molekylvikt, högst 50 % maltitol och högst 20 % sorbitol i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Färglös och luktfri, klar, viskös vätska
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Mycket löslig i vatten, svagt löslig i etanol
Test för maltitol	Positivt test
Test för sorbitol	Tillsätt 7 ml metanol, 1 ml bensaldehyd och 1 ml saltsyra till 5 g prov. Blanda och skaka i en mekanisk skakapparat tills kristaller bildas. Filtrera kristallerna och lös upp dem i 20 ml kokande vatten med 1 g natriumbikarbonat. Filtrera kristallerna, skölj med 5 ml av en blandning av vatten och metanol (1:2) och låt lufttorka. De kristaller av sorbitols monobensylidinderivat som erhålls smälter vid 173–179 °C.
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 31 % (Karl Fischer-metoden)
Klorider	Högst 50 mg/kg
Sulfater	Högst 100 mg/kg
Reducerande sockerarter	Högst 0,3 %
Nickel	Högst 2 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg

**▼ B****E 965 (i) MALTITOL****Synonymer**

D-Maltitol, hydrogenerad maltos

**Definition**

Maltitol erhålls genom hydrogenering av D-maltos. Det består huvudsakligen av D-maltitol. Det kan innehålla små mängder sorbitol och besläktade polyoler.

Einecs-nummer

209-567-0

Kemiskt namn

(α)-D-Glukopyranosyl-1,4-D-glucitol

Kemisk formel

C<sub>12</sub>H<sub>24</sub>O<sub>11</sub>

Molekylvikt

344,3

Innehåll

Minst 98,0 % D-maltitol (C<sub>12</sub>H<sub>24</sub>O<sub>11</sub>) i vattenfri substans**Beskrivning**

Vitt, kristallint pulver

**Identifiering**

Löslighet

Mycket lösligt i vatten, svagt lösligt i etanol

Smältintervall

148–151 °C

Specifik rotation

[α]<sub>D</sub><sup>20</sup>: +105,5–108,5° (5 % (vikt/volym) lösning)**▼ M4****Renhetsgrad**

Vattenlösningens utseende

Klar och färglös

Vatteninnehåll

Högst 1 % (Karl Fischer-metoden)

Konduktivitet

Högst 20 μS/cm (i en lösning med 20 % torrsubstans) vid 20 °C

Reducerande sockerarter

Högst 0,1 % (uttryckt som glukos i vattenfri substans)

Nickel

Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Arsenik

Högst 3 mg/kg (i vattenfri substans)

Bly

Högst 1 mg/kg (i vattenfri substans)

**▼ B****E 965 (ii) MALTITOLSIRAP****Synonymer**

Hydrogenerad glukossirap med hög maltoshalt, hydrogenerad glukossirap

**Definition**

En blandning som huvudsakligen består av maltitol med sorbitol och hydrogenerade oligo- och polysackarider. Den framställs genom katalytisk hydrogenering av glukossirap med hög maltoshalt eller genom hydrogenering av dess enskilda beståndsdelar följt av blandning. Handelsvaran tillhandahålls både som sirap och i fast form.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

Minst 99 % hydrogenerade sackarider totalt och minst 50 % maltitol i vattenfri substans

**Beskrivning**

Färglösa och luktfria, klara, viskösa vätskor eller vita, kristallina klumpar

**▼ B****Identifiering**

Löslighet

Mycket lösligt i vatten, svagt lösligt i etanol

HPLC-test

En jämförelse med en lämplig referensstandard av maltitol visar att den främsta toppen i kromatogrammet för provlösningen har liknande retentionstid som den främsta toppen i kromatogrammet för referenslösningen (ISO 10504:1998).

**▼ M4****Renhetsgrad**

Vattenlösningens utseende

Klar och färglös

Vatteninnehåll

Högst 31 % (Karl Fischer-metoden)

Konduktivitet

Högst 10 µS/cm (i produkten) vid 20 °C

Reducerande sockerarter

Högst 0,3 % (uttryckt som glukos i vattenfri substans)

Nickel

Högst 2 mg/kg

Bly

Högst 1 mg/kg

**▼ B****E 966 LAKTITOL****Synonymer**

Laktit, laktositol, laktobiosit

**Definition**

Laktitol framställs genom katalytisk hydrogenering av laktos.

Einecs-nummer

209-566-5

Kemiskt namn

4-O-β-Galaktopyranosyl-D-glucitol

Kemisk formel

C<sub>12</sub>H<sub>24</sub>O<sub>11</sub>

Molekylvikt

344,3

Innehåll

Minst 95 % (torrvikt)

**Beskrivning**

Kristallint pulver eller färglös lösning. Kristallina produkter förekommer både i vattenfri form och som monohydrat och dihydrat. Nickel används som katalysator.

**Identifiering**

Löslighet

Mycket lösligt i vatten

Specifik rotation

[α]<sub>D</sub><sup>20</sup>: + 13–16° i vattenfri substans (10 % (vikt/volym) vattenlösning)**Renhetsgrad**

Vatteninnehåll

Kristallina produkter: Högst 10,5 % (Karl Fischer-metoden)

Andra polyoler

Högst 2,5 % (i vattenfri substans)

Reducerande sockerarter

Högst 0,2 % uttryckt som glukos (torrvikt)

Klorider

Högst 100 mg/kg (torrvikt)

Sulfater

Högst 200 mg/kg (torrvikt)

Sulfataska

Högst 0,1 % (torrvikt)

Nickel

Högst 2 mg/kg (torrvikt)

Arsenik

Högst 3 mg/kg (torrvikt)

Bly

Högst 1 mg/kg (torrvikt)

**▼ B****E 967 XYLITOL****Synonymer****Definition**

Xylitol består huvudsakligen av D-xylitol. Den del som inte är D-xylitol består av besläktade ämnen som L-arabinitol, galaktitol, mannitol och sorbitol.

