
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
32905—
2014
(ISO 6492:1999)

КОРМА, КОМБИКОРМА, КОМБИКОРМОВОЕ СЫРЬЕ

Метод определения содержания сырого жира

(ISO 6492:1999, Animal feeding stuffs. Determination of fat content, MOD)

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2020

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

1 ПОДГОТОВЛЕН Открытым акционерным обществом «Всероссийский научно-исследовательский институт комбикормовой промышленности» (ОАО «ВНИИКП») на основе собственного перевода на русский язык англоязычной версии стандарта, указанного в пункте 5

2 ВНЕСЕН Межгосударственным техническим комитетом по стандартизации МТК 4 «Комбикорма, белково-витаминные добавки, премиксы»

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 30 июля 2014 г. № 68-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
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 13 октября 2014 г. № 1312-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32905—2014 (ISO 6492:1999) введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2016 г.

5 Настоящий стандарт является модифицированным по отношению к международному стандарту ИСО 6492:1999 «Корма для животных. Определение содержания жира» (ISO 6492:1999 «Animal feeding stuffs — Determination of fat content», MOD).

Международный стандарт разработан подкомитетом ISO/TC 10 «Корма для животных» Технического комитета по стандартизации ISO/TC 34 «Пищевые продукты» Международной организации по стандартизации (ISO).

Уточненные отдельные слова, фразы, абзацы внесены в текст межгосударственного стандарта для приведения в соответствие с отраслевой терминологией и выделены курсивом. Дополнительные примечания и приложение выделены полужирным курсивом.

В настоящем стандарте заменены единицы измерения объема: «литр» на «дециметр кубический», «миллилитр» на «сантиметр кубический», для приведения в соответствие с ГОСТ 1.5—2001 (пункт 4.14.1).

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного международного стандарта для приведения в соответствие с ГОСТ 1.5 (подраздел 3.6).

В настоящем стандарте ссылки на международные стандарты, используемые в примененном международном стандарте, заменены на межгосударственные стандарты, гармонизированные с международными.

Сопоставление структуры настоящего стандарта со структурой примененного в нем международного стандарта приведено в дополнительном приложении ДА

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

7 ИЗДАНИЕ (май 2020 г.) с Поправкой (ИУС 10—2015)

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»

© ISO, 1999 — Все права сохраняются
© Стандартиформ, оформление, 2015, 2020



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

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Термины и определения	2
4 Сущность метода	2
5 Реактивы и материалы	2
6 Лабораторные оборудование и посуда	3
7 Отбор проб	3
8 Подготовка проб	3
9 Проведение испытания	3
10 Обработка результатов	5
11 Прецизионность	5
12 Протокол испытания	6
Приложение А (справочное) Результаты межлабораторных испытаний	7
Приложение ДА (справочное) Сопоставление структуры настоящего стандарта со структурой примененного в нем международного стандарта	9
Библиография	11

КОРМА, КОМБИКОРМА, КОМБИКОРМОВОЕ СЫРЬЕ

Метод определения содержания сырого жира

Feeds, mixed feeds and raw material.
Method for determination of fat content

Дата введения — 2016—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на корма, комбикорма и комбикормовое сырье, за исключением семян масличных культур и побочных продуктов их переработки, и устанавливает метод определения содержания сырого жира.

При использовании данного метода корма, комбикорма и комбикормовое сырье разделяют на категории А и Б:

- из продуктов категории А сырой жир экстрагируют органическим растворителем;
- продукты категории Б перед экстракцией подвергают гидролизу.

К категории Б относят:

- корма животного происхождения, включая молочные продукты;
- корма растительного происхождения, из которых жиры не могут быть извлечены без предварительного гидролиза, в частности глютен, дрожжи, соя и белок картофеля, и термообработанные корма;
- комбикорма, в которых не менее 20 % содержания жира обеспечено вводом вышеперечисленных продуктов.

