Ce document constitue un outil de documentation et n'engage pas la responsabilité des institutions

RÈGLEMENT (UE) Nº 231/2012 DE LA COMMISSION

du 9 mars 2012

établissant les spécifications des additifs alimentaires énumérés aux annexes II et III du règlement (CE) nº 1333/2008 du Parlement européen et du Conseil

(Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE)

(JO L 83 du 22.3.2012, p. 1)

Modifié par:

<u>₿</u>

Journal officiel

		n°	page	date
► <u>M1</u>	Règlement (UE) nº 1050/2012 de la Commission du 8 novembre 2012	L 310	45	9.11.2012
<u>M2</u>	Règlement (UE) nº 25/2013 de la Commission du 16 janvier 2013	L 13	1	17.1.2013
► <u>M3</u>	Règlement (UE) nº 497/2013 de la Commission du 29 mai 2013	L 143	20	30.5.2013
► <u>M4</u>	Règlement (UE) nº 724/2013 de la Commission du 26 juillet 2013	L 202	11	27.7.2013
► <u>M5</u>	Règlement (UE) nº 739/2013 de la Commission du 30 juillet 2013	L 204	35	31.7.2013
<u>M6</u>	Règlement (UE) nº 816/2013 de la Commission du 28 août 2013	L 230	1	29.8.2013
► <u>M7</u>	Règlement (UE) nº 817/2013 de la Commission du 28 août 2013	L 230	7	29.8.2013
<u>M8</u>	Règlement (UE) nº 1274/2013 de la Commission du 6 décembre 2013	L 328	79	7.12.2013
► <u>M9</u>	Règlement (UE) nº 264/2014 de la Commission du 14 mars 2014	L 76	22	15.3.2014
► <u>M10</u>	Règlement (UE) nº 298/2014 de la Commission du 21 mars 2014	L 89	36	25.3.2014
► <u>M11</u>	Règlement (UE) nº 497/2014 de la Commission du 14 mai 2014	L 143	6	15.5.2014
► <u>M12</u>	Règlement (UE) nº 506/2014 de la Commission du 15 mai 2014	L 145	35	16.5.2014
► <u>M13</u>	Règlement (UE) nº 685/2014 de la Commission du 20 juin 2014	L 182	23	21.6.2014
► <u>M14</u>	Règlement (UE) nº 923/2014 de la Commission du 25 août 2014	L 252	11	26.8.2014
► <u>M15</u>	Règlement (UE) $n^{\rm o}$ 957/2014 de la Commission du 10 septembre 2014	L 270	1	11.9.2014
► <u>M16</u>	Règlement (UE) n^o 966/2014 de la Commission du 12 septembre 2014	L 272	1	13.9.2014
► <u>M17</u>	Règlement (UE) 2015/463 de la Commission du 19 mars 2015	L 76	42	20.3.2015
► <u>M18</u>	Règlement (UE) 2015/649 de la Commission du 24 avril 2015	L 107	17	25.4.2015
► <u>M19</u>	Règlement (UE) 2015/1725 de la Commission du 28 septembre 2015	L 252	12	29.9.2015
► <u>M20</u>	Règlement (UE) 2015/1739 de la Commission du 28 septembre 2015	L 253	3	30.9.2015

RÈGLEMENT (UE) Nº 231/2012 DE LA COMMISSION

du 9 mars 2012

établissant les spécifications des additifs alimentaires énumérés aux annexes II et III du règlement (CE) nº 1333/2008 du Parlement européen et du Conseil

(Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE)

LA COMMISSION EUROPÉENNE,

vu le traité sur le fonctionnement de l'Union européenne,

vu le règlement (CE) nº 1333/2008 du Parlement européen et du Conseil du 16 décembre 2008 sur les additifs alimentaires (¹), et notamment son article 14 et son article 30, paragraphe 4, et le règlement (CE) nº 1331/2008 du Parlement européen et du Conseil du 16 décembre 2008 établissant une procédure d'autorisation uniforme pour les additifs, enzymes et arômes alimentaires (²), et notamment son article 7, paragraphe 5,

considérant ce qui suit:

- (1) Il convient d'adopter les spécifications relatives à l'origine, aux critères de pureté et aux autres renseignements nécessaires à l'identification des additifs alimentaires énumérés dans les listes de l'Union figurant dans les annexes II et III du règlement (CE) nº 1333/2008.
- (2) À cet effet, les spécifications précédemment définies pour les additifs alimentaires dans la directive 2008/128/CE de la Commission du 22 décembre 2008 établissant les critères de pureté spécifiques pour les colorants pouvant être utilisés dans les denrées alimentaires (³), la directive 2008/84/CE de la Commission du 27 août 2008 portant établissement de critères de pureté spécifiques pour les additifs alimentaires autres que les colorants et les édulcorants (⁴) et la directive 2008/60/CE de la Commission du 17 juin 2008 établissant des critères de pureté spécifiques pour les édulcorants pouvant être utilisés dans les denrées alimentaires (⁵), devraient être maintenues et intégrées dans le présent règlement. En conséquence, il convient d'abroger ces directives.
- (3) Il est nécessaire de tenir compte des spécifications et des techniques d'analyse qui figurent dans le Codex alimentarius, telles qu'elles ont été rédigées par le comité mixte FAO/OMS d'experts sur les additifs alimentaires (ci-après «CMEAA»).
- (4) L'Autorité européenne de sécurité des aliments (ci-après l'«Autorité») a rendu son avis sur la sécurité du copolymère méthacrylate basique (6) utilisé comme agent d'enrobage. Des utilisations spécifiques de cet additif alimentaire ont par conséquent été autorisées et le numéro E 1205 lui a été attribué. Il convient donc de définir les spécifications relatives à cet additif alimentaire.

⁽¹⁾ JO L 354 du 31.12.2008, p. 16.

⁽²⁾ JO L 354 du 31.12.2008, p. 1.

⁽³⁾ JO L 6 du 10.1.2009, p. 20.

⁽⁴⁾ JO L 253 du 20.9.2008, p. 1.

⁽⁵⁾ JO L 158 du 18.6.2008, p. 17.

⁽⁶⁾ Groupe sur les additifs alimentaires et les sources d'éléments nutritifs ajoutées aux aliments de l'EFSA; Scientific Opinion on the use of Basic Methacrylate Copolymer as a food additive on request from the European Commission. EFSA Journal (2010); 8(2):1513.

- (5) Il ressort des informations communiquées par les fabricants de denrées alimentaires que les colorants alimentaires ester éthylique de l'acide β-apo-8'-caroténoïque (E 160f), brun FK (E 154) et bentonite utilisée comme support et contenant de l'aluminium (E 558) ne sont plus utilisés. Il convient par conséquent de ne pas reprendre dans le présent règlement les spécifications actuelles pour ces additifs alimentaires.
- (6) Le 10 février 2010, l'Autorité a rendu un avis sur la sécurité des sucroesters d'acides gras (E 473) préparés à partir d'esters de vinyle d'acides gras (¹). Il convient d'adapter les spécifications actuelles en conséquence, notamment en réduisant les limites maximales pour les impuretés posant un problème de sécurité.
- Il convient d'adapter les critères de pureté spécifiques en réduisant, s'il y a lieu, les limites maximales applicables actuellement aux différents métaux lourds concernés et lorsque les limites fixées par le CMEAA sont inférieures aux limites actuellement en vigueur. Dans cette perspective, il convient de réduire les limites maximales applicables au contaminant méthyl-4-imidazole dans le caramel ammoniacal (E 150c), aux cendres sulfatées dans le β-carotène [E 160 a (i)] et aux sels de magnésium et sels alcalins dans le carbonate de calcium (E 170). Il n'y a lieu de déroger à ce qui précède que pour les additifs citrate trisodique [E 331 (iii)] (teneur en plomb), carraghénanes (E 407) et algue Euchema transformée (E 407a) (teneur en cadmium), pour lesquelles les fabricants ont déclaré qu'il serait techniquement impossible d'appliquer des limites plus strictes fixées par l'Union, s'alignant sur les limites fixées par le CMEAA. La part dans l'apport total de ces deux contaminants (plomb et cadmium) dans ces trois additifs alimentaires n'est pas considérée comme significative. En revanche, pour les phosphates (E 338 – E 341 et E 450 – E 452), il convient de définir de nouvelles valeurs nettement inférieures, par rapport à celles fixées par le CMEAA, en raison d'évolutions dans les procédés de fabrication, compte tenu des récentes recommandations de l'Autorité en vue de réduire l'apport en arsenic, notamment sous la forme inorganique (2). Pour des raisons de sécurité, il convient en outre d'introduire une nouvelle disposition relative à l'arsenic pour l'acide glutamique (E 620). Dans l'ensemble, ces adaptations sont bénéfiques pour le consommateur puisqu'elles renforcent les limites maximales pour les métaux lourds et ce, dans la plupart des additifs alimentaires. Il convient d'inclure dans les spécifications des informations détaillées sur le processus de production ou les matières premières d'un additif alimentaire afin de faciliter toute décision ultérieure au sens de l'article 12 du règlement (CE) nº 1333/2008.
- (8) Il convient, dans les spécifications, de ne pas faire référence aux tests organoleptiques portant sur le goût étant donné qu'on ne peut pas attendre des autorités de contrôle qu'elles prennent le risque de goûter une substance chimique.

⁽¹) Groupe sur les additifs alimentaires et les sources d'éléments nutritifs ajoutées aux aliments de l'EFSA; Scientific Opinion on the safety of sucrose esters of fatty acids prepared from vinyl esters of fatty acids and on the extension of use of sucrose esters of fatty acids in flavourings on request from the European Commission. EFSA Journal (2010); 8(3):1512.

⁽²⁾ Groupe de l'EFSA sur les contaminants de la chaîne alimentaire (CONTAM); Scientific Opinion on Arsenic in Food, EFSA Journal (2009); 7(10):1351.

- (9) Il convient, dans les spécifications, de ne pas faire référence à des catégories dans la mesure où cela n'apporte aucune valeur ajoutée.
- (10) Il convient, dans les spécifications, de ne pas faire référence au paramètre général «Métaux lourds» puisque ce paramètre ne porte pas sur la toxicité mais plutôt sur une méthode d'analyse générale. Les paramètres relatifs aux différents métaux lourds portent sur la toxicité et sont inclus dans les spécifications.
- (11) Certains additifs alimentaires sont repris sous différentes dénominations [carboxyméthylcellulose (E 466), carboxyméthylcellulose de sodium réticulée (E 468), carboxyméthylcellulose hydrolysée de manière enzymatique (E 469) et cire d'abeille blanche et jaune (E 901)] dans différentes dispositions de la directive 95/2/CE du Parlement européen et du Conseil (¹). Il convient par conséquent que les spécifications établies par le présent règlement fassent référence à ces différentes dénominations.
- (12) Les dispositions actuelles relatives aux hydrocarbures aromatiques polycycliques (HAP) sont trop générales et ne sont pas pertinentes en ce qui concerne la sécurité; il convient dès lors de les remplacer par des limites maximales pour chaque HAP présentant des risques pour les additifs alimentaires charbon végétal (E 153) et cire microcristalline (E 905). Il y a lieu d'établir des limites maximales similaires pour la teneur en formaldéhyde des carraghénanes (E 407) et de l'algue *Euchema* transformée (E 407a), pour des critères microbiologiques particuliers dans l'agar-agar (E 406) et pour la teneur en *Salmonella* spp. du mannitol [E 421 (ii)] fabriqué par fermentation.
- (13) Il convient d'autoriser l'utilisation de propanol-2 (isopropanol, alcool isopropylique) pour la production des additifs curcumine (E 100) et extrait de paprika (E 160c), conformément aux spécifications du CMEAA, car l'Autorité a considéré que cette utilisation particulière ne présentait pas de risque (²). Il convient d'autoriser l'utilisation d'éthanol au lieu de propanol-2 dans la fabrication de gomme gellane (E 418) lorsque le produit final reste conforme à toutes les autres spécifications et que l'éthanol est considéré comme présentant moins de risque pour la sécurité.
- (14) Il convient de spécifier le pourcentage de principe colorant dans l'additif cochenille, acide carminique, carmins (E 120), étant donné que des limites maximales s'appliquent aux quantités de ce principe colorant.
- (15) Il convient de mettre à jour le système de numérotation des sous-catégories des carotènes (E 160a) afin de l'harmoniser avec le système de numérotation employé dans le Codex alimentarius.
- (16) Il convient d'inclure également dans les spécifications la forme solide de l'acide lactique (E 270), qui peut désormais être fabriqué sous forme solide et ne présente aucun risque pour la sécurité.

⁽¹⁾ JO L 61 du 18.3.1995, p. 1.

⁽²⁾ Groupe sur les additifs alimentaires et les sources d'éléments nutritifs ajoutées aux aliments de l'EFSA; Scientific Opinion on the re-evaluation of curcumin (E 100) as a food additive. EFSA Journal (2010); 8(9):1679.

- (17) Il convient d'adapter la valeur actuelle de la température dans la perte à la dessiccation pour le citrate monosodique [E 331 (i)], forme anhydre, car dans les conditions actuelles, la substance se décompose. Pour améliorer la reproductibilité de la méthode, il convient d'adapter les conditions de dessiccation pour le citrate trisodique [E 331 (iii)].
- (18) Il convient de corriger la valeur actuelle d'absorption spécifique pour l'additif alpha-tocophérol (E 307) et, pour l'acide sorbique (E 200), de remplacer la détermination du point de sublimation, non pertinent, par celle de la solubilité de cet additif. Il convient d'actualiser les spécifications des sources bactériennes pour la fabrication de la nisine (E 234) et de la natamycine (E 235) en fonction de la classification taxinomique en vigueur.
- (19) Les nouvelles techniques de fabrication permettant de minimiser la contamination des additifs alimentaires, il convient de limiter la présence d'aluminium dans ceux-ci. Dans l'intérêt de la sécurité juridique et du principe de non-discrimination, il apparaît souhaitable de prévoir une période transitoire pour que les fabricants d'additifs alimentaires puissent s'adapter progressivement à ces limitations.
- (20) Il convient de fixer des limites maximales applicables à l'aluminium pour les additifs alimentaires et, plus particulièrement, pour les phosphates de calcium [E 341 (i)-(iii)] utilisés dans les aliments destinés aux nourrissons et aux enfants en bas âge (¹), conformément à l'avis rendu le 7 juin 1996 par le comité scientifique de l'alimentation humaine (²). Dans ce cadre, il convient également de fixer une quantité maximale pour l'aluminium dans le citrate de calcium (E 333).
- (21) Il convient de fixer les quantités maximales d'aluminium dans les phosphates de calcium [E 341 (i)-(iii)], le diphosphate disodique [E 450 (i)] et le dihydrogéno-diphosphate de calcium [E 450 (vii)] conformément à l'avis rendu par l'Autorité le 22 mai 2008 (³). Il convient d'abaisser les limites actuelles lorsque c'est techniquement possible et que la contribution à l'apport total en aluminium est élevée. Dans ce cadre, il convient de n'autoriser les laques aluminiques des différents colorants alimentaires que si cela s'avère nécessaire d'un point de vue technique.
- (22) Les dispositions relatives aux quantités maximales d'aluminium dans le phosphate dicalcique [E 341 (ii)], le phosphate tricalcique [E 341 (iii)] et le dihydrogéno-diphosphate de calcium [E 450 (vii)] ne devraient pas entraîner de perturbations sur le marché, causées par un éventuel approvisionnement insuffisant.

⁽¹) Tels que définis dans la directive 2006/125/CE de la Commission du 5 décembre 2006 concernant les préparations à base de céréales et les aliments pour bébés destinés aux nourrissons et aux enfants en bas âge (version codifiée), JO L 339 du 6.12.2006, p. 16.

⁽²⁾ Avis concernant les additifs dans les préparations de nutriments destinées à être utilisées dans les préparations pour nourrissons, les préparations de suite et les aliments de sevrage. Rapports du comité scientifique de l'alimentation humaine (40e série), p. 13 à 30 (1997).

⁽³⁾ Avis scientifique du groupe sur les additifs alimentaires, les arômes, les auxiliaires technologiques et les matériaux en contact avec les aliments émis à la demande de la Commission européenne sur la sécurité de l'aluminium de source alimentaire. EFSA Journal (2008) 754, p. 1 à 34.

- (23) Le règlement (UE) nº 258/2010 de la Commission du 25 mars 2010 soumettant les importations de gomme de guar originaire ou en provenance d'Inde à des conditions particulières, en raison des risques de contamination par le pentachlorophénol et les dioxines (¹), il convient de fixer des quantités maximales du contaminant pentachlorophénol dans la gomme de guar (E 412).
- Le considérant 48 du règlement (CE) nº 1881/2006 de la (24)Commission du 19 décembre 2006 portant fixation de teneurs maximales pour certains contaminants dans les denrées alimentaires (2) prévoit que les États membres sont invités à examiner d'autres denrées alimentaires susceptibles de contenir du 3-MCPD de manière à envisager, en tant que de besoin, la fixation de teneurs maximales pour cette substance. Les autorités françaises ont fourni des informations relatives à des concentrations élevées de 3-MCPD dans l'additif alimentaire glycérol (E 422) et les quantités moyennes utilisées de cet additif alimentaire dans différentes catégories de denrées alimentaires. Il convient de fixer des teneurs maximales de 3-MCPD dans ledit additif alimentaire afin d'éviter un niveau de contamination des denrées alimentaires finales plus élevé que le niveau autorisé, compte tenu du facteur de dilution.
- (25) Il convient d'actualiser les spécifications en vigueur en raison de l'évolution des méthodes d'analyses La valeur limite actuelle «Non détectables» est liée à l'évolution des méthodes d'analyse et il convient de la remplacer par une valeur spécifique pour les additifs esters des mono- et diglycérides (E 472 a-f), esters polyglycériques d'acides gras (E 475) et esters du propylène glycol d'acides gras (E 477).
- (26) Il convient d'actualiser les spécifications relatives au processus de fabrication de l'additif esters citriques des mono- et diglycérides d'acides gras (E 472c), l'utilisation de bases alcalines étant désormais remplacée par l'utilisation de leurs sels.
- (27) Le critère actuel «Acides gras libres» pour les additifs esters citriques des mono- et diglycérides d'acides gras (E 472c) et esters monoacétyltartriques et diacétyltartriques des mono- et diglycérides d'acides gras (E 472e) n'est pas approprié. Il convient de lui substituer le critère «Indice d'acidité» dans la mesure où ce dernier exprime mieux l'estimation titrimétrique des groupes acidiques à l'état libre. Ce remplacement est conforme au 71e rapport sur les additifs alimentaires du CMEAA (³) qui a adopté ce changement pour l'additif esters monoacétyltartriques et diacétyltartriques des mono- et diglycérides d'acides gras (E 472e).
- (28) Il convient de corriger la description actuelle erronée de l'additif oxyde de magnésium (E 530) conformément aux informations fournies par les fabricants, afin de l'aligner sur la Pharmacopoeia Europea (4). Il convient également d'actualiser la valeur limite actuelle pour les matières réductrices dans l'additif acide gluconique (E 574) en raison de l'impossibilité technique de respecter

⁽¹⁾ JO L 80 du 26.3.2010, p. 28.

⁽²⁾ JO L 364 du 20.12.2006, p. 5.

⁽³⁾ Série de rapports techniques, nº 956 de l'OMS, 2010.

⁽⁴⁾ EP 7.0 volume 2, p. 2415 à 2416.

- cette limite. Il convient de remplacer la méthode actuelle d'estimation de la teneur en eau du xylitol (E 967), reposant sur la «Perte à la dessiccation», par une méthode plus appropriée.
- (29) Il convient de ne pas reprendre dans le présent règlement certaines spécifications actuelles concernant l'additif cire de candelilla (E 902), celles-ci n'étant pas cohérentes. S'agissant du dihydrogéno-diphosphate de calcium [E 450 (vii)], il convient de corriger la mention actuelle relative à la teneur en P_2O_5 .
- (30) Dans la rubrique actuelle «Composition» de la thaumatine (E 957), il convient de corriger un facteur de calcul. Ce facteur doit être utilisé dans la méthode de Kjeldahl pour estimer la teneur totale de la substance sur la base de la teneur en azote. Il convient d'actualiser le facteur de calcul conformément aux articles pertinents de la littérature relatifs à la thaumatine (E 957).
- (31) L'Autorité a évalué la sécurité des glycosides de stéviol, utilisés comme édulcorants, et a rendu son avis le 10 mars 2010 (¹). L'utilisation des glycosides de stéviol, auxquels le numéro E 960 a été attribué, a ensuite été autorisée dans des conditions bien définies. Il convient donc d'adopter des spécifications relatives à cet additif alimentaire.
- (32) En raison d'une modification taxinomique, il convient d'actualiser les spécifications en vigueur pour le matériel d'origine (levures) utilisé dans la fabrication de l'érythritol (E 968).
- (33) Pour l'extrait de quillaia (E 999), il convient d'aligner la spécification actuelle concernant l'intervalle de pH sur les spécifications du CMEAA.
- (34) Il convient d'autoriser la combinaison d'acide citrique et d'acide phosphorique (autorisés tous deux individuellement pour la fabrication de l'additif polydextrose (E 1200)), si le produit final reste conforme aux spécifications relatives à la pureté, car elle améliore le rendement et entraîne un meilleur contrôle cinétique des réactions. Cette modification n'entraîne aucun risque en matière de sécurité.
- (35) Au contraire des petites molécules, la masse moléculaire d'un polymère n'est pas une valeur unique. Un polymère donné peut avoir une distribution de molécules de différentes masses. La distribution peut être fonction du mode de production du polymère. Les propriétés physiques des polymères et leurs comportements sont liés à la masse et à la distribution des molécules ayant une certaine masse dans le mélange. Un groupe de modèles mathématiques décrit le mélange de différentes manières afin de clarifier la distribution des molécules dans le mélange. Parmi les différents modèles existants, la littérature préconise l'utilisation de la masse moléculaire moyenne en masse (Mw) pour décrire les polymères. Il convient donc d'adapter en conséquence les spécifications pour le polyvinylpyrrolidone (E 1201).

⁽¹⁾ Groupe sur les additifs alimentaires et les sources de nutriments ajoutés aux aliments; Scientific Opinion on the safety of steviol glycosides for the proposed uses as a food additive. The EFSA Journal (2010); 8(4):1537.

- (36) Le critère «Intervalle de distillation» auquel font référence les spécifications actuelles pour le propane-1,2-diol (E 1520) amène des conclusions contradictoires par rapport aux résultats calculés à partir de la composition. Il convient donc de corriger ce critère et de le renommer «Épreuve de distillation».
- (37) Les mesures prévues au présent règlement sont conformes à l'avis du comité permanent de la chaîne alimentaire et de la santé animale et n'ont soulevé l'opposition ni du Parlement européen ni du Conseil,

A ADOPTÉ LE PRÉSENT RÈGLEMENT:

Article premier

Spécifications des additifs alimentaires

L'annexe du présent règlement établit les spécifications relatives aux additifs alimentaires, y compris les colorants et les édulcorants, énumérés dans les annexes II et III du règlement (CE) nº 1333/2008.

Article 2

Abrogations

Les directives 2008/60/CE, 2008/84/CE et 2008/128/CE sont abrogées avec effet au 1er décembre 2012.

Article 3

Mesures transitoires

Les denrées alimentaires contenant des additifs alimentaires qui ont été mises sur le marché légalement avant le 1^{er} décembre 2012 mais qui ne sont pas conformes au présent règlement peuvent continuer d'être commercialisées jusqu'à épuisement des stocks.

Article 4

Entrée en vigueur

Le présent règlement entre en vigueur le vingtième jour suivant celui de sa publication au *Journal officiel de l'Union européenne*.

Il s'applique à compter du 1er décembre 2012.

Néanmoins, les spécifications établies dans l'annexe pour les additifs glycosides de stéviol (E 960) et copolymère méthacrylate basique (E 1205) s'appliquent à partir de la date d'entrée en vigueur du présent règlement.

Le présent règlement est obligatoire dans tous ses éléments et directement applicable dans tout État membre.

ANNEXE

Note: l'oxyde d'éthylène ne peut pas être utilisé pour la stérilisation dans des additifs alimentaires.

Les laques aluminiques peuvent être utilisées dans des colorants uniquement lorsque cette utilisation est expressément autorisée.

Définition:

Les laques aluminiques sont préparées en faisant réagir des colorants répondant aux critères de pureté indiqués dans les monographies correspondantes avec de l'alumine en milieu aqueux. L'alumine est généralement la matière non séchée obtenue extemporanément par réaction de sulfate ou de chlorure d'aluminium sur du carbonate ou bicarbonate de sodium ou de calcium ou de l'ammoniaque. Après formation des laques, le produit est filtré, lavé à l'eau et séché. Le produit fini peut également contenir de l'alumine qui n'a pas réagi.

Matières insolubles dans HCl

Pas plus de 0,5 %

Matières insolubles dans NaOH

Pas plus de 0,5 %, pour l'érythrosine (E 127) uniquement

Matières extractibles à l'éther

Pas plus de 0,2 % (en milieu neutre)

Les critères de pureté spécifiques correspondant aux différents colorants sont applicables.

E 100 CURCUMINE

Synonymes

Jaune naturel C. I. nº 3, jaune de curcuma, diféruloyl méthane

Définition

La curcumine est obtenue par extraction au solvant du turmérol, c'est-à-dire des rhizomes broyés de souches de *Curcuma longa* L. L'extrait est purifié par cristallisation en vue d'obtenir de la poudre de curcumine concentrée. Le produit est essentiellement composé de curcumines, c'est-à-dire de principe colorant [bis-(hydroxy-4-méthoxy-3-phényl)-1,7-heptadiène-1,6-dione-3,5] et de ses deux dérivés déméthoxy en proportions variables. Il peut également comprendre de faibles quantités d'huiles et de résines naturellement présentes dans le turmérol.

La curcumine est également utilisée sous forme de laque aluminique, auquel cas la teneur en aluminium est inférieure à 30 %.

Seuls les solvants suivants peuvent être utilisés pour l'extraction: acétate d'éthyle, acétone, anhydride carbonique, dichlorométhane, n-butanol, méthanol, éthanol, hexane et propanol-2.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

75300

EINECS

207-280-5

Nom chimique

- I Bis-(hydroxy-4-méthoxy-3-phényl)-1,7-heptadiène-1,6-dione-3,5
- II (Hydroxy-4-phényl)-1-(hydroxy-4-méthoxy-3-phényl)-7-heptadiène-1,6-dione-3,5
- $III\ Bis-(hydroxy-4-ph\'{e}nyl)-1,7-heptadi\`{e}ne-1,6-dione-3,5$

Formule chimique

 $I C_{21}H_{20}O_6$

II $C_{20}H_{18}O_5$

III C₁₉H₁₆O₄

Poids moléculaire

I. 368,39

II. 338,39

III. 308,39

Composition

Pas moins de 90 % de matières colorantes, toutes matières confondues

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 1 607 à environ 426 nm dans l'éthanol

Description Poudre cristalline jaune orangé Identification Spectrométrie Absorption maximale dans l'éthanol à environ 426 nm Intervalle de fusion 179 °C—182 °C Pureté Solvants résiduels Acétate d'éthyle Acétone n-Butanol Pas plus de 50 mg/kg, séparément ou en Méthanol association Éthanol Hexane Propanol-2 Dichlorométhane: pas plus de 10 mg/kg Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Plomb Pas plus de 10 mg/kg Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 101 (i) RIBOFLAVINE

Cadmium

Pureté

Perte à la dessiccation

E IVI (I) KIBOFLAVINE						
Synonymes	Lactoflavine					
Définition						
Numéro d'indice de couleur (C. I.)						
EINECS	201-507-1					
Nom chimique	Diméthyl-7,8-(D-ribotétrahydroxy-2,3,4,5-pentyl)-10-benzo(g)ptéridine-dione-2,4(3H,10H); diméthyl-7,8-(D-ribityl-1')-10-isoalloxazine					
Formule chimique	$C_{17}H_{20}N_4O_6$					
Poids moléculaire	376,37					
Composition	Pas moins de 98 % sur la base anhydre					
	$E_{1cm}^{1\%}$ = 328 à environ 444 nm en solution aqueuse					
Description	Poudre cristalline jaune à jaune orangé ayant une légère odeur					
Identification						
	Rapport A_{375}/A_{267} compris entre 0,31 dans une solution					
	Rapport A_{444}/A_{267} comprise ntre 0,36 dans une solution aqueuse et 0,39					
	Absorption maximale dans l'eau à environ 375 nm					
Pouvoir rotatoire spécifique	$\left[\alpha\right]_D^{20}$ compris entre -115° et -140° dans une solution d'hydroxyde de sodium 0,05 N					

Pas plus de 1,5 % (105 °C, 4 heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 %

Amines aromatiques primaires Pas plus de 100 mg/kg (exprimées en aniline)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

▼M14

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

▼B

E 101 (ii) RIBOFLAVINE-5'-PHOSPHATE

Synonymes Riboflavine-5'-phosphate sodique

Définition Les présentes spécifications s'appliquent à la riboflavine 5'-phos-

phate associée à de faibles quantités de riboflavine libre et de

diphosphate de riboflavine.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

EINECS 204-988-6

Nom chimique Phosphate monosodique de (2R,3R,4S)-(dihydro-3',10'-diméthyl-

7',8'-dioxo-2',4'-benzo[\gamma]ptéridinyl-10'-)dinyl-5-trihydroxy-2,3,4-pentyle; sel monosodique de l'ester 5'-monophosphate de la ribo-

flavine

Formule chimique Pour la forme dihydratée: C₁₇H₂₀N₄NaO₉P.2H₂O

Pour la forme anhydre: $C_{17}H_{20}N_4NaO_9P$

Poids moléculaire 514,36

Composition Pas moins de 95 % de matières colorantes, toutes matières confon-

dues, exprimées en C₁₇H₂₀N₄NaO₉P.2H₂O

 $E_{1cm}^{1\%} = 250$ à environ 375 nm en solution aqueuse

Description Poudre hygroscopique cristalline jaune à orangé ayant une légère

odeur

Identification

Spectrométrie Rapport A₃₇₅/A₂₆₇ compris entre 0,30

et 0,34

dans une solution aqueuse

Rapport A₄₄₄/A₂₆₇ compris entre 0,35

et 0,40

Absorption maximale dans l'eau à environ 375 nm

Pouvoir rotatoire spécifique $\left[\alpha\right]_{0}^{20}$ compris entre + 38° et + 42° dans une solution d'HCl 5

molaire

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 8 % (à 100 °C pendant 5 heures sous vide et sur P₂O₅)

pour la forme dihydratée

Cendres sulfatées Pas plus de 25 %

Phosphate inorganique Pas plus de 1,0 % (calculé en PO₄ sur la base anhydre)

Matières colorantes accessoires Riboflavine (libre): Pas plus de 6 %

Diphosphate de riboflavine: Pas plus de 6 %

Amines aromatiques primaires Pas plus de 70 mg/kg (exprimées en aniline)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Pas plus de 2 mg/kg Plomb Pas plus de 1 mg/kg Mercure Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

▼M14

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

▼B

E 102 TARTRAZINE

Colorant alimentaire jaune C. I. nº 4 **Synonymes**

Définition La tartrazine est élaborée à partir d'acide amino-4-benzènesulfonique

diazoté au moyen d'acide chlorhydrique et de nitrite de sodium. Le dérivé diazoté est ensuite couplé à de l'acide 4,5-dihydro-5-oxo-1-(4sulphophényl)-1H-pyrazole-3-carboxylique ou à l'ester de méthyl ou d'éthyl ou encore à un sel de cet acide carboxylique. La teinture ainsi obtenue est purifiée et isolée sous la forme du sel de sodium. La tartrazine est essentiellement constituée de sel trisodique d'hydroxy-5-(sulfo-4-phényl)-1-(sulfo-4-phénylazo)-4-H-pyrazolecarboxylate-3 et de matières colorantes accessoires associées à des composants non colorés, principalement du chlorure de sodium et/ou du sulfate de sodium.

La tartrazine décrite est le sel de sodium. Les sels de calcium et de

potassium sont également autorisés.

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 19140

EINECS 217-699-5

Nom chimique Hydroxy-5-(sulfo-4-phényl)-1-(sulfo-4-phénylazo)-4-H-pyrazolecarboxylate-3 trisodique

Formule chimique $C_{16}H_9N_4Na_3O_9S_2$

Poids moléculaire 534,37

Composition Pas moins de 85 % de matières colorantes, toutes matières confon-

dues, exprimées en sel de sodium

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 530 à environ 426 nm en solution aqueuse

Description Poudre ou granules orange clair

Aspect en solution aqueuse Jaune

Identification

Spectrométrie Absorption maximale dans l'eau à environ 426 nm

Pureté

Pas plus de 0,2 % Matières insolubles dans l'eau

Matières colorantes accessoires Pas plus de 1,0 %

Composés organiques autres que les

matières colorantes:

acide hydrazino-4-benzène sulfonique

acide amino-4-benzènesulfonique-1

5-oxo-1-(4-sulfophényl)-2acide pyrazoline-3-carboxylique

acide diazoamino-4,4'-di(benzènesulfonique)

acide tétrahydroxysuccinique

Pas plus de 0,5 % au total

Amines aromatiques primaires non sulfo-

nées

Pas plus de 0,01 % (exprimées en aniline)

Matières extractibles à l'éther

Pas plus de 0,2 % en milieu neutre

Arsenic

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium

Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 104 JAUNE DE QUINOLÉINE

Synonymes

Colorant alimentaire jaune C. I. nº 13

Définition

Le jaune de quinoléine est préparé par sulfonation de (quinolyl-2)-2-indane-dione-1,3 ou d'un mélange constitué de deux tiers environ de (quinolyl-2)-2-indane-dione-1,3 et d'un tiers de [(méthylquinolyl-6)-2]-2-indane-dione-1,3. Le jaune de quinoléine est constitué essentiellement de sels de sodium d'un mélange de dérivés disulfonés (majoritaires), monosulfonés et trisulfonés du dérivé mentionné ci-dessus et de matières colorantes accessoires associées à des composants non colorés, principalement du chlorure de sodium et/ou du sulfate de sodium.

Le jaune de quinoléine décrit est le sel de sodium. Les sels de calcium et de potassium sont également autorisés.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

47005

EINECS

305-897-5

Nom chimique

Sels disodiques des dérivés disulfonés de la (quinolyl-2)-2-indanedione-1,3 (composant principal)

Formule chimique

C₁₈H₉N Na₂O₈S₂ (composant principal)

Poids moléculaire

477,38 (composant principal)

Composition

Pas moins de 70 % de matières colorantes, toutes matières confondues, exprimées en sel de sodium

Le jaune de quinoléine doit avoir la composition suivante:

Les matières colorantes présentes, toutes matières confondues, doivent contenir:

- pas moins de 80 % de dérivés disulfonés disodiques de la (quinolyl-2)-2-indane-dione-1,3;
- pas plus de 15 % de dérivés sulfonés monosodiques de la (quinolyl-2)-2-indane-dione-1,3;
- pas plus de 7,0 % de dérivés trisulfonés trisodiques de la (quinolyl-2)-2-indane-dione-1,3.

 $E_{1\rm cm}^{1\%}$ = environ 865 (composant principal) à environ 411 nm dans une solution aqueuse d'acide acétique

Description

Poudre ou granules jaunes

Aspect en solution aqueuse

Jaune

Identification

Spectrométrie

Absorption maximale en solution aqueuse d'acide acétique de pH 5 à environ $411~\mathrm{nm}$

Pureté

Matières insolubles dans l'eau

Matières colorantes accessoires

Pas plus de 4,0 %

Composés organiques autres que les

matières colorantes:

méthyl-2-quinoléine

acide méthyl-2-quinoléinesulfonique

acide phtalique

diméthyl-2,6-quinoléine

acide diméthyl-2,6-quinoléine sulfonique

(quinoly1-2)-2-indane-dione-1,3

Amines aromatiques primaires non sulfo-

nées

Matières extractibles à l'éther

Arsenic

Plomb

Mercure Cadmium

Pas plus de 0,2 %

Pas plus de 0,5 % au total

Pas plus de 4 mg/kg

Pas plus de 0,01 % (exprimées en aniline)

Pas plus de 0,2 % en milieu neutre

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 2 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 110 JAUNE ORANGÉ S

Colorant alimentaire jaune C. I. nº 3; Jaune soleil FCF **Synonymes**

Définition Le jaune orangé S est essentiellement constitué de sel disodique de l'acide hydroxy-2-(sulfo-4-phénylazo)-1-naphtalènesulfonique-6 et

de matières colorantes accessoires associées à des composants non colorés, principalement du chlorure de sodium et/ou du sulfate de sodium. Le jaune orangé S est fabriqué à partir d'acide amino-4benzènesulfonique diazoté au moyen d'acide chlorhydrique ou sulfurique et de nitrite de sodium. Le dérivé diazoté est couplé à de l'acide hydroxy-6-naphthalènesulfonique-2. La teinture est isolée

sous la forme du sel de sodium et séchée.

Le jaune orangé S décrit est le sel de sodium. Les sels de calcium et de potassium sont également autorisés.

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 15985

EINECS 220-491-7

Nom chimique Sel disodique de l'acide hydroxy-2-(sulfo-4-phénylazo)-1-naphtalè-

nesulfonique-6

Formule chimique $C_{16}H_{10}N_2Na_2O_7S_2$

Poids moléculaire 452,37

Composition Pas moins de 85 % de matières colorantes, toutes matières confon-

dues, exprimées en sel de sodium

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 555 à environ 485 nm en solution aqueuse de pH 7

Description Poudre ou granules rouge orangé Aspect en solution aqueuse Orange Identification Spectrométrie Absorption maximale à environ 485 nm dans de l'eau de pH 7 Pureté Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 % Pas plus de 5,0 % Matières colorantes accessoires Phénylazo-1 naphtol-2 (Soudan I) Pas plus de 0,5 mg/kg Composés organiques autres que les matières colorantes: acide amino-4-benzènesulfonique-1 acide hydroxy-3-naphtalènedisulfonique-2,7 acide hydroxy-6-naphtalènesulfonique-2 Pas plus de 0,5 % au total acide hydroxy-7-naphtalènedisulfonique-1,3 acide diazoamino-4,4'-di(benzènesulfonique) acide oxy-6,6'-di(naphthène-2-sulfonique) Amines aromatiques primaires non sulfo-Pas plus de 0,01 % (exprimées en aniline) Matières extractibles à l'éther Pas plus de 0,2 % en milieu neutre Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Plomb Pas plus de 2 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 120 COCHENILLE, ACIDE CARMINIQUE, CARMINS

	1	
Synonymes	Rouge naturel	(

Définition

Mercure

Cadmium

Rouge naturel C. I. nº 4

Pas plus de 1 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

Les carmins et l'acide carminique sont obtenus à partir d'extraits aqueux, alcoolo-aqueux ou alcooliques de cochenille, qui est constituée de carapaces séchées de l'insecte femelle Dactylopius coccus Costa.

Le principe colorant est l'acide carminique.

On estime que les laques aluminiques formées à partir de l'acide carminique (les carmins) renferment de l'aluminium et de l'acide carminique dans un rapport molaire de 1:2.

Dans les produits du commerce, le principe colorant est associé à des ions ammonium, calcium, potassium ou sodium, séparément ou en association; ces cations peuvent également être présents en excès.

Les produits commercialisés peuvent également renfermer des matières protéiniques provenant de l'insecte d'origine et peuvent contenir des carminates libres ou un faible résidu de cations aluminium non liés.

75470 Numéro d'indice de couleur (C. I.)

EINECS

Cochenille: 215-680-6; acide carminique: 215-023-3; carmins: 215-

724-4

Nom chimique

β-D-glucopyranosyl-7-tétrahydroxy-3,5,6,8-méthyl-1-dioxo-9,10-antracènecarboxylique-2 (acide carminique); le carmin est le

chélate d'aluminium hydraté de cet acide.

C₂₂H₂₀O₁₃ (acide carminique) Formule chimique

Poids moléculaire 492,39 (acide carminique)

Composition Pas moins de 2,0 % d'acide carminique dans les extraits contenant

de l'acide carminique; pas moins de 50 % d'acide carminique dans

les chélates.

Description Solide friable ou poudre rouge à rouge foncé. L'extrait de cochenille

est généralement un liquide rouge foncé mais peut également être

séché pour obtenir une poudre.

Identification

Spectrométrie Absorption maximale en solution ammoniacale à environ 518 nm

Absorption maximale en solution chlorhydrique diluée à environ 494

nm pour l'acide carminique

Pic d'absorption à $E_{1cm}^{1\%}$ = 139 à environ 494 nm dans de l'acide

chlorhydrique dilué pour l'acide carminique

Pureté

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 5 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 122 AZORUBINE, CARMOISINE

Colorant alimentaire rouge C. I. nº 3 Synonymes

Définition L'azorubine est essentiellement constituée de sel disodique de l'acide

> hydroxy-4-(sulfo-4-naphtylazo-1)-3-naphtalènesulfonique-1 et de matières colorantes accessoires associées à des composants non colorés, principalement du chlorure de sodium et/ou du sulfate de

sodium.

L'azorubine décrite est le sel de sodium. Les sels de calcium et de

potassium sont également autorisés.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

14720

EINECS 222-657-4

Nom chimique Sel disodique de l'acide hydroxy-4-(sulfo-4-naphtylazo-1)-3-naphta-

lènesulfonique-1

Formule chimique $C_{20}H_{12}N_2Na_2O_7S_2$

Poids moléculaire 502,44

Pas moins de 85 % de matières colorantes, toutes matières confon-Composition

dues, exprimées en sel de sodium

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 510 à environ 516 nm en solution aqueuse

Description Poudre ou granules rouges à marron Aspect en solution aqueuse Rouge Identification Spectrométrie Absorption maximale dans l'eau à environ 516 nm Pureté Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 % Matières colorantes accessoires Pas plus de 1 % Composés organiques autres que les matières colorantes: acide amino-4-naphtalènesulfonique-1 Pas plus de 0,5 % au total hydroxy-4-naphtalènesulfonique-1 Amines aromatiques primaires non sulfo-Pas plus de 0,01 % (exprimées en aniline) nées Matières extractibles à l'éther Pas plus de 0,2 % en milieu neutre Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Plomb Pas plus de 2 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 123 AMARANTE

Poids moléculaire

Mercure

Cadmium

E 123 AMARANIE				
Synonymes	Colorant alimentaire rouge C. I. nº 9			
Définition	L'amarante est essentiellement constituée de sel trisodique de l'acide hydroxy-2-(sulfo-4-naphtylazo-1)-1-naphtalènedisulfonique-3,6 et de matières colorantes accessoires associées à des composants non colorés, principalement du chlorure de sodium et/ou du sulfate de sodium. L'amarante est fabriquée par couplage d'acide amino-4-naphtalènesulfonique-1 à de l'acide hydroxy-3-naphthalènedisulfonique-2,7.			
	L'amarante décrite est le sel de sodium. Les sels de calcium et de potassium sont également autorisés.			
Numéro d'indice de couleur (C. I.)	16185			
EINECS	213-022-2			
Nom chimique	Sel trisodique de l'acide hydroxy-2-(sulfo-4-naphtylazo-1)-1-naphtalène disulfonique-3,6			
Formule chimique	$C_{20}H_{11}N_2Na_3O_{10}S_3$			

Pas plus de 1 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

Composition Pas moins de 85 % de matières colorantes, toutes matières confondues, exprimées en sel de sodium

604,48

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 440 à environ 520 nm en solution aqueuse

Poudre ou granules brun-rougeâtres Description Rouge Aspect en solution aqueuse Identification Spectrométrie Absorption maximale dans l'eau à environ 520 nm Pureté Pas plus de 0,2 % Matières insolubles dans l'eau Matières colorantes accessoires Pas plus de 3,0 % Composés organiques autres que les matières colorantes: acide amino-4-naphtalènesulfonique-1 acide hydroxy-3-naphtalènedisulfonique-2,7 acide hydroxy-6-naphtalènesulfo-Pas plus de 0,5 % au total nique-2 acide hydroxy-7-naphtalènedisulfonique-1,3 hydroxy-7-naphtalène-1,3trisulfonique-6 Amines aromatiques primaires non sulfo-Pas plus de 0,01 % (exprimées en aniline) nées Matières extractibles à l'éther Pas plus de 0,2 % en milieu neutre Pas plus de 3 mg/kg Arsenic Plomb Pas plus de 2 mg/kg Mercure Pas plus de 1 mg/kg Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 124 PONCEAU 4R, ROUGE COCHENILLE A

Synonymes	Colorant alimentaire rouge C. I. nº 7, coccine nouvelle			
Définition	Le rouge Ponceau 4R est essentiellement constitué de sel trisodique de l'acide hydroxy-2-(sulfo-4-naphtylazo-1)-1-naphtalènedisulfo-nique-6,8 et de matières colorantes accessoires associées à des composants non colorés, principalement du chlorure de sodium et/ou du sulfate de sodium. Le rouge Ponceau 4R est fabriqué par copulation d'acide naphtionique diazoté et d'acide G (acide naphtol-2-disulfonique-6,8), puis conversion du produit de copulation en sel trisodique.			
	Le rouge ponceau 4R décrit est le sel de sodium. Les sels de calcium et de potassium sont également autorisés.			
Numéro d'indice de couleur (C. I.)	16255			

Sel trisodique de l'acide hydroxy-2-(sulfo-4-naphtylazo-1)-1-naphta-Nom chimique lènedisulfonique-6,8

220-036-2

Formule chimique $C_{20}H_{11}N_2Na_3O_{10}S_3\\$

Poids moléculaire 604,48

EINECS

Composition Pas moins de 80 % de matières colorantes, toutes matières confon-

dues, exprimées en sel de sodium

Pas plus de 0,5 % au total

Pas plus de 0,01 % (exprimées en aniline)

Pas plus de 0,2 % en milieu neutre

Pas plus de 3 mg/kg

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 430 à environ 505 nm en solution aqueuse

Description Poudre ou granules rougeâtres

Aspect en solution aqueuse Rouge

Identification

Spectrométrie Absorption maximale dans l'eau à environ 505 nm

Pureté

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 %

Matières colorantes accessoires Pas plus de 1,0 %

Composés organiques autres que les matières colorantes:

acide amino-4-naphtalènesulfonique-1

acide hydroxy-7-naphtalènedisulfonique-1,3

acide hydroxy-3-naphtalènedisulfonique-2,7

acide hydroxy-6-naphtalènesulfonique-2

acide hydroxy-7-naphtalène-1,3-trisulfonique-6

Amines aromatiques primaires non sulfo-

nées

Matiànas autoratibles à 176than

Matières extractibles à l'éther

Arsenic

Plomb
Pas plus de 2 mg/kg
Mercure
Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 127 ÉRYTHROSINE

Synonymes Colorant alimentaire rouge C. I. no 14

Définition

L'érythrosine est essentiellement constituée de sel disodique monohydraté de l'acide (tétraiodo-2,4,5,7-oxydo-3-oxo-6-xanthényl-9)-2 benzoïque et de matières colorantes accessoires associées à des composants non colorés, principalement de l'eau, du chlorure et/ou sulfate de sodium. L'érythrosine est fabriquée par iodation de la fluorescéine, le produit de la condensation du résorcinol et de l'an-

hydride phtalique.

L'érythrosine décrite est le sel de sodium. Les sels de calcium et de potassium sont également autorisés.

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 45430

EINECS 240-474-8

Nom chimique Sel disodique monohydraté de l'acide (tétraiodo-2,4,5,7-oxydo-3-

oxo-6-xanthényl-9)-2 benzoïque

Formule chimique $C_{20}H_6I_4Na_2O_5H_2O$

Poids moléculaire 897,88

Composition Pas moins de 87 % de matières colorantes, toutes matières confon-

dues, exprimées en sel de sodium anhydre

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 1 100 à environ 526 nm en solution aqueuse de pH 7

Description Poudre ou granules rouges

Aspect en solution aqueuse Rouge

Identification

Spectrométrie Absorption maximale à environ 526 nm dans de l'eau de pH 7

Pureté

Iodures inorganiques Pas plus de 0,1 % (exprimés en iodure de sodium)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 %

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 4,0 %

Fluorescéine Pas plus de 20 mg/kg

Composés organiques autres que les matières colorantes:

Tri-iodorésorcinol Pas plus de 0,2 %

Acide (dihydroxy- 2,4-diïodo-3,5-benzoyl)-2 benzoïque

Matières extractibles à l'éther

Arsenic

Pas plus de 0,2 %

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 129 ROUGE ALLURA AC

Synonymes Colorant alimentaire rouge C. I. no 17

Définition

Le rouge allura AC est essentiellement constitué de sel disodique de l'acide hydroxy-2-(méthoxy-2-méthyl-5-sulfo-4-phénylazo)-naphthalènesulfonique-6 et de matières colorantes accessoires associées à

lènesulfonique-6 et de matières colorantes accessoires associées à des composants non colorés, principalement du chlorure de sodium et/ou du sulfate de sodium. Le rouge allura AC est fabriqué par copulation d'acide amino-5-méthoxy-4-toluènesulfonique-2 diazoté et d'acide hydroxy-6-naphthalènesulfonique-2.

Pas plus de 0,2 % à partir d'une solution de pH compris entre 7 et 8

et d'acide nydroxy-o-naphinalenesunomque-2.

Le rouge allura AC décrit est le sel de sodium. Les sels de calcium et de potassium sont également autorisés.

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 16035

EINECS 247-368-0

Nom chimique Sel disodique de l'acide hydroxy-2-(méthoxy-2-méthyl-5-sulfo-4-

phénylazo)-1 naphtalènesulfonique-6

Formule chimique $C_{18}H_{14}N_2Na_2O_8S_2$

Poids moléculaire 496,42

Pas moins de 85 % de matières colorantes, toutes matières confon-Composition

dues, exprimées en sel de sodium

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 540 à environ 504 nm en solution aqueuse de pH 7

Description Poudre ou granules rouge foncé

Aspect en solution aqueuse Rouge

Identification

Spectrométrie Absorption maximale dans l'eau à environ 504 nm

Pureté

Matières insolubles dans l'eau

Pas plus de 3,0 % Matières colorantes accessoires

Composés organiques autres que les matières colorantes:

> hydroxy-6-naphtalènesulfoacide nique-2, sel de sodium

acide amino-4-méthoxy-5-méthylbenzènesulfonique-2

disodique l'acide oxybis(naphtalènesulfonique-2)-6,6

Amines aromatiques primaires non sulfo-

Matières extractibles à l'éther

Arsenic Plomb

Mercure

Cadmium

Pas plus de 0,2 %

Pas plus de 0,3 %

Pas plus de 0,2 %

Pas plus de 1,0 %

Pas plus de 0,01 % (exprimées en aniline)

Pas plus de 0,2 % à partir d'une solution de pH 7

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 2 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 131 BLEU PATENTÉ V

Colorant alimentaire bleu C. I. nº 5 **Synonymes**

Le bleu patenté V est essentiellement constitué du sel interne d'hy-Définition

droxyde de composé calcique ou sodique d'[(α-(diéthylamino-4phényl)-hydroxy-5-disulfo-2,4-phénylméthylidène)-4-cyclohexadiène-2,5-ylidène-1]-diéthylammonium et de matières colorantes accessoires associées à des composants non colorés, principalement du chlorure de sodium et/ou du sulfate de sodium et/ou du sulfate de

Le sel de potassium est également autorisé.

42051 Numéro d'indice de couleur (C. I.)

EINECS 222-573-8

Nom chimique Sel interne d'hydroxyde de dérivé calcique ou sodique d'[(α-(diéthy-

lamino-4-phényl)-hydroxy-5-disulfo-2,4-phényl-méthylidène)-4-

cyclohexadiène-2,5-ylidène-1]-diéthylammonium

▼B

Dérivé calcique: C₂₇H₃₁N₂O₇S₂Ca_{1/2} Formule chimique Dérivé sodique: C₂₇H₃₁N₂O₇S₂Na Poids moléculaire Dérivé calcique: 579,72 Dérivé sodique: 582,67 Composition Pas moins de 85 % de matières colorantes, toutes matières confondues, exprimées en sel de sodium $E_{1cm}^{1\%} = 2\,000$ à environ 638 nm en solution aqueuse de pH 5 Description Poudre ou granules bleu foncé Bleu Aspect en solution aqueuse Identification Spectrométrie Absorption maximale dans l'eau à 638 nm au pH 5 Pureté Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 % Matières colorantes accessoires Pas plus de 2,0 % Composés organiques autres que les matières colorantes: Hydroxy-3-benzaldéhyde Acide hydroxy-3-benzoïque Pas plus de 0,5 % au total acide hydroxy-3-sulfo-4-benzoïque acide N,N-diéthylaminobenzènesul-

Leucodérivés

fonique

Pas plus de 4,0 %

Amines aromatiques primaires non sulfo-

nées

Pas plus de 0,01 % (exprimées en aniline)

Matières extractibles à l'éther Pas

Pas plus de 0,2 % à partir d'une solution de pH 5

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 132 INDIGOTINE, CARMIN D'INDIGO

Synonymes

Colorant alimentaire bleu C. I. nº 1

Définition

L'indigotine est essentiellement constituée d'un mélange de sels disodiques des acides dioxo-3,3'-bi-indolylidène-2,2'-disulfonique-5,5' et dioxo-3,3'-bi-indolylidène-2,2'-disulfonique-5,7' et de matières colorantes accessoires associées à des composants non colorés, principalement du chlorure de sodium et/ou du sulfate de sodium.

L'indigotine décrite est le sel de sodium. Les sels de calcium et de potassium sont également autorisés.

Le carmin d'indigo est obtenu par sulfonation de l'indigo, à savoir le chauffage d'indigo (ou de pâte d'indigo) en présence d'acide sulfurique, la teinture ainsi produite étant ensuite isolée et soumise à des procédures de purification.

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 73015 **EINECS** 212-728-8 Nom chimique Sel disodique de l'acide dioxo-3,3'-bi-indolylidène-2,2'-disulfonique-Formule chimique $C_{16}H_8N_2Na_2O_8S_2$ Poids moléculaire 466,36 Composition Pas moins de 85 % de matières colorantes, toutes matières confondues, exprimées en sel de sodium; sel disodique de l'acide dioxo-3,3'-bi-indolylidène-2,2'-disulfonique-5,7': pas plus de 18 % $E_{1cm}^{1\%}$ = 480 à environ 610 nm en solution aqueuse Description Poudre ou granules bleu foncé Aspect en solution aqueuse Bleu Identification Spectrométrie Absorption maximale dans l'eau à environ 610 nm Pureté Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 % Hors sel disodique de l'acide dioxo-3,3'-bi-indolylidène-2,2'-disulfo-Matières colorantes accessoires nique-5,7': pas plus de 1,0 % Composés organiques autres que les matières colorantes: acide isatinesulfonique-5 acide sulfoanthranilique-5 Pas plus de 0,5 % au total acide anthranilique Amines aromatiques primaires non sulfo-Pas plus de 0,01 % (exprimées en aniline) Matières extractibles à l'éther Pas plus de 0,2 % en milieu neutre Arsenic

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 133 BLEU BRILLANT FCF

Synonymes	Colorant	alimentaire	bleu	C.	I.	no	2
-----------	----------	-------------	------	----	----	----	---

DéfinitionLe bleu brillant FCF est essentiellement constitué de sel disodique de l'acide α-[(N-éthyl-sulfo-3-benzylamino)-4-phényl]-α-(N-éthyl-sulfo-3-benzylamino-4)-cyclohexadiène-2,5-ylidène)toluènesulfonique-2 et de son isomère, ainsi que de matières colorantes accessoires associées à des composants non colorés, principalement du chlorure de

sodium et/ou du sulfate de sodium.

Le bleu brillant FCF décrit est le sel de sodium. Les sels de calcium et de potassium sont également autorisés.

et de potassium sont egalement autorises.

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 42090

EINECS 223-339-8

Nom chimique Sel disodique de l'acide α-[(N-éthyl-sulfo-3-benzylamino)-4-phényl]-

α-(N-éthyl-sulfo-3-benzylamino-4)-cyclohexadiène-2,5-ylidène)

 $to lu\`ene sulfoni que \hbox{-} 2$

Formule chimique $C_{37}H_{34}N_2Na_2O_9S_3$

Poids moléculaire 792,84

Composition Pas moins de 85 % de matières colorantes, toutes matières confon-

dues, exprimées en sel de sodium

 $E_{lcm}^{1\%}$ = 1 630 à environ 630 nm en solution aqueuse

Description Poudre ou granules bleu-rouge

Aspect en solution aqueuse Bleu

Identification

Spectrométrie Absorption maximale dans l'eau à environ 630 nm

Pas plus de 1,5 %

Pas plus de 0,3 %

Pas plus de 5,0 %

Pas plus de 0,01 % (exprimées en aniline)

Pureté

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 %

Matières colorantes accessoires Pas plus de 6,0 %

Composés organiques autres que les matières colorantes:

somme des acides formyl-2, -3 et -4 benzènesulfoniques

acide [(éthyl)(sulfo-4-phényl)-

amino]-3-méthyl benzènesulfonique

Amines aromatiques primaires non sulfo-

nées

Leucodérivés

Matières extractibles à l'éther Pas plus de 0,2 % à pH 7

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 140 (i) CHLOROPHYLLES

Synonymes Vert naturel C. I. no 3, chlorophylle au magnésium, phéophytine au magnésium

Définition

Les chlorophylles sont obtenues par extraction au solvant de souches d'herbes, de luzerne, d'orties et d'autres matières végétales comestibles. L'élimination subséquente du solvant peut conduire à une séparation partielle ou totale du magnésium naturel coordiné aux chlorophylles et à la formation des phéophytines correspondantes. Les principales matières colorantes sont les phéophytines et les chlorophylles au magnésium. Après élimination du solvant, le produit extrait contient d'autres pigments tels que des caroténoïdes, ainsi que des matières grasses et des cires provenant du matériel d'origine. Seuls les solvants suivants peuvent être utilisés pour l'extraction: acétone, méthyléthylcétone, dichlorométhane, anhydride carbonique, méthanol, éthanol, propanol-2 et hexane.

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 75810 **EINECS** Chlorophylles: 215-800-7, chlorophylle a: 207-536-6, chlorophylle b: 208-272-4 Nom chimique Les principales matières colorantes sont: le phytyl (13²R,17S18S)-[éthyl-8-méthoxy-13²-carbonyl-tétraméthyl-2,7,12,18-oxo-13'-vinyl-3-tétrahydro-13¹,13²,17,18-cyclopenta(at)-porphyrinyl-17]-3 propionate (phéophytine a) ou le complexe au magnésium correspondant (chlorophylle a) le phytyl (13²R,17S,18S)-[éthyl-8-formyl-7-méthoxy-13²-carbonyltriméthyl-2,12,18-oxo-13-vinyl-3-tétrahydro-13¹,13²,17,18-cyclopenta(at)-porphyrinyl-17]-3 propionate (phéophytine b) ou le complexe au magnésium correspondant (chlorophylle b) Formule chimique Chlorophylle a (complexe au magnésium): C₅₅H₇₂MgN₄O₅ Chlorophylle a: C₅₅H₇₄N₄O₅ Chlorophylle b (complexe au magnésium): C55H70MgN4O6 Chlorophylle b: $C_{55}H_{72}N_4O_6$ Poids moléculaire Chlorophylle a (complexe au magnésium): 893,51 Chlorophylle a: 871,22 Chlorophylle b (complexe au magnésium): 907,49 Chlorophylle b: 885,20 Composition Pas moins de 10 % pour le total des chlorophylles associées et de leurs complexes au magnésium $E_{lcm}^{1\%}$ = 700 à environ 409 nm dans le chloroforme Description Solide cireux dont la couleur varie du vert olive au vert foncé selon la teneur en magnésium coordiné Identification Spectrométrie Absorption maximale dans le chloroforme à environ 409 nm Pureté Solvants résiduels Acétone Méthyléthylcétone Méthanol Pas plus de 50 mg/kg, séparément ou en association Éthanol Propanol-2 Hexane Dichlorométhane: Pas plus de 10 mg/kg Pas plus de 3 mg/kg Arsenic Plomb Pas plus de 5 mg/kg Mercure Pas plus de 1 mg/kg Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 140 (ii) CHLOROPHYLLINES

Synonymes

Vert naturel C. I. no 5, chlorophylline sodique, chlorophylline potassique

Définition

Les sels basiques des chlorophyllines sont obtenus par saponification du produit de l'extraction au solvant de souches d'herbes, de luzerne, d'orties et d'autres matières végétales comestibles. La saponification élimine les groupes d'esters méthyliques et d'esters de phytol et peut partiellement cliver le cycle pentényle. Les groupements acides sont neutralisés pour former les sels de potassium et/ou de sodium.

Seuls les solvants suivants peuvent être utilisés pour l'extraction: acétone, méthyléthylcétone, dichlorométhane, anhydride carbonique, méthanol, éthanol, propanol-2 et hexane.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

75815

EINECS

287-483-3

Nom chimique

Les principales matières colorantes sous forme acide sont:

 le (carboxyl-10-éthyl-4-tétraméthyl-1,3,5,8-oxo-9-vinyl-2-phorbinyl-7)-propionate (chlorophylline a)

le (carboxyl-10-éthyl-4-formyl-3-triméthyl-1,5,8-oxo-9-vinyl-2phorbinyl-7)-3 propionate (chlorophylline b)

Selon le degré d'hydrolyse, le cycle pentényle peut être clivé, d'où la production d'une troisième fonction carboxyle.

Des complexes de magnésium peuvent également être présents.

Formule chimique

Chlorophylline a (forme acide): C₃₄H₃₄N₄O₅ Chlorophylline b (forme acide): C₃₄H₃₂N₄O₆

Poids moléculaire

Chlorophylline a: 578,68 Chlorophylline b: 592,66

Chaque poids moléculaire peut être augmenté de 18 daltons si le cycle pentényle est clivé.

Composition

Pas moins de 95 % de teneur totale en chlorophyllines pour un échantillon déshydraté à 100 °C pendant 1 heure

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 700 à environ 405 nm en solution aqueuse de pH 9 $E_{1cm}^{1\%}$ = 140 à environ 653 nm en solution aqueuse de pH 9

Description

Poudre vert foncé à bleu-noir

Identification

Spectrométrie

Absorption maximale dans un tampon de phosphate aqueux de pH 9 à environ 405 nm et à environ 653 nm

Pureté

Solvants résiduels

Acétone

Méthyléthylcétone

Méthanol

Pas plus de 50 mg/kg, séparément ou en association

Éthanol

Propanol-2 Hexane

Dichlorométhane:

pas plus de 10 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Pas plus de 10 mg/kg Plomb Mercure Pas plus de 1 mg/kg Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 141 (i) COMPLEXES CUIVRIQUES DE CHLOROPHYLLES						
Synonymes	Vert naturel C. I. nº 3, chlorophylle cuivrique, phéophytine cuivrique					
Définition	Les chlorophylles cuivriques sont obtenues par addition d'un sel de cuivre à la substance obtenue par extraction au solvant de souches d'herbes, de luzerne, d'orties et d'autres matières végétales comestibles. Après élimination du solvant, le produit renferme d'autres pigments, tels que des caroténoïdes, ainsi que des matières grasses et cires provenant du matériel d'origine. Les principales matières colorantes sont les phéophytines cuivriques. Seuls les solvants suivants peuvent être utilisés pour l'extraction: acétone, méthyléthylcétone, dichlorométhane, anhydride carbonique, méthanol, éthanol, propanol-2 et hexane.					
Numéro d'indice de couleur (C. I.)	75810					
EINECS	Chlorophylle cuivrique a: 239-830-5; chlorophylle cuivrique b: 246-020-5					
Nom chimique	[Phytyl(13 ² R,17S,18S)-(éthyl-8-méthoxy-13 ² -carbonyl-tétraméthyl-2,7,12,18-oxo-13'-vinyl-3-tétrahydro-13 ¹ ,13 ² ,17,18-cyclopenta(at)-porphyrinyl-17)-3 propionate] cuivre (II) (chlorophylle cuivrique a) [Phytyl(13 ² R,17S,18S)-(éthyl-8-formyl-7-méthoxy-13 ² -carbonyl-triméthyl-2,12,18-oxo-13'-vinyl-3-tétrahydro-13 ¹ ,13 ² ,17,18-cyclopenta(at)-porphyrinyl-17)-3 propionate] cuivre (II) (chlorophylle cuivrique b)					
Formule chimique	Chlorophylle cuivrique a: C ₅₅ H ₇₂ Cu N ₄ O ₅ Chlorophylle cuivrique b: C ₅₅ H ₇₀ Cu N ₄ O ₆					
Poids moléculaire	Chlorophylle cuivrique a: 932,75 Chlorophylle cuivrique b: 946,73					
Composition	Pas moins de 10 % de chlorophylles cuivriques totales $E_{1cm}^{1\%} = 540$ à environ 422 nm dans le chloroforme $E_{1cm}^{1\%} = 300$ à environ 652 nm dans le chloroforme					
Description	Solide cireux dont la couleur varie entre le bleu-vert et le vert foncé selon le matériel d'origine					
Identification						
Spectrométrie	Absorption maximale dans le chloroforme à environ 422 nm et à environ 652 nm					
Pureté						
Solvants résiduels	Acétone					
	Méthyléthylcétone					
	Méthanol Pas plus de 50 mg/kg, sépa-					
	Éthanol rément ou en association					
	Propanol-2					
	Hexane					
	Dichlorométhane: pas plus de 10 mg/kg					
Arsenic	Pas plus de 3 mg/kg					
Plomb	Pas plus de 2 mg/kg					

Pas plus de 1 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

Mercure

Cadmium

Ions cuivriques

Pas plus de 200 mg/kg

Cuivre total

Pas plus de 8,0 % des phéophytines cuivriques totales

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 141 (ii) COMPLEXES CUIVRIQUES DE CHLOROPHYLLINES

Synonymes

Complexe cuivrique de la chlorophylline sodique, complexe cuivrique de la chlorophylline potassique, vert naturel C. I. nº 5

Définition

Les sels basiques des complexes cuivriques des chlorophyllines sont obtenus par addition de cuivre au produit de saponification d'un extrait au solvant de souches d'herbes, de luzerne, d'orties et d'autres matières végétales comestibles. La saponification élimine les groupes d'esters méthyliques et d'esters de phytol et peut partiellement cliver le cycle pentényle. Après addition de cuivre aux chlorophyllines purifiées, les groupements acides sont neutralisés pour former les sels de potassium et/ou de sodium.

Seuls les solvants suivants peuvent être utilisés pour l'extraction: acétone, méthyléthylcétone, dichlorométhane, anhydride carbonique, méthanol, éthanol, propanol-2 et hexane.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

75815

EINECS

Nom chimique

Les principales matières colorantes sous forme acide sont le (carboxyl-10-éthyl-4-tétraméthyl-1,3,5,8-oxo-9-vinyl-2-phorbinyl-7-)-3-propionate, complexe cuivrique (chlorophylline cuivrique a) et le (carboxyl-10-éthyl-4-formyl-3-triméthyl-1,5,8-oxo-9-vinyl-2-phorbinyl-7)-3 propionate, complexe cuivrique (chlorophylline cuivrique b)

Formule chimique

Chlorophylline cuivrique a (forme acide): $C_{34}H_{32}Cu\ N_4O_5$ Chlorophylline cuivrique b (forme acide): $C_{34}H_{30}Cu\ N_4O_6$

Poids moléculaire

Chlorophylline cuivrique a: 640,20 640,20

Chlorophylle cuivrique b: 654,18

Chaque poids moléculaire peut être augmenté de 18 daltons si le cycle pentényle est clivé.

Composition

Pas moins de 95 % de teneur totale en chlorophyllines cuivriques pour un échantillon déshydraté à 100 °C pendant 1 heure

 $E_{1\mathrm{cm}}^{1\%}$ = 565 à environ 405 nm dans un tampon de phosphate aqueux de pH 7,5

 $E_{1\mathrm{cm}}^{1\%}$ = 145 à environ 630 nm dans un tampon de phosphate aqueux de pH 7,5

Description

Poudre vert foncé à bleu-noir

Identification

Spectrométrie

Absorption maximale dans un tampon de phosphate aqueux de pH 7,5 à environ 405 nm et à environ 630 nm

Pureté

Solvants résiduels

Acétone

Méthyléthylcétone

Méthanol

Éthanol

Pas plus de 50 mg/kg, séparément ou en association

Propanol-2

Hexane

Dichlorométhane: pas plus de 10 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 5 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Ions cuivriques Pas plus de 200 mg/kg

Cuivre total Pas plus de 8,0 % des chlorophyllines cuivriques totales

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 142 VERT S

Synonymes Colorant alimentaire vert C. I. no 4, vert brillant BS

DéfinitionLe vert S est essentiellement constitué de sel de sodium de l'acide [diméthylamino 4 a (diméthylamino 4 a (diméthy

[diméthylamino-4-α-(diméthylimino-4-cyclohexadiène-2,5-ylidène)-benzyl]-5- hydroxy-6-sulfo-7-naphtalènesulfonique-2 et de matières colorantes accessoires associées à des dérivés non colorés, principalement du chlorure de sodium et/ou du sulfate de sodium.

Le vert S décrit est le sel de sodium. Les sels de calcium et de

potassium sont également autorisés.

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 44090

EINECS 221-409-2

Nom chimique Hydrogéno[4-[4-(diméthylamino)-α-(2-hydroxy-3,6-disulfonato-1-

naphtyl)benzylidène]cyclohexa-2,5-diène-1-ylidène]diméthylammonium, sel de monosodium; Sel de sodium de l'acide [diméthylamino-4-a-(diméthyliminio-4 cyclohexadiène-2,5-ylidène)-benzyl]-5-hydroxy-6-sulfo-7-naphtalènesulfonique-2 (nom chimique syno-

nyme).

