МОЛОКО СУХОЕ

Определение содержания молочной кислоты и лактатов

МАЛАКО СУХОЕ

Вызначэнне змяшчэння малочнай кіслаты і лактатаў

(ISO 8069:2005, IDT) (IDF 69:2005, IDT)

Издание официальное



Предисловие

Евразийский совет по стандартизации, метрологии и сертификации (EACC) представляет собой региональное объединение национальных органов по стандартизации государств, входящих в Содружество Независимых Государств. В дальнейшем возможно вступление в EACC национальных органов по стандартизации других государств.

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0-92 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2-2009 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, применения, обновления и отмены».

Сведения о стандарте

- 1 ВНЕСЕН Государственным комитетом по стандартизации Республики Беларусь
- 2 ПРИНЯТ Евразийским советом по стандартизации, метрологии и сертификации по переписке (протокол № 55-П от 25 марта 2013 г.)

За принятие стандарта проголосовали:

| Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004-97 | Код страны по МК (ИСО 3166) 004-97 | Сокращенное наименование национального органа по стандартизации | | | |
|---|---------------------------------------|--|--|--|--|
| Беларусь | BY | Госстандарт Республики Беларусь | | | |
| Казахстан | KZ | Госстандарт Республики Казахстан | | | |
| Кыргызстан | KG | Кыргызстандарт | | | |
| Молдова | MD | Молдова-Стандарт | | | |
| Узбекистан | UZ | Узстандарт | | | |

- 3 ПОДГОТОВЛЕН на основе государственного стандарта Республики Беларусь СТБ ISO 8069-2012 «Молоко сухое. Определение содержания молочной кислоты и лактатов»
- 4 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ISO 8069 | IDF 69:2005 Dried milk Determination of content of lactic acid and lactates (Молоко сухое. Определение содержания молочной кислоты и лактатов).

Международный стандарт разработан подкомитетом SC 5 «Молоко и молочные продукты» технического комитета по стандартизации ISO/TC 34 «Пищевые продукты» Международной организации по стандартизации (ISO) и Международной молочной федерацией (IDF).

Перевод с английского языка (en).

Официальный экземпляр международного стандарта, на основе которого подготовлен настоящий межгосударственный стандарт, имеется в Национальном фонде ТНПА Республики Беларусь.

Степень соответствия – идентичная (IDT)

5 ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ постановлением Госстандарта Республики Беларусь от 23 июля 2013 г. № 38 непосредственно в качестве государственного стандарта Республики Беларусь с 1 марта 2014 г.

6 ВЗАМЕН ГОСТ 31079-2002 (ИСО 8069:1986) (с отменой СТБ ISO 8069-2012)

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

© Госстандарт, 2013

Настоящий стандарт не может быть воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Госстандарта Республики Беларусь

Содержание

| 1 Область применения | 1 |
|---|----|
| 2 Термины и определения | 1 |
| 3 Сущность метода | 1 |
| 4 Реактивы | 1 |
| 5 Аппаратура | 2 |
| 6 Отбор проб | 3 |
| 7 Приготовление | 3 |
| 7.1 Подготовка анализируемой пробы | 3 |
| 7.2 Навеска | 3 |
| 7.3 Контрольное испытание | 3 |
| 7.4 Приготовление раствора и удаление белков | 3 |
| 8 Процедура | 3 |
| 8.1 Проверка активности реактивов | 3 |
| 8.2 Определение | 4 |
| 9 Вычисление и представление результатов | 5 |
| 9.1 Вычисление | 5 |
| 9.2 Представление результатов | 5 |
| 10 Прецизионность | 6 |
| 10.1 Межлабораторные испытания | 6 |
| 10.2 Повторяемость | 6 |
| 10.3 Воспроизводимость | 6 |
| 11 Протокол испытания | 6 |
| Приложение A (обязательное) Правила надлежащей лабораторной практики (GLP) для проведения ферментных анализов | 7 |
| Библиография | 10 |

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

молоко сухое

Определение содержания молочной кислоты и лактатов

МАЛАКО СУХОЕ

Вызначэнне змяшчэння малочнай кіслаты і лактатаў

Dried milk

Determination of content of lactic acid and lactates

Дата введения 2014-03-01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает ферментный метод определения содержания молочной кислоты и лактатов во всех видах сухого молока.

2 Термины и определения

В настоящем стандарте применяют следующий термин с соответствующим определением:

2.1 содержание молочной кислоты и лактатов (lactic acid and lactates content): Масса веществ, определенная посредством процедуры, установленной в настоящем стандарте.

Примечание – Выражается в миллиграммах молочной кислоты на 100 г сухого обезжиренного остатка.

