МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ (МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION (ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ ГОСТ 31980— 2012

молоко

Спектрометрический метод определения массовой доли общего фосфора

Издание официальное



Предисловие

Цели, основные принципы и общие правила проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены»

Сведения о стандарте

- РАЗРАБОТАН Государственным научным учреждением «Всероссийский научно-исследовательский институт молочной промышленности» Российской академии сельскохозяйственных наук (ГНУ ВНИМИ Россельхозакадемии)
 - 2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии
- 3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 3 декабря 2012 г. № 54-П)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004-97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации Минэкономики Республики Армения	
Армения	AM		
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь	
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан	
Киргизия	KG	Кыргызстандарт	
Молдова	MD	Молдова-Стандарт	
Россия	RU	Росстандарт	
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт	
Узбекистан	UZ	Узстандарт	

- 4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 29 ноября 2012 г. № 1787-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 31980—2012 введен в действие в качества национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2013 г.
 - 5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ
 - 6 ПЕРЕИЗДАНИЕ, Декабрь 2019 г.

Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации.

В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация будет опубликована на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»

© Стандартинформ, оформление, 2013, 2019



В Российской Федерации 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

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

молоко

Спектрометрический метод определения массовой доли общего фосфора

Milk. Spectrometric method for determination of total phosphorus content

Дата введения — 2013—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает спектрометрический метод определения массовой доли общего фосфора в молоке.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 12.1.004 Система стандартов безопасности труда, Пожарная безопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.005 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.007 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 12.1.019 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

ГОСТ 12.4.009 Система стандартов безопасности труда. Пожарная техника для защиты объектов. Основные виды. Размещение и обслуживание

ГОСТ 12.4.021 Система стандартов безопасности труда. Системы вентиляционные. Общие требования

ГОСТ 1770 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 3118 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 4198 Реактивы, Калий фосфорнокислый однозамещенный. Технические условия

ГОСТ 4204 Реактивы. Кислота серная. Технические условия

ГОСТ ИСО 5725-6 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике*

ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 10929 Реактивы. Водорода пероксид. Технические условия

ГОСТ 12026 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия

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

В Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002.

FOCT 31980-2012

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

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

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

ГОСТ 29169 (ИСО 648-77) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой

Примечание — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.easc.by) или по указателям национальных стандартов, издаваемым в государствах, указанных в предисловии, или на официальных сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации. Если на документ дана недатированная ссылка, то следует использовать документ, действующий на текущий момент, с учетом всех внесенных в него изменений. Если заменен ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, то следует использовать указанную версию этого документа. Если после принятия настоящего стандарта в ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затранивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение применяется без учета данного изменения. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применен следующий термин с соответствующим определением:

3.1 массовая доля общего фосфора: Массовая доля общего фосфора в молоке, измеренная по установленному настоящим стандартом методу и выраженная в процентах.

4 Сущность метода

Метод основан на полном разрушении органических веществ пробы молока под действием серной кислоты и пероксида водорода (мокрая минерализация) или под действием высокой температуры (сухая минерализация), добавлении раствора молибдата натрия в аскорбиновой кислоте, спектрометрическом определении оптической плотности образовавшегося молибденового голубого при длине волны 820 нм и определении массовой доли общего фосфора в молоке по градуировочному графику.

5 Отбор проб исследуемого продукта

- Отбор проб и подготовка их к анализу по ГОСТ 26809.
- 5.2 Пробу хранят в условиях, предотвращающих ее порчу и изменение состава.

6 Условия проведения измерений

7 Средства измерений, вспомогательное оборудование, посуда и реактивы

При проведении измерений используют химически чистые или чистые для анализа реактивы. Весы лабораторные по нормативным документам, действующим на территории государств, принявших стандарт, с пределом допускаемой абсолютной погрешности ± 0,01 г.

^{*} В Российской Федерации действуют: ГОСТ 26809.1—2014; ГОСТ 26809.2—2014; ГОСТ Р 55063—2012; ГОСТ Р 55361—2012.

Весы лабораторные по нормативным и техническим документам, действующим на территории государств, принявших стандарт, со значением среднего квадратического отклонения (СКО), не превышающим 0.03 мг, и с погрешностью от нелинейности ± 0.06 мг.