Einecs-nummer

201-788-0

Kemiskt namn

D-Xylitol

Kemisk formel

C<sub>5</sub>H<sub>12</sub>O<sub>5</sub>

Molekylvikt

152,2

Innehåll

Minst 98,5 % xylitol i vattenfri substans

**Beskrivning**

Vitt, kristallint pulver som är praktiskt taget luktfritt

**Identifiering**

Löslighet

Mycket lösligt i vatten, svårlösligt i etanol

Smältintervall

92–96 °C

pH

5–7 (10 % (vikt/volym) vattenlösning)

Infraröd absorptionsspektroskopi

Jämförelse med en referensstandard, t.ex. EP eller USP

**▼ M4****Renhetsgrad**

Vatteninnehåll

Högst 1 % (Karl Fischer-metoden)

Konduktivitet

Högst 20 µS/cm (i en lösning med 20 % torrsustans) vid 20 °C

Reducerande sockerarter

Högst 0,2 % uttryckt som glukos (torrvikt)

Andra polyoler

Högst 1 % (torrvikt)

Nickel

Högst 2 mg/kg (torrvikt)

Arsenik

Högst 3 mg/kg (torrvikt)

Bly

Högst 1 mg/kg (torrvikt)

**▼ B****E 968 ERYTRITOL****Synonymer**

Meso-erytritol, tetrahydroxibutan, erytrit

**Definition**

Erhålls genom fermentering av kolhydratkälla med säkra och lämpliga osmofila jäster avsedda för livsmedelsbruk, t.ex. *Moniliella pollinis* eller *Moniliella megachilensis*, följt av rening och torkning

Einecs-nummer

205-737-3

Kemiskt namn

1,2,3,4-Butantetrol

Kemisk formel

C<sub>4</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>

Molekylvikt

122,12

Innehåll

Minst 99 % efter torkning

**Beskrivning**

Vita, luktfria, icke-hygroskopiska, termostabila kristaller med ca 60–80 % av sackarosens sötna

**▼ B****Identifiering**

Löslighet	Lättlösligt i vatten, svagt lösligt i etanol, olösligt i dietyleter
Smältintervall	119–123 °C

**▼ M4****Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 0,2 % (70 °C, 6 timmar i vakuumsäckator)
Konduktivitet	Högst 20 µS/cm (i en lösning med 20 % torrsubstans) vid 20 °C
Reducerande ämnen	Högst 0,3 % uttryckt som D-glukos
Ribitol och glycerol	Högst 0,1 %
Bly	Högst 0,5 mg/kg

**▼ M11****E 969 ADVANTAM****Synonymer****Definition**

Advantam (ANS9801) framställs genom kemisk syntes i en process i tre steg: framställning av den primära intermediären, 3-hydroxi-4-metoxikanelaldehyd (HMCA), följt av hydrogenering för bildning av 3-(3-hydroxi-4-metoxifenyl)propionaldehyd (HMPA). I det sista steget kombineras HMPA-metanollösningen (filtrat) med aspartam så att den imin erhålls som vid selektiv hydrogenering bildar advantam. Lösningen får kristalliseras och de obehandlade kristallerna tvättas. Produkten omkristalliseras och kristallerna separeras, sköljs och torkas.

CAS-nr	714229-20-6
Kemiskt namn	N-[N-[3-(3-hydroxi-4-metoxifenyl)propyl]-α-aspartyl]-L-fenylalanin 1-metylester, monohydrat (IUPAC); L-fenylalanin, N-[3-(3-hydroxi-4-metoxifenyl)propyl]-L-alfa-aspartyl-, 2-metylester, monohydrat (CA)
Kemisk formel	C <sub>24</sub> H <sub>30</sub> N <sub>2</sub> O <sub>7</sub> ·H <sub>2</sub> O
Molekylvikt	476,52 g/mol (monohydrat)
Innehåll	Minst 97,0 % och högst 102,0 % i vattenfri substans

**Beskrivning**

Vitt till gult pulver

**Identifiering**

Smältpunkt	101,5 °C
------------	----------

**Renhetsgrad**

N-[N-[3-(3-hydroxi-4-metoxifenyl)propyl]-α-aspartyl]-L-fenylalanin (ANS9801-syra)	Högst 1,0 %
Andra besläktade ämnen totalt	Högst 1,5 %
Lösningsmedelsrester	Isopropylacetat: högst 2 000 mg/kg Metylacetat: högst 500 mg/kg Metanol: högst 500 mg/kg 2-Propanol: högst 500 mg/kg



**▼ M11**

Vatteninnehåll	Högst 5,0 % (Karl Fischer-metoden)
Glödningsrest	Högst 0,2 %
Arsenik	Högst 2 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Palladium	Högst 5,3 mg/kg
Platina	Högst 1,7 mg/kg

**▼ B****E 999 KVILLAJAEXTRAKT****Synonymer**

Såpbarkextrakt, kvillajabarksextrakt, panamabarkextrakt

**Definition**

Kvillajaextrakt erhålls genom vattenextraktion ur *Quillaia saponaria Molina* eller andra *Quillaia*-arter, dvs. från träd av familjen *Rosaceae*. Det innehåller ett antal triterpensaponiner bestående av glykosider av kvillajasyra. Extraktet innehåller även vissa sockerarter såsom glukos, galaktos, arabinos, xylos och ramnos samt tannin, kalciumoxalat och andra beståndsdelar i mindre mängd.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

**Beskrivning**

Kvillajaextrakt i pulverform är ljusbrunt med en rosa skiftning. Det existerar också i form av en vattenlösning.

**Identifiering**

pH

3,7–5,5 (4 % lösning)

**Renhetsgrad**

Vatteninnehåll

Högst 6,0 % (Karl Fischer-metoden) (endast pulverformen)

Arsenik

Högst 2 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg

Kvicksilver

Högst 1 mg/kg

**E 1103 INVERTAS****Synonymer****Definition**Invertas framställs från *Saccharomyces cerevisiae*.

Einecs-nummer

232-615-7

EC-nr

EC 3.2.1.26

Systematiskt namn

β-D-Fruktofuranosidfruktohydrolas

**▼B**

Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	
<b>Identifiering</b>	
<b>Renhetsgrad</b>	
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 5 mg/kg
Kadmium	Högst 0,5 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
Bakterietal totalt	Högst 50 000 kolonier/g
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 25 g
Koliforma bakterier	Högst 30 kolonier/g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 25 g
<b>E 1105 LYSOZYM</b>	
<b>Synonymer</b>	Lysozymhydroklorid, muramidas
<b>Definition</b>	Lysozym är en rak polypeptid som erhålls ur hönsäggvita och består av 129 aminosyror. Den har enzymatisk aktivitet och kan hydrolysera $\beta$ -(1-4)-bindingarna mellan N-acetylmuramidsyra och N-acetylglukosamin i de yttre membranerna hos vissa bakteriearter, speciellt hos gram-positiva organismer. Erhålls vanligen som hydroklorid.
Einecs-nummer	232-620-4
EC-nr	EC 3.2.1.17
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	Ca 14 000
Innehåll	Minst 950 mg/g i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt, luktfritt pulver med svagt söt smak
<b>Identifiering</b>	
Isoelektrisk punkt	10,7
pH	3,0–3,6 (2 % vattenlösning)
Spektrofotometri	Absorbansmaximum för en vattenlösning (25 mg/100 ml) vid 281 nm och minimum vid 252 nm
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 6,0 % (Karl Fischer-metoden) (endast pulverformen)
Glödgningsrest	Högst 1,5 %
Kväve	16,8–17,8 %
Arsenik	Högst 1 mg/kg

