NORME INTERNATIONALE

ISO 6886

Deuxième édition 2006-09-01

Corps gras d'origines animale et végétale — Détermination de la stabilité à l'oxydation (essai d'oxydation accéléré)

Animal and vegetable fats and oils — Determination of oxidative stability (accelerated oxidation test)

iTeh STANDARD PREVIEW (standards.iteh.ai)

ISO 6886:2006 https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/5aa23061-f93e-41f7-874f-4e65de91805a/iso-6886-2006



PDF - Exonération de responsabilité

Le présent fichier PDF peut contenir des polices de caractères intégrées. Conformément aux conditions de licence d'Adobe, ce fichier peut être imprimé ou visualisé, mais ne doit pas être modifié à moins que l'ordinateur employé à cet effet ne bénéficie d'une licence autorisant l'utilisation de ces polices et que celles-ci y soient installées. Lors du téléchargement de ce fichier, les parties concernées acceptent de fait la responsabilité de ne pas enfreindre les conditions de licence d'Adobe. Le Secrétariat central de l'ISO décline toute responsabilité en la matière.

Adobe est une marque déposée d'Adobe Systems Incorporated.

Les détails relatifs aux produits logiciels utilisés pour la création du présent fichier PDF sont disponibles dans la rubrique General Info du fichier; les paramètres de création PDF ont été optimisés pour l'impression. Toutes les mesures ont été prises pour garantir l'exploitation de ce fichier par les comités membres de l'ISO. Dans le cas peu probable où surviendrait un problème d'utilisation, veuillez en informer le Secrétariat central à l'adresse donnée ci-dessous.

iTeh STANDARD PREVIEW (standards.iteh.ai)

ISO 6886:2006 https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/5aa23061-f93e-41f7-874f-4e65de91805a/iso-6886-2006

© ISO 2006

Droits de reproduction réservés. Sauf prescription différente, aucune partie de cette publication ne peut être reproduite ni utilisée sous quelque forme que ce soit et par aucun procédé, électronique ou mécanique, y compris la photocopie et les microfilms, sans l'accord écrit de l'ISO à l'adresse ci-après ou du comité membre de l'ISO dans le pays du demandeur.

ISO copyright office
Case postale 56 • CH-1211 Geneva 20
Tel. + 41 22 749 01 11
Fax. + 41 22 749 09 47
E-mail copyright@iso.org
Web www.iso.org

Publié en Suisse

Sommaire Page Avant-propos.......iv 1 2 3 Définitions 1 4 5 6 Appareillage 2 7 8 Préparation de l'échantillon pour essai et de l'appareillage 5 8.1 8.2 Préparation de l'appareillage 6 9 10 10.1 Calcul automatique (standards.iteh.ai) 8 Fidélité 9 10.2 11 Résultat d'un essai interlaboratoires......9 11.1 11.2 Reproductibilité//standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/5aa23061-t93e-41f/-8//4f-11.3 4e65de91805a/iso-6886-2006 12 Rapport d'essai9 Annexe A (informative) Résumé de la méthode, exemples de courbes de conductivité et détermination de la période d'induction10

 ISO 6886:2006(F)

Avant-propos

L'ISO (Organisation internationale de normalisation) est une fédération mondiale d'organismes nationaux de normalisation (comités membres de l'ISO). L'élaboration des Normes internationales est en général confiée aux comités techniques de l'ISO. Chaque comité membre intéressé par une étude a le droit de faire partie du comité technique créé à cet effet. Les organisations internationales, gouvernementales et non gouvernementales, en liaison avec l'ISO participent également aux travaux. L'ISO collabore étroitement avec la Commission électrotechnique internationale (CEI) en ce qui concerne la normalisation électrotechnique.

Les Normes internationales sont rédigées conformément aux règles données dans les Directives ISO/CEI, Partie 2.

La tâche principale des comités techniques est d'élaborer les Normes internationales. Les projets de Normes internationales adoptés par les comités techniques sont soumis aux comités membres pour vote. Leur publication comme Normes internationales requiert l'approbation de 75 % au moins des comités membres votants.

L'attention est appelée sur le fait que certains des éléments du présent document peuvent faire l'objet de droits de propriété intellectuelle ou de droits analogues. L'ISO ne saurait être tenue pour responsable de ne pas avoir identifié de tels droits de propriété et averti de leur existence.