К категории А относят все продукты, не упомянутые в категории Б.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

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

ГОСТ 2603 Реактивы. Ацетон. Технические условия

ГОСТ 3118 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3310-1 Сита контрольные. Часть 1. Сита контрольные из металлической проволочной ткани. Технические требования и испытания

ГОСТ 4166 Реактивы. Натрий сернокислый. Технические условия

ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 9147 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия

ГОСТ 12026 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия

ГОСТ 13496.0 Комбикорма, комбикормовое сырье. Методы отбора проб

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

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

ГОСТ 31218 (ИСО 6498—98) Корма, комбикорма, комбикормовое сырье. Подготовка испытательных проб¹⁾

¹⁾ Действует ГОСТ ISO 6498—2014 «Корма, комбикорма. Подготовка проб для испытаний».

ГОСТ OIML R 76-1 Государственная система обеспечения единства измерений. Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

ГОСТ ИСО 5725-1 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения¹⁾

ГОСТ ИСО 5725-2 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 2. Основной метод определения повторяемости и воспроизводимости стандартного метода измерений²⁾

ГОСТ ИСО 5725-6 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике³⁾

Примечание — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.eurasia.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, затрагивающее 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 сырой жир: Смесь триглицеридов жирных кислот и сопутствующих жироподобных веществ, выделенных из анализируемой пробы в соответствии с процедурой, установленной в настоящем стандарте.

Примечания

1 К сопутствующим веществам относят свободные жирные кислоты, спирты, альдегиды, провитамины, пигменты, эфирные масла и др.

2 Содержание сырого жира выражается в граммах на килограмм. Оно также может быть выражено в виде массовой доли в процентах.

4 Сущность метода

4.1 Сущность метода заключается в экстракции сырого жира из анализируемой пробы петролейным эфиром, удалении растворителя путем отгонки и сушки, взвешивании полученного остатка.

4.2 Образцы с относительно высоким содержанием жира (не менее 200 г/кг) проходят предварительную экстракцию петролейным эфиром.

4.3 Образцы категории Б предварительно подвергают гидролизу раствором соляной кислоты при нагревании, гидролизат охлаждают, фильтруют, полученный остаток промывают и сушат, затем экстрагируют петролейным эфиром, удаляют растворитель путем отгонки и сушки, полученный остаток взвешивают.

5 Реактивы и материалы

Используют только реактивы признанной аналитической чистоты.

5.1 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

5.2 Натрий сернокислый по ГОСТ 4166, безводный.

¹⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-1—2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения».

²⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-2—2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 2. Основной метод определения повторяемости и воспроизводимости стандартного метода измерений».

³⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике».

5.3 Эфир петролейный, состоящий в основном из углеводородов с шестью атомами углерода, интервал температур кипения от 40 °С до 60 °С. Бромное число должно быть меньше единицы, остаток после выпаривания должен быть *менее* 20 мг/дм³.

Допускается использование технического гексана, имеющего остаток после выпаривания *менее* 20 мг/см³.

5.4 Стружка из карбида кремния или стеклянные шарики.

5.5 Ацетон по ГОСТ 2603, ч.

5.6 Кислота соляная по ГОСТ 3118, раствор молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 3$ моль/дм³.

5.7 Адсорбент, например диатомит (кизельгур), прокипяченный в течение 30 мин в растворе соляной кислоты молярной концентрации $c(\text{HCl}) = 6$ моль/дм³, промытый водой до нейтральной реакции, затем высушенный при температуре 130 °С.

5.8 Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026.

Примечание — Допускается применение реактивов и материалов с характеристиками не хуже указанных.

6 Лабораторные оборудование и посуда

Используют следующее лабораторное оборудование:

6.1 Патроны для экстракции, не содержащие жиры и масла, промытые эфиром.

6.2 Аппарат Сокслета, состоящий из экстрактора вместимостью около 100 см³, колбы вместимостью 500 см³ и обратного холодильника, или другая система рециркуляции.

6.3 Баня песчаная или водяная с регулируемой температурой.

6.4 Шкаф сушильный, обеспечивающий поддержание температуры на уровне (103 ± 2) °С.

6.5 Печь вакуумная с электрическим подогревом, обеспечивающая поддержание температуры на уровне (80 ± 2) °С и снижение давления до значения *менее* 13,3 кПа, оборудованная устройством для введения сухого воздуха или содержащая осушитель, например оксид кальция.

6.6 Эксикатор, содержащий эффективный осушитель.