Formule chimique $C_{27}H_{25}N_2NaO_7S_2$

Poids moléculaire 576,63

Composition Pas moins de 80 % de matières colorantes, toutes matières confon-

dues, exprimées en sel de sodium

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 1 720 à environ 632 nm en solution aqueuse

Description Poudre ou granules bleu foncé ou vert foncé

Aspect en solution aqueuse Bleu ou vert

Identification

Spectrométrie Absorption maximale dans l'eau à environ 632 nm

Pureté

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 %

Matières colorantes accessoires Pas plus de 1,0 %

Composés organiques autres que les

matières colorantes:

alcool bis-(diméthylamino)-4,4' Pas plus de 0,1 %

benzhydrylique

nzhvdrvliano

bis-(diméthylamino)-4,4' benzophé-

none

Pas plus de 0,1 %

acide hydroxy-3-naphtalènedisulfo-nique-2,7

Pas plus de 0,2 %

Leucodérivés Pas plus de 5,0 %

Amines aromatiques primaires non sulfo-

nées

Pas plus de 0,01 % (exprimées en aniline)

Matières extractibles à l'éther Pas plus de 0,2 % en milieu neutre

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 150a CARAMEL ORDINAIRE

Synonymes Caramel caustique

DéfinitionLe caramel ordinaire est préparé par traitement thermique contrôlé d'hydrates de carbone [édulcorants nutritifs de qualité alimentaire

disponibles dans le commerce, constitués des monomères glucose et fructose et/ou de leurs polymères (par exemple: sirops de glucose, saccharose et/ou sirops invertis, et dextrose)]. Pour favoriser la caramélisation, on peut employer des acides, des alcalis et des sels, à

l'exception des dérivés d'ammonium et des sulfites.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

EINECS 232-435-9

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Liquides ou solides brun foncé à noirs

Identification

Pureté

Matière colorante retenue sur Pas plus de 50 %

DEAE-cellulose

Matière colorante retenue sur phosphoryl- Pas plus de 50 %

cellulose

Intensité de la coloration (¹) 0,01—0,12

Azote total Pas plus de 0,1 %

Soufre total Pas plus de 0,2 %

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

⁽¹) L'intensité de la coloration est définie comme étant l'absorbance d'une solution aqueuse de caramel solide à 0,1 % (m/v), mesurée dans une cuve de 1 cm à 610 nm.

E 150b CARAMEL AU SULFITE CAUSTIQUE

Synonymes

Définition

Le caramel au sulfite caustique est préparé par traitement thermique contrôlé d'hydrates de carbone [édulcorants nutritifs de qualité alimentaire disponibles dans le commerce, constitués des monomères glucose et fructose et/ou de leurs polymères (par exemple: sirops de glucose, saccharose et/ou sirops invertis, et dextrose)] avec ou sans acides ou bases, en présence de dérivés sulfités (acide sulfureux, sulfite ou bisulfite de potassium, sulfite ou bisulfite de sodium); aucun dérivé d'ammonium n'est utilisé.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

EINECS 232-435-9

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Liquides ou solides brun foncé à noirs

Identification

Pureté

Matière colorante retenue sur Plus de 50 %

DEAE-cellulose

Intensité de la coloration (¹) 0,05—0,13

Azote total Pas plus de 0,3 % (2)

Anhydride sulfureux Pas plus de 0,2 % (2)

Soufre total $0,3-3,5 \% (^2)$

Soufre retenu sur DEAE-cellulose Plus de 40 %

Rapport des absorbances de la matière colorante retenue sur DEAE-cellulose

Rapport des absorbances (A_{280/560}) Supérieur à 50

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

19-34

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 150c CARAMEL AMMONIACAL

Synonymes

Définition

Le caramel ammoniacal est préparé par traitement thermique contrôlé d'hydrates de carbone [édulcorants nutritifs de qualité alimentaire disponibles dans le commerce, constitués des monomères glucose et fructose et/ou de leurs polymères (par exemple: sirops de glucose, saccharose, et/ou sirops invertis, et dextrose)] avec ou sans acides ou bases en présence de dérivés ammoniacaux (ammoniaque, carbonate et bicarbonate d'ammonium et phosphate d'ammonium); aucun dérivé sulfité n'est utilisé.

⁽¹) L'intensité de la coloration est définie comme étant l'absorbance d'une solution aqueuse de caramel solide à 0,1 % (m/v), mesurée dans une cuve de 1 cm à 610 nm.

⁽²⁾ Exprimé par rapport à une intensité de coloration équivalente, c'est-à-dire par rapport à un produit ayant une intensité de coloration de 0,1 unité d'absorbance.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

EINECS 232-435-9

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Liquides ou solides brun foncé à noirs

Plus de 50 %

Identification

Pureté

Matière Pas plus de 50 % colorante retenue

DEAE-cellulose

Matière colorante retenue sur phosphoryl-

cellulose

Intensité de la coloration (1) 0.08 - 0.36

Azote ammoniacal Pas plus de 0,3 % (2)

Méthyl-4-imidazole Pas plus de 200 mg/kg (2)

Acétyl-2-tétrahydroxybutyl-4-imidazole Pas plus de 10 mg/kg (2)

Soufre total Pas plus de 0,2 % (2)

Azote total 0,7-3,3% (2)

Rapport des absorbances de la matière colorante retenue sur phosphorylcellulose

13-35

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 150d CARAMEL AU SULFITE D'AMMONIUM

Synonymes

Définition

Le caramel au sulfite d'ammonium est préparé par traitement thermique contrôlé d'hydrates de carbone [édulcorants nutritifs de qualité alimentaire disponibles dans le commerce, constitués des monomères glucose et fructose et/ou de leurs polymères (par exemple: sirops de glucose, saccharose et/ou sirops invertis, et dextrose)] avec ou sans acides ou bases en présence de dérivés sulfités ou ammoniacaux (acide sulfureux, sulfite ou bisulfite de potassium, sulfite ou bisulfite de sodium, ammoniaque, carbonate d'ammonium, hydrogénocarbonate d'ammonium, phosphate d'ammonium, sulfate d'ammonium, sulfite ou bisulfite d'ammonium).

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

EINECS 232-435-9

Nom chimique

Formule chimique

⁽¹⁾ L'intensité de la coloration est définie comme étant l'absorbance d'une solution aqueuse de caramel solide à 0,1 % (m/v), mesurée dans une cuve de 1 cm à 610 nm.

⁽²⁾ Exprimé par rapport à une intensité de coloration équivalente, c'est-à-dire par rapport à un produit ayant une intensité de coloration de 0,1 unité d'absorbance.

Poids moléculaire

Composition

Description Liquides ou solides brun foncé à noirs

Identification

Pureté

Matière colorante retenue sur Plus de 50 %

DEAE-cellulose

Méthyl-4-imidazole

Intensité de la coloration (1) 0,10 — 0,60

Azote ammoniacal Pas plus de $0,6 \% (^2)$ Pas plus de $0,2 \% (^2)$

Azote total $0.3 - 1.7 \% (^{2})$ Soufre total $0.8 - 2.5 \% (^{2})$

Rapport azote/soufre du précipité par l'al-

cool

Rapport des absorbances du précipité par 8 – 14

l'alcool (3)

Rapport des absorbances $(A_{280/560})$ Pas plus de 50

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

▼ M8

E 151 NOIR BRILLANT PN

▼B

Synonymes Colorant alimentaire noir C. I. nº 1

▼<u>M8</u>

Définition Le noir brillant PN est essentiellement constitué de sel tétrasodique

Pas plus de 250 mg/kg (2)

0.7 - 2.7

de l'acide acétamido-4-hydroxy-5-[sulfo-7-(sulfo-4-phénylazo)-4-naphtylazo-1]-6 naphtalènedisulfonique-1,7 et de matières colorantes accessoires associées à des composants non colorés, principalement

du chlorure de sodium et/ou du sulfate de sodium.

Le noir brillant PN décrit est le sel de sodium.

Les sels de calcium et de potassium sont également autorisés.

▼<u>B</u>

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 28440

EINECS 219-746-5

Nom chimique Sel tétrasodique de l'acide acétamido-4-hydroxy-5-[sulfo-7-(-sulfo-4-

phénylazo)-4-naphtylazo-1]-6 naphtalènedisulfonique-1,7

Formule chimique $C_{28}H_{17}N_5Na_4O_{14}S_4$

Poids moléculaire 867,69

⁽¹) L'intensité de la coloration est définie comme étant l'absorbance d'une solution aqueuse de caramel solide à 0,1 % (m/v), mesurée dans une cuve de 1 cm à 610 nm.

⁽²) Exprimé par rapport à une intensité de coloration équivalente, c'est-à-dire par rapport à un produit ayant une intensité de coloration de 0,1 unité d'absorbance.

⁽³⁾ Le rapport des absorbances du précipité par l'alcool est défini comme l'absorbance du précipité à 280 nm divisée par l'absorbance à 560 nm (dans une cuve de 1 cm).

Composition

Pas moins de 80 % de matières colorantes, toutes matières confon-

dues, exprimées en sel de sodium

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 530 à environ 570 nm en solution

Description

Poudre ou granules noirs

Aspect en solution aqueuse

Noir-bleuté

Identification

Spectrométrie

Absorption maximale dans l'eau à environ 570 nm

Pureté

Matières insolubles dans l'eau

Pas plus de 0,2 %

Matières colorantes accessoires

Pas plus de 4 % (exprimées en matières colorantes)

Composés organiques autres que les matières colorantes:

acide acétamido-4-hydroxy-5 naphtalènedisulfonique-1,7

acide amino-4-hydroxy-5 naphtalènedisulfonique-1,7

acide amino-8 naphtalènesulfonique-

acide diazoamino-4,4'-di(benzène-sulfonique)

Pas plus de 0,01 % (exprimées en aniline)

Amines aromatiques primaires non sulfonées

Matières extractibles à l'éther

Pas plus de 0,2 % en milieu neutre

Pas plus de 0,8 % au total

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 153 CHARBON VÉGÉTAL

Synonymes

Noir végétal

Définition

Le charbon actif végétal est produit par carbonisation de matières végétales telles que le bois, les résidus de cellulose, la tourbe, les noix de coco et d'autres enveloppes végétales. Le charbon actif ainsi obtenu est moulu dans un broyeur à cylindres, la poudre de charbon hautement actif étant alors séparée en cyclone. La fraction fine séparée au cyclone est purifiée par lavage à l'acide chlorhydrique puis neutralisée et séchée pour obtenir ce qu'on appelle traditionnellement le noir végétal. Les produits présentant un pouvoir colorant supérieur sont obtenus par nouvelle séparation au cyclone de la fraction fine ou rebroyage, puis par lavage à l'acide, neutralisation et séchage. Le charbon végétal est essentiellement constitué de fines particules de carbone. Il peut contenir de faibles quantités d'azote, d'hydrogène et d'oxygène. Le produit fini peut absorber une certaine humidité.

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 77266

EINECS 231-153-3

Nom chimique Carbone

Formule chimique C

Poids atomique 12,01

Composition Pas moins de 95 % de carbone, calculés sur la forme anhydre et sans

cendres

Perte à la dessiccation Pas plus de 12 % (120 °C, 4 heures)

Description Poudre noire inodore

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau et dans les solvants organiques

Combustion Lorsqu'il est chauffé au rouge, le charbon végétal se consume lente-

ment sans flamme

Pureté

Cendres (total) Pas plus de 4,0 % (température d'inflammabilité: 625 °C)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Hydrocarbures aromatiques polycycliques Benzo(a)pyrène: pas plus de 50 µg/kg dans l'extrait obtenu par

extraction de 1 g de produit à l'aide de 10 g de cyclohexane pur

dans un extracteur en continu.

Matières solubles dans les alcalis Le filtrat obtenu par ébullition de 2 g d'échantillon dans 20 ml

d'hydroxyde de sodium N et après filtration doit être incolore.

E 155 BRUN HT

Synonymes Colorant alimentaire brun C. I. no 3

Définition Le brun HT est essentiellement constitué de sel disodique de l'acide

(dihydroxy-2,4-hydroxyméthyl-5-phénylènebisazo-1,3) di(naphtalènesulfonique-1)-4,4' et de matières colorantes accessoires associées à des composants non colorés, principalement du chlorure de sodium

et/ou du sulfate de sodium.

Le brun HT décrit est le sel de sodium. Les sels de calcium et de

potassium sont également autorisés.

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 20285

EINECS 224-924-0

Nom chimique Sel disodique de l'acide dihydroxy-2,4-hydroxyméthyl-5-phénylène-

bisazo-1,3) di(naphtalènesulfonique-1)-4,4'

Formule chimique $C_{27}H_{18}N_4Na_2O_9S_2$

Poids moléculaire 652,57

Composition Pas moins de 70 % de matières colorantes totales, exprimées en sel

de sodium

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 403 à environ 460 nm en solution aqueuse de pH 7

Description Poudre ou granules brun-rougeâtres

Aspect en solution aqueuse Brun

Identification

Spectrométrie

Absorption maximale à environ 460 nm dans de l'eau de pH 7

Pureté

Matières insolubles dans l'eau

Matières colorantes accessoires

Pas plus de 10 % (méthode CCM)

Composés organiques autres que les

matières colorantes:

Pas plus de 0,7 %

Pas plus de 0,2 %

acide amino-4-naphtalènesulfonique-1

Pas plus de 0,01 % (exprimées en aniline)

Amines aromatiques primaires non sulfonées

Matières extractibles à l'éther

Pas plus de 0,2 % dans une solution de pH 7

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 160 a (i) BÊTA-CAROTÈNE

Synonymes Colorant alimentaire orange C. I. no 5

Définition Les présentes spécifications s'appliquent essentiellement à l'isomère

tout-trans du β -carotène associé à de faibles quantités d'autres caroténoïdes. Les préparations diluées et stabilisées peuvent présenter

diverses proportions d'isomères cis/trans.

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 40800

EINECS 230-636-6

Nom chimique β -Carotène; β , β -carotène

Formule chimique $C_{40}H_{56}$

Poids moléculaire 536.88

Composition Pas moins de 96 % de matières colorantes totales (exprimées en β-

carotène

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 2 500 entre environ 440 et environ 457 nm dans le cyclo-

hexane

Description Cristaux ou poudre cristalline de couleur rouge à rouge brunâtre

Identification

Spectrométrie Absorption maximale dans le cyclohexane entre 453 et 456 nm

Pureté

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 %

Matières colorantes accessoires Caroténoïdes autres que le bêta-carotène: pas plus de 3,0 % du total

des matières colorantes

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 160 a (ii) CAROTÈNES VÉGÉTAUX

Synonymes

Colorant alimentaire orange C. I. no 5

Définition

Les carotènes végétaux sont obtenus par extraction au solvant de souches de carottes, d'herbes, de luzerne, d'orties et d'autres végétaux comestibles, ainsi que d'huiles végétales.

Les principales matières colorantes sont constituées de caroténoïdes, dont, en majeure partie, du β -carotène. Des quantités d' α -carotène et de γ -carotène, ainsi que d'autres pigments, peuvent être présentes. Outre les pigments colorés, cette substance peut contenir des matières grasses et cires naturellement présentes dans le matériel d'origine.

Seuls les solvants suivants peuvent être utilisés pour l'extraction: acétone, méthyléthylcétone, méthanol, éthanol, propanol-2, hexane (¹), dichlorométhane et anhydride carbonique.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

75130

EINECS

230-636-6

Nom chimique

Formule chimique Poids moléculaire β-carotène: $C_{40}H_{56}$ β-carotène: 536,88

Composition

Pas moins de 5 % de carotènes (exprimés en β -carotène). Pour les produits obtenus par extraction à partir d'huiles végétales: pas

moins de 0,2 % dans les matières grasses comestibles

 $E_{1cm}^{1\%}=2\,500$ entre environ 440 et environ 457 nm dans le cyclohevane

Description

Identification

Spectrométrie

Absorption maximale dans le cyclohexane entre 440 et 457 nm et entre 470 et 486 nm

Pureté

Solvants résiduels

Acétone

Méthyléthylcétone

Méthanol

Propanol-2

ropanoi-2

Hexane

Éthanol

Pas plus de 50 mg/kg, séparément ou en association

Dichlorométhane Pas plus de 10 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 160 a (iii) BÊTA-CAROTÈNE ISSU DE Blakeslea trispora

Synonymes

Colorant alimentaire orange C. I. nº 5

Définition

Obtenu par un processus de fermentation utilisant une culture mixte des deux types de reproduction (+) et (-) de souches du champignon *Blakeslea trispora*. Le β-carotène est extrait de la biomasse au moyen d'acétate d'éthyle ou d'acétate d'isobutyle puis de propanol-2, et cristallisé. Le produit cristallisé consiste essentiellement en β-carotène *trans*. En raison du caractère naturel du processus, une proportion d'environ 3 % du produit consiste en caroténoïdes mélangés, ce qui est spécifique au produit.

⁽¹⁾ Benzène, pas plus de 0,05 % en volume.

▼B

40800 Numéro d'indice de couleur (C. I.)

EINECS 230-636-6

Nom chimique β-Carotène; β,β-carotène

Formule chimique $C_{40}H_{56}$ Poids moléculaire 536,88

Composition Pas moins de 96 % de matières colorantes totales (exprimées en β-

carotène)

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 2 500 entre environ 440 et environ 457 nm dans le cyclo-

hexane

Description Cristaux ou poudre cristalline de couleur rouge, rouge brunâtre ou pourpre violacée (la couleur varie selon le solvant utilisé pour

l'extraction et les conditions de la cristallisation)

Identification

Spectrométrie Absorption maximale dans le cyclohexane entre 453 et 456 nm

Acétate d'éthyle

Pureté

Pas plus de 0,8 %, séparément ou en association Éthanol

Acétate d'isobutyle: pas plus de 1,0 %

Propanol-2: pas plus de 0,1 %

Cendres sulfatées Pas plus de 0,2 %

Matières colorantes accessoires Caroténoïdes autres que le bêta-carotène: pas plus de 3,0 % du total

des matières colorantes

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Critères microbiologiques

Solvants résiduels

Moisissures Pas plus de 100 colonies par gramme Levures Pas plus de 100 colonies par gramme

Salmonella spp. Absence dans 25 g Escherichia coli Absence dans 5 g

E 160 a (iv) CAROTÈNES D'ALGUES

Synonymes Colorant alimentaire orange C. I. nº 5

▼<u>M8</u>

Définition

Les carotènes mélangés peuvent aussi être obtenus à partir de souches des algues Dunaliella salina. Le β-carotène est extrait au moyen d'une huile essentielle. La préparation est une suspension de 20 à 30 % dans de l'huile comestible. Le ratio d'isomères trans/cis

varie d'environ 50/50 à 71/29.

Les principales matières colorantes sont constituées de caroténoïdes, dont, en majeure partie, du β-carotène. Des quantités d'α-carotène, de lutéine, de zéaxanthine et de β-cryptoxanthine peuvent être présentes. Outre les pigments colorés, cette substance peut contenir des matières grasses et cires naturellement présentes dans le matériel

d'origine.

▼<u>B</u>

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

75130

EINECS

Nom chimique

 β -carotène: $C_{40}H_{56}$ Formule chimique Poids moléculaire β-carotène: 536,88

Composition

Pas moins de 20 % de carotènes (exprimés en β-carotène).

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 2 500 entre environ 440 et environ 457 nm dans le cyclo-

hexane

Description

Identification

Spectrométrie

Absorption maximale dans le cyclohexane entre 440 et 457 nm et

entre 474 et 486 nm

Pureté

Tocophérols naturels dans l'huile comes-

tible

Pas plus de 0,3 %

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

E 160 b ROCOU, BIXINE, NORBIXINE

I) BIXINE ET NORBIXINE EXTRAITES PAR SOLVANTS

Synonymes Orange naturel C. I. no 4

DéfinitionLa bixine est préparée par ex

La bixine est préparée par extraction à partir des enveloppes externes des graines du rocouyer (*Bixa orellana* L.) à l'aide d'un ou plusieurs des solvants suivants: acétone, méthanol, hexane, dichlorométhane ou anhydride carbonique, suivie d'une élimination du solvant.

La norbixine est préparée par hydrolyse à l'aide d'une solution aqueuse alcaline de la bixine extraite comme ci-dessus.

La bixine et la norbixine peuvent contenir d'autres substances extraites des graines du rocouyer (annatto).

La poudre de bixine renferme plusieurs composants colorés, principalement de la bixine, laquelle peut être présente sous forme *cis* et *trans*. Ces extraits peuvent également contenir des produits de dégradation thermique de la bixine.

La poudre de norbixine renferme le produit d'hydrolyse de la bixine, sous forme de sels de sodium ou potassium constituant la matière colorante principale. Les formes *cis* et *trans* peuvent être présentes.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

75120

EINECS

Rocou: 215-735-4, rocou, extrait de graine: 289-561-2; bixine: 230-248-7

Nom chimique

Bixine

Méthylhydrogène-6'-cis-9'-diapocarotène-6,6'-dioate-6,6'

Méthylhydrogène-6'-trans-9'-diapocarotène-6,6'-dioate-6,6'

 $\begin{cases}
Acide cis-9'-diapocarotène-\\
6,6'-dioïque-6,6'
\end{cases}$ bixine:

Norbixine:

Acide *trans*-9'-diapocarotène-6,6'-dioïque-6,6'

Formule chimique Bixine: $C_{25}H_{30}O_4$

Norbixine: $C_{24}H_{28}O_4$

Poids moléculaire Bixine: 394,51

Norbixine: 380,48

Les poudres de bixine ne doivent pas contenir moins de 75 % de Composition caroténoïdes totaux exprimés en bixine. Les poudres de norbixine ne doivent pas contenir moins de 25 % de caroténoïdes totaux exprimés en norbixine. $E_{1cm}^{1\%} = 2 870 \text{ à environ } 502$ Bixine nm dans le chloroforme $E_{1cm}^{1\%}=2~870$ à environ 482 nm dans une solution de Norbixine: KOH Description Poudre, suspension ou solution brun-rougeâtre Identification Bixine: absorption maximale dans le Spectrométrie chloroforme à environ 502 Norbixine: absorption maximale dans une solution de KOH dilué à environ 482 nm Pureté Solvants résiduels Acétone pas plus de 50 mg/kg, sépa-Méthanol rément ou en association Hexane Dichlorométhane: pas plus de 10 mg/kg Pas plus de 3 mg/kg Arsenic Plomb Pas plus de 2 mg/kg Mercure Pas plus de 1 mg/kg Cadmium Pas plus de 1 mg/kg II) EXTRAITS ALCALINS DE ROCOU **Synonymes** Orange naturel C. I. nº 4 Définition Un extrait de rocou hydrosoluble est préparé par extraction au moyen d'une solution aqueuse alcaline (hydroxyde de sodium ou de potassium) sur les enveloppes externes de graines du rocouyer (Bixa orellana L., annatto). L'extrait de rocou hydrosoluble renferme de la norbixine, produit d'hydrolyse de la bixine, sous forme de sels de sodium ou de potassium constituant la matière colorante principale. Les formes cis et trans peuvent être présentes. Numéro d'indice de couleur (C. I.) 75120 **EINECS** Rocou: 215-735-4, rocou, extrait de graine: 289-561-2; bixine: 230-248-7 Nom chimique Méthylhydrogène-6'-cis-9'diapocarotène-6,6'-dioate-6,6' Bixine: Méthylhydrogène-6'-trans-9'diapocarotène-6,6'-dioate-6,6' Acide cis-9'-diapocarotène-6,6'-dioïque-6,6'

Norbixine:

Acide trans-9'-diapocarotène-

6,6'-dioïque-6,6'

Bixine: Formule chimique $C_{25}H_{30}O_4$ Norbixine: $C_{24}H_{28}O_4$ 394,51 Poids moléculaire Bixine: Norbixine: 380,48 Composition Pas moins de 0,1 % des caroténoïdes totaux exprimés en norbixine $E_{1cm}^{1\%}$ = 2 870 à environ 482 nm dans une solution de Norbixine: Description Poudre, suspension ou solution brun-rougeâtre Identification Spectrométrie Bixine: absorption maximale dans le chloroforme à environ 502 Norbixine: absorption maximale dans une solution de KOH dilué à environ 482 nm Pureté Pas plus de 3 mg/kg Arsenic Plomb Pas plus de 2 mg/kg Pas plus de 1 mg/kg Mercure Cadmium Pas plus de 1 mg/kg III) EXTRAITS HUILEUX DE ROCOU **Synonymes** Orange naturel C. I. nº 4 Définition Les extraits huileux de rocou, en solution ou en suspension, sont préparés par extraction des enveloppes externes de graines de rocouyer (Bixa orellana L., annatto) au moyen d'huiles végétales comestibles. Les extraits huileux de rocou contiennent plusieurs composants colorés, principalement de la bixine, laquelle peut être présente sous forme cis et trans. Ces extraits peuvent également contenir des produits de dégradation thermique de la bixine. Numéro d'indice de couleur (C. I.) 75120 **EINECS** Rocou: 215-735-4, rocou, extrait de graine: 289-561-2; bixine: 230-Nom chimique Méthylhydrogène-6'-cis-9'diapocarotène-6,6'-dioate-6,6' Bixine: Méthylhydrogène-6'-trans-9'diapocarotène-6,6'-dioate-6,6' Acide cis-9'-diapocarotène-6,6'-dioïque-6,6' Norbixine: Acide trans-9'-diapocarotène-6,6'-dioïque-6,6' Formule chimique Bixine: $C_{25}H_{30}O_4$ Norbixine: $C_{24}H_{28}O_4$ Poids moléculaire Bixine: 394,51

Norbixine:

380,48

Composition Pas moins de 0,1 % des caroténoïdes totaux exprimés en bixine

Bixine: $E_{1cm}^{1\%} = 2 870 \text{ à environ } 502$

nm dans le chloroforme

Description Poudre, suspension ou solution brun-rougeâtre

Identification

Spectrométrie Bixine: absorption maximale dans le

chloroforme à environ 502

nm

Norbixine: absorption maximale dans

une solution de KOH dilué

à environ 482 nm

Pureté

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 160c EXTRAIT DE PAPRIKA, CAPSANTHÉINE, CAPSORUBINE

Synonymes Oléorésine de paprika

Définition L'extrait de paprika est obtenu par extraction par solvant des

souches du paprika, c'est-à-dire des cosses des fruits de *Capsicum annuum* L. moulus, avec ou sans les graines, et renferme les principales matières colorantes de cette épice que sont la capsanthéine et la capsorubine. La présence d'une grande variété d'autres dérivés

colorés est avérée.

Seuls les solvants suivants peuvent être utilisés pour l'extraction: méthanol, éthanol, acétone, hexane, dichlorométhane, acétate

d'éthyle, propanol-2, et anhydride carbonique.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

EINECS Capsanthéine: 207-364-1, capsorubine: 207-425-2

Nom chimique Capsanthéine: (3*R*,3'*S*,5'*R*)-dihydroxy-3,3'-β,κ-caroténone-6

Capsorubine: (3S,3'S,5R,5'R)-dihydroxy-3,3'-κ,κ-carotènedione-6,6'

Formule chimique Capsanthéine: $C_{40}H_{56}O_3$

Capsorubine: $C_{40}H_{56}O_4$

Poids moléculaire Capsanthéine: 584,85

Capsorubine: 600,85

Composition Extrait de paprika: Pas moins de 7,0 % de caroténoïdes

Capsanthéine/capsorubine: pas moins de 30 % des caroténoïdes

totaux

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 2 100 à environ 462 nm dans l'acétone

Description

Liquide visqueux rouge foncé

Identification

Spectrométrie

Absorption maximale dans l'acétone à environ 462 nm

Réaction de coloration

On obtient une intense coloration bleue par addition d'une goutte d'acide sulfurique à une goutte d'échantillon dans deux à trois gouttes de chloroforme.

Pureté

Solvants résiduels

Acétate d'éthyle

Méthanol

Éthanol

Acétone

Hexane

Propanol-2

Dichlorométhane:

pas plus de 10 mg/kg

Pas plus de 50 mg/kg, séparément ou en association

Capsaïcine Pas plus de 250 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 160d LYCOPÈNE

I) Lycopène synthétique

1) Lycopene synthetique

Lycopène obtenu par synthèse chimique

Définition

Synonymes

Le lycopène synthétique, mélange d'isomères géométriques de lycopènes, est obtenu par la condensation de Wittig d'intermédiaires de synthèse couramment utilisés dans la production d'autres caroténoïdes employés dans les denrées alimentaires. Le lycopène synthétique se compose essentiellement de lycopène tout-trans et contient aussi du 5-cis-lycopène et de faibles quantités d'autres isomères. Les préparations commerciales de lycopène destinées à être utilisées dans les denrées alimentaires se présentent sous la forme de suspensions dans des huiles comestibles ou de poudre hydrodispersable ou hydrosoluble.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

75125

EINECS

207-949-1

Nom chimique

26,30-dotriacontatridécaène

Formule chimique

C₄₀H₅₆

Poids moléculaire

536.85

Composition

Pas moins de 96 % de lycopènes, tous lycopènes confondus (pas

moins de 70 % de lycopène tout-trans)

 $\rm E_{1cm}^{196}=3\,450$ entre 465 et 475 nm dans l'hexane (pour 100 % de lycopène tout- $\it trans$ pur)

Description

Poudre cristalline rouge

Identification

Spectrophotométrie

Une solution dans l'hexane révèle une absorption maximale à environ 470 nm.

Épreuve de recherche de caroténoïdes

La couleur de la solution de l'échantillon dans l'acétone disparaît après ajouts successifs d'une solution de 5 % de nitrite de sodium et d'acide sulfurique 1N.

Solubilité

Insoluble dans l'eau, facilement soluble dans le chloroforme

Propriétés d'une solution de 1 % dans le chloroforme

Limpide et de couleur rouge-orange intense

Pureté

Perte à la dessiccation

Pas plus de 0,5 % (40 °C, 4 heures à 20 mm Hg)

Apo-12'-lycopénal

Pas plus de 0,15 %

Oxyde de triphénylphosphine

Pas plus de 0,01 %

Solvants résiduels

Méthanol: pas plus de 200 mg/kg

Hexane, propanol-2: pas plus de 10 mg/kg chacun

Dichlorométhane: pas plus de 10 mg/kg (dans les préparations

commerciales uniquement)

Plomb

Pas plus de 1 mg/kg

II) Lycopène de tomates rouges

Synonymes

Jaune naturel 27

Définition

Le lycopène est obtenu par extraction par solvant de tomates rouges (*Lycopersicon esculentum* L.), puis élimination du solvant. Seuls les solvants suivants peuvent être utilisés: anhydride carbonique, acétate d'éthyle, acétone, propanol-2, méthanol, éthanol et hexane. Le principe colorant majeur des tomates est le lycopène; de faibles quantités d'autres pigments caroténoïdes peuvent être présentes. Outre les autres pigments colorés, le produit peut contenir des matières grasses, cires et aromatisants naturellement présents dans les tomates.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

75125

EINECS

207-949-1

Nom chimique

ψ,ψ-carotène, lycopène tout-*trans*, lycopène (tout-E), (tout-E)-2,6,10,14,19,23,27,31-octaméthyl-2,6,8,10,12,14,16,18,20,22,24, 26,30-dotriacontatridécaène

Formule chimique

 $C_{40}H_{56}$

Poids moléculaire

536,85

Composition

 $\rm E_{1cm}^{1\%}=3\,450$ entre 465 et 475 nm dans l'hexane (pour 100 % de lycopène tout-trans pur)

Pas moins de 5 % de matières colorantes, toutes matières confon-

dues

Description

Liquide visqueux rouge foncé

Identification

Spectrophotométrie

Absorption maximale dans l'hexane à environ 472 nm

Pas plus de 50 mg/kg, séparément ou en association

Pureté

Solvants résiduels Propanol-2

Hexane

Acétone

Éthanol

Méthanol

Acétate d'éthyle

Cendres sulfatées Pas plus de 1 %

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

III) Lycopène issu de Blakeslea trispora

Synonymes Jaune naturel 27

Définition

Le lycopène issu de *Blakeslea trispora* est extrait de la biomasse fongique et purifié par cristallisation et filtration. Il se compose essentiellement de lycopène tout-*trans*. Il contient également de faibles quantités d'autres caroténoïdes. Le propanol-2 et l'acétate d'isobutyle sont les seuls solvants utilisés pour l'élaborer. Les préparations commerciales de lycopène destinées à être utilisées dans les denrées alimentaires se présentent sous la forme de suspensions dans des huiles comestibles ou de poudre hydrodispersable ou hydrosoluble.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

75125

EINECS

207-949-1

Nom chimique

ψ,ψ-carotène, lycopène tout-*trans*, lycopène (tout-E), (tout-E)-2,6,10,14,19,23,27,31-octaméthyl-2,6,8,10,12,14,16,18,20,22,24,

26,30-dotriacontatridécaène

Formule chimique

 $C_{40}H_{56}$

Poids moléculaire

536,85

Composition

Pas moins de 95 % de lycopènes, tous lycopènes confondus, et pas moins de 90 % de lycopène tout-*trans*, toutes matières colorantes confondues

 $E_{1cm}^{1\%} = 3\,450$ entre 465 et 475 nm dans l'hexane (pour 100 % de

lycopène tout-trans pur)

Description

Poudre cristalline rouge

Identification

Spectrophotométrie

Une solution dans l'hexane révèle une absorption maximale à environ 470 nm.

Épreuve de recherche de caroténoïdes

La couleur de la solution de l'échantillon dans l'acétone disparaît après ajouts successifs d'une solution de 5 % de nitrite de sodium et d'acide sulfurique 1N.

Solubilité

Insoluble dans l'eau, facilement soluble dans le chloroforme

Propriétés d'une solution de 1 % dans le

chloroforme

Limpide et de couleur rouge-orange intense

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (40 °C, 4 heures à 20 mm Hg)

Autres caroténoïdes Pas plus de 5 %

Solvants résiduels Propanol-2: pas plus de 0,1 %

Acétate d'isobutyle: pas plus de 1,0 %

Dichlorométhane: pas plus de 10 mg/kg (dans les préparations

commerciales uniquement)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,3 %

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 160 e β-APO-8'-CAROTÉNAL (C30)

Synonymes Colorant alimentaire orange C. I. nº 6

Définition Les présentes spécifications s'appliquent essentiellement à l'isomère

tout-*trans* du β-apo-8'-caroténal associé à de faibles quantités d'autres caroténoïdes. Les formes diluées et stabilisées sont préparées à partir de β-apo-8'-caroténal conforme aux présentes spécifications et incluent les solutions ou les suspensions de β-apo-8'-caroténal dans les matières grasses comestibles, les émulsions et les poudres hydrodispersables. Ces préparations peuvent présenter diverses proportions

d'isomères cis/trans.

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 40820

EINECS 214-171-6

Nom chimique β-apo-8'-caroténal, *trans*-β-apo-8'-carotène-aldéhyde

Formule chimique $C_{30}H_{40}O$ Poids moléculaire 416,65

Composition Pas moins de 96 % de matières colorantes au total

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 2 640 entre 460 et 462 nm dans le cyclohexane

Description Cristaux violet foncé avec un lustre métallique ou poudre cristalline

Identification

Spectrométrie Absorption maximale dans le cyclohexane entre 460 et 462 nm

Pureté

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 %

Matières colorantes accessoires Caroténoïdes autres que le β-apo-8'-caroténal:

pas plus de 3,0 % du total des matières colorantes

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 161b LUTÉINE

Synonymes Caroténoïdes mélangés, xanthophylles

DéfinitionLa lutéine est obtenue par extraction au solvant de souches de fruits et de végétaux comestibles ainsi que des herbes, de la luzerne et de Tagetes erecta. Les principales matières colorantes sont constituées

de caroténoïdes, en majeure partie la lutéine et ses esters d'acides

gras. Différentes quantités de carotènes peuvent également être présentes. La lutéine peut contenir des matières grasses et cires naturellement présentes dans le matériel végétal d'origine.

Seuls les solvants suivants peuvent être utilisés pour l'extraction: méthanol, éthanol, propanol-2, hexane, acétone, méthyléthylcétone et anhydride carbonique.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

EINECS 204-840-0

Nom chimique Dihydroxy-3,3'-d-carotène

Formule chimique $C_{40}H_{56}O_2$

Poids moléculaire 568,88

Composition Teneur en matières colorantes totales: pas moins de 4 % exprimées

en lutéine

 $E_{1cm}^{1\%}=2\,550$ à environ 445 nm dans une solution chloroforme/ éthanol (1:9) ou dans une solution hexane/éthanol/acétone (8:1:1)

Pas plus de 50 mg/kg, séparément ou en association

Description Liquide brun jaunâtre foncé

Identification

Spectrométrie Absorption maximale dans un mélange chloroforme/éthanol (1:9) à

environ 445 nm

Pureté

Solvants résiduels Acétone

Méthyléthylcétone

Méthanol

Éthanol

Propanol-2

Hexane

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 3 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 161 g CANTHAXANTHINE

Synonymes Colorant alimentaire orange C. I. no 8

Définition Les présentes spécification

Les présentes spécifications s'appliquent essentiellement aux isomères tout-*trans* de la canthaxanthine associés à de faibles quantités d'autres caroténoïdes. Les formes diluées et stabilisées sont préparées à partir de canthaxanthine conforme aux présentes spécifications et incluent les solutions ou suspensions de canthaxanthine dans les matières grasses comestibles, les émulsions et les poudres hydrodispersables. Ces préparations peuvent présenter diverses proportions d'isomères *cis/trans*.

proportions a nomeros co

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

40850

EINECS 208-187-2

Nom chimique β-carotènedione-4,4'; canthaxanthine; dioxo-4,4'-β-carotène

Formule chimique $C_{40}H_{52}O_2$

Poids moléculaire 564,86

Composition Pas moins de 96 % de matières colorantes totales (exprimées en

canthaxanthine)

a environ 485 nm dans le chloroforme

 $E_{1cm}^{1\%} = 2\ 200$ entre 468 et 472 nm dans le cyclohexane

entre 464 et 467 nm dans l'éther de pétrole

Description Cristaux violet foncé ou poudre cristalline

Identification

Spectrométrie Absorption maximale dans le chloroforme à environ 485 nm

Absorption maximale dans le cyclohexane entre 468 et 472 nm Absorption maximale dans l'éther de pétrole entre 464 et 467 nm

Pureté

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 %

Matières colorantes accessoires | Caroténoïdes autres que la canthaxanthine: pas plus de 5,0 % du

total des matières colorantes

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 162 ROUGE DE BETTERAVE

Synonymes Bétanine

DéfinitionLe rouge de betterave est obtenu par pression de tubercules de souches de betteraves rouges (*Beta vulgaris* L. var. *rubra*) écrasées jusqu'à obtention d'un jus, ou par extraction aqueuse à partir de

betteraves réduites en morceaux et enrichissement ultérieur en principe actif. La matière colorante est constituée de divers pigments appartenant tous à la classe des bétalaïnes. La principale matière colorante est constituée de bétacyanines (rouges), dont 75 à 95 % de bétanine. De faibles quantités de bétaxanthine (jaune) et de produits de dégradation de bétalaïnes (brun clair) peuvent être

présentes.

Outre les pigments colorés, le jus ou l'extrait renferme des sucres, des sels et/ou des protéines naturellement présentes dans la betterave. La solution peut être concentrée et certains produits raffinés afin

d'éliminer les sucres, les sels et les protéines.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

EINECS 231-628-5

Nom chimique acide $(S-(R',R')-4-(2-(2-carboxy-2(\beta-D-glucopyranosyloxy)-5-dihydro-2,3-hydroxy-6-1H-indolyl-1)-2-éthényl)-5-dihydro-2,3-pyridinedicar-$

boxylique-2,6; (dicarboxy-2,6-tétrahydro-1,2,3,4-pyridyl-4-ène)-2-éthylidène)-1-(β-D-glucopyranosyloxy)-5-hydroxy-6-

indoliumcarboxylate-2

Formule chimique Bétanine: C₂₄H₂₆N₂O₁₃

Poids moléculaire 550,48

Composition La teneur en colorant rouge (exprimée en bétanine) ne doit pas être

inférieure à 0,4 %

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 1 120 à environ 535 nm en solution aqueuse de pH 5

Description Liquide, pâte, poudre ou solide rouge ou rouge foncé

Identification

Spectrométrie Absorption maximale à environ 535 nm dans de l'eau de pH 5

Pureté

Nitrate Pas plus de 2 g d'anions nitrate par gramme de colorant rouge

(calculé à partir de la composition)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 163 ANTHOCYANES

Synonymes

Définition

Les anthocyanes sont obtenues par macération ou extraction à l'eau sulfitée, à l'eau acidifiée, à l'anhydride carbonique, au méthanol ou à l'éthanol à partir de souches de végétaux ou de fruits comestibles puis, au besoin, par concentration et/ou purification. Le produit ainsi obtenu peut être atomisé par séchage industriel. Les anthocyanes renferment les composés que contient communément le matériel d'origine, notamment de l'anthocyanine, des acides organiques, des tanins, des sucres, des sels minéraux, etc., mais pas nécessairement dans les mêmes proportions que dans le matériel d'origine. Le processus de macération peut entraîner la présence naturelle d'éthanol. Le principe colorant est l'anthocyanine. Les produits commercialisés varient en fonction de l'intensité de coloration déterminée par la composition La teneur en matière colorante n'est pas exprimée quantitativement.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

EINECS

208-438-6 (cyanidine); 205-125-6 (péonidine); 208-437-0 (delphinidine); 211-403-8 (malvidine); 205-127-7 (pélargonidine); 215-849-4 (pétunidine)

Nom chimique

Chlorure de pentahydroxy-3,3',4',5,7-flavylium (cyanidine)

Chlorure de tétrahydroxy-3,4′,5,7-méthoxy-3′-flavylium (péonidine)

Chlorure de tétrahydroxy-3,4',5,7-diméthoxy-3',5'-flavylium (malvidine)

Chlorure de trihydroxy-3,5,7-(trihydroxy-3,4,5-phényl)-2-benzo-1-pyrylium (delphinidine)

Chlorure de pentahydroxy-3,3',4',5,7-méthoxy-5'-flavylium (pétunidine)

Chlorure de trihydroxy-3,5,7-(hydroxy-4-phényl)-2-benzo-1-pyry-lium (pélargonidine)

Formule chimique Cyanidine: $C_{15}H_{11}O_6C1$

Péonidine: $C_{16}H_{13}O_6Cl$ Malvidine: $C_{17}H_{15}O_7Cl$ Delphinidine: $C_{15}H_{11}O_7Cl$ Pétunidine: $C_{16}H_{13}O_7Cl$ Pélargonidine: $C_{15}H_{11}O_5Cl$

relaigonidine. C₁₅H₁₁O₅C

Poids moléculaire Cyanidine: 322,6

Péonidine: 336,7 Malvidine: 366,7 Delphinidine: 340,6 Pétunidine: 352,7 Pélargonidine: 306,7

Composition $E_{1cm}^{1\%} = 300$ pour le pigment pur entre 515 et 535 nm à pH 3

Description Liquide, poudre ou pâte rouge purpuracé, ayant une légère odeur

caractéristique

Identification

Spectrométrie Absorption maximale dans le méthanol avec 0,01 % de HCl

concentré

Cyanidine: à 535 nm Péonidine: à 532 nm Malvidine: à 542 nm Delphinidine: à 546 nm Pétunidine: à 543 nm Pélargonidine: à 530 nm

Pureté

Solvants résiduels Méthanol Pas plus de 50 mg/kg

Éthanol Pas plus de 200 mg/kg

Anhydride sulfureux Pas plus de 1 000 mg/kg par pour cent de pigment

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 170 CARBONATE DE CALCIUM

Synonymes Pigment blanc C. I. no 18, craie

Définition Le carbonate de calcium est le produit obtenu à partir du broyage du

calcaire ou par précipitation d'ions calcium avec des ions de

carbonate.

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 77220

EINECS Carbonate de calcium: 207-439-9

Calcaire: 215-279-6

Nom chimique Carbonate de calcium

Formule chimique CaCO₃

Poids moléculaire

100,1

Composition

Pas moins de 98 % sur la base anhydre

Description

Poudre blanche cristalline ou amorphe, inodore et insipide

Identification

Solubilité

Pratiquement insoluble dans l'eau et dans l'alcool. Il se dissout avec effervescence dans l'acide acétique dilué, dans l'acide chlorhydrique dilué et dans l'acide nitrique dilué; les solutions obtenues satisfont, après ébullition, à l'épreuve de recherche de calcium.

Pas plus de 100 mg/kg, séparément ou en association

Pureté

Perte à la dessiccation

Pas plus de 2,0 % (200 °C, 4 heures)

Matières insolubles dans l'acide

Pas plus de 0,2 %

Sels de magnésium et sels basiques

Pas plus de 1 %

Fluorures

Pas plus de 50 mg/kg

Antimoine (exprimé en Sb)

Cuivre (exprimé en Cu)

Chrome (exprimé en Cr)

Zinc (exprimé en Zn)

Baryum (exprimé en Ba)

Arsenic

11501110

Plomb
Cadmium

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

E 171 DIOXYDE DE TITANE

Synonymes

Pigment blanc C. I. nº 6

Définition

Le dioxyde de titane provient essentiellement d'anatase pure et/ou de rutile, éventuellement enrobés de faibles quantités d'alumine et/ou de silice pour améliorer les propriétés technologiques du produit.

La structure anatase du dioxyde de titane pigmentaire peut être élaborée uniquement par le procédé au sulfate, dont le sous-produit est de l'acide sulfurique présent en grande quantité. La structure rutile du TiO₂ est généralement obtenue par chloration.

Certaines structures rutile sont produites à partir de mica (silicate de potassium et d'aluminium) conférant à l'ensemble sa structure de base en plaquette. La surface du mica est revêtue de dioxyde de titane par un processus spécial breveté.

Le procédé de fabrication de la structure rutile du dioxyde de titane sous la forme de plaquettes consiste à soumettre le pigment nacré de mica revêtu de dioxyde de titane (rutile) à une dissolution par extraction à l'acide suivie d'une dissolution par extraction alcaline. Ce procédé entraîne l'élimination totale du mica, le produit obtenu étant des plaquettes de dioxyde de titane de structure rutile.

Numéro d'indice de couleur (C. I.)

77891

EINECS

236-675-5

▼B

Nom chimique Dioxyde de titane

Formule chimique TiO₂

Poids moléculaire 79,88

Composition Pas moins de 99 % calculés sur la base de la forme exempte d'alu-

mine et de silice

Description Poudre blanche à légèrement colorée

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau et les solvants organiques. Il se dissout lente-

ment dans l'acide fluorhydrique et dans l'acide sulfurique concentré

chaud.

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (105 °C, 3 heures)

Perte par calcination Pas plus de 1,0 % sur la base d'un produit exempt de matières

volatiles (800 °C)

Oxyde d'aluminium et/ou dioxyde de

silicium

Pas plus de 2,0 % au total

Matières solubles dans une solution de

HCl 0,5 N

Pas plus de 0,5 % sur la base du produit exempt d'alumine et de silice et, pour les produits contenant de l'alumine et/ou de la silice, pas plus de 1,5 % sur la base du produit tel qu'il est mis en vente.

Matières hydrosolubles Pas plus de 0,5 %

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg, après extraction par HCl à 0,5 N

Antimoine Pas plus de 2 mg/kg, après extraction par HCl à 0,5 N

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg, après extraction par HCl à 0,5 N

Plomb Pas plus de 10 mg/kg, après extraction par HCl à 0,5 N

Mercure Pas plus de 1 mg/kg, après extraction par HCl à 0,5 N

E 172 OXYDES DE FER ET HYDROXYDES DE FER

Synonymes Oxyde de fer jaune: pigment jaune C. I. nº 42 et nº 43

Oxyde de fer rouge: pigment rouge C. I. nº 101 et nº 102

Oxyde de fer noir: Pigment noir C. I. nº 11

Définition Les oxydes de fer et hydroxydes de fer sont produits par synthèse

et sont essentiellement constitués d'oxydes de fer anhydres et/ou hydratés. La gamme des teintes comprend des jaunes, des rouges, des bruns et des noirs. Les oxydes de fer de qualité alimentaire se distinguent principalement des qualités techniques par leurs degrés relativement faibles de contamination par d'autres métaux. Cette qualité est obtenue par sélection et contrôle de l'origine du fer et/ou par le degré de purification atteint au cours du processus de

fabrication.

Numéro d'indice de couleur (C. I.) Oxyde de fer jaune: 77492

Oxyde de fer rouge: 77491

Oxyde de fer noir: 77499

EINECS Oxyde de fer jaune: 257-098-5

Oxyde de fer rouge: 215-168-2

Oxyde de fer noir: 235-442-5

Nom chimique Oxyde de fer jaune: oxyde ferrique hydraté, oxyde de fer (III)

nydraté

Oxyde de fer rouge: oxyde ferrique anhydre, oxyde de fer (III)

anhydre

Oxyde de fer noir: oxyde ferroso-ferrique, oxyde de fer (II, III)

Formule chimique Oxyde de fer jaune: FeO(OH) · H₂O

Oxyde de fer rouge: Fe_2O_3

Oxyde de fer noir: FeO.Fe₂O₃

Poids moléculaire 88,85: FeO(OH)

159,70: Fe₂O₃

231,55: FeO.Fe₂O₃

Composition Jaune: pas moins de 60 %; rouge et noir: pas moins de 68 % du fer

total, exprimés en fer

Description Poudre de teinte jaune, rouge, brune ou noire

Identification

Solubilité Insolubles dans l'eau et les solvants organiques.

Solubles dans les acides minéraux concentrés.

Pureté

Matières hydrosolubles Pas plus de 1,0 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Chrome Pas plus de 100 mg/kg

Cuivre Pas plus de 50 mg/kg

Plomb Pas plus de 10 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Nickel Pas plus de 200 mg/kg

Zinc Pas plus de 100 mg/kg

E 173 ALUMINIUM

Synonymes Pigment métallique C. I.

Définition

La poudre d'aluminium est composée de fines particules d'aluminium. La pulvérisation peut s'effectuer en présence ou en l'absence d'huiles végétales comestibles et/ou d'acides gras utilisés comme additifs de qualité alimentaire. Elle est exempte de toute addition de substances autres que les huiles végétales comestibles et/ou les

acides gras utilisés comme additifs de qualité alimentaire.

à dissolution complète

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 77000

EINECS 231-072-3

Nom chimique Aluminium

Formule chimique Al

Masse atomique 26,98

Composition Pas moins de 99 % exprimés en Al sur la base du produit exempt

d'huiles

Description Poudre gris argenté ou petites feuilles

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau et les solvants organiques. Soluble dans l'acide

chlorhydrique dilué.

Épreuve de recherche d'aluminium Un échantillon dissout dans de l'acide chlorhydrique satisfait à l'es-

saı.

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (105 °C, masse constante)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 10 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 174 ARGENT

Synonymes Argentum

Définition

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 77820

EINECS 231-131-3

Nom chimique Argent

Formule chimique Ag

Masse atomique 107,87

Composition Pas moins de 99,5 % de Ag

Description Poudre de couleur argent ou petites feuilles

Identification

Pureté

E 175 OR

Synonymes Pigment métallique nº 3, aurum

Définition

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 77480

EINECS 231-165-9

Nom chimique Or

Formule chimique Au

Masse atomique 197,0

Composition Pas moins de 90 % de Au

Description Poudre de couleur or ou petites feuilles

Identification

Pureté

Argent Pas plus de 7 %

Cuivre Pas plus de 4 %

à dissolution complète

E 180 LITHOL RUBINE BK

Synonymes Pigment rouge C. I. no 57, pigment rubis, carmin 6B

Définition

La lithol rubine BK est essentiellement constituée d'hydroxy-3(méthyl-4-sulfo-2-phénylazo)-4-naphtalènecarboxylate-2 de calcium

et de matières colorantes accessoires associées à des composants non colorés, principalement de l'eau, du chlorure de calcium et/ou

du sulfate de calcium.

Numéro d'indice de couleur (C. I.) 15850:1

EINECS 226-109-5

Nom chimique Hydroxy-3-(méthyl-4-sulfo-2-phénylazo)-4-naphtalènecarboxylate-2

de calcium

Formule chimique $C_{18}H_{12}CaN_2O_6S$

Poids moléculaire 424,45

Composition Pas moins de 90 % de matières colorantes, toutes matières confon-

dues

 $E_{1cm}^{1\%}$ = 200 à environ 442 nm dans le diméthylformamide

Description Poudre rouge

Identification

Spectrométrie Absorption maximale dans le diméthylformamide à environ 442 nm

Pureté

Matières colorantes accessoires Pas plus de 0,5 %

Composés organiques autres que les matières colorantes:

sel de calcium de l'acide amino-2méthyl-5-benzènesulfonique Pas plus de 0,2 %

sel de calcium de l'acide hydroxy-3naphtalènecarboxylique-2

Pas plus de 0,4 %

Amines aromatiques primaires non sulfo-

Pas plus de 0,01 % (exprimées en aniline)

Matières extractibles à l'éther

Pas plus de 0,2 % à partir d'une solution de pH 7

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

L'utilisation de laques aluminiques de ce colorant est autorisée.

E 200 ACIDE SORBIQUE

Synonymes

Définition

EINECS 203-768-7

Nom chimique Acide sorbique, acide trans, trans-hexa-2,4-diénoïque

Formule chimique $C_6H_8O_2$ Poids moléculaire 112,12

Composition Pas moins de 99 % sur la base anhydre

Description Aiguilles incolores ou poudre fluide blanche, ayant une légère odeur

caractéristique et ne présentant aucune modification de couleur après

90 minutes de chauffage à 105 °C $\,$

Identification

Intervalle de fusion Entre 133 °C et 135 °C, après dessiccation sous vide pendant 4

heures dans un dessiccateur à acide sulfurique

Spectrométrie Une solution dans le propanol-2 (1:4 000 000) révèle une absorption

maximale à 254 \pm 2 nm

Épreuve de recherche de liaisons doubles | Satisfait à l'essai

Solubilité Légèrement soluble dans l'eau, soluble dans l'éthanol

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 0,5 % (méthode de Karl Fischer)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,2 %

Aldéhydes Pas plus de 0,1 % (exprimés en formaldéhyde)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 202 SORBATE DE POTASSIUM

Synonymes

Définition

EINECS 246-376-1

Nom chimique Sorbate de potassium; (E, E)-hexa-2,4,-diénoate de potassium; Sel de

potassium de l'acide trans, trans-hexa-2,4-diénoïque

Formule chimique $C_6H_7O_2K$

Poids moléculaire 150,22

Composition Pas moins de 99 % sur la base de la matière sèche

Description Poudre cristalline blanche ne présentant pas de modification de

couleur après 90 minutes de chauffage à 105 °C

Identification

Intervalle de fusion de l'acide sorbique | Entre 133 °C et 135 °C, après dessiccation sous vide dans un dessic-

cateur à acide sulfurique, pour l'acide sorbique isolé par acidification

et non recristallisé

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de liaisons doubles | Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 1,0 % (105 °C, 3 heures)

Acidité ou alcalinité Pas plus de 1,0 % environ (exprimée en acide sorbique ou en

 K_2CO_3

Aldéhydes Pas plus de 0,1 %, exprimés en formaldéhyde

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 203 SORBATE DE CALCIUM

Synonymes

Définition

EINECS 231-321-6

Nom chimique Sorbate de calcium; sels de calcium de l'acide *trans*, *trans*-hexa-2,4-

diénoïque

Formule chimique $C_{12}H_{14}O_4Ca$

Poids moléculaire 262,32

Composition Pas moins de 98 % sur la base de la matière sèche

Description Fine poudre blanche cristalline ne présentant aucune modification de

couleur après 90 minutes de chauffage à 105 °C

Identification

Intervalle de fusion de l'acide sorbique | Entre 133 °C et 135 °C, après dessiccation sous vide dans un dessic-

cateur à acide sulfurique, pour l'acide sorbique isolé par acidification

et non recristallisé

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de liaisons doubles | Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 2,0 %, déterminés par dessiccation sous vide pendant 4

heures dans un dessiccateur à acide sulfurique

Aldéhydes Pas plus de 0,1 % (exprimés en formaldéhyde)

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 210 ACIDE BENZOÏQUE

Synonymes

Définition

EINECS 200-618-2

Nom chimique Acide benzoïque, acide benzènecarboxylique, acide phénylcarboxy-

lique

Formule chimique $C_7H_6O_2$ Poids moléculaire 122,12

Composition Pas moins de 99,5 % sur la base anhydre

Description Poudre cristalline blanche

Identification

Intervalle de fusion 121,5 °C -123,5 °C Essai de sublimation Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de benzoate Satisfait à l'essai

pH Environ 4 (solution aqueuse)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (dessiccation à l'acide sulfurique pendant 3

heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,05 %

Composés organochlorés Pas plus de 0,07 % exprimés en chlorure, correspondant à 0,3 %,

exprimés en acide monochlorobenzoïque

Matières facilement oxydables

Ajouter 1.5 ml d'acide sulfurique à 100 ml d'eau, porter à ébullition

et ajouter du KMnO $_4$ à 0,1 N en gouttes jusqu'à obtention d'une couleur rose qui persiste pendant 30 secondes. Dissoudre 1 g de l'échantillon, arrondi à l'unité la plus proche (mg), dans la solution chauffée, et titrer au moyen de KMnO $_4$ à 0,1 N jusqu'à obtention d'une couleur rose qui persiste pendant 15 secondes. Ne doit pas

nécessiter plus de 0,5 ml.

Matières facilement carbonisables

Une solution à froid de 0,5 g d'acide benzoïque dans 5 ml d'acide sulfurique à 94,5-95,5 % ne doit pas présenter une coloration plus

intense que celle d'un liquide de référence contenant 0,2 ml de chlorure de cobalt STC (¹), 0,3 ml de chlorure ferrique STC (²),

0,1 ml de sulfate de cuivre STC (3) et 4,4 ml d'eau.

Acides polycycliques Lors de l'acidification fractionnée d'une solution neutralisée d'acide

benzoïque, le premier précipité ne doit pas présenter un point de

fusion différent de celui de l'acide benzoïque.

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

⁽¹) Chlorure de cobalt STC: dissoudre 65 g environ de chlorure de cobalt CoCl₂.6H₂O dans une quantité d'un mélange de 25 ml d'acide chlorhydrique et de 975 ml d'eau, suffisante pour obtenir un volume d'un litre. Introduire 5 ml exactement de cette solution dans une fiole contenant 250 ml de solution d'iode, ajouter 5 ml de peroxyde d'hydrogène à 3 %, puis 15 ml d'une solution d'hydroxyde de sodium à 20 %. Faire bouillir pendant 10 minutes, laisser refroidir, ajouter 2 g d'iodure de potassium et 20 ml d'acide sulfurique à 25 %. Après dissolution totale du précipité, titrer l'iode libéré au thiosulfate de sodium (0,1 N) en présence de solution d'essai d'amidon (*). 1 ml de thiosulfate de sodium (0,1 N) correspond à 23,80 mg CoCl₂·6H₂O. Ajuster le volume final de la solution en ajoutant une quantité suffisante du mélange d'acide hydrochlorique et d'eau pour obtenir une solution contenant 59,5 mg de CoCl₂·6H₂O par ml.

⁽²⁾ Chlorure ferrique STC: dissoudre 55 g environ de chlorure de ferrique dans une quantité d'un mélange de 25 ml d'acide chlorhydrique et de 975 ml d'eau, suffisante pour obtenir un volume d'un litre. Introduire 10 ml exactement de cette solution dans une fiole contenant 250 ml de solution d'iode, ajouter 15 ml d'eau puis 3 g d'iodure de potassium. Laisser reposer 15 minutes, Diluer avec 100 ml d'eau puis titrer l'iode libéré au thiosulfate de sodium (0,1 N) en présence de solution d'essai d'amidon (*). 1 ml de thiosulfate de sodium (0,1 N) correspond à 27,03 mg FeCl₃·6H₂O. Ajuster le volume final de la solution en ajoutant une quantité suffisante du mélange d'acide hydrochlorique et d'eau pour obtenir une solution contenant 45,0 mg de FeCl₃·6H₂O par ml.

⁽³⁾ Sulfate de cuivre STC: dissoudre 65 g environ de sulfate de cuivre CuSO₄·5H₂O dans une quantité d'un mélange de 25 ml d'acide chlorhydrique et de 975 ml d'eau, suffisante pour obtenir un volume d'un litre. Introduire 10 ml exactement de cette solution dans une fiole contenant 250 ml de solution d'iode, ajouter 40 ml d'eau, 4 ml d'acide acétique puis 3 g d'iodure de potassium. Titrer l'iode libéré au thiosulfate de sodium (0,1 N) en présence de solution d'esai d'amidon (*). 1 ml de thiosulfate de sodium (0,1 N) correspond à 24,97 mg CuSO₄·5H₂O. Ajuster le volume final de la solution en ajoutant une quantité suffisante du mélange d'acide hydrochlorique et d'eau pour obtenir une solution contenant 62,4 mg de CuSO₄·5H₂O par ml.

^(*) Solution d'essai d'amidon: triturer 0,5 g d'amidon (amidon de pomme de terre, amidon de maïs ou amidon soluble) avec 5 ml d'eau; ajouter à l'empois ainsi obtenu et sans cesser d'agiter une quantité suffisante d'eau pour obtenir un volume de 100 ml. Porter à ébullition pendant quelques minutes, laisser refroidir et filtrer. L'amidon doit être de préparation récente.

E 211 BENZOATE DE SODIUM

Synonymes

Définition

EINECS 208-534-8

Nom chimique Benzoate de sodium; sel de sodium de l'acide benzènecarboxylique;

sel de sodium de l'acide phénylcarboxylique

Formule chimique $C_7H_5O_2Na$

Poids moléculaire 144,11

Composition Pas moins de 99 % de C₇H₅O₂Na, après dessiccation à 105 °C

pendant 4 heures

Description Poudre cristalline ou granules blancs quasiment inodores

Identification

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, modérément soluble dans l'éthanol

Intervalle de fusion de l'acide benzoïque | Entre 121,5 °C et 123,5 °C, après dessiccation dans un dessiccateur

à acide sulfurique, pour l'acide benzoïque isolé par acidification et

non recristallisé

Épreuve de recherche de benzoate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 1,5 % (105 °C, 4 heures)

Matières facilement oxydables Ajouter 1,5 ml d'acide sulfurique à 100 ml d'eau, porter à ébullition

et ajouter du KMnO₄ à 0,1 N en gouttes jusqu'à obtention d'une couleur rose qui persiste pendant 30 secondes. Dissoudre 1 g de l'échantillon, arrondi à l'unité la plus proche (mg), dans la solution chauffée, et titrer au moyen de KMnO₄ à 0,1 N jusqu'à obtention d'une couleur rose qui persiste pendant 15 secondes. Ne doit pas

nécessiter plus de 0,5 ml.

Acides polycycliques | Lors de l'acidification fractionnée d'une solution éventuellement

neutralisée de benzoate de sodium, le premier précipité ne doit pas présenter un intervalle de fusion différent de celui de l'acide

benzoïque.

Composés organochlorés Pas plus de 0,06 %, exprimés en chlorure, correspondant à 0,25 %,

exprimés en acide monochlorobenzoïque

Acidité ou alcalinité Neutralisation de 1 g de benzoate de sodium, en présence de

phénolphtaléine. Ne doit pas nécessiter plus de 0,25 ml de NaOH

0,1 N ou de HCl 0,1 N.

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 212 BENZOATE DE POTASSIUM

Synonymes

Définition

EINECS 209-481-3

Nom chimique Benzoate de potassium; sel de potassium de l'acide benzènecarboxy-

lique; sel de potassium de l'acide phénylcarboxylique

 $C_7H_5KO_2\cdot 3H_2O$ Formule chimique

Poids moléculaire 214,27

Pas moins de 99 % de C₇H₅KO₂, après dessiccation à 105 °C à Composition

masse constante

Description Poudre cristalline blanche

Identification

Intervalle de fusion de l'acide benzoïque

Entre 121,5 °C et 123,5 °C, après dessiccation sous vide dans un dessiccateur à acide sulfurique, pour l'acide benzoïque isolé par

acidification et non recristallisé

Épreuve de recherche de benzoate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 26,5 % (105 °C, 4 heures)

Pas plus de 0,06 %, exprimés en chlorure, correspondant à 0,25 %, Composés organochlorés

exprimés en acide monochlorobenzoïque

Matières facilement oxydables Ajouter 1,5 ml d'acide sulfurique à 100 ml d'eau, porter à ébullition

et ajouter du KMnO₄ à 0,1 N en gouttes jusqu'à obtention d'une couleur rose qui persiste pendant 30 secondes. Dissoudre 1 g de l'échantillon, arrondi à l'unité la plus proche (mg), dans la solution chauffée, et titrer au moyen de KMnO4 à 0,1 N jusqu'à obtention d'une couleur rose qui persiste pendant 15 secondes. Ne doit pas

nécessiter plus de 0,5 ml.

Matières facilement carbonisables Une solution à froid de 0,5 g d'acide benzoïque dans 5 ml d'acide sulfurique à 94,5-95,5 % ne doit pas présenter une coloration plus

intense que celle d'un liquide de référence contenant 0,2 ml de chlorure de cobalt STC, 0,3 ml de chlorure ferrique STC, 0,1 ml de sulfate de cuivre STC et 4,4 ml d'eau.

Acides polycycliques Lors de l'acidification fractionnée d'une solution éventuellement

neutralisée de benzoate de potassium, le premier précipité ne doit pas présenter un intervalle de fusion différent de celui de l'acide

benzoïque.

Acidité ou alcalinité Neutralisation de 1 g de benzoate de potassium, en présence de

phénolphtaléine. Ne doit pas nécessiter plus de 0,25 ml de NaOH

0,1 N ou HCl 0,1 N.

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg Mercure

E 213 BENZOATE DE CALCIUM

Benzoate de monocalcium **Synonymes**

Définition

EINECS 218-235-4

Nom chimique Benzoate de calcium; dibenzoate de calcium

Formule chimique Anhydre: $C_{14}H_{10}O_4Ca$

> Monohydrate: C₁₄H₁₀O₄Ca·H₂O

Trihydrate: C₁₄H₁₀O₄Ca·3H₂O Poids moléculaire Anhydre: 282,31

Monohydrate: 300,32

Trihydrate: 336,36

Composition Pas moins de 99 % après dessiccation à 105 °C

Description Cristaux blancs ou incolores, ou poudre blanche

Identification

Intervalle de fusion de l'acide benzoïque | Entre 121,5 °C et 123,5 °C, après dessiccation sous vide dans un

dessiccateur à acide sulfurique, pour l'acide benzoïque isolé par

acidification et non recristallisé

Épreuve de recherche de benzoate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 17,5 % (105 °C, masse constante)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,3 %

Composés organochlorés Pas plus de 0,06 %, exprimés en chlorure correspondant à 0,25 %,

exprimés en acide monochlorobenzoïque

Matières facilement oxydables Ajouter 1,5 ml d'acide sulfurique à 100 ml d'eau, porter à ébulli-

tion et ajouter du KMnO₄ à 0,1 N en gouttes jusqu'à obtention d'une couleur rose qui persiste pendant 30 secondes. Dissoudre 1 g de l'échantillon, arrondi à l'unité la plus proche (mg), dans la solution chauffée, et titrer au moyen de KMnO₄ à 0,1 N jusqu'à obtention d'une couleur rose qui persiste pendant 15 secondes. Ne

doit pas nécessiter plus de 0,5 ml.

Matières facilement carbonisables Une solution à froid de 0,5 g d'acide benzoïque dans 5 ml d'acide

sulfurique à 94,5-95,5 % ne doit pas présenter une coloration plus intense que celle d'un liquide de référence contenant 0,2 ml de chlorure de cobalt STC, 0,3 ml de chlorure ferrique STC, 0,1 ml

de sulfate de cuivre STC et 4,4 ml d'eau.

Acides polycycliques Lors de l'acidification fractionnée d'une solution éventuellement

neutralisée de benzoate de calcium, le premier précipité ne doit pas présenter un intervalle de fusion différent de celui de l'acide

benzoïque.

Acidité ou alcalinité Neutralisation de 1 g de benzoate de calcium, en présence de

phénolphtaléine. Ne doit pas nécessiter plus de 0,25 ml de NaOH

0,1 N ou HCl 0,1 N.