L'ISO 6886 a été élaborée par le comité technique ISO/TC 34, *Produits alimentaires*, sous-comité SC 11, Corps gras d'origines animale et végétale. (standards.iteh.ai)

Cette deuxième édition annule et remplace la première édition (ISO 6886:1996), qui a fait l'objet d'une révision technique.

https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/5aa23061-f93e-41f7-874f-4e65de91805a/iso-6886-2006

Corps gras d'origines animale et végétale — Détermination de la stabilité à l'oxydation (essai d'oxydation accéléré)

1 Domaine d'application

La présente Norme internationale spécifie une méthode de détermination de la stabilité à l'oxydation des corps gras dans des conditions extrêmes qui entraînent une oxydation rapide, à savoir température et débit d'air élevés. Cette méthode ne permet pas de déterminer la stabilité des corps gras à température ambiante mais elle permet de comparer l'efficacité des antioxydants ajoutés aux corps gras.

Elle est applicable aux corps gras d'origines animale et végétale vierges et raffinés.

NOTE La présence d'acides gras volatils et de produits d'oxydation acides volatils empêche de procéder à des mesurages précis.

2 Références normatives TANDARD PREVIEW

Les documents de référence suivants sont indispensables pour l'application du présent document. Pour les références datées, seule l'édition citée s'applique. Pour les références non datées, la dernière édition du document de référence (y compris les éventuels amendements) s'applique.

ISO 661:2003, Corps gras d'origines animale et végétale — Préparation de l'échantillon pour essai

3 Définitions

Pour les besoins du présent document, les définitions suivantes s'appliquent.

3.1

période d'induction

temps écoulé entre le début du mesurage et le moment où la formation de produits d'oxydation commence à augmenter rapidement

3.2

stabilité à l'oxydation

période d'induction, exprimée en heures et déterminée suivant la méthode spécifiée dans la présente Norme internationale

NOTE La détermination de la stabilité à l'oxydation se fait en général à une température comprise entre 100 °C et 120 °C. La détermination peut se faire à d'autres températures en fonction de la stabilité à l'oxydation de l'échantillon soumis à essai ou pour extrapoler la régression. La période d'induction optimale se situe entre 6 h et 24 h. Une augmentation ou une diminution de 10 °C de la température provoque une diminution ou une augmentation de la période d'induction d'un facteur de 2 environ.

3.3

conductivité

aptitude d'un matériau à conduire le courant électrique

4 Principe

Passage d'un courant d'air purifié à travers l'échantillon porté à une température spécifiée. Les gaz dégagés au cours du processus d'oxydation sont entraînés par l'air dans une fiole contenant de l'eau déminéralisée ou distillée dans laquelle est immergée une électrode de mesure de la conductivité. L'électrode est connectée à un dispositif de mesure et d'enregistrement. La fin de la période d'induction est indiquée lorsque la conductivité se met à augmenter rapidement. Cette augmentation accélérée est provoquée par l'accumulation d'acides gras volatils produits au cours de l'oxydation.

5 Réactifs et matériaux

Utiliser uniquement des réactifs de qualité analytique reconnue et de l'eau distillée ou déminéralisée.

5.1 Tamis moléculaire, avec indicateur d'humidité, billes de 1 mm de diamètre environ, taille des pores de 0,3 nm.

Il convient de sécher le tamis moléculaire dans une étuve portée à 150 °C puis de le refroidir à température ambiante dans un dessiccateur.

- 5.2 Acétone.
- **5.3 Solution alcaline de nettoyage**, pour la verrerie de laboratoire.
- 5.4 Glycérol.
- 5.5 Huile thermiquement stable STANDARD PREVIEW (standards.iteh.ai)

6 Appareillage

ISO 6886:2006

Matériel courant de laboratoire et//emparticulier//ce-lqui-suitards/sist/5aa23061-f93e-41f7-874f-4e65de91805a/iso-6886-2006

6.1 Appareil de détermination de la stabilité à l'oxydation

Voir les représentations schématiques aux Figures 1 et 2.

NOTE Un appareil de détermination de la stabilité à l'oxydation peut être obtenu dans le commerce sous la marque Rancimat, chez Methrom-Herisau AG (Suisse) ou un matériel OSI chez Omnion Inc. (États-Unis)¹⁾.

