

## МОЛОКО И МОЛОЧНЫЕ ПРОДУКТЫ

**Метод измерения массовой доли общего азота  
по Кьельдалю и определение массовой доли белка**

Издание официальное



Москва  
Стандартинформ  
2000

## Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Всероссийским научно-исследовательским институтом молочной промышленности (ВНИМИ), Межгосударственным Техническим комитетом по стандартизации МТК 186 «Молоко и молочные продукты»

ВНЕСЕН Госстандартом России

2 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 14 от 12 ноября 1998 г.)

За принятие проголосовали:

| Наименование государства  | Наименование национального органа по стандартизации   |
|---|---|
| Азербайджанская Республика<br>Республика Армения<br>Республика Беларусь<br>Республика Казахстан<br>Республика Молдова<br>Российская Федерация<br>Республика Таджикистан<br>Республика Узбекистан<br>Украина | Азгосстандарт<br>Армгосстандарт<br>Госстандарт Беларуси<br>Госстандарт Республики Казахстан<br>Молдовастандарт<br>Госстандарт России<br>Таджикгосстандарт<br>Узгосстандарт<br>Госстандарт Украины |

3 Постановлением Государственного комитета Российской Федерации по стандартизации и метрологии от 26 марта 1999 г. № 95 межгосударственный стандарт ГОСТ 23327—98 введен в действие в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 1 января 2000 г.

4 ВЗАМЕН ГОСТ 23327—78

5 ИЗДАНИЕ (август 2009 г.) с Поправкой (ИУС 8—2009)

© ИПК Издательство стандартов, 1999  
© СТАНДАРТИНФОРМ, 2009

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

## Содержание

|  |   |
|--|---|
| 1 Область применения . . . . .               | 1 |
| 2 Нормативные ссылки . . . . .               | 1 |
| 3 Методы отбора проб . . . . .               | 2 |
| 4 Аппаратура, материалы и реактивы . . . . . | 2 |
| 5 Подготовка к измерениям . . . . .          | 4 |
| 6 Проведение измерений . . . . .             | 5 |
| 7 Обработка результатов измерений . . . . .  | 7 |
| 8 Требования техники безопасности . . . . .  | 8 |
| Приложение А Библиография . . . . .          | 8 |

## МОЛОКО И МОЛОЧНЫЕ ПРОДУКТЫ

Метод измерения массовой доли общего азота по Кьельдалю  
и определение массовой доли белкаMilk and milk products. Determination of mass part of total nitrogen by Kjeldahl method  
and determination of mass part of protein

Дата введения 2000—01—01

## 1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на сырое, пастеризованное и стерилизованное молоко и молочный напиток, а также на кисломолочные напитки без наполнителей и устанавливает метод измерения массовой доли общего азота по Кьельдалю с последующим определением массовой доли белка.

Метод Кьельдаля основан на минерализации пробы молока концентрированной серной кислотой в присутствии окислителя, инертной соли — сульфата калия и катализатора — сульфата меди. При этом аминокрупы белка превращаются в сульфат аммония, растворенный в серной кислоте.

Массовую долю азота в этом растворе измеряют одним из следующих способов:

химическим — путем подщелачивания раствора, дистилляции аммиака с водяным паром, поглощения его раствором борной кислоты и титрования последнего раствором соляной кислоты с индикацией точки эквивалентности по изменению окраски индикатора (ручное титрование) или с помощью потенциометрического анализатора (ручное или автоматическое титрование);

электрохимическим — путем автоматического кулонометрического титрования аммиака непосредственно в минерализованной пробе.

Массовую долю белка определяют, умножая полученный результат на соответствующий коэффициент.

(Поправка)\*.

## 2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие стандарты:

- ГОСТ 12.4.021—75 Система стандартов безопасности труда. Системы вентиляционные. Общие требования
- ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Технические условия
- ГОСТ 2603—79 Реактивы. Ацетон. Технические условия
- ГОСТ 3118—77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия
- ГОСТ 4143—78 Реактивы. Калий углекислый кислый. Технические условия
- ГОСТ 4145—74 Реактивы. Калий сернокислый. Технические условия
- ГОСТ 4160—74 Реактивы. Калий бромистый. Технические условия
- ГОСТ 4165—78 Реактивы. Медь (II) сернокислая 5-водная. Технические условия
- ГОСТ 4204—77 Реактивы. Кислота серная. Технические условия
- ГОСТ 4221—76 Реактивы. Калий углекислый. Технические условия
- ГОСТ 4328—77 Реактивы. Натрия гидроксид. Технические условия
- ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия
- ГОСТ 9147—80 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия
- ГОСТ 9656—75 Реактивы. Кислота борная. Технические условия
- ГОСТ 10929—76 Реактивы. Водорода перексид. Технические условия
- ГОСТ 13928—84 Молоко и сливки заготавливаемые. Правила приемки, методы отбора проб и подготовка их к анализу

\* Действует только на территории Российской Федерации.