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 214 p-HYDROXYBENZOATE D'ÉTHYLE

Synonymes Éthylparabène; *p*-oxybenzoate d'éthyle

Définition

EINECS 204-399-4

Nom chimique p-Hydroxybenzoate d'éthyle; ester éthylique de l'acide p-hydroxy-

enzoïque

Formule chimique $C_9H_{10}O_3$ Poids moléculaire 166,8

Composition Pas moins de 99,5 % après dessiccation pendant 2 heures à 80 °C

Description Petits cristaux incolores pratiquement inodores ou poudre cristalline

blanche

Identification

Intervalle de fusion 115 °C — 118 °C

Épreuve de recherche de p-hydroxyben-

zoate

Entre 213 °C et 217 °C, après dessiccation sous vide dans un dessiccateur à acide sulfurique, pour l'acide p-hydroxybenzoïque isolé par acidification et non recristallisé

Épreuve de recherche d'alcool Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (80 °C, 2 heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,05 %

Acide p-hydroxybenzoïque et acide sali-

cylique

Pas plus de 0,35 %, exprimés en acide p-hydroxybenzoïque

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 215 ÉTHYL p-HYDROXYBENZOATE DE SODIUM

Synonymes

Définition

EINECS 252-487-6

Nom chimique Éthyl *p*-hydroxybenzoate de sodium; dérivé sodique de l'ester éthy-

lique de l'acide p-hydroxybenzoïque

Formule chimique $C_9H_9O_3Na$

Poids moléculaire 188,8

Composition Pas moins de 83 % d'ester éthylique de l'acide p-hydroxybenzoïque

sur la base anhydre

Description Poudre cristalline hygroscopique blanche

Identification

Intervalle de fusion Entre 115 °C et 118 °C, après dessiccation sous vide dans un dessic-

cateur à acide sulfurique

Épreuve de recherche de p-hydroxyben-

zoate

Entre 213 °C et 217 °C, pour l'acide p-hydroxybenzoïque dérivé de

l'échantillon

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

pH 9,9 - 10,3 (solution aqueuse à 0,1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 5 % (déterminés par dessiccation sous vide dans un

dessiccateur à acide sulfurique)

Cendres sulfatées De 37 à 39 %

Acide p-hydroxybenzoïque et acide sali-

cylique

Pas plus de 0,35 %, exprimés en acide p-hydroxybenzoïque

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 218 p-HYDROXYBENZOATE DE MÉTHYLE

Synonymes Méthylparabène; *p*-oxybenzoate de méthyle

Définition

EINECS 243-171-5

Nom chimique p-Hydroxybenzoate de méthyle; ester méthylique de l'acide p-hydro-

xybenzoïque

Formule chimique $C_8H_8O_3$

Poids moléculaire 152,15

Composition Pas moins de 99 % après dessiccation pendant 2 heures à 80 °C

Description Petits cristaux incolores quasiment inodores ou poudre cristalline

blanche

Identification

Intervalle de fusion 125 °C — 128 °C

Épreuve de recherche de p-hydroxyben-

zoate

Entre 213 °C et 217 °C, pour l'acide p-hydroxybenzoïque dérivé de

l'échantillon, après dessiccation pendant 2 heures à 80 °C

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (80 °C, 2 heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,05 %

Acide p-hydroxybenzoïque et acide sali-

cylique

Pas plus de 0,35 %, exprimés en acide p-hydroxybenzoïque

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 219 MÉTHYL p-HYDROXYBENZOATE DE SODIUM

Synonymes

Définition

EINECS

Nom chimique Méthyl p-hydroxybenzoate de sodium; dérivé sodique de l'ester

méthylique de l'acide p-hydroxybenzoïque

Formule chimique C₈H₇O₃Na

Poids moléculaire 174,15

Composition Pas moins de 99,5 % sur la base anhydre

Description Poudre hygroscopique blanche

Identification

Intervalle de fusion Entre 125 °C et 128 °C, pour le précipité blanc obtenu par acidifi-

cation à l'acide chlorhydrique d'une solution aqueuse à 10 % (m/v) de dérivé sodique de l'ester méthylique de l'acide *p*-hydroxybenzoïque (en utilisant du papier de tournesol comme indicateur), après lavage à l'eau puis dessiccation pendant 2 heures à 80 °C

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

pH Entre 9,7 et 10,3 (solution aqueuse à 0,1 % ne contenant pas d'an-

hydride carbonique)

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 5 % (méthode de Karl Fischer)

Cendres sulfatées Entre 40 % et 44,5 % sur la base anhydre

Acide p-hydroxybenzoïque et acide sali-

cylique

Pas plus de 0,35 %, exprimés en acide p-hydroxybenzoïque

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 220 ANHYDRIDE SULFUREUX

Synonymes

Définition

EINECS 231-195-2

Nom chimique Anhydride sulfureux; anhydride de l'acide sulfureux

Formule chimique SO₂

Poids moléculaire 64,07

Composition Pas moins de 99 %

Description Gaz incolore non inflammable d'odeur fortement piquante et suffo-

cante

Identification

Épreuve de recherche de substances

sulfureuses

Satisfait à l'essai

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 0,05 % (méthode de Karl Fischer)

Résidus non volatils Pas plus de 0,01 %

Trioxyde de soufre Pas plus de 0,1 %

Sélénium Pas plus de 10 mg/kg

Autres gaz qui n'entrent normalement

pas dans la composition de l'air

Aucune trace

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 5 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 221 SULFITE DE SODIUM

Synonymes

Définition

EINECS 231-821-4

Nom chimique Sulfite de sodium (anhydre ou heptahydraté)

Formule chimique Anhydre: Na₂SO₃

Heptahydraté: Na₂SO₃7H₂O

Poids moléculaire Anhydre: 126,04

Heptahydraté: 252,16

Composition Anhydre: pas moins de 95 % de

Na₂SO₃ et pas moins de

48 % de SO₂

Heptahydraté: pas moins de 48 % de

Na₂SO₃ et pas moins de

24 % de SO₂

Description Poudre blanche cristalline ou cristaux incolores

Identification

Épreuve de recherche de sulfite Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

pH Entre 8,5 et 11,5 (anhydre: solution à 10 %; heptahydraté: solution

à 20 %)

Pureté

Thiosulfate Pas plus de 0,1 %, sur la base de la teneur en SO₂

Fer Pas plus de 10 mg/kg, sur la base de la teneur en SO₂

Sélénium Pas plus de 5 mg/kg, sur la base de la teneur en SO₂

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

▼<u>M3</u>

E 222 HYDROGÉNOSULFITE DE SODIUM

▼B

Synonymes

Définition

EINECS 231-921-4

Nom chimique Bisulfite de sodium; hydrogénosulfite de sodium

Formule chimique NaHSO₃ en solution aqueuse

Poids moléculaire 104,06

Composition Pas moins de 32 % p/p NaHSO₃

Description Solution limpide incolore à jaune

Identification

Épreuve de recherche de sulfite Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

pH Entre 2,5 et 5,5 (solution aqueuse à 10 %)

Pureté

▼<u>M3</u>

Fer Pas plus de 10 mg/kg sur la base de la teneur en SO₂

▼<u>B</u>

Sélénium Pas plus de 5 mg/kg, sur la base de la teneur en SO₂

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 223 DISULFITE DE SODIUM

Synonymes Pyrosulfite; pyrosulfite de sodium

Définition

EINECS 231-673-0

Nom chimique Disulfite de sodium; pentaoxodisulfate de disodium

Formule chimique $Na_2S_2O_5$ Poids moléculaire 190,11

Composition Pas moins de 95 % de Na₂S₂O₅ et pas moins de 64 % de SO₂

Description Cristaux ou poudre cristalline de couleur blanche

Identification

Épreuve de recherche de sulfite Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

pH Entre 4,0 et 5,5 (solution aqueuse à 10 %)

Pureté

Thiosulfate Pas plus de 0,1 %, sur la base de la teneur en SO₂

Fer $Pas \ plus \ de \ 10 \ mg/kg, \ sur \ la \ base \ de \ la \ teneur \ en \ SO_2$ Sélénium $Pas \ plus \ de \ 5 \ mg/kg, \ sur \ la \ base \ de \ la \ teneur \ en \ SO_2$

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 224 DISULFITE DE POTASSIUM

Synonymes Pyrosulfite de potassium

Définition

EINECS 240-795-3

Nom chimique Disulfite de potassium; pentaoxodisulfate de potassium

Formule chimique $K_2S_2O_5$ Poids moléculaire 222,33

Pas moins de 90 % de $K_2S_2O_5$ et pas moins de 51,8 % de SO_2 , le reste étant constitué pratiquement en totalité de sulfate de potassium Composition

Description Cristaux transparents incolores ou poudre cristalline blanche

Identification

Épreuve de recherche de sulfite Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

Pureté

Thiosulfate Pas plus de 0,1 %, sur la base de la teneur en SO₂

Fer Pas plus de 10 mg/kg, sur la base de la teneur en SO_2

Sélénium Pas plus de 5 mg/kg, sur la base de la teneur en SO₂

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Plomb Pas plus de 2 mg/kg Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 226 SULFITE DE CALCIUM

Synonymes

Définition

218-235-4 **EINECS**

Nom chimique Sulfite de calcium

CaSO₃·2H₂O Formule chimique

156,17 Poids moléculaire

Pas moins de 95 % de CaSO₃·2H₂O et pas moins de 39 % de SO₂ Composition

Description Cristaux blancs ou poudre cristalline blanche

Identification

Épreuve de recherche de sulfite Satisfait à l'essai Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de calcium

Pureté

Fer Pas plus de 10 mg/kg, sur la base de la teneur en SO₂

Sélénium Pas plus de 5 mg/kg, sur la base de la teneur en SO₂

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Plomb Pas plus de 2 mg/kg Pas plus de 1 mg/kg Mercure

▼<u>M8</u>

E 227 HYDROGÉNOSULFITE DE CALCIUM

▼B

Synonymes

Définition

EINECS 237-423-7

Nom chimique Sulfite acide de calcium; hydrogénosulfite de calcium

Formule chimique Ca(HSO₃)₂

Poids moléculaire 202,22

Composition 6 à 8 % (poids/volume) d'anhydride sulfureux et 2,5 à 3,5 % (poids/

volume) de dioxyde de calcium correspondant à 10 à 14 % (poids/

volume) de sulfite acide de calcium [Ca(HSO₃)₂]

Description Solution aqueuse jaune verdâtre claire ayant une nette odeur d'anhy-

dride sulfureux

Identification

Épreuve de recherche de sulfite Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Pureté

Fer Pas plus de 10 mg/kg, sur la base de la teneur en SO₂

Sélénium Pas plus de 5 mg/kg, sur la base de la teneur en SO₂

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

▼<u>M8</u>

E 228 HYDROGÉNOSULFITE DE POTASSIUM

▼<u>B</u>

Synonymes

Définition

EINECS 231-870-1

Nom chimique Bisulfite de potassium; hydrogénosulfite de potassium

Formule chimique KHSO₃ en solution aqueuse

Poids moléculaire 120,17

Composition Pas moins de 280 g de KHSO₃ par litre (ou 150 g de SO₂ par litre)

Description Solution aqueuse incolore et claire

Identification

Épreuve de recherche de sulfite Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

Pureté

Fer Pas plus de 10 mg/kg, sur la base de la teneur en SO₂

Sélénium Pas plus de 5 mg/kg, sur la base de la teneur en SO₂

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 234 NISINE

Synonymes

DéfinitionLa nisine est constituée de plusieurs polypeptides étroitement liés

produits par des souches de Lactococcus lactis subsp. lactis.

EINECS 215-807-5

Nom chimique

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

Poids moléculaire 3 354,12

Composition Le concentré de nisine contient au moins 900 unités par milligramme

dans un mélange de solides non gras du lait ayant une teneur mini-

male en chlorure de sodium de 50 %.

Description Poudre blanche

Identification

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 3 % (102 °C à 103 °C, à masse constante)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 235 NATAMYCINE

Synonymes Pimaricine

DéfinitionLa natamycine est un fongicide du groupe des macrolides poly-

éniques et est produite par des souches de Streptomyces natalensis

et d'autres espèces appropriées.

EINECS 231-683-5

Nom chimique Stéréoisomère de l'acide 22-(3-amino-3,6-didésoxy-β-D-mannopyra-

nosyloxy)1,3,26-trihydroxy-12-méthyl-10-oxo-6,11,28-trioxatricy-clo[22.3.1.0^{5,7}]octacosa-8,14,16,18,20-pentaène-25-carboxylique

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

Poids moléculaire 665,74

Composition Pas moins de 95 % sur la base de la matière sèche

Description Poudre cristalline blanche à blanc crème

Identification

Réactions de coloration Si, sur une plaquette d'essai, on ajoute à quelques cristaux de nata-

mycine

une goutte d'acide chlorhydrique concentré, on obtient une

couleur bleue;

une goutte d'acide phosphorique concentré, on obtient une couleur verte qui se transforme en rouge pâle après quelques

minutes

Spectrométrie L'absorption d'une solution à 0,0005 % m/v dans une solution d'acide acétique méthanolique à 1 % est maximale à environ 290 nm, 303 nm et 318 nm; elle présente un plateau à environ 280 nm et

est minimale à environ 250 nm, 295,5 nm et 311 nm.

Entre 5,5 et 7,5 (une solution à 1 % m/v dans un mélange préalaрН

blement neutralisé de 20 volumes de diméthylformamide et 80

volumes d'eau)

 $[\alpha]_D{}^{20}+250^\circ$ à $+295^\circ$ [solution à 1 % m/v dans de l'acide acétique cristallisable (glacial) à 20 °C et calculé sur la base de la matière Pouvoir rotatoire spécifique

sèche]

Pureté

Pas plus de 8 % (sur P_2O_5 , sous vide à 60 °C à masse constante) Perte à la dessiccation

Cendres sulfatées Pas plus de 0,5 %

Pas plus de 3 mg/kg Arsenic

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Comptage total sur plaque Pas plus de 100 colonies par gramme

E 239 HEXAMÉTHYLÈNETÉTRAMINE

Hexamine; méthénamine **Synonymes**

Définition

EINECS 202-905-8

1,3,5,7-tétraazatricyclo[3.3.1.1^{3,7}]-décane, hexaméthylènetétramine Nom chimique

Formule chimique $C_6H_{12}N_4$

Poids moléculaire 140,19

Composition Pas moins de 99 % sur la base anhydre

Description Poudre cristalline incolore ou blanche

Identification

Épreuve de recherche de formaldéhyde Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'ammoniaque Satisfait à l'essai

Point de sublimation 260 °C environ

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (à 105 °C sous vide sur du P2O5 pendant 2

heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,05 %

Sulfates Pas plus de 0,005 % exprimé en SO₄

Pas plus de 0,005 % exprimés en Cl Chlorures

Sels d'ammonium Indétectables

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 242 DICARBONATE DE DIMÉTHYLE

Synonymes DMDC; pyrocarbonate de diméthyle

Définition

EINECS 224-859-8

Nom chimique Dicarbonate de diméthyle, ester diméthylique de l'acide pyrocarbo-

nique

Formule chimique $C_4H_6O_5$ Poids moléculaire 134,09

Composition Pas moins de 99,8 %

Description Liquide incolore, se décompose en une solution aqueuse. Corrosif

pour la peau et les yeux et toxique en cas d'inhalation et d'ingestion

Identification

Décomposition Après dilution, résultats positifs pour le CO₂ et le méthanol

Point de fusion 17 °C

Point d'ébullition 172 °C avec décomposition

Densité à 20 °C Environ 1,25 g/cm³

Spectre d'absorption des infrarouges | Maxima à 1 156 et à 1 832 cm⁻¹

Pureté

Carbonate de diméthyle Pas plus de 0,2 %

Chlore, total Pas plus de 3 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

▼ M12

E 243 ÉTHYL LAUROYL ARGINATE

Synonymes Ester éthylique d'arginate laurique; ester éthylique d'arginine de lauramide; éthyl-Nα-lauroyl-L-arginate·HCl; LAE;

▼<u>M19</u>

Définition L'éthyl lauroyl arginate est synthétisé par estérification de l'arginine

avec l'éthanol, suivie d'une réaction entre l'ester et le chlorure de lauroyle, en milieu aqueux à une température contrôlée comprise entre 10 et 15 °C et à un pH compris entre 6,7 et 6,9. L'éthyl lauroyl arginate ainsi formé est récupéré sous forme de sel de chlorabudete qui est filtré et céché

rhydrate, qui est filtré et séché.

▼<u>M12</u>

ELINCS 434-630-6

Nom chimique Éthyl-Nα-dodécanoyl-L-arginate·HCl

Formule chimique C20H41N4O3Cl

Poids moléculaire 421,02

Teneur Pas moins de 85 % et pas plus de 95 %

Description Poudre blanche

▼ <u>M12</u>

Identification

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, l'éthanol, le propylène glycol et le

glycérol

Pureté

Nα-lauroyl-L-arginine Pas plus de 3 %

Acide laurique Pas plus de 5 %

Laurate d'éthyle Pas plus de 3 %

L-arginine·HCl Pas plus de 1 %

Éthyl Arginate·2HCl Pas plus de 1 %

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

▼<u>B</u>

E 249 NITRITE DE POTASSIUM

Synonymes

Définition

EINECS 231-832-4

Nom chimique Nitrite de potassium

Formule chimique KNO₂

Poids moléculaire 85,11

Composition Pas moins de 95 % sur la base anhydre (¹)

Description Granules déliquescents blancs ou jaunâtres

Identification

Épreuve de recherche de nitrite Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

pH Entre 6,0 et 9,0 (solution à 5 %)

⁽¹⁾ Peut uniquement être vendu en mélange avec du sel ou un substitut du sel.

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 3 % (4 heures, sur gel de silice)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 250 NITRITE DE SODIUM

Synonymes

Définition

EINECS 231-555-9

Nom chimique Nitrite de sodium

Formule chimique NaNO₂

Poids moléculaire 69,00

Composition Pas moins de 97 % sur la base anhydre (¹)

Description Poudre cristalline blanche ou grumeaux jaunâtres

Identification

Épreuve de recherche de nitrite Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,25 % (4 heures, sur gel de silice)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 251 NITRATE DE SODIUM

I. NITRATE DE SODIUM SOLIDE

Synonymes Salpêtre du Chili, salpêtre cubique

Définition

EINECS 231-554-3

Nom chimique Nitrate de sodium

Formule chimique NaNO₃
Poids moléculaire 85,00

Composition Pas moins de 99 % sur la base anhydre

Description Poudre cristalline blanche, légèrement hygroscopique

⁽¹⁾ Peut uniquement être vendu en mélange avec du sel ou un substitut du sel.

Identification

Épreuve de recherche de nitrate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

pH Entre 5,5 et 8,3 (solution à 5 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 2 % (105 °C, 4 heures)

Nitrites Pas plus de 30 mg/kg exprimés en NaNO₂

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

II. NITRATE DE SODIUM LIQUIDE

Synonymes

DéfinitionLe nitrate de sodium liquide est une solution aqueuse de nitrate de

sodium résultant directement de la réaction chimique entre l'hydroxyde de sodium et l'acide nitrique en quantités stœchiométriques, sans cristallisation ultérieure. La présence d'acide nitrique en quantités excessives dans les formes normalisées préparées à partir de nitrate de sodium liquide répondant aux présentes spécifications est autorisée si elle est clairement indiquée ou mentionnée sur l'éti-

quette.

EINECS 231-554-3

Nom chimique Nitrate de sodium

Formule chimique NaNO₃
Poids moléculaire 85,00

Composition Entre 33,5 % et 40,0 % de NaNO₃

Description Liquide clair et incolore

Identification

Épreuve de recherche de nitrate Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

pH 1,5 — 3,5

Pureté

Acide nitrique libre Pas plus de 0,01 %

Nitrites Pas plus de 10 mg/kg exprimés en NaNO₂

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 0,3 mg/kg

La présente spécification porte sur une solution aqueuse à 35 %.

E 252 NITRATE DE POTASSIUM

Synonymes Salpêtre du Chili, salpêtre cubique

Définition

EINECS 231-818-8

Nom chimique Nitrate de potassium

Formule chimique KNO_3 Poids moléculaire 101,11

Composition Pas moins de 99 % sur la base anhydre

Description Poudre cristalline blanche ou prismes transparents ayant un goût

rafraîchissant, légèrement salé et piquant

Identification

Épreuve de recherche de nitrate

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de potassium

pH Entre 4,5 et 8,5 (solution à 5 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 1 % (105 °C, 4 heures)

Nitrites Pas plus de 20 mg/kg, exprimés en KNO₂

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 260 ACIDE ACÉTIQUE

Synonymes

Définition

EINECS 200-580-7

Nom chimique Acide acétique, acide éthanoïque

Formule chimique $$C_2H_4O_2$$ Poids moléculaire 60,05

Composition Pas moins de 99,8 %

Description Liquide clair incolore ayant une odeur piquante caractéristique

Identification

Point d'ébullition 118 °C sous une pression de 760 mm (de mercure)

Densité Environ 1,049

Épreuve de recherche d'acétate Résultats positifs une fois sur trois en solution

Point de solidification Supérieur ou égal à 14,5 °C

Pureté

Résidus non volatils Pas plus de 100 mg/kg

Acide formique, formiates et autres

impuretés oxydables

Pas plus de 1 000 mg/kg, exprimés en acide formique

Matières facilement oxydables

Diluer 2 ml de l'échantillon dans un récipient muni d'un bouchon en verre dans 10 ml d'eau et ajouter 0,1 ml de permanganate de potassium à 0,1 N. La couleur rose ne vire pas au brun avant 30 minutes.

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 0,5 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

▼ M2

E 261 (i) ACÉTATE DE POTASSIUM

▼<u>B</u>

Synonymes

Définition

EINECS 204-822-2

Nom chimique Acétate de potassium

Formule chimique $C_2H_3O_2K$

Poids moléculaire 98,14

Composition Pas moins de 99 % sur la base anhydre

Description Cristaux déliquescents incolores ou poudre cristalline blanche

inodore ou présentant une odeur légèrement acétique

Identification

pH Entre 7,5 et 9,0 (solution aqueuse à 5 %)

Épreuve de recherche d'acétate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 8 % (150 °C, 2 heures)

Acide formique, formiates et autres

impuretés oxydables

Pas plus de 1 000 mg/kg, exprimés en acide formique

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

▼ M2

E 261 (ii) DIACÉTATE DE POTASSIUM

Synonymes

Définition Le diacétate de potassium est un mélange moléculaire composé

d'acétate de potassium et d'acide acétique

Einecs 224-217-7

Nom chimique Hydrogénodiacétate de potassium

Formule chimique $C_4H_7KO_4$

▼<u>M2</u>

Masse moléculaire 158,2

Composition 36-38 % d'acide acétique libre et 61-64 % d'acétate de potassium

Description Cristaux blancs

Identification

PH Entre 4,5 et 5,0 (solution aqueuse à 10 %)

Épreuve de recherche d'acétate Satisfait à l'épreuve

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'épreuve

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 1 % (méthode de Karl Fischer)

Acide formique, formiates et autres

impuretés oxydables

Pas plus de 1 000 mg/kg, exprimés en acide formique

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

▼B

E 262 (i) ACÉTATE DE SODIUM

Synonymes

Définition

EINECS 204-823-8

Nom chimique Acétate de sodium

Formule chimique $C_2H_3NaO_2 \cdot nH_2O$ (n = 0 ou 3)

Poids moléculaire Anhydre: 82,03

Trihydraté: 136,08

Composition Teneur (tant pour la forme anhydre que la forme trihydratée): pas

moins de 98,5 % sur la base anhydre

Description Anhydre: poudre blanche inodore granulaire

hygroscopique

Trihydraté: cristaux transparents incolores ou

poudre cristalline granulaire, sans odeur ou présentant une faible odeur acétique. Effleurit dans de

l'air chaud et sec

Identification

pH Entre 8,0 et 9,5 (solution aqueuse à 1 %)

Épreuve de recherche d'acétate Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Anhydre: pas plus de 2 % (120 °C, 4 heures)

Trihydraté: entre 36 et 42 % (120 °C, 4

heures)

Acide formique, formiates et autres

impuretés oxydables

res Pas plus de 1 000 mg/kg, exprimés en acide formique

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 262 (ii) DIACÉTATE DE SODIUM

Synonymes

Définition Le diacétate de sodium est un dérivé moléculaire de l'acétate de

sodium et de l'acide acétique.

EINECS 204-814-9

Nom chimique Hydrogénodiacétate de sodium

Formule chimique $C_4H_7NaO_4\cdot nH_2O$ (n = 0 ou 3)

Poids moléculaire 142,09 (anhydre)

Composition Entre 39 et 41 % d'acide acétique libre et entre 58 et 60 % d'acétate

de sodium

Description Solides cristallins hygroscopiques blancs présentant une odeur

acétique

Identification

pH Entre 4,5 et 5,0 (solution aqueuse à 10 %)

Épreuve de recherche d'acétate Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 2 % (méthode de Karl Fischer)

Acide formique, formiates et autres

impuretés oxydables

Pas plus de 1 000 mg/kg, exprimés en acide formique

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 263 ACÉTATE DE CALCIUM

Synonymes

Définition

EINECS 200-540-9

Nom chimique Acétate de calcium

Formule chimique Anhydre: $C_4H_6O_4Ca$

Monohydraté: $C_4H_6O_4Ca\cdot H_2O$

Poids moléculaire Anhydre: 158,17

Monohydraté: 176,18

Composition Pas moins de 98 % sur la base anhydre

Description L'acétate de calcium anhydre est un solide cristallin blanc hygro-

scopique et volumineux présentant une saveur légèrement amère. On peut également détecter une légère odeur d'acide acétique. Le monohydrate peut se présenter sous forme d'aiguilles, de granules

ou de poudre.

Identification

pH Entre 6,0 et 9,0 (solution aqueuse à 10 %)

Épreuve de recherche d'acétate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 11 % (155 °C, à masse constante, pour le monohy-

drate)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,3 %

Acide formique, formiates et autres

impuretés oxydables

Pas plus de 1 000 mg/kg, exprimés en acide formique

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 270 ACIDE LACTIQUE

Synonymes

Définition Mélange d'acide lactique $(C_3H_6O_3)$ et de lactate d'acide lactique

(C₆H₁₀O₅) obtenu par fermentation lactique de sucres ou préparation

de synthèse.

L'acide lactique est hygroscopique et lorsqu'il est concentré par ébullition, il se condense pour former du lactate d'acide lactique qui, par dilution et réchauffement, s'hydrolyse en acide lactique.

EINECS 200-018-0

Nom chimique Acide lactique, acide 2-hydroxypropionique, acide 1-hydroxyéthane-

1-carboxylique

Formule chimique $C_3H_6O_3$

Poids moléculaire 90,08

Composition Pas moins de 76 %

Description Liquide sirupeux à solide, incolore ou jaunâtre, pratiquement inodore

Identification

Épreuve de recherche de lactate Satisfait à l'essai

Pureté

Cendres sulfatées
Pas plus de 0,1 %
Chlorure
Pas plus de 0,2 %
Sulfate
Pas plus de 0,25 %
Fer
Pas plus de 10 mg/kg
Arsenic
Pas plus de 3 mg/kg
Plomb
Pas plus de 2 mg/kg
Mercure
Pas plus de 1 mg/kg

Note: la présente spécification porte sur une solution aqueuse à 80 %; pour des solutions aqueuses plus faibles, calculer les valeurs correspondant à leur teneur en acide lactique.

E 280 ACIDE PROPIONIQUE

Synonymes

Définition

EINECS 201-176-3

Nom chimique Acide propionique, acide propanoïque

Formule chimique $C_3H_6O_2$ Poids moléculaire 74,08

Composition Pas moins de 99,5 %

Description Liquide huileux incolore ou légèrement jaunâtre ayant une odeur

légèrement piquante

Identification

Point de fusion – 22 °C

Intervalle de distillation Entre 138,5 °C et 142,5 °C

Pureté

Résidus non volatils Pas plus de 0,01 % après dessiccation à 140 °C à masse constante

Aldéhydes Pas plus de 0,1 %, exprimés en formaldéhyde

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 281 PROPIONATE DE SODIUM

Synonymes

Définition

EINECS 205-290-4

Nom chimique Propionate de sodium, propanoate de sodium

Formule chimique $C_3H_5O_2Na$

Poids moléculaire 96,06

Composition Pas moins de 99 % après dessiccation pendant 2 heures à 105 °C

Description Poudre cristalline hygroscopique blanche ou fine poudre blanche

Identification

Épreuve de recherche de propionate

Épreuve de recherche de sodium

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

pH Entre 7,5 et 10,5 (solution aqueuse à 10 %)

Pureté

Perte à la dessiccation pas plus de 4 % (105 °C, 2 heures)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,1 %
Fer Pas plus de 50 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 5 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 282 PROPIONATE DE CALCIUM

Synonymes

Définition

EINECS 223-795-8

Nom chimique Propionate de calcium

Formule chimique $C_6H_{10}O_4Ca$ Poids moléculaire 186,22

Composition Pas moins de 99 % après dessiccation pendant 2 heures à 105 °C

Description Poudre cristalline blanche

Identification

Épreuve de recherche de propionate

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de calcium

Satisfait à l'essai

pH Entre 6,0 et 9,0 (solution aqueuse à 10 %)

Pureté

Perte à la dessiccation pas plus de 4 % (105 °C, 2 heures)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,3 %
Fer Pas plus de 50 mg/kg

▼M16

Fluorures Pas plus de 20 mg/kg

▼<u>B</u>

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 5 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 283 PROPIONATE DE POTASSIUM

Synonymes

Définition

EINECS 206-323-5

Nom chimique Propionate de potassium; propanoate de potassium

Formule chimique $C_3H_5KO_2$ Poids moléculaire 112.17

Composition Pas moins de 99 % après dessiccation pendant 2 heures à 105 °C

Description Poudre cristalline blanche

Identification

Épreuve de recherche de propionate

Épreuve de recherche de potassium

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 4 % (105 °C, 2 heures)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,1 %

Fer Pas plus de 30 mg/kg
Fluorures Pas plus de 10 mg/kg
Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 5 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 284 ACIDE BORIQUE

Synonymes Acide monoborique, acide orthoborique, Borofax

Définition

EINECS 233-139-2

Nom chimique

Formule chimique H_3BO_3 Poids moléculaire 61,84

Composition Pas moins de 99,5 %

Description Cristaux transparents incolores et inodores; granules blancs ou

poudre blanche; légèrement onctueux au toucher; se présente à

l'état naturel sous la forme de sassolite minérale

Identification

Épreuve de combustion La combustion produit une belle flamme verte.

pH Entre 3,8 et 4,8 (solution aqueuse à 3,3 %)

Pureté

Peroxides Aucune couleur n'apparaît au moment de l'ajout d'une solution KI

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 5 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 285 TÉTRABORATE DE SODIUM (BORAX)

Synonymes Borate de sodium

Définition

EINECS 215-540-4

Nom chimique Tétraborate de sodium, biborate de sodium, pyroborate de sodium,

tétraborate de disodium anhydre

Formule chimique Na₂B₄O₇

Na₂B₄O₇·10H₂O

Poids moléculaire 201,27

Composition

Description Poudre ou feuillets ressemblant à du verre et devenant opaques à

l'exposition à l'air; lentement soluble dans l'eau

Identification

Intervalle de fusion Entre 171 °C et 175 °C avec décomposition

Pureté

Peroxides Aucune couleur n'apparaît au moment de l'ajout d'une solution KI

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 5 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 290 DIOXYDE DE CARBONE

Synonymes Gaz de l'acide carbonique, neige carbonique, glace sèche (forme

solide), anhydride carbonique

Définition

EINECS 204-696-9

Nom chimique Dioxyde de carbone

Formule chimique CO_2 Poids moléculaire 44,01

Composition Pas moins de 99 % volume/volume sur la base de la forme gazeuse

Tus monis de 77/6 volume, volume sur la ouse de la forme gazetase

Gaz incolore dans des conditions environnementales normales ayant une odeur légèrement piquante. Le dioxyde de carbone commercial est transporté et manipulé sous la forme d'un liquide dans des cylindres pressurisés ou des systèmes de stockage en vrac, ou en blocs solides comprimés de «glace sèche». Les formes solides (glace sèche) contiennent généralement des agents de liaison comme le

propylèneglycol ou de l'huile minérale.

Identification

Description

Formation de précipité Lorsqu'un filet de l'échantillon est passé dans une solution d'hydro-

xyde de baryum, il se produit un précipité blanc qui se dissout avec

effervescence dans de l'acide acétique dilué.

Pureté

Acidité Le barbotage de 915 ml de gaz à travers 50 ml d'eau fraîchement

portée à ébullition ne doit pas conférer à celle-ci une acidité vis-à-vis du méthylorange supérieure à celle de 50 ml d'eau fraîchement portée à ébullition additionnés de 1 ml d'acide chlorhydrique (0,01

N).

Substances réductrices, phosphure

sulfure d'hydrogène

Le barbotage de 915 ml de gaz à travers 25 ml de réactif au nitrate d'argent ammoniacal additionnés de 3 ml d'ammoniaque ne doit

provoquer ni trouble ni noircissement de cette solution.

Monoxyde de carbone Pas plus de 10 μl/l

Teneur en huile Pas plus de 5 mg/kg

E 296 ACIDE MALIQUE

Synonymes

Définition

EINECS 230-022-8, 210-514-9, 202-601-5

Nom chimique Acide hydroxybutanedioïque, acide hydroxysuccinique

Formule chimique $C_4H_6O_5$ Poids moléculaire 134,09

Composition Pas moins de 99,0 %

Description Poudre cristalline ou granules de couleur blanche ou presque blanche

Identification

Intervalle de fusion 127 °C — 132 °C Épreuve de recherche de malate Satisfait à l'essai

Pureté

Cendres sulfatées

Acide fumarique

Acide maléique

Arsenic

Pas plus de 0,1 %

Pas plus de 1,0 %

Pas plus de 0,05 %

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

E 297 ACIDE FUMARIQUE

Synonymes

Définition

EINECS 203-743-0

Nom chimique Acide trans-butène-dioïque, acide trans-1,2-éthylène-dicarboxylique

Formule chimique $C_4H_4O_4$ Poids moléculaire 116.07

Composition Pas moins de 99,0 % sur la base anhydre

Description Poudre cristalline ou granules de couleur blanche

Identification

Intervalle de fusion Entre 286 °C et 302 °C (capillaire fermé, chauffage rapide)

Épreuve de recherche de liaisons doubles | Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acide 1,2-dicar-

boxylique

Satisfait à l'essai

pH Entre 3,0 et 3,2 (solution à 0,05 % à 25 °C)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (120 °C, 4 heures)

Cendres sulfatées

Pas plus de 0,1 %

Acide maléique

Pas plus de 0,1 %

Pas plus de 0,1 %

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 300 ACIDE ASCORBIQUE, ACIDE L-ASCORBIQUE

Synonymes Acide L-xylo-ascorbique, acide L(+)-ascorbique

Définition

EINECS 200-066-2

Nom chimique Acide L-ascorbique, acide ascorbique, 2,3-didéhydro-L-thréo-

hexono-1,4-lactone, 3-céto-L-gulofuranolactone

Formule chimique $C_6H_8O_6$

Poids moléculaire 176,13

Composition Pas moins de 99 % de C₆H₈O₆ après dessiccation sous vide dans un

dessiccateur à l'acide sulfurique pendant 24 heures

Description Poudre cristalline inodore blanche ou légèrement jaunâtre

Intervalle de fusion Entre 189 °C et 193 °C avec décomposition

Identification

Épreuve de recherche d'acide ascorbique | Satisfait à l'essai

pH Entre 2,4 et 2,8 (solution aqueuse à 2 %)

Pouvoir rotatoire spécifique $\left[\alpha\right]_D^{20}$ entre + 20,5° et + 21,5° (solution aqueuse 10 % m/v)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,4 % (sous vide à l'acide sulfurique pendant 24 heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 301 ASCORBATE DE SODIUM

Synonymes L-ascorbate de sodium, sel monosodique de l'acide L-ascorbique

Définition

EINECS 205-126-1

Nom chimique Ascorbate de sodium, L-ascorbate de sodium, énolate de sodium 2,3-

didéhydro-L-thréo-hexono-1,4-lactone, énolate de sodium 3-céto-L-

gulo fur an olactone

Formule chimique $C_6H_7O_6Na$

Poids moléculaire 198,11

Composition Pas moins de 99 % de C₆H₇O₆Na, après dessiccation sous vide dans

un dessiccateur à l'acide sulfurique pendant 24 heures

Description Poudre cristalline inodore blanche ou blanchâtre qui fonce à la

lumière

Identification

Épreuve de recherche d'ascorbate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

pH Entre 6,5 et 8,0 (solution aqueuse à 10 %)

Pouvoir rotatoire spécifique $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$ entre + 103° et + 106° (solution aqueuse 10 % m/v)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,25 % (sous vide à l'acide sulfurique pendant 24

heures)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 302 ASCORBATE DE CALCIUM

Synonymes Ascorbate de calcium dihydraté

Définition

EINECS 227-261-5

Nom chimique Ascorbate de calcium dihydraté, sel de calcium de 2,3-didéhydro-L-

thréo-hexono-1,4-lactone dihydraté

Formule chimique $C_{12}H_{14}O_{12}Ca\cdot 2H_2O$

Poids moléculaire 426.35

Composition Pas moins de 98 % sur la substance exempte de matières volatiles

Description Poudre cristalline inodore blanche à jaune légèrement grisâtre

Identification

Épreuve de recherche d'ascorbate Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

pH Entre 6,0 et 7,5 (solution aqueuse à 10 %)

Pouvoir rotatoire spécifique $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$ entre + 95° et + 97° (solution aqueuse 5 % m/v)

Pureté

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Matières volatiles Pas plus de 0,3 % après dessiccation à température ambiante pendant

24 heures dans un dessiccateur à l'acide sulfurique ou au pentoxyde

de phosphore

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 304 (i) PALMITATE D'ASCORBYLE

Synonymes L-palmitate d'ascorbyle

Définition

EINECS 205-305-4

Nom chimique Palmitate d'ascorbyle, L-palmitate d'ascorbyle, palmitate de 2,3-

didéhydro-L-thréo-hexono-1,4-lactone-6, 6-palmitoyl-3-céto-L-gulo-

furanolactone

Formule chimique $C_{22}H_{38}O_7$ Poids moléculaire 414,55

Composition Pas moins de 98 % sur la base de la matière sèche

Description Poudre blanche ou blanc jaunâtre d'odeur rappelant celle des

agrumes

Identification

Intervalle de fusion Entre 107 °C et 117 °C

Pouvoir rotatoire spécifique $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$ entre + 21° et + 24° (solution méthanolique à 5 % m/v)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 2,0 % (four sous vide à une température comprise entre

56 °C et 60 °C pendant 1 heure)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 304 (ii) STÉARATE D'ASCORBYLE

Synonymes

Définition

EINECS 246-944-9

Nom chimique Stéarate d'ascorbyle, L-stéarate d'ascorbyle, stéarate de 2,3-didéhy-

dro-L-thréo-hexono-1,4-lactone-6, 6-stéaroyl-3-céto-L-gulofuranolac-

tone

Formule chimique $C_{24}H_{42}O_7$

Poids moléculaire 442,6

Composition Pas moins de 98 %

Description Poudre blanche ou blanc jaunâtre d'odeur rappelant celle des

agrumes

Identification

Point de fusion Environ 116 °C

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 2,0 % (four sous vide à une température comprise entre

56 °C et 60 °C pendant 1 heure)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

▼B

Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 306 EXTRAITS RICHES EN TOCOPHÉROLS

Synonymes

DéfinitionProduit obtenu par distillation sous vide à la vapeur d'eau de produits oléagineux comestibles d'origine végétale contenant des

tocophérols et des tocotriénols.

Contient des tocophérols tels que les d-α, d-β, d-γ et d-δ tocophérols.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire 430,71 (d-α-tocophérol)

Composition Pas moins de 34 % de tocophérols totaux

Description Huile visqueuse, limpide, rouge brunâtre à rouge, d'odeur et de goût

d'une douceur caractéristique. Une légère séparation des constituants cireux sous forme microcristalline peut apparaître.

Identification

Par méthode appropriée de chromatographie de partage (gaz-liquide)

Pouvoir rotatoire spécifique $\left[\alpha\right]_D^{20}$ supérieur ou égal à + 20°

Solubilité Insolubles dans l'eau. Solubles dans l'éthanol. Miscibles dans

l'éther.

Pureté

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 307 ALPHA-TOCOPHÉROL

Synonymes dl-α-Tocophérol, (all rac)-α-tocophérol

Définition

EINECS 233-466-0

Nom chimique DL-5,7,8-triméthyltocol, DL-2,5,7,8-tétraméthyl-2-(4',8',12'-trimé-

thyltridécyl)-6-chromanol

Formule chimique $C_{29}H_{50}O_2$ Poids moléculaire 430,71

Composition Pas moins de 96 %

Description Huile visqueuse, limpide et pratiquement inodore, jaunâtre à ambrée,

qui s'oxyde et fonce à l'air ou à la lumière

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau, facilement soluble dans l'éthanol, miscible dans

l'éther

Spectrophotométrie Absorption maximale à environ 292 nm dans l'éthanol absolu

Pouvoir rotatoire spécifique $[\alpha]_D^{25}$ 0°±0,05° (solution 1:10 dans du chloroforme)

Pureté

Indice de réfraction $[n]_D^{20} 1,503 - 1,507$

Absorption spécifique dans l'éthanol $E_{1cm}^{1\%} = 71$ —76 à 292 nm

(0,01 g dans 200 ml d'éthanol absolu)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 %

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 308 GAMMA-TOCOPHÉROL

Synonymes dl-γ-Tocophérol

Définition

EINECS 231-523-4

Nom chimique 2,7,8-triméthyl-2-(4',8',12'-triméthyltridécyl) chromanne-6-ol

Formule chimique $C_{28}H_{48}O_2$ Poids moléculaire 416,69

Composition Pas moins de 97 %

Description Huile visqueuse claire jaunâtre qui s'oxyde et fonce à l'air et à la

lumière

Identification

Spectrométrie Absorptions maximales dans l'éthanol absolu à environ 298 nm et

257 nm

Pureté

Absorption spécifique dans l'éthanol $E_{1cm}^{1\%}$ (298 nm) entre 91 et 97

 $E_{1cm}^{1\%}$ (257 nm) entre 5,0 et 8,0

Indice de réfraction $[n]_D^{20}$ 1,503—1,507

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 309 DELTA-TOCOPHÉROL

Synonymes

Définition

EINECS 204-299-0

Nom chimique 2,8-diméthyl-2-(4',8',12'-triméthyl-tridécyl) chromanne-6-ol

Formule chimique $C_{27}H_{46}O_2$ Poids moléculaire 402.7

Composition Pas moins de 97 %

Description Huile visqueuse claire légèrement jaunâtre ou orangée qui s'oxyde et

fonce à l'air ou à la lumière

Identification

Spectrométrie Absorptions maximales dans l'éthanol absolu à environ 298 nm et

257 nm

Pureté

E1% Absorption spécifique dans

l'éthanol

 $E_{1cm}^{1\%}$ (298 nm) entre 89 et 95

 $E_{1cm}^{1\%}$ (257 nm) entre 3,0 et 6,0

[n]_D²⁰ 1,500—1,504 Indice de réfraction

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 %

Pas plus de 3 mg/kg Arsenic

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 310 GALLATE DE PROPYLE

Synonymes

Définition

204-498-2 **EINECS**

Nom chimique Gallate de propyle, ester propylique de l'acide gallique, ester

n-propylique de l'acide 3,4,5-trihydroxybenzoïque

Formule chimique $C_{10}H_{12}O_5$

Poids moléculaire 212,20

Composition Pas moins de 98 % calculés sur la base anhydre

Description Solide cristallin inodore blanc à blanc crème

Identification

Solubilité Légèrement soluble dans l'eau, facilement soluble dans l'éthanol,

l'éther et le propane-1,2-diol

Intervalle de fusion Entre 146 °C et 150 °C après dessiccation à 110 °C pendant quatre

heures

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (110 °C, 4 heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 %

Acide libre Pas plus de 0,5 % (exprimé en acide gallique)

Composés organochlorés Pas plus de 100 mg/kg (exprimés en Cl)

 E_{1cm}^{10c} (275 nm) supérieure ou égale à 485 et inférieure ou égale à 520Absorption spécifique dans l'éthanol

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Plomb Pas plus de 2 mg/kg Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 311 GALLATE D'OCTYLE

Synonymes

Définition

EINECS 213-853-0

Nom chimique Gallate d'octyle, ester octylique de l'acide gallique, ester n-octylique

de l'acide 3,4,5-trihydroxybenzoïque

Formule chimique $C_{15}H_{22}O_5$

Poids moléculaire 282,34

Composition Pas moins de 98 % après dessiccation à 90 °C pendant 6 heures

Description Solide inodore blanc à blanc crème

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau, facilement soluble dans l'éthanol, l'éther et le

propane-1,2-diol

Intervalle de fusion Entre 99 °C et 102 °C après dessiccation à 90 °C pendant six heures

Pureté

Pas plus de 0,5 % (90 °C, 6 heures) Perte à la dessiccation

Cendres sulfatées Pas plus de 0,05 %

Acide libre Pas plus de 0,5 % (exprimé en acide gallique)

Pas plus de 100 mg/kg (exprimés en Cl) Composés organochlorés

Absorption spécifique dans l'éthanol $E_{1\rm cm}^{1.0}$ (275 nm) supérieure ou égale à 375 et inférieure ou égale à 390

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 312 GALLATE DE DODÉCYLE

Gallate de lauryle **Synonymes**

Définition

EINECS 214-620-6

Nom chimique Gallate de dodécyle, ester n-dodécylique (ou laurylique) de l'acide

3,4,5-trihydroxybenzoïque, ester dodécylique de l'acide gallique

Formule chimique $C_{19}H_{30}O_5$

Poids moléculaire 338.45

Pas moins de 98 % après dessiccation à 90 °C pendant 6 heures Composition

Description Solide inodore blanc ou blanc crème

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau, facilement soluble dans l'éthanol et l'éther

Intervalle de fusion Entre 95 °C et 98 °C après dessiccation à 90 °C pendant six heures

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (90 °C, 6 heures)

Pas plus de 0,05 % Cendres sulfatées

Acide libre Pas plus de 0,5 % (exprimé en acide gallique)

Composés organochlorés Pas plus de 100 mg/kg (exprimés en Cl)

 $E_{1cm}^{1\%}$ (275 nm) supérieure ou égale à 300 et inférieure ou égale à 325 Absorption spécifique dans l'éthanol

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Plomb Pas plus de 2 mg/kg Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

E 315 ACIDE ÉRYTHORBIQUE

Synonymes Acide isoascorbique, acide D-araboascorbique

Définition

EINECS 201-928-0

Nom chimique Acide D-érythro-hexénique-2-γ-lactone, acide isoascorbique, acide

D-isoascorbique

Formule chimique $C_6H_8O_6$ Poids moléculaire 176,13

Composition Pas moins de 98 % sur la base anhydre

Description Solide cristallin blanc à légèrement jaunâtre qui fonce progressive-

ment à la lumière

Identification

Intervalle de fusion Entre 164 °C et 172 °C avec décomposition

Épreuve de réaction de coloration pour

l'acide ascorbique

 $[\alpha]_D^{25}$ entre – 16,5° et – 18° (solution aqueuse 10 % m/v) Pouvoir rotatoire spécifique

Satisfait à l'essai

Pureté

Pas plus de 0,4 % après dessiccation (sous pression réduite sur gel Perte à la dessiccation

de silice pendant 3 heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,3 %

Oxalate Dans une solution de 1 g dans 10 ml d'eau, ajouter 2 gouttes d'acide

acétique glacial et 5 ml de solution d'acétate de calcium 10 %. La

solution doit rester limpide.

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 316 ÉRYTHORBATE DE SODIUM

Synonymes Isoascorbate de sodium

Définition

228-973-9 **EINECS**

Isoascorbate de sodium, acide D-isoascorbique de sodium, sel de Nom chimique

sodium de 2,3-didéhydro-D-érythro-hexono-1,4-lactone, énolate de

sodium monohydraté de 3-céto-D-gulofurano-lactone

Formule chimique $C_6H_7O_6Na^{\cdot}H_2O$

Poids moléculaire 216.13

Composition Pas moins de 98 % après séchage dans un dessiccateur sous vide à

l'acide sulfurique pendant 24 heures, exprimée sur la base de la

substance monohydratée

Description Solide cristallin blanc

Identification

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, très légèrement soluble dans l'éthanol

Épreuve de réaction de coloration pour

l'acide ascorbique

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Entre 5,5 et 8,0 (solution aqueuse à 10 %) pН

 $[\alpha]_D^{25}$ entre + 95° et + 98° (solution aqueuse 10 % m/v) Pouvoir rotatoire spécifique

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,25 % après dessiccation (sous vide, à l'acide sulfu-

rique, pendant 24 heures)

Oxalate

Dans une solution de 1 g dans 10 ml d'eau, ajouter 2 gouttes d'acide acétique glacial et 5 ml de solution d'acétate de calcium 10 %. La

solution doit rester limpide.

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg Mercure

E 319 -BUTYLHYDROQUINONE TERTIAIRE (BHQT)

BHQT **Synonymes**

Définition

EINECS 217-752-2

Tert-butyl-1,4-benzènediol, 2-(1,1-diméthyléthyl)-1,4-benzènediol Nom chimique

Formule chimique $C_{10}H_{14}O_2$ Poids moléculaire 166,22

Pas moins de 99 % de $C_{10}H_{14}O_2$ Composition

Description Solide cristallin blanc, présentant une odeur caractéristique

Identification

Solubilité Pratiquement insoluble dans l'eau; soluble dans l'éthanol

Point de fusion Pas moins de 126,5 °C

Dissoudre environ 5 mg de l'échantillon dans 10 ml de méthanol et Substances phénoliques

ajouter 10,5 ml de solution de diméthylamine (1:4). Une couleur

rouge à rose apparaît.

Pureté

Pas plus de 0,2 % Tert-Butyl-p-benzoquinone 2,5-Di-tert-butyl hydroquinone Pas plus de 0,2 % Hydroxyquinone Pas plus de 0,1 %

Toluène Pas plus de 25 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 320 BUTYLHYDROXYANISOL (BHA)

BHA **Synonymes**

Définition

EINECS 246-563-8

Nom chimique 3-tert-butyl-4-hydroxyanisole, mélange de 2-tert-butyl-4-hydroxyani-

sole et de 3-tert-butyl-4-hydroxyanisole

Formule chimique $C_{11}H_{16}O_2$ Poids moléculaire 180,25

Composition Pas moins de 98,5 % de $C_{11}H_{16}O_2$ et pas moins de 85 % de l'iso-

mère 3-tert-butyl-4-hydroxyanisole

Description Paillettes blanches ou légèrement jaunâtres ou solide cireux, ayant

une légère odeur aromatique

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau, facilement soluble dans l'éthanol

Intervalle de fusion Entre 48 °C et 63 °C

Réaction de coloration Satisfait à l'essai pour les groupes phénol

Pureté

Cendres sulfatées Pas plus de 0,05 % après calcination à 800 \pm 25 °C

Pas plus de 0,5 % Impuretés phénoliques

 $E_{10\text{m}}^{19\text{h}}$ (à 290 nm) supérieure ou égale à 190 et inférieure ou égale à 210 Absorption spécifique

 E_{1cm}^{10} (à 228 nm) supérieure ou égale à 326 et inférieure ou égale à 345

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 321 BUTYLHYDROXYTOLUÈNE (BHT)

BHT **Synonymes**

Définition

EINECS 204-881-4

Nom chimique 2,6-Butylditertiaire-p-crésol, 4-méthyl-2,6-butylditertiairephénol

Formule chimique $C_{15}H_{24}O$ Poids moléculaire 220,36

Composition Pas moins de 99 %

Description Solide blanc, cristallin ou en paillettes, inodore ou ayant une odeur

caractéristique légèrement aromatique

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau et le propane-1,2-diol

Facilement soluble dans l'éthanol

Point de fusion À 70 °C **▼**B

Spectrométrie L'absorption dans la gamme de 230 à 320 nm d'une couche de 2 cm

d'une solution à 1:100 000 dans de l'éthanol déshydraté présente un

maximum à 278 nm uniquement.

Pureté

Cendres sulfatées Pas plus de 0,005 %

Impuretés phénoliques Pas plus de 0,5 %

Absorption spécifique dans l'éthanol $E_{1cm}^{1\%}$ (à 278 nm) supérieure ou égale à 81 et inférieure ou égale à 88

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 322 LÉCITHINES

Synonymes Phosphatides, phospholipides

DéfinitionLes lécithines sont des mélanges ou des fractions de phosphatides obtenus au moyen de procédés physiques à partir de substances

alimentaires animales ou végétales; elles comprennent également les produits hydrolysés obtenus par l'utilisation d'enzymes inoffensives appropriées. Le produit final ne doit présenter aucune activité

enzymatique résiduelle.

Les lécithines peuvent être légèrement blanchies en milieu aqueux au moyen de peroxyde d'hydrogène. Cette oxydation ne peut modifier

la structure chimique des phosphatides des lécithines.

EINECS 232-307-2

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Lécithines: pas moins de 60,0 % de matières insolubles dans l'acé-

tone

Lécithines hydrolysées: pas moins de 56,0 % de matières insolubles

dans l'acétone

Description Lécithines: liquide, semi-liquide visqueux ou poudre de couleur

brune

Lécithines hydrolysées: liquide visqueux ou pâte brun clair à brun

Identification

Épreuve de recherche de cholines Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphore Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acides gras Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de lécithines Ve

hydrolysées

Verser 500 ml d'eau (30-35 °C) dans un bécher de 800 ml. Ajouter ensuite lentement 50 ml d'échantillon en remuant constamment. Une lécithine hydrolysée formera une émulsion homogène. Une lécithine non hydrolysée formera un précipité d'environ 50 g.

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 2,0 % (105 °C, 1 heure)

Matières insolubles dans le toluène Pas plus de 0,3 %

Indice d'acidité Lécithines: pas plus de 35 mg d'hydroxyde de potassium par

gramme

Lécithines hydrolysées: pas plus de 45 mg d'hydroxyde de potas-

sium par gramme

Indice de peroxyde Inférieur ou égal à 10

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 325 LACTATE DE SODIUM

Synonymes

Définition

EINECS 200-772-0

Nom chimique Lactate de sodium, 2-hydroxypropanoate de sodium

Formule chimique $C_3H_5NaO_3$

Poids moléculaire 112,06 (anhydre)

Composition Pas moins de 57 % et pas plus de 66 %

Description Liquide transparent incolore et inodore ou ayant une légère odeur

caractéristique

Identification

Épreuve de recherche de lactate Satisfait à l'essai

▼<u>M3</u>

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

▼<u>B</u>

pH Entre 6,5 et 7,5 (solution aqueuse à 20 %)

Pureté

Acidité Pas plus de 0,5 % de la matière sèche, exprimée en acide lactique

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Matières réductrices Aucune réduction de la liqueur de Fehling

Note: la présente spécification porte sur une solution aqueuse à 60 %.

E 326 LACTATE DE POTASSIUM

Synonymes

Définition

EINECS 213-631-3

Nom chimique Lactate de potassium, 2-hydroxypropanoate de potassium

Formule chimique $C_3H_5O_3K$

Poids moléculaire 128,17 (anhydre)

Composition Pas moins de 57 % et pas plus de 66 %

Description Liquide limpide légèrement visqueux et pratiquement inodore, ou

ayant une odeur caractéristique faible

Identification

Calcination Brûler une solution de lactate de potassium jusqu'à calcination. Les

cendres sont alcalines et on observe une effervescence lors de l'ad-

jonction d'acide.

Réaction de coloration Recouvrir avec 2 ml de solution de lactate de potassium 5 ml d'une

solution à 1 % de catéchol dans de l'acide sulfurique. Une couleur

rouge sombre apparaît à l'interface.

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de lactate Satisfait à l'essai

Pureté

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Acidité Dissoudre 1 g de solution de lactate de potassium dans 20 ml d'eau,

ajouter 3 gouttes de solution d'essai de phénolphtaléine et titrer avec de l'hydroxyde de sodium 0,1 N. Ne doit pas nécessiter plus de 0,2

mI.

Matières réductrices Aucune réduction de la liqueur de Fehling

Note: la présente spécification porte sur une solution aqueuse à 60 %.

E 327 LACTATE DE CALCIUM

Synonymes

Définition

EINECS 212-406-7

Nom chimique Dilactate de calcium, dilactate de calcium hydraté, sel de calcium de

l'acide 2-hydroxypropionique

Formule chimique $(C_3H_5O_2)_2$ Ca·nH₂O (n = 0 - 5)

Poids moléculaire 218,22 (anhydre)

Composition Pas moins de 98 % sur la base anhydre

Description Poudre cristalline ou granules blancs pratiquement inodores

Identification

Épreuve de recherche de lactate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Solubilité Soluble dans l'eau et pratiquement insoluble dans l'éthanol

pH Entre 6,0 et 8,0 (solution à 5 %)

Pureté

Perte à la dessiccation anhydre: pas plus de 3,0 % (120 °C, 4 heures)

avec 1 molécules d'eau: pas plus de 8,0 % (120 °C, 4 heures) avec 3 molécules d'eau: pas plus de 20,0 % (120 °C, 4 heures) avec 4,5 molécules d'eau: pas plus de 27,0 % (120 °C, 4 heures)

Acidité Pas plus de 0,5 % de la matière sèche, exprimée en acide lactique

Fluorures Pas plus de 30 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Matières réductrices Aucune réduction de la liqueur de Fehling

E 330 ACIDE CITRIQUE

Synonymes

Définition L'acide citrique est produit à partir de jus de citron ou d'ananas, par

fermentation de solutions d'hydrates de carbone ou d'autres milieux appropriés au moyen de *Candida* spp. ou de souches non toxico-

gènes d'Aspergillus niger.

EINECS 201-069-1

Nom chimique Acide citrique, acide 2-hydroxy-1,2,3-propanetricarboxylique, acide

β-hydroxytricarballylique

Formule chimique a) $C_6H_8O_7$ (anhydre)

b) C₆H₈O₇·H₂O (monohydraté)

Poids moléculaire a) 192,13 (anhydre)

b) 210,15 (monohydraté)

Composition L'acide citrique existe sous forme anhydre ou avec une molécule

d'eau. Il contient au moins 99,5 % de C₆H₈O₇, calculés sur la base

anhydre.

Description L'acide citrique est un solide cristallin inodore blanc ou incolore à

goût acide très prononcé. Le monohydrate effleurit dans l'air sec.

Identification

Solubilité Très soluble dans l'eau; facilement soluble dans l'éthanol; soluble

dans l'éther

Pureté

Teneur en eau L'acide citrique anhydre ne contient pas plus de 0,5 % d'eau; l'acide

citrique monohydraté ne contient pas plus de 8,8 % d'eau (méthode

de Karl Fischer).

Cendres sulfatées Pas plus de 0,05 % après calcination à 800 ± 25 °C

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 0,5 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Oxalates Pas plus de 100 mg/kg, exprimés en acide oxalique, après dessicca-

tion

Matières facilement carbonisables

Chauffer 1 g d'échantillon réduit en poudre dissous dans 10 ml d'acide sulfurique à 98 % au minimum au bain-marie à 90 °C

pendant 1 heure à l'abri de la lumière. La solution doit être brun

pâle (liquide de contrôle K).

E 331 (i) CITRATE MONOSODIQUE

Synonymes Citrate de sodium monobasique

Définition

EINECS 242-734-6

Nom chimique Citrate monosodique, sel monosodique de l'acide 2-hydroxy-1,2,3-

propanetricarboxylique

Formule chimique a) C₆H₇O₇Na (anhydre)

b) C₆H₇O₇Na·H₂O (monohydraté)

Poids moléculaire a) 214,11 (anhydre)

b) 232,23 (monohydraté)

Composition Pas moins de 99 % sur la base anhydre

Description Poudre blanche cristalline ou cristaux incolores

Identification

Épreuve de recherche de citrate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

pH Entre 3,5 et 3,8 (solution aqueuse à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Anhydre: pas plus de 1,0 % (140 °C, 0,5 heure)

Monohydrate: pas plus de 8,8 % (180 °C, 4 heures)

Oxalates Pas plus de 100 mg/kg, exprimés en acide oxalique, après dessicca-

tion

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 331 (ii) CITRATE DISODIQUE

Synonymes Citrate de sodium dibasique

Définition

EINECS 205-623-3

Nom chimique Citrate disodique, sel disodique de l'acide 2-hydroxy-1,2,3-propane-

tricarboxylique, sel disodique de l'acide citrique à 1,5 molécule

d'eau

Formule chimique $C_6H_6O_7Na_2\cdot 1,5H_2O$

Poids moléculaire 263,11

Composition Pas moins de 99 % sur la base anhydre

Description Poudre blanche cristalline ou cristaux incolores

Identification

Épreuve de recherche de citrate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

pH Entre 4,9 et 5,2 (solution aqueuse à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 13,0 % (180 °C, 4 heures)

Oxalates Pas plus de 100 mg/kg, exprimés en acide oxalique, après dessicca-

tion

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 331 (iii) CITRATE TRISODIQUE

Synonymes Citrate de sodium tribasique

Définition

EINECS 200-675-3

Nom chimique Citrate trisodique, sel trisodique de l'acide 2-hydroxy-1,2,3-propane-

tricarboxylique, sel trisodique de l'acide citrique, sous forme anhy-

dre, dihydratée ou pentahydratée

Formule chimique Anhydre: C₆H₅O₇Na₃

Hydraté: $C_6H_5O_7Na_3\cdot nH_2O$ (n = 2 ou 5)

Poids moléculaire 258,07 (anhydre)

294,10 (hydraté n = 2) 348,16 (hydraté n = 5)

Composition Pas moins de 99 % sur la base anhydre

Description Poudre blanche cristalline ou cristaux incolores

Identification

Épreuve de recherche de citrate Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

pH Entre 7,5 et 9,0 (solution aqueuse à 5 %)

Pureté

Perte par dessiccation Anhydre: pas plus de 1,0 % (180 °C, 18 heures)

Dihydrate: entre 10,0 et 13,0 % (180 °C, 18 heures) Pentahydrate: pas plus de 30,3 % (180 °C, 4 heures)

Oxalates Pas plus de 100 mg/kg, exprimés en acide oxalique, après dessicca-

tion

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 332 (i) CITRATE MONOPOTASSIQUE

Synonymes Citrate de potassium monobasique

Définition

EINECS 212-753-4

Nom chimique Citrate monopotassique, sel monopotassique de l'acide 2-hydroxy-

1,2,3-propanetricarboxylique, sel monopotassique anhydre de l'acide

citrique

 $C_6H_7O_7K$ Formule chimique

Poids moléculaire 230,21

Pas moins de 99 % sur la base anhydre Composition

Description Poudre granuleuse blanche hygroscopique ou cristaux transparents

Identification

Épreuve de recherche de citrate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

рΗ Entre 3,5 et 3,8 (solution aqueuse à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 1,0 % (180 °C, 4 heures)

Oxalates Pas plus de 100 mg/kg, exprimés en acide oxalique, après dessicca-

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 332 (ii) CITRATE TRIPOTASSIQUE

Citrate de potassium tribasique Synonymes

Définition

EINECS 212-755-5

Nom chimique Citrate tripotassique, sel tripotassique de l'acide 2-hydroxy-1,2,3-

propanetricarboxylique, sel tripotassique monohydraté de l'acide

citrique

Formule chimique $C_6H_5O_7K_3$ · H_2O

Poids moléculaire 324,42

Composition Pas moins de 99 % sur la base anhydre

Description Poudre granuleuse blanche hygroscopique ou cristaux transparents

Identification

Épreuve de recherche de citrate Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de potassium

pН Entre 7,5 et 9,0 (solution aqueuse à 5 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 6,0 % (180 °C, 4 heures)

Oxalates Pas plus de 100 mg/kg (exprimés en acide oxalique, après séchage)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg Plomb Pas plus de 1 mg/kg Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

E 333 (i) CITRATE MONOCALCIQUE

Synonymes Citrate de calcium monobasique

Définition

EINECS

Nom chimique Citrate monocalcique, sel monocalcique de l'acide 2-hydroxy-1,2,3-

propanetricarboxylique, sel monocalcique monohydraté de l'acide

citrique

Formule chimique $(C_6H_7O_7)_2Ca\cdot H_2O$

Poids moléculaire 440,32

Composition Pas moins de 97,5 % sur la base anhydre

Description Fine poudre blanche

Identification

Épreuve de recherche de citrate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

pH Entre 3,2 et 3,5 (solution aqueuse à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 7,0 % (180 °C, 4 heures)

Oxalates Pas plus de 100 mg/kg (exprimés en acide oxalique, après séchage)

Fluorures Pas plus de 30 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Aluminium Pas plus de 30 mg/kg (uniquement lorsqu'il est ajouté à des denrées

alimentaires pour nourrissons et enfants en bas âge)

Pas plus de 200 mg/kg (pour toute utilisation autre que l'addition à des denrées alimentaires pour nourrissons et enfants en bas âge)

Carbonates La dissolution de 1 g de citrate de calcium dans 10 ml d'acide

chlorhydrique 2 N ne doit dégager que quelques bulles isolées.

E 333 (ii) CITRATE DICALCIQUE

Synonymes Citrate de calcium dibasique

Définition

EINECS

Nom chimique Citrate dicalcique, sel dicalcique de l'acide 2-hydroxy-1,2,3-propane-

tricarboxylique, sel dicalcique trihydraté de l'acide citrique

Formule chimique $(C_6H_7O_7)_2Ca_2\cdot 3H_2O$

Poids moléculaire 530,42

Composition Pas moins de 97,5 % sur la base anhydre

Description Fine poudre blanche

Identification

Épreuve de recherche de citrate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 20,0 % (180 °C, 4 heures)

Oxalates Pas plus de 100 mg/kg (exprimés en acide oxalique, après séchage)

Fluorures Pas plus de 30 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Aluminium Pas plus de 30 mg/kg (uniquement lorsqu'il est ajouté à des denrées

alimentaires pour nourrissons et enfants en bas âge)

Pas plus de 200 mg/kg (pour toute utilisation autre que l'addition à des denrées alimentaires pour nourrissons et enfants en bas âge)

Carbonates

La dissolution de 1 g de citrate de calcium dans 10 ml d'acide

chlorhydrique 2 N ne doit dégager que quelques bulles isolées.

E 333 (iii) CITRATE TRICALCIQUE

Synonymes Citrate de calcium tribasique

Définition

EINECS 212-391-7

Nom chimique Citrate tricalcique, sel tricalcique de l'acide 2-hydroxy-1,2,3-propa-

netricarboxylique, sel tricalcique tétrahydraté de l'acide citrique

Formule chimique $(C_6H_6O_7)_2Ca_3\cdot 4H_2O$

Poids moléculaire 570,51

Composition Pas moins de 97,5 % sur la base anhydre

Description Fine poudre blanche

Identification

Épreuve de recherche de citrate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 14,0 % (180 °C, 4 heures)

Oxalates Pas plus de 100 mg/kg (exprimés en acide oxalique, après séchage)

Fluorures Pas plus de 30 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Aluminium Pas plus de 30 mg/kg (uniquement lorsqu'il est ajouté à des denrées

alimentaires pour nourrissons et enfants en bas âge)

Pas plus de 200 mg/kg (pour toute utilisation autre que l'addition à des denrées alimentaires pour nourrissons et enfants en bas âge)

Carbonates

La dissolution de 1 g de citrate de calcium dans 10 ml d'acide chlorhydrique 2 N ne doit dégager que quelques bulles isolées.

E 334 ACIDE L(+)-TARTRIQUE, ACIDE TARTRIQUE

Synonymes

Définition

EINECS 201-766-0

Nom chimique Acide L-tartrique, acide L-2,3-dihydroxybutanedioïque, acide d- α , β -

dihydroxysuccinique

Formule chimique $C_4H_6O_6$

Poids moléculaire 150,09

Composition Pas moins de 99,5 % sur la base anhydre

Description Solide cristallin incolore ou translucide, ou poudre cristalline blanche

Identification

Intervalle de fusion Entre 168 et 170 °C

Épreuve de recherche de tartrate Satisfait à l'essai

Pouvoir rotatoire spécifique $[\alpha]_D^{20}$ entre + 11,5° et + 13,5° (solution aqueuse 20 % m/v)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (dessiccation au P₂O₅ pendant 3 heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 1 000 mg/kg (après calcination à 800 ± 25 °C)

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Oxalates Pas plus de 100 mg/kg, exprimés en acide oxalique, après séchage

E 335 (i) TARTRATE MONOSODIQUE

Synonymes Sel monosodique de l'acide L(+)-tartrique

Définition

EINECS

Nom chimique Sel monosodique de l'acide L-2,3-dihydroxybutanedioïque, sel

monosodique monohydraté de l'acide L(+)-tartrique

Formule chimique $C_4H_5O_6Na\cdot H_2O$

Poids moléculaire 194,05

Composition Pas moins de 99 % sur la base anhydre

Description Cristaux transparents incolores

Identification

Épreuve de recherche de tartrate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 10,0 % (105 °C, 4 heures)

Oxalates Pas plus de 100 mg/kg (exprimés en acide oxalique, après séchage)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 335 (ii) TARTRATE DISODIQUE

Synonymes

Définition

EINECS 212-773-3

Nom chimique L-tartrate disodique, (+)-Tartrate disodique, sel disodique de l'acide

(+)-2,3-dihydroxybutanedioïque, sel disodique dihydraté de l'acide

L(+)-tartrique

Formule chimique $C_4H_4O_6Na_2\cdot 2H_2O$

Poids moléculaire 230,8

Composition Pas moins de 99 % sur la base anhydre

Description Cristaux transparents incolores

Identification

Épreuve de recherche de tartrate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Solubilité Un g est insoluble dans 3 ml d'eau. Insoluble dans l'éthanol

pH Entre 7,0 et 7,5 (solution aqueuse à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 17,0 % (150 °C, 4 heures)

Oxalates Pas plus de 100 mg/kg (exprimés en acide oxalique, après séchage)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 336 (i) TARTRATE MONOPOTASSIQUE

Synonymes Tartrate de potassium monobasique

Définition

EINECS

Nom chimique Sel anhydre monopotassique de l'acide L(+)-tartrique, sel monopo-

tassique de l'acide L-2,3-dihydroxybutanedioïque

Formule chimique $C_4H_5O_6K$

Poids moléculaire 188,16

Composition Pas moins de 98 % sur la base anhydre

Description Poudre blanche cristalline ou granuleuse

Identification

Épreuve de recherche de tartrate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

Point de fusion 230 °C

pH 3,4 (solution aqueuse à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 1,0 % (105 °C, 4 heures)

Oxalates Pas plus de 100 mg/kg (exprimés en acide oxalique, après séchage)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 336 (ii) TARTRATE DIPOTASSIQUE

Synonymes Tartrate de potassium dibasique

Définition

EINECS 213-067-8

Nom chimique Sel dipotassique de l'acide L-2,3-dihydroxybutanedioïque, sel dipo-

tassique à 0,5 molécule d'eau de l'acide L(+)-tartrique

Formule chimique $C_4H_4O_6K_2\cdot\frac{1}{2}H_2O$

Poids moléculaire 235,2

Composition Pas moins de 99 % sur la base anhydre

Description Poudre blanche cristalline ou granuleuse

Identification

Épreuve de recherche de tartrate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

pH Entre 7,0 et 9,0 (solution aqueuse à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 4,0 % (150 °C, 4 heures)

Oxalates Pas plus de 100 mg/kg (exprimés en acide oxalique, après séchage)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 337 TARTRATE DOUBLE DE SODIUM ET DE POTASSIUM

Synonymes L(+)-tartrate de sodium et de potassium, sel de Rochelle, sel de

Seignette

Définition

EINECS 206-156-8

Nom chimique Double sel potassique et sodique de l'acide L-2,3-dihydroxybutane-

dioïque, L(+)-tartrate de sodium et de potassium

Formule chimique $C_4H_4O_6KNa\cdot 4H_2O$

Poids moléculaire 282,23

Composition Pas moins de 99 % sur la base anhydre

Description | Cristaux transparents incolores ou poudre cristalline blanche

Identification

Épreuve de recherche de tartrate Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Solubilité Un g est soluble dans 1 ml d'eau, insoluble dans l'éthanol

Intervalle de fusion 70 — 80 °C

pH Entre 6,5 et 8,5 (solution aqueuse à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas moins de 21,0 % et pas plus de 26,0 % (150 °C, 3 heures)

Oxalates Pas plus de 100 mg/kg (exprimés en acide oxalique, après séchage)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 338 ACIDE PHOSPHORIQUE

Synonymes Acide orthophosphorique, acide monophosphorique

Définition

EINECS 231-633-2

Nom chimique Acide phosphorique

Formule chimique H_3PO_4 Poids moléculaire 98.00

Composition Pas moins de 67,0 % et pas plus de 85,7 %. L'acide phosphorique

est disponible dans le commerce sous forme de solution aqueuse à

des concentrations variables.