Спектрометр молекулярно-абсорбционный, позволяющий проводить измерения при длине волны 820 нм, допускаемой абсолютной погрешностью измерений коэффициента пропускания ± 1 %, оснащенный кюветой длиной оптического пути 10 мм.

Термометр лабораторный жидкостный нертутный с диапазоном измерения от 0 °C до 150 °C с ценой деления шкалы 0,5 °C — по ГОСТ 28498.

Печь муфельная электрическая с циркуляцией воздуха, позволяющая проводить испытания при температуре от 500 °C до 550 °C.

Баня водяная термостатируемая, обеспечивающая поддержание температуры (100 ± 2) °C.

Шкаф сушильный, обеспечивающий поддержание температуры (100 ± 2) °C.

Плитка электрическая.

Колбы 1-50-2, 2-50-2, 1-100-2, 2-100-2, 1-1000-2, 2-1000-2 по ГОСТ 1770.

Пипетки 1-2-1, 2-2-1, 1-2-2, 2-2-2, 1-2-5, 2-2-5, 1-2-10, 2-2-10 по ГОСТ 29169.

Цилиндры 1-5-1, 1-25-1 no ГОСТ 1770.

Колба для минерализаций (колба Къельдаля) по ГОСТ 25336 или пробирки для испытаний вместимостью 50 см³.

Стаканы В-1-50 ТС. В-2-50 ТС по ГОСТ 25336.

Эксикатор по ГОСТ 25336, содержащий подходящий осушающий агент.

Тигель, изготовленный из платины или кварца по ГОСТ 19908, диаметром 55 мм и подходящее к нему часовое стекло.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026 средней фильтрации марки ФС типа II или фильтры обеззоленные «белая лента» диаметром 11 см.

Шарики стеклянные диаметром 5 мм.

Калий фосфорнокислый однозамещенный (КН₂PO₄), х. ч., по ГОСТ 4198.

Кислота аскорбиновая, раствор массовой концентрацией 50 г/дм³.

Кислота серная, х. ч., по ГОСТ 4204, раствор массовой долей 50 %.

Кислота соляная, х. ч., по ГОСТ 3118, раствор массовой концентрацией 36 г/дм3.

Перекись водорода по ГОСТ 10929, раствор массовой концентрацией 300 г/дм³, свободный от фосфорсодержащих соединений.

Натрия молибдат дигидрат, массовая доля основного вещества — не менее 99,5 %, нерастворимых веществ — не более 0,005 %, фосфатов — не более 5 млн⁻¹.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Допускается применение других средств измерения, вспомогательного оборудования, не уступающих вышеуказанным по метрологическим и техническим характеристикам и обеспечивающих необходимую точность измерения, а также реактивов и материалов по качеству не хуже вышеуказанных.

8 Порядок подготовки к проведению измерений

8.1 Подготовка проб

Перед отбором пробы для анализа молоко медленно нагревают до температуры (40 ± 2) °C, осторожно перемешивают и охлаждают до температуры (20 ± 2) °C.

8.2 Подготовка посуды

Вся стеклянная посуда перед употреблением должна быть тщательно промыта моющим средством, не содержащим фосфор, и затем дистиллированной водой.

8.3 Приготовление реактивов

8.3.1 Раствор серной кислоты массовой долей 50 %

278 см³ концентрированной серной кислоты осторожно добавляют, постоянно перемешивая раствор, к 722 см³ дистиллированной воды.

Раствор хранят не более 1 мес при температуре (20 ± 5) °C в склянке из темного стекла.

8.3.2 Раствор соляной кислоты массовой концентрацией 36 г/дм³ (предназначен для сухой минерализации)

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают 83 см³ концентрированной соляной кислоты (p20 = 1,19 г/см³), осторожно добавляют дистиллированную воду. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Раствор хранят не более 1 мес при температуре (20 ± 5) °C в склянке из темного стекла.

