

最新公告 标准文本 标准勘误 标准解读 全部标准

您的位置: 标准勘误

序号	标准号	标准名称	修改章节	修改前	修改后	勘误时间
1	GB 1886.37-2015	食品安全国家标准 食品添加剂 环己氨基磺酸钠 (又名甜蜜素)	1	本标准适用于以葡萄糖为原料经发酵、酯化、转化、精制制得的食品添加剂环己氨基磺酸钠 (又名甜蜜素)	本标准适用于以环己胺为原料, 氯磺酸或氨基磺酸化成环己氨基磺酸后与氢氧化钠作用而制得的食品添加剂环己氨基磺酸钠 (又名甜蜜素)。	2018-06-05
2	GB 1886.174-2016	食品安全国家标准 食品添加剂 食品工业用酶制剂	A.3.5.2准确加入碘标准溶液0.0 mL.....准确加入碘标准溶液10.0 mL.....	2018-06-05
3	GB 1886.103-2015	食品安全国家标准 食品添加剂 微晶纤维素	A.2.2	取鉴别试验A.2.2.1中的分散液为试样溶液, 在20 mL试样溶液中加入1 mL 淀粉指示液 (10 g/L), 加几滴碘标准溶液 (0.1 mol/L), 无紫色至蓝色或蓝色出现。	取鉴别试验A.2.2.1中的分散液为试样溶液, 在20mL试样溶液中加入几滴碘试液, 无紫色至蓝色或蓝色出现。	2018-06-05
4	GB 1886.180-2016	食品安全国家标准 食品添加剂 β-环状糊精	A.3.3.2	流动相: “甲醇+水=94+6”	A.3.3.2流动相: “水+甲醇=94+6”	2018-06-05
5	GB 1886.216-2016	食品安全国家标准 食品添加剂 氧化镁 (包括重质和轻质)	A.4.3	称取约5 g试样, 精确至0.000 2 g	称取约5 g预先于875 °C±25 °C灼烧至质量恒定的试样, 精确至0.000 2 g	2018-06-05
6	GB 1886.228-2016	食品安全国家标准 食品添加剂 二氧化碳	A.14.1	按照GBZ/T 160.29规定的方法进行测定, 固态和液态二氧化碳应气化后取样测定	将GBZ/T 160.29-2004中的4.3.2吸收液稀释100倍, 然后按照GBZ/T 160.29-2004规定的方法进行测定, 固态和液态二氧化碳应气化后取样测定	2018-06-05
7	GB 1886.228-2016	食品安全国家标准 食品添加剂 二氧化碳	A.15.1	按照GBZ/T 160.29规定的方法进行测定, 固态和液态二氧化碳应气化后取样测定	将GBZ/T 160.29-2004中的5.3.1吸收液稀释10倍, 然后按照GBZ/T 160.29-2004规定的方法进行测定, 固态和液态二氧化碳应气化后取样测定	2018-06-05
8	GB 1886.296-2016	食品安全国家标准食品添加剂 柠檬酸铁铵	附录A	盐酸溶液: 1+9	盐酸溶液: 1+3	2018-06-05
9	GB 1888-2014	食品安全国家标准 食品添加剂 碳酸氢铵	A.8	以下按GB/T 5009.11进行测定	以下按GB 5009.11或GB 5009.76进行测定	2018-06-05

10	GB 2760-2014	食品安全国家标准 食品添加剂使用标准	第18页 第23页 第58页	11.01食糖	11.01.01白糖及白糖制品(如白砂糖、绵白糖、冰糖、方糖等) 11.01.02其他糖和糖浆[如红糖、赤砂糖、冰片糖、原糖、果糖(蔗糖来源)、糖蜜、部分转化糖、槭树糖浆等]	2018-06-05
11	GB 2760-2014	食品安全国家标准 食品添加剂使用标准	第29页	β -胡萝卜素的INS号160 (a)	β -胡萝卜素的INS号160a	2018-06-05
12	GB 5009.86-2016	食品安全国家标准 食品中抗坏血酸的测定	全文	文本中所有 “D(+)-抗坏血酸”	均修改为 “D(-)-抗坏血酸”	2018-06-05
13	GB 5009.90-2016	食品安全国家标准 食品中铁的测定	第三法 电感耦合等离子体质谱法	见GB 50069.268	见GB 5009.268	2018-06-05
14	GB 5009.118-2016	食品安全国家标准 食品中T-2毒素的测定	5.1.1	将样品研磨,硬质的粮食等用高速粉碎机磨细并通过试验筛。称取25.0g(精确到0.1g)过筛样品于容量瓶中,用提取液定容至100mL,转移至均质杯中,以均质器高速搅拌提取2min,定量滤纸过滤。移取10.0mL滤液加入40mL水稀释混匀,经玻璃纤维滤纸过滤至滤液澄清,滤液备用。	将样品研磨,硬质的粮食等用高速粉碎机磨细并通过试验筛。称取25.0g(精确到0.1g)试样于烧杯中,用提取液溶解,转移至容量瓶中,用提取液定容至100ml,混匀,涡旋振荡提取10min,定量滤纸过滤。移取10.0mL滤液加入40mL水稀释混匀,经玻璃纤维滤纸过滤至滤液澄清,滤液备用。	2018-06-05
15	GB 5009.24-2016	食品安全国家标准 食品中黄曲霉毒素M族的测定	12.3 (e)	检测波长:发射波长360nm;激发波长430nm	检测波长: 激发波长360nm; 发射波长430nm	2018-06-05
16	GB 5009.157-2016	食品安全国家标准 食品中有机酸的测定	3.4.1	酒石酸、苹果酸、乳酸、柠檬酸、丁二酸和富马酸混合标准储备溶液:分别称取酒石酸1.25g、苹果酸2.5g、乳酸2.5g、柠檬酸2.5g、丁二酸6.25g(精确至0.01g)和富马酸2.5mg(精确至0.01mg)于50mL小烧杯中,加水溶解,用水转移到50mL容量瓶中,定容,混匀,于4°C保存,其中酒石酸质量浓度为2500 μ g/mL、苹果酸5000 μ g/mL、乳酸5000 μ g/mL、柠檬酸5000 μ g/mL、丁二酸12500 μ g/mL和富马酸12.5 μ g/mL。	酒石酸、苹果酸、乳酸、柠檬酸、丁二酸和富马酸混合标准储备溶液:分别称取酒石酸1.25g、苹果酸2.5g、乳酸2.5g、柠檬酸2.5g、丁二酸6.25g(精确至0.01g)和富马酸2.5mg(精确至0.01mg)于50mL小烧杯中,加水溶解,用水转移到50mL容量瓶中,定容,混匀,于4°C保存,其中酒石酸质量浓度为25000 μ g/mL、苹果酸50000 μ g/mL、乳酸50000 μ g/mL、柠檬酸50000 μ g/mL、丁二酸125000 μ g/mL和富马酸50 μ g/mL。	2018-06-05
17	GB 1886.5-2015	食品安全国家标准 食品添加剂 硝酸钠	表2	氯化物(以Cl计), w/% \geq	氯化物(以Cl计), w/% \leq	2018-06-05
18	GB 16740-2014	食品安全国家标准 保健食品	表3	0/25g	0/25g(mL)	2018-06-05
19	GB 1886.9-2016	食品安全国家标准 食品添加剂 盐酸	A.10.1.2.7	1mL溶液含砷(As) 2.5mg	1mL溶液含砷(As) 2.5 μ g	2018-06-05
20	GB 1886.20-2016	食品安全国家标准 食品添加剂 氢氧化钠	A.4.4.1	V1 - 以溴甲酚绿-甲基红为指示液, 滴定试验溶液所消耗的氢氧化钠溶液的体积,	V1 - 以溴甲酚绿-甲基红为指示液, 滴定试验溶液所消耗的盐酸标准滴定溶液的体	2018-06-05