6.7 Весы неавтоматического действия с пределами допускаемой абсолютной погрешности $\pm 0,001$ г и весы неавтоматического действия специального (I) класса с пределами допускаемой абсолютной погрешности $\pm 0,0005$ г по ГОСТ OIML R 76-1.

6.8 Стаканы В(Н)-1(2)—400 ТХС по ГОСТ 25336.

6.9 Колбы мерные 1(2)—500—2 по ГОСТ 1770.

6.10 Пипетки 1(1а, 2)—1(2)—2 по ГОСТ 29169.

6.11 Колбы конические Кн-2—250(500)—42 ТХС по ГОСТ 25336.

6.12 Цилиндры 1(2, 3, 4)—50(100)—2 по ГОСТ 1770.

6.13 Колбы с тубусом 1(2)—500 по ГОСТ 25336.

6.14 Воронки Бюхнера 3 по ГОСТ 9147.

6.15 Насос электрический, или водоструйный, или Комовского.

6.16 Сито с размером ячейки 1 мм по ГОСТ ИСО 3310-1.

Примечание — Допускается применение средств измерений с аналогичными метрологическими характеристиками, а вспомогательного оборудования с техническими характеристиками не хуже указанных.

7 Отбор проб

Отбор проб — по ГОСТ 13496.0.

Поступающая в лабораторию проба должна быть представительной, не поврежденной и не загрязненной во время транспортирования и хранения.

8 Подготовка проб

Пробу для испытания готовят в соответствии с ГОСТ 31218.

9 Проведение испытания

9.1 Испытания трудно измельчаемых проб и проб с содержанием жира более 20 % проводят с предварительной экстракцией по 9.2.

Во всех остальных случаях действуют в соответствии с 9.3.

9.2 Предварительная экстракция

9.2.1 Не менее 20 г анализируемой пробы (m_0), подготовленной в соответствии с разделом 8, взвешивают на весах (см. 6.7) с погрешностью $\pm 0,001$ г и смешивают с 10 г безводного сульфата натрия (см. 5.2). Переносят в патрон для экстракции (см. 6.1) и накрывают обезжиренным ватным тампоном.

В высушенную колбу аппарата Сокслета (см. 6.2) помещают небольшое количество карбида кремния (см. 5.4). Если полученный жир далее будет использоваться для качественного анализа, то вместо карбида кремния используют стеклянные шарики. Колбу подключают к экстрактору.

Патрон для экстракции с анализируемой пробой помещают в экстрактор (см. 6.2), наполняют колбу примерно на 2/3 объема растворителем и помещают на баню (см. 6.3). Экстракцию проводят в течение 2 ч таким образом, чтобы получать не менее 10 сливов в час при использовании экстрактора Сокслета или чтобы скорость обратного стока составляла по меньшей мере 5 капель в секунду (около 10 см³/мин) при использовании эквивалентного устройства.

Полученный экстракт количественно переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³ (см. 6.10), объем доводят до метки петролейным эфиром и перемешивают.

Аликвотную часть разбавленного экстракта (50 см³) помещают в высушенную и взвешенную с погрешностью $\pm 0,001$ г колбу аппарата Сокслета с небольшим количеством стружки из карбида кремния или стеклянными шариками.

9.2.2 Петролейный эфир из колбы удаляют путем отгонки, затем добавляют 2 см³ ацетона (см. 5.5) и, осторожно перемешивая, удаляют ацетон, нагревая колбу на бане. Для полного удаления ацетона колбу продувают воздухом или инертным газом. Полученный остаток высушивают в течение (10,0 \pm 0,1) мин в сушильном шкафу (см. 6.4) при температуре 103 °С, охлаждают в эксикаторе (см. 6.6) и взвешивают (m_2) с погрешностью $\pm 0,0001$ г.

Петролейный эфир допускается удалять следующим способом. После отгонки растворителя высушивают остаток в колбе в течение 1,5 ч под вакуумом в печи (см. 6.5) при температуре 80 °С, охлаждают в эксикаторе (см. 6.6) и взвешивают (m_2) с погрешностью $\pm 0,0001$ г.

9.2.3 Патрон для экстракции с содержимым высушивают на воздухе до устранения остатков растворителя. Сухой остаток взвешивают с погрешностью $\pm 0,0001$ г (m_3).