3 Сущность метода

Навеску сухого молока восстанавливают в теплой воде, осаждают жир и белки, после чего фильтруют пробу. Полученный фильтрат обрабатывают следующими ферментами и биохимическими веществами, добавляемыми одновременно, но действующими последовательно:

- а) L-лактат дегидрогеназа (L-LDH) и D-лактат дегидрогеназа (D-LDH) в присутствии никотинамидаденин-динуклеотида (NAD) окисляют до пирувата и восстанавливают NAD до NADH;
- b) глутамат-пируват-трансаминаза (GPT) в присутствии L-глутамата видоизменяет пируват в L-аланин и преобразовывает L-глутамат в α -кетоглутарат.

Определяют количество образовавшегося NADH, пропорциональное содержанию молочной кислоты и лактатов в пробе, посредством спектрофотометрического измерения при длине волны 340 нм.

4 Реактивы

Используют реактивы признанной аналитической чистоты. Вода, используемая в приготовлении растворов ферментов, должна быть дистиллирована как минимум дважды и без примесей. Вода, используемая в других целях, должна быть дистиллирована или иметь равнозначную чистоту.

4.1 Раствор гексацианоферрата (II) калия, $c(K_4[Fe(CN)_6]\cdot 3H_2O) = 35.9$ г/л.

Растворяют 35,9 г тригидрата гексацианоферрата (II) калия в воде. Доводят объем раствора водой до 1000 мл и перемешивают.

4.2 Раствор сульфата цинка, $c(ZnSO_4.7H_2O) = 71,8$ г/л.

Растворяют 71,8 г гептагидрата сульфата цинка в воде. Доводят объем раствора водой до 1000 мл и перемешивают.

4.3 Растворы гидроксида натрия

4.3.1 Раствор гидроксида натрия I, c(NaOH) = 10 моль/л.

Растворяют 400 г гидроксида натрия в воде. Доводят объем раствора водой до 1000 мл и перемешивают.

4.3.2 Раствор гидроксида натрия II, c(NaOH) = 0,1 моль/л.

Растворяют 4,0 г гидроксида натрия в воде. Доводят объем раствора водой до 1000 мл и перемешивают.

Издание официальное

- 4.4 Раствор глицерина (C₃H₈O₃) с объемным содержанием глицерина 50 %.
- 4.5 Раствор сульфата аммония, $c[(NH_4) 2SO_4] = 3,2$ моль/л.

Растворяют 422,84 г сульфата аммония в воде. Доводят объем раствора водой до 1000 мл и перемешивают.

4.6 Буферный раствор, рН 10.

Растворяют 7,92 г глицилглицина ($C_4H_8N_2O_3$) и 1,47 г L-глутаминовой кислоты ($C_5H_9NO_4$) приблизительно в 80 мл воды. Устанавливают рН до 10,0 ± 0,1 при температуре 20 °C раствором гидроксида натрия I (4.3.1). Доводят объем раствора водой до 1000 мл и перемешивают.

Раствор устойчив 3 мес при температуре хранения в холодильной камере от 0 °C до +5 °C.

4.7 Раствор никотинамид-аденин-динуклеотида (NAD).

Растворяют 350 мг никотинамид-аденин-динуклеотида ($C_{21}H_{27}N_7O_{14}P_2$) в 10 мл воды.

Раствор устойчив 4 нед при температуре хранения в холодильной камере от 0 °C до +5 °C. Во время использования сосуд с раствором должен быть погружен в емкость с колотым льдом.

4.8 **L-лактат дегидрогеназа** (L-LDH), суспензия, полученная из мышечной ткани свиньи.

Растворяют 10 мг суспензии L-лактат дегидрогеназы в 1 мл раствора глицерина (4.4). Значение рН полученной суспензии должно быть приблизительно 7. Удельная активность суспензии L-лактат дегидрогеназы (L-LDH, EC 1.1.1.27) должна быть не менее 5500 единиц/мл при 25 °C. При несоответствии установленным требованиям готовят другую суспензию L-LDH.

Суспензия L-LDH устойчива 12 мес при температуре хранения в холодильной камере от 0 °C до +5 °C. Во время использования сосуд с раствором должен быть погружен в емкость с колотым льдом.

4.9 **D-лактат дегидрогеназа** (D-LDH), суспензия, полученная из Lactobacillus leichmannii.

Растворяют 5 мг суспензии D-LDH в 1 мл раствора сульфата аммония (4.5). Значение рН полученной суспензии должно быть приблизительно 6. Удельная активность суспензии D-лактат дегидрогеназы (D-LDH, EC 1.1.1.28) должна быть не менее 1500 единиц/мл при 25 °C. При несоответствии установленным требованиям готовят другую суспензию D-LDH.

Суспензия D-LDH устойчива 12 мес при температуре хранения в холодильной камере от 0 °C до +5 °C. Во время использования сосуд с раствором должен быть погружен в емкость с колотым льдом.