				单位为毫升(mL);	积, 单位为毫升(mL);	
21	GB 1886.20-2016	食品安全国家标准 食品添加剂 氢氧化钠	A.4.4.1	V2 - 以酚酞为指示液, 滴定试验溶液所消耗的氢氧化钠溶液的体积, 单位为毫升(mL);	V2 - 以酚酞为指示液, 滴定试验溶液所消耗的盐酸标准滴定溶液的体积, 单位为毫升(mL);	2018-06-05
22	GB 1886.37-2015	食品安全国家标准 食品添加剂 环己基氨基磺酸钠 (又名甜蜜素)	表2	环己基氨基磺酸钠含量 (以干基计), w/% ≥	环己基氨基磺酸钠含量 (以干基计), w/%	2018-06-05
23	GB 2761-2017	食品安全国家标准 食品中真菌毒素限量	表A.1	固体饮料[包括速溶咖啡、研磨咖啡(烘焙咖啡)]	固体饮料[包括速溶咖啡、研磨咖啡(烘焙咖啡)]	2018-06-05
24	GB 2762-2017	食品安全国家标准 食品中污染物限量	表A.1	固体饮料[包括速溶咖啡、研磨咖啡(烘焙咖啡)]	固体饮料[包括速溶咖啡、研磨咖啡(烘焙咖啡)]	2018-06-05
25	GB 4789.42-2016	食品安全国家标准 食品微生物学检验 诺如病毒检验	附录A	QNIFs(探针):5' -FAM-AGC ACG TGG GAG GGC GAT GG-TAMRA-3'	QNIFs(探针):5' -FAM-AGC ACG TGG GAG GGC GAT CG-TAMRA-3'	2018-06-05
26	GB 4806.6-2016	食品安全国家标准 食品接触用塑料树脂	第18页	注5: 干燥失重 (100°C, 2h)	注5: 干燥失重 (90°C~95°C, 2h)	2018-06-05
27	GB 4806.6-2016	食品安全国家标准 食品接触用塑料树脂	附录A	第81号物质 “聚己内酰胺 (聚酰胺6) ” 的CAS号25308-54-4	CAS号25038-54-4	2018-06-05
28	GB 5009.3-2016	食品安全国家标准 食品中水分的测定	前言	本标准代替....., GB/T 5497-1985 《粮食、油料检验水分测定法》,。	本标准代替....., GB/T 5497-1985 《粮食、油料检验水分测定法》第一法 105°C 恒重法,。	2018-06-05
29	GB 5009.9-2016	食品安全国家标准 食品中淀粉的测定	5.1.1再用约100mL乙醇 (85%, 体积比) 分次充分洗去可溶性糖类。再用约100mL乙醇 (85%, 体积比) 分次充分洗去可溶性糖类。根据样品的实际情况, 可适当增加洗涤液的用量和洗涤次数, 以保证干扰检测的可溶性糖类物质洗涤完全。	2018-06-05
30	GB 5009.24-2016	食品安全国家标准 食品中黄曲霉毒素M族的测定	3.3.3	C17H14O7	13C17H14O7	2018-06-05
31	GB 5009.9-2016	食品安全国家标准 食品中淀粉的测定	11.1.1用150mL乙醇 (85%, 体积比) 分次洗涤残渣, 以充分除去可溶性糖类物质。用150mL乙醇 (85%, 体积比) 分次洗涤残渣, 以充分除去可溶性糖类物质。根据样品的实际情况, 可适当增加洗涤液的用量和洗涤次数, 以保证干扰检测的可溶性糖类物质洗涤完全。	2018-06-05
32	GB 30606-2014	食品安全国家标准 食品添加剂 甘氨酸亚铁	A.4.4	c---EDTA标准滴定溶液浓度的准确数值	c---盐酸标准滴定溶液浓度的准确数值	2018-06-05

33	GB 5009.209-2016	食品安全国家标准 食品中玉米赤霉烯酮的测定	前言	本标准代替GB/T 5009.209-2008《谷物中玉米赤霉烯酮的测定》、GB/T 23504-2009《食品中玉米赤霉烯酮的测定免疫亲和层析净化高效液相色谱法》、GB/T 21982-2008《动物源食品中玉米赤霉醇、β-玉米赤霉醇、α-玉米赤霉烯醇、β-玉米赤霉烯醇、玉米赤霉酮和玉米赤霉烯酮残留量检测方法 液相色谱-质谱/质谱法》、SN/T 1745-2006《进出口大豆、油菜籽和食用植物油中玉米赤霉烯酮的检验方法》、SN/T 1772-2006《进出口粮谷中玉米赤霉烯酮的测定 免疫亲和柱-液相色谱法》。	本标准代替GB/T 5009.209-2008《谷物中玉米赤霉烯酮的测定》、GB/T 23504-2009《食品中玉米赤霉烯酮的测定免疫亲和层析净化高效液相色谱法》、SN/T 1745-2006《进出口大豆、油菜籽和食用植物油中玉米赤霉烯酮的检验方法》、SN/T 1772-2006《进出口粮谷中玉米赤霉烯酮的测定 免疫亲和柱-液相色谱法》，代替GB/T 21982-2008《动物源食品中玉米赤霉醇、β-玉米赤霉醇、α-玉米赤霉烯醇、β-玉米赤霉烯醇、玉米赤霉酮和玉米赤霉烯酮残留量检测方法 液相色谱-质谱/质谱法》中玉米赤霉烯酮的检测方法。	2018-06-05
34	GB 30605-2014	食品安全国家标准 食品添加剂 甘氨酸钙	A.4.4	c --EDTA标准滴定溶液浓度的准确数值	c---盐酸标准滴定溶液浓度的准确数值	2018-06-05
35	GB 31604.36-2016	食品安全国家标准 食品接触材料及制品 软木中杂酚油的测定	附表A.1	2, 4-二甲基苯酚的CAS号 15-67-9	2, 4-二甲基苯酚的CAS号105-67-9	2018-06-05
36	GB 5009.211-2014	食品安全国家标准 食品中叶酸的测定	前言	本标准代替GB/T 5009.211-2008《食品中叶酸的测定》。	本标准代替GB/T 5009.211-2008《食品中叶酸的测定》、GB 5413.16-2010《食品安全国家标准 婴幼儿食品和乳品中叶酸(叶酸盐活性)的测定》。	2018-06-05
37	GB 5009.210-2016	食品安全国家标准 食品中泛酸的测定	前言	本标准代替GB/T 5009.210-2008《食品中泛酸的测定》	本标准代替GB/T 5009.210-2008《食品中泛酸的测定》、GB 5413.17-2010《食品安全国家标准 婴幼儿食品和乳品中泛酸的测定》。	2018-06-05
38	GB 5009.211-2014	食品安全国家标准 食品中叶酸的测定	6.8	注2：叶酸测定也可采用预包装菌种的叶酸测定用试剂盒（微生物法），测定过程应参照试剂盒说明书，效果相当	删除“注2”	2018-06-05
39	GB 5009.225-2016	食品安全国家标准 酒中乙醇浓度的测定	表 B.1 (续)	第102页和103页重复	将第102页中的整个“表 B.1 (续)”替换为附件 中的“GB 5009 .225-2016 新表 B.1 (续)”	2018-06-05
40	GB 5009.228-2016	食品安全国家标准 食品中挥发性盐基氮的测定	前言	代替SC/T3032—2001《水产品中挥发性盐基氮的测定》	代替SC/T3032—2007《水产品中挥发性盐基氮的测定》	2018-06-05
41	GB 5009.239-2016	食品安全国家标准 食品酸度的测定	6	V5——试样滤液消耗的氢氧化钾标准溶液体积，……V0——空白试验消耗的氢氧化钾标准溶液体积，……c5——氢氧化钾标准溶液的浓度，……	V5——试样滤液消耗的氢氧化钠标准溶液体积，……V0——空白试验消耗的氢氧化钠标准溶液体积，……c5——氢氧化钠标准溶液的浓度，……	2018-06-05