8.3.3 Раствор молибдата натрия массовой концентрацией 25 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 100 см^3 помещают (2,5000 ± 0,0001) г молибдата натрия дигидрата (Na₂MoO₄ · 2H₂O), добавляют раствор серной кислоты (8.3.1) в количестве, достаточном для растворения кристаллов молибдата натрия, перемешивают и затем объем раствора доводят до метки тем же раствором кислоты.

Раствор хранят в холодильнике не более 7 сут.

8.3.4 Раствор аскорбиновой кислоты массовой концентрацией 50 г/дм³

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают (5,0000 ± 0,0001) г аскорбиновой кислоты и растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Раствор используют свежеприготовленным.

8.3.5 Раствор натрия молибдата в аскорбиновой кислоте

Раствор готовят непосредственно перед использованием.

В мерную колбу вместимостью 100 см³ наливают 10 см³ раствора аскорбиновой кислоты (см. 8.3.4) и добавляют 25 см³ раствора молибдата натрия (см. 8.3.3), добавляют небольшое количество дистиллированной воды и перемешивают. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

8.3.6 Стандартный раствор фосфора A, содержащий в 1 дм3 100 мг фосфора

В стакане вместимостью 50 см^3 взвешивают $(1,0\pm0,1)$ г фосфорнокислого калия однозамещенного, помещают в эксикатор и сушат не менее 48 ч.

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают (0,4394 ± 0,0001) г высушенного фосфорнокислого калия, добавляют небольшое количество дистиллированной воды и перемешивают. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Массовая концентрация фосфора в растворе A составляет 100 мкг/см3.

Раствор используют свежеприготовленным.

8.3.7 Стандартный раствор фосфора Б, содержащий в 1 дм3 10 мг фосфора

В мерную колбу вместимостью 100 см³ приливают пипеткой 10 см³ стандартного раствора фосфора А (см. 8.3.6), добавляют небольшое количество дистиллированной воды и перемешивают. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Массовая концентрация фосфора в растворе Б составляет 10 мкг/см³.

Раствор используют свежеприготовленным.

9 Проведение измерений

9.1 Метод мокрой минерализации

- 9.1.1 В колбу для минерализации помещают (1,500 ± 0,001) г молока, подготовленного по 8.1. Добавляют три стеклянных шарика и 4 см³ концентрированной серной кислоты.
- 9.1.2 Устанавливают колбу в наклонном положении в хорошо вентилируемом вытяжном шкафу и нагревают на электрической плитке. Следят за тем, чтобы при нагревании свести до минимума образование пены в колбе.

Поддерживают в колбе слабое кипение. Не допускаются местные перегревы и нагревание колбы выше уровня жидкости.

- 9.1.3 Как только в колбе прекратится пенообразование, ее охлаждают на воздухе до температуры (20 ± 2) °С. Осторожно добавляют 2 см³ раствора перекиси водорода и снова нагревают. Повторяют эту процедуру до тех пор, пока содержимое колбы не станет прозрачным и бесцветным. В течение нагревания периодически перемешивают содержимое колбы, осторожно поворачивая колбу, не допуская местных перегревов.
- 9.1.4 Охлаждают смесь на воздухе до температуры (20 ± 2) °С и промывают горло колбы дистиллированной водой объемом около 2 см³. Снова нагревают содержимое колбы до тех пор, пока вода

не испарится. Кипятят жидкость (30 ± 1) мин, чтобы уничтожить все следы перекиси водорода. Не допускаются местные перегревы.

- 9.1.5 Охлаждают смесь на воздухе до температуры (20 ± 2) °C. Количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой.
- 9.1.6 Отбирают пипеткой 2 см³ смеси в мерную колбу вместимостью 50 см³ и добавляют около 25 см³ дистиллированной воды. Затем в колбу приливают 2,0 см³ раствора молибдата натрия в аскорбиновой кислоте (см. 8.3.5), перемешивают и доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой.
 - 9.1.7 Содержимое колбы кипятят 15 мин на водяной бане.
- 9.1.8 Охлаждают колбу со смесью до температуры (20 ± 2) °C в холодной воде. Далее проводят испытания по 9.5. Смесь пригодна для измерений в течение 1 ч.