ГОСТ 14919—83 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия

ГОСТ 19908—90 Тигли, чаши, стаканы, колбы, воронки, пробирки и наконечники из прозрачного кварцевого стекла. Общие технические условия

ГОСТ 20490—75 Реактивы. Калий марганцовокислый. Технические условия

ГОСТ 24104—88\* Весы лабораторные общего назначения и образцовые. Общие технические условия

ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 26809—86 Молоко и молочные продукты. Правила приемки, методы отбора проб и подготовка проб к анализу

ГОСТ 28498—90 Термометры жидкостные стеклянные. Общие технические требования. Методы испытаний

ГОСТ 29228—91 (ИСО 835-2—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 2. Пипетки градуированные без установленного времени ожидания

РМГ 29—99 Государственная система обеспечения единства измерений. Метрология. Основные термины и определения

### 3 Методы отбора проб

Методы отбора проб и подготовка их к анализу — по ГОСТ 13928 и ГОСТ 26809.

### 4 Аппаратура, материалы и реактивы

Для измерений применяют следующие аппаратуру, материалы и реактивы:

весы лабораторные 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г по ГОСТ 24104;

весы лабораторные 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г по ГОСТ 24104;

анализатор потенциометрический с диапазоном измерения 0—12 ед. рН, с ценой деления 0,05 ед. рН;

блок автоматического титрования, аппаративно совместимый с потенциометрическим анализатором и имеющий дозатор раствора — бюретку вместимостью не менее 5 см<sup>3</sup>, с ценой деления не более 0,02 см<sup>3</sup>, а также магнитную мешалку;

автоматический кулонометрический титратор общего назначения с диапазоном измерения 0,1—0,4 Кл и ценой деления не более 0,005 Кл или автоматический кулонометрический титратор для измерения массовой доли общего азота с диапазоном измерения 0 %—1 % азота и ценой деления не более 0,01 % азота;

термометр ртутный стеклянный с диапазоном измерения 0 °С—40 °С и ценой деления 0,1 °С по ГОСТ 28498;

плитка электрическая мощностью 1000 Вт по ГОСТ 14919;

блок с гнездами алюминиевый для пробирок или колб Кьельдаля (рисунок 1);

шкаф вытяжной;

приспособление для отвода кислотных паров, выделяющихся при минерализации (рисунок 2);

колбы Кьельдаля 2-100-ТС по ГОСТ 25336;

пробирки кварцевые типа БП по ГОСТ 19908 или пробирки из термостойкого стекла (рисунок 3);

холодильник ХШ-3-200 по ГОСТ 25336;

каплеуловитель лабораторный стеклянный по ГОСТ 25336 или каплеуловитель согласно рисунку 4 (из термически стойкого стекла, а также может быть из полиметилметакрилата и коррозионностойких сортов стали);

колбы мерные 1-250-2, 1-500-2, 1-1000-2, 1-2000-2 или 2-250-2, 2-500-2, 2-1000-2, 2-2000-2 по ГОСТ 1770;

цилиндры мерные 1-10-1, 1-50-1, 1-100-1, 1-1000-1 или 1-10-2, 1-50-2, 1-100-2, 1-1000-2 или 3-50-1, 3-100-1, 3-1000-1 или 3-50-2, 3-100-2, 3-1000-2 по ГОСТ 1770;

пипетки 8-2-0,1 или 8-2-0,2 по ГОСТ 29228;

пипетки 6-1-10 или 6-2-10 по ГОСТ 29228;

бюретки 1-2-5-0,02 или 2-2-5-0,02 или 6-2-5-0,02 или 7-2-10-0,02 по ГОСТ 29228;

колбы конические Кн-2-250-34ТХС, Кн-2-1000-42-ТХС, Кн-2-2000-50-ТС по ГОСТ 25336;

\* С 1 июля 2002 г. введен в действие ГОСТ 24104—2001.