42	GB 5009.250-2016	食品安全国家标准	食品中乙基麦芽酚的测定	图B.1	图B.1中的标注乙基麦芽酚的离子对171.1/71.1; 乙基麦芽酚的离子对171.1/126.1	图B.1中的标注乙基麦芽酚的离子对141.1/71.1; 乙基麦芽酚的离子对141.1/126.1	2018-06-05
43	GB 5009.257-2016	食品安全国家标准	食品中反式脂肪酸的测定	前言	——将被分析物扩充至C16:1t~C22:1t等15种反式脂肪酸。	——将被分析物扩充至C16:1t~C22:1t等16种反式脂肪酸。	2018-06-05
44	GB 5009.257-2016	食品安全国家标准	食品中反式脂肪酸的测定	表1	C18:2 10t,12c	删除该化合物	2018-06-05
45	GB 5009.257-2016	食品安全国家标准	食品中反式脂肪酸的测定	表A.1	反-10-顺-12-十八碳二烯酸甲酯	删除该化合物	2018-06-05
46	GB 5009.257-2016	食品安全国家标准	食品中反式脂肪酸的测定	表A.1	顺-9-反-12-十八碳二烯酸甲酯	增加该化合物	2018-06-05
47	GB 5009.257-2016	食品安全国家标准	食品中反式脂肪酸的测定	表A.1	反-9-顺-12-十八碳二烯酸甲酯	增加该化合物	2018-06-05
48	GB 5009.270-2016	食品安全国家标准	食品中肌醇的测定	1	本标准第一法适用于食品中肌醇的测定, 本标准第二法适用于调制乳品、 饮料中肌醇的测定。	本标准第一法适用于食品中肌醇的测定,, 本标准第二法适用于婴幼儿食品、 乳品及饮料中肌醇的测定。	2018-06-05
49	GB 5413.38-2016	食品安全国家标准	生乳冰点的测定	3.3	1) 3.3.1标准溶液A:称取6.731g氯化钠(3.2.1); 2) 3.3.2标准溶液B:称取9.422 g氯化钠(3.2.1); 3) 3.3.3标准溶液C:称取10.161 g氯化钠(3.2.1)。	1) 3.3.1标准溶液A:称取6.763g氯化钠(3.2.1); 2) 3.3.2标准溶液B:称取9.475 g氯化钠(3.2.1); 3) 3.3.3标准溶液C:称取10.220 g氯化钠(3.2.1)。	2018-06-05
50	GB 8270-2014	食品安全国家标准	食品添加剂 甜菊糖苷	2.2	9种糖苷的压合物名称	9种糖苷的化合物名称	2018-06-05
51	GB 8270-2014	食品安全国家标准	食品添加剂 甜菊糖苷	表1	9种糖苷的压合物名称	9种糖苷的化合物名称	2018-06-05
52	GB 8270-2014	食品安全国家标准	食品添加剂 甜菊糖苷	表3	甜菊糖苷含量的检验方法 “附录A中A.4”	甜菊糖苷含量的检验方法由 “附录A中A.3”	2018-06-05
53	GB 8270-2014	食品安全国家标准	食品添加剂 甜菊糖苷	表3	甲醇限量和乙醇限量的检验方法 “A.4”	甲醇限量和乙醇限量的检验方法 “附录A中A.4”	2018-06-05
54	GB 29205-2012	食品安全国家标准	食品添加剂 硫酸	A.4.2.2	甲基红指示液	甲基橙指示液	2018-06-05
55	GB 29205-2012	食品安全国家标准	食品添加剂 硫酸	A.5.2	A比色管中加入10mL试样, 冷却..... B比色管中边滴加0.1 mL硝酸盐标准溶液边混匀,	A比色管中加入10 g试样, 冷却..... B比色管中边滴加1.0 mL硝酸盐标准溶液边混匀,	2018-06-05

56	GB 30605-2014	食品安全国家标准 食品添加剂 甘氨酸钙	表2	甘氨酸钙含量[以Ca(OOCCH ₂ NH ₂).H ₂ O计]	甘氨酸钙含量[以Ca(OOCCH ₂ NH ₂) ₂ .H ₂ O计]	2018-06-05
57	GB 30605-2014	食品安全国家标准 食品添加剂 甘氨酸钙	A.2.2.2	称取约0.1g试样, 精确至0.01g.....	称取约0.1g试样, 精确至0.01g,溶于10mL水中,	
58	GB 30605-2014	食品安全国家标准 食品添加剂 甘氨酸钙	A.3.4	M[Ca(OOCCH ₂ NH ₂).H ₂ O]=206.21	M[Ca(OOCCH ₂ NH ₂) ₂ .H ₂ O]=206.21	2018-06-05
59	GB 30606-2014	食品安全国家标准 食品添加剂 甘氨酸亚铁	表2	总铁 (以干基计), w% ≤	总铁 (以干基计), w%	2018-06-05
60	GB 30606-2014	食品安全国家标准 食品添加剂 甘氨酸亚铁	A.2.2.2	称取约0.1g试样, 精确至0.01g,.....	称取约0.1g试样, 精确至0.01g, 溶于10mL水中,	2018-06-05
61	GB 30613-2014	食品安全国家标准 食品添加剂 磷酸氢二铵	表2	GB/T 5009.11	GB 5009.11或GB 5009.76	2018-06-05
62	GB 30614-2014	食品安全国家标准 食品添加剂 氧化钙	A.6	按照GB/T 5009.11中的规定进行测定	按照GB 5009.11或GB 5009.76中的规定进行测定	2018-06-05
63	GB 31604.10-2016	食品安全国家标准 食品接触材料及制品 2,2-二(4-羟基苯基)丙烷(双酚A)迁移量的测定	3.11所用试剂依照GB 5009.156的规定所用试剂依照GB 31604.1的规定	2018-06-05
64	GB 31604.10-2016	食品安全国家标准 食品接触材料及制品 2,2-二(4-羟基苯基)丙烷(双酚A)迁移量的测定	4.1.2.2	删去原项目下所有内容	按照 GB 5009.156及 GB 31604.1的要求,对样品进行迁移试验,得到食品模拟物试液。	2018-06-05
65	GB 31604.26-2016	食品安全国家标准 食品接触材料及制品 环氧氯丙烷的测定和迁移量的测定	前言	本标准代替GB/T 23296.7-2009《食品接触材料 塑料中环氧氯丙烷含量的测定 高效液相色谱法》	本标准代替GB/T 23296.7-2009《食品接触材料 塑料中表氯醇含量的测定 高效液相色谱法》	2018-06-05
66	GB 31604.34-2016	食品安全国家标准 食品接触材料及制品 铅的测定和迁移量的测定	19.1	同5.1。	同12.1。	2018-06-05
67	GB 31604.37-2016	食品安全国家标准 食品接触材料和制品 三乙胺和三正丁胺的测定	3.2	三正丁胺的CAS号 121-44-8	三正丁胺的CAS号102-82-9	2018-06-05
68	GB 31604.43-2016	食品安全国家标准 食品接触材料及制品 乙二胺和己二胺迁移量的测定	3.3	1.3-丙二胺的CAS号 78-90-0	1.3-丙二胺的CAS号109-76-2	2018-06-05
69	GB 5009.235-2016	食品安全国家标准 食品中氨基酸态氮的测定	11.1	称量1.00 g试样于50 mL容量瓶中,	称量1.00 g (或吸取1.0 mL) 试样于50 mL容量瓶中,	2018-06-05

70	GB 5009.7-2016	食品安全国家标准 食品中还原糖的测定	6	F---系数, 对5.1.1,5.1.3,5.1.4为1; 5.1.2为0.8	F---系数, 对5.1.1为0.8, 其余为1	2018-06-05
71	GB 5009.235-2016	食品安全国家标准 食品中氨基酸态氮的测定	12	X —— 试样中氨基酸态氮的含量,单位为克每百克 (g/100 g) ;	X —— 试样中氨基酸态氮的含量, 单位为克每百克 (g/100 g) 或克每百毫升 (g/100 mL) ;	2018-06-05
72	GB 5009.235-2016	食品安全国家标准 食品中氨基酸态氮的测定	12	m1 —— 称取试样的质量, 单位为克 (g) ;	m1 —— 称取试样的质量, 单位为克 (g) ; V —— 吸取试样的体积, 单位为毫升 (mL) ;	2018-06-05
73	GB 1886.90-2015	食品安全国家标准 食品添加剂 硅酸钙	A.5	$W_1 = \frac{m_2 - m_0}{m_1 - m_0}$	$w_1 = \frac{m_1 - m_2}{m_1 - m_0} \times 100\%$	2018-06-05
74	GB 1886.90-2015	食品安全国家标准 食品添加剂 硅酸钙	A.6	$W_2 = \frac{m_4 - m_3}{m_5 - m_3}$	$w_2 = \frac{m_5 - m_4}{m_5 - m_3} \times 100\%$	2018-06-05
75	GB 5009.88-2014	食品安全国家标准 食品中膳食纤维的测定	6.4	$X = \frac{\bar{m}_R - m_P - m_A - m_E}{\bar{m} \times f}$	$X = \frac{\bar{m}_R - m_P - m_A - m_E}{\bar{m} \times f} \times 100$ 100——换算稀释	2018-06-05
76	GB 5009.44-2016	食品安全国家标准 食品中氯化物的测定	17.3	称取1g氢氧化钠	称取0.1g氢氧化钠	2018-06-05
77	GB 5009.44-2016	食品安全国家标准 食品中氯化物的测定	前言	删除原来按食品类别测定的各种方法	删除“删除原来按食品类别测定的各种方法”字样	2018-06-05
78	GB 5009.44-2016	食品安全国家标准 食品中氯化物的测定	5.2.1离心10min, 取部分滤液测定。	离心10min, 取部分上清液测定。	2018-06-05
79	GB 5009.82-2016	食品安全国家标准 食品中维生素A、D、E的测定	17.4.2	准确称取维生素D2 标准品10.0mg	准确称取维生素D3 标准品10.0mg	2018-06-05
80	GB 5009.111-2016	食品安全国家标准 食品中脱氧雪腐镰刀菌烯醇及其乙酰化衍生物的测定	3.3.2 3.3.3	C17H22O6	C17H22O7	2018-06-05