Содержимое патрона для экстракции измельчают до прохода пробы через сито (см. 6.16).

Дальнейшая подготовка анализируемой пробы проводится в соответствии с 9.3.

9.3 Подготовка анализируемой пробы

Около 5 г анализируемой пробы, подготовленной в соответствии с разделом 8 или 9.2, взвешивают с погрешностью $\pm 0,001$ г (m_4).

Далее испытания проб продуктов, относящихся к категории Б (см. раздел 1), проводят по 9.4.

Пробу продукта, относящегося к категории А, помещают в патрон для экстракции (см. 6.1), накрывают обезжиренным ватным тампоном и проводят экстракцию по 9.5.

9.4 Гидролиз

Анализируемую пробу помещают в стакан вместимостью 400 см³ (см. 6.8) или коническую колбу вместимостью 300 см³ (см. 6.11), добавляют 100 см³ раствора соляной кислоты (см. 5.6) и карбид кремния (см. 5.4). Стакан накрывают часовым стеклом, на коническую колбу устанавливают обратный холодильник.

Смесь кипятят в течение 1 ч, встряхивая каждые 10 мин, чтобы предотвратить прилипание частиц пробы к стеклу.

Гидролизат охлаждают до комнатной температуры, добавляют достаточное количество адсорбента (см. 5.7), чтобы предотвратить потерю жира во время фильтрации. Гидролизат фильтруют с помощью насоса (см. 6.15) через смоченный, обезжиренный двойной бумажный фильтр через воронку Бюхнера (см. 6.15) в колбу с тубусом (см. 6.14). Остаток на фильтре промывают холодной водой до получения нейтрального фильтрата.

Если на поверхности фильтрата появляется масло или жир, то результат испытания может быть недостоверным. Рекомендуется повторение процедуры с меньшим количеством пробы или с использованием кислоты более высокой концентрации.

Двойной бумажный фильтр с остатком осторожно вынимают, переносят в патрон для экстракции (см. 6.1) и сушат под вакуумом в течение 60 мин в печи (см. 6.5) при температуре 80 °С. Патрон достают из печи и закрывают обезжиренным ватным тампоном.

9.5 Экстракция

9.5.1 Высушенную колбу экстракционного аппарата с небольшим количеством стружки из карбида кремния или стеклянных шариков (см. 5.4), в случае использования полученного жира для качественного анализа, взвешивают с погрешностью $\pm 0,001$ г (m_2). Колбу подключают к экстрактору.

Патрон для экстракции помещают в экстрактор (см. 6.2), наполняют колбу примерно на 2/3 объема петролевым эфиром и помещают на баню (см. 6.3). Экстракцию проводят, соблюдая условия 9.2.1, в течение 6 ч.

9.5.2 Петролевым эфиром из колбы удаляют по 9.2.2. Полученный остаток взвешивают (m_6) с погрешностью $\pm 0,0001$ г.

10 Обработка результатов

10.1 Определение содержания жира с предварительной экстракцией

Содержание жира, w_1 , г/кг, в анализируемой пробе вычисляют по формуле

$$w_1 = \left[\frac{10 \cdot (m_2 - m_1)}{m_0} + \left(\frac{m_6 - m_5}{m_4} \cdot \frac{m_3}{m_0} \right) \right] \cdot f, \quad (1)$$

где 10 — коэффициент отношения общего объема экстракта к объему аликвотной части;
 m_2 — масса колбы с карбидом кремния и высушенным остатком экстракта, полученным в 9.2, г;
 m_1 — масса колбы с карбидом кремния, используемой в 9.2, г;
 m_0 — масса анализируемой пробы по 9.2, г;
 m_6 — масса колбы с карбидом кремния и высушенным остатком экстракта, полученным в 9.5, г;
 m_5 — масса колбы с карбидом кремния, используемой в 9.5, г;
 m_4 — масса анализируемой пробы по 9.3, г;
 m_3 — масса высушенного остатка экстракта, полученного в 9.2, г;
 f — коэффициент согласования размерности единиц измерения массы ($f = 1000$ г/кг).
 Результат записывают с точностью до 1 г/кг.