стаканы В-1-50 ТС, В-1-100 ТС, В-1-250 ТС или В-2-50 ТС, В-2-100 ТС, В-2-250 ТС по ГОСТ 25336;

стаканчики СВ-14/8 по ГОСТ 25336;

воронки делительные ВД-2-25 ХС по ГОСТ 25336;

воронки В-36-80 ХС по ГОСТ 25336;

ступка фарфоровая с пестиком по ГОСТ 9147;

отрезки стеклянных трубок длиной 2—3 см, диаметром 0,5 см;

кислота серная концентрированная, плотностью 1,83—1,84 г/см<sup>3</sup> по ГОСТ 4204;

кислота соляная по ГОСТ 3118, раствор концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>;

кислота соляная стандарт-титр по НД [2];

кислота борная по ГОСТ 9656;

натрия гидроокись по ГОСТ 4328;

калия бромид по ГОСТ 4160;

калия карбонат по ГОСТ 4221;

калия гидрокарбонат по ГОСТ 4143;

калия сульфат по ГОСТ 4145;

калия перманганат по ГОСТ 20490;

медь сернистая, 5-водная по ГОСТ 4165;

перекись водорода по ГОСТ 10929, раствор с массовой долей 30 %;

ацетон по ГОСТ 2603;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709;

метиленовый голубой по НД [1] или аналогичный производства Индии;

бриллиантовый зеленый по НД [3];

метиловый красный по НД [4];

бромкрезоловый зеленый по НД [5].

Все реактивы должны быть чистыми для анализа или химически чистыми.

Допускается применение других средств измерения с метрологическими характеристиками и оборудования с техническими характеристиками не хуже, а также реактивов по качеству не ниже вышеуказанных.

## 5 Подготовка к измерениям

### 5.1 Приготовление раствора гидроокиси натрия

Растворяют 400 г гидроокиси натрия в 600 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

### 5.2 Приготовление смеси солей

Смешивают 100 г сульфата калия с 0,4 г сернистой меди, смесь измельчают в ступке.

### 5.3 Приготовление раствора индикаторов

Растворяют в 100 см<sup>3</sup> ацетона: для получения метиленового голубого — 0,075 г метилового красного и 0,200 г метиленового голубого; бромкрезолового зеленого — 0,045 г метилового красного и 0,200 г бромкрезолового зеленого и бриллиантового зеленого — 0,045 г метилового красного и 0,010 г бриллиантового зеленого.

### 5.4 Приготовление раствора для поглощения аммиака

Для измерения массовой доли азота с индикацией точки эквивалентности с помощью потенциометрического анализатора растворяют в 1000 см<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды 40 г борной кислоты.

Для измерения массовой доли азота с индикацией точки эквивалентности по изменению окраски индикатора в 1000 см<sup>3</sup> раствора борной кислоты вносят 25 см<sup>3</sup> одного из индикаторных растворов, приготовленных по 5.3.

### 5.5 Приготовление раствора соляной кислоты концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup>

В соответствии с инструкцией к стандарт-титру вносят содержимое двух ампул стандарт-титра соляной кислоты в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят дистиллированной водой объем до метки и перемешивают.

### 5.6 Приготовление анодного раствора

В мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> помещают 100 г бромид калия, 200 г гидрокарбоната калия и 22 г карбоната калия, приливают 800 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и перемешивают до растворения. Объем раствора доводят до метки водой и перемешивают.

### 5.7 Приготовление нейтрализующего раствора

В мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> помещают 100 г бромид калия и 240 г гидроксида натрия, приливают около 800 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и перемешивают до растворения. Объем раствора доводят до метки водой и перемешивают.

## 6 Проведение измерений

6.1 В колбу Кьельдаля или пробирку помещают несколько отрезков стеклянных трубок и 10 г смеси солей.

В стаканчик для взвешивания отмеряют 1 см<sup>3</sup> продукта, крышку закрывают и взвешивают. Продукт переливают в колбу Кьельдаля или пробирку. Пустой стаканчик с крышкой вновь взвешивают и по разнице между массой стаканчика с продуктом и массой пустого стаканчика устанавливают массу взятого продукта.