81	GB 5009.111-2016	食品安全国家标准 食品中脱氧雪腐镰刀菌烯醇及其乙酰化衍生物的测定	3.3.5	13C17H22O6	13C17H22O7	2018-06-05
82	GB 5009.235-2016	食品安全国家标准 食品中氨基酸态氮的测定	5.1	称量5.0 g试样于50 mL的烧杯中,	称量5.0 g (或吸取5.0 mL) 试样于50 mL的烧杯中,	2018-06-05
83	GB 5009.235-2016	食品安全国家标准 食品中氨基酸态氮的测定	6	X —— 试样中氨基酸态氮的含量, 单位为克每百克 (g/100 g) ;	X —— 试样中氨基酸态氮的含量, 单位为克每百克 (g/100 g) 或克每百毫升 (g/100 mL) ;	2018-06-05
84	GB 5009.235-2016	食品安全国家标准 食品中氨基酸态氮的测定	6	m —— 称取试样的质量,单位为克 (g) ;	m —— 称取试样的质量,单位为克 (g) ; V —— 吸取试样的体积, 单位为毫升 (mL) ;	2018-06-05
85	GB 1903.15-2016	食品安全国家标准 食品营养强化剂 醋酸钙 (乙酸钙)	3.2	乙酸钙 (C4H6O4Ca) 含量, w/%	乙酸钙 (C4H6O4Ca) 含量 (以无水物计) , w/%	2018-06-05
86	GB 5009.235-2016	食品安全国家标准 食品中氨基酸态氮的测定	6	$X = \frac{(V_1 - V_2) \times c \times 0.014}{m \times V_3 / V_4} \times 100$ (2)	$X = \frac{(V_1 - V_2) \times c \times 0.014}{m(V) \times V_3 / V_4} \times 100$ (2)	2018-06-05
87	GB 5009.235-2016	食品安全国家标准 食品中氨基酸态氮的测定	12	$X = \frac{m}{m_1 \times 1000 \times 1000 \times V_1 / V_2} \times 100$... (3)	$X = \frac{m}{m_1(V) \times 1000 \times 1000 \times V_1 / V_2} \times 100$	2018-06-05
88	GB 8538-2016	食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法	46.1.2.10.2	$\rho(\text{C}_2\text{H}_2\text{OH}) = \frac{(V_0 - V_1) \times 0.0500 \times 15.68 \times 1000}{10}$ = (V ₀ - V ₁) × 78.4	$\rho(\text{C}_2\text{H}_2\text{OH}) = \frac{(V_0 - V_1) \times 0.0500 \times 15.68 \times 1000}{25}$ = (V ₀ - V ₁) × 31.36	2018-06-05
89	GB 5009.248-2016	食品安全国家标准 食品中叶黄素的测定	附录A	$c = \frac{A}{E_{1\%}^{1\text{cm}}} \times 2500 \times F$ c—标准溶液浓度, μg/mL; A—标准溶液的吸光值2500——转换系数;	$X = \frac{A}{E_{1\text{cm}}^{1\%}} \times 25 \times 10000 \times F$ X—标准溶液浓度, μg/mL; A—标准溶液的吸光值;	2018-06-05

$E_{1\%}^{1\text{cm}}$

$E_{1\%}^{1\text{cm}}$

—乙醇中叶黄素的吸光系数, 为2550; F—.....。

—乙醇中叶黄素的吸光系数, 为2550 dL/g; 25—稀释倍数; 10000—转换系数 (g/dL 转化为 $\mu\text{g/mL}$); F—.....。

90	GB 1903.15-2016	食品安全国家标准 食品营养强化剂 醋酸钙 (乙酸钙)	A.4.4	$w_1 = \frac{(V_1 - V_0) \times c \times M}{m \times 1000} \times 100\% \text{①}$	$w_1 = \frac{(V_1 - V_0) \times c \times M}{m \times (1 - w_2) \times 1000} \times 100\%$	2018-06-05
91	GB 5009.211-2014	食品安全国家标准 食品中叶酸的测定	页眉	GB 5009.211-2016	GB 5009.211-2014	2018-06-05
92	GB 5009.44-2016	食品安全国家标准 食品中氯化物的测定	页眉	GB 29954-2013	GB 5009.44-2016	2018-06-05
93	GB 1903.21-2016	食品安全国家标准 食品营养强化剂 富硒酵母	A.2.3	“.....离心10 min, 吸取10.0 mL试样消化液于15 mL离心管中.....”	“.....离心10 min, 吸取10.0 mL离心上清液于15 mL离心管中.....”	2018-09-14
94	GB 5009.208-2016	食品安全国家标准 食品中生物胺的测定	5.1.3.2	转移上层有机相于另一个10mL具塞离心管中, 下层样液再萃取一次	取出, 静置分层后, 转移上层水相于另一个10mL具塞离心管中, 再萃取一次	2018-09-14
95	GB 5009.22-2016	食品安全国家标准 食品中黄曲霉毒素B族和G族的测定	3.3.5	同位素内标 $^{13}\text{C}17\text{-AFT B1(C17H12O6, CAS: 157449-45-0)}$: 纯度 $\geq 98\%$, 浓度为 $0.5 \mu\text{g/mL}$ 。	同位素内标 $^{13}\text{C}17\text{-AFT B1(C17H12O6, CAS: 1217449-45-0)}$: 纯度 $\geq 98\%$, 浓度为 $0.5 \mu\text{g/mL}$ 。	2020-10-10
96	GB 31604.32-2016	食品安全国家标准 食品接触材料及制品木质材料中二氧化硫的测定	6	$x = \frac{(V_1 - V_2) \times c \times 0.032 \times 1000}{m \times 1000}$	$X = \frac{(V_1 - V_2) \times c \times 0.03203 \times 1000 \times 1000}{m}$	2020-10-10
97	GB 5009.34-2022	食品安全国家标准 食品中二氧化硫的测定	10.2.5	量取2%盐酸副玫瑰苯胺溶液25.0 mL	量取0.2%盐酸副玫瑰苯胺溶液25.0 mL	2025-05-22
98	GB 4789.28-2024	食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求	表F.2	孟加拉红琼脂 测试菌株列: 黑曲霉 CMCC2089	孟加拉红琼脂 测试菌株列: 黑曲霉 CICC2089	2025-05-22
99	GB 28309-2012	食品安全国家标准 食品添加剂 酸性红 (偶氮玉红)	A.2.3.2	称取约0.1 g试样, 精确至0.01 g, 加10 mL硫酸, 溶液显红色, 取此溶液2~3滴于5 mL水中, 溶液显红色。	称取约0.1 g试样, 精确至0.01 g, 加10 mL硫酸, 溶液显蓝紫色。	2025-05-22