4.10 Глутамат-пируват-трансаминаза (GPT), суспензия, полученная из свиного сердца.

Растворяют 20 мг суспензии GPT в 1,0 мл раствора сульфата аммония (4.5). pH полученной суспензии должен быть приблизительно 7. Удельная активность суспензии глутамат-пируват-трансаминазы (GPT, EC 2.6.1.2) должна быть не менее 1600 единиц/мл при 25 °C. При несоответствии установленным требованиям готовят другую суспензию GPT.

Добавляют 1,0 мл раствора сульфата аммония (4.5) в 1 мл суспензии, содержащей 20 мг GPT, и перемешивают. Центрифугируют полученные 2,0 мл суспензии, содержащей 10 мг GPT/мл, с радиальным ускорением 4000 g в течение 10 мин. Переливают 1,0 мл чистой надосадочной жидкости и отбрасывают, а оставшуюся суспензию используют.

Суспензия GPT устойчива 12 мес при температуре хранения в холодильной камере от 0 °C до +5 °C. Во время использования сосуд с раствором должен быть погружен в емкость с колотым льдом.

4.11 Раствор L-лактата лития

Растворяют 50 мг L-лактата лития ($C_3H_5O_3Li$) в воде. Доводят объем раствора водой до 500 мл и перемешивают.

4.12 Раствор D-лактата лития

Растворяют 50 мг D-лактата лития ($C_3H_5O_3Li$) в воде. Доводят объем раствора водой до 500 мл и перемешивают.

5 Аппаратура

Используют стандартное лабораторное оборудование, в том числе указанное ниже.

- 5.1 Аналитические весы с ценой деления 0,1 мг, способные взвешивать с точностью до 1 мг.
- 5.2 Мензурка вместимостью 50 мл.
- 5.3 Градуированный цилиндр вместимостью 50 мл.
- 5.4 Мерные колбы с одной отметкой вместимостью 100 мл.
- 5.5 Пипетки вместимостью 0,02; 0,05; 0,2; 1,0 и 2,0 мл.
- 5.6 Градуированные пипетки вместимостью 5 и 10 мл, с ценой деления 0,1 мл.
- 5.7 Стеклянные фильтровальные воронки диаметром приблизительно 7 см.

- 5.8 **Фильтровальная бумага** средней плотности, диаметром приблизительно 15 см, не содержащая молочной кислоты и лактатов.
 - 5.9 Стеклянная палочка.
- 5.10 Пластмассовые лопатки, способные перемешивать пробу ферментной смеси в спектрометрической кювете.
- 5.11 **Спектрофотометр**, способный измерять при длине волны 340 нм, оборудованный кюветами с оптической длиной пути 1 см.
 - 5.12 Парафильм^{тм 1)}.

6 Отбор проб

В лабораторию предоставляют представительную пробу. Она не должна быть повреждена или изменена во время транспортирования или хранения.

Процедура отбора проб не описана в настоящем стандарте. Рекомендованный метод отбора проб приведен в ISO 707 | IDF 50.

Пробу хранят в условиях, предотвращающих ее порчу и изменение состава.

7 Приготовление

7.1 Подготовка анализируемой пробы

Анализируемую пробу помещают в контейнер, вместимость которого в два раза превышает объем пробы, с герметично закрывающейся крышкой. Контейнер сразу же закрывают. Тщательно перемешивают пробу, энергично встряхивая и переворачивая контейнер.

При подготовке анализируемой пробы следует избегать ее контакта с атмосферой, чтобы минимизировать адсорбцию влаги.

7.2 Навеска

В мензурке вместимостью 50 мл (5.2) взвешивают 1,0 г анализируемой пробы с точностью до 1 мг.

7.3 Контрольное испытание

Контрольное испытание проводят в порядке, установленном в 7.4 и 8.2, с использованием всех реактивов, но без навески.

7.4 Приготовление раствора и удаление белков

- 7.4.1 Растворяют навеску (7.2) приблизительно в 20 мл воды температурой от 40 °C до 50 °C, перемешивая стеклянной палочкой (5.9) или подходящим средством. Количественно переносят содержимое мензурки в мерную колбу вместимостью 100 мл с одной отметкой (5.4), ополаскивая мензурку водой. Охлаждают содержимое колбы до температуры приблизительно 20 °C.
- 7.4.2 Добавляют к раствору (7.4.1) последовательно 5,0 мл раствора гексацианоферрата (II) калия (4.1), 5,0 мл раствора сульфата цинка (4.2) и 10,0 мл раствора гидроксида натрия II (4.3.2), тщательно перемешивая после добавления каждого реагента. Доводят объем раствора водой до 100 мл. Тщательно перемешивают раствор и выдерживают 30 мин при комнатной температуре.
- 7.4.3 Фильтруют содержимое колбы через фильтровальную бумагу (5.8), отбрасывая первую порцию фильтрата.