- **6.1.1 Filtre à air**, se composant d'un tube équipé d'un papier filtre aux extrémités dans lequel est placé un tamis moléculaire (5.1), relié à l'extrémité d'une pompe côté aspiration.
- **6.1.2** Pompe à membrane pour gaz, ayant un débit réglable de 10 l/h, associée à un appareil de régulation manuelle ou automatique du débit, l'écart maximum étant de \pm 1,0 l/h par rapport à la valeur fixée.

NOTE Pour l'instrument OSI, une pression de 5,5 psi équivaut à un débit d'environ 10 l/h.

6.1.3 Flacons d'oxydation à l'air en verre borosilicaté (en général huit), fermés par un bouchon hermétique.

Le bouchon hermétique doit être équipé d'un tube d'arrivée et de sortie de gaz. La partie cylindrique du flacon doit, de préférence, être plus étroite de quelques centimètres en dessous du sommet, de façon à empêcher la formation de mousse. Un anneau antimousse artificiel (un anneau de verre, par exemple) peut également être utilisé à cet effet.

2

¹⁾ Rancimat (www.metrohm.com) et OSI (Omnion) (http://world.std.com/-omnion/) sont des exemples de matériel approprié disponible dans le commerce. Cette information est donnée par souci de commodité à l'intention des utilisateurs de la présente Norme internationale et n'implique pas l'approbation de ce matériel par l'ISO.

6.1.4 Cellules de mesure fermées (en général huit), d'une capacité de 150 ml environ, équipées d'un tube d'arrivée de gaz allant jusqu'au fond du flacon.

Au sommet, la cellule doit comporter des trous de ventilation.

- **6.1.5 Électrodes** (en général huit), pour mesurer la conductivité sur une étendue de mesure comprise entre 0 μ S/cm et 300 μ S/cm, de dimensions alignées sur celles de la cellule de mesure (6.1.4).
- **6.1.6** Appareil de mesure et d'enregistrement, se composant d'un amplificateur et d'un enregistreur du signal de mesure de chaque électrode (6.1.5).
- NOTE Une unité centrale commandée par ordinateur est utilisée avec Rancimat et OSI (Omnion).
- **6.1.7** Thermomètre à contact étalonné et certifié, gradué par 0,1 °C, ou sonde Pt 100 (thermosonde à résistance de platine), pour le mesurage de la température du bloc, muni de fixations pour assurer la connexion relais de contrôle et d'un élément chauffant réglable; échelle de température de 0 °C à 150 °C.
- **6.1.8** Bloc chauffant, en aluminium moulé, réglable jusqu'à une température de 150 °C \pm 0,1 °C.

Le bloc doit être percé de trous (en général huit) pour les flacons d'oxydation à l'air (6.1.3) et d'une ouverture pour le thermomètre à contact (6.1.7).

Il est également possible d'utiliser un **bain chauffant** rempli d'huile adaptée à des températures allant jusqu'à 150 °C et réglable à 0,1 °C près.

- **6.2** Thermomètre étalonné et certifié ou sonde Pt 100, avec une échelle de température jusqu'à 150 °C et gradué tous les 0,1 °C. (standards.iteh.ai)
- **6.3** Pipettes de mesure, d'une capacité de 50 ml et 5 ml.

ISO 6886:2006

6.4 Étuve, réglable à une température del 150 mC ±13 mC5 aa 23061 - 193e - 41 f7 - 874 f

4e65de91805a/iso-6886-2006

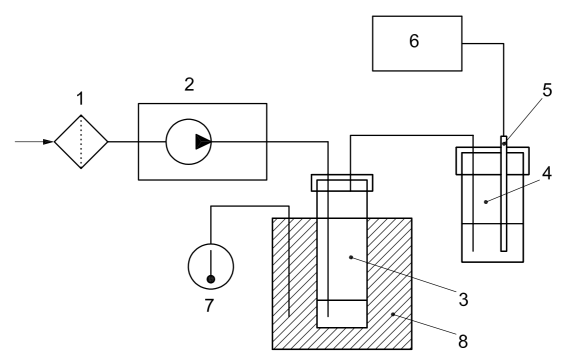
6.5 Tubes de raccordement, souples, en matériau inerte [polytétrafluoroéthylène (Téflon) ou silicone].