Description Liquide visqueux clair et incolore

Identification

Épreuve de recherche d'acide Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai Pureté

Acides volatils Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en acide acétique)

Chlorures Pas plus de 200 mg/kg (exprimés en chlore)

Nitrates Pas plus de 5 mg/kg (exprimés en NaNO₃)

Sulfates Pas plus de 1 500 mg/kg (exprimés en CaSO₄)

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Note: la présente spécification porte sur une solution aqueuse à 75 %.

E 339 (i) PHOSPHATE MONOSODIQUE

Synonymes Monophosphate monosodique, monophosphate monosodique acide,

orthophosphate monosodique, phosphate de sodium monobasique,

dihydrogéno-monophosphate de sodium

Définition

EINECS 231-449-2

Nom chimique Dihydrogéno-monophosphate de sodium

Formule chimique Anhydre: NaH₂PO₄

Monohydraté: NaH₂PO₄ H₂O Dihydraté: NaH₂PO₄ 2H₂O

Poids moléculaire Anhydre: 119,98

Monohydraté: 138,00 Dihydraté: 156,01

Composition Après dessiccation à 60 °C pendant 1 heure, puis à 105 °C pendant

4 heures, ne contient pas moins de 97 % de NaH₂PO₄

Teneur en P₂O₅ entre 58,0 % et 60,0 % sur la base anhydre

Description Poudre blanche inodore légèrement déliquescente, cristaux ou

granules

Identification

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai

Solubilité Facilement soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol ou l'éther

pH Entre 4,1 et 5,0 (solution à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Le sel anhydre ne perd pas plus de 2,0 %, le monohydrate pas plus

de 15,0 % et le dihydrate pas plus de 25 % (après dessiccation à

60 °C pendant 1 heure, puis à 105 °C pendant 4 heures)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 % sur la substance anhydre

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 339 (ii) PHOSPHATE DISODIQUE

Synonymes Monophosphate disodique, phosphate de sodium secondaire, ortho-

phosphate disodique

Définition

EINECS 231-448-7

Nom chimique Hydrogéno-monophosphate disodique, hydrogéno-orthophosphate

disodique

Formule chimique Anhydre: Na₂HPO₄

Hydraté: Na_2HPO_4 nH_2O (n = 2, 7 ou 12)

Poids moléculaire 141,98 (anhydre)

Composition Après dessiccation à 40 °C pendant 3 heures, puis à 105 °C pendant

5 heures, ne contient pas moins de 98 % de Na₂HPO₄.

Teneur en P_2O_5 entre 49 % et 51 % sur la base anhydre

DescriptionAnhydre, l'hydrogénophosphate disodique se présente sous la forme

d'une poudre blanche hygroscopique inodore. Les formes hydratées comprennent le dihydrate, un solide cristallin blanc et inodore, l'heptahydrate, qui se présente sous la forme d'une poudre granuleuse ou de cristaux efflorescents inodores, de couleur blanche, et le dodécahydrate, se présentant sous la forme d'une poudre ou de cristaux

efflorescents inodores de couleur blanche.

Identification

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai

Solubilité Facilement soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

pH Entre 8,4 et 9,6 (solution à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Le sel anhydre ne perd pas plus de 5,0 %, le dihydrate pas plus de

22,0 %, l'heptahydrate pas plus de 50,0 % et le dodécahydrate pas plus de 61,0 % (après dessiccation à 40 °C pendant 3 heures, puis à

105 °C pendant 5 heures).

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 % sur la substance anhydre

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 339 (iii) PHOSPHATE TRISODIQUE

Synonymes Phosphate de sodium, phosphate de sodium tribasique, orthophosphate trisodique

Définition Le phosphate trisodique s'obtient à partir de solutions aqueuses et

cristallise sous la forme anhydre et avec ½, 1, 6, 8 ou 12 molécules d'eau. Le dodécahydrate cristallise toujours à partir de solutions aqueuses avec un excédent d'hydroxyde de sodium. Il contient ¼

de molécule de NaOH.

EINECS 231-509-8

Nom chimique Monophosphate trisodique, phosphate trisodique, orthophosphate

trisodique

Formule chimique Anhydre: Na₃PO₄

Hydraté: Na_3PO_4 nH_2O (n = $\frac{1}{2}$, 1, 6, 8, ou 12)

Poids moléculaire 163,94 (anhydre)

Composition Le phosphate de sodium anhydre et les formes hydratées, exception

faite du dodécahydrate, ne contiennent pas moins de 97,0 % de Na₃PO₄ calculés sur la base de la matière sèche. Le dodécahydrate de phosphate sodique ne contient pas moins de 92,0 % de Na₃PO₄

calculés sur la matière calcinée.

Teneur en P₂O₅ entre 40,5 % et 43,5 % sur la base anhydre

Description Cristaux, granules ou poudre cristalline inodores, de couleur blanche

Identification

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai

Solubilité Facilement soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

pH Entre 11,5 et 12,5 (solution à 1 %)

Pureté

Perte par calcination Après dessiccation à 120 °C pendant 2 heures, puis calcination à

800 °C environ pendant 30 minutes, les pertes de masse sont les suivantes: l'anhydre, pas plus de 2,0 %, le monohydrate, pas plus de

11,0 %, le dodécahydrate, entre 45,0 % et 58,0 %.

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 % sur la substance anhydre

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 340 (i) PHOSPHATE MONOPOTASSIQUE

Synonymes Phosphate de potassium monobasique, monophosphate monopotas-

sique, orthophosphate monopotassique

Définition

EINECS 231-913-4

Nom chimique Dihydrogéno-phosphate de potassium, dihydrogéno-orthophosphate

monopotassique, dihydrogéno-monophosphate monopotassique

Formule chimique KH₂PO₄

Poids moléculaire 136,09

Composition Pas moins de 98,0 % après dessiccation à 105 °C pendant 4 heures

Teneur en P_2O_5 entre 51,0 % et 53,0 % sur la base anhydre

Description Cristaux incolores et inodores ou poudre blanche granuleuse ou

cristalline

Identification

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai

Solubilité Facilement soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

pH Entre 4,2 et 4,8 (solution à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 2,0 % (105 °C, 4 heures)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 % sur la substance anhydre

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 340 (ii) PHOSPHATE DIPOTASSIQUE

Synonymes Monophosphate dipotassique, phosphate de potassium secondaire, orthophosphate dipotassique, phosphate de potassium dibasique

Définition

EINECS 231-834-5

Nom chimique Hydrogéno-monophosphate dipotassique, hydrogéno-phosphate dipo-

tassique, hydrogéno-orthophosphate dipotassique

Formule chimique K₂HPO₄

Poids moléculaire 174,18

Composition Pas moins de 98 % après dessiccation à 105 °C pendant 4 heures

Teneur en P_2O_5 entre 40,3 % et 41,5 % sur la base anhydre

Description Poudre granuleuse, cristaux ou masse incolores ou blancs; substance

déliquescente et hygroscopique.

Identification

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai

Solubilité Facilement soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

pH Entre 8,7 et 9,4 (solution à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 2,0 % (105 °C, 4 heures)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 % (sur la base anhydre)

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 340 (iii) PHOSPHATE TRIPOTASSIQUE

Synonymes Phosphate de potassium tribasique, orthophosphate tripotassique

Définition

EINECS 231-907-1

Nom chimique Monophosphate tripotassique, phosphate tripotassique, orthophos-

phate tripotassique

Formule chimique Anhydre: K₃PO₄

Hydraté: K_3PO_4 nH_2O (n = 1 ou 3)

Poids moléculaire 212,27 (anhydre)

Composition Pas moins de 97 % calculés sur la substance calcinée

Teneur en P2O5 entre 30,5 % et 34,0 % sur la substance calcinée

Description Cristaux ou granules incolores ou blancs inodores et hygroscopiques.

Les formes hydratées disponibles comprennent le monohydrate et le

trihydrate.

Identification

Épreuve de recherche de potassium

Épreuve de recherche de phosphate

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Solubilité Facilement soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

pH Entre 11,5 et 12,3 (solution à 1 %)

Pureté

Perte par calcination Anhydre: pas plus de 3,0 %; hydratés: pas plus de 23,0 % (après

dessiccation à 105 °C pendant 1 heure, puis calcination à environ

 800 ± 25 °C pendant 30 minutes)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 % (sur la base anhydre)

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 341 (i) PHOSPHATE MONOCALCIQUE

Synonymes Phosphate de calcium monobasique, orthophosphate monocalcique

Définition

EINECS 231-837-1

Nom chimique Dihydrogénophosphate de calcium

Formule chimique Anhydre: Ca(H₂PO₄)₂

Monohydraté: Ca(H₂PO₄)₂ H₂O

Poids moléculaire 234,05 (anhydre)

252,08 (monohydraté)

Composition Pas moins de 95 % sur la base de la matière sèche

Teneur en P2O5 entre 55,5 % et 61,1 % sur la base anhydre

Description Poudre granuleuse ou cristaux ou granules blancs déliquescents

Identification

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai

Teneur en CaO Entre 23,0 % et 27,5 % (anhydre)

Entre 19,0 % et 24,8 % (monohydrate)

Pureté

Perte à la dessiccation Anhydre: pas plus de 14 % (105 °C, 4 heures)

Monohydrate: pas plus de 17,5 % (105 °C, 4 heures)

Perte par calcination Anhydre: pas plus de 17,5 % (après calcination à 800 ± 25 °C

pendant 30 minutes)

Monohydrate: pas plus de 25,0 % (après dessiccation à 105 °C pendant 1 heure, puis calcination à 800 ± 25 °C pendant 30 minutes)

Fluorures Pas plus de 30 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Aluminium Pas plus de 70 mg/kg (uniquement lorsqu'il est ajouté à des denrées

alimentaires pour nourrissons et enfants en bas âge)

Pas plus de 200 mg/kg (pour toute utilisation autre que l'addition à des denrées alimentaires pour nourrissons et enfants en bas âge)

E 341 (ii) PHOSPHATE DICALCIQUE

Synonymes Phosphate de calcium dibasique, orthophosphate dicalcique

Définition

EINECS 231-826-1

Nom chimique Monohydrogénophosphate de calcium, hydrogénoorthophosphate de

calcium, phosphate de calcium secondaire

Formule chimique Anhydre: CaHPO₄

Dihydrate: CaHPO₄ 2H₂O

Poids moléculaire 136,06 (anhydre)

172,09 (dihydrate)

Composition Le phosphate dicalcique, après dessiccation à 200 °C pendant 3

heures, ne contient pas moins de 98 % et pas plus de l'équivalent

de 102 % de CaHPO₄.

Teneur en P₂O₅ entre 50,0 % et 52,5 % sur la base anhydre

Description Cristaux, granules ou poudre (granuleuse ou non) de couleur blanche

Identification

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai

Solubilité Faiblement soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

Pureté

Perte par calcination Pas plus de 8,5 % (anhydre) ou de 26,5 % (dihydrate) après calci-

nation à 800 ± 25 °C pendant 30 minutes

Fluorures Pas plus de 50 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Aluminium

Pas plus de 100 mg/kg pour la forme anhydre et pas plus de 80 mg/kg pour la forme dihydratée (uniquement lorsqu'elles sont ajoutées à

des denrées alimentaires pour nourrissons et enfants en bas âge)

Jusqu'au 31 mars 2015: pas plus de 600 mg/kg pour la forme anhydre et pas plus de 500 mg/kg pour la forme dihydratée (pour toute utilisation autre que l'addition à des denrées alimentaires pour

nourrissons et enfants en bas âge).

À partir du 1^{er} avril 2015: pas plus de 200 mg/kg pour les formes anhydre et forme dihydratée (pour toute utilisation autre que l'addition à des denrées alimentaires pour nourrissons et enfants en bas

age).

E 341 (iii) PHOSPHATE TRICALCIQUE

Synonymes Phosphate de calcium tribasique, orthophosphate de calcium, hydroxy-monophosphate pentacalcique, hydroxy-apatite de calcium

Définition Le phosphate tricalcique consiste en un mélange de phosphates de

calcium en proportions variables, obtenu par la neutralisation d'acide phosphorique avec de l'hydroxyde de calcium et ayant pour compo-

sition approximative 10CaO 3P₂O₅ H₂O.

EINECS 235-330-6 (hydroxy-monophosphate pentacalcique)

231-840-8 (orthophosphate de calcium)

Nom chimique Hydroxy-monophosphate pentacalcique, monophosphate tricalcique

Formule chimique | Ca₅ (PO₄)₃ OH ou Ca₃ (PO₄)₂

Poids moléculaire 502 ou 310

Composition Pas moins de 90 % calculés sur la substance calcinée

Teneur en P₂O₅ entre 38,5 % et 48,0 % sur la base anhydre

Description Poudre blanche inodore stable à l'air

Identification

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai

Solubilité Pratiquement insoluble dans l'eau; insoluble dans l'éthanol, soluble

dans les acides chlorhydrique et nitrique dilués

Pureté

Perte par calcination Pas plus de 8 % (après calcination à 800 ± 25 °C pendant 0,5 heure)

Fluorures Pas plus de 50 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Aluminium Pas plus de 150 mg/kg (uniquement lorsqu'il est ajouté à des denrées

alimentaires pour nourrissons et enfants en bas âge)

Jusqu'au 31 mars 2015: pas plus de 500 mg/kg (pour toute utilisation autre que l'addition à des denrées alimentaires pour nourrissons

et enfants en bas âge)

À partir du 1^{er} avril 2015: pas plus de 200 mg/kg (pour toute utilisation autre que l'addition à des denrées alimentaires pour nourrissons et enfants en bas âge).

E 343 (i) PHOSPHATE MONOMAGNÉSIQUE

Synonymes Dihydrogéno-phosphate de magnésium, phosphate de magnésium monobasique, orthophosphate monomagnésique

Définition

EINECS 236-004-6

Nom chimique Dihydrogéno-monophosphate monomagnésique

Formule chimique $Mg(H_2PO_4)_2 nH_2O$ (où n = 0 à 4)

Poids moléculaire 218,30 (anhydre)

Composition Pas plus de 51,0 % (après calcination à 800 ± 25 °C pendant 30

minutes, calculés sous la forme de P2O5 calciné)

Description Poudre cristalline blanche, inodore, légèrement soluble dans l'eau

Identification

Épreuve de recherche de magnésium

Épreuve de recherche de phosphate

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Teneur en MgO Pas moins de 21,5 % après calcination ou sur une base anhydre (à

105 °C pendant 4 heures)

Pureté

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimé en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 343 (ii) PHOSPHATE DIMAGNÉSIQUE

Synonymes Hydrogéno-phosphate de magnésium, phosphate de magnésium

dibasique, orthophosphate dimagnésique, phosphate de magnésium

secondaire

Définition

EINECS 231-823-5

Nom chimique Hydrogéno-monophosphate dimagnésique

Formule chimique $MgHPO_4 nH_2O$ (où n = 0 — 3)

Poids moléculaire 120,30 (anhydre)

Composition Pas plus de 96 % (après calcination à 800 ± 25 °C pendant 30

minutes)

Description Poudre cristalline blanche, inodore, légèrement soluble dans l'eau

Identification

Épreuve de recherche de magnésium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai

Teneur en MgO Pas moins de 33,0 % calculés sur la base anhydre (105 °C, 4 heures)

Pureté

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 350 (i) MALATE DE SODIUM

Synonymes Sel sodique de l'acide malique

Définition

EINECS

Nom chimique DL-malate disodique, sel disodique de l'acide hydroxybutanedioïque

Formule chimique Hémihydrate: C₄H₄Na₂O₅ ½ H₂O

Trihydrate: C₄H₄Na₂O₅ 3H₂O

Poids moléculaire Hémihydrate: 187,05

Trihydrate: 232,10

Composition Pas moins de 98,0 % sur la base anhydre

Description Poudre cristalline ou grumeaux de couleur blanche

Identification

Épreuve de recherche d'acide 1,2-dicar-

boxylique

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Formation de colorant azoïque Satisfait à l'essai

Solubilité Facilement soluble dans l'eau

Pureté

Perte à la dessiccation Hémihydrate: pas plus de 7,0 % (130 °C, 4 heures)

Trihydrate: entre 20,5 % et 23,5 % (130 °C, 4 heures)

Alcalinité Pas plus de 0,2 % exprimée en Na₂CO₃

Acide fumarique

Acide maléique

Pas plus de 1,0 %

Pas plus de 0,05 %

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 350 (ii) MALATE ACIDE DE SODIUM

Synonymes Sel monosodique de l'acide DL-malique

Définition

EINECS

Nom chimique DL-malate monosodique, 2-DL-hydroxy-succinate monosodique

Formule chimique $C_4H_5NaO_5$ Poids moléculaire 156,07

Composition Pas moins de 99,0 % sur la base anhydre

Description Poudre blanche

Identification

Épreuve de recherche d'acide 1,2-dicar-

boxylique

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai Formation de colorant azoïque Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 2,0 % (110 °C, 3 heures)

Acide maléique

Acide fumarique

Pas plus de 0,05 %

Pas plus de 1,0 %

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

E 351 MALATE DE POTASSIUM

Synonymes Sel de potassium de l'acide malique

Définition

EINECS

Nom chimique DL-malate dipotassique, sel dipotassique de l'acide hydroxybutane-

dioïque

Formule chimique $C_4H_4K_2O_5$ Poids moléculaire 210,27

Pas moins de 59,5 % Composition

Description Solution aqueuse incolore ou presque incolore

Identification

Épreuve de recherche d'acide 1,2-dicar-

boxylique

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai Formation de colorant azoïque Satisfait à l'essai

Pureté

Alcalinité Pas plus de 0,2 % exprimé en K₂CO₃

Acide fumarique Pas plus de 1,0 % Acide maléique Pas plus de 0,05 % Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Plomb Pas plus de 2 mg/kg Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 352 (i) MALATE DE CALCIUM

Sel de calcium de l'acide malique **Synonymes**

Définition

EINECS

DL-malate de calcium, calcium-α-hydroxysuccinate, sel de calcium Nom chimique

de l'acide hydroxybutanedioïque

Formule chimique $C_4H_5CaO_5$ Poids moléculaire 172.14

Composition Pas moins de 97,5 % sur la base anhydre

Description Poudre blanche

Identification

Épreuve de recherche de malate Satisfait à l'essai Épreuve de recherche d'acide 1,2-dicar-

boxylique

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai Formation de colorant azoïque Satisfait à l'essai

Solubilité Légèrement soluble dans l'eau

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 2 % (100 °C, 3 heures) Alcalinité Pas plus de 0,2 % exprimé en CaCO₃

Acide maléique Pas plus de 0,05 % Acide fumarique Pas plus de 1,0 % Fluorures Pas plus de 30 mg/kg Pas plus de 3 mg/kg Arsenic Plomb Pas plus de 2 mg/kg Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 352 (ii) MALATE ACIDE DE CALCIUM

Synonymes Sel monocalcique de l'acide DL-malique

Définition

EINECS

Nom chimique DL-malate monocalcique, 2-DL-hydroxysuccinate monocalcique

Formule chimique $(C_4H_5O_5)_2Ca$

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 97,5 % sur la base anhydre

Description Poudre blanche

Identification

Épreuve de recherche d'acide 1,2-dicar-

boxylique

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai Formation de colorant azoïque Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 2,0 % (110 °C, 3 heures)

Acide maléique Pas plus de 0,05 %

Acide fumarique Pas plus de 1,0 %

Fluorures Pas plus de 30 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 353 ACIDE MÉTATARTRIQUE

Synonymes Acide ditartrique

Définition

EINECS

Nom chimique Acide métatartrique

Formule chimique $C_4H_6O_6$

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 99,5 %

Description Cristaux ou poudre, de couleur blanche ou jaunâtre. Très déliques-

cent, à faible odeur de caramel

Identification

Solubilité Très soluble dans l'eau et l'éthanol

Épreuve d'identification Placer une prise d'essai de 1 à 10 mg de cette substance dans un

tube avec 2 ml d'acide sulfurique concentré et 2 gouttes de réactif sulforésorcinique. Par chauffage à 150 °C, une intense coloration

violette se développe.

Pureté

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 354 TARTRATE DE CALCIUM

Synonymes L-tartrate de calcium

Définition

EINECS

Nom chimique L(+)-2,3-dihydroxybutanedioate de calcium, dihydrate

Formule chimique $C_4H_4CaO_6 2H_2O$

Poids moléculaire 224,18

Composition Pas moins de 98,0 %

Description Fine poudre cristalline de couleur blanche ou blanc cassé

Identification

Solubilité Légèrement soluble dans l'eau: environ 0,01 g/100 ml d'eau (20 °C).

Faiblement soluble dans l'éthanol. Légèrement soluble dans l'éther

diéthylique. Soluble dans les acides

Pouvoir rotatoire spécifique $[\alpha]_D^{20}$ entre +7,0° et +7,4° (à 0,1 % dans une solution de HCl 1 N)

pH Entre 6,0 et 9,0 (dans une suspension épaisse à 5 %)

Pureté

Sulfates Pas plus de 1 g/kg (exprimés en H₂SO₄)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 355 ACIDE ADIPIQUE

Synonymes

Définition

EINECS 204-673-3

Nom chimique Acide hexanedioïque, acide 1,4-butanedicarboxylique

Formule chimique $C_6H_{10}O_4$ Poids moléculaire 146,14

Composition Pas moins de 99,6 %

Description Cristaux ou poudre cristalline inodores, de couleur blanche

Identification

Intervalle de fusion 151,5 — 154,0 °C

Solubilité Légèrement soluble dans l'eau. Facilement soluble dans l'éthanol

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 0,2 % (méthode de Karl Fischer)

Cendres sulfatées Pas plus de 20 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 356 ADIPATE DE SODIUM

Synonymes

Définition

EINECS 231-293-5

Nom chimique Adipate de sodium

Formule chimique $C_6H_8Na_2O_4$ Poids moléculaire 190,11

Composition Pas moins de 99,0 % (sur la base anhydre)

Description Cristaux ou poudre cristalline inodores, de couleur blanche

Identification

Intervalle de fusion Entre 151 et 152 °C (pour l'acide adipique)

Solubilité Environ 50 g/100 ml d'eau (20 °C).

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 3 % (Karl Fischer)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 357 ADIPATE DE POTASSIUM

Synonymes

Définition

EINECS 242-838-1

Nom chimique Adipate de potassium

Formule chimique $C_6H_8K_2O_4$ Poids moléculaire 222,32

Composition Pas moins de 99,0 % (sur la base anhydre)

Description Cristaux ou poudre cristalline inodores, de couleur blanche

Identification

Intervalle de fusion Entre 151 et 152 °C (pour l'acide adipique)

Solubilité Environ 60 g/100 ml d'eau (20 °C).

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 3 % (Karl Fischer)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 363 ACIDE SUCCINIQUE

Synonymes

Définition

EINECS 203-740-4

Nom chimique Acide butanedioïque

Formule chimique $C_4H_6O_4$ Poids moléculaire 118,09

Composition Pas moins de 99,0 %

Description Cristaux incolores ou blancs, inodores

Identification

Intervalle de fusion 185,0 °C — 190,0 °C

Pureté

Résidu de calcination Pas plus de 0,025 % (à 800 °C pendant 15 minutes)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 380 CITRATE DE TRIAMMONIUM

Synonymes Citrate d'ammonium tribasique

Définition

EINECS 222-394-5

Nom chimique Sel de triammonium d'acide 2-hydroxypropane-1,2,3-tricarboxylique

Formule chimique $C_6H_{17}N_3O_7$

Poids moléculaire 243,22

Composition Pas moins de 97,0 %

Description Cristaux ou poudre de couleur blanche à blanc cassé

Identification

Épreuve de recherche d'ammonium Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de citrate Satisfait à l'essai

Solubilité Facilement soluble dans l'eau

Pureté

Oxalates Pas plus de 0,04 % (exprimés en acide oxalique)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 385 ÉTHYLÈNEDIAMINETÉTRAACÉTATE DE CALCIUM ET DE DISODIUM

Synonymes Sel de calcium et de disodium de l'acide

éthylènediaminetétracétique (EDTA), édétate de calcium et de diso-

dium

Définition

EINECS 200-529-9

Nom chimique N, N'-1,2-Éthanediylbis [N-(carboxyméthyl)-glycinate] [(4-)-O,

O',ON, O'N]calciate(2)-disodium, sel de calcium et de disodium de l'acide éthylènediaminetétracétique (EDTA), sel de calcium et de

disodium de l'acide éthylènedinitrilotétracétique

Formule chimique $C_{10}H_{12}O_8CaN_2Na_2\cdot 2H_2O$

Poids moléculaire 410,31

Composition Pas moins de 97 % sur la base anhydre

Description Granules cristallins inodores blancs ou poudre blanche ou blanchâtre,

légèrement hygroscopique

Identification

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Activité chélatante avec des ions métal-

liques

Satisfait à l'essai

pH Entre 6,5 et 7,5 (solution à 1 %)

Pureté

Teneur en eau Entre 5 et 13 % (méthode de Karl Fischer)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 392 EXTRAITS DE ROMARIN

Synonymes Extrait de feuille de romarin (antioxydant)

DéfinitionLes extraits de romarin contiennent plusieurs composants dont il a

été démontré qu'ils possèdent des fonctions antioxydantes. Ces composants appartiennent principalement aux catégories des acides phénoliques, des flavonoïdes et des diterpénoïdes. Outre les dérivés antioxydants, les extraits peuvent également contenir les triterpènes et matières extractibles au solvant organique définis dans la spécifi-

cation suivante.

EINECS 283-291-9

Nom chimique Extrait de romarin (Rosmarinus officinalis)

Description L'antioxydant qu'est l'extrait de feuille de romarin est obtenu par

extraction de feuilles de Rosmarinus officinalis au moyen d'un système de solvants autorisé pour les denrées alimentaires. Les extraits peuvent ensuite être désodorisés et décolorés; ils peuvent

être normalisés.

Identification

Composés antioxydants de référence:

diterpènes phénoliques

Acide carnosique ($C_{20}H_{28}O_4$) et carnosol ($C_{20}H_{26}O_4$)

(représentant pas moins de 90 % du total des diterpènes phénoliques)

Matières volatiles de référence Bornéol, acétate de bornyle, camphre, 1,8-cinéol, verbénone

Densité > 0,25 g/ml

Solubilité Insoluble dans l'eau

Pureté

Perte par dessiccation < 5 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

1 - Extraits de romarin obtenus par extraction à l'acétone de feuilles de romarin séchées

Description Les extraits de romarin sont obtenus à partir de feuilles de romarin

séchées par extraction à l'acétone, filtration, purification, évaporation du solvant puis séchage et tamisage pour obtenir une poudre fine ou

un liquide.

Identification

Teneur en composés antioxydants de

référence

 $\geq 10~\%$ m/m (total de l'acide carnosique et du carnosol)

Rapport antioxydants/matières volatiles | (% total m/m d'acide carnosique et de carnosol) ≥ 15

(% m/m de matières volatiles de référence) (*)

[(*) exprimé en pourcentage de matières volatiles totales dans l'extrait, mesuré par chromatographie en phase gazeuse couplée à une

spectrométrie de masse, «CPG-SM»]

Pureté

Solvants résiduels Acétone: pas plus de 500 mg/kg

2 – Extraits de romarin préparés à partir de feuilles de romarin séchées par extraction à l'anhydride carbonique supercritique

DescriptionExtraits de romarin obtenus à partir de feuilles de romarin séchées par extraction au moyen d'anhydride carbonique supercritique

accompagné d'une faible quantité d'éthanol en tant que cosolvant.

Identification

Teneur en composés antioxydants de référence

≥ 13 % m/m (total de l'acide carnosique et du carnosol)

Rapport antioxydants/matières volatiles

(% total m/m d'acide carnosique et de carnosol) ≥ 15

(% m/m de matières volatiles de référence) (*)

[(*) exprimé en pourcentage de matières volatiles totales dans l'extrait, mesuré par CPG-SM]

Pureté

Description

Solvants résiduels Éthanol: pas plus de 2 %

3 – Extraits de romarin préparés à partir d'extrait éthanolique désodorisé de romarin

1

Extraits de romarin préparés à partir d'extrait éthanolique désodorisé de romarin. Les extraits peuvent être purifiés davantage, par exemple par un traitement au charbon actif ou par distillation moléculaire; ils peuvent être en suspension dans des milieux appropriés et approuvés ou atomisés.

Identification

Teneur en composés antioxydants de référence

≥ 5 % m/m (total de l'acide carnosique et du carnosol)

Rapport antioxydants/matières volatiles

(% total m/m d'acide carnosique et de carnosol) ≥ 15

(% m/m de matières volatiles de référence) (*)

[(*) exprimé en pourcentage de matières volatiles totales dans l'ex-

trait, mesuré par CPG-SM]

Pureté

Solvants résiduels

Éthanol: pas plus de 500 mg/kg

4 - Extraits de romarin décolorés et désodorisés obtenus par une extraction en deux phases au moyen d'hexane et d'éthanol.

Description

Extraits de romarin préparés à partir d'extrait éthanolique désodorisé de romarin soumis à une extraction à l'hexane. Les extraits peuvent être purifiés davantage, par exemple par un traitement au charbon actif ou par distillation moléculaire; ils peuvent être en suspension dans des milieux appropriés et approuvés ou atomisés.

Identification

Teneur en composés antioxydants de référence

≥ 5 % m/m (total de l'acide carnosique et du carnosol)

Rapport antioxydants/matières volatiles

(% total m/m d'acide carnosique et de carnosol) ≥ 15

(% m/m de matières volatiles de référence) (*)

[(*) exprimé en pourcentage de matières volatiles totales dans l'extrait, mesuré par CPG-SM]

Pureté

Solvants résiduels

Hexane: pas plus de 25 mg/kg Éthanol: pas plus de 500 mg/kg

E 400 ACIDE ALGINIQUE

Synonymes

Définition

Glucuronoglycane linéaire composé essentiellement d'unités d'acide D-mannuronique et d'acide L-guluronique combinées par des liaisons glycosidiques en β -(1-4) et α -(1-4), sous forme pyranique. Hydrate de carbone colloïdal hydrophile provenant de souches de diverses espèces d'algues marines brunes (Phaeophyceae), extrait au moyen d'un alcali dilué.

EINECS 232-680-1

Nom chimique

Composition

Formule chimique $(C_6H_8O_6)_n$

Poids moléculaire 10 000 - 600 000 (moyenne type)

Sur la base anhydre, l'acide alginique ne dégage pas moins de 20 % et pas plus de 23 % de dioxyde de carbone (CO₂), ce qui correspond à pas moins de 91 % et à pas plus de 104,5 % d'acide alginique $(C_6H_8O_6)_n$ (calculé sur la base d'un poids équivalant à 200).

Description

L'acide alginique se présente sous formes filamenteuses, graineuses, granuleuses et poudreuses. Il est de couleur blanche à brune jaunâtre et est pratiquement inodore.

Identification

Solubilité

Insoluble dans l'eau et les solvants organiques, lentement soluble dans des solutions de carbonate de sodium, d'hydroxyde de sodium et de phosphate trisodique

Épreuve de précipitation au chlorure de calcium

Ajouter à un mélange d'une solution à 0,5 % de l'échantillon et d'une solution d'hydroxyde de sodium 1 M un cinquième de son volume d'une solution à 2,5 % de chlorure de calcium. Un important précipité gélatineux apparaît. Cette épreuve permet de distinguer l'acide alginique de la gomme arabique, de la carboxyméthylcellulose sodique, du carboxyméthylamidon, du carraghénane, de la gélatine, de la gomme ghatti, de la gomme karaya, de la farine de graines de caroube, de la méthylcellulose et de la gomme adragante.

Épreuve de précipitation au sulfate d'ammonium

Ajouter à un mélange d'une solution à 0,5 % de l'échantillon et d'une solution d'hydroxyde de sodium 1 M la moitié de son volume d'une solution saturée de sulfate d'ammonium. Aucun précipité n'apparaît. Cette épreuve permet de distinguer l'acide alginique de l'agar-agar, de la carboxyméthylcellulose sodique, du carraghénane, de la pectine désestérifiée, de la gélatine, de la farine des graines de caroube, de la méthylcellulose et de l'amidon.

Réaction de coloration

Dissoudre autant que possible 0,01 g de l'échantillon en l'agitant avec 0,15 ml d'hydroxyde de sodium à 0,1 N et ajouter 1 ml d'une solution acide de sulfate ferrique. Dans les cinq minutes, une couleur rouge cerise apparaît, qui évolue finalement vers une intense coloration pourpre.

pН

Entre 2,0 et 3,5 (suspension à 3 %)

Pureté

Perte à la dessiccation

Pas plus de 15 % (105 °C, 4 heures)

Cendres sulfatées

Pas plus de 8 % sur la base anhydre

Matières insolubles dans l'hydroxyde de

sodium (solution 1 M)

Pas plus de 2 % de matières insolubles sur la base anhydre

Formaldéhyde

Pas plus de 50 mg/kg
Pas plus de 3 mg/kg

Arsenic

Plomb

Pas plus de 5 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium

Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Comptage total sur plaque

Pas plus de 5 000 colonies par gramme

Levures et moisissures

Pas plus de 500 colonies par gramme

Escherichia coli

Absence dans 5 g

Salmonella spp.

Absence dans 10 g

E 401 ALGINATE DE SODIUM

Synonymes

Définition

EINECS

Nom chimique Sel sodique de l'acide alginique

Formule chimique $(C_6H_7NaO_6)_n$

Poids moléculaire 10 000 – 600 000 (moyenne type)

Composition La substance anhydre ne dégage pas moins de 18 % et pas plus de

21 % de dioxyde de carbone, ce qui correspond à pas moins de 90,8 % et à pas plus de 106 % d'alginate de sodium (calculé sur

la base d'un poids équivalant à 222).

Description Poudre fibreuse ou granuleuse pratiquement inodore, de couleur

blanche à jaunâtre

Identification

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acide alginique Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15 % (105 °C, 4 heures)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 2 % sur la base anhydre

Formaldéhyde Pas plus de 50 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 5 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Comptage total sur plaque Pas plus de 5 000 colonies par gramme

Levures et moisissures Pas plus de 500 colonies par gramme

Escherichia coli Absence dans 5 g

Salmonella spp. Absence dans 10 g

E 402 ALGINATE DE POTASSIUM

Synonymes

Définition

EINECS

Nom chimique Sel potassique de l'acide alginique

Formule chimique $(C_6H_7KO_6)_n$

Poids moléculaire 10 000 – 600 000 (moyenne type)

Composition La substance anhydre ne dégage pas moins de 16,5 % et pas plus de

19,5 % de dioxyde de carbone, ce qui correspond à pas moins de 89,2 % et à pas plus de 105,5 % d'alginate de potassium (calculé sur

la base d'un poids équivalant à 238).

Description Poudre fibreuse ou granuleuse pratiquement inodore, de couleur

blanche à jaunâtre

Identification

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acide alginique | Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15 % (105 °C, 4 heures)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 2 % sur la base anhydre

Formaldéhyde Pas plus de 50 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 5 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Comptage total sur plaque Pas plus de 5 000 colonies par gramme

Levures et moisissures Pas plus de 500 colonies par gramme

Escherichia coli Absence dans 5 g

Salmonella spp. Absence dans 10 g

E 403 ALGINATE D'AMMONIUM

Synonymes

Définition

EINECS

Nom chimique Sel ammoniacal de l'acide alginique

Formule chimique $(C_6H_{11}NO_6)_n$

Poids moléculaire 10 000 – 600 000 (moyenne type)

Composition La substance anhydre ne dégage pas moins de 18 % et pas plus de

21 % de dioxyde de carbone, ce qui correspond à pas moins de 88,7 % et à pas plus de 103,6 % d'alginate d'ammonium (calculé

sur la base d'un poids équivalant à 217).

Description Poudre fibreuse ou granuleuse, de couleur blanche à jaunâtre

Identification

Épreuve de recherche d'ammonium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acide alginique Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15 % (105 °C, 4 heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 7 % sur la base de la matière sèche

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 2 % sur la base anhydre

Formaldéhyde Pas plus de 50 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Comptage total sur plaque Pas plus de 5 000 colonies par gramme

Levures et moisissures Pas plus de 500 colonies par gramme

Escherichia coli Absence dans 5 g

Salmonella spp. Absence dans 10 g

E 404 ALGINATE DE CALCIUM

Synonymes Sel calcique de l'alginate

Définition

EINECS

Nom chimique Sel calcique de l'acide alginique

Formule chimique $(C_6H_7Ca_{1/2}O_6)_n$

Poids moléculaire 10 000 – 600 000 (moyenne type)

Composition

La substance anhydre ne dégage pas moins de 18 % et pas plus de 21 % de dioxyde de carbone, ce qui correspond à pas moins de

sur la base d'un poids équivalant à 219).

89,6 % et à pas plus de 104,5 % d'alginate de calcium (calculé

Description Poudre fibreuse ou granuleuse pratiquement inodore, de couleur

blanche à jaunâtre

Identification

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acide alginique | Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15,0 % (105 °C, 4 heures)

Formaldéhyde Pas plus de 50 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 5 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Comptage total sur plaque Pas plus de 5 000 colonies par gramme

Levures et moisissures Pas plus de 500 colonies par gramme

Escherichia coli Absence dans 5 g

Salmonella spp. Absence dans 10 g

E 405 ALGINATE DE PROPANE-1,2-DIOL

Synonymes Alginate d'hydroxypropyle, ester de propane-1,2-diol de l'acide algi-

nique, alginate de propylène glycol

Définition

EINECS

Nom chimique Ester de propane-1,2-diol de l'acide alginique; la composition varie

selon le degré d'estérification et les pourcentages de groupements

carboxyles libres et neutralisés dans la molécule.

Formule chimique $(C_9H_{14}O_7)_n$ (estérifié)

Poids moléculaire 10 000 – 600 000 (moyenne type)

Composition La substance anhydre ne dégage pas moins de 16 % et pas plus de

20 % de dioxyde de carbone (CO₂).

Description Poudre fibreuse ou granuleuse pratiquement inodore, de couleur

blanche à jaunâtre

Identification

Épreuve de recherche de 1,2-propanediol

Épreuve de recherche d'acide alginique

Satisfait à l'essai (après hydrolyse)

Satisfait à l'essai (après hydrolyse)

Pas plus de 20 % (105 °C, 4 heures)
Pas moins de 15 % et pas plus de 45 %

Pas plus de 2 % sur la base anhydre

Pureté

Perte à la dessiccation

Teneur totale en propane-1,2-diol

Teneur en propane-1,2-diol libre Pas plus de 15 %

Matières insolubles dans l'eau

Formaldéhyde Pas plus de 50 mg/kg
Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 5 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Cadmium

Comptage total sur plaque

Pas plus de 5 000 colonies par gramme

Pas plus de 1 mg/kg

Levures et moisissures Pas plus de 500 colonies par gramme

Escherichia coli Absence dans 5 g

Salmonella spp. Absence dans 10 g

E 406 AGAR-AGAR

Synonymes

Gélose, Kanten, algue de Java, mousse de Ceylan, gélatine de Chine ou colle du Japon, Layor Carang

Définition

L'agar-agar est un polysaccharide colloïdal hydrophile constitué essentiellement d'unités de galactose dont les isomères L et D alternent avec régularité. Dans le copolymère, ces hexoses sont combinés alternativement par des liaisons $\alpha(1 {\longrightarrow} 3)$ et $\beta(1 {\longrightarrow} 4)$. Dans environ 10 % des unités de D-galactopyranose, un des groupements hydroxyles est estérifié par l'acide sulfurique neutralisé par le calcium, le magnésium, le potassium ou le sodium. Il est extrait de certaines souches d'algues marines des familles Gelidiaceae et Gracilariaceae ainsi que d'algues rouges appropriées de la classe des Rhodophyceae.

EINECS

232-658-1

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

La concentration maximale en gel ne devrait pas dépasser 0,25 %

Description

L'agar-agar est inodore ou présente une légère odeur caractéristique. L'agar-agar non broyé se présente généralement sous forme de faisceaux de fines bandelettes agglutinées membraneuses ou sous forme de morceaux coupés, de granules ou de paillettes. Il peut être orange jaunâtre, gris jaunâtre à jaune pâle ou incolore. Il est résistant à l'état humide et friable à l'état sec. L'agar-agar en poudre est de couleur blanche à blanc jaunâtre ou jaune pâle. À l'examen au microscope, l'agar-agar en poudre apparaît plus transparent dans une solution d'hydrate de chloral que dans l'eau, plus ou moins granulaire, strié et angulaire; il contient parfois des frustules de diatomées. La rigidité du gel peut être normalisée par l'addition de dextrose et de maltodextrines ou de saccharose.

Identification

Solubilité

Insoluble dans l'eau froide, soluble dans l'eau bouillante

Pureté

Perte à la dessiccation

Pas plus de 22 % (105 °C, 5 heures)

Cendres

Pas plus de 6,5 % sur la base anhydre à 550 °C

Cendres insolubles dans l'acide chlorhydrique (à environ 3 N) Pas plus de 0,5 % sur la base anhydre à 550 °C

Matières insolubles (après agitation dans l'eau chaude pendant 10 minutes)

Pas plus de 1,0 %

Amidon

Non détectable par la méthode suivante: ajouter à une solution à 1:10 de l'échantillon quelques gouttes d'une solution iodée. Il ne se forme aucune coloration bleue.

Gélatine et autres protéines

Dissoudre plus ou moins 1 g d'agar-agar dans 100 ml d'eau bouillante et laisser refroidir jusqu'à 50 °C environ. À 5 ml de la solution, ajouter 5 ml d'une solution de trinitrophénol (1 g de trinitrophénol anhydre dans 100 ml d'eau chaude). Aucune turbidité n'apparaît dans les 10 minutes.

Absorption d'eau

Mettre 5 g d'agar-agar dans un cylindre gradué de 100 ml; remplir d'eau jusqu'à la marque; mélanger et laisser reposer pendant 24 heures à une température de 25 °C environ. Verser le contenu du cylindre sur de la laine de verre humidifiée et laisser l'eau s'écouler dans un second cylindre gradué de 100 ml. On n'obtient pas plus de 75 ml d'eau.

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 5 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Comptage total sur plaque Pas plus de 5 000 colonies par gramme

Levures et moisissures Pas plus de 300 colonies par gramme

Escherichia coli Absence dans 5 g

Salmonella spp. Absence dans 5 g

E 407 CARRAGHÉNANE

Synonymes

Les produits commerciaux sont vendus sous différentes dénominations telles que:

mousse d'Irlande, Eucheuman (à partir d'*Eucheuma* spp.), Iridophycan (à partir d'*Iridaea* spp.), Hypnean (à partir d'*Hypnea* spp.), Furcellaran ou mousse du Danemark (à partir de *Furcellaria fastigiata*), carraghénane (à partir de *Chondrus* et de *Gigartina* spp.)

Définition

Le carraghénane est obtenu par extraction à l'eau ou aux alcalis aqueux dilués de souches d'algues marines des familles *Gigartinaceae*, *Solieriaceae*, *Hypneaceae* et *Furcellariaceae* de la classe des *Rhodophyceae* (algues marines rouges).

Le carraghénane se compose essentiellement des esters de sulfate de potassium, de sodium, de magnésium ou de calcium d'un polysaccharide formé à partir de galactose et de 3,6-anhydrogalactose. Dans le copolymère, ces hexoses sont combinés alternativement par des liaisons $\alpha(1\rightarrow 3)$ et $\beta(1\rightarrow 4)$.

Les polysaccharides présents le plus souvent dans les carraghénanes sont désignés par les lettres κ , ι ou λ en fonction du nombre de sulfates par unité de répétition (1, 2 ou 3 sulfate, par exemple). Entre les familles k et i, on trouve un continuum de compositions intermédiaires qui diffèrent par le nombre de sulfates par unité de répé-

Les seuls précipitants organiques dont l'utilisation dans le processus

Le terme «carraghénane» ne peut être utilisé pour désigner des

La présence fortuite de formaldéhyde sous forme d'impureté est autorisée jusqu'à 5 mg/kg au plus.

EINECS 232-524-2

Nom chimique Esters sulfatés de polygalactose

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description

Identification

Épreuve de recherche de galactose

Épreuve de recherche d'anhydrogalactose

Épreuve de recherche de sulfate

Solubilité

Pureté

Solvants résiduels

Viscosité

Perte à la dessiccation

Sulfates

Cendres

Cendres insolubles dans l'acide

Matières insolubles dans l'acide

Carraghénanes à faible poids moléculaire (proportion dont le poids moléculaire est inférieur à 50 kDa)

Arsenic

Plomb

Cadmium

Mercure

Critères microbiologiques

Comptage total sur plaque

tition, variant entre 1 et 2.

est autorisée sont le méthanol, l'éthanol et le propanol-2.

polymères hydrolysés ou ayant subi une autre dégradation chimique.

Poudre grossière à fine, dont la couleur varie du jaunâtre à l'incolore, pratiquement inodore

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Soluble dans l'eau chaude, insoluble dans l'alcool sous une dilution

de 1,5 %

Pas plus de 0,1 % de méthanol, d'éthanol ou de propanol-2, séparément ou en association

Pas moins de 5 mPa.s (en solution à 1,5 % à 75 °C)

Pas plus de 12 % (105 °C, 4 heures)

Pas moins de 15 % et pas plus de 40 % sur la base de la matière

sèche (exprimés en SO₄)

Pas moins de 15 % et pas plus de 40 % sur la base de la matière

sèche à 550 °C

Pas plus de 1 % sur la base de la matière sèche (insolubles dans

l'acide chlorhydrique à 10 %)

Pas plus de 2 % sur la base de la matière sèche (insolubles dans

l'acide sulfurique à 1 % v/v)

Pas plus de 5 %

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 5 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

Pas plus de 2 mg/kg

Pas plus de 5 000 colonies par gramme

Pas plus de 300 colonies par gramme Levures et moisissures

Escherichia coli Absence dans 5 g

Salmonella spp. Absence dans 10 g

E 407a ALGUE EUCHEUMA TRANSFORMÉE

Synonymes

PES (sigle de «Processed Eucheuma Seaweed»). Le produit dérivé d'Euchema cottonii est généralement désigné par la lettre κ, celui dérivé d'Euchema spinosum l'étant par la lettre 1.

Définition

L'algue Eucheuma transformée est obtenue par traitement alcalin aqueux (KOH) à température élevée de souches d'algues marines Eucheuma cottonii et Eucheuma spinosum de la classe des Rhodophyceae (algues marines rouges), puis lavage à l'eau claire afin d'éliminer les impuretés et d'extraire le produit par dessiccation. La purification peut encore être améliorée par lavage à l'alcool. Les seuls alcools autorisés à cet effet sont le méthanol, l'éthanol et le propanol-2. Le produit se compose essentiellement d'esters de sulfate de potassium, de sodium, de magnésium ou de calcium d'un polysaccharide formé de galactose et de 3,6-anhydrogalactose. Le produit contient également jusqu'à 15 % de cellulose algale. Le terme «algue Eucheuma transformée» ne peut être utilisé pour désigner des polymères hydrolysés ou ayant subi une autre dégradation chimique. La présence de formaldéhyde est autorisée jusqu'à 5 mg/ kg au plus.

Description

Poudre ocre à jaunâtre, grossière à fine, pratiquement inodore

Identification

Épreuve de recherche de galactose

Épreuve de recherche d'anhydrogalactose

Épreuve de recherche de sulfate

Solubilité

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Forme des suspensions visqueuses troubles dans l'eau. La solution à 1,5 % est insoluble dans l'éthanol.

Pureté

Solvants résiduels

Pas plus de 0,1 % de méthanol, d'éthanol ou de propanol-2, séparément ou en association

Viscosité

Pas moins de 5 mPa.s (en solution à 1,5 % à 75 °C)

Perte à la dessiccation

Pas plus de 12 % (105 °C, 4 heures)

Sulfate

Pas moins de 15 % et pas plus de 40 % sur la base de la matière sèche (exprimé en SO₄)

Cendres

Pas moins de 15 % et pas plus de 40 % sur la base de la matière sèche à 550 °C

Cendres insolubles dans l'acide

Pas plus de 1 % sur la base de la matière sèche (insolubles dans l'acide chlorhydrique à 10 %)

Matières insolubles dans l'acide

Pas moins de 8 % et pas plus de 15 % sur la base de la matière sèche (insolubles dans l'acide sulfurique à 1 % en volume/volume)

Carraghénanes à faible poids moléculaire (proportion dont le poids moléculaire est

inférieur à 50 kDa)

Plomb Pas plus de 5 mg/kg

Mercure

Arsenic

Pas plus de 1 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 5 %

Cadmium Pas plus de 2 mg/kg

Critères microbiologiques

Comptage total sur plaque Pas plus de 5 000 colonies par gramme

Levures et moisissures Pas plus de 300 colonies par gramme

Escherichia coli

Absence dans 5 g

Salmonella spp.

Absence dans 10 g

E 410 FARINE DE GRAINES DE CAROUBE

Synonymes Gomme de caroube, gomme algaroba

Définition La farine de graines de caroube est l'endosperme broyé de graines

de souches du caroubier *Ceratonia siliqua* L. Taub., (de la famille des *Leguminosae*). Elle consiste essentiellement en un polysaccharide hydrocolloïdal de poids moléculaire élevé, composé d'unités de galactopyranose et de mannopyranose combinées par des liaisons glycosidiques (combinaisons qui, du point de vue chimique,

peuvent être décrites comme des galactomannanes).

EINECS 232-541-5

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire 50 000 — 3 000 000

Composition Teneur en galactomannanes supérieure ou égale à 75 %

Description Poudre blanche à blanc jaunâtre, pratiquement inodore

Identification

Épreuve de recherche de galactose

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de mannose

Satisfait à l'essai

Examen au microscope Placer un échantillon du produit broyé dans une solution aqueuse

contenant de l'iode à 0,5 % et de l'iodure de potassium à 1 % sur une plaque en verre et l'examiner au microscope. La farine de graines de caroube contient de longues cellules tubuleuses étirées, séparées ou légèrement espacées. Les éléments bruns sont formés avec bien moins de régularité que dans la gomme guar. Cette dernière présente des groupes serrés de cellules d'une forme allant de celle d'un cercle à celle d'une poire. Ses éléments sont jaunes à

bruns.

Solubilité Soluble dans l'eau chaude, insoluble dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15 % (105 °C, 5 heures)

Cendres Pas plus de 1,2 % à 800 °C

Protéines (N \times 6,25) Pas plus de 7 % Matières insolubles dans l'acide Pas plus de 4 %

Amidon Non détectable par la méthode suivante: ajouter à une solution à

1:10 de l'échantillon quelques gouttes d'une solution iodée. Il ne

se forme aucune coloration bleue.

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg Cadmium

Pas plus de 1 %, séparément ou en association Éthanol et propanol-2

E 412 GOMME DE GUAR

Synonymes

Définition

EINECS 232-536-0

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Identification

Épreuve de recherche de galactose

Épreuve de recherche de mannose

Solubilité

Pureté

Perte à la dessiccation

Cendres

Matières insolubles dans l'acide

Protéines

Amidon

Peroxydes organiques

Furfural

Pentachlorophénol

Arsenic Plomb

Mercure Cadmium

E 413 GOMME ADRAGANTE

Synonymes

Définition

Gomme cyamopsis, farine de graines de guar

La farine de graines de guar est l'endosperme broyé de graines de souches du guar Cyamopsis tetragonolobus (L.) Taub., (de la famille des Leguminosae). Elle consiste essentiellement en un polysaccharide hydrocolloïdal de poids moléculaire élevé, composé principalement d'unités de galactopyranose et de mannopyranose combinées par des liaisons glycosidiques (combinaisons qui, du point de vue chimique, peuvent être décrites comme des galactomannanes) La gomme peut être partiellement hydrolysée, soit par traitement thermique, soit par traitement acide doux ou oxydation alcaline afin d'agir sur sa viscosité.

50 000 — 8 000 000

Teneur en galactomannanes supérieure ou égale à 75 %

Poudre blanche à blanc jaunâtre, pratiquement inodore

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Soluble dans l'eau froide

Pas plus de 15 % (105 °C, 5 heures)

Pas plus de 5,5 % à 800 °C

Pas plus de 7 %

Pas plus de 10 % (facteur N × 6,25)

Non détectable par la méthode suivante: ajouter à une solution à 1:10 de l'échantillon quelques gouttes d'une solution iodée. Il ne

se forme aucune coloration bleue.

Pas plus de 0,7 milliéquivalent d'oxygène actif/kg d'échantillon

Pas plus de 1 mg/kg

Pas plus de 0,01 mg/kg Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 2 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

Tragacanthe, traganthe

La gomme adragante est une exsudation séchée obtenue à partir des tiges et des branches des souches de l'Astragalus gummifer Labillardière ou d'autres espèces asiatiques d'Astragalus (famille des Leguminosae). Elle consiste essentiellement en polysaccharides de poids moléculaire élevé (galactoarabanes et polysaccharides acides) qui donnent par hydrolyse de l'acide galacturonique, du galactose, de l'arabinose, du xylose et du fucose. De faibles quantités de rhamnose et de glucose (provenant de traces d'amidon et/ou de

cellulose) peuvent également être présentes.

EINECS 232-252-5

Nom chimique

Formule chimique

Environ 800 000 Poids moléculaire

Composition

Description

L'adragante non broyée se présente sous forme de fragments aplatis, en lamelles rectilignes ou incurvées, ou sous forme d'éléments spiralés de 0,5 à 2,5 mm d'épaisseur et jusqu'à 3 cm de longueur. Elle a une couleur blanche à jaune pâle, mais certains éléments peuvent présenter une pointe de rouge. Les éléments ont une texture calleuse et présentent des microfissures. Elle est inodore; les solutions ont une saveur mucilagineuse. L'adragante en poudre est de couleur blanche à jaune pâle ou brun rosâtre (ocre pâle).

Identification

Solubilité

Un g de l'échantillon dans 50 ml d'eau gonfle pour former un mucilage dur, lisse et opalescent; elle est insoluble dans l'éthanol et ne gonfle pas dans l'éthanol aqueux à 60 % (p/v).

Pureté

Épreuve de recherche de la gomme

karaya

Arsenic

Résultat négatif. Faire bouillir 1 g dans 20 ml d'eau jusqu'à formation d'un mucilage. Ajouter 5 ml d'acide chlorhydrique et faire bouillir à nouveau le mélange pendant 5 minutes. Aucune coloration

permanente rose ou rouge n'apparaît

Perte à la dessiccation Pas plus de 16 % (105 °C, 5 heures)

Cendres totales Pas plus de 4 % Cendres insolubles dans l'acide Pas plus de 0,5 %

Matières insolubles dans l'acide Pas plus de 2 %

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Salmonella spp. Absence dans 10 g

E 414 GOMME D'ACACIA

Escherichia coli

Synonymes Gomme arabique

Définition La gomme arabique est une exsudation séchée obtenue à partir des

Absence dans 5 g

tiges et des branches des souches de l'Acacia senegal (L.) Willdenow ou d'espèces apparentées d'Acacia (famille des Leguminosae). Elle est constituée essentiellement de polysaccharides de poids moléculaire élevé, ainsi que de leurs sels de calcium, de magnésium et de potassium, qui donnent par hydrolyse de l'arabinose, du galac-

tose, du rhamnose et de l'acide glucuronique.

EINECS 232-519-5

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire Environ 350 000

Composition

Description

La gomme arabique non broyée se présente sous forme de larmes sphéroïdales blanches ou blanc jaunâtre, de taille variable, ou sous forme de fragments anguleux. Elle est parfois mélangée à des fragments plus foncés. On la trouve également sous forme de flocons, de granules, de poudres ou de matières atomisées, de couleur blanche ou blanc jaunâtre.

Identification

Solubilité

Un g se dissout dans 2 ml d'eau froide pour former une solution qui s'écoule aisément et est acide au papier de tournesol et insoluble dans l'éthanol.

Pureté

Perte à la dessiccation

Pas plus de 17 % (105 °C, 5 heures) pour la forme granuleuse et pas plus de 10 % (105 °C, 4 heures) pour la matière atomisée

Cendres totales

Pas plus de 4 %

Cendres insolubles dans l'acide

Pas plus de 0,5 %

Matières insolubles dans l'acide

Pas plus de 1 %

Amidons et dextrines

Faire bouillir une solution de gomme à 1:50 et laisser refroidir. Ajouter à 5 ml une goutte d'une solution iodée. Aucune coloration bleutée ou rougeâtre n'apparaît.

Tanin

À 10 ml d'une solution à 1:50, ajouter environ 0,1 ml d'une solution aqueuse de chlorure ferrique (9 g de FeCl₃.6H₂O pour 100 ml de solution). Aucune coloration ni aucun précipité noirâtre n'apparaissent

Arsenic

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium

Pas plus de 1 mg/kg

Produits d'hydrolyse

Absence de mannose, de xylose et d'acide galacturonique (déterminée par chromatographie).

Critères microbiologiques

Salmonella spp.

Absence dans 10 g

Escherichia coli

Absence dans 5 g

E 415 GOMME XANTHANE

Synonymes

Définition

La gomme xanthane est un polysaccharide de poids moléculaire élevé obtenu par fermentation en monoculture d'un hydrate de carbone avec des souches de *Xanthomonas campestris*, purifié par récupération avec de l'éthanol ou du propanol-2, séché et broyé. Elle contient des hexoses, principalement des unités de D-glucose et de D-mannose, ainsi que de l'acide D-glucuronique et de l'acide pyruvique et elle est préparée sous forme de sels de sodium, de potassium ou de calcium. Ses solutions sont neutres.

EINECS

234-394-2

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Environ 1 000 000

Composition

Dégage, sur la base de la matière sèche, pas moins de 4,2 % et pas plus de 5 % de $\rm CO_2$, soit l'équivalent de 91 % à 108 % de gomme vanthage

▼B

Description Poudre de couleur crème

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15 % (105 °C, 2,5 heures)

Pas plus de 16 % sur la base anhydre déterminées à 650 °C après Cendres totales

dessiccation à 105 °C pendant quatre heures.

Acide pyruvique Pas moins de 1,5 %

Pas plus de 1,5 % Azote

Éthanol et propanol-2 Pas plus de 500 mg/kg, séparément ou en association

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Critères microbiologiques

Comptage total sur plaque Pas plus de 5 000 colonies par gramme

Levures et moisissures Pas plus de 300 colonies par gramme

Escherichia coli Absence dans 5 g

Salmonella spp. Absence dans 10 g

Xanthomonas campestris Absence de cellules viables dans 1 g

E 416 GOMME KARAYA

Définition

Synonymes Katilo, Kadaya, gomme sterculia, Sterculia, karaya, gomme karaya, kullo, kuterra

La gomme karaya est une exsudation séchée provenant des tiges et des branches de souches de Sterculia urens Roxburgh et autres espèces de Sterculia (famille des Sterculiaceae) ou de Cochlospermum gossypium A. P. De Candolle ou d'autres espèces de Cochlospermum (famille des Bixaceae). Elle se compose essentiellement de polysaccharides acétylés à poids moléculaire élevé qui donnent par hydrolyse du galactose, du rhamnose et de l'acide galacturonique, ainsi que de faibles quantités d'acide glucuronique.

EINECS 232-539-4

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

La gomme karaya se présente en gouttes de dimensions variables et Description en fragments irréguliers ayant un aspect semi-cristallin caractéris-

tique. Elle est de couleur jaune pâle à brun rosé, translucide et cornée. La poudre de gomme karaya est gris clair à brun rosé. La

gomme a une odeur caractéristique d'acide acétique.

Identification

Insoluble dans l'éthanol Solubilité

Gonflement dans une solution d'éthanol La gomme karaya gonfle dans l'éthanol à 60 %, ce qui la distingue

des autres gommes.

Pureté

Pas plus de 20 % (105 °C, 5 heures) Perte à la dessiccation

Cendres totales Pas plus de 8 %

Cendres insolubles dans l'acide Pas plus de 1 %

Matières insolubles dans l'acide Pas plus de 3 %

Acides volatils Pas moins de 10 % (exprimés en acide acétique)

Amidons Indétectables

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Salmonella spp. Absence dans 10 g

Escherichia coli Absence dans 5 g

E 417 GOMME TARA

Définition La gomme tara s'obtient en broyant l'endosperme de graines de

souches de *Caesalpinia spinosa* (famille des *Leguminosae*). Elle consiste essentiellement en polysaccharides de poids moléculaire élevé se composant principalement de galactomannanes. Le constituant principal est une chaîne linéaire d'unités de β-D-mannopyranose à liaisons (1 \rightarrow 4) combinées à des unités d'α-D-galactopyranose à liaisons (1 \rightarrow 6). Dans la gomme tara, le rapport mannose/galactose est d'environ 3:1 (ce rapport est de 4:1 dans la farine de graines de

caroube et de 2:1 dans la gomme de guar).

EINECS 254-409-6

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Poudre blanche à jaunâtre, inodore

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau, insoluble dans l'éthanol

Gélification Ajouter de faibles quantités de borate de sodium à une solution

aqueuse de l'échantillon. Il y a gélification.

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15 %

Cendres Pas plus de 1,5 %

Matières insolubles dans l'acide Pas plus de 2 %

Protéines Pas plus de 3,5 % (facteur N \times 5,7)

Amidons Indétectables

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Tuo piuo de 1 mg kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 418 GOMME GELLANE

Synonymes

Définition

La gomme gellane est la gomme d'un polysaccharide de poids moléculaire élevé obtenue par la fermentation en monoculture d'un hydrate de carbone par des souches de *Pseudomonas elodea*, purifiée par récupération avec du propanol-2 ou de l'éthanol, séchée et broyée. Le polysaccharide de poids moléculaire élevé utilisé est formé principalement d'une unité de répétition d'un tétrasaccharide composé d'un rhamnose, d'un acide glucuronique et de deux glucoses, substituée par des groupes acyle (glycéryles et acétyles), tels que les esters des liaisons O-glycosidiques. L'acide glucuronique est neutralisé en un mélange de sels de potassium, de sodium, de calcium et de magnésium.

EINECS 275-117-5

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire Environ 500 000

Composition Dégage, sur la base de la matière sèche, pas moins de 3,3 % et pas

plus de 6,8 % de CO₂

Description Poudre de couleur blanc cassé

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau, formant une solution visqueuse

Insoluble dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15 % après dessiccation (105 °C, 2,5 heures)

Azote Pas plus de 3 %

Propanol-2

Arsenic

Pas plus de 750 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Comptage total sur plaque Pas plus de 10 000 colonies par gramme

Levures et moisissures Pas plus de 400 colonies par gramme

Escherichia coli

Absence dans 5 g

Salmonella spp.

Absence dans 10 g

E 420 (i) — SORBITOL

Synonymes D-glucitol, D-sorbitol

Définition Le sorbitol est obtenu par hydrogénation de D-glucose. Il se

compose principalement de D-sorbitol. Selon la teneur en D-glucose, la fraction du produit qui n'est pas du D-sorbitol contient des substances apparentées telles que du mannitol, de l'iditol ou du

maltitol.

EINECS 200-061-5

Nom chimique D-glucitol

Formule chimique $C_6H_{14}O_6$

Poids moléculaire

182,2

Composition

Pas moins de 97 % de glycitols totaux et pas moins de 91 % de D-sorbitol sur la base de la masse sèche [les glycitols sont des composés dont la formule développée est CH2OH-(CHOH)n-CH2OH, dans laquelle «n» représente un nombre entier].

Description

Poudre, poudre cristalline, paillettes ou granules, blancs et

hygroscopiques.

Aspect en solution

La solution est limpide.

Identification

Solubilité

Très soluble dans l'eau, légèrement soluble dans l'éthanol

Intervalle de fusion

Entre 88 et 102 °C

Dérivé du monobenzylidène de sorbitol

Ajouter 7 ml de méthanol, 1 ml de benzaldéhyde et 1 ml d'acide chlorhydrique à 5 g de l'échantillon. Mélanger et agiter dans un agitateur mécanique jusqu'à apparition de cristaux. Filtrer sous vide, dissoudre les cristaux dans 20 ml d'eau bouillante contenant 1 g de carbonate acide de sodium, filtrer avant refroidissement, laisser refroidir le filtrat puis filtrer sous vide, rincer avec 5 ml d'un mélange eau/méthanol (à raison de 2 volumes d'eau pour 1 volume de méthanol) et sécher à l'air. Le point de fusion des cristaux ainsi obtenus se situe entre 173 °C et 179 °C.

▼ M4

Pureté

Teneur en eau

Pas plus de 1,5 % (méthode de Karl Fischer)

Conductivité

Pas plus de 20 µS/cm (sur une solution à 20 % de matière sèche) à la température de 20 °C

Sucres réducteurs

Pas plus de 0,3 % (exprimés en glucose, sur la base de la masse sèche)

Sucres totaux

Pas plus de 1 % (exprimés en glucose, sur la base de la masse sèche)

Nickel

Pas plus de 2 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Arsenic

Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Plomb

Pas plus de 1 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

▼<u>B</u>

E 420 (ii) — SIROP DE SORBITOL

Synonymes

Sirop de D-glucitol

Définition

Le sirop de sorbitol formé par hydrogénation de sirop de glucose est composé de D-sorbitol, de D-mannitol et de saccharides hydrogénés.

La fraction qui n'est pas du D-sorbitol est composée principalement d'oligosaccharides produits par hydrogénation de sirop de glucose utilisé comme matière de base (dans ce cas, le sirop n'est pas cristallisable) ou de mannitol. De faibles quantités de glycitols dans lesquels $n \le 4$ peuvent être également présents (les glycitols sont des composés dont la formule développée est CH2OH-(CHOH)n-CH₂OH, dans laquelle *n* représente un nombre entier).

EINECS

270-337-8

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Pas moins de 69 % de solides totaux et pas moins de 50 % de

D-sorbitol sur la base anhydre

▼B

Description

Solution aqueuse incolore et claire

Identification

Solubilité

Miscible à l'eau, au glycérol et au propane-1,2-diol

Dérivé du monobenzylidène de sorbitol

Ajouter 7 ml de méthanol, 1 ml de benzaldéhyde et 1 ml d'acide chlorhydrique à 5 g de l'échantillon. Mélanger et agiter dans un agitateur mécanique jusqu'à apparition de cristaux. Filtrer sous vide, dissoudre les cristaux dans 20 ml d'eau bouillante contenant 1 g de carbonate acide de sodium, filtrer avant refroidissement; laisser refroidir le filtrat puis filtrer sous vide, rincer avec 5 ml d'un mélange eau/méthanol (à raison de 2 volumes d'eau pour 1 volume de méthanol) et sécher à l'air. Le point de fusion des cristaux ainsi obtenus se situe entre 173 °C et 179 °C.

▼ M4

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 31 % (méthode de Karl Fischer)

Conductivité Pas plus de 10 µS/cm (sur le produit en tant que tel) à la température

de 20 °C

Sucres réducteurs Pas plus de 0,3 % (exprimés en glucose, sur la base de la masse

sèche)

Nickel Pas plus de 2 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

E 421 (i) MANNITOL FABRIQUÉ PAR HYDROGÉNATION

▼B

I) MANNITOL

Synonymes D-mannitol

▼ M4

Définition Fabriqué par hydrogénation catalytique de solutions d'hydrates de

carbone contenant du glucose et/ou du fructose.

La teneur minimale du produit en mannitol est de 96 %. La fraction du produit qui n'est pas du mannitol est principalement composée de sorbitol (2 % au plus), de maltitol (2 % au plus) et d'isomalt [1,1 GPM (1-O-α-D-glucopyranosyl-D-mannitol déshydraté): 2 % au plus et 1,6 GPS (6-O-α-D-glucopyranosyl-D-sorbitol): 2 % au plus]. Les impuretés non spécifiées ne peuvent représenter plus de 0,1 % chacune.

▼<u>B</u>

EINECS 200-711-8 Nom chimique D-mannitol Formule chimique $C_6H_{14}O_6$

Composition Pas moins de 96,0 % de D-mannitol et pas plus de 102 % sur la

182,2

base de la matière sèche

Description Poudre cristalline blanche inodore

Identification

Poids moléculaire

Solubilité Soluble dans l'eau, très légèrement soluble dans l'éthanol et prati-

quement insoluble dans l'éther

Intervalle de fusion Entre 164 et 169 °C

Spectrométrie d'absorption des infra-

rouges

Comparaison avec une norme de référence, par exemple la pharmacopée européenne ou la pharmacopée des États-Unis.

Pouvoir rotatoire spécifique $\left[\alpha\right]_D^{20}$: + 23° à + 25° (solution boratée)

pH Entre 5 et 8. Ajouter 0,5 ml d'une solution saturée de chlorure de

potassium à 10 ml d'une solution à 10 % m/v de l'échantillon, puis

en mesurer le pH.

▼ M4

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 0,5 % (méthode de Karl Fischer)

Conductivité Pas plus de 20 µS/cm (sur une solution à 20 % de matière sèche) à

la température de 20 °C

Sucres réducteurs Pas plus de 0,3 % (exprimés en glucose)

Sucres totaux Pas plus de 1 % (exprimés en glucose)

Nickel Pas plus de 2 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg

▼<u>B</u>

II) MANNITOL FABRIQUÉ PAR FERMENTATION

Synonymes D-mannitol

Définition Produit fabriqué par fermentation discontinue dans des conditions

aérobies au moyen d'une souche conventionnelle de la levure *Zygo-saccharomyces rouxii*. La fraction du produit qui n'est pas du mannitol est principalement composée de sorbitol, de maltitol et

d'isomalt.

EINECS 200-711-8

Nom chimique D-mannitol

Formule chimique $C_6H_{14}O_6$

Poids moléculaire 182,2

Composition Pas moins de 99 % sur la base de la matière sèche

Description Poudre blanche, inodore, cristalline

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau, très légèrement soluble dans l'éthanol et prati-

quement insoluble dans l'éther

 $[\alpha]_D^{20}$: + 23° à + 25° (solution boratée)

Intervalle de fusion Entre 164 et 169 °C

Spectrométrie d'absorption des infra-

Pouvoir rotatoire spécifique

rouges

Comparaison avec une norme de référence, par exemple la pharma-

copée européenne ou la pharmacopée des États-Unis.

pH Entre 5 et 8.