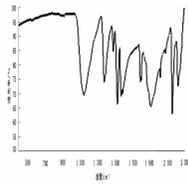
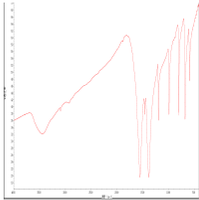
100	GB 5009.44-2016	食品安全国家标准 食品中氯化物的测定	12.3.2	同时做空白试验,记录消耗硝酸银标准滴定溶液的体积(V ₀)。	同时做空白试验,记录消耗硫氰酸钾标准滴定溶液的体积(V ₀)。	2021-07-14
101	GB 5009.266-2016	食品安全国家标准 食品中甲醇的测定	6.2	$X = \frac{\rho}{C \times 1\ 000}$	$X = \frac{\rho \times 100}{C \times 1\ 000}$	2020-10-10
102	GB 1903.51-2020	食品安全国家标准 食品营养强化剂 碘化钠	A.3.4	“M——碘酸钾 (1/6KIO ₃) 的摩尔质量的数值,单位为克每摩尔 (g/mol) (M=55.33) ”	“M——碘化钠 (1/3NaI) 的摩尔质量的数值,单位为克每摩尔 (g/mol) (M=49.96) ”	2021-07-13
103	GB 5009.169-2016	食品安全国家标准 食品中牛磺酸的测定	10.2.4	盐酸甲胺溶液(20 mg/L)	盐酸甲胺溶液(20 g/L)	2021-07-14
104	GB 5009.157-2016	食品安全国家标准 食品有机酸的测定	3.3	3.3.4柠檬酸标准品 (C ₆ H ₈ 6N ₇) ,纯度≥98%。3.3.5丁二酸标准品 (C ₄ H ₆ N ₄) ,纯度≥99%。3.3.7己二酸标准品 (C ₆ H ₁₀ N ₄) ,纯度≥99%。	3.3.4柠檬酸标准品 (C ₆ H ₈ O ₇) ,纯度≥98%。3.3.5丁二酸标准品 (C ₄ H ₆ O ₄) ,纯度≥99%。3.3.7己二酸标准品 (C ₆ H ₁₀ O ₄) ,纯度≥99%。	2021-07-14
105	GB 5009.179-2016	食品安全国家标准 食品中三甲胺的测定	公式 (1) 和公式 (3)	c--从校准曲线得到的三甲胺浓度,单位为毫克每毫升 (mg/mL) 。	c--从校准曲线得到的三甲胺浓度,单位为微克每毫升 (μg/mL) 。	2021-07-14
106	GB 5009.34-2022	食品安全国家标准 食品中二氧化硫的测定	10.1.5	2%盐酸副玫瑰苯胺(C ₂₀ H ₂₀ ClN ₃)溶液。	0.2%盐酸副玫瑰苯胺(C ₁₉ H ₁₈ ClN ₃)溶液。	2025-05-22
107	GB 5009.7-2016	食品安全国家标准 食品中还原糖的测定	3.4.4	转化糖标准溶液(1.0 mg/mL):准确称取1.0526g蔗糖,用100 mL水溶解,置具塞锥形瓶中,加盐酸溶液5mL,在68 °C~70 °C水浴中加热15 min,放置至室温,转移至1 000 mL容量瓶中并加水定容至1 000 mL,每毫升标准溶液相当于1.0 mg转化糖。	转化糖标准溶液(1.0 mg/mL):准确称取0.950g蔗糖,用100 mL水溶解,置具塞锥形瓶中,加盐酸溶液5mL,在68 °C~70 °C水浴中加热15 min,放置至室温,转移至1 000 mL容量瓶中并加水定容至1 000 mL,每毫升标准溶液相当于1.0 mg转化糖。	2025-05-22
108	GB 5009.154-2023	食品安全国家标准 食品中维生素B ₆ 的测定	10.5.2,称取10.0 mg(精确至0.1 mg)D ₃ -盐酸吡哆醛,.....,称取12.1 mg(精确至0.1 mg)D ₃ -盐酸吡哆醛,.....	2025-05-22
109	GB 5009.154-2023	食品安全国家标准 食品中维生素B ₆ 的测定	9 原理。反相液相色谱柱分离,氨基酸、单四级杆质谱检测,.....。反相液相色谱柱分离,单四级杆质谱检测,.....	2025-05-22
110	GB 5009.154-2023	食品安全国家标准 食品中维生素B ₆ 的测定	19.2 b)	流动相: A,庚烷磺酸钠与三乙胺的混合溶液; B, 甲醇;	流动相: A, 辛烷磺酸钠与三乙胺的混合溶液; B, 甲醇;	2025-05-22
111	GB 8538-2022	食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法	12.2.4.2.1	钾: 0 mg/L、0.05 mg/L、1.00 mg/L、2.00 mg/L、3.00 mg/L (波长486.5	钾: 0 mg/L、0.05 mg/L、1.00 mg/L、2.00 mg/L、3.00 mg/L (波长766.5	2025-05-22

				nm)	nm)	
112	GB 8538-2022	食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法	21.2.7	本方法铅的定量限为0.13 µg/L	本方法镉的定量限为0.13 µg/L	2025-05-22
113	GB 8538-2022	食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法	36.4.4	表20中NO ₃ ⁻ 和Br ⁻ 对应的曲线浓度	表20中NO ₃ ⁻ 和Br ⁻ 对应的曲线浓度分别改为: NO ₃ ⁻ : 0.00、0.50、1.00、2.00、5.00、10.0; Br ⁻ : 0.00、0.080、0.160、0.320、0.800、1.60	2025-05-22
114	GB 8538-2022	食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法	44.1.5	高锰酸钾标准溶液的浓度, 单位为摩尔每升 (mol/L)	草酸钠标准溶液的浓度, 单位为摩尔每升 (mol/L)	2025-05-22
115	GB 8538-2022	食品安全国家标准 饮用天然矿泉水检验方法	51.7	本方法定量限为10 mg/L	本方法定量限为0.1 mg/L	2025-05-22
116	GB 4789.26-2023	食品安全国家标准 食品微生物学检验 商业无菌检验	6.2.5	感官检查 应按照5.2.5规定的步骤留样	感官检查应按照5.2.5规定的步骤检查	2025-05-22
117	GB 4789.26-2023	食品安全国家标准 食品微生物学检验 商业无菌检验	B.2.9	B.2.9及子标题编号	B.2.9及子标题编号对应改为“B.3、B.3.1、B.3.2、B.3.3、B.3.4、B.3.5、B.3.6、B.3.7、B.3.8”	2025-05-22
118	GB 4789.40-2024	食品安全国家标准 食品微生物学检验 克罗诺杆菌检验	附录A A.7.3	挑取培养物接种于L-精氨酸脱羧酶培养基液面下。36 °C±1 °C培养24 h±2 h, 观察结果。L-精氨酸脱羧酶试验阳性者...	挑取培养物接种于L-精氨酸双水解酶培养基液面下。36 °C±1 °C培养24 h±2 h, 观察结果。L-精氨酸双水解酶试验阳性者...	2025-05-22
119	GB 4789.40-2024	食品安全国家标准 食品微生物学检验 克罗诺杆菌检验	8 结果与报告	综合菌落特征、确证实验(生化鉴定)或PCR鉴定结果...	综合菌落特征、确证实验(生化鉴定)和PCR鉴定结果(若选做)...	2025-05-22
120	GB 4789.40-2024	食品安全国家标准 食品微生物学检验 克罗诺杆菌检验	2 设备和材料	恒温水浴箱: 41.5 °C ±1 °C	恒温水浴箱: 41 °C ±1 °C	2025-05-22
121	GB 4789.28-2024	食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求	表E.2	质控条件列: 36 °C±1 °C, 72h±2h	质控条件列: 本列均修改为“36 °C±1 °C, 72h±2h, 厌氧	2025-05-22
122	GB 5009.22-2016	食品安全国家标准 食品中黄曲霉毒素B族和G族的测定	3.3.7	同位素内标 ¹³ C ¹⁷ -AFT G1(C ¹⁷ H ¹² O ⁷ , CAS: 157444-07-9); 纯度≥98%, 浓度为0.5 µg / mL。	同位素内标 ¹³ C ¹⁷ -AFT G1(C ¹⁷ H ¹² O ⁷ , CAS: 1217444-07-9); 纯度≥98%, 浓度为0.5 µg / mL。	2020-10-10
123	GB 5009.82-2016	食品安全国家标准 食品中维生素A、D、E的测定	17.3.2	维生素D3标准品: 胆钙化醇(C ²⁷ H ⁴⁴ O, CAS号:511-28-4).....	维生素D3标准品: 胆钙化醇(C ²⁷ H ⁴⁴ O, CAS号:67-97-0).....	2020-10-10