10.2 Определение содержания жира без предварительной экстракции

Содержание жира, w_2 , г/кг, в анализируемой пробе вычисляют по формуле

$$w_2 = \frac{(m_6 - m_5)}{m_4} \cdot f, \quad (2)$$

где m_6 — масса колбы с карбидом кремния и экстрактом, полученным в 9.5, г;
 m_5 — масса колбы с карбидом кремния, используемой в 9.5, г;
 m_4 — масса анализируемой пробы по 9.3, г;
 f — коэффициент перевода единиц массы, г/кг ($f = 1000$ г/кг).
 Результат выражают с точностью до 1 г/кг.

10.3 Для выражения содержания жира в процентах результаты вычисления, полученные по формуле (1) или (2), умножают на 0,1.

11 Прецизионность

Оценку прецизионности результатов испытаний в условиях повторяемости и воспроизводимости проводят в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-1, ГОСТ ИСО 5725-2 и ГОСТ ИСО 5725-6.

11.1 Межлабораторные испытания

Результаты межлабораторных испытаний прецизионности метода приведены в приложении А. Значения, полученные в этих межлабораторных испытаниях, не могут быть применимы к диапазонам концентраций и пробам, отличающимся от описанных в данном стандарте и указанных в приложении А.

11.2 Повторяемость

Абсолютное *расхождение* между результатами двух отдельных испытаний, полученными одним и тем же методом на одной лабораторной пробе в одной и той же лаборатории одним и тем же оператором на одном и том же *экземпляре* оборудования в течение короткого промежутка времени, не должно превышать предел повторяемости (r), указанный в таблице 1, более чем в 5 % случаев.

Таблица 1 — Предел повторяемости (r) и предел воспроизводимости (R)

Продукт	r , г/кг	R , г/кг
Категория Б (с гидролизом)	5,0	12,0*
Категория А (без гидролиза)	2,5	7,7**
* Кроме рыбной и мясной муки (см. таблицу А.1). ** Кроме кокосовой муки (см. таблицу А.2).		

11.3 Воспроизводимость

Абсолютное *расхождение* между результатами двух отдельных испытаний, полученными одним и тем же методом на идентичных пробах в разных лабораториях разными операторами на различных *экземплярах* оборудования, не должно превышать предел воспроизводимости (R), указанный в таблице 1, более чем в 5 % случаев.

12 Протокол испытания

В *протоколе* испытаний необходимо указать:

- всю информацию, необходимую для идентификации пробы;
- использованный метод отбора проб, если известен;
- использованный метод анализа со ссылкой на данный стандарт;
- все детали испытаний, не указанные в настоящем стандарте или рассматриваемые как несущественные, которые могли повлиять на результат(ы) испытания;
- полученный результат испытания или *среднеарифметическое значение* двух испытаний, если проверена повторяемость.

Приложение А
(справочное)

Результаты межлабораторных испытаний

Прецизионность метода была установлена в трех межлабораторных испытаниях, организованных организациями по стандартизации бывшей Чехословакии, Нидерландов и Франции в 1984 г. и осуществлявшихся в соответствии с [2]¹⁾.

В бывшей Чехословакии испытания проводились в 21 лаборатории. Были исследованы образцы сухого цельного молока, рыбной муки, комбикорма для бройлеров и гранулированные корма для крупного рогатого скота.

Во Франции испытания проводились в 33 лабораториях. Были исследованы образцы послеспиртовой барды, кукурузы, мясной муки, соевой муки и турецких кормов.

В Нидерландах испытания проводились в 10 лабораториях. Были исследованы образцы ячменя, костной муки, кокосовой муки, перьевой муки, кукурузного кормового глютена и двух комбикормов.

Сведения о статистических результатах испытаний приведены в таблицах А.1 и А.2.

Примечание — Более подробная информация приведена в документе ISO/TC 34/SC10 N 353.