Допускается применять центрифугирование в качестве альтернативы фильтрации.

8 Процедура

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ – Следует избегать загрязнений, особенно связанных с испарением.

8.1 Проверка активности реактивов

8.1.1 Всякий раз при приготовлении реактивов (4.6 — 4.10 включительно), или при хранении готовых реактивов в холодильной камере без использования в течение более чем 2 нед, или при возобновлении аналитической работы после периода хранения, или в других обоснованных случаях проверяют активность реактивов.

¹⁾ Парафильм™ является примером продукта, имеющегося в продаже. Эта информация приведена для удобства пользователей настоящего стандарта и не является рекламой указанного продукта со стороны ISO или IDF.

- 8.1.2 В две мерные колбы вместимостью 100 мл с одной отметкой (5.4) вносят по 10 мл раствора L-лактата лития (4.11). В две другие мерные колбы вместимостью 100 мл с одной отметкой (5.4) вносят по 10 мл раствора D-лактата лития (4.12). Определяют концентрацию L-молочной кислоты и лактатов и содержание D-молочной кислоты и лактатов растворов в двух парах колб вместимостью 100 мл, действуя в порядке, установленном в 7.4.2, 7.4.3 и 8.2.
 - 8.1.3 Концентрацию лактата лития w_L, мг/л, вычисляют по формулам:
 - а) для раствора L-лактата:

$$w_1 = 341 \times A$$
;

b) для раствора D-лактата:

$$w_1 = 346 \times A$$

- где A численное значение коэффициента поглощения при 340 нм, вычисленное в соответствии с 8.2.1 и 8.2.2;
 - 341 численное значение параметра после замещения молекулярной массы L-лактата лития $(M_r = 96,1)$ и конечного объема $(V_1 = 2,24 \text{ мл})$ в 9.1 после того, как восстановление L-лактата оценено;
 - 346 численное значение параметра после замещения молекулярной массы D-лактата лития $(M_r = 96,1)$ и конечного объема $(V_1 = 2,27 \text{ мл})$ в 9.1 после того, как восстановление D-лактата оценено.
- 8.1.4 Принимая во внимание чистоту L-лактата лития и D-лактата лития, определенная концентрация L- или D-лактата лития при проверке активности реактивов должна составлять (100 ± 5) % концентрации приготовленных растворов (8.1.2). Если определяемые значения не попадают в этот интервал, проверяют реактивы, технику измерения, точность пипеток, а также исправность спектрофотометра. Предпринимают необходимые действия для получения соответствующих результатов. После этого тестирование повторяют до получения удовлетворительных результатов.

8.2 Определение

8.2.1 В кювету с оптической длиной пути 1 см спектрофотометра (5.11) пипеткой (5.5) вносят согласно схеме, изложенной в таблице 1:

Таблица 1 – Схема процедуры

| Вносят пипеткой в спектрофотометрическую кювету | Контрольная проба | Стандартный раствор D-лактата | Стандартный раствор L-лактата | Анализируемая проба | | |
|--|----------------------|----------------------------------|----------------------------------|------------------------|--|--|
| Дистиллированная вода | 1,000 мл | _ | _ | _ | | |
| Стандартный раствор (8.1.2) | _ | 1,000 мл | 1,000 мл | _ | | |
| Фильтрат анализируемой пробы (7.4.3) | _ | _ | _ | 1,000 мл | | |
| Буферный раствор, рН 10 | | | | · | | |
| (4.6) | 1,000 мл | 1,000 мл | 1,000 мл | 1,000 мл | | |
| Раствор NAD (4.7) | 0,200 мл | 0,200 мл | 0,200 мл | 0,200 мл | | |
| Суспензия GPT (4.10) | 0,020 мл | 0,020 мл | 0,020 мл | 0,020 мл | | |
| Содержимое кюветы перемешивают пластмассовой лопаткой (5.10) или закрыв кювету парафиль- | | | | | | |
| мом (5.12) и переворачивая несколько раз. Через 5 мин после перемешивания измеряют коэффици- | | | | | | |
| ент поглощения (A_{b0} и A_{s0}) по отношению к воде при длине волны 340 нм | | | | | | |
| Суспензия L-LDH (4.8) | 0,020 мл | _ | 0,020 мл | 0,020 мл | | |
| Суспензия D-LDH (4.9) | 0,050 мл | 0,050 мл | _ | 0,050 мл | | |

Ровно через 45 мин после перемешивания измеряют коэффициент поглощения испытуемого раствора ($A_{\rm b45}$ и $A_{\rm s45}$) по отношению к воде при длине волны 340 нм.