124	GB 5009.82-2016	食品安全国家标准 食品中维生素A、D、E的测定	24.3.2	维生素D3标准品：胆钙化醇 (C27H44O,CAS号:511-28-4).....	维生素D3标准品：胆钙化醇 (C27H44O,CAS号:67-97-0).....	2020-10-10
125	GB 4789.4-2016	食品安全国家标准 食品微生物学检验 沙门氏菌检验	5.1中内容的第三行	用 1mol/mL 无菌	用 1mol/L 无菌	2020-10-10
126	GB 25584-2010	食品安全国家标准 食品添加剂 氯化镁	式A.2	$w_1 = \frac{[(V_1 - V_2/20)/1000]cM_2}{m \times (25/500) \times (25/250)} \times 100$	$w_1 = \frac{[(V_1 - V_2/20)/1000]cM_2}{m \times (25/250) \times (25/250)} \times 100$	2020-10-10
127	GB 25584-2010	食品安全国家标准 食品添加剂 氯化镁	式A.3	$w_2 = \frac{(V_2/1000)cM}{m \times 50 / 500} \times 100$	$w_2 = \frac{(V_2/1000)cM}{m \times 50 / 250} \times 100$	2020-10-10
128	GB 5009.265-2021	食品安全国家标准 食品中多环芳烃的测定	附录D	附录D图D.1中m/z240处标注的物质D12-苯并[b]荧蒹	附录D图D.1中m/z240处标注的物质D12-苯并[a]蒽	2025-05-22
129	GB 5009.225-2023	食品安全国家标准 酒和食用酒精中乙醇浓度的测定	附录B	表B.1内容	整体更新替换附录B表B.1内容	2025-05-22
130	GB 4789.40-2024	食品安全国家标准 食品微生物学检验 克罗诺杆菌检验	6 结果与报告	根据菌落特征、确证实验（生化鉴定）和/或PCR鉴定结果...	根据菌落特征、确证实验（生化鉴定）和PCR鉴定结果（若选做）...	2025-05-22
131	GB 5009.210-2023	食品安全国家标准 食品中泛酸的测定	表5	表格内S6对应的水体积2.5	表格内S6对应的水体积2.50	2025-05-22
132	GB 4789.28-2024	食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求	表E.4	中文名和拉丁名列：莫氏克罗诺杆菌 Cronobacter muytjensii	中文名和拉丁名列：阪崎克罗诺杆菌 Cronobacter sakazakii	2025-05-22
133	GB 4789.28-2024	食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求	表F.3	3%氯化钠碱性蛋白胨水 培养条件列：36°C±1°C 8h	3%氯化钠碱性蛋白胨水 培养条件列：36°C±1°C 8~18h	2025-05-22
134	GB 4789.28-2024	食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求	表F.7	马尿酸钠溶液（茚三酮试剂）质控评定标准列：印三酮试剂	马尿酸钠溶液（茚三酮试剂）质控评定标准列：茚三酮试剂	2025-05-22
135	GB 4789.28-2024	食品安全国家标准 食品微生物学检验 培养基和试剂的质量要求	表F.8	创伤弧菌PCR检测试剂 质控评定标准列：溶藻弧菌CMCC(B)20100的质控评定标准为vvhA（阳性）创伤弧菌CMCC(B)17244 质控评定标准为vvhA（阴性）	创伤弧菌PCR检测试剂 质控评定标准列：溶藻弧菌CMCC(B)20100的质控评定标准为vvhA（阴性）创伤弧菌CMCC(B)17244 质控评定标准为vvhA（阳性）	2025-05-22
136	GB 1886.302-2021	食品安全国家标准 食品添加剂 聚乙二醇	A.3.3	2000-常数，聚乙二醇和氢氧化钠的摩尔反应系数 c-氢氧化钠溶液的浓度，单位为摩尔每升（mol/L）	2000-常数，聚乙二醇和氢氧化钾的摩尔反应系数 c-氢氧化钾溶液的浓度，单位为摩尔每升（mol/L）	2025-05-22

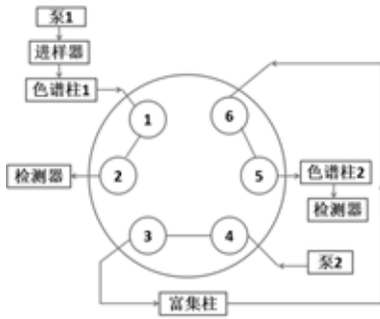
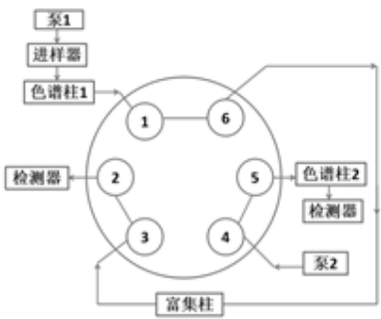
137	GB 2760-2024	食品安全国家标准 食品添加剂使用标准	第116页, 16.06 的备注内容	以环乙基氨基磺酸计	以环己基氨基磺酸计	2025-05-22
138	GB 1903.60-2023	食品安全国家标准 食品营养强化剂 L-肉碱酒石酸盐	表格2 理化指标项目	比旋光度 $\alpha_m(20^\circ\text{C},D)/[(\rho) \cdot m \cdot \text{kg}^{-1}]$	比旋光度 $\alpha_m(20^\circ\text{C},D)/[(\rho) \cdot d \cdot \text{kg}^{-1}]$	2025-05-22
139	GB 1903.60-2023	食品安全国家标准 食品营养强化剂 L-肉碱酒石酸盐	A 5.2	取两次平行测定结果的算术平均值为报告结果。两次平行测定结果的绝对差值不大于这两个测定值的算术平均值的20%，结果保留两位有效数字。	取两次平行测定结果的算术平均值为报告结果。两次平行测定结果的绝对差值不大于这两个测定值的算术平均值的20%，结果保留至小数点后2位。	2025-05-22
140	GB 1903.60-2023	食品安全国家标准 食品营养强化剂 L-肉碱酒石酸盐	A 6.3	取两次平行测定结果的算术平均值为报告结果。两次平行测定结果的绝对差值不大于这两个测定值的算术平均值的20%，结果保留两位有效数字。	取两次平行测定结果的算术平均值为报告结果。两次平行测定结果的绝对差值不大于这两个测定值的算术平均值的20%，结果保留至小数点后2位。	2025-05-22
141	GB 1903.60-2023	食品安全国家标准 食品营养强化剂 L-肉碱酒石酸盐	A.8	比旋光度 $\alpha_m(20^\circ\text{C},D)$ 数值以“(o)-m \cdot kg $^{-1}$ ”	比旋光度 $\alpha_m(20^\circ\text{C},D)$ 数值以“(o)-d \cdot kg $^{-1}$ ”	2025-05-22
142	GB 5009.154-2023	食品安全国家标准 食品中维生素B6的测定	27公式 (7)	$X = \frac{\rho \times v}{n \times 10^6 \times 1000}$	$X = \frac{\rho \times v \times 1000}{m \times 10^6}$	2025-05-22
143	GB 1903.60-2023	食品安全国家标准 食品营养强化剂 L-肉碱酒石酸盐	A.8 计算公式	$\alpha_m(20^\circ\text{C},D) = \frac{100\alpha}{l\rho_\alpha}$	$\alpha_m(20^\circ\text{C},D) = \frac{\alpha}{l\rho_\alpha}$	2025-05-22
144	GB 5009.202-2016	食品安全国家标准 食用油中性组分(PC)的测定	6、12	$X = 100\% - \frac{(m_1 - m_0)}{m} \times 100\%$	$X = 100 - \frac{(m_1 - m_0)}{m} \times 100$	2020-10-10
145	GB 29203-2012	食品安全国家标准 食品添加剂 碘化钾	A.4.4	“M—碘酸钾 (1/6KIO ₃) 的摩尔质量的数值, 单位为克每摩尔 (g/mol) (M=55.33) ”	“M—碘化钾 (1/3KI) 的摩尔质量的数值, 单位为克每摩尔 (g/mol) (M=55.33) ”。	2021-07-13
146	GB 5009.208-2016	食品安全国家标准 食品中生物胺的测定	3.2.9	含1%乙酸的0.01mol/L乙酸铵溶液: 称取0.77g乙酸铵溶解于水中, 转移至1000mL容量瓶中, 加入10mL甲酸, 用水定容至刻度。	含1%乙酸的0.01mol/L乙酸铵溶液: 称取0.77g乙酸铵溶解于水中, 转移至1000mL容量瓶中, 加入10mL乙酸, 用水定容至刻度。	2021-07-14