Ajouter 0,5 ml d'une solution saturée de chlorure de potassium à 10

ml d'une solution à 10 % m/v de l'échantillon, puis en mesurer le

pH.

▼ M4

Pureté

Arabitol Pas plus de 0,3 %

Teneur en eau Pas plus de 0,5 % (méthode de Karl Fischer)

Conductivité Pas plus de 20 μS/cm (sur une solution à 20 % de matière sèche) à

la température de 20 °C

Sucres réducteurs

Pas plus de 0,3 % (exprimés en glucose)

Sucres totaux

Pas plus de 1 % (exprimés en glucose)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Bactéries mésophiles aérobies Pas plus de 1 000 colonies par gramme

Coliformes Absence dans 10 g Salmonella spp. Absence dans 25 g Escherichia coli Absence dans 10 g Staphylococcus aureus Absence dans 10 g Pseudomonas aeruginosa Absence dans 10 g

Moisissures Pas plus de 100 colonies par gramme Pas plus de 100 colonies par gramme Levures

E 422 GLYCÉROL

Trihydroxypropane, glycérine **Synonymes**

Définition

EINECS 200-289-5

Nom chimique Propane-1,2,3-triol, glycérol, trihydroxypropane

Formule chimique $C_3H_8O_3$ Poids moléculaire 92,10

Composition Pas moins de 98 % de glycérol sur la substance anhydre

Liquide clair, incolore, hygroscopique et sirupeux ne présentant Description

qu'une légère odeur caractéristique, qui n'est ni âpre ni désagréable

Identification

Formation d'acroléine lors du chauffage Faire chauffer quelques gouttes de l'échantillon dans un tube à essais

contenant environ 0,5 g de bisulfate de potassium. On retrouve les

vapeurs piquantes caractéristiques de l'acroléine.

Densité (25 °C/25 °C) Pas moins de 1,257

Indice de réfraction $[n]_D^{20}$ entre 1,471 et 1,474

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 5 % (méthode de Karl Fischer)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,01 %, déterminées à 800 ± 25 °C

Butane triols Pas plus de 0,2 %

Composés d'acroléine, de glucose et

d'ammonium

Chauffer un mélange de 5 ml de glycérol et de 5 ml d'une solution d'hydroxyde de potassium (1:10) à 60 °C pendant 5 minutes. Le mélange ne vire pas au jaune et n'émet aucune odeur d'ammoniac.

Pas plus de 0,1 %, exprimés en acide butyrique Acides gras et esters d'acides gras

Composés chlorés Pas plus de 30 mg/kg (exprimés en chlore)

3-monochloro-propane-1,2-diol Pas plus de 0,1 mg/kg (3-

MCPD)

Pas plus de 3 mg/kg Arsenic

Plomb Pas plus de 2 mg/kg Mercure Pas plus de 1 mg/kg Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

▼ M7

E 423 GOMME ARABIQUE MODIFIÉE À L'ACIDE OCTÉNYLSUCCINIQUE (OSA)

Synonymes Gomme arabique modifiée à l'octénylbutanedioate d'hydrogène; gomme arabique modifiée à l'octénylsuccinate d'hydrogène;

gomme arabique modifiée à l'OSA; gomme d'acacia modifiée à

ľOSA

DéfinitionLa gomme arabique modifiée à l'acide octénylsuccinique (OSA) est

obtenue par estérification de gomme arabique (*Acacia seyal* ou *Acacia senegal*) en solution aqueuse avec pas plus de 3 % d'anhydride d'acide octénylsuccinique. Elle est ensuite séchée par

atomisation.

Einecs

Nom chimique

Formule chimique

Masse moléculaire moyenne en masse Fraction (i): 3,105 g/mol

Fraction (ii): 1,106 g/mol

Composition

Description Blanc cassé à ocre clair, poudre fluide

Identification

Viscosité d'une solution à 5 % à 25 °C | Pas plus de 30 mPa.s

Réaction de précipitation Forme un précipité floconneux dans une solution de sous-acétate de

plomb (solution d'essai)

Solubilité Facilement soluble dans l'éthanol

pH d'une solution aqueuse à 5 % 3,5 à 6,5

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15 % (105 °C, 5 heures)

Degré d'estérification Pas plus de 0,6 %

Cendres totales Pas plus de 10 % (530 °C)

Cendres insolubles dans l'acide Pas plus de 0,5 %

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 1,0 %

Amidons et dextrines Faire bouillir une solution aqueuse de l'échantillon à 1:50, ajouter

environ 0,1 ml de solution iodée. Aucune coloration bleutée ou

rougeâtre n'apparaît.

Tanin À 10 ml d'une solution aqueuse de l'échantillon à 1:50, ajouter

environ 0,1 ml d'une solution d'essai de chlorure ferrique. Aucune

coloration ni aucun précipité noirâtre n'apparaissent.

Acide octénylsuccinique résiduel Pas plus de 0,3 %

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Critères microbiologiques

Salmonella spp. Absence dans 25 g

Escherichia coli Absence dans 1 g

E 425(i) GOMME DE KONJAC

Synonymes

Définition

EINECS

Nom chimique Formule chimique Poids moléculaire

Composition

Description

Identification

Solubilité

Gélification

Formation de gel thermostable

Pureté

Perte à la dessiccation

Amidons Protéines

Viscosité (solution à 1 %)

Matières solubles dans l'éther

Cendres totales

Arsenic

Plomb

Critères microbiologiques

Salmonella spp.
Escherichia coli

La gomme de konjac est un hydrocolloïde hydrosoluble obtenu à partir de la farine de konjac par extraction aqueuse. La farine de konjac est le produit brut non raffiné tiré de la racine de la plante pérenne Amorphophallus konjac. Le principal constituant de la gomme de konjac est le glucomannane, polysaccharide hydrosoluble de poids moléculaire élevé, composé d'unités de D-mannose et de D-glucose dans un rapport molaire de 1,6 pour 1, reliées par des liaisons glycosidiques en $\beta(1-4)$. Des chaînes latérales plus courtes sont reliées par des liaisons glycosidiques en $\beta(1-3)$ et des groupes acétyles se positionnent de façon aléatoire à raison d'environ un groupe pour 9 à 19 unités de sucres.

Le principal constituant, le glucomannane, a un poids moléculaire moyen de 200 000 à 2 000 000.

Pas moins de 75 % d'hydrates de carbone

Poudre blanche à crème à ocre clair

Dispersable dans l'eau chaude ou froide, formant une solution très visqueuse de pH compris entre 4,0 et 7,0

Ajouter 5 ml d'une solution à 4 % de borate de sodium à une solution à 1 % de la prise d'essai dans un tube et secouer vigoureusement. Il y a gélification.

Préparer une solution à 2 % de la prise d'essai en la chauffant au bain-marie pendant 30 minutes en agitant en continu, puis laisser refroidir la solution à la température ambiante. Pour chaque gramme de la prise d'essai utilisée pour préparer 30 g de la solution à 2 %, ajouter 1 ml de solution de carbonate de potassium à 10 % à l'échantillon complètement hydraté à température ambiante. Chauffer le mélange à 85 °C au bain-marie et maintenir pendant 2 heures sans agiter. Dans ces conditions, un gel thermostable se forme.

Pas plus de 12 % (105 °C, 5 heures)

Pas plus de 3 %

Pas plus de 3 % (facteur N \times 5,7)

Pas moins de 3 kgm⁻¹s⁻¹ à 25 °C

Pas plus de 0,1 %

Pas plus de 5,0 % (800 °C, 3 à 4 heures)

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 2 mg/kg

Absence dans 12,5 g Absence dans 5 g

E 425 (ii) GLUCOMANNANE DE KONJAC

Synonymes

Définition

Le glucomannane de konjac est un hydrocolloïde hydrosoluble obtenu à partir de la farine de konjac par lavage avec de l'éthanol contenant de l'eau. La farine de konjac est le produit brut non raffiné tiré de la racine tubéreuse de la plante pérenne $\it Amorphophallus\,konjac$. Le principal constituant est le glucomannane, polysaccharide hydrosoluble de poids moléculaire élevé, composé d'unités de D-mannose et de D-glucose dans un rapport molaire de 1,6 pour 1, reliées par des liaisons glycosidiques en $\beta(1-4)$ avec une ramification toutes les 50 ou 60 unités environ. On trouve un groupement acétyle tous les 19 résidus de sucre environ.

EINECS

Nom chimique

Composition

Formule chimique

Poids moléculaire

De 500 000 à 2 000 000

Total fibres alimentaires: pas moins de 95 % sur la base de la

matière sèche

Poudre fine de couleur blanche à légèrement brunâtre, fluide et

inodore

Identification

Description

Solubilité

Dispersable dans l'eau chaude ou froide, formant une solution très visqueuse de pH compris entre 5,0 et 7,0. La solubilité augmente

avec la chaleur et l'agitation mécanique.

Formation de gel thermostable

Préparer une solution à 2 % de la prise d'essai en la chauffant au bain-marie pendant 30 minutes en agitant en continu, puis laisser refroidir la solution à la température ambiante. Pour chaque gramme de la prise d'essai utilisée pour préparer 30 g de la solution à 2 %, ajouter 1 ml de solution de carbonate de potassium à 10 % à l'échantillon complètement hydraté à température ambiante. Chauffer le mélange à 85 °C au bain-marie et maintenir pendant 2 heures sans agiter. Dans ces conditions, un gel thermostable se forme.

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 8 % (105 °C, 3 heures)

Amidons Pas plus de 1 %

Viscosité (solution à 1 %) Pas moins de 20 kgm⁻¹s⁻¹ à 25 °C

Protéines Pas plus de 1,5 % $(N \times 5,7)$

Déterminer l'azote par l'analyse de Kjeldahl. Le pourcentage d'azote dans l'échantillon multiplié par 5,7 donne le pourcentage de

protéines de l'échantillon.

Matières solubles dans l'éther Pas plus de 0,5 %

Sulfite (exprimé en SO₂) Pas plus de 4 mg/kg

Chlorure Pas plus de 0,02 %

Matières solubles dans l'alcool à 50 %.

s l'alcool à 50 %. Pas plus de 2,0 %

Cendres totales Pas plus de 2,0 % (800 °C, 3 à 4 heures)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Salmonella spp. Absence dans 12,5 g

Escherichia coli Absence dans 5 g

E 426 HÉMICELLULOSE DE SOJA

Synonymes

Définition

L'hémicellulose de soja est un polysaccharide hydrosoluble raffiné obtenu à partir de souches de fibre de soja par extraction à l'eau chaude. Aucun précipitant organique ne peut être utilisé à l'exception de l'éthanol.

EINECS

Nom chimique Polysaccharides de soja hydrosolubles, Fibres de soja hydrosolubles

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Pas moins de 74 % d'hydrates de carbone

Description

Poudre fluide blanche ou blanc jaunâtre

Identification

Solubilité

Soluble dans l'eau chaude et froide sans gélification

pН

 5.5 ± 1.5 (solution à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation

Pas plus de 7 % (105 °C, 4 heures)

Protéines

Pas plus de 14 %

Viscosité

Pas plus de 200 mPa.s (solution à 10 %)

Cendres totales

Pas plus de 9,5 % (600 °C, 4 heures)

Arsenic

Pas plus de 2 mg/kg

Éthanol

Pas plus de 5 mg/kg

Pas plus de 2 %

Plomb

Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Cadmium

Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Comptage total sur plaque

Pas plus de 3 000 colonies par gramme

Levures et moisissures

Pas plus de 100 colonies par gramme

Escherichia coli

Absence dans 10 g

E 427 GOMME CASSIA

Synonymes

Définition

La gomme cassia est l'endosperme moulu et purifié des graines de *Cassia tora* et de *Cassia obtusifoli (Leguminosae*) contenant moins de 0,05 % de *Cassia occidentalis*. Elle consiste essentiellement en polysaccharides de poids moléculaire élevé principalement composés d'une chaîne linéaire d'unités de β -D-mannopyranose à liaisons (1 \rightarrow 4) combinées à des unités d' α -D-galactopyranose à liaisons (1 \rightarrow 6). Le rapport mannose/galactose est d'environ 5:1.

Pendant la fabrication, les graines sont décortiquées et dégermées par traitement thermique mécanique puis par mouture et criblage de l'endosperme. L'endosperme moulu est purifié davantage par extraction au propanol-2.

Composition

Pas moins de 75 % de galactomannane

Description

Poudre inodore de couleur jaune pâle à blanc cassé

Identification

Solubilité

Insoluble dans l'éthanol. Se disperse bien dans l'eau froide en formant une solution colloïdale.

Gélification à l'aide de borate

Ajouter suffisamment de solution d'essai de borate de sodium à la dispersion aqueuse de l'échantillon pour élever le pH au-dessus de 9. Il y a gélification.

Gélification à l'aide de gomme xanthane

Peser 1,5 g de l'échantillon et 1,5 g de gomme xanthane puis mélanger. Verser le mélange (en remuant vivement) dans 300 ml d'eau à 80 °C contenus dans un bécher de 400 ml. Remuer jusqu'à ce que le mélange soit dissous et continuer de remuer pendant 30 minutes supplémentaires après la dissolution (maintenir la température au-dessus de 60 °C pendant le remuement). Arrêter de remuer et laisser refroidir le mélange à température ambiante pendant au moins 2 heures.

Il y a formation d'un gel viscoélastique ferme quand la température baisse au-dessous de 40 °C, mais aucun gel de ce type ne se forme dans une solution de contrôle à 1 % de gomme cassia ou de gomme xanthane seulement, préparée d'une manière semblable.

Viscosité Moins de 500 mPa.s (25 °C, 2 heures, solution à 1 %) correspondant

à un poids moléculaire moyen de 200 000-300 000 Da

Pureté

Matières insolubles dans l'acide Pas plus de 2,0 %

pH 5,5-8 (solution aqueuse à 1 %)

Matières grasses brutes

Pas plus de 1 %

Protéines

Pas plus de 7 %

Cendres totales

Pas plus de 1,2 %

Perte à la dessiccation

Pas plus de 12 % (5 heures, 105 °C)

Anthraquinones totaux

Pas plus de 0,5 mg/kg (limite de détection)

Pas plus de 750 mg/kg de propanol-2

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Comptage total sur plaque Pas plus de 5 000 unités formant colonie par gramme

Levures et moisissures Pas plus de 100 unités formant colonie par gramme

Salmonella spp Absence dans 25 g
Escherichia coli Absence dans 1 g

E 431 STÉARATE DE POLYOXYÉTHYLÈNE (40)

Synonymes Stéarate de polyoxyl (40), monostéarate de polyoxyéthylène (40)

DéfinitionMélange de monoesters et de diesters d'acide stéarique commercial alimentaire et de diols de polyoxyéthylène mélangés (ayant une

longueur polymérique moyenne de quelque 40 unités d'oxyéthylène)

avec du polyalcool libre

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Indice d'hydroxyle

Composition Pas moins de 97,5 % sur la base anhydre

Description Paillettes de couleur crème ou solide cireux à 25 °C ayant une légère

odeur

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau, l'éthanol, le méthanol et l'acétate d'éthyle. Inso-

luble dans l'huile minérale

Intervalle de congélation 39 °C — 44 °C

Spectre d'absorption des infrarouges | Caractéristique d'un acide gras partiellement estérifié d'un poly-

Pas moins de 27 et pas plus de 40

alcool polyoxyéthylé

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 3 % (méthode de Karl Fischer)

Indice d'acidité Pas plus de 1

Indice de saponification Pas moins de 25 et pas plus de 35

1,4-Dioxane Pas plus de 5 mg/kg

▼<u>B</u>

Oxyde d'éthylène

(Mono- et di-)Éthylèneglycols

Arsenic

Pas plus de 0,2 mg/kg

Pas plus de 0,25 %

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium

Pas plus de 1 mg/kg

E 432 MONOLAURATE DE POLYOXYÉTHYLÈNE SORBITAN (POLY-SORBATE 20)

Synonymes Polysorbate 20, monolaurate de polyoxyéthylène (20) sorbitan

DéfinitionMélange de sorbitol partiellement estérifié et de ses monoanhydrides

et dianhydrides avec de l'acide laurique commercial alimentaire, condensé avec environ 20 moles d'oxyde d'éthylène par mole de

sorbitol et de ses anhydrides

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 70 % de groupes oxyéthylène équivalant à pas moins

de 97,3 % de monolaurate de polyoxyéthylène (20) sorbitan sur la

base anhydre

Description Liquide huileux de couleur citron à ambre à 25 °C ayant une légère

odeur caractéristique

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau, l'éthanol, le méthanol, l'acétate d'éthyle et le

dioxane. Insoluble dans l'huile minérale et l'éther de pétrole

Spectre d'absorption des infrarouges Caractéristique d'un acide gras partiellement estérifié d'un poly-

alcool polyoxyéthylé

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 3 % (méthode de Karl Fischer)

Indice d'acidité Pas plus de 2

Indice de saponification Pas moins de 40 et pas plus de 50 Indice d'hydroxyle Pas moins de 96 et pas plus de 108

1,4-Dioxane

Oxyde d'éthylène

(Mono- et di-)Éthylèneglycols

Pas plus de 5 mg/kg

Pas plus de 0,2 mg/kg

Pas plus de 0,25 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 433 MONOOLÉATE DE POLYOXYÉTHYLÈNE SORBITAN (POLYSORBATE 80)

Synonymes Polysorbate 80, monooléate de polyoxyéthylène (20) sorbitan

DéfinitionMélange de sorbitol partiellement estérifié et de ses monoanhydrides et dianhydrides avec de l'acide oléique commercial alimentaire, condensé avec environ 20 moles d'oxyde d'éthylène par mole de sorbitol et de ses anhydrides

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Pas moins de 65 % de groupes oxyéthylène équivalant à pas moins de 96,5 % de monooléate de polyoxyéthylène (20) sorbitan sur la

base anhydre

Description Liquide huileux de couleur citron à ambre à 25 °C ayant une légère

odeur caractéristique

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau, l'éthanol, le méthanol, l'acétate d'éthyle et le

toluène. Insoluble dans l'huile minérale et l'éther de pétrole

Caractéristique d'un acide gras partiellement estérifié d'un poly-Spectre d'absorption des infrarouges

alcool polyoxyéthylé

Pureté

Pas plus de 3 % (méthode de Karl Fischer) Teneur en eau

Indice d'acidité Pas plus de 2

Indice de saponification Pas moins de 45 et pas plus de 55

Indice d'hydroxyle Pas moins de 65 et pas plus de 80

1,4-Dioxane Pas plus de 5 mg/kg

Oxyde d'éthylène Pas plus de 0,2 mg/kg

(Mono- et di-)Éthylèneglycols Pas plus de 0,25 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 434 MONOPALMITATE DE POLYOXYÉTHYLÈNE SORBITAN (POLYSORBATE 40)

Synonymes

Polysorbate 40, monopalmitate de polyoxyéthylène (20) sorbitan

Définition

Mélange de sorbitol partiellement estérifié et de ses monoanhydrides et dianhydrides avec de l'acide palmitique commercial alimentaire, condensé avec environ 20 moles d'oxyde d'éthylène par mole de sorbitol et de ses anhydrides

EINECS

Mercure

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Pas moins de 66 % de groupes oxyéthylène équivalant à pas moins de 97 % de monopalmitate de polyoxyéthylène (20) sorbitan sur la

base anhydre

Description

Liquide huileux ou semi-gel de couleur citron à orange à 25 °C

ayant une légère odeur caractéristique

Identification

Solubilité

Soluble dans l'eau, l'éthanol, le méthanol, l'acétate d'éthyle et l'acé-

tone. Insoluble dans l'huile minérale

Spectre d'absorption des infrarouges | Caractéristique d'un acide gras partiellement estérifié d'un poly-

alcool polyoxyéthylé

Pas plus de 0,25 %

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 3 % (méthode de Karl Fischer)

Indice d'acidité Pas plus de 2

(Mono- et di-)Éthylèneglycols

Indice de saponification

Pas moins de 41 et pas plus de 52

Indice d'hydroxyle

Pas moins de 90 et pas plus de 107

1,4-Dioxane Pas plus de 5 mg/kg
Oxyde d'éthylène Pas plus de 0,2 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 435 MONOSTÉARATE DE POLYOXYÉTHYLÈNE SORBITAN (POLYSORBATE 60)

Synonymes Polysorbate 60, monostéarate de polyoxyéthylène (20) sorbitan

DéfinitionMélange de sorbitol partiellement estérifié et de ses monoanhydrides et dianhydrides avec de l'acide stéarique commercial alimentaire, condensé avec environ 20 moles d'oxyde d'éthylène par mole de

sorbitol et de ses anhydrides

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 65 % de groupes oxyéthylène équivalant à pas moins

de 97 % de monostéarate de polyoxyéthylène (20) sorbitan sur la

base anhydre

Description Liquide huileux ou semi-gel de couleur citron à orange à 25 °C

ayant une légère odeur caractéristique

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau, l'acétate d'éthyle et le toluène. Insoluble dans

l'huile minérale et les huiles végétales

Spectre d'absorption des infrarouges Caractéristique d'un acide gras partiellement estérifié d'un poly-

alcool polyoxyéthylé

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 3 % (méthode de Karl Fischer)

Indice d'acidité Pas plus de 2

Indice de saponification Pas moins de 45 et pas plus de 55

Indice d'hydroxyle Pas moins de 81 et pas plus de 96

1,4-Dioxane Pas plus de 5 mg/kg

Oxyde d'éthylène Pas plus de 0,2 mg/kg

(Mono- et di-)Éthylèneglycols

Arsenic

Pas plus de 0,25 %

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium

Pas plus de 1 mg/kg

E 436 TRISTÉARATE DE POLYOXYÉTHYLÈNE SORBITAN (POLYSORBATE 65)

Synonymes Polysorbate 65, tristéarate de polyoxyéthylène (20) sorbitan

Définition Mélange de sorbitol partiellement estérifié et de ses monoanhydrides

et dianhydrides avec de l'acide stéarique commercial alimentaire, condensé avec environ 20 moles d'oxyde d'éthylène par mole de

sorbitol et de ses anhydrides

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 46 % de groupes oxyéthylène équivalant à pas moins

de 96 % de tristéarate de polyoxyéthylène (20) sorbitan sur la base

anhydre

Description Solide cireux de couleur ocre à 25 °C ayant une légère odeur carac-

téristique

Identification

Solubilité Dispersable dans l'eau. Soluble dans l'huile minérale, les huiles

végétales, l'éther de pétrole, l'acétone, l'éther, le dioxane, l'éthanol

et le méthanol

Intervalle de congélation 29-33 °C

Spectre d'absorption des infrarouges Caractéristique d'un acide gras partiellement estérifié d'un poly-

alcool polyoxyéthylé

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 3 % (méthode de Karl Fischer)

Indice d'acidité Pas plus de 2

Indice de saponification Pas moins de 88 et pas plus de 98

Indice d'hydroxyle Pas moins de 40 et pas plus de 60

1,4-Dioxane Pas plus de 5 mg/kg

Oxyde d'éthylène Pas plus de 0,2 mg/kg

(Mono- et di-)Éthylèneglycols Pas plus de 0,25 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 440 (i) PECTINE

Synonymes

Définition

La pectine est constituée essentiellement par des esters méthyliques partiels de l'acide polygalacturonique ainsi que de leurs sels d'ammonium, de sodium, de potassium et de calcium. Elle est obtenue par extraction, en milieu aqueux, de souches des plantes comestibles appropriées, généralement des agrumes ou des pommes. Les seuls précipitants organiques autorisés sont le méthanol, l'éthanol et le propanol-2.

Pas moins de 65 % d'acide galacturonique sur la base anhydre

Poudre blanche, jaune clair, gris clair ou brun clair

EINECS 232-553-0

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

exempte de cendres, après lavage à l'acide et à l'alcool

Description

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau, formant ainsi une solution colloïdale opalescente.

Insoluble dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 12 % (105 °C, 2 heures)

Cendres insolubles dans l'acide Pas plus de 1 % (insolubles dans l'acide chlorhydrique à environ 3

N)

Anhydride sulfureux Pas plus de 50 mg/kg sur la base anhydre

Teneur en azote Pas plus de 1,0 %, après lavage à l'acide et à l'éthanol

Matières insolubles totales Pas plus de 3 %

Solvants résiduels Pas plus de 1 % de méthanol, d'éthanol ou de propanol-2 libres,

séparément ou en association, sur la base de la substance exempte de

matières volatiles

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 5 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 440 (ii) PECTINE AMIDÉE

Synonymes

Définition

La pectine amidée est constituée essentiellement des esters méthyliques partiels et des amides de l'acide polygalacturonique ainsi que de leurs sels d'ammonium, de sodium, de potassium et de calcium. Elle est obtenue par extraction, en milieu aqueux, de souches appropriées de plantes comestibles, généralement d'agrumes ou de pommes, puis par traitement ammoniacal en milieu alcalin. Les seuls précipitants organiques autorisés sont le méthanol, l'éthanol et le propanol-2.

EINECS

Nom chimique

▼ <u>B</u>

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Pas moins de 65 % d'acide galacturonique sur la base anhydre

exempte de cendres, après lavage à l'acide et à l'alcool

Poudre blanche, jaune clair, gris clair ou brun clair

Description

Identification

Solubilité

Soluble dans l'eau, formant ainsi une solution colloïdale opalescente.

Insoluble dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation

Pas plus de 12 % (105 °C, 2 heures)

Cendres insolubles dans l'acide

Pas plus de 1 % (insolubles dans l'acide chlorhydrique à environ 3

Degré d'amidation

Pas plus de 25 % de l'ensemble des groupements carboxyles

Résidus d'anhydride sulfureux

Pas plus de 50 mg/kg sur la base anhydre

Teneur en azote

Pas plus de 2,5 %, après lavage à l'acide et à l'éthanol

Matières insolubles totales

Pas plus de 3 %

Solvants résiduels

Pas plus de 1 % de méthanol, d'éthanol ou de propanol-2, séparément ou en association, sur la base de la substance exempte de

matières volatiles

Arsenic Plomb

Pas plus de 3 mg/kg Pas plus de 5 mg/kg

Mercure Cadmium Pas plus de 1 mg/kg Pas plus de 1 mg/kg

E 442 PHOSPHATIDES D'AMMONIUM

Synonymes

Sels d'ammonium d'acide phosphatidique, mélange de sels d'ammonium de glycérides phosphorylés

Définition

Mélange de dérivés d'ammonium d'acides phosphatidiques provenant de matières grasses alimentaires. Une, deux ou trois fractions glycéride peuvent être rattachées à du phosphore. De plus, deux esters de phosphore peuvent être liés comme phosphatides de phosphatidyle.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

La teneur en phosphore n'est pas inférieure à 3 % ni supérieure à 3,4 % du poids; la teneur en ammonium n'est pas inférieure à 1,2 %

ni supérieure à 1,5 % (calculée en N)

▼ M3

Description

Semi-solide à liquide huileux, onctueux

▼B

Identification

Solubilité

Soluble dans les matières grasses. Insolubles dans l'eau. Partielle-

ment soluble dans l'éthanol et l'acétone

Épreuve de recherche de glycérol

Épreuve de recherche d'acides gras

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai

Pureté

Matières insolubles dans l'éther de

pétrole

Cadmium

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Plomb Pas plus de 2 mg/kg Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 444 ACÉTATE ISOBUTYRATE DE SACCHAROSE

Synonymes

Définition L'acétate isobutyrate de saccharose est un mélange de produits de

Pas plus de 1 mg/kg

Pas plus de 2,5 %

réaction résultant de l'estérification de saccharose alimentaire avec de l'anhydride d'acide acétique et de l'anhydride isobutyrique, suivie d'une distillation. Le mélange contient toutes les combinaisons possibles d'esters dans lesquelles le rapport molaire acétate/butyrate

est d'environ 2:6.

EINECS 204-771-6

Nom chimique Hexaïsobutyrate diacétate de saccharose

Formule chimique $C_{40}H_{62}O_{19}$

Poids moléculaire 832-856 (environ), C₄₀H₆₂O₁₉: 846,9

Composition Pas moins de 98,8 % et pas plus de 101,9 % de $C_{40}H_{62}O_{19}$

Description Liquide clair de couleur paille, limpide et dépourvu de dépôts, ayant

une odeur fade

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau. Soluble dans la plupart des solvants organiques

 $[n]_D^{40}$: 1,4492 — 1,4504 Indice de réfraction

Densité $[d]^{25}_D$: 1,141 — 1,151

Pureté

Définition

Triacétine Pas plus de 0,1 % Indice d'acidité Pas plus de 0,2

Indice de saponification Pas moins de 524 et pas plus de 540

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Plomb Pas plus de 2 mg/kg Pas plus de 1 mg/kg Mercure Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 445 ESTERS GLYCÉRIQUES DE RÉSINE DE BOIS

Synonymes Gomme ester

Mélange complexe d'esters triglycériques et diglycériques d'acides résiniques de résine de bois. La résine est obtenue par extraction au solvant de vieilles souches de pins, suivie d'un raffinage au solvant liquide-liquide. Sont exclues de ces spécifications les substances tirées de la colophane, un exsudat des pins vivants, et les substances

tirées de la résine liquide, un sous-produit de la transformation de la pâte de kraft (papier). Le produit final se compose d'environ 90 % d'acides résiniques et de 10 % de composés neutres (dérivés non

acides). La fraction acide résinique est un mélange complexe d'acides monocarboxyliques diterpénoïdes isomères ayant la formule moléculaire empirique $C_{20}H_{30}O_2$, principalement de l'acide abiétique. La substance est purifiée par extraction à la vapeur ou par distillation à la vapeur à contre-courant

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Solide dur, jaune à ambre clair

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau, soluble dans l'acétone

Spectre d'absorption des infrarouges | Caractéristique du composé

Pureté

Densité de la solution [d]²⁰₂₅ supérieure ou égale 0,935 [détermination dans une solution à

50 % dans du d-limonène (97 %, point d'ébullition: 175,5 à 176 °C,

[d]²⁰₄: 0,84]

Intervalle de ramollissement par la méthode de la bille et de l'anneau

Entre 82 et 90 °C

Indice d'acidité Pas moins de 3 et pas plus de 9

Indice d'hydroxyle Pas moins de 15 et pas plus de 45

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Épreuve de recherche d'acide résinique de tall oil (épreuve de recherche du

soufre)

Quand des dérivés organosulfurés sont chauffés en présence de formiate de sodium, le soufre se transforme en sulfure d'hydrogène qui peut être décelé facilement au moyen de papier à l'acétate de plomb. Un résultat positif traduit l'utilisation d'acide résinique de tall oil au lieu de résine de bois.

E 450 (i) DIPHOSPHATE DISODIQUE

Synonymes Dihydrogéno-diphosphate disodique, dihydrogéno-pyrophosphate disodique, pyrophosphate de sodium acide, pyrophosphate disodique

Définition

EINECS 231-835-0

Nom chimique Dihydrogéno-diphosphate disodique

Formule chimique Na₂H₂P₂O₇

Poids moléculaire 221,94

Composition Pas moins de 95 % de diphosphate disodique

Teneur en P₂O₅ supérieure ou égale à 63,0 % et inférieure ou égale à

64,5 %

Description Poudre ou grains de couleur blanche

Identification

Épreuve de recherche de sodium

Épreuve de recherche de phosphate

Satisfait à l'essai

Solubilité

Soluble dans l'eau

pH Entre 3,7 et 5,0 (solution à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (105 °C, 4 heures)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 1 %

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Aluminium Pas plus de 200 mg/kg

E 450 (ii) DIPHOSPHATE TRISODIQUE

Synonymes Pyrophosphate trisodique, monohydrogéno-diphosphate trisodique, monohydrogéno-pyrophosphate trisodique, diphosphate trisodique

Définition

EINECS 238-735-6

Nom chimique

Formule chimique Monohydrate: Na₃HP₂O₇ H₂O

Anhydre: Na₃HP₂O₇

Poids moléculaire Monohydrate: 261,95

Anhydre: 243,93

Composition Pas moins de 95 % sur la base de la matière sèche

Teneur en P₂O₅ supérieure ou égale à 57 % et inférieure ou égale à

59 %

Description Poudre ou grains de couleur blanche, sous forme anhydre ou mono-

hydratée

Identification

Épreuve de recherche de sodium

Épreuve de recherche de phosphate

Satisfait à l'essai

Solubilité

Soluble dans l'eau

pH Entre 6,7 et 7,5 (solution à 1 %)

Pureté

Perte par calcination Pas plus de 4,5 % sur le composé anhydre (450 – 550 °C)

Pas plus de 11,5 % sur la base de la forme monohydratée

Perte à la dessiccation Anhydre: pas plus de 0,5 % (105 °C, 4 heures)

Monohydrate: pas plus de 1,0 % (105 °C, 4 heures)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 %

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimé en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Pas plus de 1 mg/kg

E 450 (iii) DIPHOSPHATE TÉTRASODIQUE

Synonymes Pyrophosphate tétrasodique, diphosphate tétrasodique, phosphate

tétrasodique

Définition

EINECS 231-767-1

Nom chimique Diphosphate tétrasodique

Formule chimique Anhydre: Na₄P₂O₇

Décahydrate: Na₄P₂O₇ 10H₂O

Poids moléculaire Anhydre: 265,94

Décahydrate: 446,09

Composition Pas moins de 95 % de Na₄P₂O₇ sur la base de la substance calcinée

Teneur en P2O5 supérieure ou égale à 52,5 % et inférieure ou égale à

54,0 %

Description Cristaux incolores ou blancs, ou poudre cristalline ou granuleuse de

couleur blanche. Le décahydrate effleurit légèrement dans l'air sec.

Identification

Épreuve de recherche de sodium

Épreuve de recherche de phosphate

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Solubilité Soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

pH Entre 9,8 et 10,8 (solution à 1 %)

Pureté

Perte par calcination Pas plus de 0,5 % pour le sel anhydre, pas moins de 38 % et pas

plus de 42 % pour le décahydrate (après dessiccation à 105 °C pendant 4 heures, puis calcination à 550 °C pendant 30 minutes)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 %

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 450 (v) DIPHOSPHATE TÉTRAPOTASSIQUE

Synonymes Pyrophosphate tétrapotassique

Définition

EINECS 230-785-7

Nom chimique Diphosphate tétrapotassique

▼<u>B</u>

Formule chimique $K_4P_2O_7$

Poids moléculaire 330,34 (anhydre)

Composition Pas moins de 95 % (800 °C pendant 30 minutes)

Teneur en P₂O₅ supérieure ou égale à 42,0 % et inférieure ou égale à

43,7 % sur la base anhydre

Description Cristaux incolores ou poudre blanche fortement hygroscopique

Identification

Épreuve de recherche de potassium

Épreuve de recherche de phosphate

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Solubilité Soluble dans l'eau, insoluble dans l'éthanol

pH Entre 10,0 et 10,8 (solution à 1 %)

Pureté

Perte par calcination Pas plus de 2 % (105 °C, 4 heures, puis 550 °C, 30 minutes)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,2 %

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Pas plus de 1 mg/kg

E 450 (vi) DIPHOSPHATE DICALCIQUE

Synonymes Pyrophosphate de calcium

Définition

EINECS 232-221-5

Nom chimique Diphosphate dicalcique

Pyrophosphate dicalcique

Formule chimique $Ca_2P_2O_7$ Poids moléculaire 254,12

Composition Pas moins de 96 %

Teneur en P₂O₅ supérieure ou égale à 55 % et inférieure ou égale à

56 %

Description Fine poudre blanche inodore

Identification

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai

Solubilité Insoluble dans l'eau. Soluble dans les acides chlorhydrique et

nitrique dilués

pH Entre 5,5 et 7,0 (suspension aqueuse à 10 %)

Pureté

Perte par calcination Pas plus de 1,5 % (800 °C \pm 25 °C, 30 minutes)

Fluorures Pas plus de 50 mg/kg (exprimés en fluor)

▼<u>B</u>

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 450 (vii) DIHYDROGÉNO-DIPHOSPHATE DE CALCIUM

Synonymes Pyrophosphate de calcium acide, dihydrogéno-pyrophosphate mono-

calcique

Définition

EINECS 238-933-2

Nom chimique Dihydrogéno-diphosphate de calcium

Formule chimique CaH₂P₂O₇

Poids moléculaire 215,97

Composition Pas moins de 90 % sur la base anhydre

Teneur en P2O5 supérieure ou égale à 61 % et inférieure ou égale à

66 %

Description Cristaux ou poudre de couleur blanche

Identification

Épreuve de recherche de calcium

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate

Satisfait à l'essai

Pureté

Matières insolubles dans l'acide Pas plus de 0,4 %

Fluorures Pas plus de 30 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Aluminium Jusqu'au 31 mars 2015: pas plus de 800 mg/kg.

Jusqu'au 1er avril 2015: pas plus de 200 mg/kg.

▼M10

E 450 (ix) DIHYDROGÉNO-DIPHOSPHATE DE MAGNÉSIUM

Synonymes Pyrophosphate de magnésium acide, dihydrogéno-pyrophosphate monomagnésique, diphosphate de magnésium, pyrophosphate de

magnésium

DéfinitionLe dihydrogéno-diphosphate de magnésium est le sel de magnésium acide de l'acide diphosphorique. Il est obtenu en ajoutant lentement

acide de l'acide diphosphorique. Il est obtenu en ajoutant lentement une dispersion aqueuse d'hydroxyde de magnésium à de l'acide phosphorique, jusqu'à ce que le rapport molaire Mg/P atteigne environ 1 pour 2. La température est maintenue inférieure à 60 °C pendant la réaction. 0,1 % environ de peroxyde d'hydrogène est ajouté au mélange de réaction et la suspension est ensuite chauffée

et broyée.

▼M10

EINECS 244-016-8

Nom chimique Dihydrogéno-diphosphate monomagnésique

Formule chimique MgH₂P₂O₇

Poids moléculaire 200,25

Composition Teneur en P₂O₅ pas moins de 68,0 % et pas plus de 70,5 %

exprimée en P2O5

Teneur en MgO pas moins de 18,0 % et pas plus de 20,5 %,

exprimée en MgO

Description Cristaux ou poudre de couleur blanche

Identification

Solubilité Légèrement soluble dans l'eau, pratiquement insoluble dans l'éthanol

Dimension particulaire: La dimension particulaire moyenne varie entre 10 et 50 µm.

Pureté

Perte par calcination Pas plus de 12 % (800 °C, 0,5 heure)

Fluorures Pas plus de 20 mg/kg (exprimés en fluor)

Aluminium Pas plus de 50 mg/kg

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

▼<u>B</u>

E 451 (i) TRIPHOSPHATE PENTASODIQUE

Synonymes Tripolyphosphate pentasodique, tripolyphosphate de sodium

Définition

EINECS 231-838-7

Nom chimique Triphosphate pentasodique

Formule chimique $Na_5O_{10}P_3 \text{ nH}_2O \text{ (n = 0 ou 6)}$

Poids moléculaire 367,86

Composition Pas moins de 85,0 % (anhydre) ou de 65,0 % (hexahydrate)

Teneur en P_2O_5 supérieure ou égale à 56 % et inférieure ou égale à 59 % (anhydre), ou supérieure ou égale à 43 % et inférieure ou égale

à 45 % (hexahydrate)

▼B

Description Granules ou poudre de couleur blanche légèrement hygroscopiques

Identification

Solubilité Facilement soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

Épreuve de recherche de sodium

Épreuve de recherche de phosphate

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

pH Entre 9,1 et 10,2 (solution à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Anhydre: pas plus de 0,7 % (105 °C, 1 heure)

Hexahydrate: pas plus de 23,5 % (60 °C, 1 heure, puis 105 °C, 4

heures)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,1 % Polyphosphates supérieurs Pas plus de 1 %

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 451 (ii) TRIPHOSPHATE PENTAPOTASSIQUE

Synonymes Tripolyphosphate pentapotassique, triphosphate de potassium, tripo-

lyphosphate de potassium

Définition

EINECS 237-574-9

Nom chimique Triphosphate pentapotassique, tripolyphosphate pentapotassique

Formule chimique $K_5O_{10}P_3$ Poids moléculaire 448,42

Composition Pas moins de 85 % sur la base anhydre

Teneur en P2O5 supérieure ou égale à 46,5 % et inférieure ou égale à

48 %

Description Granules ou poudre de couleur blanche fortement hygroscopiques

Identification

Solubilité Très soluble dans l'eau

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai

pH Entre 9,2 et 10,5 (solution à 1 %)

Pureté

Perte par calcination Pas plus de 0,4 % (105 °C, 4 heures, puis 550 °C, 30 minutes)

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 2 %

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

E 452 (i) POLYPHOSPHATE SODIQUE

I. POLYPHOSPHATE SOLUBLE

Synonymes

Hexamétaphosphate de sodium, tétrapolyphosphate de sodium, sel de Graham, polyphosphates de sodium, vitreux, polymétaphosphate de sodium, métaphosphate de sodium

Définition

Les polyphosphates de sodium solubles s'obtiennent par la fusion, puis la réfrigération d'orthophosphates de sodium. Ces composés forment une catégorie consistant en plusieurs polyphosphates hydrosolubles amorphes composés de chaînes linéaires d'unités de métaphosphate (NaPO₃)_x où $x \geq 2$, terminées par des groupes Na₂PO₄. Ces substances sont habituellement identifiées par leur rapport Na₂O/P₂O₅ ou leur teneur en P₂O₅. Les rapports Na₂O/P₂O₅ varient d'environ 1,3 pour le tétrapolyphosphate de sodium, où $x \approx 4$, à environ 1,1 pour le sel de Graham, habituellement appelé hexamétaphosphate de sodium, où $13 \leq x \leq 18$, et à environ 1,0 pour les polyphosphates de sodium de poids moléculaire plus élevé, où $20 \leq x \leq 100$ ou plus. Le pH de leurs solutions varie entre 3,0 et 9,0.

Plaquettes, granules ou poudre transparents, incolores ou blancs

EINECS 272-808-3

Nom chimique Polyphosphate sodique

Formule chimique Mélanges hétérogènes de sels de sodium d'acides polyphosphoriques condensés linéaires de formule générale $H_{(n+2)}P_nO_{(3n+1)}$ où n>2.

Poids moléculaire (102)_n

Composition Teneur en P₂O₅ supérieure ou égale à 60 % et inférieure ou égale à

71 % sur la base de la substance calcinée

Description

Identification

Solubilité Très soluble dans l'eau

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai

pH Entre 3,0 et 9,0 (solution à 1 %)

Pureté

Perte par calcination Pas plus de 1 %

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,1 %

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

II. POLYPHOSPHATE INSOLUBLE

Synonymes

Métaphosphate de sodium insoluble, sel de Maddrell, polyphosphate de sodium insoluble, IMP

Définition

Le métaphosphate de sodium insoluble est un polyphosphate de sodium de poids moléculaire élevé composé de deux longues chaînes de métaphosphate $(\mbox{NaPO}_3)_x$ formant une spirale en sens opposés autour d'un axe commun. Le rapport $\mbox{Na}_2\mbox{O/P}_2\mbox{O}_5$ est d'environ 1,0. Le pH d'une suspension à 1:3 dans l'eau est de 6,5 environ.

EINECS 272-808-3

▼<u>B</u>

Nom chimique Polyphosphate sodique

Formule chimique Mélanges hétérogènes de sels de sodium d'acides polyphosphoriques

condensés linéaires de formule générale $H_{(n+2)}P_nO_{(3n+1)}$ où «n» > 2.

Poids moléculaire

Composition Teneur en P₂O₅ supérieure ou égale à 68,7 % et inférieure ou égale à

700%

Description Poudre cristalline blanche

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau, soluble dans les acides minéraux et dans les

solutions de chlorures de potassium et d'ammonium (mais pas de

sodium)

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

рН Environ 6,5 (suspension aqueuse à 1:3)

Pureté

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg Cadmium Pas plus de 1 mg/kg Plomb Pas plus de 1 mg/kg Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

E 452 (ii) POLYPHOSPHATE POTASSIQUE

Épreuve de recherche de phosphate

Synonymes Métaphosphate de potassium, polymétaphosphate de potassium, sel

de Kurrol

Définition

EINECS 232-212-6

Polyphosphate potassique Nom chimique

Formule chimique (KPO₃)n

> Mélanges hétérogènes de sels de potassium d'acides polyphosphoriques condensés linéaires de formule générale $H_{(n+2)}P_nO_{(3n+1)}$ où

 $\langle\langle n \rangle\rangle > 2$.

 $(118)_{n}$ Poids moléculaire

Teneur en P2O5 supérieure ou égale à 53,5 % et inférieure ou égale à Composition

61,5 % sur la base de la substance calcinée

Description Poudre fine ou cristaux de couleur blanche ou plaquettes vitreuses

incolores

Identification

Solubilité Un g se dissout dans 100 ml d'une solution à 1:25 d'acétate de

sodium

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai

рН Pas plus de 7,8 (suspension à 1 %)

Pureté

Pas plus de 2 % (105 °C, 4 heures, puis 550 °C, 30 minutes) Perte par calcination

Phosphate cyclique Pas plus de 8 % sur la teneur en P2O5 Fluorures Pas plus de 10 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 452 (iii) POLYPHOSPHATE CALCO-SODIQUE

Synonymes Polyphosphate calco-sodique, vitreux

Définition

EINECS 233-782-9

Nom chimique Polyphosphate calco-sodique

Formule chimique (NaPO₃)_n CaO où n vaut habituellement 5

Poids moléculaire

Composition Teneur en P₂O₅ supérieure ou égale à 61 % et inférieure ou égale à

69 % sur la base de la substance calcinée

Description Cristaux blancs vitreux, sphères

Identification

pH Environ de 5 à 7 (suspension épaisse de 1 % m/m)

Teneur en CaO 7 % — 15 % m/m

Pureté

Fluorures

Arsenic

Pas plus de 10 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

E 452 (iv) POLYPHOSPHATE CALCIQUE

Synonymes Métaphosphate de calcium, polymétaphosphate de calcium

Définition

EINECS 236-769-6

Nom chimique Calcium polyphosphate

Formule chimique $(CaP_2O_6)n$

Mélanges hétérogènes de sels de calcium d'acides polyphosphoriques condensés linéaires de formule générale $H_{(n+2)}P_nO_{(3n+1)}$

où $\langle n \rangle > 2$.

Poids moléculaire (198)_n

Composition Teneur en P₂O₅ supérieure ou égale à 71 % et inférieure ou égale à

73 % sur la base de la substance calcinée

Description Cristaux inodores incolores ou poudre blanche

Identification

Solubilité Habituellement modérément soluble dans l'eau. Soluble en milieu

acide

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

▼B

Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de phosphate

Teneur en CaO Entre 27 et 29,5 %

Pureté

Pas plus de 2 % (105 °C, 4 heures, puis 550 °C, 30 minutes) Perte par calcination

Phosphate cyclique Pas plus de 8 % (sur la teneur en P₂O₅) Fluorures Pas plus de 30 mg/kg (exprimés en fluor)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg Cadmium Pas plus de 1 mg/kg Plomb Pas plus de 1 mg/kg Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 459 BÊTA-CYCLODEXTRINE

Synonymes

Définition La bêta-cyclodextrine est un saccharide cyclique non réducteur

composé de sept unités de D-glucopyranosyl à liaisons $\alpha(1\rightarrow 4)$. Le produit est fabriqué par l'action de l'enzyme cycloglycosyltransférase (CGTase) produite par Bacillus circulans, Paenibacillus macerans ou par la souche SJ1608 recombinée de Bacillus licheniformis

sur de l'amidon partiellement hydrolysé.

EINECS 231-493-2

Nom chimique Cycloheptaamylose

Formule chimique $(C_6H_{10}O_5)_7$ Poids moléculaire 1 135

Composition Pas moins de 98,0 % de $(C_6H_{10}O_5)_7$ sur la base anhydre

Description Solide cristallin blanc ou presque blanc, pratiquement inodore

Claire et incolore Aspect en solution aqueuse

Identification

Solubilité Modérément soluble dans l'eau, facilement soluble dans l'eau

chaude, légèrement soluble dans l'éthanol

 $[\alpha]_D^{25}$: + 160° à + 164° (solution à 1 %) Pouvoir rotatoire spécifique

De 5,0 à 8,0 (solution à 1 %)

Pureté

Pas plus de 14 % (méthode de Karl Fischer) Teneur en eau

Pas plus de 2 % sur la base anhydre Autres cyclodextrines

Solvants résiduels Pas plus de 1 mg/kg pour chaque solvant (toluène et trichloréthy-

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 % Arsenic Pas plus de 1 mg/kg Plomb Pas plus de 1 mg/kg

▼ M8

E 460(i) CELLULOSE MICROCRYSTALLINE, GEL CELLULOSIQUE

Synonymes

▼B

Définition La cellulose microcristalline est de la cellulose purifiée et partielle-

ment dépolymérisée, préparée par traitement de l'alpha-cellulose, obtenue à partir de pulpe de souches de matière végétale fibreuse, avec des acides minéraux. Le degré de polymérisation est généralement inférieur à 400.

EINECS 232-674-9

Cellulose Nom chimique Formule chimique $(C_6H_{10}O_5)_n$ Poids moléculaire Environ 36 000

Composition Pas moins de 97 % calculée en cellulose sur la base anhydre

Dimension particulaire Pas moins de 5 µm (pas plus de 10 % des particules ne doivent être

d'une taille inférieure à 5 µm)

Description Poudre fine, blanche ou presque blanche et inodore

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau, l'éthanol, l'éther et les acides minéraux dilués. Légèrement soluble dans une solution d'hydroxyde de sodium

Réaction de coloration À 1 mg de l'échantillon, ajouter 1 ml d'acide phosphorique et

chauffer au bain-marie pendant 30 minutes. Ajouter 4 ml d'une solution à 1:4 de pyrocatéchol dans de l'acide phosphorique et chauffer pendant 30 minutes. Une coloration rouge apparaît.

Spectroscopie d'absorption des infra-

rouges

Épreuve de suspension

Mélanger à grande vitesse (12 000 tours/minute) 30 g de l'échantillon avec 270 ml d'eau dans un mélangeur électrique pendant 5 minutes. Le mélange ainsi obtenu sera soit une suspension à grande fluidité, soit une suspension lourde et grumeleuse à fluidité faible ou nulle, qui ne se stabilise que légèrement et contient de nombreuses bulles d'air. En cas d'obtention d'une suspension à grande fluidité, verser 100 ml dans un cylindre gradué à 100 ml et laisser reposer pendant 1 heure. Les solides se stabilisent et un liquide surnageant

À établir.

Le pH du liquide surnageant se situe entre 5,0 et 7,5 (suspension рН

aqueuse à 10 %).

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 7 % (105 °C, 3 heures)

Matières hydrosolubles Pas plus de 0,24 %

Pas plus de 0,5 % (800 \pm 25 °C) Cendres sulfatées

Amidons Indétectables

> À 20 ml de la dispersion obtenue à l'épreuve de suspension (identification), ajouter quelques gouttes d'une solution iodée, puis mélanger. Aucune coloration bleue pourpre ou bleue ne devrait apparaître.

partir de pulpe de souches de matières végétales fibreuses.

Groupes carboxyle Pas plus de 1 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Plomb Pas plus de 2 mg/kg Mercure Pas plus de 1 mg/kg Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 460 (ii) CELLULOSE EN POUDRE

Définition La cellulose en poudre est de la cellulose désintégrée mécaniquement, purifiée et préparée par traitement d'alpha-cellulose, obtenue à

EINECS 232-674-9

Cellulose; polymère linéaire de résidus de glucose liés en 1:4 Nom chimique

Formule chimique $(C_6H_{10}O_5)_n$

Poids moléculaire (162)_n (n étant généralement supérieur ou égal à 1 000)

Composition Pas moins de 92 % Dimension particulaire

Pas moins de 5 μ m (pas plus de 10 % des particules ne doivent être d'une taille inférieure à 5 μ m)

Description

Poudre blanche inodore

Identification

Solubilité

Insoluble dans l'eau, l'éthanol, l'éther et les acides minéraux dilués. Légèrement soluble dans une solution d'hydroxyde de sodium

Épreuve de suspension

Mélanger à grande vitesse (12 000 tours/minute) 30 g de l'échantillon avec 270 ml d'eau dans un mélangeur électrique pendant 5 minutes. Le mélange ainsi obtenu sera soit une suspension à grande fluidité, soit une suspension lourde et grumeleuse à fluidité faible ou nulle, qui ne se stabilise que légèrement et contient de nombreuses bulles d'air. En cas d'obtention d'une suspension à grande fluidité, verser 100 ml dans un cylindre gradué à 100 ml et laisser reposer pendant 1 heure. Les solides se stabilisent et un liquide surnageant apparaît.

рН

Le pH du liquide surnageant se situe entre 5,0 et 7,5 (suspension aqueuse à 10 %).

Pureté

Perte à la dessiccation

Pas plus de 7 % (105 °C, 3 heures)

Matières hydrosolubles

Pas plus de 1,0 %

Cendres sulfatées

Pas plus de 0,3 % (800 \pm 25 °C)

Amidons

Indétectables

À 20 ml de la dispersion obtenue à l'épreuve de suspension (identification), ajouter quelques gouttes d'une solution iodée, puis mélanger. Aucune coloration bleue pourpre ou bleue ne devrait apparaître.

Arsenic

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium

Pas plus de 1 mg/kg

E 461 MÉTHYLCELLULOSE

Synonymes

Éther méthylique de cellulose

Définition

La méthylcellulose est la cellulose provenant directement de souches de matières végétales fibreuses, partiellement éthérifiée par des groupements méthyles.

EINECS

Nom chimique

Éther méthylique de cellulose

Formule chimique

Les polymères contiennent des unités d'anhydroglucoses substitués avec la formule générale suivante:

 $C_6H_7O_2$ (OR₁)(OR₂)(OR₃) où R₁, R₂ et R₃ peuvent être:

— Н

— CH₃ ou

— CH₂CH₃

Poids moléculaire

D'environ 20 000 à environ 380 000

Composition

Pas moins de 25 % et pas plus de 33 % des groupements méthoxyles (-OCH₃) et pas plus de 5 % des groupements hydroxy éthoxyles (-OCH_CH_OH)

hydroxy-éthoxyles (-OCH₂CH₂OH)

▼<u>B</u>

Description

Poudre granuleuse ou fibreuse, blanche ou légèrement jaunâtre ou grisâtre, légèrement hygroscopique, inodore et insipide

Identification

рН

Solubilité

Gonfle dans l'eau et forme une solution colloïdale, visqueuse,

limpide à opalescente.

Insoluble dans l'éthanol, l'éther et le chloroforme.

Soluble dans l'acide acétique glacial

Pas moins de 5,0 et pas plus de 8,0 (solution colloïdale à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation

Pas plus de 10 % (105 °C, 3 heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 1,5 % (800 \pm 25 °C)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 462 ÉTHYLCELLULOSE

Synonymes

Éther éthylique de cellulose

Définition

L'éthylcellulose est de la cellulose obtenue directement à partir de matières végétales fibreuses et partiellement étherifiée par des groupements éthyles.

EINECS

Nom chimique

Éther éthylique de cellulose

Formule chimique

Les polymères contiennent des unités d'anhydroglucoses substitués avec la formule générale suivante:

 $C_6H_7O_2$ (OR₁)(OR₂) où R₁ et R₂ peuvent être:

— н

- CH2CH3

Poids moléculaire

Composition

Pas moins de 44 % et pas plus de 50 % de groupements éthoxyles (-OC₂H₅) sur la base de la matière sèche (soit pas plus de 2,6 groupements éthoxyles par unité d'anhydroglucose)

Description

Poudre inodore et insipide de couleur blanche à blanc cassé, légèrement hygroscopique

Identification

Solubilité

Pratiquement insoluble dans l'eau, le glycérol et le propane1,2-diol, mais soluble dans des proportions variables dans certains solvants organiques en fonction de la teneur en éthoxyle. L'éthylcellulose contenant moins de 46 à 48 % de groupements éthoxyles est facilement soluble dans le tétrahydrofuranne, l'acétate de méthyle, le chloroforme et les mélanges d'hydrocarbures aromatiques et d'éthanol. L'éthylcellulose contenant au moins 46 à 48 % de groupements éthoxyles est facilement soluble dans l'éthanol, le méthanol, le toluène, le chloroforme et l'acétate d'éthyle.

Épreuve de formation de film

Dissoudre 5 g de l'échantillon dans 95 g d'un mélange toluène éthanol à 80:20 (m/m). Il en résulte une solution limpide, stable et légèrement jaunâtre. Verser quelques ml de la solution sur une plaque de verre et laisser le solvant s'évaporer. Un film épais, dur, continu et limpide subsiste. Ce film est inflammable.

рΗ

Neutre (épreuve au papier de tournesol, solution colloïdale à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 3 % (105 °C, 2 heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,4 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 463 HYDROXYPROPYLCELLULOSE

Synonymes Éther hydroxypropylique de cellulose

DéfinitionL'hydroxypropylcellulose est la cellulose provenant directement de souches de matières végétales fibreuses et partiellement éthérifiée par

des groupements hydroxypropyles.

EINECS

Nom chimique Éther hydroxypropylique de cellulose

Formule chimique Les polymères contiennent des unités d'anhydroglucoses substitués

avec la formule générale suivante:

 $C_6H_7O_2$ (OR₁)(OR₂)(OR₃), où R₁, R₂ et R₃ peuvent être:

— н

— CH₂CHOHCH₃

— CH₂CHO(CH₂CHOHCH₃)CH₃

— CH₂CHO[CH₂CHO(CH₂CHOHCH₃)CH₃]CH₃

Poids moléculaire D'environ 30 000 à environ 1 000 000

Composition Pas moins de 80,5 % de groupements hydroxypropoxyles

(-OCH₂CHOHCH₃), équivalant à 4,6 groupements hydroxypropyles au plus par unité d'anhydroglucose sur la base de la substance

anhydre

Description Poudre granuleuse ou fibreuse, blanche ou légèrement jaunâtre ou

grisâtre, légèrement hygroscopique, inodore et insipide

Identification

Solubilité Gonfle dans l'eau et forme une solution colloïdale, visqueuse, limpide à opalescente. Soluble dans l'éthanol. Insoluble dans l'éther

implied a oparescence. Soldore dans i entanol. Insoldore dans i enter

Chromatographie en phase gazeuse Déterminer les substituants par chromatographie en phase gazeuse

pH Pas moins de 5,0 et pas plus de 8,0 (solution colloïdale à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 10 % (105 °C, 3 heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,5 % (déterminées à 800 ± 25 °C)

Chlorhydrines de propylène Pas plus de 0,1 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 464 HYDROXYPROPYLMÉTHYLCELLULOSE

Synonymes

Définition

L'hydroxypropylméthylcellulose est la cellulose provenant directement de souches de matières végétales fibreuses, partiellement éthérifiée par des groupements méthyles et contenant une faible proportion de groupements hydroxypropyles de substitution.

EINECS

Nom chimique

Éther 2-hydroxypropylique de méthylcellulose

Formule chimique Les polymères contiennent des unités d'anhydroglucoses substitués

avec la formule générale suivante:

 $C_6H_7O_2$ (OR₁)(OR₂)(OR₃), où R₁, R₂ R₃ peuvent être:

— Н

— CН₃

— CH₂CHOHCH₃

— CH₂CHO (CH₂CHOHCH₃) CH₃

— CH2CHO[CH2CHO (CH2CHOHCH3) CH3]CH3

Poids moléculaire D'environ 13 000 à environ 200 000

Composition

Pas moins de 19 % et pas plus de 30 % de groupements méthoxyles (-OCH₃) et pas moins de 3 % et pas plus de 12 % de groupements hydroxypropoxyles (-OCH₂CHOHCH₃) sur la base de la substance anhydre

Poudre granuleuse ou fibreuse, blanche ou légèrement jaunâtre ou grisâtre, légèrement hygroscopique, inodore et insipide

Identification

Description

Solubilité

Gonfle dans l'eau et forme une solution colloïdale, visqueuse, limpide à opalescente. Insoluble dans l'éthanol

Chromatographie en phase gazeuse

Déterminer les substituants par chromatographie en phase gazeuse

рΗ

Pas moins de 5,0 et pas plus de 8,0 (solution colloïdale à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation

Pas plus de 10 % (105 °C, 3 heures)

Cendres sulfatées

Pas plus de 1,5 % pour les produits dont la viscosité est supérieure ou égale à 50 mPa·s

ou egale a 50 lilra

Pas plus de 3 % pour les produits dont la viscosité est inférieure à

50 mPa·s

Chlorhydrines de propylène

Pas plus de 0,1 mg/kg

Arsenic

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium

Pas plus de 1 mg/kg

E 465 MÉTHYLÉTHYLCELLULOSE

Synonymes

Méthyléthylcellulose

Définition

La méthyléthylcellulose est la cellulose provenant directement de souches de matières végétales fibreuses, partiellement éthérifiée par des groupements éthyles et méthyles.

EINECS

Nom chimique

Éther méthyléthylique de cellulose

▼<u>B</u>

Formule chimique Les polymères contiennent des unités d'anhydroglucoses substitués

avec la formule générale suivante:

 $C_6H_7O_2$ (OR₁)(OR₂)(OR₃), où R₁, R₂ R₃ peuvent être:

— Н

— CH₃

— CH₂CH₃

Poids moléculaire D'environ 30 000 à environ 40 000

Composition Sur la base de la substance anhydre, pas moins de 3,5 % et pas plus

de 6,5 % de groupements méthoxyles (-OCH $_3$), pas moins de 14,5 % et pas plus de 19 % de groupements éthoxyles (-OCH $_2$ CH $_3$) et pas moins de 13,2 % et pas plus de 19,6 % de l'ensemble des

groupements alcoxyles, calculés en méthoxyles

Description Poudre granuleuse ou fibreuse, blanche ou légèrement jaunâtre ou

grisâtre, légèrement hygroscopique, inodore et insipide

Identification

Solubilité Gonfle dans l'eau et forme une solution colloïdale, visqueuse,

limpide à opalescente. Soluble dans l'éthanol. Insoluble dans l'éther

pH Pas moins de 5,0 et pas plus de 8,0 (solution colloïdale à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15 % pour la forme fibreuse et pas plus de 10 % pour la

forme poudreuse (105 °C à masse constante)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,6 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

▼<u>M8</u>

E 466 CARBOXYMÉTHYL-CELLULOSE SODIQUE, GOMME CELLULOSIQUE

Synonymes NaCMC; CMC sodique

Définition La carboxyméthyl-cellulose sodique est le sel de sodium partiel d'un

éther carboxyméthylique de cellulose, celle-ci provenant directement

de souches de matières végétales fibreuses

▼<u>B</u>

EINECS

Nom chimique Sel de sodium de l'éther carboxyméthylique de cellulose

Formule chimique Les polymères contiennent des unités d'anhydroglucoses substitués

avec la formule générale suivante:

 $C_6H_7O_2$ (OR₁)(OR₂)(OR₃), où R₁, R₂ R₃ peuvent être:

— H

— CH₂COONa

— CH₂COOH

Poids moléculaire Supérieur à 17 000 environ (degré de polymérisation égal à 100

environ)

Composition Pas moins de 99,5 % sur la base de la substance anhydre

Description Poudre granuleuse ou fibreuse, blanche ou légèrement jaunâtre ou

grisâtre, légèrement hygroscopique, inodore et insipide

Identification

Solubilité

Dégage une solution colloïdale visqueuse avec de l'eau. Insoluble dans l'éthanol

Épreuve de formation de mousse

Une solution à 0,1 % de l'échantillon est secouée vigoureusement. Aucune couche de mousse n'apparaît (cette épreuve permet de distinguer la carboxyméthylcellulose sodique des autres éthers de cellulose).

Formation de précipité

À 5 ml d'une solution à 0,5 % de l'échantillon, ajouter 5 ml d'une solution à 5 % de sulfate de cuivre ou de sulfate d'aluminium. Un précipité apparaît (cette épreuve permet de distinguer la carboxyméthylcellulose sodique des autres éthers de cellulose ainsi que de la gélatine, de la farine de graines de caroube et de la gomme adragante).

Réaction de coloration

Ajouter 0,5 g de carboxyméthylcellulose sodique en poudre à 50 ml d'eau en remuant pour provoquer une dispersion uniforme. Continuer à remuer jusqu'à obtention d'une solution limpide, puis l'utiliser pour effectuer l'épreuve suivante:

à 1 mg de l'échantillon dilué dans un même volume d'eau dans un petit tube à essais, ajouter 5 gouttes d'une solution de 1-naphtol. Incliner le tube à essais et introduire prudemment le long du tube 2 ml d'acide sulfurique de manière à ce qu'il forme une couche inférieure. L'interface se colore en rouge pourpre.

Pas moins de 5,0 et pas plus de 8,5 (solution colloïdale à 1 %)

Pureté

рН

Degré de substitution

Pas moins de 0,2 et pas plus de 1,5 groupement carboxyméthyle (-CH₂COOH) par unité d'anhydroglucose

Perte à la dessiccation

Pas plus de 12 % (105 °C, masse constante)

Arsenic

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Cadmium

Pas plus de 1 mg/kg

Glycolate total

Pas plus de 0,4 % (calculé en glycolate de sodium sur la base de la

substance anhydre)

Sodium

Pas plus de 12,4 % sur la base anhydre

E 468 CARBOXYMÉTHYLCELLULOSE DE SODIUM RÉTICULÉE, GOMME DE CELLULOSE RÉTICULÉE

Synonymes

Carboxyméthylcellulose réticulée, CMC réticulée, CMC sodique réti-

Définition

La carboxyméthylcellulose de sodium réticulée est le sel de sodium cellulose partiellement O-carboxyméthylée réticulée thermiquement.

EINECS

Nom chimique

Sel de sodium de l'éther carboxyméthylique de cellulose réticulée

Formule chimique

Les polymères contiennent des unités d'anhydroglucoses substitués avec la formule générale suivante:

 $C_6H_7O_2$ $(OR_1)(OR_2)(OR_3)$ où R_1 , R_2 et R_3 peuvent être:

– H

CH₂COONa

— CH₂COOH

Poids moléculaire

Composition

▼B

Description

Poudre inodore de couleur blanche à blanc cassé, légèrement hygroscopique

Identification

Formation de précipité

Ajouter 1 g de l'échantillon à 100 ml d'une solution contenant 4 mg/kg de bleu de méthylène, secouer et laisser reposer. La substance à examiner absorbe le bleu de méthylène et se dépose sous forme de masse bleue fibreuse.

Réaction de coloration

Ajouter 1 g de l'échantillon à 50 ml d'eau et secouer. Transférer 1 ml du mélange dans un tube à essai, ajouter 1 ml d'eau et 0,05 ml d'une solution fraîchement préparée d'alpha-naphtol dans du méthanol à 40 g/l. Incliner le tube à essai et introduire prudemment le long du tube 2 ml d'acide sulfurique de manière à ce qu'il forme une couche inférieure. L'interface se colore en violet rougeâtre.

Épreuve de recherche de sodium

Satisfait à l'essai

рΗ

Pas moins de 5,0 et pas plus de 7,0 (solution à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 6 % (à 105 °C pendant 3 heures)

Matières hydrosolubles Pas plus de 10 %

Degré de substitution Pas moins de 0,2 et pas plus de 1,5 groupement carboxyméthyle par

unité d'anhydroglucose

Teneur en sodium Pas plus de 12,4 % sur la base anhydre

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 469 CARBOXYMÉTHYLCELLULOSE HYDROLYSÉE DE MANIÈRE ENZYMATIQUE, GOMME DE CELLULOSE HYDROLYSÉE DE MANIÈRE ENZYMATIQUE

Synonymes

Carboxyméthylcellulose de sodium hydrolysée de manière enzymatique

Définition

La carboxyméthylcellulose hydrolysée de manière enzymatique est obtenue à partir de carboxyméthylcellulose par digestion enzymatique avec une cellulase produite par *Trichoderma longibrachiatum* (anciennement *T. reesei*).

EINECS

Nom chimique

Carboxyméthylcellulose, sodium, partiellement hydrolysée de

Formule chimique

Sels de sodium de polymères contenant des unités d'anhydroglucoses substitués avec la formule générale suivante:

$$\begin{split} &[C_6H_7O_2~(OH)_x~(OCH_2COONa)_y]_n\\ &\text{où n est le degré de polymérisation} \end{split}$$

x = de 1,50 à 2,80 y = de 0,2 à 1,50x + y = 3,0

manière enzymatique

(y = degré de substitution)

Poids moléculaire 178,14 lorsque y = 0,20

282,18 lorsque y = 1,50

Macromolécules: pas moins de 800 (n autour de 4)

Composition

Pas moins de 99,5 %, y compris les monosaccharides et disaccha-

rides, sur la base de la matière sèche

Description

Poudre granuleuse ou fibreuse, légèrement hygroscopique, inodore, blanche ou légèrement jaunâtre ou grisâtre

Identification

Solubilité

Soluble dans l'eau, insoluble dans l'éthanol

Épreuve de formation de mousse

Secouer vigoureusement une solution à 0,1 % de l'échantillon. Aucune couche de mousse n'apparaît Cette épreuve permet de distinguer la carboxyméthylcellulose sodique, hydrolysée ou non, des autres éthers de celluloses et des alginates et des gommes naturelles.

Formation de précipité

À 5 ml d'une solution à 0,5 % de l'échantillon, ajouter 5 ml d'une solution à 5 % de sulfate de cuivre ou de sulfate d'aluminium. Un précipité apparaît (cette épreuve permet de distinguer la carboxyméthylcellulose sodique, hydrolysée ou non, des autres éthers de celluloses ainsi que de la gélatine, de la farine de graines de caroube et de la gomme adragante).

Réaction de coloration

Ajouter 0,5 g de l'échantillon réduit en poudre à 50 ml d'eau en remuant pour provoquer une dispersion uniforme. Continuer à remuer jusqu'à l'obtention d'une solution limpide. Diluer 1 ml de cette solution dans un même volume d'eau dans un petit tube à essai. Ajouter 5 gouttes de solution d'essai de 1-naphtol. Incliner le tube et introduire prudemment le long du tube 2 ml d'acide sulfurique de manière à ce qu'il forme une couche inférieure. L'interface se colore en rouge pourpre.