9.2 Метод сухой минерализации

- 9.2.1 В тигель из платины или кварца помещают (10,000 ± 0,001) г молока, подготовленного по 8.1.
- 9.2.2 Выпаривают образец досуха в сушильном шкафу при температуре (100 ± 2) °С или на водяной бане.
- 9.2.3 Прокаливают испытуемый образец в муфельной печи при температуре от 500 °C до 550 °C до тех пор, пока не образуется белая (или почти белая) зола.

Предпочтительнее, прежде чем установить тигель в муфельную печь, нагреть его на электрической плитке, чтобы сжечь легко воспламеняющиеся компоненты.

- 9.2.4 Тигель с содержимым охлаждают вместе с муфельной печью и затем покрывают часовым стеклом. Растворяют золу в растворе соляной кислоты (см. 8.3.2) объемом от 2 до 3 см³ и добавляют около 3 см³ дистиллированной воды.
- 9.2.5 Количественно переносят раствор золы в мерную колбу вместимостью 100 см³, ополаскивая часовое стекло и тигель дистиллированной водой и сливая промывные воды в колбу. Доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой. Фильтруют раствор через фильтровальную бумагу.
- 9.2.6 Наливают пипеткой 10 см³ фильтрата в мерную колбу вместимостью 100 см³. Доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой.
- 9.2.7 Наливают 2 см³ раствора фильтрата в мерную колбу вместимостью 50 см³ и добавляют 25 см³ дистиллированной воды. Затем добавляют 2,0 см³ раствора молибдата натрия в аскорбиновой кислоте (см. 8.3.5). Доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой.
 - 9.2.8 Кипятят содержимое колбы на водяной бане в течение 15 мин.
- 9.2.9 Охлаждают колбу со смесью, помещая ее в баню с проточной водой до температуры (20 ± 2) °С. Далее проводят испытания по 9.5. Смесь пригодна для измерений в течение 1 ч.

9.3 Контрольное измерение

Одновременно с измерением пробы проводят контрольное измерение по той же методике, что и для измеряемого образца (см. 9.1 или 9.2), но используя 1,5 или 10 см³ (соответственно) свободной от фосфорных соединений дистиллированной воды вместо измеряемого образца.

9.4 Построение градуировочного графика

- 9.4.1 Наливают в пять мерных колб вместимостью 50 см³ 0, 1, 2, 3 и 5 см³ соответственно стандартного раствора фосфора Б. Затем приливают в каждую мерную колбу по 25 см³ дистиллированной воды.
- 9.4.2 К содержимому каждой мерной колбы добавляют по 2,0 см³ раствора молибдата натрия в аскорбиновой кислоте (см. 8.3.5). Доводят объем каждого раствора в колбе до метки дистиплированной водой. Приготовленные растворы содержат 0, 10, 20, 30 и 50 мкг фосфора соответственно.
 - 9.4.3 Содержимое колб кипятят на водяной бане в течение (15 ± 1) мин.
- 9.4.4 Охлаждают растворы до температуры (20 ± 2) °C в холодной воде. В течение 1 ч измеряют спектрометром, оснащенным кюветой, при длине волны 820 нм оптическую плотность каждого градуировочного раствора по сравнению с раствором, не содержащим фосфора (см. 9.4.2). Если оптическая плотность раствора, не содержащего фосфора в 50 см³ раствора, велика, проверяют реактивы.
- 9.4.5 Строят график зависимости полученных значений оптической плотности от массы фосфора в микрограммах, содержащегося в градуировочных растворах (см. 9.4.2).

9.5 Спектрометрическое измерение

Измерения оптической плотности охлажденных смесей по 9.1.8 и 9.2.9 проводят на спектрометре при номинальном значении длины волны 820 нм относительно контрольной пробы (см. 9.3).

10 Обработка результатов измерений

10.1 По градуировочному графику определяют массу фосфора, соответствующую измеренному значению оптической плотности испытуемого раствора.

Массовую долю общего фосфора W в пробе, %, вычисляют по формулам:

а) метод мокрой минерализации

$$W = \frac{m_1 100}{200 m_0},$$
(1)

б) метод сухой минерализации

$$W = \frac{m_1 \cdot 100}{20 m_0},$$
 (2)

где m₁ — масса фосфора, определенная по градуировочному графику, мкг;

200 и 20 — коэффициенты разбавления пробы;

то — навеска пробы, г.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных измерений, округленное до третьего десятичного знака, если выполняется условие приемлемости по разделу 11.