Таблица А.1 — Статистические результаты межлабораторных испытаний продуктов категории Б (с проведением гидролиза)

Наименование показателя	Значение параметра для образцов ¹⁾										
	1	2 ²⁾	3	4	5	6	7	8 ²⁾	9 ²⁾	10	11
Количество лабораторий после удаления выбросов	25	8	23	24	18	23	27	8	8	19	20
Среднее значение содержания жира, г/кг ³⁾	23,4	40,2	44,7	55,0	78,0	80,9	88,4	101,3	150,6	188,0	251,0
Стандартное отклонение повторяемости, s_r , мкг/г	—	0,78	—	—	1,73	—	—	1,20	1,73	1,24	1,84
Коэффициент вариации повторяемости, %	—	1,98	—	—	2,232	—	—	1,20	1,13	0,67	0,74
Предел повторяемости, r ($r = 2,8 \cdot s_r$), мкг/г	—	2,2	—	—	4,9	—	—	3,4	4,9	3,5	5,2
Стандартное отклонение воспроизводимости, S_R , мкг/г	4,03	1,98	2,57	4,38	5,55	2,97	5,69	1,80	3,32	2,65	3,39
Коэффициент вариации воспроизводимости, %	17,29	4,95	5,77	7,98	7,10	3,68	6,44	1,77	2,23	1,41	1,34
Предел воспроизводимости, R ($R = 2,8 \cdot S_R$), мкг/г	11,4	5,6	7,3	12,4	15,7	8,4	16,1	5,1	9,4	7,5	9,96
¹⁾ Образец 1: соевая мука; образец 2: глютен кукурузный; образец 3: кукуруза; образец 4: послеспиртовая барда; образец 5: рыбная мука; образец 6: турецкий корм; образец 7: мясная мука; образец 8: перьевая мука; образец 9: костная мука; образец 10: гранулированный корм для КРС; образец 11: сухое цельное молоко. ²⁾ Результаты выражаются в расчете на сухую массу. ³⁾ С использованием растворителя: петролейный эфир с температурой кипения от 40 °С до 60 °С.											

¹⁾ Международный стандарт, использованный для проверки прецизионности, в настоящее время отменен.

Таблица А.2 — Статистические результаты межлабораторных исследований продуктов категории А (без гидролиза)

Наименование показателя	Значение параметра для образцов ¹⁾											
	1	2 ²⁾	3 ²⁾	4	5	6	7	8	9	10 ²⁾	11 ²⁾	12
Количество лабораторий после удаления выбросов	31	10	10	30	29	21	31	21	28	10	10	19
Среднее значение, г/кг ³⁾	15,5	15,9	31,8	37,8	40,1	51,0	69,7	72,0	75,0	107,1	117,3	177,0
Стандартное отклонение повторяемости, s_r , мкг/г	—	0,42	0,60	—	—	0,64	—	0,86	—	0,81	0,78	0,88
Коэффициент вариации повторяемости, %	—	2,76	1,87	—	—	1,24	—	1,24	—	0,78	0,67	0,49
Предел повторяемости, r ($r = 2,8 \cdot s_r$), мкг/г	—	1,2	1,7	—	—	1,8	—	2,5	—	2,3	2,2	2,5
Стандартное отклонение воспроизводимости, S_R , мкг/г	1,97	1,24	2,72	1,57	1,74	2,12	2,04	2,61	1,85	4,59	1,94	1,59
Коэффициент вариации воспроизводимости, %	12,73	7,84	8,62	4,17	4,35	4,17	2,94	3,64	2,47	4,28	1,66	0,88
Предел воспроизводимости, R ($R = 2,8 \cdot S_R$), мкг/г	5,6	3,5	7,7	4,4	4,9	6,0	5,8	7,4	5,2	13,0	5,5	4,5
¹⁾ Образец 1: соевая мука; образец 2: ячмень; образец 3: комбикорм; образец 4: послеспиртовая барда; образец 5: кукуруза; образец 6: комбикорм для бройлеров; образец 7: мясная мука; образец 8: рыбная мука; образец 9: турецкий корм; образец 10: кокосовая мука; образец 11: гранулированный корм для КРС.												
²⁾ Результаты выражаются в расчете на сухую массу.												
³⁾ С использованием растворителя: петролейный эфир с температурой кипения от 40 °С до 60 °С.												