**▼ B**

Bly	Högst 5 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
<b>Mikrobiologiska kriterier</b>	
Bakterietal totalt	Högst $5 \times 10^4$ kolonier/g
<i>Salmonella</i> spp.	Ej påvisade i 25 g
<i>Staphylococcus aureus</i>	Ej påvisade i 1 g
<i>Escherichia coli</i>	Ej påvisade i 1 g
<b>E 1200 POLYDEXTROS</b>	
<b>Synonymer</b>	Modifierade polydextros
<b>Definition</b>	Slumpmässigt sammanbundna glukospolymerer med sorbitolgrupper i ändarna, och med citron- och fosforsyrarester bundna till polymererna genom mono- eller diesterbindningar. De erhålls genom smältning och kondensering av ingredienserna och består av ca 90 delar D-glukos, 10 delar sorbitol och 1 del citronsyra och/eller 0,1 del fosforsyra. 1,6-Glykosidbindningar dominerar i polymererna men även andra bindningar förekommer. Produkten innehåller små mängder fri glukos, sorbitol, levoglukosan (1,6-anhydro-D-glukos) och citronsyra. Den kan neutraliseras med en bas avsedd för livsmedelsbruk och/eller renas ytterligare genom blekning och avjonisering. Produkterna kan också delvis hydrogeneras med Raney nickelkatalysator för att reducera glukosresten. Polydextros-N är neutraliserad polydextros.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	Minst 90 % polymer i ask- och vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt till ljusbrunt fast ämne. Polydextros löser sig i vatten och ger klara, färglösa till halmfärgade lösningar.
<b>Identifiering</b>	
Test för sockerarter	Positivt test
Test för reducerande sockerarter	Positivt test
pH	2,5–7,0 för polydextros (10 % lösning) 5,0–6,0 för polydextros-N (10 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 4,0 % (Karl Fischer-metoden)
Sulfataska	Högst 0,3 % (polydextros) Högst 2,0 % (polydextros-N)
Nickel	Högst 2 mg/kg i hydrogenerade polydextros
1,6-Anhydro-D-glukos	Högst 4,0 % i askfri och torkad substans
Glukos och sorbitol	Högst 6,0 % totalt i askfri och torkad substans. Glukos och sorbitol bestäms var för sig
Molekylviktsgräns	Negativt test om polymerernas molekylvikt överstiger 22 000

**▼ B**

5-Hydroximetylfurfural	Högst 0,1 % (polydextros) Högst 0,05 % (polydextros-N)
Bly	Högst 0,5 mg/kg

**E 1201 POLYVINYLPIRROLIDON**

<b>Synonymer</b>	Povidon, PVP, löslig polyvinylpyrrolidon
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Polyvinylpyrrolidon, poly-[1-(2-oxo-1-pyrrolidinyl)-etylen]
Kemisk formel	(C <sub>6</sub> H <sub>9</sub> NO) <sub>n</sub>
Genomsnittlig molekylvikt	Minst 25 000
Innehåll	11,5–12,8 % kväve (N) i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt eller nästan vitt pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten och etanol. Olösligt i eter
pH	3,0–7,0 (5 % lösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 5 % (Karl Fischer-metoden)
Aska totalt	Högst 0,1 %
Aldehyd	Högst 500 mg/kg (som acetaldehyd)
Fritt N-vinylpyrrolidon	Högst 10 mg/kg
Hydrazin	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

**E 1202 POLYVINYLPOLYPYRROLIDON**

<b>Synonymer</b>	Krosopovidon, tvärbunden povidon, olösligt polyvinylpyrrolidon
<b>Definition</b>	Polyvinylpolypyrrolidon är en poly-[1-(2-oxo-1-pyrrolidinyl)-etylen] med slumpmässiga tvärbindingar. Den framställs genom polymerisation av N-vinyl-2-pyrrolidon i närvaro av antingen en kaustisk katalysator eller N, N'-divinyl-imidazolidon. Eftersom ämnet är olösligt i alla vanliga lösningsmedel går molekylvikten inte att fastställa genom analys.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Polyvinylpyrrolidon, poly-[1-(2-oxo-1-pyrrolidinyl)-etylen]
Kemisk formel	(C <sub>6</sub> H <sub>9</sub> NO) <sub>n</sub>
Molekylvikt	
Innehåll	11–12,8 % kväve (N) i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Vitt, hygroskopiskt pulver med en svag, icke obehaglig lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Olösligt i vatten, etanol och eter

**▼ B**

pH	5,0–8,0 (1 % suspension i vatten)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 6 % (Karl Fischer-metoden)
Sulfataska	Högst 0,4 %
Ämnen lösliga i vatten	Högst 1 %
Fritt N-vinylpyrrolidon	Högst 10 mg/kg
Fritt N,N'-divinylimidazolidon	Högst 2 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

**E 1203 POLYVINYLALKOHOL**

<b>Synonymer</b>	Vinylalkoholpolymer, PVOH, PVA
<b>Definition</b>	Polyvinylalkohol är ett syntetiskt harts som bereds genom polymerisation av vinylacetat, därefter hydrolyseras estern delvis i närvaro av en alkalisk katalysator. Denna produkts fysikaliska kännetecken beror på polymerisationsgraden och hydrolysggraden.
Kemiskt namn	Etenol homopolymer
Kemisk formel	$(C_2H_3OR)_n$ där R = H eller COCH <sub>3</sub>
<b>Beskrivning</b>	Luktfrött, smaklöst, halvt genomskinligt, vitt eller gräddfärgat, granulärt pulver
<b>Identifiering</b>	

**▼ M17**

Löslighet	Lösligt i vatten, praktiskt taget olösligt eller olösligt i etanol ( $\geq 99,8$ %)
-----------	---

**▼ B**

Fällningsreaktion	Lös 0,25 g prov i 5 ml vatten under uppvärmning och låt lösningen svalna till rumstemperatur. Vid tillsats av 10 ml etanol bildas en vit, grumlig eller flockig fällning.
Färgreaktion	Lös 0,01 g prov i 100 ml vatten under uppvärmning och låt lösningen svalna till rumstemperatur. Vid tillsats av en droppe jod (TS) och några droppar borsyralösning till 5 ml provlösning bildas en blå färg.  Lös 0,5 g prov i 10 ml vatten under uppvärmning och låt lösningen svalna till rumstemperatur. Vid tillsats av en droppe jod (TS) till 5 ml provlösning bildas en mörkröd till blå färg.
Viskositet	4,8–5,8 mPa.s (4 % lösning vid 20 °C), vilket motsvarar en genomsnittlig molekylvikt på 26 000–30 000 Da
<b>Renhetsgrad</b>	
Ämnen olösliga i vatten	Högst 0,1 %
Estervärde	125–153 mg KOH/g
Hydrolysggrad	86,5–89,0 %
Syratal	Högst 3,0
Lösningsmedelsrester	Högst 1,0 % metanol och 1,0 % metylacetat
pH	5,0–6,5 (4 % lösning)
Viktförlust vid torkning	Högst 5,0 % (105 °C, 3 timmar)
Glödgningsrest	Högst 1,0 %
Bly	Högst 2,0 mg/kg

▼ **B****E 1204 PULLULAN****Synonymer****Definition**

Rak, neutral glukos som huvudsakligen består av enheter av maltotrios sammankopplade genom 1,6-glykosidbindningar. Den framställs genom fermentering av en hydrolyserad stärkelse avsedd för livsmedelsbruk med en icke-toxinproducerande stam av *Aureobasidium pullulans*. Efter avslutad fermentering avlägsnas svampcellerna genom mikrofiltrering, filtratet värmesteriliseras och pigment och andra föroreningar avlägsnas genom adsorption och jonbyteskromatografi.