147	GB 5009.234-2016	食品安全国家标准 食品中铵盐的测定	8	方法检出限0.0030 g/mL。	方法检出限0.0030 g/100mL。	2021-07-14
148	GB 5009.154-2023	食品安全国家标准 食品中维生素B6的测定	3.3.5	D3-吡哆醛 (C8D3H6NO3,)	D3-盐酸吡哆醛 (C8D3H7ClNO3,)	2025-05-22
149	GB 5009.28-2016	食品安全国家标准 食品中苯甲酸、山梨酸和糖精钠的测定	3.4.1	分别准确称取苯甲酸钠、山梨酸钾和糖精钠0.118 g、0.134 g和0.117 g	分别准确称取苯甲酸钠、山梨酸钾和糖精钠0.118 g、0.134 g和0.112 g	2025-05-22
150	GB 5009.210-2023	食品安全国家标准 食品中泛酸的测定	17.2.6	吸取58 mL冰乙酸加入800 mL水中	吸取58 mL冰乙酸加入200 mL水中	2025-05-22
151	GB 5009.210-2023	食品安全国家标准 食品中泛酸的测定	20.3	试样稀释液中泛酸浓度为2.0 ng/mL ~ 4.0 ng/mL	试样稀释液中泛酸浓度为10 ng/mL ~ 30 ng/mL	2025-05-22
152	GB 5009.210-2023	食品安全国家标准 食品中泛酸的测定	表7	表格内S6对应的水体积25	表格内S6对应的水体积250	2025-05-22
153	GB 5009.259-2023	食品安全国家标准 食品中生物素的测定	12.2.3	第三行“取出迅速后水浴冷却至室温”	第三行 改为“取出后迅速水浴冷却至室温”	2025-05-22
154	GB 5009.259-2023	食品安全国家标准食品中生物素的测定	12.3.3	生物素含量的计算	生物素含量的计算	2025-05-22
155	GB 5009.285-2022	食品中维生素B12的测定	20 分析结果的表述	ρ ——有效试管管中维生素B12浓度的总平均值, 单位为纳克每毫升 (ng/mL)	ρ ——有效试管管中维生素B12含量的总平均值, 单位为纳克 (ng)	2025-05-22
156	GB 1886.76—2015	食品安全国家标准 食品添加剂 姜黄素	A.4	溶剂残留(正乙烷、异丙醇和乙酸乙酯)的测定	溶剂残留(正己烷、异丙醇和乙酸乙酯)的测定	2025-05-22
157	GB 5009.44-2016	食品安全国家标准 食品中氯化物的测定	17.4.2 公式 (8)	$c_4 = \frac{m_0}{0.0585 \times V_{10}}$ 0.0585——与1.00 mL硝酸银标准滴定溶液[c (AgNO ₃) = 1.000 mol / L相当的氯化钠的质量, 单位为克 (g)]	$c_4 = \frac{m_0}{0.05844 \times V_{10}}$ 0.05844——与1.00 mL硝酸银标准滴定溶液[c (AgNO ₃) = 1.000 mol / L相当的氯化钠的质量, 单位为克 (g)]	2025-05-22
158	GB 29207-2012	食品安全国家标准 食品添加剂 硫酸镁	A.8.4	$w_2 = \frac{m_1 - m_0}{m \times (10/100)/1000} \times 100\%$	$w_2 = \frac{m_1 - m_0}{m \times (10/100)/1000}$	2025-05-22

159	GB 1903.46-2020	食品安全国家标准 食品营养强化剂 富马酸亚铁	附录B 图B.1 富马酸亚铁对照品参考红外吸收光谱图			2025-05-22
160	GB 4789.4-2016	食品安全国家标准 食品微生物学检验 沙门氏菌检验	A.8.3 第四行	色氨酸	色氨酸	2020-10-10
161	GB 31604.32-2016	食品安全国家标准 食品接触材料及制品木质材料中二氧化硫的测定	附录A	$X = \frac{(V_1 - V_2) \times c \times 32.03}{20}$	$X = \frac{(V_2 - V_1) \times c \times 32.03}{20}$	2020-10-10
162	GB 5009.44-2016	食品安全国家标准 食品中氯化物的测定	公式 (7)	$X_2 = \frac{0.0355 \times c_2 \times (V_0 - V_9) \times V}{m \times V_8} \times 100$	$X_2 = \frac{2 \times 0.0355 \times c_2 \times (V_0 - V_9) \times V}{m \times V_8} \times 100$	2021-07-14
163	GB 5009.85-2016	食品安全国家标准 食品中维生素B2的测定	A.2	对照溶液的配制准确吸1.00mL 0.012 mol/L的盐酸溶液	对照溶液的配制准确吸1.00mL 0.12 mol/L的盐酸溶液	2021-07-14
164	GB 5009.85-2016	食品安全国家标准 食品中维生素B2的测定	3.2.7	盐酸溶液 (0.012 mol/L)：吸取1 mL盐酸，用水稀释并定容至1000 mL。	盐酸溶液 (0.12 mol/L)：吸取1 mL盐酸，用水稀释并定容至100 mL。	2021-07-14
165	GB 4789.20-2024	食品安全国家标准 食品微生物学检验 水产品及其制品采样和检样处理	4.2	4.2章节中的“腮”	4.2章节中的“腮”改为“鳃”	2025-05-22
166	GB 1886.237-2016	食品安全国家标准 食品添加剂 植酸 (又名肌醇六磷酸)	A.7.3加乙酸1 mL, 草酸钙溶液 5 mL.....。加乙酸1 mL, 草酸铵溶液 5 mL.....。	2025-05-22
167	GB 10287-2012	食品安全国家标准 食品添加剂 松香甘油酯和氯化松香甘油酯	1 范围	本标准适用于以特、一级脂松香、氯化松香为原料，与甘油酯化反应而制得的食物添加剂松香甘油酯；及以氯化松香为原料，与甘油酯化反应制得的食物添加剂氯化松香甘油酯。	本标准适用于以特、一级脂松香为原料，与甘油酯化反应而制得的食物添加剂松香甘油酯；及以氯化松香为原料，与甘油酯化反应制得的食物添加剂氯化松香甘油酯。	2020-10-10
168	GB 10287-2012	食品安全国家标准 食品添加剂 松香甘油酯和氯化松香甘油酯	表2	色泽 (铁钴法)，加纳色号	色泽 (铁钴法) ≤	2020-10-10
169	GB 5009.7-2016	食品安全国家标准 食品中还原糖的测定	20 (章节第一行)	“查表A.1”	“查表A.2”	2020-10-10

170	GB 5009.139-2014	食品安全国家标准 饮料中咖啡因的测定	8 其他	以含乳咖啡及茶叶液体饮料制品取样量1 g, 确定检出限为0.7mg/kg, 定量限为2.0 mg/L	以含乳咖啡及茶叶液体饮料制品取样量1 g, 确定检出限为0.7mg/kg, 定量限为2.0 mg/kg	2025-05-22
171	GB 5009.262-2016	食品安全国家标准 食品中溶剂残留量的测定	附录A 图A.1 说明	6——2,3-二甲基戊烷	6——3-甲基己烷	2025-05-22
172	GB 5009.154-2023	食品安全国家标准 食品中维生素B6的测定	3.5.2	。 。 。 。 。 , 称取10.0 mg(精确至 0.1 mg)D3-盐酸吡哆醛, 。 。 。 。 。	。 。 。 。 。 , 称取12.1 mg(精确至 0.1 mg)D3-盐酸吡哆醛, 。 。 。 。 。	2025-05-22
173	GB 5009.154-2023	食品安全国家标准 食品中维生素B6的测定	10.3.5	D3-吡哆醛 (C8D3H6NO3, 。 。 。 。 。)	D3-盐酸吡哆醛 (C8D3H7ClNO3, 。 。 。 。 。)	2025-05-22
174	GB 5009.210-2023	食品安全国家标准 食品中泛酸的测定	17.2.7	吸取58 mL冰乙酸加入800 mL水中	吸取58 mL冰乙酸加入200 mL水中	2025-05-22
175	GB 30609—2014	食品安全国家标准 食品添加剂 聚氧乙烯聚氧丙烯季戊四醇醚	表1	羟值 (以KOH计) /(mg/g) ≤	羟值 (以KOH计) /(mg/g)	2025-05-22
176	GB 30609—2014	食品安全国家标准 食品添加剂 聚氧乙烯聚氧丙烯季戊四醇醚	表1	浊点[10 g/L 1 mol/L盐酸溶液], °C ≤	浊点 (10 g/L 1 mol/L盐酸溶液) /°C	2025-05-22
177	GB 5009.22-2016	食品安全国家标准 食品中黄曲霉毒素B族和G族的测定	27.3	ρ---- 待测液中黄曲霉毒素B1的浓度, 单位为纳克每毫升 (μg/L)	ρ---- 待测液中黄曲霉毒素B1的浓度, 单位为微克每升 (μg/L)	2020-10-10
178	GB 5009.22-2016	食品安全国家标准 食品中黄曲霉毒素B族和G族的测定	3.3.6	同位素内标13C17-AFT B2(C17H14O6, CAS: 157470-98-8): 纯度≥98%, 浓度为0.5 μg/mL。	同位素内标13C17-AFT B2(C17H14O6, CAS: 1217470-98-8): 纯度≥98%, 浓度为0.5 μg / mL。	2020-10-10
179	GB 5009.22-2016	食品安全国家标准 食品中黄曲霉毒素B族和G族的测定	3.3.8	同位素内标13C17-AFT G2(C17H14O7, CAS: 157462-49-7): 纯度≥98%, 浓度为0.5 μg / mL。	同位素内标13C17-AFT G2(C17H14O7, CAS: 1217462-49-1): 纯度≥98%, 浓度为0.5 μg / mL。	2020-10-10
180	GB 5009.22-2016	食品安全国家标准 食品中黄曲霉毒素B族和G族的测定	附录A	AFTB2在乙腈中摩尔吸光系数22100	AFTB2在乙腈中摩尔吸光系数22500	2020-10-10
181	GB 5009.266-2016	食品安全国家标准 食品中甲醇的测定	2	外标法定量	内标法定量	2020-10-10
182	GB 5009.268-2016	食品安全国家标准 食品中多元素的测定	表1序号23中Ba检出限和定量限	检出限1:0.02mg/kg,检出限2:0.05mg/kg,定量限1:0.5mg/kg, 定量限2:0.02mg/kg	检出限1:0.02mg/kg,检出限2:0.005mg/kg,定量限1:0.05mg/kg, 定量限2:0.02mg/kg	2020-10-10
183	GB 31604.27-2016	食品安全国家标准 食品接触材料及制品塑料中环氧乙烷和环氧丙烷的测定	3.2.2	CAS号: 200-879-2	CAS号: 75-56-9	2020-10-10