Ровно через 60 мин после перемешивания повторно измеряют коэффициент поглощения испытуемого раствора (A_{b60} и A_{s60}) по отношению к воде при длине волны 340 нм.

Содержания L- или D-молочной кислоты и лактатов может быть определено отдельно путем добавления или L-LDH (4.8), или D-LDH (4.9).

При необходимости определения содержания только L-молочной кислоты и лактатов измерения выполняют соответственно через 30 и 45 мин после перемешивания.

8.2.2 Вычисляют фактическое значение коэффициента поглощения *A*, используемое в вычислении (9.1), по следующей формуле:

$$A = [(A_{s60} - A_{s0}) - 4(A_{s60} - A_{s45})] - [(A_{b60} - A_{b0}) - 4(A_{b60} - A_{b45})], \tag{1}$$

где $A_{\rm s60}$ — численное значение коэффициента поглощения испытуемого раствора, измеренное через 60 мин по 8.2.1;

 $A_{\rm s0}~$ – численное значение коэффициента поглощения испытуемого раствора, измеренное по 8.2.1;

 A_{s45} — численное значение коэффициента поглощения испытуемого раствора, измеренное через 45 мин по 8.2.1;

 A_{b60} – численное значение коэффициента поглощения раствора контрольного испытания, измеренное через 60 мин по 8.2.1;

 A_{b0} — численное значение коэффициента поглощения раствора контрольного испытания, измеренное по 8.2.1;

 $A_{\rm b45}$ — численное значение коэффициента поглощения раствора контрольного испытания, измеренное через 45 мин по 8.2.1.

В некоторых случаях протекает вялотекущая побочная реакция. Изменение коэффициента поглощения, вызванное этой реакцией, исключают экстраполяцией коэффициента поглощения на нулевой момент времени.

Если требуется определить содержание только L-молочной кислоты и лактатов (см. 8.2.1), измерения выполняют соответственно через 30 и 45 мин. В таком случае вычисление проводят по следующей измененной формуле:

$$A = [(A_{s45} - A_{s0}) - 3(A_{s45} - A_{s30})] - [(A_{b45} - A_{b0}) - 3(A_{b45} - A_{b30})],$$
(2)

где A_{s30} — численное значение коэффициента поглощения испытуемого раствора, измеренное через 30 мин по 8.2.1;

 $A_{\rm b30}$ – численное значение коэффициента поглощения раствора контрольного испытания, измеренное через 30 мин по 8.2.1.

8.2.3 Если увеличение коэффициента поглощения, вычисленного согласно 8.2.2, превышает 0,500 единиц, повторяют процедуры, установленные в 8.2.1 — 8.2.3, разбавляя фильтрат раствора навески (7.4.3) и раствор контрольного испытания (7.3) необходимым количеством воды.

9 Вычисление и представление результатов

9.1 Вычисление

Вычисляют содержание молочной кислоты и лактатов *w*_L, выраженное в миллиграммах молочной кислоты на 100 г обезжиренного сухого остатка, по следующей формуле:

$$w_{L} = \left(\frac{A \cdot M_{r}}{k \cdot I \cdot m}\right) \times \left(\frac{V_{1} \cdot V_{4} \cdot V_{5}}{V_{2} \cdot V_{3}}\right) \times \left(\frac{100}{w_{s}}\right) \times 10^{5},$$
(3)

где А – численное значение коэффициента поглощения при 340 нм, вычисленное согласно 8.2.2;

 $M_{\rm r}$ – относительная молекулярная масса молочной кислоты, равная 90,1;

к – молярный коэффициент поглощения NADH при 340 нм, равный 6,3×10⁶ см²/моль;

I — оптическая длина пути спектрофотометрической кюветы, равная 1 см;

m – масса навески (7.2), г;

 V_1 – общий объем жидкости в спектрофотометрической кювете (см. 8.2.1), мл:

- при определении L- и D-молочной кислоты и лактатов равный 2,29 мл,
- при определении только L-молочной кислоты и лактатов равный 2,24 мл,
- при определении только D-молочной кислоты и лактатов равный 2,27 мл;

 V_2 – объем фильтрата (см. 7.4.3) в спектрофотометрической кювете (см. 8.2.1), мл;

 V_3 – объем фильтрата (см. 7.4.3), взятый для разбавления (см. 8.2.3), в случае необходимости, мл;

 V_4 – объем подготовленного раствора по 7.4.2, равный 100 мл;

 V_5 – объем разведенного фильтрата (см. 8.2.3), в случае необходимости, мл;

 $w_{\rm s}$ – массовая доля сухого обезжиренного остатка в пробе, %.