Einecs-nummer

232-945-1

Kemiskt namn

Kemisk formel

(C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>)<sub>n</sub>

Molekylvikt

Innehåll

Minst 90 % glukos i torkad substans

**Beskrivning**

Vitt till benvitt, luktfritt pulver

**Identifiering**

Löslighet

Lösligt i vatten, praktiskt taget olösligt i etanol

pH

5,0–7,0 (10 % lösning)

Utfällning med polyetylen glykol 600

Tillsätt 2 ml polyetylen glykol 600 till 10 ml av en 2 % vattenlösning av pullulan. En vit fällning bildas.

Depolymerisation med pullulan

Förbered två provrör med 10 ml 10 % pullulanlösning i varje. Tillsätt 0,1 ml pullulanlösning med aktivitet 10 enheter/g i det ena provröret, och 0,1 ml vatten i det andra. Efter inkubation vid ca 25 °C i 20 minuter är den pullulanbehandlade lösningens viskositet betydligt lägre än den obehandlade lösningens.

Viskositet

100–180 mm<sup>2</sup>/s (10 % (vikt/vikt) vattenlösning vid 30 °C)

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning

Högst 6 % (90 °C, 6 timmar, tryck högst 50 mm Hg)

Mono-, di- och oligosackarider

Högst 10 % uttryckt som glukos

Bly

Högst 1 mg/kg

**Mikrobiologiska kriterier**

Jäst och mögel

Högst 100 kolonier/g

Koliforma bakterier

Ej påvisade i 25 g

*Salmonella* spp.

Ej påvisade i 25 g

**E 1205 BASISK METAKRYLATSAMPOLYMER****Synonymer**

Basisk butylerad metakrylatsampolymer, aminometakrylatsampolymer, aminoalkylmetakrylatsampolymer E, polymer av butylmetakrylat, dimetylaminoethylmetakrylat och metylmetakrylat, polymer av butylmetakrylat, metylmetakrylat och dimetylaminoethylmetakrylat

**Definition**

Basisk metakrylatsampolymer framställs genom termiskt kontrollerad polymerisation av monomererna metylmetakrylat, butylmetakrylat och dimetylaminoethylmetakrylat (lösta i propan-2-ol) genom att använda ett initieringssystem med fri radikal donator. En alkylmercaptan används för att modifiera polymerkedjan. Den fasta polymeren mals, extruderas och granuleras under vakuum för att avlägsna rester av flyktiga beståndsdelar. Det erhållna granulatet saluförs som det är eller genomgår ett andra malningssteg (mikronisering).

**▼ B**

Kemiskt namn	Poly(butylmetakrylat-co-(2-dimetylamoetyl)metakrylat-co-metylmetakrylat) 1:2:1
Kemisk formel	$\text{Poly}[(\text{CH}_2:\text{C}(\text{CH}_3)\text{CO}_2(\text{CH}_2)_2\text{N}(\text{CH}_3)_2)\text{-co-}(\text{CH}_2:\text{C}(\text{CH}_3)\text{CO}_2\text{CH}_3)\text{-co-}(\text{CH}_2:\text{C}(\text{CH}_3)\text{CO}_2(\text{CH}_2)_3\text{CH}_3)]$
Genomsnittlig molekylvikt bestämd med gelfiltrering	Ca 47 000 g/mol
Partikelstorlek i pulver (bildar en film vid användning)	Fler än 50 % partiklar mindre än 50 µm 5,1–5,5 % partiklar mindre än 0,1 µm
Innehåll (enligt Ph. Eur. 2.2.20 "Potentiometric titration")	20,8–25,5 % dimetylamoetylgrupper (DMAE) i torkad substans
<b>Beskrivning</b>	Färglöst till gulaktigt granulat eller vitt pulver
<b>Identifiering</b>	
Infraröd absorptionsspektroskopi	Ska identifieras
Viskositet	3–6 mPa.s i en 12,5 % lösning i propan-2-ol och aceton 60:40 (vikt/vikt)
Brytningsindex	$[n]_{\text{D}}^{20}$ : 1,380–1,385
Löslighet	1 g är lösligt i 7 g metanol, etanol, propan-2-ol, diklormetan eller 1 N saltsyra Olösligt i petroleumeter
<b>▼ M6</b>	
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 2,0 % (105 °C, 3 timmar)
Alkalital	162–198 mg KOH/g torkad substans
Sulfataska	Högst 0,1 %
Monomerrester	Butylmetakrylat: mindre än 1 000 mg/kg Metylmetakrylat: mindre än 1 000 mg/kg Dimetylamoetylmetakrylat: mindre än 1 000 mg/kg
Lösningsmedelsrester	Propan-2-ol: mindre än 0,5 % Butanol: mindre än 0,5 % Metanol: mindre än 0,1 %
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 3 mg/kg
Kvicksilver	Högst 0,1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

**E 1206 NEUTRAL METAKRYLATSAMPOLYMER**

<b>Synonymer</b>	Etylakrylatmetylmetakrylatpolymer; etylakrylat, metylmetakrylatpolymer; etylakrylat, polymer med metylmetakrylat; metylmetakrylat, etylakrylatpolymer; metylmetakrylatpolymer med etylakrylat
------------------	---

▼ **M6****Definition**

Neutral metakrylatsampolymer är en helt polymeriserad sampolymer av metylmetakrylat och etylakrylat. Den framställs genom emulsionspolymerisation. Den tillverkas genom redox-inledd polymerisation av monomererna etylakrylat och metylmetakrylat med hjälp av ett initieringssystem med fri radikal donator som stabiliseras med polyetylenglykolmonostearyleter och vinylsyra/natriumhydroxid. Restmonomerer avlägsnas genom vattenångdestillation.

CAS-nr

9010-88-2

Kemiskt namn

Poly(etylakrylat-co-metylmetakrylat) 2:1

Kemisk formel

Poly[(CH<sub>2</sub>:CHCO<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>)-co-(CH<sub>2</sub>:C(CH<sub>3</sub>)CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>)]

Vikt, genomsnittlig molekylvikt

Cirka 600 000 g/mol

Innehåll/Förångningsrest

28,5–31,5 %

1 g dispersion torkas i ugn i 3 timmar vid 110 °C

**Beskrivning**

Mjölkvit dispersion (handelsformen är en 30 % dispersion av torrsubstansen i vatten), med låg viskositet och en svag, karakteristisk lukt.