7 Échantillonnage

Il est important que le laboratoire reçoive un échantillon réellement représentatif, non endommagé ou modifié lors du transport et de l'entreposage.

L'échantillonnage ne fait pas partie de la méthode spécifiée dans la présente Norme internationale. Il est recommandé de suivre la méthode d'échantillonnage indiquée dans l'ISO 5555 [1].

Conserver l'échantillon à l'abri de la lumière, à 4 °C environ.



Légende

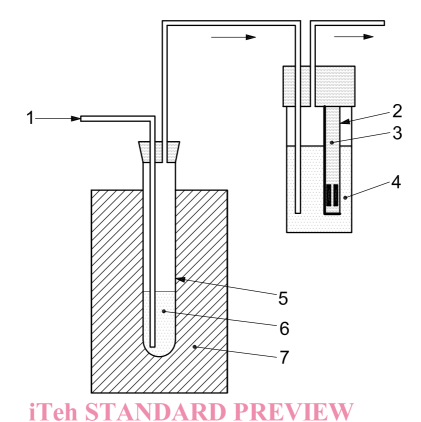
7

- 1 filtre à air (6.1.1)
- 2 pompe à membrane pour gaz avec régulation du débit (6.1.2) PREVIEW
- 3 flacon d'oxydation à l'air (6.1.3)
- 4 cellule de mesure (6.1.4)

(standards.iteh.ai)

- 5 électrode (6.1.5)
- 6 appareil de mesure et d'enregistrement (6.1.6) <u>ISO 6886:2006</u>
 - thyristor et thermomètre à contacts (61147) ls. iteh. ai/catalog/standards/sist/5aa23061-f93e-41f7-874f-
- 8 bloc chauffant (6.1.8) 4e65de91805a/iso-6886-2006

Figure 1 — Représentation schématique de l'appareillage



Légende

1 air

- 2 flacon de mesure
- Z Hacon de mesul
- 3 électrode <u>ISO 6886:2006</u>
- 4 solution de mesure https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/5aa23061-f93e-41f7-874f-
- 5 flacon d'oxydation à l'air 4e65de91805a/iso-6886-2006
- 6 échantillon
- 7 bloc chauffant

Figure 2 — Représentation schématique du bloc chauffant, du flacon réacteur et de la cellule de mesure

(standards.iteh.ai)

8 Préparation de l'échantillon pour essai et de l'appareillage

8.1 Préparation de l'échantillon pour essai

Préparer l'échantillon pour essai conformément à l'ISO 661.

À l'aide d'une pipette, prélever la quantité requise au centre de l'échantillon soigneusement homogénéisé.

Les échantillons semi-solides et solides sont portés à une température légèrement supérieure à leur point de fusion et soigneusement homogénéisés. Il convient d'éviter toute surchauffe. La pipette doit être à la même température que l'échantillon.

8.2 Préparation de l'appareillage

8.2.1 Opération de nettoyage

Laver au moins trois fois les flacons d'oxydation à l'air, les cellules de mesure et leurs tubes d'arrivée et de sortie avec de l'acétone de façon à éliminer autant que possible les résidus organiques. Rincer à l'eau du robinet.

La propreté des flacons d'oxydation à l'air est primordiale pour obtenir des périodes d'induction correctes. Il faut éliminer toutes les traces d'huiles oxydées provenant de cycles précédents.

Remplir entièrement les flacons de la solution aqueuse alcaline de nettoyage de la verrerie de laboratoire et placer les tubes d'arrivée. Conserver les flacons pendant au moins 2 h à 70 °C.

Rincer soigneusement les flacons purifiés ainsi que leurs tubes d'arrivée et de sortie à l'eau du robinet et enfin à l'eau déminéralisée ou distillée. Les sécher dans une étuve pendant au moins 1 h, à 110 °C.

NOTE En cas d'utilisation de flacons d'oxydation à l'air jetables, l'opération de nettoyage décrite ci-dessus n'est pas nécessaire.

8.2.2 Détermination de la correction de température

La différence entre la température effective de l'échantillon et la température du bloc chauffant est appelée correction de température ΔT . Un capteur de température extérieur étalonné doit être utilisé pur déterminer ΔT .