П р и м е ч а н и е — Определение содержания жира не является частью метода, установленного в настоящем стандарте. Рекомендуемый метод определения содержания жира в сухом молоке приведен в ISO 1736.

9.2 Представление результатов

Результаты испытания выражают в целых числах.

10 Прецизионность

10.1 Межлабораторные испытания

Значения повторяемости и воспроизводимости были получены на основе результата межлабораторного испытания, проведенного в соответствии с ISO 5725 ²⁾.

Была опубликована подробная информация по межлабораторному испытанию на прецизионность метода (см. [5]). Значения, полученные на основе данного межлабораторного испытания, могут быть неприменимы к диапазонам концентрации и матрицам, отличным от представленных.

10.2 Повторяемость

Абсолютная разность между двумя отдельными независимыми результатами испытаний, полученными с использованием одного и того же метода на идентичных исследуемых пробах в одной лаборатории одним оператором на одном оборудовании в течение короткого промежутка времени, не должна превышать более чем в 5 % случаев следующие значения:

- а) для среднеарифметического значения содержания молочной кислоты и лактатов ≤ 60 мг на 100 г сухого обезжиренного остатка 10 мг/100 г;
- b) для среднеарифметического значения содержания молочной кислоты и лактатов > 60 мг на 100 г сухого обезжиренного остатка 15 % (условно) от среднеарифметического значения.

10.3 Воспроизводимость

Абсолютная разность между двумя отдельными результатами испытаний, полученными с использованием одного и того же метода на идентичных исследуемых пробах в разных лабораториях разными операторами на различном оборудовании, не должна превышать более чем в 5 % случаев следующие значения:

- а) для среднеарифметического значения содержания молочной кислоты и лактатов ≤ 100 мг на 100 г сухого обезжиренного остатка 15 мг/100 г;
- b) для среднеарифметического значения содержания молочной кислоты и лактатов > 100 мг на 100 г сухого обезжиренного остатка 20 % (условно) от среднеарифметического значения.

11 Протокол испытания

Протокол испытания должен включать:

- а) всю информацию, необходимую для полной идентификации пробы;
- b) метод отбора проб, если известен;
- с) метод испытания со ссылкой на настоящий стандарт;
- d) все детали, не описанные в настоящем стандарте или рассматриваемые как необязательные, вместе с подробностями любых непредвиденных случайностей, которые могли повлиять на результат (ы) анализа;
- е) полученный (ые) результат (ы) и, если была проверена повторяемость, полученный окончательный заявленный результат.

²⁾ ISO 5725:1986 «Прецизионность методов измерений. Определение повторяемости и воспроизводимости стандартного метода измерения посредством использования межлабораторных испытаний» (в настоящее время отменен) был использован для получения данных о прецизионности.

Приложение А (обязательное)

Правила надлежащей лабораторной практики (GLP) для проведения ферментных анализов

А.1 Введение

Правила надлежащей лабораторной практики для ферментных анализов в меньшей степени изучены, в отличие от правил для других химических анализов. На указанные правила необходимо обратить внимание для получения правильных и точных результатов. Перед проведением анализов необходимо ознакомиться с правилами GLP, описанными ниже.

А.2 Реактивы

- А.2.1 Используют только реактивы признанной аналитической чистоты (удельная активность, концентрация, загрязняющие вещества с ферментной активностью, растворитель).
- А.2.2 Используют только коферменты установленного качества (степень чистоты, солевая или кислотная форма, загрязняющие вещества).
- А.2.3 Все реактивы, кроме ферментов и коферментов, должны быть признанной аналитической чистоты.
- А.2.4 Вода для приготовления ферментных растворов и других реактивов должна быть дважды дистиллирована.
- А.2.5 Вода для приготовления растворов анализируемой пробы должна быть дистиллирована или деионизирована.
- А.2.6 Реактивы и ферментные суспензии/растворы хранят согласно инструкциям (как правило, при температуре от 2 °C до 8 °C).
 - А.2.7 Ферментные суспензии не замораживают.
- А.2.8 По окончании срока хранения реактива его либо утилизируют, либо проверяют качество, добавляя его различные количества в стандартные растворы. Полученные значения коэффициента поглощения должны быть пропорциональны значениям концентрации.
- А.2.9 Температура буферных растворов, взятых из холодильной камеры, должна быть доведена до комнатной температуры перед добавлением в испытуемую смесь.

А.3 Фотометрические и спектрофотометрические кюветы

- А.З.1 Используют стеклянные или пластмассовые кюветы с оптической длиной пути 1 см.
- П р и м е ч а н и е Пластмассовые кюветы имеют следующие преимущества перед стеклянными кюветами:
- а) являются более дешевыми (одноразовые);
- b) возможно проведение большего числа анализов;
- с) в одной партии пластмассовые кюветы имеют относительно равный коэффициент поглощения.
- А.3.2 При использовании новой партии кювет необходимо контролировать их оптическую длину пути по отношению к оптической длине пути прецизионной кюветы (например, кварцевая кювета), как описано ниже.