**Identifiering**

Infraröd absorptionsspektroskopi

Karakteristisk för föreningen

Viskositet

Högst 50 mPa.s, 30 rpm/20 °C (Brookfield-viskosimetri)

pH-värde

5,5–8,6

Relativ densitet (vid 20 °C)

1,037–1,047

Löslighet

Dispersionen är blandbar med vatten i godtyckligt förhållande. Polymeren och dispersionen är helt lösliga i aceton, etanol och isopropylalkohol. Olösligt om den blandas med 1 N natriumhydroxid i förhållandet 1:2.

**Renhetsgrad**

Sulfataska

Högst 0,4 % i dispersion

Monomerrester

Totala monomerer (summa av metylmetakrylat och etylakrylat):  
högst 100 mg/kg i dispersion

Emulgeringsmedelsrester

Polyetylenglykolmonostearyleter (makrogolisk stearyleter 20):  
högst 0,7 % i dispersion

Lösningsmedelsrester

Etanol högst 0,5 % i dispersion  
Metanol högst 0,1 % i dispersion

Arsenik

Högst 0,3 mg/kg i dispersion

Bly

Högst 0,9 mg/kg i dispersion

Kvicksilver

Högst 0,03 mg/kg i dispersion

Kadmium

Högst 0,3 mg/kg i dispersion

**E 1207 ANJONISK METAKRYLATSAMPOLYMER****Synonymer**

Metylakrylat, metylmetakrylat, metakrylsyrepolymer; metakrylsyra, polymer med metylakrylat och mehylmetakrylat



▼ **M6****Definition**

Anjonisk metakrylatsampolymer är en helt polymeriserad sampolymer av metakrylsyra, metylmetakrylat och metylakrylat. Den tillverkas i vatten genom emulsionspolymerisation av metylmetakrylat, metylakrylat och metakrylsyra genom användning av ett initierings-system med fri radikal donator som stabiliseras med natriumlaurylsulfat och polyoxyetylenorbitan-monooleat (polysorbat 80). Monomerrester avlägsnas genom vattenångdestillation.

CAS-nr

26936-24-3

Kemiskt namn

Poly(metylakrylat-co-metylmakrylat-co-metakrylsyra) 7:3:1

Kemisk formel

$$\text{Poly}[(\text{CH}_2:\text{CHCO}_2\text{CH}_3)\text{-co-}(\text{CH}_2:\text{C}(\text{CH}_3)\text{CO}_2\text{CH}_3)\text{-co-}(\text{CH}_2:\text{C}(\text{CH}_3)\text{COOH})]$$

Vikt, genomsnittlig molekylvikt

Cirka 280 000 g/mol

Innehåll/Förämningsrest

28,5–31,5 %

1 g av dispersionen torkas i ugn i 5 timmar vid 110 °C.

9,2–12,3 % metakrylsyreneheter i torrsubstansen.

**Beskrivning**

Mjölkvit dispersion (handelsformen är en 30 % dispersion av torrsubstansen i vatten), med låg viskositet och en svag, karakteristisk lukt.

**Identifiering**

Infraröd absorptionsspektroskopi

Karakteristisk för föreningen

Viskositet

Högst 20 mPa.s, 30 rpm / 20 °C (Brookfield-viskosimetri)

pH-värde

2,0–3,5

Relativ densitet (vid 20 °C)

1,058–1,068

Löslighet

Dispersionen är blandbar med vatten i godtyckligt förhållande. Polymeren och dispersionen är helt lösliga i aceton, etanol och isopropylalkohol. Löslig när den blandas med 1 N natriumhydroxid i förhållandet 1:2. Löslig över pH 7,0.

**Renhetsgrad**

Syratal

60–80 mg KOH/g torrsubstans

Sulfataska

Högst 0,2 % i dispersion

Monomerrester

Totala monomerer (summa av metakrylsyra, metylmetakrylat och metylakrylat): högst 100 mg/kg i dispersion

Emulgeringsmedelsrester

Natriumlaurylsulfat: högst 0,3 % av torrsubstansen  
Polysorbat 80: högst 1,2 % av torrsubstansen

Lösningssmedelsrester

Metanol: högst 0,1 % i dispersion

Arsenik

Högst 0,3 mg/kg i dispersion

Bly

Högst 0,9 mg/kg i dispersion

Kvicksilver

Högst 0,03 mg/kg i dispersion

Kadmium

Högst 0,3 mg/kg i dispersion

▼ **M9****E 1208 POLYVINYLPIRROLIDON-VINYLCETATSAMPOLYMER**

<b>Synonymer</b>	Kopolyvidon, kopovidon, 1-vinyl-2-pyrrolidon-vinylacetatsampolymer, 2-pyrrolidinon, 1-etenyl-, polymer med etenylacetat
<b>Definition</b>	Ämnet framställs genom fri radikal-sampolymerisation av N-vinyl-2-pyrrolidon och vinylacetat i en lösning av propan-2-ol, med tillsats av initiatorer.
Einecs-nr	
Kemiskt namn	Ättiksyra, vinylester, polymer med 1-vinyl-2-pyrrolidinon
Kemisk formel	$(C_6H_9NO)_n(C_4H_6O_2)_m$
Genomsnittlig molekylvikt	26 000–46 000 g/mol.
Innehåll	Kvävehalt 7,0–8,0 %
<b>Beskrivning</b>	Fysikaliskt tillstånd beskrivs som ett vitt till gulvitt pulver eller vita till gulvita flingor med en genomsnittlig partikelstorlek på 50–130 µm.
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lättlösligt i vatten, etanol, etenklorid och eter.
Infraröd absorptionsspektroskopi	Ska identifieras
Europeiskt färgtest (BY Colour)	Minst BY5
K-värde <sup>(1)</sup> (1 % fasta ämnen i vattenlösning)	25,2–30,8
pH-värde	3,0–7,0 (10 % vattenlösning)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vinylacetatkomponent i sampolymer	Högst 42,0 %
Fritt vinylacetat	Högst 5 mg/kg
Aska totalt	Högst 0,1 %
Aldehyd	Högst 2 000 mg/kg (som acetaldehyd)
Fritt N-vinylpyrrolidon	Högst 5 mg/kg
Hydrazin	Högst 0,8 mg/kg
Peroxidhalt	Högst 400 mg/kg
Propan-2-ol	Högst 150 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg
Kvikksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

<sup>(1)</sup> K-värde: ett dimensionslöst tal beräknat efter mätningar av kinematisk viskositet i utspädda lösningar, som används för att ange en polymers troliga polymeriseringsgrad eller molekylstorlek.