В колбу Кьельдаля или пробирку добавляют 10 см<sup>3</sup> серной кислоты и 10 см<sup>3</sup> перекиси водорода или 0,5 г перманганата калия.

Колбу Кьельдаля или пробирку помещают в гнездо алюминиевого блока на электроплитке. Устанавливают регулятор нагрева плитки в среднее положение.

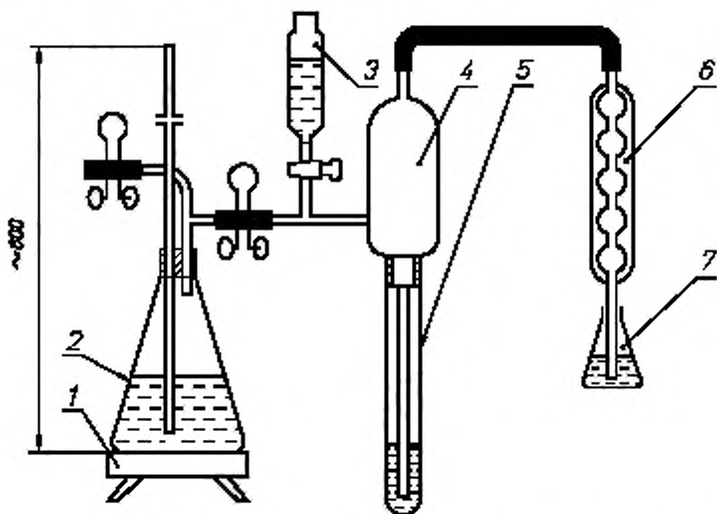
После прекращения бурного вспенивания содержимого колбы или пробирки (приблизительно через 10 мин после начала нагревания) устанавливают регулятор нагрева плитки в положение, соответствующее максимуму. Нагревание продолжают до тех пор, пока жидкость не станет прозрачной и бесцветной или слегка голубоватой.

6.2 Колбу Кьельдаля или пробирку с полученным минерализатом охлаждают на воздухе до комнатной температуры.

6.3 Измерение массовой доли общего азота химическим способом с индикацией точки эквивалентности по изменению окраски индикатора проводят в следующей последовательности.

6.3.1 В колбу Кьельдаля или пробирку с минерализатом (6.2) добавляют 20 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и тщательно перемешивают круговым движением до растворения осадка.

6.3.2 Собирают перегонный аппарат (рисунок 5). Включают электроплитку под колбой-парообразователем, открывают зажим на линии отвода пара в канализацию и закрывают зажим на линии подачи пара в колбу Кьельдаля. Нагревают воду в колбе-парообразователе до кипения. Колбу Кьельдаля или пробирку присоединяют к перегонному аппарату.



1 - *плитка электрическая* 2 - *колба нагреваемая вместимостью 2000 см<sup>3</sup>*  
3 - *воронка делительная* 4 - *наплавнитель* 5 - *пробирка кварцевая*  
6 - *холодильник* 7 - *колба нагреваемая вместимостью 250 см<sup>3</sup>*

Рисунок 5 — Прибор для отгонки аммиака

6.3.3 В коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> отмеривают мерным цилиндром 20 см<sup>3</sup> смеси раствора борной кислоты с раствором индикатора.

6.3.4 Устанавливают коническую колбу на поз. 7 (рисунок 5) так, чтобы конец трубки холодильника находился ниже верхнего уровня смеси растворов в колбе.

6.3.5 Отмеряют мерным цилиндром 50 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия и осторожно, не допуская выбросов, переливают его через делительную воронку в колбу Кьельдаля или пробирку. Кран воронки сразу закрывают. Закрывают зажим на линии отвода пара и открывают зажим на линии подачи пара из колбы-парообразователя в колбу Кьельдаля или пробирку.

Перегонку ведут до достижения объема конденсата 90—120 см<sup>3</sup> (время перегонки — 5—10 мин). Температура воды на выходе из холодильника не должна превышать 25 °С.

6.3.6 Содержимое конической колбы с раствором индикатора, борной кислоты и конденсатом титруют раствором соляной кислоты концентрацией 0,2 моль/дм<sup>3</sup> до изменения цвета, указанного в таблице 1.