Прецизионную кювету и пластмассовую кювету наполняют водой и измеряют коэффициент поглощения A_1 каждой кюветы относительно воды. После ополаскивания кюветы наполняют раствором NADH (приблизительно 0,15 мг/мл) и снова измеряют коэффициент поглощения A_2 относительно воды. Вычисляют ($A_2 - A_1$) для прецизионной кюветы и для пластмассовой кюветы. Если разность ($A_2 - A_1$) между двумя типами кювет превышает 0,5 % измерения фактического значения коэффициента поглощения для прецизионной кюветы, вычисляют среднюю разность в процентах и учитывают ее для длины пути I в формуле (3).

- А.3.3 Всегда используют чистые кюветы без механических повреждений. Оптические стороны кювет протирают или чистят только мягкой тканью.
- А.З.4 Рекомендуется не измерять коэффициент поглощения кювет при испытании пробы относительно коэффициента поглощения кюветы в контрольном испытании без полученной информации о значении величины коэффициента поглощения при самом контрольном испытании. Измеряют коэффициент поглощения при испытании пробы и при контрольном испытании относительно воды и вычисляют разность.

- А.3.5 Не измеряют коэффициент поглощения кюветы при испытании пробы или в контрольном испытании относительно пустой кюветы (из-за рассеивания света).
- А.3.6 Содержимое кюветы перемешивают пластмассовой лопаткой или осторожно переворачивают кювету, закрыв ее парафильмом.
- А.3.7 Удаляют со стенок кюветы пузырьки воздуха, используя лопатку. Оптическую сторону кюветы стараются не царапать.
- А.3.8 Для измерения при испытании пробы и контрольном испытании всегда используют одинаковые кюветы.
- А.3.9 Стеклянные или кварцевые кюветы всегда устанавливают в держатель в одинаковое положение. Для этой цели помечают одну оптическую сторону кюветы.

А.4 Фотометры и спектрофотометры

А.4.1 Используют спектрофотометр (пропускная способность ≤ 10 нм), фильтр-фотометр, оснащенный интерферирующим фильтром (пропускная способность ≤ 10 нм), или фотометр линейного спектра, оснащенный ртутной лампой. Измерения, осуществляемые с использованием спектрофотометра или фильтр-фотометра, должны выполняться при максимальном поглощении NADH или NADPH, т. е. 340 нм. Измерения, осуществляемые с использованием фотометра линейного спектра с ртутной лампой, должны выполняться при 365 или 334 нм.

Примечание – Молярные коэффициенты поглощения NADH и NADPH, измеренные при 334, 340 и 365 нм, составляют:

- а) NADH и NADPH при 334 нм (Hg) $-6,18\times10^6$ см²/моль;
- b) NADH и NADPH при 340 нм 6,3×10⁶ см²/моль;
- c) NADPH при 365 нм (Hg) $-3,5 \times 10^6$ см²/моль;
- d) NADH при 365 нм -3.4×10^6 см²/моль.
- А.4.2 Между коэффициентом поглощения и концентрацией NADH или NADPH должна существовать линейная зависимость в пределах коэффициента поглощения 2,0. Линейную зависимость проверяют следующим образом:
- а) отбирают пипеткой 2,00 мл дистиллированной воды в кювету и измеряют коэффициент поглощения A_0 относительно воды;
- b) отбирают пипеткой 0,10 мл раствора NADH (0,5 мг/мл) в кювету; перемешивают содержимое кюветы и измеряют коэффициент поглощения A_1 .

Вычисляют уменьшенный коэффициент поглощения A_m по следующей формуле:

$$A_m = (A_1 - A_0) \times \frac{2.1}{3.5}$$
 (A.1)

Повторяют процедуру проверки линейной зависимости 14 раз, как описано выше.

После каждой пары измерений вычисляют уменьшенный коэффициент поглощения A_m по следующей формуле:

$$A_m = (A_n - A_0) \times \frac{V}{3.5},$$
 (A.2)

где A_n – коэффициент поглощения, полученный при измерении n;

V — объем содержимого ячейки при измерении n.

Для каждого измерения строят график зависимости объема раствора NADH, находящегося в кювете, от соответствующего уменьшенного коэффициента поглощения. Корреляционное значение измерений должно быть > 0,99.

А.5 Автоматические пипетки и другие пипетки-дозаторы

- А.5.1 Автоматические пипетки и другие пипетки-дозаторы используют в соответствии с инструкциями изготовителя.
 - А.5.2 Для каждой пипетки используют соответствующие наконечники.
- А.5.3 Периодически (например, ежемесячно) проверяют характеристики вместимости и повторяемости автоматических пипеток и других пипеток-дозаторов, как описано ниже.