▼ **M13****E 1209 POLYVINYLALKOHOL – POLYETYLENGLYKOL-YMP-SAM-POLYMER**

<b>Synonymer</b>	Macrogol-poly(vinylalkohol)-ympad sampolymer; poly(etan-1,2-diol- <i>ymp</i> -etanol); etenol, polymer med oxiran, ympad; oxiran, polymer med etanol, ympad; etylenoxid-vinylalkohol- <i>ymp</i> -sampolymer
<b>Definition</b>	Polyvinylalkohol-polyetylen glykol- <i>ymp</i> -sampolymer är en syntetisk sampolymer som består av ca 75 % PVA-enheter och 25 % PEG-enheter.
CAS-nr	96734-39-3
Kemiskt namn	Polyvinylalkohol-polyetylen glykol- <i>ymp</i> -sampolymer
Kemisk formel	
Genomsnittlig molekylvikt	40 000–50 000 g/mol
<b>Beskrivning</b>	Vitt till svagt gult pulver
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lättlösligt i vatten, utspädda syror och utspädda alkalihydroxidlösningar. Praktiskt taget olösligt i etanol, ättiksyra, aceton och kloroform.
Infrarött absorptionsspektrum	Måste uppfylla kraven
pH	5,0–8,0
<b>Renhetsgrad</b>	
Estervärde	10–75 mg KOH/g
Dynamisk viskositet	50–250 mPa·s
Viktförlust vid torkning	Högst 5 %
Sulfataska	Högst 2 %
Vinylacetat	Högst 20 mg/kg
Ättiksyra/acetat totalt	Högst 1,5 %
Etylen glykol	Högst 50 mg/kg
Dietylen glykol	Högst 50 mg/kg
1,4-Dioxan	Högst 10 mg/kg
Etylenoxid	Högst 0,2 mg/kg
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 1 mg/kg
Kviksilver	Högst 1 mg/kg
Kadmium	Högst 1 mg/kg

▼ **B****E 1404 OXIDERAD STÄRKELSE**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	Oxiderad stärkelse är stärkelse som behandlats med natriumhypoklorit
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	

**▼ B**

<b>Beskrivning</b>	Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatinerats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar
<b>Identifiering</b>	
Mikroskopisk observation	Positivt test (om det inte förgelatinerats)
Färgningsreaktion med jod	Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid torkning	Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse Högst 21,0 % för potatisstärkelse Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse
Karboxylgrupper	Högst 1,1 % (i vattenfri substans)
Svaveldioxid	Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri substans) Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget annat anges (i vattenfri substans)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)
Kvicksilver	Högst 0,1 mg/kg

**E 1410 MONOSTÄRKELSEFOSFAT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	Monostärkelsefosfat är stärkelse som förestrats med ortofosforsyra, natrium- eller kaliumortofosfat eller natriumtripolyfosfat
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatinerats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar
<b>Identifiering</b>	
Mikroskopisk observation	Positivt test (om det inte förgelatinerats)
Färgningsreaktion med jod	Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)
<b>Renhetsgrad</b>	
Vikt förlust vid torkning	Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse Högst 21,0 % för potatisstärkelse Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

**▼B**

Fosfatrest	Högst 0,5 % (som P) för vete- eller potatisstärkelse (i vattenfri substans) Högst 0,4 % (som P) för andra typer av stärkelse (i vattenfri substans)
Svaveldioxid	Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri substans) Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget annat anges (i vattenfri substans)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)
Kvikksilver	Högst 0,1 mg/kg

**E 1412 DISTÄRKELSEFOSFAT****Synonymer****Definition**

Distärkelsefosfat är stärkelse som tvärbundits med natriumtrimetafosfat eller fosforoxiklorid

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

**Beskrivning**

Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatinerats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

**Identifiering**

Mikroskopisk observation

Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod

Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning

Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse  
Högst 21,0 % för potatisstärkelse  
Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

Fosfatrest

Högst 0,5 % (som P) för vete- eller potatisstärkelse (i vattenfri substans)  
Högst 0,4 % (som P) för andra typer av stärkelse (i vattenfri substans)

Svaveldioxid

Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri substans)  
Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget annat anges (i vattenfri substans)

Arsenik

Högst 1 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvikksilver

Högst 0,1 mg/kg

▼ **B****E 1413 FOSFATERAT DISTÄRKELSEFOSFAT****Synonymer****Definition**

Fosfaterat distärkelsefosfat är stärkelse som genomgått en kombination av de behandlingar som beskrivs för monostärkelsefosfat och distärkelsefosfat.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

**Beskrivning**

Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatinerats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

**Identifiering**

Mikroskopisk observation

Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod

Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning

Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse

Högst 21,0 % för potatisstärkelse

Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

Fosfatrest

Högst 0,5 % (som P) för vete- eller potatisstärkelse (i vattenfri substans)

Högst 0,4 % (som P) för andra typer av stärkelse (i vattenfri substans)

Svaveldioxid

Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri substans)

Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget annat anges (i vattenfri substans)

Arsenik

Högst 1 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvicksilver

Högst 0,1 mg/kg

**E 1414 ACETYLERAT DISTÄRKELSEFOSFAT****Synonymer****Definition**

Acetylerat distärkelsefosfat är stärkelse som tvärbundits med natriumtrimetafosfat eller fosforoxiklorid och förestrats med ättiksyraanhydrid eller vinylacetat.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

**Beskrivning**

Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatinerats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

**Identifiering**

Mikroskopisk observation

Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod

Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

**▼ B****Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse Högst 21,0 % för potatisstärkelse Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse
Acetylgrupper	Högst 2,5 % (i vattenfri substans)
Fosfatrest	Högst 0,14 % (som P) för vete- eller potatisstärkelse (i vattenfri substans) Högst 0,04 % (som P) för andra typer av stärkelse (i vattenfri substans)
Vinylacetat	Högst 0,1 mg/kg (i vattenfri substans)
Svaveldioxid	Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri substans) Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget annat anges (i vattenfri substans)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)
Kvicksilver	Högst 0,1 mg/kg

**E 1420 STÄRKELSEACETAT****Synonymer**

Acetylerad stärkelse

**Definition**

Stärkelseacetat är stärkelse som förestrats med ättiksyraanhydrid eller vinylacetat.