Viscosité (60 % solides)

Pas moins de 2 500 kgm⁻¹s⁻¹ (à 25 °C) correspondant à un poids

moléculaire moyen de 5 000 Da

pН

Pas moins de 6,0 et pas plus de 8,5 (solution colloïdale à 1 %)

Pureté

Perte à la dessiccation

Pas plus de 12 % (105 °C, masse constante)

Degré de substitution

Pas moins de 0,2 et pas plus de 1,5 groupement carboxyméthyle par unité d'anhydroglucose sur la base de la matière sèche

Chlorure de sodium et glycolate de sodium

Pas plus de 0,5 %, séparément ou en association

Épreuve de recherche d'une activité enzymatique résiduelle

Satisfait à l'essai. La viscosité de la solution d'essai ne subit aucun changement, ce qui indique l'hydrolyse de la carboxyméthylcellulose sodique.

Plomb

Pas plus de 3 mg/kg

E 470 a SELS DE SODIUM, DE POTASSIUM ET DE CALCIUM D'ACIDES GRAS

Synonymes

Définition

Sels de sodium, de potassium et de calcium des acides gras des matières grasses alimentaires, ces sels étant obtenus à partir soit de matières grasses comestibles, soit d'acides gras alimentaires distillés

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Pas moins de 95 % sur la base de la substance anhydre (105 °C à masse constante)

Description

Poudres, paillettes ou produits semi-solides, blancs ou blanc crème

Identification

Solubilité Sel de sodium et de potassium: solubles dans l'eau et l'éthanol. Sels

de calcium: insolubles dans l'eau, l'éthanol et l'éther

Épreuve de recherche de cations Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acides gras Satisfait à l'essai

Pureté

Sodium Pas moins de 9 % et pas plus de 14 % exprimé en Na₂O

Potassium Pas moins de 13 % et pas plus de 21,5 % exprimé en K₂O

Calcium Pas moins de 8,5 % et pas plus de 13 % exprimé en CaO

Matières insaponifiables Pas plus de 2 %

Acides gras libres Pas plus de 3 %, estimés en acide oléique

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Alcalis libres Pas plus de 0,1 % exprimé en NaOH

Matières insolubles dans l'alcool Pas plus de 0,2 % (ce critère ne s'applique qu'aux sels de sodium et

de potassium)

E 470 b SELS DE MAGNÉSIUM D'ACIDES GRAS

Synonymes

Définition Sels de magnésium des acides gras des matières grasses alimentaires,

ces sels étant obtenus à partir soit de matières grasses comestibles,

soit d'acides gras alimentaires distillés

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 95 % sur la base de la substance anhydre (105 °C à

masse constante)

Description Poudres, paillettes ou produits semi-solides, blancs ou blanc crème

Identification

Solubilité Insolubles dans l'eau, partiellement solubles dans l'éthanol et l'éther

Épreuve de recherche de magnésium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acides gras Satisfait à l'essai

Pureté

Magnésium Pas moins de 6,5 % et pas plus de 11 % exprimé en MgO

Alcalis libres Pas plus de 0,1 % exprimé en MgO

Matières insaponifiables Pas plus de 2 %

Acides gras libres Pas plus de 3 %, estimés en acide oléique

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

▼<u>B</u>

Pas plus de 2 mg/kg Plomb Pas plus de 1 mg/kg Mercure

Cadmium

E 471 MONO- ET DIGLYCÉRIDES D'ACIDES GRAS

Synonymes Monostéarate de glycérine, monopalmitate de glycérine, monooléate

de glycérine, etc. Monostéarine, monopalmitine, monooléine, etc.

GMS (pour le monostéarate de glycérine)

Définition Se composent de mélanges de mono-, di- et triesters de glycérol des

acides gras des matières grasses alimentaires. Ils peuvent contenir de

petites quantités d'acides gras et de glycérol libres.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Teneur en mono- et en diesters: pas moins de 70 %

Description Leur consistance va de celle d'un liquide huileux de couleur paille à

brun clair à celle d'un solide cireux dur de couleur blanche ou blanc cassé. Ces solides peuvent se présenter sous la forme de paillettes,

de poudres ou de perles.

Identification

Spectre d'absorption des infrarouges Caractéristique d'un acide gras partiellement estérifié d'un poly-

alcool

Épreuve de recherche de glycérol Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acides gras Satisfait à l'essai

Solubilité Insolubles dans l'eau, solubles dans l'éthanol et le toluène à 50 °C

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 2 % (méthode de Karl Fischer)

Indice d'acidité Pas plus de 6

Glycérol libre Pas plus de 7 %

Polyglycérols Pas plus de 4 % du glycérol total pour les dimères et pas plus de

1 % du glycérol total pour les autres polymères de glycérol

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Glycérol total Pas moins de 16 % et pas plus de 33 %

Pas plus de 0,5 % (déterminées à 800 ± 25 °C) Cendres sulfatées

Ces critères de pureté s'appliquent à l'additif sans sels de sodium, de potassium et de calcium d'acides gras; toutefois, ces substances peuvent être présentes jusqu'à concurrence de 6 % (exprimées en oléate de sodium).

E 472a ESTERS ACÉTIQUES DES MONO- ET DIGLYCÉRIDES D'ACIDES GRAS

Synonymes Esters acétiques des mono- et diglycérides, acétoglycérides, mono- et diglycérides acétylés, esters d'acides gras et acétiques de glycérol

DéfinitionEsters de glycérol et d'un mélange d'acide acétique et d'acides gras des matières grasses alimentaires. Ils peuvent contenir de petites quantités, à l'état libre, de glycérol, d'acides gras, d'acide acétique

et de glycérides.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Leur consistance va de celle de liquides clairs très fluides à celle de

solides, leur couleur allant du blanc au jaune pâle.

Identification

Épreuve de recherche de glycérol Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acides gras Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acide acétique Satisfait à l'essai

Solubilité Insoluble dans l'eau. Soluble dans l'éthanol

Pureté

Acides autres que les acides gras et | Moins de 1 %

l'acide acétique

Glycérol libre Pas plus de 2 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Teneur totale en acide acétique Pas moins de 9 % et pas plus de 32 %

Acides gras (et acide acétique) libres Pas plus de 3 %, estimés en acide oléique

Glycérol total Pas moins de 14 % et pas plus de 31 %

Cendres sulfatées Pas plus de 0,5 % (déterminées à 800 ± 25 °C)

Ces critères de pureté s'appliquent à l'additif sans sels de sodium, de potassium et de calcium d'acides gras; toutefois, ces substances peuvent être présentes jusqu'à concurrence de 6 % (exprimées en oléate de sodium).

E 472b ESTERS LACTIQUES DES MONO- ET DIGLYCÉRIDES D'ACIDES GRAS

Synonymes Esters lactiques des mono- et diglycérides, lactoglycérides, mono- et diglycérides d'acides gras estérifiés par l'acide lactique

DéfinitionEsters de glycérol et d'un mélange d'acide lactique et d'acides gras des matières grasses alimentaires. Ils peuvent contenir de petites quantités, à l'état libre, de glycérol, d'acides gras, d'acide lactique et de glycérides.

Description

Leur consistance va de celle de liquides clairs et fluides à celle de solides cireux, leur couleur allant du blanc au jaune pâle.

Identification

Épreuve de recherche de glycérol

Épreuve de recherche d'acides gras Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acide lactique

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Solubilité

Insolubles dans l'eau froide, mais dispersables dans l'eau chaude

Pureté

Acides autres que les acides gras et

l'acide acétique

Moins de 1 %

Glycérol libre Pas plus de 2 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Teneur totale en acide lactique Pas moins de 13 % et pas plus de 45 %

Acides gras (et acide lactique) libres | Pas plus de 3 %, estimés en acide oléique

Glycérol total Pas moins de 13 % et pas plus de 30 %

Cendres sulfatées Pas plus de $0.5 \% (800 \pm 25 \text{ °C})$

Ces critères de pureté s'appliquent à l'additif sans sels de sodium, de potassium et de calcium d'acides gras; toutefois, ces substances peuvent être présentes jusqu'à concurrence de 6 % (exprimées en oléate de sodium).

E 472c ESTERS CITRIQUES DES MONO- ET DIGLYCÉRIDES D'ACIDES GRAS

Synonymes

Citrem, esters citriques des mono- et diglycérides, citroglycérides, mono- et diglycérides d'acides gras estérifiés par l'acide citrique

Définition

Esters de glycérol et d'un mélange d'acide citrique et d'acides gras des matières grasses alimentaires. Ils peuvent contenir de petites quantités, à l'état libre, de glycérol, d'acides gras, d'acide citrique et de glycérides. Ils peuvent être partiellement ou totalement neutralisés avec des sels de sodium, de potassium ou de calcium appropriés à l'utilisation envisagée et autorisés en tant qu'additifs alimentaires conformément au présent règlement.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Liquides, solides ou semi-solides cireux jaunâtres ou légèrement

brunâtres

Identification

Description

Épreuve de recherche de glycérol

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acides gras Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acide citrique Satisfait à l'essai

Solubilité Insolubles dans l'eau froide, dispersables dans l'eau chaude, solubles

dans les huiles et matières grasses, insolubles dans l'éthanol froid

Pureté

Acides autres que les acides gras et Moins de 1 %

l'acide citrique

Glycérol libre

Pas plus de 2 %

Glycérol total Pas moins de 8 % et pas plus de 33 %

Teneur totale en acide citrique Pas moins de 13 % et pas plus de 50 %

Cendres sulfatées Produits non neutralisés: pas plus de 0,5 % (800 ± 25 °C)

Produits partiellement ou entièrement neutralisés: pas plus de 10 %

 $(800 \pm 25 \, ^{\circ}\text{C})$

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Indice d'acidité Pas plus de 130

Ces critères de pureté s'appliquent à l'additif sans sels de sodium, de potassium et de calcium d'acides gras; toutefois, ces substances peuvent être présentes jusqu'à concurrence de 6 % (exprimées en oléate de sodium).

E 472d ESTERS TARTRIQUES DES MONO- ET DIGLYCÉRIDES D'ACIDES GRAS

Synonymes Esters tartriques des mono- et diglycérides, mono- et diglycérides d'acides gras estérifiés par l'acide tartrique

DéfinitionEsters de glycérol et d'un mélange d'acide tartrique et d'acides gras des matières grasses alimentaires. Ils peuvent contenir de petites quantités, à l'état libre, de glycérol, d'acides gras, d'acide tartrique

et de glycérides.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Leur consistance va de celle de liquides jaunâtres, collants et

visqueux à celle de cires jaunes dures.

Identification

Épreuve de recherche de glycérol Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acides gras Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acide tartrique Satisfait à l'essai

Pureté

Acides autres que les acides gras et | Moins de 1,0 %

l'acide tartrique

Glycérol libre Pas plus de 2 %

Glycérol total Pas moins de 12 % et pas plus de 29 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Teneur totale en acide tartrique Pas moins de 15 % et pas plus de 50 %

Acides gras libres Pas plus de 3 %, estimés en acide oléique

Cendres sulfatées Pas plus de $0.5 \% (800 \pm 25 \degree C)$

Ces critères de pureté s'appliquent à l'additif sans sels de sodium, de potassium et de calcium d'acides gras; toutefois, ces substances peuvent être présentes jusqu'à concurrence de 6 % (exprimées en oléate de sodium).

E 472e ESTERS MONOACÉTYLTARTRIQUES ET DIACÉTYLTARTRIQUES DES MONO- ET DIGLYCÉRIDES D'ACIDES GRAS

Synonymes Esters diacétyltartriques des mono- et diglycérides, mono- et diglycérides d'acides gras estérifiés par les acides monoacétyltartrique et

Définition Esters de glycérol et d'un mélange d'acides monoacétyltartrique et

diacétyltartrique (obtenus à partir de l'acide tartrique) et d'acides gras des matières grasses alimentaires. Ils peuvent contenir de petites quantités, à l'état libre, de glycérol, d'acides gras, d'acides tartrique et acétique ou de leurs produits de combinaison et de glycérides. Contient également des esters acétiques et tartriques

diacétyltartrique, esters acides gras de diacétyltartriques de glycérol

d'acides gras.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Leur consistance va de celle de liquides collants et visqueux à celle de cires jaunes. Ils peuvent s'hydrolyser dans l'air humide en déga-

geant de l'acide acétique.

Identification

Description

Épreuve de recherche de glycérol Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acides gras Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acide tartrique Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acide acétique | Satisfait à l'essai

Pureté

Acides autres que les acides gras, Moins de 1 %

tartrique et acétique

Glycérol libre Pas plus de 2 %

Glycérol total Pas moins de 11 % et pas plus de 28 %

Cendres sulfatées Pas plus de 0,5 % (déterminées à 800 ± 25 °C)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Teneur totale en acide tartrique P

Pas moins de 10 % et pas plus de 40 %

Teneur totale en acide acétique

Pas moins de 8 % et pas plus de 32 %

Indice d'acidité

Pas moins de 40 et pas plus de 130

Ces critères de pureté s'appliquent à l'additif sans sels de sodium, de potassium et de calcium d'acides gras; toutefois, ces substances peuvent être présentes jusqu'à concurrence de 6 % (exprimées en oléate de sodium).

E 472 f ESTERS MIXTES ACÉTIQUES ET TARTRIQUES DES MONO-ET DIGLYCÉRIDES D'ACIDES GRAS

Synonymes

Mono- et diglycérides d'acides gras estérifiés par l'acide acétique et l'acide tartrique

Définition

Esters de glycérol et d'un mélange d'acides acétique et tartrique et d'acides gras des matières grasses alimentaires. Ils peuvent contenir de petites quantités, à l'état libre, de glycérol, d'acides gras, d'acides tartrique et acétique et de glycérides. Ils peuvent également contenir des esters monoacétyltartriques et diacétyltartriques des mono- et diglycérides d'acides gras.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Leur consistance va de celle de liquides collants à celle de solides, leur couleur allant du blanc au jaune pâle.

Identification

Description

Épreuve de recherche de glycérol

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acides gras

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acide tartrique

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acide acétique

Satisfait à l'essai

Pureté

Acides autres que les acides gras,

tartrique et acétique

Moins de 1,0 %

Glycérol libre

Pas plus de 2 %

Glycérol total

Pas moins de 12 % et pas plus de 27 %

Cendres sulfatées

Pas plus de 0,5 % (800 \pm 25 °C)

Arsenic

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium

Pas plus de 1 mg/kg

Teneur totale en acide acétique

Pas moins de 10 % et pas plus de 20 %

Teneur totale en acide tartrique

Pas moins de 20 % et pas plus de 40 %

Acides gras libres

Pas plus de 3 %, estimés en acide oléique

Ces critères de pureté s'appliquent à l'additif sans sels de sodium, de potassium et de calcium d'acides gras; toutefois, ces substances peuvent être présentes jusqu'à concurrence de 6 % (exprimées en oléate de sodium).

E 473 ESTERS DE SACCHAROSE D'ACIDES GRAS

Synonymes Saccharoesters, esters de sucre

Définition

Se composent essentiellement de mono-, di- et triesters de saccharose des acides gras des matières grasses alimentaires. Ils peuvent âtre préparée à portir de saccharose et des actors de méthyle d'éthyle

être préparés à partir de saccharose et des esters de méthyle, d'éthyle et de vinyle des acides gras alimentaires (y compris l'acide laurique) ou par extraction à partir des sucroglycérides. Aucun solvant organique autre que le diméthylsulfoxyde, le diméthylformamide, l'acétate d'éthyle, le propanol-2, le 2-méthylpropane-1-ol, le propylène glycol, la méthyléthylcétone et l'anhydride carbonique supercritique ne peut être utilisé pour leur préparation. Le *p*-méthoxyphénol peut être utilisé en tant que stabilisateur au cours du processus de

fabrication.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 80 %

Description Solides mous, gels rigides ou poudres blanches à grisâtres

Identification

Épreuve de recherche de sucre Satisfait à l'essai Épreuve de recherche d'acides gras Satisfait à l'essai

Solubilité Modérément soluble dans l'eau, soluble dans l'éthanol

Pureté

Cendres sulfatées Pas plus de 2 % (800 \pm 25 °C)

Sucre libre Pas plus de 5 %

Acides gras libres Pas plus de 3 %, estimés en acide oléique

 p-méthoxyphénol
 Pas plus de 100 μg/kg

 Acétaldéhyde
 Pas plus de 50 mg/kg

 Arsenic
 Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Diméthylsulfoxyde Pas plus de 2 mg/kg
Diméthylformamide Pas plus de 1 mg/kg

2-Méthylpropane-1-ol Pas plus de 10 mg/kg

Acétate d'éthyle

Propanol-2 Pas plus de 350 mg/kg, séparément ou en association

Pas plus de 10 mg/kg

Propylèneglycol

Méthanol

Méthyléthylcétone Pas plus de 10 mg/kg

Ces critères de pureté s'appliquent à l'additif sans sels de sodium, de potassium et de calcium d'acides gras; toutefois, ces substances peuvent être présentes jusqu'à concurrence de 6 % (exprimées en oléate de sodium).

E 474 SUCROGLYCÉRIDES

E 474 SUCROGLYCÉRIDES	
Synonymes	Glycérides de sucre
Définition	Produits obtenus par réaction de saccharose avec une huile ou une graisse alimentaire, ce qui donne essentiellement des mono-, di- et triesters de saccharose d'acides gras (y compris l'acide laurique) mélangés à des mono-, di- et triglycérides résiduels provenant de cette graisse ou de cette huile. Aucun solvant organique autre que le cyclohexane, le diméthylformamide, l'acétate d'éthyle, le propanol-2 et le 2-méthylpropane-1-ol ne peut être utilisé pour leur préparation.
EINECS	
Nom chimique	
Formule chimique	
Poids moléculaire	
Composition	Pas moins de 40 % et pas plus de 60 % d'esters de saccharose d'acides gras
Description	Masse solide molle, gels rigides ou poudres de couleur blanche à blanc cassé
Identification	
Épreuve de recherche de sucre	Satisfait à l'essai
Épreuve de recherche d'acides gras	Satisfait à l'essai
Solubilité	Insoluble dans l'eau froide, soluble dans l'éthanol
Pureté	
Cendres sulfatées	Pas plus de 2 % (800 ± 25 °C)
Sucre libre	Pas plus de 5 %
Acides gras libres	Pas plus de 3 % (estimés en acide oléique)
Arsenic	Pas plus de 3 mg/kg
Plomb	Pas plus de 2 mg/kg
Mercure	Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium	Pas plus de 1 mg/kg
Méthanol	Pas plus de 10 mg/kg
Diméthylformamide	Pas plus de 1 mg/kg
2-Méthylpropane-1-ol	Pas plus de 10 mg/kg, séparément ou en association
Cyclohexane	
Acétate d'éthyle	Pos plus de 250 mg/kg sépasément ou en conscirtius

Pas plus de 350 mg/kg, séparément ou en association

Ces critères de pureté s'appliquent à l'additif sans sels de sodium, de potassium et de calcium d'acides gras; toutefois, ces substances peuvent être présentes jusqu'à concurrence de 6 % (exprimées en oléate de sodium).

Propanol-2

E 475 ESTERS POLYGLYCÉRIQUES D'ACIDES GRAS

Synonymes Esters polyglycériques d'acides gras, esters polyglycériniques d'esters d'acides gras

Définition Produits obtenus par estérification de polyglycérols avec des

matières grasses et huiles alimentaires ou avec des acides gras des matières grasses alimentaires. La fraction polyglycérol comprend essentiellement des di-, tri- et tétraglycérols et ne contient pas plus de 10 % de polyglycérols supérieurs ou équivalents à l'heptaglycé-

rol.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 90 % d'esters d'acides gras totaux

Description Liquides huileux à très visqueux, jaunâtres à ambrés; solides mous

ou plastiques, de couleur ocre pâle à brun moyen et solides cireux

durs, de couleur ocre pâle à brun

Identification

Épreuve de recherche de glycérol Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de polyglycérols | Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acides gras Satisfait à l'essai

Solubilité Les esters varient, de très hydrophiles à très lipophiles, mais tendent

globalement à être dispersables dans l'eau et solubles dans les huiles

et solvants organiques.

Pureté

Cendres sulfatées Pas plus de $0.5 \% (800 \pm 25 \degree C)$

Acides autres que les acides gras | Inférieure à 1 %

Acides gras libres Pas plus de 6 %, estimés en acide oléique

Teneur totale en glycérol et en polygly-

cérols

Pas moins de 18 % et pas plus de 60 %

Glycérol et polyglycérols libres Pas plus de 7 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Ces critères de pureté s'appliquent à l'additif sans sels de sodium, de potassium et de calcium d'acides gras; toutefois, ces substances peuvent être présentes jusqu'à concurrence de 6 % (exprimées en oléate de sodium).

E 476 POLYRICINOLÉATE DE POLYGLYCÉROL

Synonymes

Esters glycériques d'acides gras condensés d'huile de ricin, esters polyglycériques d'acides gras polycondensés d'huile de ricin, esters polyglycériques d'acide ricinoléique interestérifié, PGPR

DéfinitionProduit obtenu par estérification de polyglycérol avec des acides gras condensés d'huile de ricin

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Liquide clair très visqueux

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau et l'éthanol, soluble dans l'éther, les hydrocar-

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

bures et les hydrocarbures halogénés

Épreuve de recherche de glycérol

Épreuve de recherche de polyglycérols

Épreuve de recherche d'acide ricino-

léique

Indice de réfraction $[n]_D^{65}$ entre 1,4630 et 1,4665

Pureté

Polyglycérols La fraction polyglycérol ne contiendra pas moins de 75 % de di-, tri-

et tétraglycérols ni plus de 10 % de polyglycérols supérieurs ou

équivalents à l'heptaglycérol.

Indice d'hydroxyle Pas moins de 80 et pas plus de 100

Indice d'acidité Pas plus de 6

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 477 ESTERS DU PROPYLÈNE GLYCOL D'ACIDES GRAS

Synonymes Esters de propane-1,2-diol d'acides gras

Définition Consistent en mélanges de mono- et diesters de propane-1,2-diol

d'acides gras des matières grasses alimentaires. La fraction alcoolique se compose uniquement de propane-1,2-diol et de dimère ainsi que de traces de trimère. Il n'y a pas d'acides organiques autres que

les acides gras alimentaires.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 85 % d'esters d'acides gras totaux

Description Liquides clairs ou paillettes, perles ou solides d'odeur fade, d'aspect

cireux et de couleur blanche

Identification

Épreuve de recherche de propylène

glycol

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acides gras Satisfait à l'essai

Pureté

Cendres sulfatées Pas plus de $0.5 \% (800 \pm 25 \degree C)$

Acides autres que les acides gras Moins de 1 %

Acides gras libres Pas plus de 6 %, estimés en acide oléique

Teneur totale en propane-1,2-diol Pas moins de 11 % et pas plus de 31 %

Teneur en propane-1,2-diol libre Pas plus de 5 %

Dimère et trimère de propylène glycol Pas plus de 0,5 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Ces critères de pureté s'appliquent à l'additif sans sels de sodium, de potassium et de calcium d'acides gras; toutefois, ces substances peuvent être présentes jusqu'à concurrence de 6 % (exprimées en oléate de sodium).

E 4796 HUILE DE SOJA OXYDÉE PAR CHAUFFAGE AYANT RÉAGI AVEC DES MONO- ET DIGLYCÉRIDES D'ACIDES GRAS

Synonymes TOSOM

 Définition
 Mélange complexe d'esters glycériques et d'acides gras présents dans les matières grasses alimentaires et d'acides gras provenant

de l'huile de soja oxydée par chauffage. Produit obtenu par interaction et désodorisation sous vide à 130 °C de 10 % d'huile de soja oxydée par chauffage et de 90 % de mono- et diglycérides d'acides gras alimentaires. L'huile de soja est obtenue exclusivement à partir

de souches de graines de soja.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Jaune pâle à brun clair, de consistance cireuse ou solide

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau. Solubles dans les huiles ou matières grasses

chaudes

Pureté

Intervalle de fusion 55 — 65 °C

Acides gras libres Pas plus de 1,5 %, estimés en acide oléique

Glycérol libre Pas plus de 2 %

Pourcentage total d'acides gras 83 — 90 %

Glycérol total 16 — 22 %

Méthylesters d'acides gras, ne formant pas un produit d'addition avec l'urée

Pas plus de 9 % de méthylesters d'acides gras totaux

Acides gras, insolubles dans l'éther de

pétrole

Pas plus de 2 % du total des acides gras

Indice de peroxyde Pas plus de 3

Époxydes Pas plus de 0,03 % d'oxiranne

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 481 STÉAROYL-2-LACTYLATE DE SODIUM

Synonymes Stéaroyllactylate de sodium, stéaroyllactate de sodium

Définition Mélange de sels de sodium des acides stéaroyllactyliques et de leurs

polymères ainsi que de faibles quantités de sels de sodium d'autres acides apparentés, préparé en faisant réagir les acides stéarique et lactique. Il peut aussi y avoir d'autres acides gras alimentaires, libres

ou estérifiés, provenant de l'acide stéarique utilisé.

EINECS 246-929-7

Nom chimique Di-2-stéaroyllactate de sodium

Di(2-stéaroyloxy)propionate de sodium

Formule chimique $C_{21}H_{39}O_4Na$, $C_{19}H_{35}O_4Na$ (composants principaux)

Poids moléculaire

Composition

Description Poudre ou matière solide friable, de couleur blanche ou légèrement

jaunâtre, ayant une odeur caractéristique

Identification

Épreuve de recherche de sodium

Épreuve de recherche d'acides gras

Épreuve de recherche d'acide lactique

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Solubilité Insoluble dans l'eau. Soluble dans l'éthanol

Pureté

Sodium Pas moins de 2,5 % et pas plus de 5 %

Indice d'ester Pas moins de 90 et pas plus de 190
Indice d'acidité Pas moins de 60 et pas plus de 130

Teneur totale en acide lactique Pas moins de 15 % et pas plus de 40 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 482 STÉAROYL-2-LACTYLATE DE CALCIUM

Synonymes Stéaroyllactate de calcium

Définition Mélange de sels de calcium des acides stéaroyllactyliques et de leurs

polymères ainsi que de faibles quantités de sels de calcium d'autres acides apparentés, préparé en faisant réagir les acides stéarique et lactique. Il peut aussi y avoir d'autres acides gras alimentaires, libres ou estérifiés, provenant de l'acide stéarique utilisé.

EINECS 227-335-7

Nom chimique Di-2-stéaroyllactate de calcium

Di(2-stéaroyloxy)propionate de calcium

Formule chimique $C_{42}H_{78}O_8Ca$, $C_{38}H_{70}O_8Ca$, $C_{40}H_{74}O_8Ca$ (composants principaux)

Poids moléculaire

Composition

Description Poudre ou matière solide friable, de couleur blanche ou légèrement

jaunâtre, ayant une odeur caractéristique

Identification

Épreuve de recherche de calcium

Épreuve de recherche d'acides gras

Épreuve de recherche d'acide lactique

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'acide lactique

Solubilité Légèrement soluble dans l'eau chaude

Pureté

Calcium Pas moins de 1 % et pas plus de 5,2 %

Indice d'ester Pas moins de 125 et pas plus de 190

Teneur totale en acide lactique Pas moins de 15 % et pas plus de 40 %

Indice d'acidité Pas moins de 50 et pas plus de 130

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 483 TARTRATE DE STÉARYLE

Synonymes Palmityltartrate de stéaryle

Définition Produit de l'estérification de l'acide tartrique avec de l'alcool stéa-

Pas plus de 1 mg/kg

rylique commercial, qui se compose essentiellement d'alcools stéarylique et palmitylique. Se compose essentiellement de diester, mais contient de faibles quantités de monoesters et de matières premières

non modifiées.

EINECS

Cadmium

Nom chimique Tartrate de distéaryle

Tartrate de dipalmityle Tartrate de stéarylpalmityle

Formule chimique $C_{40}H_{78}O_6$ (tartrate de distéaryle)

 $C_{36}H_{70}O_6$ (tartrate de dipalmityle) $C_{36}H_{74}O_6$ (tartrate de stéarylpalmityle)

Poids moléculaire 655 (tartrate de distéaryle)

599 (tartrate de dipalmityle)627 (tartrate de stéarylpalmityle)

Composition Pas moins de 90 % d'esters au total, ce qui correspond à un indice

d'ester de pas moins de 163 et pas plus de 180

Description Matière solide onctueuse (à 25 °C), de couleur crème

Identification

Épreuve de recherche du tartrate Satisfait à l'essai

Intervalle de fusion Entre 67 °C et 77 °C. Après saponification, les alcools gras saturés à

longue chaîne ont un intervalle de fusion compris entre 49 °C et

55 °C.

Pureté

Indice d'hydroxyle Pas moins de 200 et pas plus de 220

Indice d'acidité Pas plus de 5,6

Teneur totale en acide tartrique Pas moins de 18 % et pas plus de 35 %

Cendres sulfatées Pas plus de 0,5 % (800 \pm 25 °C)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Matières insaponifiables Pas moins de 77 % et pas plus de 83 %

Indice d'iode Pas plus de 4 (réactif de Wijs)

E 491 MONOSTÉARATE DE SORBITAN

Synonymes

Définition Mélange de sorbitol partiellement estérifié et de ses anhydrides avec

de l'acide stéarique commercial alimentaire

EINECS 215-664-9

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 95 % d'un mélange d'esters de sorbitol, de sorbitan et

d'isosorbide

Description Perles ou paillettes claires, de couleur crème à ocre, ou solide dur et

cireux ayant une légère odeur caractéristique

Identification

Solubilité Soluble à des températures supérieures à son point de fusion dans le

toluène, le dioxane, le tétrachlorure de carbone, l'éther, le méthanol, l'éthanol et l'aniline; insoluble dans l'éther de pétrole et l'acétone; insoluble dans l'eau froide mais dispersable dans l'eau chaude; soluble avec turbidité à des températures supérieures à 50 °C dans

l'huile minérale et l'acétate d'éthyle

Intervalle de congélation 50 — 52 °C

Spectre d'absorption des infrarouges | Caractéristique d'un acide gras partiellement estérifié d'un poly-

alcool

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 2 % (méthode de Karl Fischer)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,5 %

Indice d'acidité Pas plus de 10

Indice de saponification Pas moins de 147 et pas plus de 157

Indice d'hydroxyle Pas moins de 235 et pas plus de 260

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 492 TRISTÉARATE DE SORBITAN

Synonymes

DéfinitionMélange de sorbitol partiellement estérifié et de ses anhydrides avec

de l'acide stéarique commercial alimentaire

EINECS 247-891-4

Nom chimique

Formule chimique Poids moléculaire

Composition Pas moins de 95 % d'un mélange d'esters de sorbitol, de sorbitan et

d'isosorbide

Description Perles ou paillettes claires, de couleur crème à ocre, ou solide dur,

cireux ayant une légère odeur

Identification

Solubilité Légèrement soluble dans le toluène, l'éther, le tétrachlorure de

carbone et l'acétate d'éthyle; dispersable dans l'éther de pétrole, l'huile minérale, les huiles végétales, l'acétone et le dioxane; inso-

luble dans l'eau, le méthanol et l'éthanol

Intervalle de congélation 47 — 50 °C

Spectre d'absorption des infrarouges Caractéristique d'un acide gras partiellement estérifié d'un poly-

alcool

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 2 % (méthode de Karl Fischer)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,5 % Indice d'acidité Pas plus de 15

Indice de saponification Pas moins de 176 et pas plus de 188

Indice d'hydroxyle Pas moins de 66 et pas plus de 80

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 493 MONOLAURATE DE SORBITAN

Synonymes

Définition Mélange de sorbitol partiellement estérifié et de ses anhydrides avec

de l'acide laurique commercial alimentaire

EINECS 215-663-3

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 95 % d'un mélange d'esters de sorbitol, de sorbitan et d'isosorbide

DescriptionLiquide visqueux et huileux ambré, perles ou paillettes claires de couleur crème à ocre, ou solide dur, cireux ayant une légère odeur

Identification

Solubilité Dispersable dans l'eau chaude et froide

Spectre d'absorption des infrarouges Caractéristique d'un acide gras partiellement estérifié d'un poly-

alcool

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 2 % (méthode de Karl Fischer)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,5 %

Indice d'acidité Pas plus de 7

Indice de saponification Pas moins de 155 et pas plus de 170

Indice d'hydroxyle Pas moins de 330 et pas plus de 358

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 494 MONOOLÉATE DE SORBITAN

Synonymes

 Définition
 Mélange de sorbitol partiellement estérifié et de ses anhydrides avec de l'acide oléique commercial alimentaire. Le constituant principal

est le monooléate de 1,4-sorbitan. Parmi les autres constituants figurent le monooléate d'isosorbide, le dioléate de sorbitan et le trioléate de sorbitan

de sorbitan.

EINECS 215-665-4

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 95 % d'un mélange d'esters de sorbitol, de sorbitan et

d'isosorbide

DescriptionLiquide visqueux et huileux ambré, perles ou paillettes claires de

couleur crème à ocre, ou solide dur, cireux ayant une légère odeur caractéristique

Caracteristi

Solubilité Soluble à des températures supérieures à son point de fusion dans

l'éthanol, l'éther, l'acétate d'éthyle, l'aniline, le toluène, le dioxane, l'éther de pétrole et le tétrachlorure de carbone; insoluble dans l'eau

froide mais dispersable dans l'eau chaude

Indice d'iode Le résidu de l'acide oléique résultant de la saponification du monoo-

léate de sorbitan à l'essai a un indice d'iode compris entre 80 et 100

Pureté

Identification

Teneur en eau Pas plus de 2 % (méthode de Karl Fischer)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,5 %

Indice d'acidité Pas plus de 8

Indice de saponification

Pas moins de 145 et pas plus de 160

Indice d'hydroxyle

Pas moins de 193 et pas plus de 210

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 495 MONOPALMITATE DE SORBITAN

Synonymes Palmitate de sorbitan

Définition Mélange de sorbitol partiellement estérifié et de ses anhydrides avec

de l'acide palmitique commercial alimentaire

EINECS 247-568-8

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 95 % d'un mélange d'esters de sorbitol, de sorbitan et

d'isosorbide

Description Perles ou paillettes claires de couleur crème à ocre, ou solide dur et

cireux ayant une légère odeur caractéristique

Identification

Solubilité Soluble à des températures supérieures à son point de fusion dans

l'éthanol, le méthanol, l'éther, l'acétate d'éthyle, l'aniline, le toluène, le dioxane, l'éther de pétrole et le tétrachlorure de carbone; insoluble

dans l'eau froide mais dispersable dans l'eau chaude;

Intervalle de congélation 45 — 47 °C

Spectre d'absorption des infrarouges Caractéristique d'un acide gras partiellement estérifié d'un poly-

alcool

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 2 % (méthode de Karl Fischer)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,5 % Indice d'acidité Pas plus de 7,5

Indice de saponification

Pas moins de 140 et pas plus de 150

Indice d'hydroxyle

Pas moins de 270 et pas plus de 305

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

▼<u>M5</u>

E 499 PHYTOSTÉROLS RICHES EN STIGMASTÉROL

Synonymes

Définition

Les phytostérols riches en stigmastérol sont extraits de graines de soja. Ils se présentent sous la forme d'un mélange simple à la constitution chimique définie qui comprend pas moins de 95 % de phytostérols (stigmastérol, β -sitostérol, campestérol et brassicastérol) et au moins 85 % de stigmastérol.

▼<u>M5</u>

Einecs Nom chimique Stigmastérol (3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-(5-éthyl-6-méthyl-hept-3-én-2-yl)-10,13-diméthyl-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dodécahydro-1H-cyclopenta[a]phénanthrén-3-ol (3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-[(2S,5S)-5-éthyl-6-méthylheptan-2β-sitostérol yl]-10,13-diméthyl-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dodécahydro-1Hcyclopenta[a]phénanthrén-3-ol (3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-(5,6-diméthylheptan-2-yl)-10,13-Campestérol diméthyl-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dodé cahydro-1H-cyclopenta[a]phénanthrén-3-ol (3S,8S,9S,10R,13R,14S,17R)-17-[(E,2R,5R)-5,6-diméthylhept-3-én-Brassicastérol 2-yl]-10,13-diméthyl-2,3,4,7,8,9,11,12,14,15,16,17-dodécahydro-1Hcyclopenta[a]phénanthrén-3-ol Formule chimique Stigmastérol $C_{29}H_{48}O$ β-sitostérol $C_{29}H_{50}O$ Campestérol $C_{28}H_{48}O$ Brassicastérol $C_{28}H_{46}O$ Masse moléculaire Stigmastérol 412,6 g/mol 414,7 g/mol β-sitostérol Campestérol 400,6 g/mol Brassicastérol 398,6 g/mol Pas moins de 95 % de stérols/stanols libres au total sur la base Composition (produits contenant uniquement des stérols et stanols libres) Description Poudres, billes ou pastilles libres, de couleur blanche à blanc cassé; liquides incolores à jaune pâle Identification Solubilité Pratiquement insoluble dans l'eau. Les phytostérols et les phytostanols sont solubles dans l'acétone et l'acétate d'éthyle. Teneur en stigmastérol Supérieure ou égale à 85 % en masse Pas plus de 15 % en masse Autres phytostérols/phytostanols: seuls ou en association, alliant brassicastérol, campestanol, campestérol, Δ-7-campestérol, cholestérol, chlérostérol, sitostanol et β-sitostérol. Pureté Cendres totales Pas plus de 0,1 % Solvants résiduels Éthanol: pas plus de 5 000 mg/kg Méthanol: pas plus de 50 mg/kg Teneur en eau Pas plus de 4 % (méthode de Karl Fischer) Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Plomb Pas plus de 1 mg/kg Critères microbiologiques Comptage total sur plaque Pas plus de 1 000 UFC/g

Pas plus de 100 UFC/g

Pas plus de 100 UFC/g

Levures Moisissures

▼<u>M5</u>

Escherichia coli
Pas plus de 10 UFC/g
Salmonella spp.
Absence dans 25 g

▼B

E 500(i) CARBONATE DE SODIUM

Synonymes Carbonate de soude

Définition

EINECS 207-838-8

Nom chimique Carbonate de sodium

Formule chimique $Na_2CO_3 \cdot nH_2O \ (n = 0, 1 \text{ ou } 10)$

Poids moléculaire 106,00 (anhydre)

Composition Pas moins de 99 % de Na₂CO₃ sur la base anhydre

DescriptionCristaux incolores ou poudre granuleuse ou cristalline de couleur

blanche

La forme anhydre est hygroscopique, le décahydrate est efflorescent.

Identification

Épreuve de recherche de sodium

Épreuve de recherche de carbonate

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Solubilité Facilement soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 2 % (anhydre), 15 % (monohydrate) ou 55-65 % (déca-

hydrate) (à 70 °C passant progressivement à 300 °C, à masse

constante)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 500(ii) CARBONATE ACIDE DE SODIUM

Synonymes Bicarbonate de sodium, hydrogénocarbonate de sodium, bicarbonate

de soude,

Définition

EINECS 205-633-8

Nom chimique Carbonate acide de sodium

Formule chimique $NaHCO_3$ Poids moléculaire 84,01

Composition Pas moins de 99 % sur la base anhydre

Description Masse ou poudre cristalline incolores ou blanches

Identification

Épreuve de recherche de sodium

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de carbonate

Satisfait à l'essai

pH Entre 8,0 et 8,6 (solution à 1 %)

Solubilité Soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation

Pas plus de 0,25 % (4 heures, sur gel de silice)

Sels d'ammonium

Aucune odeur d'ammoniac décelable après chauffage

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 500 (iii) SESQUICARBONATE DE SODIUM

Synonymes

Définition

EINECS 208-580-9

Nom chimique Monohydrogéno-dicarbonate de sodium

Formule chimique Na₂CO₃ · NaHCO₃ · 2H₂O

Poids moléculaire 226,03

Composition NaHCO₃ entre 35,0 % et 38,6 % et Na₂CO₃ entre 46,4 % et 50,0 %

Description Paillettes, cristaux ou poudre cristalline de couleur blanche

Identification

Épreuve de recherche de sodium

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de carbonate

Satisfait à l'essai

Solubilité Facilement soluble dans l'eau

Pureté

Chlorure de sodium

Fer

Pas plus de 0,5 %

Pas plus de 20 mg/kg

Arsenic

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 2 mg/kg

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

E 501 (i) CARBONATE DE POTASSIUM

Synonymes

Définition

EINECS 209-529-3

Nom chimique Carbonate de potassium

Formule chimique $K_2CO_3 \cdot nH_2O$ (n = 0 ou 1,5)

Poids moléculaire 138,21 (anhydre)

Composition Pas moins de 99,0 % sur la base anhydre

Description Poudre blanche, très déliquescente

L'hydrate se présente sous la forme de petits cristaux ou granules

blancs, translucides

Identification

Épreuve de recherche de potassium

Épreuve de recherche de carbonate

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Solubilité Très soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 5 % (anhydre) ou 18 % (hydrate) (180 °C, 4 heures)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 501 (ii) CARBONATE ACIDE DE POTASSIUM

Synonymes Bicarbonate de potassium, hydrogénocarbonate de potassium

Définition

EINECS 206-059-0

Nom chimique Carbonate acide de potassium

Formule chimique $RHCO_3$ Poids moléculaire 100,11

Composition Pas moins de 99,0 % et pas plus de 101,0 % KHCO₃ sur la base

anhydre

Description Cristaux incolores ou poudre ou granules blancs

Identification

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de carbonate Passes test

Solubilité Facilement soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,25 % (4 heures, sur gel de silice)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 503 (i) CARBONATE D'AMMONIUM

Synonymes

DéfinitionLe carbonate d'ammonium est composé de carbamate d'ammonium,

de carbonate d'ammonium et de carbonate acide d'ammonium en

proportions variables.

EINECS 233-786-0

Nom chimique | Carbonate d'ammonium

Formule chimique CH₆N₂O₂, CH₈N₂O₃ et CH₅NO₃

Poids moléculaire Carbamate d'ammonium 78,06; carbonate d'ammonium 98,73;

carbonate acide d'ammonium 79,06

Composition Pas moins de 30,0 % et pas plus de 34,0 % de NH₃

Description Poudre blanche ou masse ou cristaux durs, blancs ou translucides.

Exposée à l'air, la substance devient opaque et se transforme finalement en grumeaux poreux ou en poudre (de bicarbonate d'ammonium) de couleur blanche à cause de la perte d'ammoniac et de

dioxyde de carbone.

Identification

Épreuve de recherche d'ammonium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de carbonate Satisfait à l'essai

pH Environ 8,6 (solution à 5 %)

Solubilité Soluble dans l'eau

Pureté

Matières non volatiles

Pas plus de 500 mg/kg

Pas plus de 30 mg/kg

Sulfate

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

E 503(ii) CARBONATE ACIDE D'AMMONIUM

Synonymes Bicarbonate d'ammonium

Définition

EINECS 213-911-5

Nom chimique Carbonate acide d'ammonium

Formule chimique CH_5NO_3 Poids moléculaire 79,06

Composition Pas moins de 99,0 %

Description Cristaux ou poudre cristalline de couleur blanche

Identification

Épreuve de recherche d'ammonium Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de carbonate Satisfait à l'essai

pH Environ 8,0 (solution à 5 %)

Solubilité Facilement soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

Pureté

Matières non volatiles

Chlorures

Pas plus de 500 mg/kg

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

E 504 (i) CARBONATE DE MAGNÉSIUM

Synonymes Hydromagnésite

Définition Carbonate de magnésium hydraté basique ou carbonate de magné-

sium monohydraté, ou un mélange des deux.

EINECS 208-915-9

Nom chimique Carbonate de magnésium

Formule chimique MgCO₃ · nH₂O

Composition Pas moins de 24 % et pas plus de 26,4 % de Mg

Description Masse blanche friable, légère et inodore ou poudre blanche volumi-

neuse.

Identification

Épreuve de recherche de magnésium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de carbonate Satisfait à l'essai

Solubilité Pratiquement insoluble dans l'éthanol.

Pureté

Matières insolubles dans l'acide Pas plus de 0,05 %

Matières hydrosolubles Pas plus de 1,0 %

Calcium Pas plus de 0,4 %

Arsenic Pas plus de 4 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 504(ii) CARBONATE ACIDE DE MAGNÉSIUM

Synonymes Hydrogénocarbonate de magnésium, sous carbonate de magnésium

(léger ou lourd), carbonate de magnésium basique hydraté, hydroxy-

carbonate de magnésium

Définition

EINECS 235-192-7

Nom chimique Carbonate acide de magnésium hydraté

Formule chimique $4MgCO_3Mg(OH)_2 \cdot 5H_2O$

Poids moléculaire 485

Composition Pas moins de 40,0 % et pas plus de 45,0 % de Mg, calculé en MgO

Description Masse blanche friable légère ou poudre blanche volumineuse

Identification

Épreuve de recherche de magnésium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de carbonate Satisfait à l'essai

Solubilité Pratiquement insoluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

Pureté

Matières insolubles dans l'acide Pas plus de 0,05 %

Matières hydrosolubles Pas plus de 1,0 %

Calcium Pas plus de 1,0 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 507 ACIDE CHLORHYDRIQUE

Synonymes Chlorure d'hydrogène; acide muriatique

Définition

EINECS 231-595-7

Nom chimique Acide chlorhydrique

Formule chimique HCl

Poids moléculaire 36,46

Composition L'acide chlorhydrique est disponible dans le commerce à différentes

concentrations. L'acide chlorhydrique concentré ne contient pas

moins de 35,0 % HCl.

Description Liquide corrosif clair, incolore ou légèrement jaunâtre, dégageant

une odeur piquante

Identification

Épreuve de recherche d'acide Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de chlorure Satisfait à l'essai

Solubilité Soluble dans l'eau et dans l'éthanol

Pureté

Composés organiques totaux Composés organiques totaux (non fluorés): pas plus de 5 mg/kg

Benzène: pas plus de 0,05 mg/kg

Composés fluorés (total): pas plus de 25 mg/kg

Matières non volatiles Pas plus de 0,5 %

Matières réductrices Pas plus de 70 mg/kg (exprimées en SO₂)

Matières oxydantes Pas plus de 30 mg/kg (exprimées en Cl₂)

Sulfate Pas plus de 0,5 %

Fer Pas plus de 5 mg/kg

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 508 CHLORURE DE POTASSIUM

Synonymes Sylvine, sylvite

Définition

EINECS 231-211-8

Nom chimique Chlorure de potassium

Formule chimique KCl
Poids moléculaire 74,56

Composition Pas moins de 99 % sur la base de la matière sèche

Description Cristaux incolores, allongés, prismatiques ou cubiques, ou poudre

blanche granuleuse. Inodore

Identification

Solubilité Facilement soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

Épreuve de recherche de potassium

Épreuve de recherche de chlorure

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 1 % (105 °C, 2 heures)

Épreuve de recherche de sodium Résultat négatif

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 509 CHLORURE DE CALCIUM

Synonymes

Définition

EINECS 233-140-8

Nom chimique Chlorure de calcium

Formule chimique $CaCl_2 \cdot nH_2O \ (n = 0,2 \text{ ou } 6)$

Poids moléculaire 110,99 (anhydre), 147,02 (dihydrate), 219,08 (hexahydrate)

Composition Pas moins de 93,0 % sur la base anhydre

Description Poudre ou cristaux déliquescents hygroscopiques, inodores, de

couleur blanche

Identification

Épreuve de recherche de calcium

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de chlorure

Satisfait à l'essai

Solubilité Soluble dans l'eau et dans l'éthanol

Pureté

Sels de magnésium et sels basiques Pas plus de 5 % sur la base de la matière sèche (exprimés en

ulfates

Fluorures

Arsenic

Pas plus de 40 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

E 511 CHLORURE DE MAGNÉSIUM

Synonymes

Définition

EINECS 232-094-6

Nom chimique Chlorure de magnésium

Formule chimique $MgCl_2 \cdot 6H_2O$

Poids moléculaire 203,30

Composition Pas moins de 99,0 %

Description Paillettes ou cristaux très déliquescents, incolores

Identification

Épreuve de recherche de magnésium Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de chlorure Satisfait à l'essai

Solubilité Très soluble dans l'eau, facilement soluble dans l'éthanol

Pureté

Ammonium Pas plus de 50 mg/kg
Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 512 CHLORURE D'ÉTAIN

Synonymes Dichlorure d'étain, chlorure stanneux

Définition

EINECS 231-868-0

Nom chimique Chlorure d'étain dihydraté

Formule chimique SnCl₂ · 2H₂O

Poids moléculaire 225,63

Composition Pas moins de 98,0 %

Description Cristaux incolores ou blancs

Éventuellement une légère odeur d'acide chlorhydrique

Identification

Épreuve de recherche d'étain (II)

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de chlorure

Satisfait à l'essai

Solubilité Eau: soluble dans une quantité d'eau inférieure à sa propre masse,

mais formant un sel basique insoluble avec l'eau en excès

Éthanol: soluble

Pureté

Sulfate Pas plus de 30 mg/kg
Arsenic Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 513 ACIDE SULFURIQUE

Synonymes Huile de vitriol, dihydrogénosulfate

Définition

EINECS 231-639-5

Nom chimique Acide sulfurique

Formule chimique H_2SO_4 Poids moléculaire 98,07

Composition L'acide sulfurique est disponible dans le commerce à différentes

concentrations. La forme concentrée ne contient pas moins de 96,0

%.

Description Liquide huileux très corrosif, clair, incolore ou légèrement brun

Identification

Épreuve de recherche d'acide Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de sulfate Satisfait à l'essai

Solubilité Miscible à l'eau avec production de grandes quantités de vapeur,

ainsi qu'à l'éthanol

Pureté

Cendres Pas plus de 0,02 %

Matières réductrices Pas plus de 40 mg/kg (exprimées en SO₂)

Nitrate Pas plus de 10 mg/kg (exprimés sous la forme de H₂SO₄)

Chlorure Pas plus de 50 mg/kg Fer Pas plus de 20 mg/kg Sélénium Pas plus de 20 mg/kg Pas plus de 3 mg/kg Arsenic Plomb Pas plus de 2 mg/kg Pas plus de 1 mg/kg

E 514 (i) SULFATE DE SODIUM

Synonymes

Définition

EINECS

Mercure

Nom chimique Sulfate de sodium

Formule chimique $Na_2SO_4 \cdot nH_2O$ (n = 0 ou 10)

Poids moléculaire 142,04 (anhydre)

322,04 (décahydrate)

Pas moins de 99,0 % sur la base anhydre Composition

Description Cristaux incolores ou fine poudre cristalline de couleur blanche

Le décahydrate est efflorescent.

Identification

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de sulfate Satisfait à l'essai

рΗ Neutre ou légèrement alcalin (en utilisant du papier tournesol comme

indicateur, solution à 5 %)

Pureté

Pas plus de 1,0 % (anhydre) ou pas plus de 57 % (décahydrate) à Perte à la dessiccation

Sélénium Pas plus de 30 mg/kg Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Plomb Pas plus de 2 mg/kg Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 514 (ii) SULFATE ACIDE DE SODIUM

Hydrogénosulfate de sodium, bisulfate de sodium, **Synonymes**

Définition

Nom chimique Sulfate acide de sodium

Formule chimique NaHSO₄ Poids moléculaire 120,06

Composition Pas moins de 95,2 %

Description Cristaux ou granules inodores, de couleur blanche

Identification

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de sulfate Satisfait à l'essai

pH Les solutions sont fortement acides.

Pureté

Perte à la dessiccation

Matières insolubles dans l'eau

Pas plus de 0,8 %

Pas plus de 0,05 %

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

E 515 (i) SULFATE DE POTASSIUM

Synonymes

Définition

EINECS

Mercure

Nom chimique Sulfate de potassium

Formule chimique K_2SO_4 Poids moléculaire 174,25

Composition Pas moins de 99,0 %

Description Cristaux ou poudre cristalline incolores ou blancs

Identification

Épreuve de recherche de potassium

Épreuve de recherche de sulfate

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

pH Entre 5,5 et 8,5 (solution à 5 %)

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, insoluble dans l'éthanol

Pas plus de 1 mg/kg

Pureté

Sélénium

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

E 515 (ii) SULFATE ACIDE DE POTASSIUM

Synonymes Bisulfate de potassium, hydrogénosulfate de potassium

Définition

EINECS

Nom chimique Sulfate acide de potassium

Formule chimique KHSO₄

Poids moléculaire 136,17

Composition Pas moins de 99 %

Description Cristaux, fragments ou granules déliquescents, de couleur blanche

Identification

Point de fusion 197 °C

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

Solubilité Facilement soluble dans l'éthanol

Pureté

Sélénium

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

E 516 SULFATE DE CALCIUM

Synonymes Gypse, sélénite, anhydrite

Définition

EINECS 231-900-3

Nom chimique Sulfate de calcium

Formule chimique $CaSO_4 \cdot nH_2O \ (n = 0 \ ou \ 2)$

Poids moléculaire 136,14 (anhydre), 172,18 (dihydrate)

Composition Pas moins de 99,0 % sur la base anhydre

Description Fine poudre blanche à légèrement blanc-jaunâtre, inodore

Identification

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de sulfate Satisfait à l'essai

Solubilité Légèrement soluble dans l'eau, insoluble dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation Anhydre: pas plus de 1,5 % (250 °C, masse constante)

Dihydrate: pas plus de 23 % (250 °C, masse constante)

Fluorures
Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure
Pas plus de 1 mg/kg

E 517 SULFATE D'AMMONIUM

Synonymes

Définition

EINECS 231-984-1

Nom chimique Sulfate d'ammonium

Formule chimique $(NH_4)_2SO_4$

Poids moléculaire 132,14

Composition Pas moins de 99,0 % et pas plus de 100,5 %

Description Poudre blanche, feuillets brillants ou fragments cristallins

Identification

Épreuve de recherche d'ammonium Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de sulfate Satisfait à l'essai

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, insoluble dans l'éthanol

Pureté

Perte par calcination

Pas plus de 0,25 %

Sélénium

Pas plus de 30 mg/kg

Plomb

Pas plus de 3 mg/kg

E 520 SULFATE D'ALUMINIUM

Synonymes Alun

Définition

EINECS

Nom chimique Sulfate d'aluminium

Formule chimique Al_2 (SO₄)₃ Poids moléculaire 342,13

Composition Pas moins de 99,5 % sur la base de la substance calcinée

Description Poudre blanche, feuillets brillants ou fragments cristallins

Identification

Épreuve de recherche d'aluminium Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de sulfate Satisfait à l'essai

pH 2,9 et plus (solution à 5 %)

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, insoluble dans l'éthanol

Pas plus de 1 mg/kg

Pureté

Perte par calcination Pas plus de 5 % (500 °C, 3 heures)

Alcalis et terres alcalines

Pas plus de 0,4 %

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 5 mg/kg

E 521 SULFATE D'ALUMINIUM SODIQUE

Synonymes Alun de soude, alun de sodium

Définition

Mercure

EINECS 233-277-3

Nom chimique Sulfate d'aluminium sodique

Formule chimique $AINa(SO_4)_2 \cdot nH_2O$ (n = 0 ou 12)

Poids moléculaire 242,09 (anhydre)

Composition Sur la base anhydre: pas moins de 96,5 % (anhydre) et de 99,5 %

(dodécahydrate)

Description Cristaux transparents ou poudre cristalline blanche

Identification

Épreuve de recherche d'aluminium

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sulfate

Satisfait à l'essai

Solubilité La forme dodécahydratée est facilement soluble dans l'eau. La forme

anhydre est lentement soluble dans l'eau. Les deux formes sont

insolubles dans l'éthanol.

Pureté

Perte à la dessiccation Forme anhydre: pas plus de 10,0 % (220 °C, 16 heures)

Forme dodécahydratée: pas plus de 47,2 % (50 °C à 55 °C, 1 heure,

puis 200 °C, 16 heures)

Sels d'ammonium Aucune odeur d'ammoniac décelable après chauffage

Sélénium

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 5 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

E 522 SULFATE D'ALUMINIUM POTASSIQUE

Synonymes Alun de potassium, alun de potasse

Définition

EINECS 233-141-3

Nom chimique Sulfate d'aluminium potassique dodécahydraté

Formule chimique $AlK(SO_4)_2 \cdot 12 H_2O$

Poids moléculaire 474,38

Composition Pas moins de 99,5 %

Description Gros cristaux transparents ou poudre cristalline blanche

Identification

Épreuve de recherche d'aluminium

Épreuve de recherche de potassium

Épreuve de recherche de sulfate

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

pH Entre 3,0 et 4,0 (solution à 10 %)

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, insoluble dans l'éthanol

Pureté

Sels d'ammonium Aucune odeur d'ammoniac décelable après chauffage

Sélénium Pas plus de 30 mg/kg Fluorures Pas plus de 30 mg/kg Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 5 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 523 SULFATE D'ALUMINIUM AMMONIQUE

Synonymes Alun d'ammonium

Définition

EINECS 232-055-3

Nom chimique Sulfate d'aluminium ammonique

Formule chimique $AlNH_4 (SO_4)_2 \cdot 12 H_2O$

Poids moléculaire 453,32

Composition Pas moins de 99,5 %

Description Gros cristaux transparents ou poudre blanche

Identification

Épreuve de recherche d'aluminium

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'ammonium

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sulfate

Satisfait à l'essai

Solubilité Facilement soluble dans l'éau, soluble dans l'éthanol

Pureté

Métaux alcalins et terres alcalines Pas plus de 0,5 %

Sélénium

Pas plus de 30 mg/kg

Fluorures

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 30 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

E 524 HYDROXYDE DE SODIUM

Synonymes Soude caustique, lessive de soude

Définition

EINECS 215-185-5

Nom chimique Hydroxyde de sodium

Formule chimique NaOH
Poids moléculaire 40,0

Composition Formes solides: pas moins de 98,0 % d'alcalis au total (exprimés en

NaOH). Solutions: teneurs correspondantes, en fonction du pourcen-

tage de NaOH déclaré ou figurant sur l'étiquette

Description Pastilles, paillettes, bâtonnets, masse fondue ou autres formes de

couleur blanche ou presque blanche. Les solutions sont limpides ou légèrement troubles, incolores ou légèrement colorées, fortement caustiques et hygroscopiques; exposées à l'air, elles absorbent le

dioxyde de carbone et forment du carbonate de sodium.

Identification

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

pH Fortement alcalin (solution à 1 %)

Solubilité Très soluble dans l'eau. Facilement soluble dans l'éthanol

Pureté

Matières insolubles dans l'eau et orga-

niques

Une solution à 5 % est totalement limpide et incolore à légèrement

colorée.

Carbonate Pas plus de 0,5 % (exprimé en Na₂CO₃)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 0,5 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 525 HYDROXYDE DE POTASSIUM

Synonymes Potasse caustique

Définition

EINECS 215-181-3

Nom chimique Hydroxyde de potassium

Formule chimique KOH
Poids moléculaire 56,11

Composition Pas moins de 85,0 % d'alcalis calculés en KOH

Description Pastilles, paillettes, bâtonnets, masse fondue ou autres formes de

couleur blanche ou presque blanche

Identification

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

pH Fortement alcalin (solution à 1 %)

Solubilité Très soluble dans l'eau. Facilement soluble dans l'éthanol

Pureté

Matières insolubles dans l'eau Une solution à 5 % est totalement limpide et incolore.

Carbonate Pas plus de 3,5 % (exprimés en K₂CO₃)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 526 HYDROXYDE DE CALCIUM

Synonymes Chaux éteinte, chaux hydratée

Définition

EINECS 215-137-3

Nom chimique Hydroxyde de calcium

Formule chimique $Ca(OH)_2$ Poids moléculaire 74,09 Composition Pas moins de 92,0 %

Description Poudre blanche

Identification

Épreuve de recherche d'alcalis Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Solubilité Légèrement soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol. Soluble

dans le glycérol.

Pureté

Cendres insolubles dans l'acide

Pas plus de 1,0 %

Sels de magnésium et sels basiques

Pas plus de 2,7 %

Pas plus de 300 mg/kg

Fluorures

Pas plus de 50 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 527 HYDROXYDE D'AMMONIUM

Synonymes Liqueur ammoniacale, solution d'ammoniaque

Définition

EINECS

Nom chimique Hydroxyde d'ammonium

Formule chimique NH_4OH Poids moléculaire 35,05

Composition Pas moins de 27 % de NH₃

Description Solution claire, incolore, ayant une odeur caractéristique excessive-

ment piquante

Identification

Épreuve de recherche d'ammoniaque Satisfait à l'essai

Pureté

Matières non volatiles

Pas plus de 0,02 %

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

E 528 HYDROXYDE DE MAGNÉSIUM

Synonymes

Définition

EINECS

Nom chimique Hydroxyde de magnésium

Formule chimique $Mg(OH)_2$ Poids moléculaire 58,32

Composition Pas moins de 95,0 % sur la base anhydre

Description Poudre blanche, volumineuse, inodore

Identification

Épreuve de recherche de magnésium

Épreuve de recherche d'alcalis

Satisfait à l'essai

Solubilité Pratiquement insoluble dans l'eau et dans l'éthanol

Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 2,0 % (105 °C, 2 heures)

Perte par calcination Pas plus de 33 % (800 °C, à masse constante)

Oxyde de calcium Pas plus de 1,5 % Arsenic Pas plus de 3 mg/kg Pas plus de 2 mg/kg Plomb

E 529 OXYDE DE CALCIUM

Chaux vive **Synonymes**

Définition

EINECS 215-138-9

Nom chimique Oxyde de calcium

Formule chimique CaO Poids moléculaire 56,08

Composition Pas moins de 95,0 % sur la base de la substance calcinée

Description Masse de granules dure, inodore, de couleur blanche ou grisâtre, ou

poudre blanche à grisâtre

Identification

Épreuve de recherche d'alcalis Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Réaction à l'eau L'échantillon humidifié à l'eau génère de la chaleur.

Solubilité Légèrement soluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol. Soluble

dans le glycérol.

Pureté

Perte par calcination Pas plus de 10,0 % (environ 800 °C à masse constante)

Matières insolubles dans l'acide Pas plus de 1,0 %

Pas plus de 300 mg/kg Baryum

Sels de magnésium et sels basiques Pas plus de 3,6 %

Fluorures Pas plus de 50 mg/kg Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 530 OXYDE DE MAGNÉSIUM

Synonymes

Définition

EINECS 215-171-9

Nom chimique Oxyde de magnésium

Formule chimique MgO
Poids moléculaire 40,31

Composition Pas moins de 98,0 % sur la base de la substance calcinée

DescriptionUne poudre blanche volumineuse (oxyde de magnésium léger) ou

une poudre blanche relativement dense (oxyde de magnésium lourd). 5 g d'oxyde de magnésium léger occupent un volume de 33 ml au moins, tandis que 5 g d'oxyde de magnésium lourd occupent un

volume de 20 ml au plus.

Identification

Épreuve de recherche d'alcalis

Épreuve de recherche de magnésium

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Solubilité Pratiquement insoluble dans l'eau. Insoluble dans l'éthanol

Pureté

Perte par calcination Pas plus de 5,0 % (environ 800 °C à masse constante)

Oxyde de calcium

Arsenic

Pas plus de 1,5 %

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

▼ M20

E 534 TARTRATE DE FER

Synonymes Mésotartrate de fer; complexe formé à partir du tartrate de sodium et

du chlorure de fer (III).

DéfinitionLe tartrate de fer est fabriqué par isomérisation du L-tartrate jusqu'à

obtention d'un mélange d'équilibre de D-tartrate, L-tartrate et méso-

tartrate, suivie par l'adjonction de chlorure de fer (III).

Numéro CAS 1280193-05-9

Nom chimique Complexe de fer (III) formé à partir des acides D(+)-, L(-)- et méso-

2,3-dihydroxybutanedioïques.

Formule chimique $Fe(OH)_2 C_4H_4O_6Na$

Poids moléculaire 261,93

Composition

Mésotartrate > 28 %, exprimé en anion sur base sèche.

D(-)-tartrate et L(+)-tartrate > 10 %, exprimés en anions sur base sèche.

Fer (III) > 8 %, exprimé en anion sur base sèche.

Description Solution aqueuse vert foncé, comprenant généralement environ 35 %

en poids de complexes.

Identification Hautement soluble dans l'eau.

Résultats positifs pour la recherche de tartrate et de fer.

PH d'une solution aqueuse de complexes à 35 %: entre 3,5 et 3,9.

Pureté

Mercure

Chlorure Pas plus de 25 %.

Sodium Pas plus de 23 %.

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg.

Pas plus de 2 mg/kg.

Oxalate Pas plus de 1,5 %, exprimé en oxalate sur base sèche.

Pas plus de 1 mg/kg.

E 535 FERROCYANURE DE SODIUM

Synonymes Hexacyanoferrate de sodium

Définition

EINECS 237-081-9

Nom chimique Ferrocyanure de sodium

Formule chimique $Na_4Fe(CN)_6 \cdot 10 H_2O$

Poids moléculaire 484,1

Composition Pas moins de 99,0 %

Description Cristaux ou poudre cristalline de couleur jaune

Identification

Épreuve de recherche de sodium

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de ferrocyanure

Satisfait à l'essai

Pureté

Humidité libre Pas plus de 1,0 %

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,03 %

Chlorure Pas plus de 0,2 %

Sulfate Pas plus de 0,1 %

Cyanure libre Indétectable
Ferricyanure Indétectable

Plomb Pas plus de 5 mg/kg

E 536 FERROCYANURE DE POTASSIUM

Synonymes Hexacyanoferrate de potassium

Définition

EINECS 237-722-2

Nom chimique Ferrocyanure de potassium

Formule chimique $K_4Fe(CN)_6 \cdot 3 H_2O$

Poids moléculaire 422,4

Composition Pas moins de 99,0 %

Description Cristaux de couleur jaune citron

Identification

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de ferrocyanure Satisfait à l'essai

Pureté

Humidité libre Pas plus de 1,0 %

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,03 %

Chlorure Pas plus de 0,2 %

Sulfate Pas plus de 0,1 %

Cyanure libre Indétectable
Ferricyanure Indétectable

Plomb Pas plus de 5 mg/kg

E 538 FERROCYANURE DE CALCIUM

Synonymes Hexacyanoferrate de calcium

Définition

EINECS 215-476-7

Nom chimique Ferrocyanure de calcium

Formule chimique $Ca_2Fe(CN)_6 \cdot 12H_2O$

Poids moléculaire 508,3

Composition Pas moins de 99,0 %

Description Cristaux ou poudre cristalline de couleur jaune

Identification

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de ferrocyanure Satisfait à l'essai

Pureté

Humidité libre Pas plus de 1,0 %

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,03 %

Chlorure Pas plus de 0,2 %

Sulfate Pas plus de 0,1 %

Cyanure libre Indétectable
Ferricyanure Indétectable

Plomb Pas plus de 5 mg/kg

E 541 PHOSPHATE D'ALUMINIUM SODIQUE ACIDE

Synonymes SALP

Définition

EINECS 232-090-4

Nom chimique Tétradéca-hydrogéno-octaphosphate tétrahydrate de trialuminium

sodique (A) ou pentadéca-hydrogéno-octaphosphate de dialuminium

trisodique (B)

Formule chimique $NaAl_3H_{14}$ (PO₄)₈ · $4H_2O$ (A)

 $Na_3Al_2H_{15} (PO_4)_8 (B)$

Poids moléculaire 949,88 (A)

897,82 (B)

Composition Pas moins de 95,0 % (pour les deux formes)

Description Poudre blanche inodore

Identification

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche d'aluminium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate Satisfait à l'essai

pH Acide au papier de tournesol

Solubilité Insoluble dans l'eau. Soluble dans l'acide chlorhydrique

Pureté

Perte par calcination 19,5 % — 21,0 % (A) (750 °C — 800 °C, 2 heures)

15 % — 16 % (B) (750 °C — 800 °C, 2 heures)

Fluorures Pas plus de 25 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 4 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 551 DIOXYDE DE SILICIUM

Synonymes Silice

DéfinitionLe dioxyde de silicium est une substance amorphe, produite synthé-

tiquement soit par hydrolyse en phase vapeur, pour obtenir de la silice pyrogénée, soit par voie humide, pour obtenir du précipité de silice, du gel de silice ou de la silice hydratée. La silice pyrogénée est produite essentiellement à l'état anhydre, tandis que les produits élaborés par voie humide se présentent sous forme d'hydrates ou

contiennent de l'eau adsorbée en surface.

EINECS 231-545-4

Nom chimique Dioxyde de silicium

Formule chimique $(SiO_2)_n$

Poids moléculaire 60,08 (SiO₂)

Composition Pas moins de 99,0 % (silice pyrogénée) ou 94,0 % (formes hydra-

tées) après calcination

Description Poudre duveteuse ou granules de couleur blanche hygroscopiques

Identification

Épreuve de recherche de silice Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 2,5 % (silice pyrogénée, 105 °C, 2 heures)

Pas plus de 8,0 % (précipité de silice et gel de silice, 105 °C, 2

heures)

Pas plus de 70 % (silice hydratée, 105 °C, 2 heures)

Perte par calcination Pas plus de 2,5 % après séchage (1 000 °C, silice pyrogénée)

Pas plus de 8,5 % après séchage (1 000 °C, formes hydratées)

Sels ionisables solubles Pas plus de 5,0 % (exprimés en Na₂SO₄)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 5 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 552 SILICATE DE CALCIUM

Synonymes

DéfinitionLe silicate de calcium est un silicate hydraté ou anhydre contenant

du CaO et du SiO₂ en proportions variables. Le produit ne peut

contenir d'amiante.

EINECS 215-710-8

Nom chimique Silicate de calcium

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Sur la base anhydre:

— pas moins de 50 % et pas plus de 95 % de SiO_2

- pas moins de 3 % et pas plus de 35 % de CaO

Description Poudre fluide de couleur blanche à blanc cassé qui conserve ces

propriétés après absorption de quantités relativement élevées d'eau

ou d'autres liquides

Identification

Épreuve de recherche de silicate

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de calcium

Satisfait à l'essai

Gélification II y a gélification en présence d'acides minéraux.