Мензурку с водой взвешивают на протяжении времени t. Пипеткой отбирают или переливают 1 × порцию воды в мензурку и взвешивают ровно через (t+1) мин после первого взвешивания. Повторяют процедуру отбора пипеткой или дозирования девять раз. Взвешивают мензурку без отбора пипеткой

или дозирования в моменты (t + 11), (t + 12), (t + 13), (t + 14) и (t + 15) мин. Вычисляют на основании данных взвешиваний потери на испарение в минуту. Вычисляют вместимость и повторяемость пипетки или пипетки-дозатора, учитывая потерю воды вследствие испарения.

А.5.4 Теплопередача от ладони руки при продолжительном использовании может повлиять на вместимость некоторых автоматических пипеток.

Находят и отбраковывают пипетки, имеющие данную зависимость, посредством процедуры, описанной в А.5.3.

А.5.5 Непосредственно перед применением несколько раз ополаскивают наконечник пипетки раствором/суспензией, которую необходимо отобрать. Для каждого раствора анализируемой пробы используют новый наконечник для пипетки.

А.5.6 Отбирают пипеткой пробу, буферный, ферментный, коферментный растворы и раствор анализируемой пробы, помещая наконечник пипетки как можно глубже в разные углы кюветы.

Небольшие количества ферментных растворов/суспензий (10 – 50 мкл) могут дозироваться на лопатку, которую опускают в кювету и перемешивают с помощью нее содержимое кюветы.

А.5.7 Следует избегать загрязнения.

А.6 Другая полезная информация

- А.6.1 Возможность нарушения и грубых ошибок проверяют посредством определения коэффициентов поглощения двух растворов с различными концентрациями анализируемого вещества. Полученные значения коэффициента поглощения должны быть пропорциональны значениям концентрации анализируемого вещества.
- А.6.2 Для проверки ферментной (ых) реакции (й) используют эталонный образец. Эталонный образец должен рассматриваться как общепринятый эталонный образец.

Примечание — Эталонные образцы подтвержденной чистоты могут быть получены от организаций, таких как Национальный институт стандартов и технологий (NIST) или Бюро по стандартам Европейского сообщества (BCR).

- А.6.3 Испытание на восстановление проводят в присутствии раствора анализируемой пробы. Количество добавленного анализируемого вещества должно быть приблизительно таким же, как и количество анализируемого вещества, уже присутствующего в растворе анализируемой пробы.
- А.6.4 Для каждой кюветы используют одну пластмассовую лопатку или каждую лопатку используют только один раз.

Примечание – Допускается не учитывать количество жидкости, оставшейся на лопатке.

Библиография

| [1] | ISO 707 IDF 50 | Milk and milk products – Guidance on sampling (Молоко и молочные продукты. Руководство по отбору проб) |
|-----|--|---|
| [2] | ISO 1736:2008 | Dried milk and dried milk products – Determination of fat content – Gravimetric method (Reference method) [Молоко сухое и сухие молочные продукты. Определение содержания жира. Гравиметрический метод (контрольный метод)] |
| [3] | ISO 5725-1:1994 | Accuracy (trueness and precision) of measurement methods and results – Part 1: General principles and definitions (Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Общие принципы и определения) |
| [4] | ISO 5725-2:1994 | Accuracy (trueness and precision) of measurement methods and results — Part 2: Basic method for the determination of repeatability and reproducibility of a standard measurement method (Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 2. Основной метод определения повторяемости и воспроизводимости стандартного метода измерения) |
| [5] | Leenheer J. and Jans J (Бюллетень IDF, № 20 | I.A. Bulletin of the IDF, No. 207, 1986, pp. 122 – 132 07) |

УДК 637.143.047:547.472.3(083.74)(476) МКС 67.100.10 IDT Ключевые слова: сухое молоко, молочная кислота, лактаты

| Ответственный | 38 | выпуск | T. | B. | Варивончик |
|---------------|----|----------|----|----|------------|
| | JU | DUILIACK | | ┙. | Dabadonian |

Сдано в набор 03.09.2013. Подписано в печать 20.09.2013. Формат бумаги 60×84/8. Бумага офсетная. Гарнитура Arial. Печать ризографическая. Усл. печ. л. 1,74 Уч.-изд. л. 0,85 Тираж 7 экз. Заказ 851

Издатель и полиграфическое исполнение:
Научно-производственное республиканское унитарное предприятие
«Белорусский государственный институт стандартизации и сертификации» (БелГИСС)
ЛИ № 02330/0552843 от 08.04.2009
ул. Мележа, 3, комн. 406, 220113, Минск.