Einecs-nummer  
Kemiskt namn  
Kemisk formel  
Molekylvikt  
Innehåll

**Beskrivning**

Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatinerats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

**Identifiering**

Mikroskopisk observation  
Färgningsreaktion med jod

Positivt test (om det inte förgelatinerats)  
Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse Högst 21,0 % för potatisstärkelse Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse
Acetylgrupper	Högst 2,5 % (i vattenfri substans)
Vinylacetat	Högst 0,1 mg/kg (i vattenfri substans)
Svaveldioxid	Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri substans) Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget annat anges (i vattenfri substans)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)
Kvicksilver	Högst 0,1 mg/kg

▼ **B****E 1422 ACETYLERAT DISTÄRKELSEADIPAT****Synonymer****Definition**

Acetylerat distärkelseadipat är stärkelse som tvärbundits med adipinsyraanhydrid och förestrats med ättiksyraanhydrid.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

**Beskrivning**

Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatinerats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

**Identifiering**

Mikroskopisk observation

Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod

Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning

Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse

Högst 21,0 % för potatisstärkelse

Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

Acetylgrupper

Högst 2,5 % (i vattenfri substans)

Adipatgrupper

Högst 0,135 % (i vattenfri substans)

Svaveldioxid

Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri substans)

Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget annat anges (i vattenfri substans)

Arsenik

Högst 1 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvicksilver

Högst 0,1 mg/kg

**E 1440 HYDROXIPROPYLSTÄRKELSE****Synonymer****Definition**

Hydroxipropylstärkelse är stärkelse som förestrats med propylenoxid.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

**Beskrivning**

Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatinerats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

**Identifiering**

Mikroskopisk observation

Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod

Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)



**▼ B****Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse Högst 21,0 % för potatisstärkelse Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse
Hydroxipropylgrupper	Högst 7,0 % (i vattenfri substans)
Propylenklorhydrin	Högst 1 mg/kg (i vattenfri substans)
Svaveldioxid	Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri substans) Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget annat anges (i vattenfri substans)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)
Kvicksilver	Högst 0,1 mg/kg

**E 1442 HYDROXIPROPYLDISTÄRKELSEFOSFAT****Synonymer****Definition**

Hydroxipropyldistärkelsefosfat är stärkelse som tvärbundits med natriumtrimetafosfat eller fosforoxiklorid och förestrats med propylenoxid.

Einecs-nummer  
Kemiskt namn  
Kemisk formel  
Molekylvikt  
Innehåll

**Beskrivning**

Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatinerats) flingor, amorft pulver eller grova partiklar

**Identifiering**

Mikroskopisk observation      Positivt test (om det inte förgelatinerats)  
Färgningsreaktion med jod      Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning	Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse Högst 21,0 % för potatisstärkelse Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse
Hydroxipropylgrupper	Högst 7,0 % (i vattenfri substans)
Fosfatrest	Högst 0,14 % (som P) för vete- eller potatisstärkelse (i vattenfri substans) Högst 0,04 % (som P) för andra typer av stärkelse (i vattenfri substans)
Propylenklorhydrin	Högst 1 mg/kg (i vattenfri substans)
Svaveldioxid	Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri substans) Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget annat anges (i vattenfri substans)

**▼ B**

Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)
Kvicksilver	Högst 0,1 mg/kg

**E 1450 NATRIUMOKTENYLSUCCINATSTÄRKELSE****Synonymer****Definition**

Natriumoktenylsuccinatstärkelse är stärkelse som förestrats med oktenylbärnstenssyraanhydrid.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

**Beskrivning**

Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatinerats) flingor, amorf pulver eller grova partiklar

**Identifiering**

Mikroskopisk observation

Positivt test (om det inte förgelatinerats)

Färgningsreaktion med jod

Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)

**Renhetsgrad**

Viktförlust vid torkning

Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse  
Högst 21,0 % för potatisstärkelse  
Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse

Oktenylsuccinylgrupper

Högst 3 % (i vattenfri substans)

Rester av oktenylbärnstenssyra

Högst 0,3 % (i vattenfri substans)

Svaveldioxid

Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri substans)  
Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget annat anges (i vattenfri substans)

Arsenik

Högst 1 mg/kg

Bly

Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)

Kvicksilver

Högst 0,1 mg/kg

**E 1451 ACETYLERAD OXIDERAD STÄRKELSE****Synonymer****Definition**

Acetylerad oxiderad stärkelse är stärkelse som behandlats med natriumhypoklorit och förestrats med ättiksyraanhydrid.

Einecs-nummer

Kemiskt namn

Kemisk formel

Molekylvikt

Innehåll

**Beskrivning**

Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatinerats) flingor, amorf pulver eller grova partiklar

**▼ B**

<b>Identifiering</b>	
Mikroskopisk observation	Positivt test (om det inte förgelatinerats)
Färgningsreaktion med jod	Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 15,0 % för spannmålsstärkelse Högst 21,0 % för potatisstärkelse Högst 18,0 % för andra typer av stärkelse
Karboxylgrupper	Högst 1,3 % (i vattenfri substans)
Acetylgrupper	Högst 2,5 % (i vattenfri substans)
Svaveldioxid	Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri substans) Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget annat anges (i vattenfri substans)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)
Kvicksilver	Högst 0,1 mg/kg

**E 1452 STÄRKELSE-ALUMINIUM-OKTENYL-SUCCINAT**

<b>Synonymer</b>	
<b>Definition</b>	Stärkelse-aluminium-oktenyl-succinat är stärkelse som förestrats med oktenylbärnstenssyraanhydrid och behandlats med aluminiumsulfat.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	
Kemisk formel	
Molekylvikt	
Innehåll	
<b>Beskrivning</b>	Vitt eller nästan vitt pulver eller granulat eller (om det förgelatinerats) flingor, amorf pulver eller grova partiklar
<b>Identifiering</b>	
Mikroskopisk observation	Positivt test (om det inte förgelatinerats)
Färgningsreaktion med jod	Positivt test (mörkblå till ljusröd färg)
<b>Renhetsgrad</b>	
Viktförlust vid torkning	Högst 21,0 %
Oktenylsuccinylgrupper	Högst 3 % (i vattenfri substans)
Rester av oktenylbärnstenssyra	Högst 0,3 % (i vattenfri substans)
Svaveldioxid	Högst 50 mg/kg för modifierad spannmålsstärkelse (i vattenfri substans) Högst 10 mg/kg för andra typer av modifierad stärkelse, såvida inget annat anges (i vattenfri substans)
Arsenik	Högst 1 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg (i vattenfri substans)
Kvicksilver	Högst 0,1 mg/kg
Aluminium	Högst 0,3 % (i vattenfri substans)

▼ **B****E 1505 TRIETYLCITRAT**

<b>Synonymer</b>	Etylcitrat
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	201-070-7
Kemiskt namn	Trietyl-2-hydroxiopropan-1,2,3-trikarboxylat
Kemisk formel	C <sub>12</sub> H <sub>20</sub> O <sub>7</sub>
Molekylvikt	276,29
Innehåll	Minst 99,0 %
<b>Beskrivning</b>	Luktfri, praktiskt taget färglös, oljig vätska
<b>Identifiering</b>	
Relativ densitet (25 °C/25 °C)	1,135–1,139
Brytningsindex	[n] <sub>D</sub> <sup>20</sup> : 1,439–1,441
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 0,25 % (Karl Fischer-metoden)
Aciditet	Högst 0,02 % (som citronsyra)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