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 10 % (105 °C, 2 heures)

Perte par calcination Pas moins de 5 % et pas plus de 14 % (1 000 °C, masse constante)

Sodium Pas plus de 3 %

Fluorures

Pas plus de 50 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 553a (i) SILICATE DE MAGNÉSIUM

Synonymes

DéfinitionLe silicate de magnésium est un composé synthétique dont le rapport

molaire de l'oxyde de magnésium au dioxyde de silicium est de 2:5 environ.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 15 % de MgO et pas moins de 67 % de SiO₂ sur la

base de la substance calcinée

Description Poudre blanche inodore, très fine, sans granularité

Identification

Épreuve de recherche de magnésium

Épreuve de recherche de silicate

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

pH Entre 7,0 et 10,8 (dans une suspension épaisse à 10 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15 % (105 °C, 2 heures)

Perte par calcination Pas plus de 15 % après séchage (1 000 °C, 20 min.)

Sels hydrosolubles Pas plus de 3 %

Alcalis libres Pas plus de 1 % (exprimés en NaOH)

Fluorures

Arsenic

Pas plus de 10 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 5 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

E 553a (ii) TRISILICATE DE MAGNÉSIUM

Synonymes

Définition

EINECS 239-076-7

Nom chimique Trisilicate de magnésium

Formule chimique Mg₂Si₃O₈ · nH₂O (composition approximative)

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 29,0 % de MgO et pas moins de 65,0 % de SiO₂, sur

la base de la substance calcinée dans les deux cas

Description Fine poudre blanche sans granularité

Identification

Épreuve de recherche de magnésium

Épreuve de recherche de silicate

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

pH Entre 6,3 et 9,5 (dans une suspension épaisse à 5 %)

Pureté

Perte par calcination Pas moins de 17 % et pas plus de 34 % (1 000 °C)

Sels hydrosolubles Pas plus de 2 %

Alcalis libres Pas plus de 1 % (exprimés en NaOH)

Fluorures Pas plus de 10 mg/kg
Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 5 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 553b TALC

Synonymes

Définition Silicate de magnésium hydraté naturel contenant des proportions

variables de minéraux associés tels que quartz alpha, calcite, chlorite, dolomite, magnésite et phlogopite. Le produit ne peut contenir

d'amiante.

EINECS 238-877-9

Nom chimique Métasilicate acide de magnésium

Formule chimique $Mg_3 (Si_4O_{10})(OH)_2$

Poids moléculaire 379,22

Composition

Description Poudre légère homogène blanche ou presque blanche, grasse au

toucher

Identification

Spectre d'absorption des infrarouges Pics caractéristiques à 3 677, 1 018 et 669 cm⁻¹

Diffraction des rayons X Pics à 9,34/4,66/3,12 Å

Solubilité Insoluble dans l'eau et dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation pas plus de 0,5 % (105 °C, 1 heure)

Matières solubles dans l'acide Pas plus de 6 %

Matières hydrosolubles Pas plus de 0,2 %

Fer soluble dans l'acide Indétectable

Arsenic Pas plus de 10 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 554 SILICATE ALUMINO-SODIQUE

Synonymes Silicoaluminate de sodium, aluminosilicate de sodium, silicate de sodium et d'aluminium

Définition

EINECS

Nom chimique Silicate alumino-sodique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Sur la base anhydre:

— pas moins de 66,0 % et pas plus de 88,0 % de SiO_2

— pas moins de 5,0 % et pas plus de 15,0 % de Al_2O_3

Description Poudre fine ou pastilles amorphes de couleur blanche

Identification

Épreuve de recherche de sodium

Épreuve de recherche d'aluminium

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de silicate

Satisfait à l'essai

pH Entre 6,5 et 11,5 (dans une suspension épaisse à 5 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 8,0 % (105 °C, 2 heures)

Perte par calcination Pas moins de 5,0 % et pas plus de 11,0 % sur la base anhydre

(1 000 °C à masse constante)

Sodium Pas moins de 5 % et pas plus de 8,5 % (exprimé en Na₂O) sur la

base anhydre

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 5 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 555 SILICATE ALUMINO-POTASSIQUE

Synonymes Mica

Définition Le mica naturel se compose principalement de silicate

alumino-potassique (muscovite).

EINECS 310-127-6

Nom chimique Silicate alumino-potassique

Formule chimique $KAl_2[AlSi_3O_{10}](OH)_2$

Poids moléculaire 398

Composition Pas moins de 98 %

Description Poudre ou plaquettes cristallines, de couleur gris clair à blanc

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau, les acides dilués et les solvants alcalins et

organiques

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (105 °C, 2 heures)

Antimoine Pas plus de 20 mg/kg Zinc Pas plus de 25 mg/kg Pas plus de 25 mg/kg Baryum Chrome Pas plus de 100 mg/kg Cuivre Pas plus de 25 mg/kg Nickel Pas plus de 50 mg/kg Pas plus de 3 mg/kg Arsenic Mercure Pas plus de 1 mg/kg Cadmium Pas plus de 2 mg/kg Plomb Pas plus de 5 mg/kg

▼ M3

E 556 SILICATE ALUMINO-CALCIQUE (1)

▼<u>B</u>

Synonymes Aluminosilicate de calcium, silicoaluminate de calcium, silicate de

calcium et d'aluminium

Définition

EINECS

Nom chimique Silicate alumino-calcique

⁽¹⁾ Applicable jusqu'au 31 janvier 2014.

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Sur la base anhydre:

pas moins de 44,0 % et pas plus de 50,0 % de SiO₂

— pas moins de 3,0 % et pas plus de 5,0 % de Al₂O₃

- pas moins de 32,0 % et pas plus de 38,0 % de CaO

Description Fine poudre blanche fluide

Identification

Épreuve de recherche de calcium

Épreuve de recherche d'aluminium

Épreuve de recherche de silicate

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 10,0 % (105 °C, 2 heures)

Perte par calcination Pas moins de 14,0 % et pas plus de 18,0 % sur la base anhydre

(1 000 °C, masse constante)

Fluorures

Arsenic

Pas plus de 50 mg/kg

Pas plus de 3 mg/kg

Pas plus de 5 mg/kg

Pas plus de 5 mg/kg

Pas plus de 1 mg/kg

▼ M3

E 559 SILICATE D'ALUMINIUM (KAOLIN) (1)

▼<u>B</u>

Synonymes Kaolin, léger ou lourd

Définition

Le silicate d'aluminium hydraté (kaolin) est une argile plastique purifiée blanche composée de kaolinite, de silicate

alumino-potassique, de feldspath et de quartz. Le traitement ne peut comprendre une calcination. La teneur en dioxines de l'argile kaolinitique brute utilisée pour la production de silicate d'aluminium ne doit présenter aucun risque pour la santé ni la rendre impropre à la consommation humaine. Le produit ne peut contenir

d'amiante.

EINECS 215-286-4 (kaolinite)

Nom chimique

Formule chimique Al₂Si₂O₅ (OH)₄ (kaolinite)

Poids moléculaire 264

Composition Pas moins de 90 % (somme de la silice et de l'alumine, après

calcination)

Silice (SiO₂) Entre 45 % et 55 %

Alumine (Al_2O_3) Entre 30 % et 39 %

DescriptionFine poudre onctueuse de couleur blanche ou blanc grisâtre. Le kaolin est composé d'agrégats libres d'empilements à orientation aléatoire de paillettes de kaolinite ou de paillettes hexagonales.

Identification

Épreuve de recherche d'alumine Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de silicate Satisfait à l'essai

Diffraction des rayons X Pics caractéristiques à 7,18/3,58/2,38/1,78 Å

Spectre d'absorption des infrarouges Pics à 3 700 et 3 620 cm⁻¹

⁽¹⁾ Applicable jusqu'au 31 janvier 2014.

Pureté

Perte par calcination Entre 10 % et 14 % (1 000 °C à masse constante)

Matières hydrosolubles Pas plus de 0,3 %

Matières solubles dans l'acide Pas plus de 2 %

Pas plus de 5 %

Oxyde de potassium (K2O) Pas plus de 5 %

Pas plus de 0,5 % Carbone

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 5 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 570 ACIDES GRAS

Synonymes

Définition Acides gras linéaires, acide caprylique (C8), acide caprique (C10),

acide laurique (C_{12}) , acide myristique (C_{14}) , acide palmitique (C_{16}) ,

acide stéarique (C₁₈), acide oléique (C_{18:1})

EINECS

Nom chimique Acide octanoïque (C₈), acide décanoïque (C₁₀), acide dodécanoïque

 (C_{12}) , acide tétradécanoïque (C_{14}) , acide hexadécanoïque (C_{16}) , acide

octadécanoïque (C_{18}), acide cis-9-octadécénoïque ($C_{18:1}$)

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 98 % par chromatographie

Description Liquide incolore ou solide blanc obtenu à partir de matières grasses

Identification

Épreuve d'identification Les différents acides gras peuvent être identifiés par l'indice d'aci-

dité, l'indice d'iode et la chromatographie en phase gazeuse

Pureté

Résidu de calcination Pas plus de 0,1 %

Matières insaponifiables Pas plus de 1,5 %

Pas plus de 0,2 % (méthode de Karl Fischer) Teneur en eau

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 574 ACIDE GLUCONIOUE

Synonymes Acide D-gluconique, acide dextronique

Définition L'acide gluconique est une solution aqueuse d'acide gluconique et

de glucono-delta-lactone.

EINECS

Nom chimique Acide gluconique

Formule chimique C₆H₁₂O₇ (acide gluconique)

Poids moléculaire 196,2

Composition Pas moins de 49,0 % (exprimés en acide gluconique)

Description Liquide sirupeux limpide, incolore à jaune clair

Identification

Plomb

Épreuve de formation d'un dérivé de

phénylhydrazine

Satisfait à l'essai: le composé formé fond entre 196 °C et 202 °C en

se décomposant.

Pureté

Résidu de calcination Pas plus de 1,0 % à 550 °C ± 20 °C jusqu'à disparition des résidus

organiques (taches noires)

Matières réductrices Pas plus de 2,0 % (exprimées en D-glucose)

Chlorure Pas plus de 350 mg/kg
Sulfate Pas plus de 240 mg/kg
Sulfite Pas plus de 20 mg/kg
Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 575 GLUCONO-DELTA-LACTONE

Synonymes Gluconolactone, GDL, delta-lactone d'acide D-gluconique,

delta-gluconolactone

Pas plus de 1 mg/kg

Définition Le glucono-delta-lactone est l'ester cyclique 1,5-intramoléculaire de

l'acide D-gluconique. En milieu aqueux, il donne par hydrolyse un mélange d'équilibre d'acide D-gluconique (55 à 66 %) et de delta- et

gamma-lactones.

EINECS 202-016-5

Nom chimique D-Glucono-1,5-lactone

Formule chimique $C_6H_{10}O_6$ Poids moléculaire 178,14

Composition Pas moins de 99,0 % sur la base anhydre

Description Fine poudre cristalline de couleur blanche, presque inodore

Identification

Épreuve de formation d'un dérivé de phénylhydrazine de l'acide gluconique

Satisfait à l'essai: le composé formé fond entre 196 °C et 202 °C en

se décomposant.

Solubilité Facilement soluble dans l'eau. Modérément soluble dans l'éthanol

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 0,2 % (méthode de Karl Fischer)

Matières réductrices Pas plus de 0,5 % (exprimées en D-glucose)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 576 GLUCONATE DE SODIUM

Synonymes Sel de sodium de l'acide D-gluconique

Définition Fabriqué par fermentation ou oxydation catalytique chimique

EINECS 208-407-7

Nom chimique D-gluconate de sodium Formule chimique $C_6H_{11}NaO_7$ (anhydre)

Poids moléculaire 218,14

Composition Pas moins de 99,0 %

Description Poudre cristalline blanche à ocre, granuleuse à fine

Identification

Épreuve de recherche de sodium

Épreuve de recherche de gluconate

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

Solubilité Très soluble dans l'eau. Modérément soluble dans l'éthanol

pH Entre 6,5 et 7,5 (solution à 10 %)

Pureté

Matières réductrices Pas plus de 1,0 % (exprimées en D-glucose)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 577 GLUCONATE DE POTASSIUM

Synonymes Sel de potassium de l'acide D-gluconique

Définition

EINECS 206-074-2

Nom chimique D-gluconate de potassium

Formule chimique $C_6H_{11}KO_7$ (anhydre)

 $C_6H_{11}KO_7 \cdot H_2O$ (monohydrate)

Poids moléculaire 234,25 (anhydre)

252,26 (monohydrate)

Composition Pas moins de 97,0 % et pas plus de 103,0 % sur la base de la

matière sèche

Description Poudre cristalline ou granules inodores, fluides, de couleur blanche à

blanc jaunâtre

Identification

Épreuve de recherche de potassium

Épreuve de recherche de gluconate

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

pH Entre 7,0 et 8,3 (solution à 10 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Anhydre: pas plus de 3,0 % (105 °C, 4 heures, sous vide)

Monohydrate: pas moins de 6 % et pas plus de 7,5 % (105 °C, 4

heures, sous vide)

Matières réductrices Pas plus de 1,0 % (exprimées en D-glucose)

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 578 GLUCONATE DE CALCIUM

Synonymes Sel de calcium de l'acide D-gluconique

Définition

EINECS 206-075-8

Nom chimique di-D-gluconate de calcium

Formule chimique $C_{12}H_{22}CaO_{14}$ (anhydre)

C₁₂H₂₂CaO₁₄ · H₂O (monohydrate)

Poids moléculaire 430,38 (anhydre)

448,39 (monohydrate)

Composition Anhydre: pas moins de 98 % et pas plus de 102 % sur la base de la

matière sèche

Monohydrate: pas moins de 98 % et pas plus de 102 % tel quel

Description Granules ou poudre cristallins, blancs, inodores, stables à l'air

Identification

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de gluconate Satisfait à l'essai

Solubilité Soluble dans l'eau, insoluble dans l'éthanol

pH Entre 6,0 et 8,0 (solution à 5 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Anhydre: pas plus de 3,0 % (105 °C, 16 heures)

Monohydrate: pas plus de 2,0 % (105 °C, 16 heures)

Matières réductrices Pas plus de 1,0 % (exprimées en D-glucose)

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 579 GLUCONATE DE FER

Synonymes

Définition

EINECS 206-076-3

Nom chimique Di-D-gluconate ferreux dihydraté, Di-gluconate de fer (II) dihydraté

Formule chimique $C_{12}H_{22}FeO_{14}\cdot 2H_2O$

Poids moléculaire 482,17

Composition Pas moins de 95 % sur la base de la matière sèche

Description Poudre ou granules jaune verdâtre clair à gris jaunâtre pouvant avoir

une légère odeur de sucre caramélisé

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau avec léger dégagement de chaleur. Pratiquement

insoluble dans l'eau.

Épreuve de recherche de l'ion ferrique

Satisfait à l'essai

Épreuve de formation d'un dérivé de phénylhydrazine de l'acide gluconique

Satisfait à l'essai

pН

Entre 4 et 5,5 (solution à 10 %)

. .

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 10 % (105 °C, 16 heures)

Acide oxalique Indétectable

Fer (Fe III) Pas plus de 2 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

Matières réductrices Pas plus de 0,5 %, exprimées en glucose

E 585 LACTATE FERREUX

Synonymes Lactate de fer (II), 2-hydroxy-propanoate de fer (II),

sel (2:1) 2-hydroxy-fer(2+) d'acide propanoïque

Définition

EINECS 227-608-0

Nom chimique 2-hydroxy-propanoate ferreux

Formule chimique $C_6H_{10}FeO_6$ · nH_2O (n = 2 ou 3)

Poids moléculaire 270,02 (dihydrate)

288,03 (trihydrate)

Composition Pas moins de 96 % sur la base de la matière sèche

Description Cristaux blanc verdâtre ou poudre vert clair ayant une odeur carac-

téristique

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau. Pratiquement insoluble dans l'éthanol.

Épreuve de recherche de l'ion ferrique Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de lactate Satisfait à l'essai

pH Entre 4 et 6 (solution à 2 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 18 % (à 100 °C, sous vide, environ 700 mm Hg)

Fer (Fe III)

Arsenic

Pas plus de 0,6 %

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 1 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium

Pas plus de 1 mg/kg

E 586 4-HEXYLRÉSORCINOL

Synonymes 4-Hexyl-1,3-benzènediol

Définition

EINECS 205-257-4

Nom chimique 4-Hexylrésorcinol

Formule chimique $C_{12}H_{18}O_2$ Poids moléculaire 197,24

Composition Pas moins de 98 % sur la base de la matière sèche (4 heures à

température ambiante)

Description Poudre blanche

Identification

Solubilité Facilement soluble dans l'éther et l'acétone; très légèrement soluble

dans l'eau

Épreuve à l'acide nitrique Ajouter 1 ml d'acide nitrique à 1 ml d'une solution saturée de

l'échantillon. La solution vire au rouge clair.

Épreuve à l'eau de brome À 1 ml de solution d'essai de brome à 1 ml d'une solution

saturée de l'échantillon. Il se forme un précipité floconneux jaune,

qui se dissout pour donner une solution jaune.

Pureté

Intervalle de fusion Entre 62 et 67 °C

Acidité Pas plus de 0,05 %

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 %

Résorcinol et autres phénols Ajouter environ 1 g de l'échantillon dans 50 ml d'eau, secouer

pendant quelques minutes, filtrer, puis ajouter au filtrat 3 gouttes d'une solution d'essai de chlorure ferrique. La solution ne vire ni

au rouge ni au bleu.

Nickel Pas plus de 2 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 3 mg/kg

E 620 ACIDE GLUTAMIQUE

Synonymes Acide L-glutamique, acide L-α-aminoglutarique

Définition

EINECS 200-293-7

Nom chimique Acide L-glutamique, acide L-amino-2 pentanedioïque

Formule chimique $C_5H_9NO_4$

Poids moléculaire 147,13

Composition Pas moins de 99,0 % et pas plus de 101,0 % sur la base anhydre

Solubilité Modérément soluble dans l'eau, pratiquement insoluble dans

l'éthanol ou l'éther.

Satisfait à l'essai

Description Cristaux ou poudre cristalline de couleur blanche

Identification

Épreuve de recherche de l'acide glutamique (par chromatographie sur couche

mince)

Pouvoir rotatoire spécifique $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$ entre + 31,5° et + 32,2°

[solution à 10 % (base anhydre) dans 2N HCl, tube de 200 mm]

pH Entre 3,0 et 3,5 (solution saturée)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,2 % (80 °C, 3 heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,2 %

Chlorure Pas plus de 0,2 %

Acide pyrrolidone-carboxylique Pas plus de 0,2 %

Arsenic Pas plus de 2,5 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 621 GLUTAMATE MONOSODIQUE

Synonymes Glutamate de sodium, MSG

Définition

EINECS 205-538-1

Nom chimique L-glutamate monosodique monohydraté

Formule chimique $C_5H_8NaNO_4 \cdot H_2O$

Poids moléculaire 187,13

Composition Pas moins de 99,0 % et pas plus de 101,0 % sur la base anhydre

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, pratiquement insoluble dans l'éthanol

ou l'éther.

Description Cristaux ou poudre cristalline quasiment inodores, de couleur

Satisfait à l'essai

blanche

Identification

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de l'acide glutamique (par chromatographie sur couche

mince)

Pouvoir rotatoire spécifique $[\alpha]_D^{20}$ entre + 24,8° et + 25,3°

[solution à 10 % (base anhydre) dans 2N HCl, tube de 200 mm]

pH Entre 6,7 et 7,2 (solution à 5 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (98 °C, 5 heures)

Chlorure Pas plus de 0,2 %

Acide pyrrolidone-carboxylique Pas plus de 0,2 %

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 622 GLUTAMATE MONOPOTASSIQUE

Synonymes Glutamate de potassium, MPG

Définition

EINECS 243-094-0

Nom chimique L-glutamate monopotassique monohydraté

Formule chimique $C_5H_8KNO_4 \cdot H_2O$

Poids moléculaire 203,24

Composition Pas moins de 99,0 % et pas plus de 101,0 % sur la base anhydre

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, pratiquement insoluble dans l'éthanol

ou l'éther.

Description Cristaux ou poudre cristalline quasiment inodores, de couleur

blanche

Identification

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de l'acide glutamique (par chromatographie sur couche mince)

Satisfait à l'essai

Pouvoir rotatoire spécifique $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$ entre + 22,5° et + 24,0°

[solution à 10 % (base anhydre) dans 2N HCl, tube de 200 mm]

pH Entre 6,7 et 7,3 (solution à 2 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,2 % (80 °C, 5 heures)

Chlorure Pas plus de 0,2 %

Acide pyrrolidone-carboxylique Pas plus de 0,2 %

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 623 DIGLUTAMATE DE CALCIUM

Synonymes Glutamate de calcium

Définition

EINECS 242-905-5

Nom chimique di-L-glutamate monocalcique

Formule chimique $C_{10}H_{16}CaN_2O_8 \cdot nH_2O \ (n = 0, 1, 2 \text{ ou } 4)$

Poids moléculaire 332,32 (anhydre)

Composition Pas moins de 98,0 % et pas plus de 102,0 % sur la base anhydre

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, pratiquement insoluble dans l'éthanol

ou l'éther.

Description Cristaux ou poudre cristalline quasiment inodores, de couleur

blanche

Identification

Épreuve de recherche de calcium Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de l'acide glutamique (par chromatographie sur couche

mince)

Pouvoir rotatoire spécifique $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$ entre + 27,4° et + 29,2° (pour le diglutamate de calc

Satisfait à l'essai

 $[\alpha]_D^{20}$ entre + 27,4° et + 29,2° (pour le diglutamate de calcium avec n = 4) [solution à 10 % (base anhydre) dans 2N HCl, tube de 200

mm]

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 19.0 % (pour le diglutamate de calcium avec n = 4)

(méthode de Karl Fischer)

Chlorure Pas plus de 0,2 %

Acide pyrrolidone-carboxylique Pas plus de 0,2 %

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 624 GLUTAMATE MONOAMMONIQUE

Synonymes Glutamate d'ammonium

Définition

EINECS 231-447-1

Nom chimique L-glutamate monoammonique monohydraté

Formule chimique $C_5H_{12}N_2O_4 \cdot H_2O$

Poids moléculaire 182,18

Composition Pas moins de 99,0 % et pas plus de 101,0 % sur la base anhydre

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, pratiquement insoluble dans l'éthanol

ou l'éther.

Description Cristaux ou poudre cristalline quasiment inodores, de couleur

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai

blanche

Identification

Épreuve de recherche d'ammonium

Épreuve de recherche de l'acide glutamique (par chromatographie sur couche

mince)

Pouvoir rotatoire spécifique $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$ entre + 25,4° et + 26,4°

[solution à 10 % (base anhydre) dans 2N HCl, tube de 200 mm]

pH Entre 6,0 et 7,0 (solution à 5 %)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (50 °C, 4 heures)

Cendres sulfatées

Pas plus de 0,1 %

Acide pyrrolidone-carboxylique

Plomb

Pas plus de 0,2 %

Pas plus de 1 mg/kg

E 625 DIGLUTAMATE DE MAGNÉSIUM

Synonymes Glutamate de magnésium

Définition

EINECS 242-413-0

Nom chimique di-L-glutamate monomagnésique tétrahydraté

Formule chimique $C_{10}H_{16}MgN_2O_8 \cdot 4H_2O$

Poids moléculaire 388,62

Composition Pas moins de 95,0 % et pas plus de 105,0 % sur la base anhydre

Solubilité Très soluble dans l'eau; pratiquement insoluble dans l'éthanol ou

l'éther.

Description Cristaux ou poudre inodores de couleur blanche ou blanc cassé

Identification

Épreuve de recherche de magnésium

Épreuve de recherche de l'acide glutaSatisfait à l'essai

mince)

mique (par chromatographie sur couche

Pouvoir rotatoire spécifique $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$ entre + 23,8° et + 24,4°

[solution à 10 % (base anhydre) dans 2N HCl, tube de 200 mm]

pH Entre 6,4 et 7,5 (solution à 10 %)

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 24 % (méthode de Karl Fischer)

Chlorure Pas plus de 0,2 %

Acide pyrrolidone-carboxylique Pas plus de 0,2 %

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 626 ACIDE GUANYLIQUE

Synonymes Acide 5'-guanylique

Définition

EINECS 201-598-8

Acide guanosine-5'-monophosphorique Nom chimique

Formule chimique $C_{10}H_{14}N_5O_8P$

Poids moléculaire 363,22

Composition Pas moins de 97,0 % sur la base anhydre

Solubilité Légèrement soluble dans l'eau, pratiquement insoluble dans l'éthanol

Description Cristaux incolores ou blancs ou poudre cristalline blanche, inodores

Identification

Épreuve de recherche de ribose Satisfait à l'essai Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate orga-

nique

рΗ Entre 1,5 et 2,5 (solution à 0,25 %)

Spectrométrie Absorption maximale d'une solution de 20 mg/l dans 0,01N HCl à

256 nm

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 1,5 % (120 °C, 4 heures)

Autres nucléotides Indétectables par chromatographie sur couche mince

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 627 GUANYLATE DISODIQUE

Guanylate disodique, guanylate-5' de sodium **Synonymes**

Définition

▼<u>M3</u>

Einecs 226-914-1

▼<u>B</u>

Nom chimique Guanosine-5'-monophosphate disodique

 $C_{10}H_{12}N_5Na_2O_8P \cdot nH_2O \ (n \approx 7)$ Formule chimique

407,19 (anhydre) Poids moléculaire

Composition Pas moins de 97,0 % sur la base anhydre

Solubilité Soluble dans l'eau, modérément soluble dans l'éthanol et pratique-

ment insoluble dans l'éther

Description Cristaux incolores ou blancs ou poudre cristalline blanche, inodores

Satisfait à l'essai

Identification

Épreuve de recherche de ribose Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate orga-

nique

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

рΗ Entre 7,0 et 8,5 (solution à 5 %)

Spectrométrie Absorption maximale d'une solution de 20 mg/l dans 0,01N HCl à

256 nm

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 25 % (120 °C, 4 heures)

Autres nucléotides Indétectables par chromatographie sur couche mince

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

▼B

E 628 GUANYLATE DIPOTASSIQUE

Synonymes Guanylate de potassium, guanylate-5' potassique

Définition

▼<u>M3</u>

Einecs 221-849-5

₹B

Nom chimique Guanosine-5'-monophosphate dipotassique

Formule chimique $C_{10}H_{12}K_2N_5O_8P$

Poids moléculaire 439,40

Composition Pas moins de 97,0 % sur la base anhydre

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, pratiquement insoluble dans l'éthanol

Description Cristaux incolores ou blancs ou poudre cristalline blanche, inodores

Identification

Épreuve de recherche de ribose Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate orga-

Satisfait à l'essai

Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de potassium

Entre 7,0 et 8,5 (solution à 5 %) рН

Spectrométrie Absorption maximale d'une solution de 20 mg/l dans 0,01N HCl à

256 nm

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 5 % (120 °C, 4 heures)

Indétectables par chromatographie sur couche mince Autres nucléotides

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 629 GUANYLATE DE CALCIUM

Guanylate-5' de calcium **Synonymes**

Définition

EINECS

Guanosine-5'-monophosphate calcique Nom chimique

 $C_{10}H_{12}CaN_5O_8P \cdot nH_2O$ Formule chimique

Poids moléculaire 401,20 (anhydre)

Composition Pas moins de 97,0 % sur la base anhydre

Solubilité Modérément soluble dans l'eau

Description Cristaux ou poudre inodores de couleur blanche ou blanc cassé

Identification

Épreuve de recherche de ribose Satisfait à l'essai Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de phosphate orga-

Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de calcium

рН Entre 7,0 et 8,0 (solution à 0,05 %)

Absorption maximale d'une solution de 20 mg/l dans 0,01N HCl à Spectrométrie

 $256\ nm$

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 23,0 % (120 °C, 4 heures)

Autres nucléotides Indétectables par chromatographie sur couche mince

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 630 ACIDE INOSINIQUE

Synonymes Acide 5'-inosinique

Définition

EINECS 205-045-1

Nom chimique Acide inosine-5'-monophosphorique

Formule chimique $C_{10}H_{13}N_4O_8P$

Poids moléculaire 348,21

Composition Pas moins de 97,0 % sur la base anhydre

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, légèrement soluble dans l'éthanol

Description Cristaux ou poudre inodores de couleur blanche ou incolores

Satisfait à l'essai

Identification

Épreuve de recherche de ribose Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate orga-

nique pH

Entre 1,0 et 2,0 (solution à 5 %)

Spectrométrie Absorption maximale d'une solution de 20 mg/l dans 0,01N HCl à

250 nm

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 3,0 % (120 °C, 4 heures)

Autres nucléotides Indétectables par chromatographie sur couche mince

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 631 INOSINATE DISODIQUE

Synonymes Inosinate de sodium, 5'-inosinate sodique

Définition

EINECS 225-146-4

Nom chimique Inosine-5'-monophosphate disodique

Formule chimique $C_{10}H_{11}N_4Na_2O_8P \cdot H_2O$

Poids moléculaire 392,17 (anhydre)

Composition Pas moins de 97,0 % sur la base anhydre

Solubilité Soluble dans l'eau, modérément soluble dans l'éthanol et pratique-

ment insoluble dans l'éther

Description Cristaux ou poudre inodores de couleur blanche ou incolores

Identification

Épreuve de recherche de ribose Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate orga-

ique

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

pH Entre 7,0 et 8,5

Spectrométrie Absorption maximale d'une solution de 20 mg/l dans 0,01N HCl à

250 nm

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 28,5 % (méthode de Karl Fischer)

Autres nucléotides Indétectables par chromatographie sur couche mince

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 632 INOSINATE DIPOTASSIQUE

Synonymes Inosinate de potassium, 5'-inosinate potassique

Définition

EINECS 243-652-3

Nom chimique Inosine-5'-monophosphate dipotassique

Formule chimique $C_{10}H_{11}K_2N_4O_8P$

Poids moléculaire 424,39

Composition Pas moins de 97,0 % sur la base anhydre

Solubilité Facilement soluble dans l'éthanol.

Description Cristaux ou poudre inodores de couleur blanche ou incolores

Identification

Épreuve de recherche de ribose Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate orga-

nique

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai

pH Entre 7,0 et 8,5 (solution à 5 %)

Spectrométrie Absorption maximale d'une solution de 20 mg/l dans 0,01N HCl à

250 nm

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 10,0 % (méthode de Karl Fischer)

Autres nucléotides Indétectables par chromatographie sur couche mince

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 633 INOSINATE DE CALCIUM

Synonymes 5'-inosinate de calcium

Définition

EINECS

Nom chimique Inosine-5'-monophosphate calcique

Formule chimique $C_{10}H_{11}CaN_4O_8P \cdot nH_2O$

Poids moléculaire 386,19 (anhydre)

Composition Pas moins de 97,0 % sur la base anhydre

Solubilité Modérément soluble dans l'eau

Description Cristaux ou poudre inodores de couleur blanche ou incolores

Identification

Épreuve de recherche de ribose Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate orga-

nique

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de calcium

Satisfait à l'essai

рН Spectrométrie Entre 7,0 et 8,0 (solution à 0,05 %) Absorption maximale d'une solution de 20 mg/l dans 0,01N HCl à

250 nm

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 23,0 % (méthode de Karl Fischer)

Autres nucléotides Indétectables par chromatographie sur couche mince

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 634 5'-RIBONUCLÉOTIDE CALCIQUE

Synonymes

Définition

EINECS

Nom chimique

Le 5'-ribonucléotide calcique est essentiellement un mélange d'ino-

sine-5'-monophosphate calcique et de guanosine-5'-monophosphate

calcique

Formule chimique $C_{10}H_{11}N_4CaO_8P \cdot nH_2O$

 $C_{10}H_{12}N_5CaO_8P \cdot nH_2O$

Poids moléculaire

Composition Pour les deux principaux constituants: pas moins de 97,0 %; pour

chaque constituant: pas moins de 47,0 % et pas plus de 53 %, dans

chaque cas sur la base anhydre

Solubilité Modérément soluble dans l'eau

Description Cristaux ou poudre inodores de couleur blanche ou presque blanche

Identification

Épreuve de recherche de ribose

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de phosphate orga-

nique

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de calcium

Satisfait à l'essai

рН

Entre 7,0 et 8,0 (solution à 0,05 %)

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 23,0 % (méthode de Karl Fischer)

Autres nucléotides Indétectables par chromatographie sur couche mince

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 635 5'-RIBONUCLÉOTIDE DISODIQUE

Ribonucléotide-5' de sodium Synonymes

Définition

EINECS

Nom chimique Le 5'-ribonucléotide disodique est essentiellement un mélange d'ino-

sine-5'-monophosphate disodique et de guanosine-5'-monophosphate

disodique

Formule chimique $C_{10}H_{11}N_4O_8P\cdot nH_2O$

 $C_{10}H_{12}N_5Na_2O_8P \cdot nH_2O$

Poids moléculaire

Composition Pour les deux principaux constituants: pas moins de 97,0 %; pour

chaque constituant: pas moins de 47,0 % et pas plus de 53 %, dans

chaque cas sur la base anhydre

Solubilité Soluble dans l'eau, modérément soluble dans l'éthanol et pratique-

ment insoluble dans l'éther

DescriptionCristaux ou poudre inodores de couleur blanche ou presque blanche

Identification

Épreuve de recherche de ribose Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de phosphate orga-

nique

Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

pH Entre 7,0 et 8,5 (solution à 5 %)

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 26,0 % (méthode de Karl Fischer)

Autres nucléotides Indétectables par chromatographie sur couche mince

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 640 GLYCINE ET SON SEL DE SODIUM

I) GLYCINE

Synonymes Acide aminoacétique, glycocolle

Définition

EINECS 200-272-2

Nom chimique Acide aminoacétique

Formule chimique $C_2H_5NO_2$ Poids moléculaire 75,07

Composition Pas moins de 98,5 % sur la base anhydre

Description Cristaux ou poudre cristalline de couleur blanche

Identification

Épreuve de recherche d'aminoacide Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,2 % (105 °C, 3 heures)

Résidu de calcination

Pas plus de 0,1 %

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

Pas plus de 5 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

II) GLYCINATE DE SODIUM

Synonymes

Définition

EINECS 227-842-3

Nom chimique Glycinate de sodium

Formule chimique $C_2H_5NO_2$ Na

Poids moléculaire 98

Composition Pas moins de 98,5 % sur la base anhydre

Description Cristaux ou poudre cristalline de couleur blanche

Identification

Épreuve de recherche d'aminoacide Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de sodium Satisfait à l'essai

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,2 % (105 °C, 3 heures)

Résidu de calcinationPas plus de 0,1 %ArsenicPas plus de 3 mg/kgPlombPas plus de 5 mg/kgMercurePas plus de 1 mg/kg

▼M18

E 641 L-LEUCINE

Synonymes Acide 2-aminoisobutylacétique; acide L-2-amino-4-méthylvalérique;

acide alpha-aminoisocaproïque; acide amino-2(S) méthyl-4-penta-

noïque; L-leu

Définition

Einecs 200-522-0 Numéro CAS 61-90-5

Nom chimique L-leucine; acide L-2-amino-4-méthylpentanoïque

Formule chimique $C_6H_{13}NO_2$ Poids moléculaire 131,17

Composition Pas moins de 98,5 % et pas plus de 101,0 % sur la base anhydre

Description Poudre cristalline blanche ou presque blanche ou paillettes brillantes

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau, dans l'acide acétique, dans le chlorure d'hydro-

gène (HCl) dilué ainsi que dans les hydroxydes et carbonates alca-

lins; peu soluble dans l'éthanol.

Pouvoir rotatoire spécifique $[\alpha]_D^{20}$ entre + 14,5° et + 16,5°

[solution à 4 % (base anhydre) dans 6N HCl]

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de $0.5 \% (100 \pm 105 \degree C)$

Cendres sulfuriques Pas plus de 0,1 %

Chlorures Pas plus de 200 mg/kg
Sulfates Pas plus de 300 mg/kg
Ammonium Pas plus de 200 mg/kg
Fer Pas plus de 10 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 5 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 650 ACÉTATE DE ZINC

Synonymes Acide acétique, sel de zinc, dihydrate

Définition

EINECS

Nom chimique Acétate de zinc dihydraté

Formule chimique $C_4H_6O_4$ Zn · $2H_2O$

Poids moléculaire 219,51

Composition Pas moins de 98 % et pas plus de 102 % de $C_4H_6O_4$ Zn · $2H_2O$

Description Cristaux incolores ou fine poudre blanc cassé

Identification

Épreuve de recherche d'acétate Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de zinc Satisfait à l'essai

pH Entre 6,0 et 8,0 (solution à 5 %)

Pureté

Matières insolubles dans l'eau Pas plus de 0,005 %

Chlorures Pas plus de 50 mg/kg

Sulfates Pas plus de 100 mg/kg

Alcalins et terres alcalines Pas plus de 0,2 %

Impuretés organiques volatiles Satisfait à l'essai

Fer Pas plus de 50 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 20 mg/kg

Cadmium Pas plus de 5 mg/kg

E 900 DIMÉTHYLPOLYSILOXANE

Synonymes Polydiméthylsiloxane, fluide de silicones, huile de silicones, diméthylsilicone

Définition Le diméthylpolysiloxane est un mélange de polymères de siloxane

linéaires totalement méthylés contenant des unités de répétition de formule (CH₃)₂ SiO et stabilisés à l'extrémité par des unités

bloquantes triméthylsiloxy de formule (CH₃)₃ SiO.

EINECS

Nom chimique Siloxanes et silicones, diméthyle

Formule chimique $(CH_3)_3$ -Si- $[O-Si(CH_3)_2]_n$ -O-Si $(CH_3)_3$

Poids moléculaire

Composition Silicium total: pas moins de 37,3 % et pas plus de 38,5 %

Description Liquide visqueux clair et incolore

Identification

Densité (25 °C/25 °C) Entre 0,964 et 0,977

Indice de réfraction $[n]_D^{25}$ entre 1,400 et 1,405

Spectre d'absorption des infrarouges Le spectre d'absorption des infrarouges d'un film liquide de l'échan-

tillon entre deux plaques de chlorure de sodium présente des maxima relatifs à des longueurs d'ondes semblables à celles du spectre de référence obtenu à l'aide d'un étalon de référence du diméthylpoly-

siloxane.

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,5 % (150 °C, 4 heures)

Viscosité Pas moins de 1,00·10⁻⁴ m²s⁻¹ à 25 °C

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 901 CIRE D'ABEILLE, BLANCHE ET JAUNE

Synonymes Cire blanche, cire jaune

DéfinitionLa cire jaune d'abeille est la cire obtenue en fondant les parois des

rayons de miel réalisés par l'abeille commune, *Apis mellifera* L., en utilisant de l'eau chaude et en éliminant les matières étrangères.

La cire blanche est obtenue en décolorant la cire jaune.

EINECS 232-383-7

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Fragments ou plaques de couleur blanc jaunâtre (cire blanche) ou

jaunâtre à brun grisâtre (cire jaune), présentant une cassure au grain

fin et non cristalline et dégageant une agréable odeur de miel

Identification

Intervalle de fusion Entre 62 °C et 65 °C

Densité Environ 0,96

Solubilité Insoluble dans l'eau, modérément soluble dans l'alcool et très

soluble dans le chloroforme et l'éther

Pureté

Indice d'acidité Pas moins de 17 et pas plus de 24

Indice de saponification 87-104

Indice de peroxyde Pas plus de 5

Glycérol et autres polyalcools Pas plus de 0,5 % (exprimés en glycérol)

Cérésine, paraffines et certaines autres

cires

Introduire 3,0 g de l'échantillon dans une fiole de 100 ml, ajouter 30 ml d'une solution à 4 % m/v d'hydroxyde de potassium dans de l'éthanol exempt d'aldéhydes et maintenir à ébullition douce sous réfrigérant à reflux pendant 2 heures. Retirer le réfrigérant et introduire immédiatement un thermomètre. Placer la fiole dans de l'eau à 80 °C et laisser refroidir en faisant constamment tourner la solution. Il ne se forme aucun précipité tant que la température n'atteint pas 65 °C, mais la solution peut être opalescente.

Graisses, cire japonaise, résines et savons

Porter 1 g de l'échantillon à ébullition pendant 30 minutes dans 35 ml d'une solution à 1:7 d'hydroxyde de sodium, maintenir le volume par apport occasionnel d'eau et refroidir le mélange. Il y a séparation de la cire, le liquide restant limpide. Filtrer le mélange froid et acidifier le filtrat à l'acide chlorhydrique. Aucun précipité n'apparaît.

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 902 CIRE DE CANDELILLA

Synonymes

DéfinitionLa cire de candelilla est une cire purifiée obtenue à partir des feuilles

de la plante candelilla, Euphorbia antisyphilitica

EINECS 232-347-0

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Cire dure de couleur brun jaunâtre, opaque à translucide

Identification

Densité Environ 0,98

Intervalle de fusion Entre 68,5 °C et 72,5 °C

Solubilité Insoluble dans l'eau, soluble dans le chloroforme et le toluène

Pureté

Indice d'acidité Pas moins de 12 et pas plus de 22

Indice de saponification Pas moins de 43 et pas plus de 65

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 903 CIRE DE CARNAUBA

Synonymes

Définition La cire de carnauba est une cire purifiée obtenue à partir des bour-

geons foliaires et des feuilles du palmier à cire brésilien, Copernicia

cerifera

EINECS 232-399-4

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Poudre ou paillettes ou solide dur et friable présentant une cassure

résineuse, de couleur brun clair à jaune pâle

Identification

Densité Environ 0,997

Intervalle de fusion Entre 82 °C et 86 °C

Solubilité Insoluble dans l'eau, partiellement soluble dans l'éthanol en ébulli-

tion et soluble dans le chloroforme et l'éther diéthylique

Pureté

Cendres sulfatées Pas plus de 0,25 %

Indice d'acidité Pas moins de 2 et pas plus de 7

Indice d'ester Pas moins de 71 et pas plus de 88

Matières insaponifiables Pas moins de 50 % et pas plus de 55 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 904 SHELLAC

Synonymes Gomme laque blanchie, gomme laque blanche

Définition Le shellac est le «lac» — la sécrétion résineuse de l'insecte *Laccifer*

(Tachardia) lacca Kerr (famille des Coccidae) — qui est purifié et

blanchi.

EINECS 232-549-9

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Gomme laque blanchie — résine granuleuse amorphe, de couleur

blanc cassé

Gomme laque décirée blanchie - résine granuleuse amorphe, de

couleur jaune clair

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau; facilement soluble (bien que très lentement)

dans l'alcool; légèrement soluble dans l'acétone

Indice d'acidité Entre 60 et 89

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 6,0 % (40 °C, 15 heures, sur gel de silice)

Résines Néant

Cire Gomme laque blanchie: pas plus de 5,5 %

Gomme laque décirée blanchie: pas plus de 0,2 %

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 905 CIRE MICROCRISTALLINE

Synonymes Cire de pétrole, cire d'hydrocarbure, cire Fischer-Tropsch, cire

synthétique, paraffine synthétique

Définition Mélange raffiné d'hydrocarbures saturés solides, obtenu à partir du

pétrole ou de matières synthétiques

Description Cire inodore de couleur blanche à ambre

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau, très légèrement soluble dans l'éthanol

Indice de réfraction $\left[\left[n\right] _{D}^{100}\right] 1,434-1,448$

Ou [n]_D¹²⁰ 1,426-1,440

Pureté

Poids moléculaire Pas moins de 500 en moyenne

Viscosité Pas moins de $1,1 \times 10^{-5}$ m²s⁻¹ à 100 °C

Ou: pas moins de $0.8 \times 10^{-5} \text{ m}^2\text{s}^{-1}$ à 120 °C s'il y a solidification à

100 °C.

Résidu de calcination Pas plus de 0,1 %

Nombre de carbones au point de distilla-

tion à 5 %

Pas plus de 5 % de molécules à nombre de carbones inférieur à 25

Couleur Satisfait à l'essai

Soufre Pas plus de 0,4 % en masse

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 3 mg/kg

Composés polycycliques aromatiques

Benzo(a)pyrène: pas plus de 50 µg/kg

E 907 POLY-1-DÉCÈNE HYDROGÉNÉ

Synonymes Polydéc-1-ène hydrogéné, poly-alpha-oléfine hydrogénée

Définition

EINECS

Nom chimique

Formule chimique $C_{10n}H_{20n+2}$ où n = 3 - 6

Poids moléculaire 560 (moyenne)

Composition Pas moins de 98,5 % de poly-1-décène hydrogéné, présentant la

distribution oligomérique suivante:

 C_{30} : 13 – 37 % C_{40} : 35 – 70 % C_{50} : 9 – 25 % C_{60} : 1 – 7 %

Description

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau; légèrement soluble dans l'éthanol; soluble dans

le toluène

Combustion La combustion produit une flamme brillante et une odeur caractéris-

tique semblable à celle de la paraffine

Viscosité Entre 5,7 × 10^{-6} et 6,1 × 10^{-6} m²s⁻¹ à 100 °C

Pureté

Composés à nombre de carbones infé-

rieur à 30

Pas plus de 1,5 %

Matières facilement carbonisables Après avoir été remué pendant dix minutes dans un bain d'eau

bouillante, un tube d'acide sulfurique contenant un échantillon de 5 grammes de poly-1-décène hydrogéné n'est pas plus sombre

qu'une couleur paille très légère.

Nickel Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

▼ M<u>15</u>

▼<u>B</u>

E 914 CIRE DE POLYÉTHYLÈNE OXYDÉE

Synonymes

Définition Produits de réaction polaire provenant de l'oxydation modérée du

polyéthylène

EINECS

Nom chimique Polyéthylène oxydé

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Paillettes, poudre, granules ou pastilles de couleur presque blanche

Identification

Densité Entre 0,92 et 1,05 (à 20 °C)

Point de goutte Supérieur à 95 °C

Pureté

Indice d'acidité Pas plus de 70

Viscosité Pas moins de $8,1 \times 10^{-5} \text{ m}^2\text{s}^{-1}$ à $120 \text{ }^{\circ}\text{C}$

Autres types de cire Indétectables (par analyse calorimétrique à compensation de puis-

sance et/ou spectroscopie infrarouge)

Oxygène Pas plus de 9,5 %

Chrome Pas plus de 5 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 920 L-CYSTÉINE

Svi	iony	mes

Définition Hydrochlorure ou hydrochlorure monohydraté de L-cystéine. Les

cheveux humains ne peuvent pas être utilisés comme source pour

cette substance.

EINECS 200-157-7 (anhydre)

Nom chimique

Formule chimique $C_3H_7NO_2S \cdot HCl \cdot nH_2O$ (où n = 0 ou 1)

Poids moléculaire 157,62 (anhydre)

Composition Pas moins de 98,0 % et pas plus de 101,5 % sur la base anhydre

Description Poudre blanche ou cristaux incolores

Identification

Solubilité Facilement soluble dans l'eau et dans l'éthanol

Intervalle de fusion La forme anhydre fond à environ 175 °C.

Pouvoir rotatoire spécifique $[\alpha]_D^{20}$: entre + 5,0° et + 8,0° ou

 $[\alpha]_D^{25}$: entre + 4,9° et + 7,9°

Pureté

Perte à la dessiccation Entre 8,0 et 12,0 %

Pas plus de 2,0 % (forme anhydre)

Résidu de calcination Pas plus de 0,1 %

Ion d'ammonium Pas plus de 200 mg/kg

Arsenic Pas plus de 1,5 mg/kg

Plomb Pas plus de 5 mg/kg

E 927b CARBAMIDE

Synonymes Urée

Définition

EINECS 200-315-5

Nom chimique

Formule chimique CH₄N₂O

Poids moléculaire 60,06

Composition Pas moins de 99,0 % sur la base anhydre

DescriptionPoudre cristalline prismatique incolore à blanche ou petites pastilles blanches

Solubilité Très soluble dans l'eau

Soluble dans l'éthanol

Épreuve de précipitation à l'acide

nitrique

Identification

Satisfait à l'essai s'il se forme un précipité blanc, cristallin

Réaction de coloration Satisfait à l'essai si une coloration violet rougeâtre apparaît

Intervalle de fusion Entre 132 °C et 135 °C

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 1,0 % (105 °C, 1 heure)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 %

Matières insolubles dans l'éthanol Pas plus de 0,04 %

Alcalinité Satisfait à l'essai

Ion d'ammonium Pas plus de 500 mg/kg

Biuret Pas plus de 0,1 %

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 938 ARGON

Synonymes

Définition

EINECS 231-147-0

Nom chimique Argon

Formule chimique Ar

Masse atomique 40

Composition Pas moins de 99 %

Description Gaz incolore, inodore, ininflammable

Identification

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 0,05 %

Méthane et autres hydrocarbures Pas plus de 100 μl/l (exprimés en méthane)

E 939 HÉLIUM

Synonymes

Définition

EINECS 231-168-5

Nom chimique Hélium

Formule chimique He

Masse atomique

Composition Pas moins de 99 %

Description Gaz incolore, inodore, ininflammable

Identification

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 0,05 %

Méthane et autres hydrocarbures Pas plus de 100 μl/l (exprimés en méthane)

E 941 AZOTE

Synonymes

Définition

EINECS 231-783-9

Nom chimique Azote

Formule chimique N_2

Composition Pas moins de 99 %

Description Gaz incolore, inodore, ininflammable

Identification

Poids moléculaire

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 0.05 % Monoxyde de carbone Pas plus de $10 \mu l/l$

Méthane et autres hydrocarbures Pas plus de 100 µl/l (exprimés en méthane)

28

Dioxyde d'azote et monoxyde d'azote

Pas plus de 10 μl/l

Oxygène

Pas plus de 1 %

E 942 PROTOXYDE D'AZOTE

Synonymes

Définition

EINECS 233-032-0

Nom chimique Protoxyde d'azote

Formule chimique N_2O Poids moléculaire 44

Composition Pas moins de 99 %

Description Gaz incolore, ininflammable, à l'odeur douceâtre

Identification

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 0.05~% Monoxyde de carbone Pas plus de $30~\mu l/l$ Dioxyde d'azote et monoxyde d'azote Pas plus de $10~\mu l/l$

E 943a BUTANE

Synonymes n-Butane

Définition

EINECS

Nom chimique Butane

Formule chimique CH₃CH₂CH₂CH₃

Poids moléculaire 58,12

Composition Pas moins de 96 %

Description Gaz ou liquide incolore présentant une odeur douce caractéristique

Pas plus de 0,1 % v/v

Identification

Pression de vapeur 108,935 kPa à 20 °C

Pureté

Méthane Pas plus de 0,15 % v/v
Éthane Pas plus de 0,5 % v/v
Propane Pas plus de 1,5 % v/v
Isobutane Pas plus de 3,0 % v/v

Humidité Pas plus de 0,005 %

E 943b ISOBUTANE

1,3-butadiène

Synonymes 2-Méthylpropane

Définition

EINECS

Nom chimique 2-Méthylpropane Formule chimique $(CH_3)_2CH$ CH_3

Poids moléculaire 58,12

Composition Pas moins de 94 %

Description Gaz ou liquide incolore présentant une odeur douce caractéristique

Identification

Pression de vapeur 205,465 kPa à 20 °C

Pureté

Méthane Pas plus de 0,15 % v/v Éthane Pas plus de 0,5 % v/v Propane Pas plus de 2,0 % v/v

n-Butane Pas plus de 4.0 % v/v 1,3-butadiène Pas plus de 0.1 % v/v

Teneur en eau Pas plus de 0,005 %

E 944 PROPANE

Synonymes

Définition

EINECS

Nom chimique Propane

Formule chimique CH₃CH₂CH₃

Poids moléculaire 44,09

Composition Pas moins de 95 %

Description Gaz ou liquide incolore présentant une odeur douce caractéristique

Identification

Pression de vapeur 732,910 kPa à 20 °C

Pureté

Méthane Pas plus de 0,15 % v/v

Éthane Pas plus de 1,5 % v/v

Isobutane Pas plus de 2,0 % v/v n-Butane Pas plus de 1,0 % v/v

1,3-butadiène Pas plus de 0,1 % v/v

Humidité Pas plus de 0,005 %

E 948 OXYGÈNE

Synonymes

Définition

EINECS 231-956-9

Nom chimique Oxygène

Formule chimique O_2 Poids moléculaire O_2

Composition Pas moins de 99 %

Description Gaz incolore, inodore, ininflammable

Identification

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 0,05 %

Méthane et autres hydrocarbures Pas plus de 100 μl/l (exprimés en méthane)

E 949 HYDROGÈNE

Synonymes

Définition

EINECS 215-605-7

Nom chimique Hydrogène

Formule chimique H₂

Poids moléculaire 2

Composition Pas moins de 99,9 %

Description Gaz incolore, inodore, hautement inflammable

Identification

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 0,005 % v/v Oxygène Pas plus de 0,001 % v/v Azote Pas plus de 0,07 % v/v

E 950 ACÉSULFAME K

Synonymes Acésulfame de potassium, sel de potassium de 2,2-dioxyde de 3,4-dihydro-6-méthyl-1,2,3-oxathiazine-4-one

Définition

EINECS 259-715-3

Nom chimique Sel de potassium de 2,2-dioxyde de 6-méthyl-1,2,3-oxathiazine-

4(3H)-one

Formule chimique $C_4H_4KNO_4S$

Poids moléculaire 201,24

Composition Pas moins de 99 % de C₄H₄KNO₄S sur la base de la substance

anhydre

Description Poudre cristalline blanche inodore. Pouvoir sucrant environ 200 fois

supérieur à celui du saccharose

Identification

Solubilité Très soluble dans l'eau, très légèrement soluble dans l'éthanol

Absorption des ultraviolets Absorption maximale d'une solution de 10 mg dans 1 000 ml d'eau

à $227 \pm 2 \text{ nm}$

Épreuve de recherche de potassium Satisfait à l'essai (soumettre à l'épreuve le résidu obtenu par calci-

nation de 2 g de la prise d'essai).

Épreuve de précipitation Ajouter quelques gouttes d'une solution à 10 % de cobaltinitrite de

sodium à une solution de 0,2 g de l'échantillon dans 2 ml d'acide

acétique et 2 ml d'eau. Il se produit un précipité jaune.

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 1 % (105 °C, 2 heures)

Impuretés organiques Satisfait à l'essai lorsque sont soumis à l'épreuve 20 mg/kg de

composants actifs aux UV

Fluorures Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg
Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 951 ASPARTAME

Synonymes Ester méthylique d'aspartyl-phénylalanine

Définition

EINECS 245-261-3

Nom chimique Ester N-méthylique de N-L-α-aspartyl-L-phénylalanine Ester

N-méthylique de l'acide 3-amino- N-(α-carbométhoxy-éthoxyphényl)

succinamique

Formule chimique $C_{14}H_{18}N_2O_5$

Poids moléculaire 294,31

Composition Pas moins de 98 % et pas plus de 102 % de $C_{14}H_{18}N_2O_5$ sur la base

anhydre

Description Poudre cristalline blanche inodore ayant une saveur sucrée. Pouvoir

sucrant environ 200 fois supérieur à celui du saccharose

Identification

Solubilité Légèrement soluble dans l'eau et dans l'éthanol

pH Entre 4,5 et 6,0 (solution à 1:125)

Pouvoir rotatoire spécifique $\left[\alpha\right]_{D}^{20}$: entre + 14,5° et + 16,5°

Déterminer dans une solution d'acide formique 15 N à 4 % dans un délai de 30 minutes suivant la préparation de l'échantillon.

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 4,5 % (105 °C, 4 heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,2 % (exprimé sur la base de la masse sèche)

Facteur de transmission Le facteur de transmission d'une solution à 1 % dans de l'acide

chlorhydrique 2 N, déterminé dans une cellule de 1 cm à 430 nm à l'aide d'un spectrophotomètre approprié en utilisant de l'acide chlorhydrique 2 N comme témoin, ne doit pas être inférieur à 0,95, ce qui équivaut à un coefficient d'absorption ne dépassant

pas approximativement 0,022.

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Acide 5-benzyl-3,6-dioxo-2-pipérazinea- Pas plus de 1,5

cétique

Pas plus de 1,5 % (exprimé sur la base de la masse sèche)

E 952 ACIDE CYCLAMIQUE ET SES SELS DE Na ET DE Ca

I) ACIDE CYCLAMIQUE

Synonymes Acide cyclohexylsulfamique, cyclamate

Définition

EINECS 202-898-1

Nom chimique Acide cyclohexanesulfamique, acide cyclo- hexylaminosulfonique

Formule chimique $C_6H_{13}NO_3S$

Poids moléculaire 179,24

Composition L'acide cyclohexylsulfamique ne contient pas moins de 98 % et pas

plus de l'équivalent de 102~% de $C_6H_{13}NO_3S$, calculés sur la base

de la forme anhydre.

Description Poudre cristalline blanche pratiquement incolore. Pouvoir sucrant

environ 40 fois supérieur à celui du saccharose

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau et dans l'éthanol

Épreuve de précipitation Acidifier une solution à 2 % à l'aide d'acide chlorhydrique, ajouter 1

ml d'une solution aqueuse approximativement molaire de chlorure de baryum et filtrer en cas de trouble ou de précipitation. À la solution limpide, ajouter 1 ml d'une solution de nitrite de sodium

à 10 %. Un précipité blanc se forme.

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 1 % (105 °C, 1 heure)

Sélénium Pas plus de 30 mg/kg (exprimé en sélénium, sur la base de la masse

sèche)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Cyclohexylamine Pas plus de 10 mg/kg (exprimée sur la base de la masse sèche)

Dicyclohexylamine Pas plus de 1 mg/kg (exprimée sur la base de la masse sèche)

Aniline Pas plus de 1 mg/kg (exprimée sur la base de la masse sèche)

II) CYCLAMATE DE SODIUM

Synonymes Cyclamate, sel de sodium de l'acide cyclamique

Définition

EINECS 205-348-9

Nom chimique Cyclohexanesulfamate de sodium, cyclohexylsulfamate de sodium

Formule chimique | C₆H₁₂NNaO₃S et pour la forme dihydrate C₆H₁₂NNaO₃S·2H₂O

Poids moléculaire 201,22 calculée sur la base anhydre

237,22 calculée sur la base de la forme hydratée

Composition Pas moins de 98 % et pas plus de 102 % sur la base de la matière

sèche

Dihydrate: pas moins de 84 % sur la base de la matière sèche

Description Cristaux ou poudre cristalline inodores, de couleur blanche. Pouvoir

sucrant environ 30 fois supérieur à celui du saccharose

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau, pratiquement insoluble dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 1 % (105 °C, 1 heure)

Dihydrate: pas plus de 15,2 % (105 °C, 2 heures)

Sélénium Pas plus de 30 mg/kg (exprimé en sélénium, sur la base de la masse

sèche,

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg (exprimée sur la base de la masse sèche)

Cyclohexylamine Pas plus de 10 mg/kg (exprimée sur la base de la masse sèche)

Dicyclohexylamine Pas plus de 1 mg/kg (exprimée sur la base de la masse sèche)

Aniline Pas plus de 1 mg/kg (exprimée sur la base de la masse sèche)

III) CYCLAMATE DE CALCIUM

Synonymes Cyclamate, sel de calcium de l'acide cyclamique

Définition

EINECS 205-349-4

Nom chimique Cyclohexanesulfamate de calcium, cyclohexylsulfamate de calcium

Formule chimique $C_{12}H_{24}CaN_2O_6S_2$ · $2H_2O$

Poids moléculaire 432,57

Composition Pas moins de 98 % et pas plus de 101 % sur la base de la matière

sèche

Description Cristaux ou poudre cristalline de couleur blanche Pouvoir sucrant

environ 30 fois supérieur à celui du saccharose

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau, modérément soluble dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 1 % (105 °C, 1 heure)

Dihydrate: pas plus de 8,5 % (140 °C, 4 heures)

Sélénium Pas plus de 30 mg/kg (exprimé en sélénium, sur la base de la masse

sèche)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Cyclohexylamine Pas plus de 10 mg/kg (exprimée sur la base de la masse sèche)

Dicyclohexylamine Pas plus de 1 mg/kg (exprimée sur la base de la masse sèche)

Aniline Pas plus de 1 mg/kg (exprimée sur la base de la masse sèche)

E 953 ISOMALT

Synonymes Isomaltulose hydrogéné

Définition Produit fabriqué par conversion enzymatique de saccharose à l'aide

de cellules non viables de Protaminobacter rubrum, suivie d'une

hydrogénation catalytique

EINECS

Nom chimique L'isomalt est un mélange de monosaccharides et de disaccharides

hydrogénés dont les principaux composants sont les disaccharides:

6-O- α -D-glucopyranosyl-D-sorbitol (1,6-GPS) et

dihydrate de 1-O-α-D-glucopyranosyl-D-mannitol (1,1-GPM)

Formule chimique $6-O-\alpha-D-Glucopyranosyl-D-sorbitol: C₁₂H₂₄O₁₁$

1-O-α-D-Glucopyranosyl-D-mannitol dihydraté: C₁₂H₂₄O₁₁.2H₂O

Poids moléculaire 6-O-α-D-Glucopyranosyl-D-sorbitol: 344,3

1-O-α-D-Glucopyranosyl-D-mannitol dihydraté: 380,3

Composition Pas moins de 98 % de monosaccharides et disaccharides hydrogénés et pas moins de 86 % du mélange de 6-O-α-D-glucopyranosyl-D-

sorbitol et de dihydrate de 1-O-α-D-glucopyranosyl-D- mannitol, déterminés sur la base anhydre

▼ M4

Description Masse cristalline blanche, légèrement hygroscopique, inodore ou

solution aqueuse d'une concentration minimale de 60 %

▼<u>B</u>

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau, très légèrement soluble dans l'éthanol

Chromatographie liquide à haute perfor-

mance

La comparaison avec l'étalon témoin d'isomalt approprié révèle que les deux principaux pics du chromatogramme de la solution d'essai présentent un temps de rétention similaire à ceux des deux principaux pics du chromatogramme obtenu avec la solution témoin.

▼ M4

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 7 % pour un produit solide (méthode de Karl Fischer)

Conductivité Pas plus de 20 µS/cm (sur une solution à 20 % de matière sèche) à

la température de 20 °C

D-Mannitol Pas plus de 3 %

D-Sorbitol Pas plus de 6 %

▼ M4

Sucres réducteurs Pas plus de 0,3 % (exprimés en glucose, sur la base de la masse

sèche)

Nickel Pas plus de 2 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

▼<u>B</u>

E 954 SACCHARINE ET SES SELS DE Na, K ET Ca

I) SACCHARINE

Poids moléculaire

Synonymes

Définition

EINECS 201-321-0

Nom chimique 1,1-dioxyde de 3-oxo-2,3 dihydrobenzo isothiazole

Formule chimique $C_7H_5NO_3S$

Composition Pas moins de 99 % et pas plus de 101 % de $C_7H_5NO_3S$ sur la base

anhydre

183,18

Description Cristaux ou poudre cristalline de couleur blanche, inodores ou

présentant une odeur légèrement aromatique. Pouvoir sucrant

environ 300 à 500 fois supérieur à celui du saccharose

Identification

Solubilité Légèrement soluble dans l'eau, soluble en solution basique, modé-

rément soluble dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 1 % (105 °C, 2 heures)

Intervalle de fusion Entre 226 et 230 °C

Cendres sulfatées | Pas plus de 0,2 % (exprimées sur la base de la masse sèche)

Acides benzoïque et salicylique Ajouter à 10 ml d'une solution 1:20, préalablement acidifiée à l'aide

de cinq gouttes d'acide acétique, trois gouttes d'une solution aqueuse approximativement molaire de chlorure ferrique. Ne précipite ni ne

vire au violet

o-Toluènesulfonamide Pas plus de 10 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

p-Toluènesulfonamide Pas plus de 10 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

p-Sulfonamide de benzoate Pas plus de 25 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Matières facilement carbonisables Néant

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Sélénium Pas plus de 30 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

II) SACCHARINATE DE SODIUM

Synonymes Saccharine, sel de sodium de la saccharine

Définition

EINECS 204-886-1

Nom chimique o-Benzosulfimide de sodium, sel de sodium du 2,3-dihydro-3-

oxobenzisosulfonazole, oxobenzisosulfonazole, sel de sodium dihy-

draté du 1,1-dioxyde de 1,2-benzisothiazoline-3-one

Formule chimique C₇H₄NNaO₃S·2H₂O

Poids moléculaire 241,19

Composition Pas moins de 99 % et pas plus de 101 % de $C_7H_4NNaO_3S$ sur la

base anhydre

Description Cristaux blancs ou poudre cristalline blanche efflorescente, inodore

ou ayant une faible odeur. Pouvoir sucrant environ 300 à 500 fois

supérieur à celui du saccharose en solution diluée

Identification

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, modérément soluble dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15 % (120 °C, 4 heures)

Acides benzoïque et salicylique Ajouter à 10 ml d'une solution 1:20, préalablement acidifiée à l'aide

de cinq gouttes d'acide acétique, trois gouttes d'une solution aqueuse approximativement molaire de chlorure ferrique. Ne précipite ni ne

vire au violet.

o-Toluènesulfonamide Pas plus de 10 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

p-Toluènesulfonamide Pas plus de 10 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

p-Sulfonamide de benzoate Pas plus de 25 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Matières facilement carbonisables Néant

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Sélénium Pas plus de 30 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

III) SACCHARINATE DE CALCIUM

Synonymes Saccharine, sel de calcium de la saccharine

Définition

Nom chimique o-Benzosulfimide de calcium, sel de calcium du 2,3-dihydro-3-

oxobenzisosulfonazole, sel de calcium hydraté (2:7) du 1,1-

dioxyde de 1,2-benzisothiazoline-3-one

EINECS 229-349-9

Formule chimique $C_{14}H_8CaN_2O_6S_2 \cdot 3\frac{1}{2}H_2O$

Poids moléculaire 467,48

Composition Pas moins de 95 % de $C_{14}H_8CaN_2O_6S_2$ sur la base anhydre

2 and member 2 14-18-00-12 only and a constraint of the constraint

DescriptionCristaux blancs ou poudre cristalline blanche, inodore ou ayant une faible odeur. Pouvoir sucrant environ 300 à 500 fois supérieur à

celui du saccharose en solution diluée

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, soluble dans l'éthanol

Pureté

Identification

Perte à la dessiccation Pas plus de 13,5 % (120 °C, 4 heures)

Acides benzoïque et salicylique Ajouter à 10 ml d'une solution 1:20, préalablement acidifiée à l'aide de cinq gouttes d'acide acétique, trois gouttes d'une solution aqueuse

approximativement molaire de chlorure ferrique. Ne précipite ni ne

vire au violet.

o-Toluènesulfonamide Pas plus de 10 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

p-Toluènesulfonamide Pas plus de 10 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

p-Sulfonamide de benzoate Pas plus de 25 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Matières facilement carbonisables Néar

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)
Sélénium Pas plus de 30 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)
Plomb Pas plus de 1 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

IV) SACCHARINATE DE POTASSIUM

Synonymes Saccharine, sel de potassium de la saccharine

Définition

EINECS

Nom chimique o-Benzosulfimide de potassium, sel de potassium du 2,3-dihydro-3-oxobenzisosulfonazole, sel de sodium monohydraté du 1,1-dioxyde

de 1,2-benzisothiazoline-3-one

Formule chimique $C_7H_4KNO_3S\cdot H_2O$

Poids moléculaire 239,77

Composition Pas moins de 99 % et pas plus de 101 % de C₇H₄KNO₃S sur la base

anhydre

Description Cristaux blancs ou poudre cristalline blanche, inodore ou dégageant

une légère odeur, ayant une saveur sucrée prononcée, même en solution très diluée. Pouvoir sucrant environ 300 à 500 fois supérieur

à celui du saccharose

Identification

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, modérément soluble dans l'éthanol

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 8 % (120 °C, 4 heures)

Acides benzoïque et salicylique Ajouter à 10 ml d'une solution 1:20, préalablement acidifiée à l'aide

de cinq gouttes d'acide acétique, trois gouttes d'une solution aqueuse approximativement molaire de chlorure ferrique. Ne précipite ni ne

Pas plus de 30 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

vire au violet.

o-Toluènesulfonamide Pas plus de 10 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

p-Toluènesulfonamide Pas plus de 10 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

p-Sulfonamide de benzoate Pas plus de 25 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Matières facilement carbonisables Néant

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

E 955 SUCRALOSE

Sélénium

Synonymes 4,1',6'-Trichlorogalactosaccharose

Définition

EINECS 259-952-2

Nom chimique 1,6-Dichloro-1,6-didésoxy-β-D-fructofuranosyl-4-chloro-4-désoxy-α-

D-galactopyranoside

Formule chimique $C_{12}H_{19}Cl_3O_8$

Poids moléculaire 397,64

Composition Pas moins de 98 % et pas plus de 102 % de $C_{12}H_{19}Cl_3O_8$ sur la base anhydre

Description Poudre cristalline blanche à blanc cassé, pratiquement inodore

Identification

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, le méthanol et l'éthanol.

Légèrement soluble dans l'acétate d'éthyle

Spectre d'absorption des infrarouges

Le spectre infrarouge d'une dispersion de l'échantillon dans du

bromure de potassium présente des maxima relatifs à des nombres d'ondes semblables à ceux du spectre de référence obtenu à l'aide

d'un étalon de référence du sucralose.

Chromatographie sur couche mince

La tache principale de la solution d'essai a la même valeur Rf que la tache principale de la solution titrée A servant de référence d'essai

pour les autres disaccharides chlorés. Cette solution titrée est obtenue par la dissolution de 1,0 g d'un étalon de référence de sucralose dans

10 ml de méthanol.

Pouvoir rotatoire spécifique $[\alpha]_D^{20} + 84,0^{\circ} \ \text{à} + 87,5^{\circ}$, calculé sur la base anhydre (solution à

10 % m/v)

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 2,0 % (méthode de Karl Fischer)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,7 %

Autres disaccharides chlorés Pas plus de 0,5 %

Monosaccharides chlorés Pas plus de 0,1 %

Oxyde de triphénylphosphine Pas plus de 150 mg/kg

Méthanol Pas plus de 0,1 %

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 957 THAUMATINE

Synonymes

Définition

EINECS 258-822-2

Nom chimique La thaumatine est produite par extraction aqueuse (pH 2,5-4) de

l'arille du fruit de souches de *Thaumatococcus daniellii* (Benth) et est composée essentiellement des protéines thaumatine I et thaumatine II ainsi que de faibles quantités d'éléments végétaux provenant

de la matière première.