10.2 Контроль точности результатов измерений

Приписанные характеристики погрешности и ее составляющих метода определения массовой доли общего фосфора при P = 0.95 приведены в таблице 1.

Таблица 1

Диапазон измерения массовой	Предел повторяемости	Предел воспроизводимости	Границы абсолютной
доли общего фосфора, %	г, %	<i>R</i> , %	погрешности ± Δ, %
От 0,100 до 3,000 включ.	0,005	0,016	0,012

11 Проверка приемлемости результатов измерений

11.1 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях повторяемости

Проверку приемлемости результатов измерений массовой доли общего фосфора в исследуемых продуктах, полученных в условиях повторяемости (два параллельных определения, n = 2), проводят с учетом требований ГОСТ ИСО 5725-6.

Результаты измерений считаются приемлемыми при условии:

$$\left|X_1 - X_2\right| \le r,\tag{3}$$

где X_1, X_2 — значения двух параллельных определений массовой доли общего фосфора в исследуемых продуктах, полученные в условиях повторяемости, %;

г — предел повторяемости (сходимости), значение которого приведено в таблице 1, %.

Если данное условие не выполняется, то проводят повторные измерения и проверку приемлемости результатов измерений в условиях повторяемости в соответствии с требованиями ГОСТ ИСО 5725-6.

При повторном превышении указанного норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам анализа.

11.2 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости

Проверку приемлемости результатов измерений массовой доли общего фосфора в исследуемых продуктах, полученных в условиях воспроизводимости (в двух лабораториях, m = 2), проводят с учетом требований ГОСТ ИСО 5725-6.

Результаты измерений, выполненные в условиях воспроизводимости, считаются приемлемыми при условии:

$$|X_1' - X_2'| \le R$$
, (4)

где $X_1^{'}$, $X_2^{'}$ — значения двух измерений массовой доли общего фосфора в исследуемых продуктах, полученные в двух лабораториях в условиях воспроизводимости, %;

R — предел воспроизводимости, значение которого приведено в таблице 1, %.

Если данное условие не выполняется, то выполняют процедуры в соответствии с требованиями ГОСТ ИСО 5725-6.

12 Оформление результатов

Результат определения массовой доли общего фосфора в исследуемых продуктах представляют в документах, предусматривающих его использование, в виде

$$X_{cp} \pm \Delta$$
, %, при $P = 0.95$, (5)

где X_{co} — среднеарифметическое значение результатов двух параллельных измерений, %;

траницы абсолютной погрешности измерений, % (таблица 1).

13 Требования, обеспечивающие безопасность

При выполнении работ необходимо соблюдать следующие требования:

- помещение лаборатории должно быть оборудовано общей приточно-вытяжной вентиляцией в соответствии с ГОСТ 12.4.021. Содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать норм, установленных ГОСТ 12.1.005;
- требования техники безопасности при работе с химическими реактивами в соответствии с ГОСТ 12.1.007;
- требования техники безопасности при работе с электроустановками в соответствии с ГОСТ 12.1.019.

Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.004 и быть оснащено средствами пожаротушения в соответствии с ГОСТ 12.4.009.

УДК 637.11.001.4:006.354

MKC 67.100.10

Ключевые слова: молоко, массовая доля общего фосфора, метод мокрой минерализации, метод сухой минерализации, спектрометрическое измерение

Редактор А.Е. Минкина Технический редактор И.Е. Черепкова Корректор М.И. Першина Компьютерная верстка Е.А. Кондрашовой

Сдано в набор 03,12.2019, Подписано в печать 09.12.2019. Формат 60×84½. Гарнитура Ариал. Усл. леч. л. 1,40. Уч.-изд. л. 1.12.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

Создано в едикичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» для комплектования Федерального информационного фонда стандартов, 117418 Москва, Нахимовский пр-т. д. 31, к. 2.

www.gastinfo.ru info@gastinfo.ru