Приложение ДА
(справочное)

**Сопоставление структуры настоящего стандарта со структурой примененного
в нем международного стандарта**

Таблица ДА.1

Структура настоящего стандарта		Структура международного стандарта	
подраздел	пункт	подраздел	пункт
<i>Раздел 5</i>		<i>Раздел 5</i>	
5.1	—	5.1	—
5.2	—	5.2	—
5.3	—	5.3	—
5.4	—	5.4	—
5.5	—	5.5	—
5.6	—	5.6	—
5.7	—	5.7	—
5.8	—	—	—
<i>Раздел 6</i>		<i>Раздел 6</i>	
6.1	—	6.1	—
6.2	—	6.2	—
6.3	—	6.3	—
6.4	—	6.4	—
6.5	—	6.5	—
6.6	—	6.6	—
6.7	—	—	—
6.8	—	—	—
6.9	—	—	—
6.10	—	—	—
6.11	—	—	—
6.12	—	—	—
6.13	—	—	—
6.14	—	—	—
6.15	—	—	—
6.16	—	—	—
<i>Раздел 7</i>		<i>Раздел 7</i>	
<i>Раздел 8</i>		<i>Раздел 8</i>	

Окончание таблицы ДА.1

Структура настоящего стандарта		Структура международного стандарта	
подраздел	пункт	подраздел	пункт
Раздел 9		Раздел 9	
9.1	—	9.1	—
9.2	—	9.2	—
9.3	—	9.3	—
9.4	—	9.4	—
9.5	—	9.5	—
Раздел 10		Раздел 10	
10.1	—	10.1	—
10.2	—	10.2	—
10.3	—	—	—
Раздел 11		Раздел 11	
11.1	—	11.1	—
11.2	—	11.2	—
11.3	—	11.3	—
Раздел 12		Раздел 12	
Приложение	А	Приложение	А
	ДА		—
Библиография		Библиография	
Примечания			
1 Сравнение структур стандартов приведено начиная с раздела 5, так как предыдущие разделы стандартов и их иные структурные элементы (за исключением предисловия) идентичны.			
2 Раздел 5 настоящего стандарта дополнен подразделами с указанием используемого материала.			
3 Раздел 6 настоящего стандарта дополнен подразделами с указанием используемого оборудования.			
4 Раздел 10 настоящего стандарта дополнен подразделом с пересчетом содержания жира в процентах, как он нормируется в нормативных документах.			
5 В соответствии с ГОСТ 1.5—2001 и ГОСТ 1.3—2008 настоящий стандарт дополнен приложением ДА «Сопоставление структуры настоящего стандарта со структурой примененного в нем международного стандарта».			

Библиография

- [1] ISO 6497:2002 Animal feeding stuffs. Sampling (Корма для животных. Методы отбора проб)
- [2] ISO 5725:1986 Precision of test methods — Determination of repeatability and reproducibility for a standard test method by inter-laboratory tests (Прецизионность методов. Определение повторяемости и воспроизводимости стандартного метода испытания в межлабораторных испытаниях)

Ключевые слова: корма, комбикорма, комбикормовое сырье, сырой жир, экстрактор Сокслета, пред-варительная экстракция, гидролиз, экстракция, отгонка, сушка

Редактор переиздания *Н.Е. Рагузина*
Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*
Корректор *Е.Р. Ароян*
Компьютерная верстка *Л.В. Софеевич*

Сдано в набор 15.05.2020. Подписано в печать 14.07.2020. Формат 60 × 84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,40.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ИД «Юриспруденция», 115419, Москва, ул. Орджоникидзе, 11.
www.jurisizdat.ru y-book@mail.ru

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
для комплектования Федерального информационного фонда стандартов,
117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Поправка к ГОСТ 32905—2014 (ISO 6492:1999) Корма, комбикорма, комбикормовое сырье. Метод определения содержания сырого жира

В каком месте	Напечатано	Должно быть
Раздел 2. Нормативные ссылки	<p>ГОСТ 3310-1—2002 Сита контрольные. Часть 1. Сита контрольные из металлической проволоочной ткани. Технические требования и испытания</p> <p>ГОСТ 3118—77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия</p>	<p>ГОСТ 3118—77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия</p> <p>ГОСТ ИСО 3310-1—2002* Сита контрольные. Часть 1. Сита контрольные из металлической проволоочной ткани. Технические требования и испытания</p> <p>* В Российской Федерации действует ГОСТ Р 51568—99 (ИСО 3310-1—90) «Сита лабораторные из металлической проволоочной сетки. Технические условия».</p>

(ИУС № 10 2015 г.)