Т а б л и ц а 1 — Изменение цвета раствора при титровании с различными индикаторами

| Индикатор                                      | Цвет раствора |                         |                      |
|--|---------------|-------------------------|----------------------|
|  | Исходный      | В точке эквивалентности | При избытке титранта |
| Метиленовый голубой                            | Зеленый       | Серый                   | Фиолетовый           |
| Бромкрезоловый зеленый и бриллиантовый зеленый | Зеленый       | Серо-желтый             | Красный              |

Проводят отсчет объема кислоты, затраченного на титрование содержимого колбы.

6.4 При измерении массовой доли общего азота химическим способом с индикацией точки эквивалентности с помощью потенциометрического анализатора (ручное титрование) проводят операции в соответствии с 6.1, 6.2, 6.3.1 и 6.3.2.

6.4.1 В химический стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup> отмеривают мерным цилиндром 20 см<sup>3</sup> раствора борной кислоты и устанавливают стакан на поз. 7 (рисунок 5) так, чтобы конец трубки холодильника находился ниже верхнего уровня раствора в стакане.

6.4.2 Дозировку, подачу раствора гидроокиси натрия в колбу Кьельдаля и перегонку осуществляют в соответствии с 6.3.5.

6.4.3 Химический стакан снимают с поз. 7 и погружают в него электроды потенциометрического анализатора с раствором борной кислоты и конденсатом и титруют содержимое стакана раствором соляной кислоты концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup> до достижения pH = 5,4.

Проводят отсчет объема кислоты, затраченного на титрование содержимого стакана.

6.5 При измерении массовой доли общего азота химическим способом с автоматическим титрованием последовательно выполняют указания 6.1, 6.2, 6.3.1, 6.3.2, 6.3.5 и 6.4.1.

Подключают блок автоматического титрования к потенциометрическому анализатору согласно инструкции, прилагаемой к блоку. Подключают блок и анализатор к сети и прогревают в течение 10 мин.

Заполняют дозатор блока автоматического титрования раствором соляной кислоты концентрации с 0,2 моль/дм<sup>3</sup>.

Настраивают потенциометрический анализатор на диапазон, включающий значение pH = 5,4. Настраивают блок автоматического титрования на точку эквивалентности, равную 5,4, и устанавливают на блоке значение pH = 10,4, начиная с которого подача соляной кислоты должна вестись по каплям.

Устанавливают время выдержки после окончания титрования — 15 с.

В химический стакан со смесью конденсата и раствором борной кислоты помещают стержень магнитной мешалки. Включают двигатель мешалки и погружают электроды потенциометрического анализатора и сливную трубку дозатора блока автоматического титрования в содержимое химического стакана.

Включают кнопку «Пуск» блока автоматического титрования, а спустя 2—3 с — кнопку «Выдержка». Раствор соляной кислоты при этом начинает поступать из дозатора блока в стакан с конденсатом, нейтрализуя последний.

По достижении точки эквивалентности и истечении времени выдержки 15 с процесс нейтрализации автоматически прекращается, а на панели блока автоматического титрования загорается сигнал «Конец». После этого отключают все кнопки. Фиксируют объем раствора кислоты, затраченного на нейтрализацию.

6.6 Для измерения массовой доли общего азота электрохимическим способом проводят операции, предусмотренные 6.1 и 6.2.

Подготовку кулонометрического титратора к работе проводят согласно инструкции, прилагаемой к прибору.

Минерализат после охлаждения количественно переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, объем раствора доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

В измерительную ячейку титратора, заполненную анодным раствором, вносят 0,2 см<sup>3</sup> нейтрализующего раствора, а затем — 0,1 см<sup>3</sup> раствора минерализата и включают кнопку «Пуск» автоматического титрования (некоторые модификации кулонометрического титратора начинают титрование автоматически после внесения раствора минерализата).

Процесс титрования аммиака проводят автоматически. По окончании процесса прибор отключается. Показания цифрового индикатора соответствуют значению массы общего азота в пробе или значению количества электричества, затраченного на окисление аммиака (в зависимости от модификации прибора).

6.7 Периодически, не реже двух раз в день и при замене хотя бы одного из реактивов, необходимо проводить контрольное измерение, используя вместо продукта 1 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Количество повторов контрольного измерения должно быть не менее 5.

При появлении одного из значений, отличающегося от нуля, проводят замену реактивов и повторное контрольное измерение.