Formule chimique Polypeptide constitué de 207 aminoacides

Poids moléculaire Thaumatine I 22209

Thaumatine II 22293

Composition Pas moins de 15,1 % d'azote sur la base de la matière sèche, ce qui

correspond à pas moins de 93 % de protéines (N \times 6,2).

Description Poudre inodore de couleur crème. Pouvoir sucrant environ 2 000 à

3 000 fois supérieur à celui du saccharose

Identification

Solubilité Très soluble dans l'eau, insoluble dans l'acétone

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 9 % (105 °C, à masse constante)

Hydrates de carbone Pas plus de 3 % (exprimés sur la base de la masse sèche)

Cendres sulfatées Pas plus de 2 % (exprimées sur la base de la masse sèche)

Aluminium Pas plus de 100 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Plomb Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Critères microbiologiques

Comptage des microbes aérobies totaux Pas plus de 1 000 colonies par gramme

Escherichia coli Absence dans 1 g

E 959 DIHYDROCHALCONE DE NÉOHESPÉRIDINE

Synonymes Néohespéridine dihydrochalcone, NHDC, hespérétine, dihydrochalcone-4'-β-néohespéridoside, néohespéridine DC

Définition Produit obtenu par hydrogénation catalytique de néohespéridine

EINECS 243-978-6

Nom chimique 2-O-α-L-rhamnopyrannosyl-4'-β-D-glucopyrannosyl dihydrochalcone

d'hespérétine

Formule chimique $C_{28}H_{36}O_{15}$

Poids moléculaire 612,6

Composition Pas moins de 96 % sur la base de la matière sèche

Description Poudre cristalline inodore, de couleur blanc cassé. Pouvoir sucrant

environ 1 000 à 1 800 fois supérieur à celui du saccharose

Identification

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, très légèrement soluble dans l'eau

froide, pratiquement insoluble dans l'éther et le benzène

Absorption maximale des ultraviolets 282 à 283 nm pour une solution de 2 mg dans 100 ml de méthanol

Coloration au réactif de Neu

Dissoudre environ 10 mg de néohespéridine DC dans 1 ml de méthanol et ajouter 1 ml d'une solution méthanolique à 1 % de 2-aminoéthyl-dyphénylborate. Une coloration jaune vif apparaît.

Perte à la dessiccation Pas plus de 11 % (105 °C, 3 heures)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,2 % (exprimées sur la base de la masse sèche)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Plomb Pas plus de 2 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

E 960 GLYCOSIDES DE STÉVIOL

Synonymes

Pureté

Définition

Le processus de fabrication comprend deux phases principales: dans un premier temps, les feuilles du végétal *Stevia rebaudiana* Bertoni sont soumises à une extraction à l'eau puis l'extrait subit une purification préliminaire au moyen d'une chromatographie par échange d'ions afin d'obtenir un extrait primaire de glycosides de stéviol; les glycosides de stéviol sont alors recristallisés à partir de méthanol ou d'éthanol aqueux pour obtenir un produit fini constitué principalement (à raison de 75 % au moins) de stévioside et/ou de rébaudioside A

Des résidus des résines d'échange d'ions utilisées lors du processus de fabrication peuvent être présents dans l'additif. Plusieurs autres glycosides de stéviol apparentés pouvant être obtenus au terme du processus de production mais non présents naturellement dans le végétal *Stevia rebaudiana* ont été identifiés en faibles quantités (0,10 à 0,37 % m/m).

Nom chimique		Stévioside: Ester β-D-glucopyranosylique d'acide 13-[(2-O-β-D-glucopyranosyl-β-D-glucopyranosyl)oxy]kaur-16-én-18-oïque		
		Rébaudioside A: Ester β-D-glucopyranosylique d'acide 13-[(2-O-β-D-glucopyranosyl-3-O-β-D-glucopyranosyl-β-D-glucopyranosyl)oxy]kaur-16-én-18-oïque		
Formule chimique		Nom commun	Formule	Facteur de conver- sion
		Stéviol	$C_{20}H_{30}O_{3}$	1,00
		Stévioside	$C_{38}H_{60}O_{18}$	0,40
		Rébaudioside A	$C_{44}H_{70}O_{23}$	0,33
		Rébaudioside C	$C_{44}H_{70}O_{22}$	0,34
		Dulcoside A	$C_{38}H_{60}O_{17}$	0,40
		Rubusoside	$C_{32}H_{50}O_{13}$	0,50
		Stéviolbioside	$C_{32}H_{50}O_{13}$	0,50
		Rébaudioside B	$C_{38}H_{60}O_{18}$	0,40
		Rébaudioside D	$C_{50}H_{80}O_{28}$	0,29
		Rébaudioside E	$C_{44}H_{70}O_{23}$	0,33
		Rébaudioside F	$C_{43}H_{68}O_{22}$	0,34
Poids	moléculaire et numéro de CAS	Nom commun	Nº de CAS	Poids moléculaire
		Stévioside	57817-89-7	804,87
		Rébaudioside A	58543-16-1	967,01
Composition		Pas moins de 95 % de stévioside, rébaudiosides A, B, C, D, E et F, stéviolbioside, rubusoside et dulcoside sur la base de la matière sèche.		
Description		Poudre blanche à jaune clair, ayant un pouvoir sucrant environ 200 à 300 fois supérieur à celui du saccharose		
Identification				
Solub	pilité	Légèrement à facilement soluble dans l'eau		
Stévi	oside et rébaudioside A	Le pic principal du chromatogramme obtenu par application de la méthode prévue pour déterminer la composition du produit correspond soit au stévioside, soit au rébaudioside A.		
рН		Entre 4,5 et 7,0 (solution à 1:100)		
Pureté				
Cendres totales		Pas plus de 1 %		
Perte	à la dessiccation	Pas plus de 6 % (105 °C, 2 heures)		
Solva	nts résiduels	Pas plus de 200 mg/kg de méthanol		
		Pas plus de 5 000 mg/kg d'éthanol		
Arsenic		Pas plus de 1 mg/kg		
Plomb		Pas plus de 1 mg/kg		
E 961 NÉOTAME				

E 961 NÉOTAME

Synonymes

Ester 1-méthylique de N-[N-(3,3-diméthylbutyl)-L- α -aspartyl]-L-phénylalanine

Ester méthylique de N(3,3-diméthylbutyl)-L-aspartyl-L-phénylalanine

Définition

Le néotame est obtenu par la réaction, sous pression d'hydrogène, de l'aspartame et du 3,3-diméthyl-butyraldéhyde dans du méthanol en présence d'un catalyseur au palladium/carbone. Il est isolé et purifié par filtration, éventuellement à l'aide de diatomite. Après élimination du solvant par distillation, le néotame est lavé à l'eau, isolé par centrifugation et enfin séché sous vide.

Nº CAS: 165450-17-9

Nom chimique Ester 1-méthylique de N-[N-(3,3-diméthylbutyle)-L-α-aspartyl]-L-

phénylalanine

Formule chimique $C_{20}H_{30}N_2O_5$ Poids moléculaire 378,47

Description Poudre blanche à blanc cassé

Composition Pas moins de 97,0 % sur la base de la matière sèche

Identification

Solubilité 4,75 % (m/m) à 60 °C dans l'eau, soluble dans l'éthanol et l'acétate

d'éthyle

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 5 % (méthode de Karl Fischer, taille de l'échantillon 25

 \pm 5 mg)

рΗ Entre 5,0 et 7,0 (solution aqueuse à 0,5 %)

Entre 81 °C et 84 °C Intervalle de fusion N- $[(3,3-diméthylbutyl)-L-\alpha-aspartyl]-L-$ Pas plus de 1,5 %

phénylalanine

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

E 962 SEL D'ASPARTAME-ACÉSULFAME

Synonymes Aspartame-acésulfame

Définition Sel préparé en chauffant une solution à pH acide d'aspartame et d'acésulfame-K dans une proportion de 2:1 environ (m/m) et en

laissant la cristallisation se produire. Le potassium et l'humidité sont éliminés. Le produit est plus stable que l'aspartame seul.

Nom chimique Sel de 2,2-dioxyde de 6-méthyle-1,2,3-oxathiazine-4(3H)-one de

l'acide L-phénylalanyl-2-méthyle-L-α-aspartique

Formule chimique $C_{18}H_{23}O_{9}N_{3}S$

Poids moléculaire 457,46

Composition Entre 63,0 % et 66,0 % d'aspartame (sur la base de la matière sèche)

et entre 34,0 % et 37,0 % d'acésulfame (forme acide sur la base de

la matière sèche)

Description Poudre blanche, inodore, cristalline

Identification

Facteur de transmission

EINECS

Solubilité Modérément soluble dans l'eau, légèrement soluble dans l'éthanol

Le facteur de transmission d'une solution à 1 % dans de l'eau, déterminé dans une cellule de 1 cm à 430 nm à l'aide d'un spectrophotomètre approprié en utilisant de l'eau comme témoin, ne peut être inférieur à 0,95, ce qui équivaut à un coefficient d'absorption ne

dépassant pas approximativement 0,022.

 $[\alpha]_D^{20}$ entre + 14,5° et + 16,5° Pouvoir rotatoire spécifique

> Déterminer à une concentration de 6,2 g dans 100 ml d'acide formique (15 N) dans un délai de trente minutes suivant la préparation de la solution. Diviser le pouvoir rotatoire spécifique obtenu par 0,646 pour compenser la teneur en aspartame du sel d'aspartame-acésulfame.

Pureté

Perte à la dessiccation

Pas plus de 0,5 % (105 °C, 4 heures)

Acide 5-benzyl-3,6-dioxo-2-pipérazineacétique Pas plus de 0,5 %

Plomb

Pas plus de 1 mg/kg

▼M1

E 964 SIROP DE POLYGLYCITOL

Synonymes

Hydrolysat d'amidon hydrogéné, sirop de glucose hydrogéné et polyglucitol.

Définition

Mélange composé principalement de maltitol et de sorbitol ainsi que de plus faibles quantités d'oligosaccharides et de polysaccharides hydrogénés et de maltrotriitol. Il est produit par l'hydrogénation catalytique d'un mélange d'hydrolysats d'amidon composé de glucose, de maltose et de polymères de glucose supérieur, similaire au processus d'hydrogénation catalytique utilisé pour la fabrication du sirop de maltitol. Le sirop en résultant est dessalé par échange d'ions et concentré jusqu'au niveau désiré.

EINECS

Nom chimique

Sorbitol: D-glucitol

Maltitol: (α)-D-Glucopyranosyl-1,4-D-glucitol

Formule chimique

Poids moléculaire

Sorbitol: $C_6H_{14}O_6$ Maltitol: $C_{12}H_{24}O_{11}$

Sorbitol: 182,2 Maltitol: 344,3

Composition

Pas moins de 99 % de saccharides hydrogénés totaux sur la base anhydre, pas moins de 50 % de polyols de poids moléculaire plus élevé, pas plus de 50 % de maltitol et pas plus de 20 % de sorbitol sur la base anhydre.

Description

Liquide visqueux, limpide, incolore et inodore

Identification

Solubilité

Très soluble dans l'eau, légèrement soluble dans l'éthanol

Épreuve de recherche de maltitol

Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sorbitol

Ajouter 7 ml de méthanol, 1 ml de benzaldéhyde et 1 ml d'acide chlorhydrique à 5 g de l'échantillon. Mélanger et agiter dans un agitateur mécanique jusqu'à apparition de cristaux. Filtrer et dissoudre les cristaux dans 20 ml d'eau bouillante contenant 1 g de carbonate acide de sodium. Filtrer les cristaux, rincer avec 5 ml d'un mélange méthanol/eau (à raison de 2 volumes de méthanol pour 1 volume d'eau) et sécher à l'air. Le point de fusion des cristaux du dérivé du monobenzylidène de sorbitol ainsi obtenus se situe entre 173 °C et 179 °C.

Pureté

Teneur en eau

Pas plus de 31 % (méthode de Karl Fischer)

Chlorures

Pas plus de 50 mg/kg

Sulfates

Pas plus de 100 mg/kg

Sucres réducteurs

Pas plus de 0,3 %

Nickel

Pas plus de 2 mg/kg

Plomb

Pas plus de 1 mg/kg

E 965 (i) MALTITOL

Synonymes D-Maltitol, maltose hydrogéné

Définition Le maltitol est obtenu par hydrogénation de D-maltose. Il se

compose principalement de D-maltitol. Il peut contenir de faibles

quantités de sorbitol et de polyalcools apparentés.

EINECS 209-567-0

Nom chimique (α)-D-Glucopyranosyl-1,4-D-glucitol

Formule chimique $C_{12}H_{24}O_{11}$ Poids moléculaire 344,3

Composition Pas moins de 98 % de D-maltitol $(C_{12}H_{24}O_{11})$ sur la base anhydre.

Description Poudre cristalline blanche

Identification

Solubilité Très soluble dans l'eau, légèrement soluble dans l'éthanol

Intervalle de fusion Entre 148 et 151 °C

Pouvoir rotatoire spécifique $[\alpha]_D^{20}$ entre + 105,5° et + 108,5° (solution à 5 % m/v)

▼ M4

Pureté

Aspect en solution aqueuse La solution est limpide et incolore.

Teneur en eau Pas plus de 1 % (méthode de Karl Fischer)

Conductivité Pas plus de 20 µS/cm (sur une solution à 20 % de matière sèche) à

la température de 20 °C

Sucres réducteurs Pas plus de 0,1 % (exprimés en glucose sur une base anhydre)

Nickel Pas plus de 2 mg/kg (exprimé sur une base anhydre)
Arsenic Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur une base anhydre)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg (exprimé sur une base anhydre)

▼<u>B</u>

E 965 (ii) SIROP DE MALTITOL

Synonymes Sirop de glucose à haute teneur en maltose hydrogéné, sirop de glucose hydrogéné, maltitol liquide

Définition

Mélange composé principalement de maltitol ainsi que de sorbitol et d'oligosaccharides et polysaccharides hydrogénés. Il est produit par hydrogénation catalytique de sirop de glucose à haute teneur en maltose, ou par hydrogénation de ses constituants individuels, suivie d'un mélange. Le produit commercialisé se présente indiffé-

remment sous la forme de sirops ou de produits solides.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 99 % de saccharides hydrogénés totaux sur la base

anhydre et pas moins de 50 % de maltitol sur la base anhydre

DescriptionLiquide visqueux, limpide, incolore et inodore ou masse cristalline blanche

Identification

Solubilité Très soluble dans l'eau, légèrement soluble dans l'éthanol

Chromatographie liquide à haute perfor-

mance

Satisfait à l'essai: la comparaison avec l'étalon témoin de maltitol approprié révèle que le principal pic du chromatogramme de la solution d'essai présente un temps de rétention similaire à celui du pic principal du chromatogramme obtenu avec la solution témoin (selon ISO 10504:1998).

▼M4

Pureté

Aspect en solution aqueuse La solution est limpide et incolore.

Teneur en eau Pas plus de 31 % (méthode de Karl Fischer)

Conductivité Pas plus de 10 µS/cm (sur le produit en tant que tel) à la température

de 20 °C

Sucres réducteurs Pas plus de 0,3 % (exprimés en glucose sur une base anhydre)

Nickel Pas plus de 2 mg/kg
Plomb Pas plus de 1 mg/kg

▼<u>B</u>

E 966 LACTITOL

Synonymes Lactite; lactositol; lactobiosite

Définition Produit obtenu par hydrogénation catalytique de lactose

EINECS 209-566-5

Nom chimique 4-O-β-D-Galactopyranosyl-D-glucitol

Formule chimique $C_{12}H_{24}O_{11}$ Poids moléculaire 344,3

Composition Pas moins de 95 % sur la base de la matière sèche

Description Poudre cristalline ou solution incolore. Les produits cristallins se

présentent sous forme anhydre, monohydratée et dihydratée. Le

nickel est utilisé comme catalyseur.

Identification

Solubilité Très soluble dans l'eau

Pouvoir rotatoire spécifique $[\alpha]_D^{20}$ entre + 13° et + 16° calculé sur la base anhydre (solution

aqueuse à 10 % m/v)

Pureté

Teneur en eau Produits cristallins: pas plus de 10,5 % (méthode de Karl Fischer)

Autres polyalcools Pas plus de 2,5 % (sur la base anhydre)

Sucres réducteurs Pas plus de 0,2 % (exprimés en glucose, sur la base de la masse

sèche)

Chlorures Pas plus de 100 mg/kg (exprimés sur la base de la masse sèche)

Sulfates Pas plus de 200 mg/kg (exprimés sur la base de la masse sèche)

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 % (exprimées sur la base de la masse sèche)

Nickel Pas plus de 2 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

E 967 XYLITOL

Synonymes Xylitol

Définition Produit principalement constitué de D-xylitol. La fraction du produit

qui n'est pas du D-xylitol contient des substances apparentées telles

que du L-arabinitol, du galactitol, du mannitol ou du sorbitol.

EINECS 201-788-0

Nom chimique D-xylitol Formule chimique $C_5H_{12}O_5$

Composition Pas moins de 98,5 % de xylitol sur la base anhydre

152,2

Description Poudre cristalline blanche, pratiquement inodore

Identification

Poids moléculaire

Solubilité Très soluble dans l'eau, modérément soluble dans l'éthanol

Intervalle de fusion Entre 92 et 96 °C

pH Entre 5 et 7 (solution à 10 % m/v)

Spectroscopie d'absorption des infra-

rouges

Comparaison avec une norme de référence, par exemple la pharmacopée européenne ou la pharmacopée des États-Unis.

▼ M4

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 1 % (méthode de Karl Fischer)

Conductivité Pas plus de 20 μS/cm (sur une solution à 20 % de matière sèche) à

la température de 20 °C

Sucres réducteurs Pas plus de 0,2 % (exprimés en glucose, sur la base de la masse

sèche)

Autres polyalcools Pas plus de 1 % (exprimés sur la base de la masse sèche)

Nickel Pas plus de 2 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

Plomb Pas plus de 1 mg/kg (exprimé sur la base de la masse sèche)

▼<u>B</u>

E 968 ÉRYTHRITOL

Synonymes Méso-érythritol; tétrahydroxybutane; érythrite

Définition Obtenu par la fermentation d'une source d'hydrates de carbone par

des levures osmophiles de qualité alimentaire sûres et adaptées, comme Moniliella pollinis ou Trichosporonoides megachilensis,

suivie d'une purification et d'un séchage.

EINECS 205-737-3

Nom chimique 1,2,3,4-Butanetétrol

Formule chimique $C_4H_{10}O_4$ Poids moléculaire 122,12

Composition Pas moins de 99 % après séchage

Description Cristaux blancs, inodores, non hygroscopiques et thermostables.

Pouvoir sucrant d'environ 60 à 80 % de celui du saccharose.

Identification

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, légèrement soluble dans l'éthanol,

insoluble dans l'éther de diéthyle.

Intervalle de fusion 119-123 °C

▼<u>M4</u>

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 0,2 % (70 °C, six heures, dans un dessiccateur sous

vide)

Conductivité Pas plus de 20 µS/cm (sur une solution à 20 % de matière sèche) à

la température de 20 °C

Substances réductrices Pas plus de 0,3 % (exprimées en D-glucose)

Ribitol et glycérol Pas plus de 0,1 %

Plomb Pas plus de 0,5 mg/kg

▼ <u>M11</u>

E 969 ADVANTAME

Synonymes

Définition

L'advantame (ANS9801) est obtenu par un processus de synthèse chimique en trois étapes: production de l'intermédiaire principal de fabrication, le 3-hydroxy- 4-méthoxycinnamaldéhyde (HMCA), suivie d'une hydrogénation pour former du 3-(3-hydroxy-4-méthoxy-phényl) propionaldéhyde (HMPA); dans l'étape finale, la solution de méthanol HMPA (filtrat) est combinée à de l'aspartame pour produire l'imine qui, à la suite d'une hydrogénation sélective, forme l'advantame. La solution est cristallisée et les cristaux bruts sont lavés. Le produit est recristallisé et les cristaux sont séparés, lavés et séchés.

N° CAS 714229-20-6

Nom chimique $N-[N-[3-(3-hydroxy-4-méthoxyphényl)]-\alpha-aspartyl]-L-phény-$

lalanine 1-ester méthylique, monohydrate (IUPAC);

L-phenylalanine, N-[3-(3-hydroxy-4-méthoxyphényl)propyl]-L-

alpha-aspartyl-, 2-ester méthylique, monohydrate (CA)

Formule moléculaire C24H30N2O7·H₂O

Poids moléculaire 476,52 g/mol (monohydrate)

Composition Pas moins de 97,0 % et pas plus de 102,0 % sur la base anhydre

Description Poudre blanche à jaune

Identification

Point de fusion 101,5 °C

Pureté

 $N-[N-[3-(3-hydroxy-4-méthoxyphé-nyl)propyl-\alpha-aspartyl]-L-phénylalanine$

(ANS9801-acide)

Total des autres substances liées

Total des adires substances nees

Solvants résiduels

Pas plus de 1,0 %

Pas plus de 1,5 %

Acétate d'isopropyle: pas plus de 2 000 mg/kg Acétate de méthyle: pas plus de 500 mg/kg

Méthanol: pas plus de 500 mg/kg

Propanol-2: pas plus de 500 mg/kg

▼ <u>M11</u>

Teneur en eau Pas plus de 5,0 % (méthode de Karl Fischer)

Résidu de calcination Pas plus de 0,2 %

Arsenic Pas plus de 2 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Palladium Pas plus de 5,3 mg/kg

Platine Pas plus de 1,7 mg/kg

▼<u>B</u>

E 999 EXTRAIT DE QUILLAIA

Synonymes Extrait de bois de Panama, extrait d'écorce de Panama, extrait d'écorce de quillaya

Définition L'extrait de quillaia est obtenu par extraction aqueuse de Quillaia

saponaria Molina ou d'autres espèces de Quillaia, arbres de la famille des Rosaceae. Il contient un certain nombre de saponines triterpénoïdes composées de glucosides d'acide quillaïque. Certains sucres, dont le glucose, le galactose, l'arabinose, le xylose et le rhamnose, sont également présents, ainsi que du tanin, de l'oxalate

de calcium et d'autres composants mineurs.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description L'extrait de quillaia sous forme de poudre est de couleur brun clair

avec une nuance rose. Il existe également sous forme de solution

aqueuse.

Identification

pH Entre 3,7 et 5,5 (solution à 4 %)

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 6 % (méthode de Karl Fischer) (pour la forme poudreuse

uniquement)

Arsenic Pas plus de 2 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

E 1103 INVERTASE

Synonymes

Définition L'invertase est sécrétée par Saccharomyces cerevisiae.

EINECS 232-615-7

Numéro EC EC 3.2.1.26

Nom systématique β-D-Fructofuranoside fructohydrolase

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description

Identification

Pureté

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 5 mg/kg
Cadmium Pas plus de 0,5 mg/kg

Critères microbiologiques

Comptage bactérien total Pas plus de 50 000 colonies par gramme

Salmonella spp. Absence dans 25 g

Coliformes Pas plus de 30 colonies par gramme

Escherichia coli Absence dans 25 g

E 1105 LYSOZYME

Synonymes Hydrochlorure de lysozyme, muramidase

Définition Le lysozyme est un polypeptide linéaire obtenu à partir du blanc

d'œuf de poule et composé de 129 acides aminés. Il présente une activité enzymatique en ce qu'il est capable d'hydrolyser les liaisons $\beta(1-4)$ entre l'acide N-acétylmuramique et la N-acétylglucosamine dans les membranes extérieures des espèces bactériennes, notamment dans les organismes gram-positifs. Il est généralement obtenu sous

forme d'hydrochlorure.

EINECS 232-620-4

Numéro EC EC 3.2.1.17

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire Environ 14 000

Composition Pas moins de 950 mg/g sur la base anhydre

Description Poudre blanche inodore ayant une saveur légèrement sucrée

Identification

Point isoélectrique 10,7

pH Entre 3,0 et 3,6 (solution aqueuse à 2 %)

Spectrophotométrie Absorption maximale d'une solution aqueuse de 25 mg dans 100 ml

à 281 nm (minimum à 252 nm)

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 6 % (méthode de Karl Fischer) (pour la forme poudreuse

uniquement)

Résidu de calcination Pas plus de 1,5 %

Azote Pas moins de 16,8 % et pas plus de 17,8 %

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 5 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Comptage bactérien total Pas plus de 5×10^4 colonies par gramme

Salmonella spp. Absence dans 25 g
Staphylococcus aureus Absence dans 1 g
Escherichia coli Absence dans 1 g

E 1200 POLYDEXTROSE

Synonymes Polydextroses modifiés

Définition Polymères du glucose à liaisons aléatoires avec quelques groupes

terminaux sorbitols et avec des résidus d'acide citrique ou phosphorique attachés aux polymères par des liaisons monoester ou diester. Ils sont obtenus par fusion et condensation des ingrédients et sont composés d'environ 90 parts de D-glucose, 10 parts de sorbitol et 1 part d'acide citrique ou 0,1 part d'acide phosphorique. La liaison 1,6-glucosidique prédomine dans les polymères, mais d'autres liaisons sont présentes. Les produits contiennent de petites quantités, sous forme libre, de glucose, de sorbitol, de lévoglucosane (1,6-anhydro-D-glucose) et d'acide citrique et peuvent être neutralisés avec n'importe quelle base comestible et/ou décolorés et déionisés en vue d'une purification supplémentaire. Les produits peuvent également être partiellement hydrogénés à l'aide du catalyseur à nickel de Raney afin de réduire le glucose résiduel. Le

polydextrose-N est du polydextrose neutralisé.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 90 % de polymère sur la substance exempte de cendres

et anhydre

DescriptionSolide blanc à ocre clair. Les polydextroses se dissolvent dans l'eau pour donner une solution limpide, incolore à jaune paille.

Identification

Épreuve de recherche de sucre Satisfait à l'essai

Épreuve de recherche de sucres réduc- Satisfait à l'essai

teurs

pH Entre 2,5 et 7,0 pour le polydextrose (solution à 10 %)

Entre 5,0 et 6,0 pour le polydextrose-N (solution à 10 %)

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 4,0 % (méthode de Karl Fischer)

Cendres sulfatées

Pas plus de 0,3 % (polydextrose)

Pas plus de 2,0 % (polydextrose-N)

Nickel Pas plus de 2 mg/kg pour les polydextroses hydrogénés

1,6-Anhydro-D-glucose Pas plus de 4,0 % sur la base de la matière sèche exempte de

cendres

Glucose et sorbitol Pas plus de 6,0 % combinés sur la base de la matière sèche exempte

de cendres; le glucose et le sorbitol sont déterminés séparément.

Recherche de la limite de poids moléculaire Résultat négatif pour les polymères de poids moléculaire supérieur à laire 22 000

5-Hydroxy-methylfurfural Pas plus de 0,1 % (polydextrose)

Pas plus de 0,05 % (polydextrose-N)

Plomb Pas plus de 0,5 mg/kg

E 1201 POLYVINYLPYRROLIDONE

Synonymes Povidone; PVP; polyvinylpyrrolidone soluble

Définition

EINECS

Nom chimique Polyvinylpyrrolidone, poly-[1-(2-oxo-1-pyrrolidinyl)-éthylène]

Formule chimique $(C_6H_9NO)_n$

Masse moléculaire moyenne Pas moins de 25 000

Composition Pas moins de 11,5 % et pas plus de 12,8 % d'azote (N) sur la base

anhydre

Description Poudre blanche ou presque blanche

Identification

Solubilité Soluble dans l'éthanol. Insoluble dans l'éther

pH Entre 3,0 et 7,0 (solution à 5 %)

Pureté

Teneur en eau Pas plus de 5 % (méthode de Karl Fischer)

Cendres totales Pas plus de 0,1 %

Aldéhydes Pas plus de 500 mg/kg (exprimés en acétaldéhyde)

N-vinylpyrrolidone libre Pas plus de 10 mg/kg
Hydrazine Pas plus de 1 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 1202 POLYVINYLPOLYPYRROLIDONE

Synonymes Crospovidone, polyvidone réticulée, polyvinylpyrrolidone insoluble

Définition La polyvinylpolypyrrolidone est un poly-[1-(2-oxo-1-pyrrolidinyl)-

éthylène] réticulé de façon aléatoire. Elle est produite par polymérisation de la N-vinyl-2-pyrrolidone en présence d'un catalyseur caustique ou d'une N, N'-divinyl-imidazolidone. En raison de son insolubilité dans tous les solvants courants, l'intervalle de poids molé-

culaire n'est pas utilisable pour la détection.

EINECS

Nom chimique Polyvinylpyrrolidone; poly-[1-(2-oxo-1-pyrrolidinyl)-éthylène]

Formule chimique $(C_6H_9NO)_n$

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 11 % et pas plus de 12,8 % d'azote (N) sur la base

anhydre

Description Poudre hygroscopique de couleur blanche à faible odeur non

désagréable

Identification

Solubilité Insoluble dans l'eau, l'éthanol et l'éther

рН

Entre 5,0 et 8,0 (suspension aqueuse à 1 %)

Pureté

Teneur en eau

Pas plus de 6 % (méthode de Karl Fischer)

Cendres sulfatées Matières hydrosolubles Pas plus de 0,4 % Pas plus de 1 %

N-vinylpyrrolidone libre

Pas plus de 10 mg/kg

N, N'-divinyl-imidazolidone libre

Pas plus de 2 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

E 1203 ALCOOL POLYVINYLIQUE

Synonymes

Polymère d'alcool vinylique, PVOH

Définition

L'alcool polyvinylique est une résine synthétique préparée par la polymérisation d'acétate de vinyle, puis l'hydrolyse partielle de l'ester en présence d'un catalyseur alcalin. Les caractéristiques physiques du produit dépendent du degré de polymérisation et du degré d'hydrolyse.

Nom chimique

Homopolymère d'éthénol

Formule chimique

 $(C_2H_3OR)_n$ où R = H ou $COCH_3$

Description

Poudre granuleuse blanche ou de couleur crème, inodore, insipide et

translucide

Identification

▼M17

Solubilité

Soluble dans l'eau. Pratiquement insoluble ou insoluble dans l'éthanol (≥ 99,8 %)

▼B

Réaction de précipitation

Dissoudre 0,25 g de l'échantillon dans 5 ml d'eau, chauffer et laisser la solution refroidir à température ambiante. L'ajout de 10 ml d'éthanol à cette solution entraîne un précipité blanc, trouble ou

floconneux.

Réaction de coloration

Dissoudre 0,01 g de l'échantillon dans 100 ml d'eau, chauffer et laisser la solution refroidir à température ambiante. Une couleur bleue apparaît si l'on ajoute (à 5 ml de solution) une goutte de solution d'essai d'iode et quelques gouttes de solution d'acide borique.

Dissoudre 0,5 g de l'échantillon dans 10 ml d'eau, chauffer et laisser la solution refroidir à température ambiante. Une couleur rouge foncé à bleue apparaît après le versement d'une goutte de solution d'essai d'iode dans 5 ml de solution.

Viscosité

De 4,8 à 5,8 mPa.s (solution à 4 % à 20 °C) correspondant à un poids moléculaire moyen de 26 000-30 000 Da

Pureté

Matières insolubles dans l'eau

Pas plus de 0,1 %

Indice d'ester

Entre 125 et 153 mg KOH/g

Degré d'hydrolyse

Entre 86,5 et 89,0 %

Indice d'acidité

Pas plus de 3,0

Solvants résiduels

Pas plus de 1,0 % de méthanol et de 1,0 % d'acétate de méthyle

рΗ

De 5,0 à 6,5 (solution à 4 %)

Perte à la dessiccation

Pas plus de 5,0 % (105 °C, 3 heures)

Résidu de calcination

Pas plus de 1,0 %

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg

E 1204 PULLULAN

Synonymes

Définition

Glucane linéaire et neutre composé principalement d'unités de maltotriose reliées par des liaisons glycosidiques -(1,6). Il est produit par la fermentation d'amidon alimentaire hydrolysé par une souche d'Aureobasidium pullulans ne produisant pas de toxines. Après fermentation, les cellules fongiques sont éliminées par microfiltration, le filtrat est stérilisé par la chaleur, et les pigments et autres impuretés sont éliminés par adsorption et chromatographie par échange d'ions.

EINECS 232-945-1

Nom chimique

Formule chimique $(C_6H_{10}O_5)_n$

Poids moléculaire

Composition Pas moins de 90 % de glucane sur la base de la matière sèche

Description Poudre inodore de couleur blanche à blanc cassé

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau, pratiquement insoluble dans l'éthanol

De 5,0 à 7,0 (solution à 10 %)

Épreuve de précipitation au polyéthylène-

glycol 600

Ajouter 2 ml de polyéthylèneglycol 600 à 10 ml d'une solution aqueuse de pullulan à 2 %. Un précipité blanc se forme.

Dépolymérisation par la pullulanase Préparer deux éprouvettes contenant chacune 10 ml d'une solution de pullulan à 10 %. Ajouter 0,1 ml d'une solution de pullulanase (10 U/g) dans l'une des éprouvettes, et 0,1 ml d'eau dans l'autre. Après incubation à environ 25 °C pendant 20 minutes, la viscosité de la solution avec pullulanase est visiblement inférieure à celle de la

solution témoin.

Viscosité 100-180 mm²/s [solution aqueuse à 10 % (m/m) à 30 °C]

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 6 % (90 °C, pression inférieure ou égale à 50 mm Hg, 6

heures)

Mono-, di- et oligosaccharides Pas plus de 10 %, exprimés en glucose

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Critères microbiologiques

Pas plus de 100 colonies par gramme Levures et moisissures

Coliformes Absence dans 25 g Salmonella spp. Absence dans 25 g

E 1205 COPOLYMÈRE MÉTHACRYLATE BASIQUE

Synonymes

Copolymère de méthacrylate butylé basique, copolymère d'aminométhacrylate, copolymère E d'aminoalkylméthacrylate, copolymère du méthacrylate de butyle, du méthacrylate de diméthylaminoéthyle et du méthacrylate de méthyle, polymère du méthacrylate de butyle, du méthacrylate de méthyle et du diméthylaminoéthylméthacrylate

Définition

Le copolymère méthacrylate basique est fabriqué par polymérisation thermocontrôlée des monomères méthylméthacrylate, butylméthacrylate et diméthylaminoéthylméthacrylate, dissous dans du propanol-2 au moyen d'un système amorceur donneur de radicaux libres. L'agent modificateur de chaîne est un alkylmercaptan. Le polymère solide subit un premier broyage puis une extrusion et une granulation sous vide afin d'éliminer les composés volatiles résiduels. Les granules produits sont commercialisés tels quels ou après micronisa-

Poly(butylméthacrylate-co-(2-diméthylaminoéthyl)méthacrylate-co-Nom chimique méthylméthacrylate) 1:2:1

Formule chimique Poly[(CH₂:C(CH₃)CO₂ (CH₂)₂N(CH₃)₂)-co-(CH₂:C(CH₃)CO₂CH₃)-

co-(CH₂:C(CH₃)CO₂ (CH₂)₃CH₃)]

Masse moléculaire moyenne en masse par chromatographie sur gel perméable

Environ 47 000 g/mol

Dimension particulaire de la poudre (avec

formation d'un film)

< 50 μm: plus de 50 %

Composition:

< 0,1 µm: entre 5,1 et 5,5 %

(conformément à Ph. 2.2.20 Eur.«Titrage potentiométrique»)

Entre 20,8 et 25,5 % de groupes diméthylaminoéthyle (DMAE) sur la base de la matière sèche

Description

Les granules sont incolores ou présentent une nuance jaune, la

Identification

Spectroscopie d'absorption des infrarouges

À établir.

Viscosité d'une solution à 12,5 % de propanol-2 et d'acétone à 60:40 (m/m)

3-6 mPa.s

Indice de réfraction

 $[n_D]^{20}$ 1,380 - 1,385

poudre est blanche.

Solubilité

Un g de substance se dissout dans 7 g de méthanol, d'éthanol, de propanol-2, de dichlorométhane ou d'acide chlorhydrique aqueux 1

Insoluble dans l'éther de pétrole.

▼M6

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 2,0 % (105 °C, 3 heures)

Indice d'alcalinité Entre 162 et 198 mg KOH/g de matière sèche

Cendres sulfatées Pas plus de 0,1 %

Butylméthacrylate < 1 000 mg/kg Monomères résiduels

Méthylméthacrylate < 1 000 mg/kg

Diméthylaminoéthylméthacrylate < 1 000 mg/kg

Solvants résiduels Propanol-2 < 0.5 %

> Butanol < 0.5 %Méthanol < 0,1 %

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 3 mg/kg

Mercure Pas plus de 0,1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

E 1206 COPOLYMÈRE DE MÉTHACRYLATE NEUTRE

Synonymes

Polymère d'acrylate d'éthyle et de méthacrylate de méthyle; acrylate d'éthyle, polymère de méthacrylate de méthyle; acrylate d'éthyle, polymère avec du méthacrylate de méthyle; méthacrylate de méthyle, polymère d'acrylate d'éthyle; méthacrylate de méthyle, polymère avec de l'acrylate d'éthyle

▼ M6

Définition

Le copolymère de méthacrylate neutre est un copolymère entièrement polymérisé de méthacrylate de méthyle et d'acrylate d'éthyle. Il est fabriqué selon un procédé de polymérisation en émulsion. Il est obtenu par polymérisation redox des monomères acrylate d'éthyle et méthacrylate de méthyle, amorcée par un système générateur de radicaux libres stabilisé au moyen de monostéaryléther de polyéthylèneglycol et d'acide vinylique/hydroxyde de sodium. Les monomères résiduels sont éliminés par une distillation à la vapeur d'eau.

Numéro CAS: 9010-88-2

Nom chimique Poly(éthylacrylate-co-méthylméthacrylate) 2:1

Formule chimique Poly[(CH₂:CHCO₂CH₂CH₃)-co-(CH₂:C(CH₃)CO₂CH₃)]

Masse moléculaire moyenne en masse | Environ 600 000 g/mol

Composition/Résidu après évaporation 28,5 – 31,5 %

1 g de dispersion est séché dans une étuve à 110 °C pendant 3

heures.

Description

Dispersion blanchâtre (le produit est commercialisé sous la forme d'une dispersion aqueuse à 30 % de matière sèche) de faible viscosité à légère odeur caractéristique.

Identification

Spectroscopie d'absorption des infra-

rouges Viscosité Caractéristique du composé

Max. 50 mPa.s, 30 tpm/20 °C (viscosimétrie Brookfield)

valeur pH 5,5 – 8,6

Densité relative (à 20 °C) 1,037 – 1,047

Solubilité La dispersion est miscible dans l'eau, quelle que soit la proportion.

Le polymère et la dispersion sont facilement solubles dans l'acétone, l'éthanol et l'alcool isopropylique. La substance est insoluble lorsqu'elle est mélangée à de l'hydroxyde de sodium 1 N dans un

rapport de 1 à 2.

Pureté

Cendres sulfatées Pas plus de 0,4 % dans la dispersion

Monomères résiduels Total des monomères (somme du méthacrylate de méthyle et de

l'acrylate d'éthyle): pas plus de 100 mg/kg dans la dispersion

Émulsifiant résiduel Monostéaryléther de polyéthylèneglycol [stéaryléther de macrogol

(20)], pas plus de 0,7 % dans la dispersion

Solvants résiduels Éthanol, pas plus de 0,5 % dans la dispersion

Méthanol, pas plus de 0,1 % dans la dispersion

Arsenic Pas plus de 0,3 mg/kg dans la dispersion

Plomb Pas plus de 0,9 mg/kg dans la dispersion

Mercure Pas plus de 0,03 mg/kg dans la dispersion

Cadmium Pas plus de 0,3 mg/kg dans la dispersion

E 1207 COPOLYMÈRE DE MÉTHACRYLATE ANIONIQUE

Synonymes

Polymère de l'acrylate de méthyle, du méthacrylate de méthyle et de l'acide méthacrylique; acide méthacrylique, polymère avec de l'acrylate de méthyle et du méthacrylate de méthyle

▼ M6

Définition

Le copolymère de méthacrylate anionique est un copolymère entièrement polymérisé d'acide méthacrylique, de méthacrylate de méthyle et d'acrylate de méthyle. Il est obtenu en milieu aqueux par polymérisation en émulsion de méthacrylate de méthyle, d'acrylate de méthyle et d'acide méthacrylique, amorcée par un système générateur de radicaux libres stabilisé au moyen de laurylsulfate de sodium et de monooléate de polyoxyéthylènesorbitane (polysorbate 80). Les monomères résiduels sont éliminés par une distillation à la vapeur d'eau.

Numéro CAS: 26936-24-3

Poly (méthylacrylate-co-méthylméthacrylate-co-acide méthacrylique) Nom chimique

7:3:1

Poly[(CH₂:CHCO₂CH₃)-co-(CH₂:C(CH₃)CO₂CH₃)-co-Formule chimique

(CH₂:C(CH₃)COOH)]

Environ 280 000 g/mol Masse moléculaire moyenne en masse

Composition/Résidu après évaporation 28,5 - 31,5 %

1 g de dispersion est séché dans une étuve à 110 °C pendant 5

heures.

9,2 - 12,3 % d'unités d'acide méthacrylique dans la matière sèche

Description Dispersion blanchâtre (le produit est commercialisé sous la forme d'une dispersion aqueuse à 30 % de matière sèche) de faible visco-

sité à légère odeur caractéristique.

Identification

Spectroscopie d'absorption des infra-

rouges Viscosité Caractéristique du composé

Max. 20 mPa.s, 30 tpm/20 °C (viscosimétrie Brookfield)

valeur pH 2,0 - 3,5

1,058 - 1,068Densité relative (à 20 °C)

Solubilité La dispersion est miscible dans l'eau, quelle que soit la proportion.

> Le polymère et la dispersion sont facilement solubles dans l'acétone, l'éthanol et l'alcool isopropylique. La substance est soluble lorsqu'elle est mélangée à de l'hydroxyde de sodium 1 N dans un

rapport de 1 à 2. Soluble à un pH supérieur à 7,0.

Pureté

Indice d'acidité Entre 60 et 80 mg KOH/g de matière sèche

Cendres sulfatées Pas plus de 0,2 % dans la dispersion

Monomères résiduels Total des monomères (somme de l'acide méthacrylique, du métha-

crylate de méthyle et de l'acrylate de méthyle): pas plus de 100 mg/

kg dans la dispersion

Émulsifiants résiduels Laurylsulfate de sodium, pas plus de 0,3 % dans la substance sèche

Polysorbate 80, pas plus de 1,2 % dans la substance sèche

Solvants résiduels Méthanol, pas plus de 0,1 % dans la dispersion

Arsenic Pas plus de 0,3 mg/kg dans la dispersion

Plomb Pas plus de 0,9 mg/kg dans la dispersion

Mercure Pas plus de 0,03 mg/kg dans la dispersion

Cadmium Pas plus de 0,3 mg/kg dans la dispersion

▼ <u>M9</u>

E 1208 COPOLYMÈRE D'ACÉTATE DE VINYLE ET DE POLYVINYL-PYRROLIDONE

Synonymes Copolyvidon; copovidone; copolymère de 1-vinyl-2-pyrrolidone et

d'acétate de vinyle; polymère d'acétate d'éthényle, de 2-pyrrolidi-

none et de 1-éthényle

Définition Il est produit par copolymérisation à radical libre de N-vinyl-2-pyrro-

lidone et d'acétate de vinyle en solution dans du propan-2-ol, en

présence d'initiateurs.

Einecs

Nom chimique Polymère de 1-éthényl-2-pyrrolidinone et de l'ester éthénylique de

l'acide acétique

Formule chimique $(C_6H_9NO)_n.(C_4H_6O_2)_m$

Masse moléculaire moyenne viscosimé-

trique

Entre 26 000 et 46 000 g/mol

Composition Teneur en azote 7.0 - 8.0 %

Description Se présente sous forme de poudre ou de paillettes de couleur blanche

à blanc jaunâtre, de taille particulaire moyenne comprise entre 50 et

 $130\ \mu m.$

Identification

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, l'éthanol, le chlorure d'éthylène et

l'éther.

Spectroscopie d'absorption des infra-

rouges

À préciser.

Essai de couleur européen (couleur JB)

Au minimum JB₅

Valeur K (1) (1 % de matière sèche en

solution aqueuse)

25,2 - 30,8

Valeur pH

3,0 - 7,0 (solution aqueuse à 10 %)

Pureté

Composé d'acétate de vinyle dans le

copolymère

Pas plus de 42,0 %

Acétate de vinyle libre

Pas plus de 5 mg/kg

Cendres totales

Pas plus de 0,1 %

Aldéhyde

Pas plus de 2 000 mg/kg (exprimé en acétaldéhyde)

N-vinylpyrrolidone libre

Pas plus de 5 mg/kg

Hydrazine

Pas plus de 0,8 mg/kg

Teneur en peroxyde

Pas plus de 400 mg/kg

Propan-2-ol

Pas plus de 150 mg/kg

Arsenic

Pas plus de 3 mg/kg

Plomb

1 101110

Pas plus de 2 mg/kg

Mercure

Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium

Pas plus de 1 mg/kg

⁽¹) Valeur K: indice sans dimension; calculée à partir des mesures de la viscosité cinématique de solutions diluées; sert à indiquer le degré probable de polymérisation ou la dimension moléculaire d'un polymère.

▼M13

E 1209 COPOLYMÈRE GREFFÉ D'ALCOOL POLYVINYLIQUE ET DE POLYÉTHYLÈNEGLYCOL

Copolymère greffé de macrogol et de poly(alcool vinylique); polymère greffé d'éthane-1,2-diol et d'éthanol; polymère greffé d'éthénol et d'oxirane; polymère greffé d'oxirane et d'éthanol; copolymère

greffé d'oxyde d'éthylène et d'alcool polyvinylique

Définition Le copolymère greffé d'alcool polyvinylique et de polyéthylène-

glycol est un polymère synthétique qui se compose à environ 75 % d'unités PVA et 25 % d'unités PEG

Numéro CAS 96734-39-3

Nom chimique Copolymère greffé d'alcool polyvinylique et de polyéthylèneglycol

Formule chimique

40 000 à 50 000 g/mol Poids moléculaire moyen

Description Poudre de couleur blanche à jaunâtre

Identification

Synonymes

Solubilité Facilement soluble dans l'eau, les acides dilués et les solutions

diluées d'hydroxydes alcalins; pratiquement insoluble dans l'éthanol,

l'acide acétique, l'acétone et le chloroforme

Spectre IR Doit être conforme

5,0-8,0 Valeur pH

Pureté

Indice d'ester 10 à 75 mg/g KOH

Viscosité dynamique 50 à 250 mPa·s

Pas plus de 5 % Perte à la dessiccation

Cendres sulfatées Pas plus de 2 %

Acétate de vinyl Pas plus de 20 mg/kg

Acide acétique/Total acétate Pas plus de 1,5 %

Éthylène glycol Pas plus de 50 mg/kg

Diéthylène glycol Pas plus de 50 mg/kg

1,4-Dioxane Pas plus de 10 mg/kg

Oxyde d'éthylène Pas plus de 0,2 mg/kg

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg

Plomb Pas plus de 1 mg/kg

Mercure Pas plus de 1 mg/kg

Cadmium Pas plus de 1 mg/kg

▼B

E 1404 AMIDON OXYDÉ

Synonymes

Définition L'amidon oxydé est de l'amidon traité à l'hypochlorite de sodium.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description

Poudre, granules ou (sous forme prégélatinisée) paillettes, poudre amorphe ou grosses particules, de couleur blanche ou presque

blanche

Identification

Observation au microscope

Satisfait à l'essai (forme non prégélatinisée)

Épreuve de coloration à l'iode

Satisfait à l'essai (bleu foncé à rouge clair)

Pureté

Perte à la dessiccation

Pas plus de 15,0 % pour l'amidon de céréales

Pas plus de 21,0 % pour la fécule de pomme de terre

Pas plus de 18,0 % pour les autres amidons

Groupes carboxyle

Pas plus de 1,1 % (sur la base anhydre)

Anhydride sulfureux

Pas plus de 50 mg/kg pour les amidons de céréales modifiés (sur la

base anhydre)

Pas plus de 10 mg/kg pour les autres amidons modifiés, sauf spéci-

fication contraire (sur la base anhydre)

Arsenic

Pas plus de 1 mg/kg

Plomb

Pas plus de 2 mg/kg (sur la base anhydre)

Mercure

Pas plus de 0,1 mg/kg

E 1410 PHOSPHATE D'AMIDON

Synonymes

Définition

Le phosphate d'amidon est de l'amidon estérifié à l'acide orthophosphorique, aux orthophosphates de sodium ou de potassium ou au tripolyphosphate de sodium.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description

Poudre, granules ou (sous forme prégélatinisée) paillettes, poudre amorphe ou grosses particules, de couleur blanche ou presque

blanche

Identification

Observation au microscope

Satisfait à l'essai (forme non prégélatinisée)

Épreuve de coloration à l'iode

Satisfait à l'essai (bleu foncé à rouge clair)

Pureté

Perte à la dessiccation

Pas plus de 15,0 % pour l'amidon de céréales

Pas plus de 21,0 % pour la fécule de pomme de terre

Pas plus de 18,0 % pour les autres amidons

Phosphates résiduels Pas plus de 0,5 % (exprimés en P) pour l'amidon de blé ou la fécule

de pomme de terre (sur la base anhydre)

Pas plus de 0,4 % (exprimés en P) pour les autres amidons (sur la

base anhydre)

Anhydride sulfureux Pas plus de 50 mg/kg pour les amidons de céréales modifiés (sur la

base anhydre)

Pas plus de 10 mg/kg pour les autres amidons modifiés, sauf spéci-

fication contraire (sur la base anhydre)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg (sur la base anhydre)

Mercure Pas plus de 0,1 mg/kg

E 1412 PHOSPHATE DE DIAMIDON

Synonymes

DéfinitionLe phosphate de diamidon est de l'amidon réticulé au trimétaphosphate de sodium ou à l'oxychlorure de phosphore.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

DescriptionPoudre, granules ou (sous forme prégélatinisée) paillettes, poudre amorphe ou grosses particules, de couleur blanche ou presque

blanche

Identification

Observation au microscope Satisfait à l'essai (forme non prégélatinisée)

Épreuve de coloration à l'iode Satisfait à l'essai (bleu foncé à rouge clair)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15,0 % pour l'amidon de céréales

Pas plus de 21,0 % pour la fécule de pomme de terre

Pas plus de 18,0 % pour les autres amidons

Phosphates résiduels Pas plus de 0,5 % (exprimés en P) pour l'amidon de blé ou la fécule

de pomme de terre (sur la base anhydre)

Pas plus de 0,4 % (exprimés en P) pour les autres amidons (sur la

base anhydre)

Anhydride sulfureux Pas plus de 50 mg/kg pour les amidons de céréales modifiés (sur la

base anhydre)

Pas plus de 10 mg/kg pour les autres amidons modifiés, sauf spéci-

fication contraire (sur la base anhydre)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg (sur la base anhydre)

Mercure Pas plus de 0,1 mg/kg

E 1413 PHOSPHATE DE DIAMIDON PHOSPHATÉ

Synonymes

Définition Le phosphate de diamidon phosphaté est de l'amidon ayant fait

l'objet de l'ensemble des traitements décrits pour le phosphate

d'amidon et pour le phosphate de diamidon.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Poudre, granules ou (sous forme prégélatinisée) paillettes, poudre

amorphe ou grosses particules, de couleur blanche ou presque

blanche

Identification

Observation au microscope Satisfait à l'essai (forme non prégélatinisée)

Épreuve de coloration à l'iode Satisfait à l'essai (bleu foncé à rouge clair)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15,0 % pour l'amidon de céréales

Pas plus de 21,0 % pour la fécule de pomme de terre

Pas plus de 18,0 % pour les autres amidons

Phosphates résiduels Pas plus de 0,5 % (exprimés en P) pour l'amidon de blé ou la fécule

de pomme de terre (sur la base anhydre)

Pas plus de 0,4 % (exprimés en P) pour les autres amidons (sur la

base anhydre)

Anhydride sulfureux Pas plus de 50 mg/kg pour les amidons de céréales modifiés (sur la

base anhydre)

Pas plus de 10 mg/kg pour les autres amidons modifiés, sauf spéci-

fication contraire (sur la base anhydre)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg (sur la base anhydre)

Mercure Pas plus de 0,1 mg/kg

E 1414 PHOSPHATE DE DIAMIDON ACÉTYLÉ

Synonymes

DéfinitionLe phosphate de diamidon acétylé est de l'amidon réticulé au trimétaphosphate de sodium ou à l'oxychlorure de phosphore et estérifié à

l'anhydride acétique ou à l'acétate de vinyle.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Poudre, granules ou (sous forme prégélatinisée) paillettes, poudre

amorphe ou grosses particules, de couleur blanche ou presque

blanche

Identification

Observation au microscope Satisfait à l'essai (forme non prégélatinisée)

Épreuve de coloration à l'iode Satisfait à l'essai (bleu foncé à rouge clair)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15,0 % pour l'amidon de céréales

Pas plus de 21,0 % pour la fécule de pomme de terre

Pas plus de 18,0 % pour les autres amidons

Groupes acétyle Pas plus de 2,5 % (sur la base anhydre)

Phosphates résiduels Pas plus de 0,14 % (exprimés en P) pour l'amidon de blé ou la

fécule de pomme de terre (sur la base anhydre)

Pas plus de 0,04 % (exprimés en P) pour les autres amidons (sur la

base anhydre)

Acétate de vinyle Pas plus de 0,1 mg/kg (sur la base anhydre)

Anhydride sulfureux Pas plus de 50 mg/kg pour les amidons de céréales modifiés (sur la

base anhydre)

Pas plus de 10 mg/kg pour les autres amidons modifiés, sauf spéci-

fication contraire (sur la base anhydre)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg (sur la base anhydre)

Mercure Pas plus de 0,1 mg/kg

E 1420 AMIDON ACÉTYLÉ

Synonymes Acétate d'amidon

Définition L'amidon acétylé est de l'amidon estérifié à l'anhydride acétique ou

à l'acétate de vinyle.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Poudre, granules ou (sous forme prégélatinisée) paillettes, poudre

amorphe ou grosses particules, de couleur blanche ou presque

blanche

Identification

Observation au microscope Satisfait à l'essai (forme non prégélatinisée)

Épreuve de coloration à l'iode Satisfait à l'essai (bleu foncé à rouge clair)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15,0 % pour l'amidon de céréales

Pas plus de 21,0 % pour la fécule de pomme de terre

Pas plus de 18,0 % pour les autres amidons

Groupes acétyle Pas plus de 2,5 % (sur la base anhydre)

Acétate de vinyle Pas plus de 0,1 mg/kg (sur la base anhydre)

Anhydride sulfureux Pas plus de 50 mg/kg pour les amidons de céréales modifiés (sur la

base anhydre)

Pas plus de 10 mg/kg pour les autres amidons modifiés, sauf spéci-

fication contraire (sur la base anhydre)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg (sur la base anhydre)

Mercure Pas plus de 0,1 mg/kg

E 1422 ADIPATE DE DIAMIDON ACÉTYLÉ

Synonymes

DéfinitionL'adipate de diamidon acétylé est de l'amidon réticulé à l'anhydride adipique et estérifié à l'anhydride acétique.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Poudre, granules ou (sous forme prégélatinisée) paillettes, poudre

amorphe ou grosses particules, de couleur blanche ou presque

blanche

Identification

Observation au microscope Satisfait à l'essai (forme non prégélatinisée)

Épreuve de coloration à l'iode Satisfait à l'essai (bleu foncé à rouge clair)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15,0 % pour l'amidon de céréales

Pas plus de 21,0 % pour la fécule de pomme de terre

Pas plus de 18,0 % pour les autres amidons

Groupes acétyle Pas plus de 2,5 % (sur la base anhydre)

Groupes adipate Pas plus de 0,135 % (sur la base anhydre)

Anhydride sulfureux Pas plus de 50 mg/kg pour les amidons de céréales modifiés (sur la

base anhydre)

Pas plus de 10 mg/kg pour les autres amidons modifiés, sauf spéci-

fication contraire (sur la base anhydre)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg (sur la base anhydre)

Mercure Pas plus de 0,1 mg/kg

E 1440 AMIDON HYDROXYPROPYLÉ

Synonymes

Définition L'amidon hydroxypropylé est de l'amidon éthérifié à l'oxyde de

propylène.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Poudre, granules ou (sous forme prégélatinisée) paillettes, poudre

amorphe ou grosses particules, de couleur blanche ou presque

blanche

Identification

Observation au microscope Satisfait à l'essai (forme non prégélatinisée)

Épreuve de coloration à l'iode Satisfait à l'essai (bleu foncé à rouge clair)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15,0 % pour l'amidon de céréales

Pas plus de 21,0 % pour la fécule de pomme de terre

Pas plus de 18,0 % pour les autres amidons

Groupes hydroxypropyle Pas plus de 7,0 % (sur la base anhydre)

Chlorhydrine de propylène Pas plus de 1 mg/kg (sur la base anhydre)

Anhydride sulfureux Pas plus de 50 mg/kg pour les amidons de céréales modifiés (sur la

base anhydre)

Pas plus de 10 mg/kg pour les autres amidons modifiés, sauf spéci-

fication contraire (sur la base anhydre)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg (sur la base anhydre)

Mercure Pas plus de 0,1 mg/kg

E 1442 PHOSPHATE DE DIAMIDON HYDROXYPROPYLÉ

Synonymes

DéfinitionLe phosphate de diamidon hydroxypropylé est de l'amidon réticulé

au trimétaphosphate de sodium ou à l'oxychlorure de phosphore et

éthérifié à l'oxyde de propylène.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Poudre, granules ou (sous forme prégélatinisée) paillettes, poudre

amorphe ou grosses particules, de couleur blanche ou presque

blanche

Identification

Observation au microscope Satisfait à l'essai (forme non prégélatinisée)

Épreuve de coloration à l'iode Satisfait à l'essai (bleu foncé à rouge clair)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15,0 % pour l'amidon de céréales

Pas plus de 21,0 % pour la fécule de pomme de terre

Pas plus de 18,0 % pour les autres amidons

Groupes hydroxypropyle Pas plus de 7,0 % (sur la base anhydre)

Phosphates résiduels Pas plus de 0,14 % (exprimés en P) pour l'amidon de blé ou la

fécule de pomme de terre (sur la base anhydre)

Pas plus de 0,04 % (exprimés en P) pour les autres amidons (sur la

base anhydre)

Chlorhydrine de propylène Pas plus de 1 mg/kg (sur la base anhydre)

Anhydride sulfureux Pas plus de 50 mg/kg pour les amidons de céréales modifiés (sur la

base anhydre)

Pas plus de 10 mg/kg pour les autres amidons modifiés, sauf spéci-

fication contraire (sur la base anhydre)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg (sur la base anhydre)

Mercure Pas plus de 0,1 mg/kg

E 1450 OCTÉNYLE SUCCINATE D'AMIDON SODIQUE

Synonymes SSOS

Définition L'octényle succinate d'amidon sodique est de l'amidon estérifié à

l'anhydride octénylsuccinique.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Poudre, granules ou (sous forme prégélatinisée) paillettes, poudre

amorphe ou grosses particules, de couleur blanche ou presque

blanche

Identification

Observation au microscope Satisfait à l'essai (forme non prégélatinisée)

Épreuve de coloration à l'iode Satisfait à l'essai (bleu foncé à rouge clair)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15,0 % pour l'amidon de céréales

Pas plus de 21,0 % pour la fécule de pomme de terre

Pas plus de 18,0 % pour les autres amidons

Groupes octénylsuccinyle Pas plus de 3 % (sur la base anhydre)

Résidus d'acide octénylsuccinique Pas plus de 0,3 % (sur la base anhydre)

Anhydride sulfureux Pas plus de 50 mg/kg pour les amidons de céréales modifiés (sur la

base anhydre)

Pas plus de 10 mg/kg pour les autres amidons modifiés, sauf spéci-

fication contraire (sur la base anhydre)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg (sur la base anhydre)

Mercure Pas plus de 0,1 mg/kg

E 1451 AMIDON OXYDÉ ACÉTYLÉ

Synonymes

Définition L'amidon oxydé acétylé est de l'amidon traité à l'hypochlorite de

sodium, puis estérifié à l'anhydride acétique.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Poudre, granules ou (sous forme prégélatinisée) paillettes, poudre

amorphe ou grosses particules, de couleur blanche ou presque

blanche

Identification

Observation au microscope Satisfait à l'essai (forme non prégélatinisée)

Épreuve de coloration à l'iode

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 15,0 % pour l'amidon de céréales

Pas plus de 21,0 % pour la fécule de pomme de terre

Pas plus de 18,0 % pour les autres amidons

Satisfait à l'essai (bleu foncé à rouge clair)

Groupes carboxyle Pas plus de 1,3 % (sur la base anhydre)
Groupes acétyle Pas plus de 2,5 % (sur la base anhydre)

Anhydride sulfureux Pas plus de 50 mg/kg pour les amidons de céréales modifiés (sur la

base anhydre)

Pas plus de 10 mg/kg pour les autres amidons modifiés, sauf spéci-

fication contraire (sur la base anhydre)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg (sur la base anhydre)

Mercure Pas plus de 0,1 mg/kg

E 1452 OCTÉNYLESUCCINATE D'AMIDON ET D'ALUMINIUM

Synonymes

DéfinitionL'octénylesuccinate d'amidon et d'aluminium est de l'amidon estérifié à l'anhydride octénylsuccinique et traité au sulfate d'aluminium.

EINECS

Nom chimique

Formule chimique

Poids moléculaire

Composition

Description Poudre, granules ou (sous forme prégélatinisée) paillettes, poudre

amorphe ou grosses particules, de couleur blanche ou presque

blanche

Identification

Observation au microscope Satisfait à l'essai (forme non prégélatinisée)

Épreuve de coloration à l'iode Satisfait à l'essai (bleu foncé à rouge clair)

Pureté

Perte à la dessiccation Pas plus de 21,0 %

Groupes octénylsuccinique

Pas plus de 3 % (sur la base anhydre)

Résidus d'acide octénylsuccinique

Pas plus de 0,3 % (sur la base anhydre)

Anhydride sulfureux Pas plus de 50 mg/kg pour les amidons de céréales modifiés (sur la

base anhydre)

Pas plus de 10 mg/kg pour les autres amidons modifiés, sauf spéci-

fication contraire (sur la base anhydre)

Arsenic Pas plus de 1 mg/kg

Plomb Pas plus de 2 mg/kg (sur la base anhydre)

Mercure Pas plus de 0,1 mg/kg

Aluminium Pas plus de 0,3 % (sur la base anhydre)

E 1505 CITRATE DE TRIÉTHYLE

Synonymes Citrate d'éthyle

Définition

EINECS 201-070-7

Nom chimique Triéthyl-2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylate

Formule chimique $C_{12}H_{20}O_7$ Poids moléculaire 276,29

Composition Pas moins de 99,0 %

Description Liquide huileux inodore, pratiquement incolore

Identification

Densité (25 °C/25 °C) 1,135-1,139

Indice de réfraction $[n]_D^{20}$: 1,439-1,441

Pureté

Teneur en eau

Pas plus de 0,25 % (méthode de Karl Fischer)

Acidité

Pas plus de 0,02 % (exprimée en acide citrique)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 1517 DIACÉTATE DE GLYCÉRYLE

Synonymes Diacétine

DéfinitionLe diacétate de glycéryle consiste essentiellement en un mélange de

1,2-diacétates de glycérol et de 1,3-diacétates de glycérol, avec de

faibles quantités de monoesters et de triesters.

EINECS

Nom chimique Diacétate de glycéryle, diacétate de 1,2,3-propanetriol

Formule chimique $C_7H_{12}O_5$ Poids moléculaire 176,17

Composition Pas moins de 94,0 %

Description Liquide clair, incolore, hygroscopique, quelque peu huileux, déga-

geant une légère odeur grasse

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau. Miscible avec l'éthanol

Épreuve de recherche de glycérol Satisfait à l'essai Épreuve de recherche d'acétate Satisfait à l'essai Densité (20 °C/20 °C) 1,175-1,195

Intervalle d'ébullition Entre 259 et 261 °C

Pureté

Cendres totales Pas plus de 0,02 %

Acidité Pas plus de 0,4 % (exprimé en acide acétique)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 1518 TRIACÉTATE DE GLYCÉRYLE

Synonymes Triacétine

Définition

EINECS 203-051-9

Nom chimique Triacétate de glycéryle

Formule chimique $C_9H_{14}O_6$ Poids moléculaire 218,21

Composition Pas moins de 98,0 %

Description Liquide incolore, quelque peu huileux, dégageant une odeur légère-

ment grasse

Identification

Épreuve de recherche d'acétate Satisfait à l'essai Épreuve de recherche de glycérol Satisfait à l'essai

Indice de réfraction $[n]_D^{25}$ entre 1,429 et 1,431

Densité (25 °C/25 °C)

Entre 1,154 et 1,158

Intervalle d'ébullition

Entre 258 et 270 °C

Pureté

Teneur en eau

Pas plus de 0,2 % (méthode de Karl Fischer)

Cendres sulfatées

Pas plus de 0,02 % (exprimées en acide citrique)

Arsenic Pas plus de 3 mg/kg
Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 1519 ALCOOL BENZYLIQUE

Synonymes Phénylcarbinol, alcool phénylméthylique, benzèneméthanol,

alpha-hydroxytoluène

Définition

EINECS

Nom chimique Alcool benzylique, phénylméthanol

Formule chimique C_7H_8O Poids moléculaire 108,14

Composition Pas moins de 98,0 %

Description Liquide limpide et incolore dégageant une légère odeur aromatique

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau, l'éthanol et l'éther

Indice de réfraction $[n]_D^{20}$: 1,538 — 1,541

Densité (25 °C/25 °C) 1,042 — 1,047 Épreuve de recherche de peroxydes Satisfait à l'essai

Intervalle de distillation Pas moins de 95 % v/v: distillation entre 202 et 208 °C

Pureté

Indice d'acidité Pas plus de 0,5

Aldéhydes Pas plus de 0,2 % v/v (exprimés en benzaldéhyde)

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 1520 PROPANE-1,2-DIOL

Propylèneglycol **Synonymes**

Définition

EINECS 200-338-0

Nom chimique 1,2-dihydroxypropane

Formule chimique $C_3H_8O_2$

Poids moléculaire 76,10

Composition Pas moins de 99,5 % sur la base anhydre

Description Liquide visqueux, hygroscopique, incolore, clair

Identification

Solubilité Soluble dans l'eau, l'éthanol et l'acétone

1,035 - 1,040Densité (20 °C/20 °C)

 $[n]_D^{20}$: 1,431 — 1,433 Indice de réfraction

Pureté

Épreuve de distillation 99,5 % du produit se distille entre 185 °C et 189 °C. Le résidu non

distillé (0,5 %) est constitué principalement de dimères et de traces

de trimères de propylèneglycol.

Cendres sulfatées Pas plus de 0,07 %

Teneur en eau Pas plus de 1,0 % (méthode de Karl Fischer)

Plomb Pas plus de 2 mg/kg

E 1521 POLYÉTHYLÈNEGLYCOLS

Synonymes PEG, macrogol, oxyde de polyéthylène

Définition Polymères d'addition d'oxyde d'éthylène et d'eau habituellement

désignés par un nombre correspondant approximativement au poids

moléculaire.

Nom chimique α-Hydro-ω-hydroxypoly (oxy-1,2 éthanediol)

 $(C_2H_4O)_n$ H_2O (n = nombre d'unités d'oxyde d'éthylène correspon-Formule chimique

dant à un poids moléculaire de 6 000, soit environ 140)

De 380 à 9 000 Da Poids moléculaire moyen

Composition PEG 400: pas moins de 95 % et pas plus de 105 %

> PEG 3000: pas moins de 90 % et pas plus de 110 % PEG 3350: pas moins de 90 % et pas plus de 110 % PEG 4000: pas moins de 90 % et pas plus de 110 % PEG 6000: pas moins de 90 % et pas plus de 110 %

PEG 8000: pas moins de 87,5 % et pas plus de 112,5 %

Le PEG 400 est un liquide hygroscopique limpide, visqueux, inco-Description

lore ou presque incolore.

Le PEG 3000, le PEG 3350, le PEG 4000, le PEG 6000 et le PEG 8000 sont des solides blancs ou presque blancs ayant l'aspect de la

cire ou de la paraffine.

▼B

Identification

Intervalle de fusion 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

Viscosité PEG 400: de 105 à 130 mPa.s à 20 °C

PEG 3000: de 75 à 100 mPa.s à 20 °C PEG 3350: de 83 à 120 mPa.s à 20 °C PEG 4000: de 110 à 170 mPa.s à 20 °C PEG 6000: de 200 à 270 mPa.s à 20 °C PEG 8000: de 260 à 510 mPa.s à 20 °C

Pour les polyéthylèneglycols de poids moléculaire moyen supérieur à 400, la viscosité est déterminée à partir d'une solution à 50 % m/m

de la substance candidate dans l'eau.

Solubilité

Le PEG 400 est miscible avec l'eau, très soluble dans l'acétone, dans l'alcool et dans le chlorure de méthylène, pratiquement inso-

luble dans les huiles grasses et les huiles minérales.

Le PEG 3000 et le PEG 3350 sont très solubles dans l'eau et dans le chlorure de méthylène, très légèrement solubles dans l'alcool, pratiquement insolubles dans les huiles grasses et les huiles minérales.

Le PEG 4000, le PEG 6000 et le PEG 8000 sont très solubles dans l'eau et dans le chlorure de méthylène, pratiquement insolubles dans l'alcool, les huiles grasses et les huiles minérales.

Pureté

Cendres sulfatées

Indice d'hydroxyle PEG 400: 264-300

PEG 3000: 34-42 PEG 3350: 30-38 PEG 4000: 25-32 PEG 6000: 16-22 PEG 8000: 12-16 Pas plus de 0,2 % Pas plus de 10 mg/kg

1,4-Dioxane Pas plus de 10 mg/kg Oxyde d'éthylène Pas plus de 0,2 mg/kg

Éthylèneglycol et diéthylèneglycol Pas plus de 0,25 % m/m au total, séparément ou en association

Plomb Pas plus de 1 mg/kg