**E 1517 GLYCERYLDIACETAT**

<b>Synonymer</b>	Diacetin
<b>Definition</b>	Glyceryldiacetat består huvudsakligen av en blandning av 1,2- och 1,3-diacetater av glycerol med mindre mängder mono- och triestrar.
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Glyceryldiacetat, 1,2,3-propantrioldiacetat
Kemisk formel	C <sub>7</sub> H <sub>12</sub> O <sub>5</sub>
Molekylvikt	176,17
Innehåll	Minst 94,0 %
<b>Beskrivning</b>	Klar, färglös, hygrokopisk, något oljig vätska med en svag fettlukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten. Blandbart med etanol
Test för glycerol	Positivt test
Test för acetat	Positivt test
Relativ densitet (20 °C/20 °C)	1,175–1,195
Kokpunktsintervall	259–261 °C
<b>Renhetsgrad</b>	
Aska totalt	Högst 0,02 %
Aciditet	Högst 0,4 % (som ättiksyra)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

▼ **B****E 1518 GLYCERYLTRIACETAT**

<b>Synonymer</b>	Triacetin
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	203-051-9
Kemiskt namn	Glyceryltriacetat
Kemisk formel	C <sub>9</sub> H <sub>14</sub> O <sub>6</sub>
Molekylvikt	218,21
Innehåll	Minst 98,0 %
<b>Beskrivning</b>	Färglös, något oljig vätska med en svag fettluk
<b>Identifiering</b>	
Test för acetat	Positivt test
Test för glycerol	Positivt test
Brytningsindex	[n] <sub>D</sub> <sup>25</sup> : 1,429–1,431
Relativ densitet (25 °C/25 °C)	1,154–1,158
Kokpunktsintervall	258–270 °C
<b>Renhetsgrad</b>	
Vatteninnehåll	Högst 0,2 % (Karl Fischer-metoden)
Sulfataska	Högst 0,02 % (som citronsyra)
Arsenik	Högst 3 mg/kg
Bly	Högst 2 mg/kg

**E 1519 BENSYLALKOHOL**

<b>Synonymer</b>	Fenylkarbinol, fenylmetylalkohol, bensenmetanol, alfahydroxitoluen
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	
Kemiskt namn	Bensylalkohol, fenylmetanol
Kemisk formel	C <sub>7</sub> H <sub>8</sub> O
Molekylvikt	108,14
Innehåll	Minst 98,0 %
<b>Beskrivning</b>	Färglös, klar vätska med en svag aromatisk lukt
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten, etanol och eter
Brytningsindex	[n] <sub>D</sub> <sup>20</sup> : 1,538–1,541
Relativ densitet (25 °C/25 °C)	1,042–1,047
Test för peroxider	Positivt test
Destillationsintervall	Minst 95 % (volym/volym) destillerar vid 202–208 °C
<b>Renhetsgrad</b>	
Syratal	Högst 0,5
Aldehyder	Högst 0,2 % (volym/volym) (som bensaldehyd)
Bly	Högst 2 mg/kg

▼ **B****E 1520 PROPAN-1,2-DIOL**

<b>Synonymer</b>	Propylenglykol
<b>Definition</b>	
Einecs-nummer	200-338-0
Kemiskt namn	1,2-Dihydroxiopropan
Kemisk formel	$C_3H_8O_2$
Molekylvikt	76,10
Innehåll	Minst 99,5 % i vattenfri substans
<b>Beskrivning</b>	Klar, färglös, hygroskopisk, viskös vätska
<b>Identifiering</b>	
Löslighet	Lösligt i vatten, etanol och aceton
Relativ densitet (20 °C/20 °C)	1,035–1,040
Brytningsindex	$[n]_D^{20}$ : 1,431–1,433
<b>Renhetsgrad</b>	
Destillationstest	99,5 % av produkten destillerar vid 185–189 °C. Resterande 0,5 % består huvudsakligen av dimerer och spår av trimerer från propylenglykol.
Sulfataska	Högst 0,07 %
Vatteninnehåll	Högst 1,0 % (Karl Fischer-metoden)
Bly	Högst 2 mg/kg

**E 1521 POLYETYLENGLYKOL**

<b>Synonymer</b>	PEG, macrogol, polyetylenoxid
<b>Definition</b>	
Additionspolymerer av etylenoxid och vatten som vanligtvis betecknas med ett nummer som ungefär motsvarar deras molekylvikt.	
Kemiskt namn	Alfa-hydro-omega-hydroxipoly(oxi-1,2-etandiol)
Kemisk formel	$(C_2H_4O)_n \cdot H_2O$ (n = antalet etylenoxidheter som motsvarar en molekylvikt på 6 000, ca 140)
Genomsnittlig molekylvikt	380–9 000 Da
Innehåll	PEG 400: 95–105 % PEG 3000: 90–110 % PEG 3350: 90–110 % PEG 4000: 90–110 % PEG 6000: 90–110 % PEG 8000: 87,5–112,5 %
<b>Beskrivning</b>	PEG 400 är en klar, viskös, färglös eller nästan färglös hygroskopisk vätska. PEG 3000, PEG 3350, PEG 4000, PEG 6000 och PEG 8000 är vita eller nästan vita fasta ämnen med ett vax- eller paraffinliknande utseende.

**▼ B****Identifiering**

Smältintervall

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

Viskositet

PEG 400: 105–130 mPa.s vid 20 °C  
 PEG 3000: 75–100 mPa.s vid 20 °C  
 PEG 3350: 83–120 mPa.s vid 20 °C  
 PEG 4000: 110–170 mPa.s vid 20 °C  
 PEG 6000: 200–270 mPa.s vid 20 °C  
 PEG 8000: 260–510 mPa.s vid 20 °C

För polyetylenglykoler som har en genomsnittlig molekylvikt över 400 ska viskositeten bestämmas på en 50 % (vikt/vikt) vattenlösning av kandidatämnet.

Löslighet

PEG 400 är blandbart med vatten, mycket lösligt i aceton, alkohol och metylenklorid, praktiskt taget olösligt i feta oljor och mineraloljor.

PEG 3000 och PEG 3350: Mycket lösliga i vatten och metylenklorid, mycket svagt lösliga i alkohol, praktiskt taget olösliga i feta oljor och mineraloljor.

PEG 4000, PEG 6000 och PEG 8000: Mycket lösliga i vatten och metylenklorid, praktiskt taget olösliga i alkohol, feta oljor och mineraloljor.

**Renhetsgrad**

Hydroxyttal

PEG 400: 264–300  
 PEG 3000: 34–42  
 PEG 3350: 30–38  
 PEG 4000: 25–32  
 PEG 6000: 16–22  
 PEG 8000: 12–16

Sulfataska

Högst 0,2 %

1,4-Dioxan

Högst 10 mg/kg

Etylenoxid

Högst 0,2 mg/kg

Etylenglykol och dietylenglykol

Högst 0,25 % (vikt/vikt) totalt, var för sig eller i kombination

Bly

Högst 1 mg/kg