184	GB 31604.32-2016	食品安全国家标准 食品接触材料及制品木质材料中二氧化硫的测定	6	0.032——1 mL碘标准溶液[(1/2I ₂) =1.0 mol/L]相当的二氧化硫的质量, 单位为克每摩尔 (g/mol)	0.03203——1 mL碘标准溶液[c (1/2I ₂) =1.0 mol/L]相当的二氧化硫的质量, 单位为克每毫摩尔 (g/mmol)	2020-10-10
185	GB 31604.32-2016	食品安全国家标准 食品接触材料及制品木质材料中二氧化硫的测定	附录A	另取100 mL水, 准确加入碘标准溶液(0.100 mol/L)、5 mL冰乙酸, 按统一方法做试剂空白试验。	另取100 mL水, 准确加入20.00 mL碘标准溶液(0.100 mol/L)、5 mL冰乙酸, 按统一方法做试剂空白试验。	2020-10-10
186	GB 31604.32-2016	食品安全国家标准 食品接触材料及制品木质材料中二氧化硫的测定	附录A	32.03——每毫升硫代硫酸钠标准溶液[c (Na ₂ S ₂ O ₃ ·5H ₂ O) =1.000 mol/L]相当于二氧化硫的质量, 单位为毫克 (mg)	32.03——每毫升硫代硫酸钠标准溶液[c (Na ₂ S ₂ O ₃ ·5H ₂ O) =1.000 mol/L]相当于二氧化硫的质量, 单位为毫克每毫摩尔 (mg/mmol)	2020-10-10
187	GB 4789.4-2016	食品安全国家标准 食品微生物学检验 沙门氏菌检验	A.8.2.1 第一行	对二甲氨基甲醛	对二甲氨基苯甲醛	2020-10-10
188	GB 4789.34-2016	食品安全国家标准 食品微生物学检验 双歧杆菌检验	B.2.1中第三行、第四行	用1.0 mol/mL氢氧化钠溶液滴定,并将滴定结果用空白试验校正。1.0mL1mol/mL氢氧化钠溶液相当于60.05mg的乙酸。	用1.0 mol/L氢氧化钠溶液滴定,并将滴定结果用空白试验校正。1.0mL1mol/L氢氧化钠溶液相当于60.05mg的乙酸。	2020-10-10
189	GB 5009.236-2016	食品安全国家标准 动植物油脂水分及挥发物的测定	8.2	玻璃容器: 平底, 直径约50mm, 高约30mm	玻璃容器: 平底, 直径约50mm, 高约30mm	2020-10-10
190	GB 5009.250-2016	食品安全国家标准 食品中乙基麦芽酚的测定	附录 B.1	b) 流动相:A 为甲醇;B为10mol/L	b) 流动相:A 为甲醇;B为10mmol/L	2020-10-10
191	GB 5009.248-2016	食品安全国家标准 食品中叶黄素的测定	3.1.3	3.1.3 正己烷(C ₆ H ₁₀):色谱纯。	3.1.3 正己烷(C ₆ H ₁₄):色谱纯。	2020-10-10
192	GB 5009.257-2016	食品安全国家标准 食品中反式脂肪酸的测定	附录A	C18:39t,12c,15c	C18:39t,12c,15t	2020-10-10
193	GB 5009.257-2016	食品安全国家标准 食品中反式脂肪酸的测定	表1	C18:39t,12t,15c+C18:3 9t,15t,15c	C18:39t,12t,15c+C18:3 9t,12c,15t	2020-10-10
194	GB 31604.9-2016	食品安全国家标准 食品接触材料及制品食品模拟物中重金属的测定	3.4.1	准确称取0.1598g硝酸铅 (3.3.1, 精确至0.0001g)	准确称取0.1598g硝酸铅 (3.3, 精确至0.0001g)	2020-10-10
195	GB 4789.34-2016	食品安全国家标准 食品微生物学检验 双歧杆菌检验	B.4结果计算中的公式	$X = \frac{A_{\text{样}} - A_{\text{空}}}{A_{\text{标}} \times c}$	$X = \frac{A_{\text{样}} - A_{\text{空}}}{A_{\text{标}}} \times c$	2020-10-10

196	GB 5009.148-2014	食品安全国家标准 植物性食品中游离棉酚的测定	5.1.2	称取样品10 g(精确至0.01 g) 于离心管中, 加入10 mL无水乙醇....	称取样品10 g(精确至0.01 g) 于离心管中, 加入10 mL无水乙醚...	2025-05-22
197	GB 5009.288-2023	食品安全国家标准 食品中胭脂虫红的测定	第二页开始的页眉	GB/T 5009.288-2023	GB 5009.288-2023	2025-05-22
198	GB 31604.16-2016	食品安全国家标准 食品接触材料及制品 苯乙烯和乙苯的测定	3.3.6 苯乙烯、苯乙烯及正十二烷混标工作液	用微量注射器。。。1.0 mL正己烷内标中间液, 用二硫化碳。。。	用微量注射器。。。1.0 mL正十二烷内标中间液, 用二硫化碳。。。	2025-05-22
199	GB 2760-2024	食品安全国家标准 食品添加剂使用标准	第116页, 07.04的备注内容	以环己基氨基磺酸计	以环己基氨基磺酸计	2025-05-22
200	GB 5009.296 -2023	食品安全国家标准 食品中维生素D的测定	附录C中图C.1 b) 阀切换富集状态			2025-05-22
201	GB 25585-2010	食品安全国家标准 食品添加剂 氯化钾	A.4.5公式 (A.1)	$w_1 = \frac{VcM/1000}{m(1-w_0)} \times 100\%$	$w_1 = \frac{VcM/1000}{m} \times 100\%$	2025-05-22
202	GB 1886.327—2021	食品安全国家标准 食品添加剂 磷酸三钾	A.3.5中公式A.3	$w_1 = \frac{(V_2 \times c_1 - V_2 \times c_2) \times M \times 10^{-3}}{m} \times 100\%$	$w_1 = \frac{(V_1 \times c_1 - V_2 \times c_2) \times M \times 10^{-3}}{m} \times 100\%$	2025-05-22

友情链接

[食品添加剂使用标准 \(GB 2760-2024\) 查询系统](#) [食品安全地方标准数据库检索平台](#)

访问量:29797354

Copyright© 国家食品安全风险评估中心版权所有京ICP备20024162号
联系地址:北京市朝阳区广渠路37号院2号楼电话:52165518传真:52165519