Pour le Rancimat, il est possible de se procurer le matériel d'étalonnage en température chez Metrohm. Mais, en tout état de cause, un thermomètre de précision doit être utilisé pour la correction de température.

La température correcte dans les flacons d'oxydation à l'air est extrêmement importante pour obtenir des résultats répétables et reproductibles. Du fait des bulles d'air froid qui traversent l'échantillon, il est nécessaire de fixer une température legèrement supérieure pour le bloc chauffant. En général, le réglage de la température doit être de 1 °C à 2 °C supérieur pour le bloc chauffant, afin d'obtenir la température voulue de 100 °C, 110 °C ou 120 °C dans l'huile.

Le bloc chauffant doit être mis en route et la température cible doit être atteinte avant de démarrer la détermination de ΔT .

Remplir un flacon réacteur de 5 g d'une huile thermiquement stable. Insérer le capteur de température dans le réacteur à travers le bouchon. Utiliser des colliers d'écartement pour maintenir le capteur à l'écart de l'arrivée d'air.

PRÉCAUTION — Le capteur doit être complètement immergé dans l'échantillon d'huile et ne doit pas toucher le fond du réacteur.

Insérer la totalité du flacon réacteur dans le bloc chauffant et le raccorder à l'arrivée d'air.

Si la valeur de la température mesurée est constante, calculer la correction de température, ΔT:

$$\Delta T = T_{\text{bloc}} - T_{\text{capteur}}$$

οù

 $T_{
m bloc}$ est la température du bloc chauffant;

 $T_{
m capteur}$ est la température mesurée dans le flacon d'oxydation à l'air.

La température corrigée du bloc, T'_{bloc} , est alors donnée par l'équation

$$T'_{bloc} = T_{cible} + \Delta T$$

où T_{cible} est la température cible.

À l'issue de cette correction de température, il convient que la température dans le flacon d'oxydation à l'air soit égale à la température cible.

9 Mode opératoire

- 9.1 Monter l'appareillage conformément à la Figure 1. Si l'appareillage est disponible dans le commerce, suivre les instructions du fabricant TANDARD PREVIEW
- **9.2** Fixer la pompe à membrane pour gaz (6.1.2) et régler le débit à 10 l/h exactement. Puis arrêter à nouveau la pompe. L'appareillage disponible dans le commerce peut être utilisé pour contrôler automatiquement le débit réglé.

NOTE Dans le cas de l'instrument OSI, une pression de 5,5 psi équivaut à un débit d'environ 10 l/h.

9.3 Amener le bloc chauffant (6.1.8) à la température voulue (en général 100 °C, mais voir en 8.2.2) à l'aide du thyristor et du thermomètre à contact (6.1.7) ou à l'aide d'un régulateur électronique. La température doit être maintenue constante à \pm 0,1 °C près pendant la durée de l'essai.

Verser du glycérol (5.4) dans les trous du bloc chauffant (6.1.8) de façon à améliorer le transfert de chaleur, si nécessaire.

En cas d'utilisation d'un bain chauffant (6.1.8), le porter à la température voulue et la vérifier conformément à 8.2.2.

9.4 Remplir les cellules de mesure (6.1.4) de 50 ml d'eau distillée ou déminéralisée à l'aide d'une pipette de mesure (6.3).

NOTE Au-dessus de 20 °C, les acides carboxyliques volatils peuvent s'évaporer de l'eau présente dans la cellule de mesure, ce qui peut conduire à une diminution de la conductivité de la solution aqueuse. La partie fortement ascendante de la courbe représentant la conductivité aura alors une forme déviante et il sera donc impossible de déterminer une tangente sur cette partie de la courbe (voir la Référence [2]).

9.5 Vérifier les électrodes (6.1.5) et régler leurs signaux à l'aide du potentiomètre d'étalonnage de façon à ce qu'elles soient sur l'axe zéro du papier de l'enregistreur.

Régler la vitesse de déroulement du papier à 10 mm/h et la fréquence de mesurage à une mesure toutes les 20 s. Régler la valeur de mesurage de 200 µS/cm au résultat maximal de 100 %.

Si la vitesse du papier ne peut pas être réglée à 10 mm/h, il convient de prendre 20 mm/h et de le noter sur le papier d'enregistrement.

NOTE Les appareils disponibles dans le commerce peuvent acquérir les données sur ordinateur.