## 7 Обработка результатов измерений

7.1 Массовую долю общего азота  $X$ , %, при химическом способе измерения вычисляют по формуле

$$X = \frac{1,4 \cdot (V_1 - V_2) \cdot c}{m}, \quad (1)$$

где  $V_1$  — объем кислоты, затраченный на титрование, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — объем кислоты, затраченный на титрование при контрольном измерении, см<sup>3</sup>;

$c$  — концентрация соляной кислоты,  $\frac{\text{моль}}{\text{дм}^3}$ ;

$m$  — масса навески продукта, г;

1,4 — коэффициент пересчета объема кислоты в массовую долю общего азота,  $\% \cdot \frac{\text{г} \cdot \text{дм}^3}{\text{моль} \cdot \text{см}^3}$ .

7.2 Массовую долю белка  $Y$ , %, определяют по формуле

$$Y = 6,38 X, \quad (2)$$

где 6,38 — масса молочного белка, эквивалентная единице массы общего азота.

7.3 Массовую долю общего азота  $X$ , %, при электрохимическом способе измерения вычисляют по формуле, приведенной в паспорте на прибор.

7.4 В таблице 2 приведены метрологические характеристики методик измерения массовой доли общего азота и определения массовой доли белка, где установлены: границы абсолютной погрешности измерений при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ; сходимость по ГОСТ 16263; воспроизводимость по ГОСТ 16263.

Т а б л и ц а 2 — Метрологические характеристики измерения массовой доли общего азота и определения массовой доли белка

Впроцентах

| Способ измерения  | Границы абсолютной погрешности измерений |       | Сходимость, не более |       | Воспроизводимость, не более |       |
|-------------------|--|-------|----------------------|-------|-----------------------------|-------|
|                   | массовых долей:                          |       |                      |       |                             |       |
|                   | азота                                    | белка | азота                | белка | азота                       | белка |
| Химический        | ±0,009                                   | ±0,06 | 0,013                | 0,08  | 0,026                       | 0,16  |
| Электрохимический | ±0,013                                   | ±0,08 | 0,015                | 0,11  | 0,30                        | 0,22  |

7.5 За окончательный результат измерения принимают среднее арифметическое значение результатов двух параллельных измерений, округленное до второго знака после запятой.

## 8 Требования техники безопасности

8.1 Лаборатория, в которой измеряют массовую долю общего азота, должна иметь приточно-вытяжную вентиляцию в соответствии с требованиями ГОСТ 12.4.021.

8.2 Работу с реактивами проводят в вытяжном шкафу с использованием индивидуальных защитных средств.

## ПРИЛОЖЕНИЕ А (справочное)

### Библиография

- [1] ТУ 6—09—29—79 Метиленовый голубой, индикатор
- [2] ТУ 6—09—2540—87 Кислота соляная. Стандарт-титр 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.)
- [3] ТУ 6—09—4278—76 Бриллиантовый зеленый
- [4] ТУ 6—09—5169—84 Метиловый красный, индикатор
- [5] ТУ 6—09—07—1579—87 Бромкрезоловый зеленый, индикатор

---

УДК 637.11.001.4:006.354

МКС 67.100.10

Н19

ОКСТУ 9209

Ключевые слова: молоко, белок, измерение массовой доли общего белка, метод Кьельдаля, химический метод, электрохимический метод

---

Редактор *И.В. Таланова*  
Технический редактор *И.С. Гришанова*  
Корректор *М.И. Першина*  
Компьютерная верстка *И.А. Налейкиной*

Подписано в печать 23.09.2009. Формат 60 × 84 <sup>1</sup>/<sub>8</sub>. Бумага офсетная. Гарнитура Таймс.  
Печать офсетная. Усл.печ.л. 1,40. Уч.-изд.л. 1,10. Тираж 64 экз. Зак. 643.

---

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.  
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6.

**Поправка к ГОСТ 23327—98\* Молоко и молочные продукты. Метод измерения массовой доли общего азота по Кьельдалю и определение массовой доли белка**

| В каком месте                  | Напечатано   | Должно быть  |
|--------------------------------|--|--|
| Вводная часть,<br>Первый абзац | Настоящий стандарт распространяется на сырое, пастеризованное и стерилизованное молоко | Настоящий стандарт распространяется на сырое, пастеризованное, стерилизованное молоко и молочный напиток |

\* Действует только на территории Российской Федерации.

(ИУС № 8 2009 г.)