

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)
INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й
С Т А Н Д А Р Т

ГОСТ
34232—
2017

МЕД

**Методы определения активности сахаразы,
диастазного числа, нерастворимых веществ**

(DIN 10759-1:1998, NEQ)
(DIN 10750:2006, NEQ)

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2017

Предисловие

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены в ГОСТ 1.0—2015 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2—2015 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены».

Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН Обществом с ограниченной ответственностью Центр исследований и сертификации «Федерал» (ООО Центр «Федерал»)

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 432 «Пчеловодство»

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 14 июля 2017 г. № 101-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
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 9 ноября 2017 г. № 1716-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 34232—2017 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2019 г.

5 В настоящем стандарте учтены основные нормативные положения следующих национальных немецких стандартов:

— DIN 10759-1:1998 «Исследование меда. Определение активности сахаразы. Часть 1. Метод Зигенталера» («Analysis of honey — Determination of saccharose activity — Part 1: Siegenthaler method», NEQ);

— DIN 10750:2006 «Анализ меда. Определение активности диастазы» («Analysis of honey — Determination of diastase activity», NEQ).

Настоящий стандарт подготовлен на основе применения ГОСТ Р 54386—2011*

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет (www.gost.ru)

* Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 9 ноября 2017 г. № 1716-ст ГОСТ Р 54386—2011 отменен с 1 января 2019 г.

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Термины и определения	2
4 Требования безопасности проведения работ	2
5 Условия проведения измерений	3
6 Метод определения активности сахаразы	3
7 Метод определения диастазного числа	6
8 Метод определения диастазного числа по Шаде	8
9 Метод определения диастазного числа по Фадебазу	12
10 Метод определения нерастворимых веществ	15

МЕД**Методы определения активности сахаразы, диастазного числа, нерастворимых веществ**

Honey. Methods for determination of sucrose activity, diastase activity, insoluble matters

Дата введения — 2019—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на мед и устанавливает:

- метод определения активности сахаразы в диапазоне измерений от 20,0 до 200,0 ед./кг;
- метод определения диастазного числа в диапазоне измерений от 3,0 до 40,0 ед. Готе;
- метод определения диастазного числа по Шаде в диапазоне измерений от 0 до 40,0 ед. Шаде;
- метод определения диастазного числа по Фадебазу в диапазоне измерений от 0 до 40,0 ед. Шаде;
- метод определения массовой доли нерастворимых веществ в диапазоне измерений от 0 % до 0,5 %.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 12.1.004—91 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.007—76 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 12.1.019—79* Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

ГОСТ 12.4.009—83 Система стандартов безопасности труда. Пожарная техника для защиты объектов. Основные виды. Размещение и обслуживание

ГОСТ 12.4.021—75 Система стандартов безопасности труда. Системы вентиляционные. Общие требования

ГОСТ ОИМЛ R 76-1—2011 Государственная система обеспечения единства измерений. Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

ГОСТ 61—75 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ 199—78 Реактивы. Натрий уксуснокислый 3-водный. Технические условия

ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 3118—77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ ИСО 3310-1—2002** Сита лабораторные из металлической проволочной сетки. Технические условия

ГОСТ 4159—79 Реактивы. Йод. Технические условия

* В Российской Федерации действует ГОСТ Р 12.1.019—2009 «Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты».

** В Российской Федерации действует ГОСТ Р 51568—99 (ИСО 3310-1—90) «Сита лабораторные из металлической проволочной сетки. Технические условия».

ГОСТ 4198—75 Реактивы. Калий фосфорнокислый однозамещенный. Технические условия
ГОСТ 4232—74 Реактивы. Калий йодистый. Технические условия
ГОСТ 4233—77 Реактивы. Натрий хлористый. Технические условия
ГОСТ 4328—77 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия
ГОСТ 4919.2—2016 Реактивы и особо чистые вещества. Методы приготовления буферных растворов
ГОСТ ИСО 5725-1—2003* Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения
ГОСТ ИСО 5725-6—2003** Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике
ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия
ГОСТ 10163—75 Реактивы. Крахмал растворимый. Технические условия
ГОСТ 11773—76 Реактивы. Натрий фосфорнокислый двузамещенный. Технические условия
ГОСТ 14919—83 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия
ГОСТ 19792—2017 Мед натуральный. Технические условия
ГОСТ 21241—89 Пинцеты медицинские. Общие технические требования и методы испытаний
ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
ГОСТ 25629—2014 Пчеловодство. Термины и определения
ГОСТ 28498—90 Термометры жидкостные стеклянные. Общие технические требования. Методы испытаний
ГОСТ 29227—91 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования
ГОСТ 29251—91 (ИСО 835-1—84) Посуда лабораторная стеклянная. Бюretki. Часть 1. Общие требования
ГОСТ 31774—2012 Мед. Рефрактометрический метод определения воды

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт 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 применены термины по ГОСТ 25629, ГОСТ ИСО 5725-1.

4 Требования безопасности проведения работ

4.1 При проведении измерений необходимо соблюдать требования пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004, требования электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019, требования безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007, инструкцию по эксплуатации жидкостного хроматографа, иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009.

4.2 Помещение лаборатории должно соответствовать санитарным правилам проектирования, оборудования, эксплуатации и содержания производственных и лабораторных помещений, предназначенных для проведения работ с веществами 1-го и 2-го классов опасности, органическими растворителями. Аналитическая лаборатория должна быть оснащена вентиляционной системой согласно ГОСТ 12.4.021.

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

** 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 Условия проведения измерений

При выполнении измерений следует соблюдать следующие условия:

- температура окружающей среды от 15 °C до 25 °C;
- относительная влажность воздуха при температуре 25 °C не более 80 %;
- атмосферное давление от 97 до 101 кПа (730—760 мм рт. ст.).

6 Метод определения активности сахаразы

6.1 Отбор и подготовка пробы

Пробу меда массой не менее 200 г отбирают по ГОСТ 19792.

Закристаллизованный мед размягчают в термостате или на водяной бане при температуре не выше 40 °C. Пробу охлаждают до комнатной температуры.

Мед с примесями процеживают при комнатной температуре через сито. Закристаллизованный мед продавливают через сито шпателем. Крупные механические частицы удаляют вручную.

Сотовый мед (без перговых ячеек) отделяют от сот при помощи сита без нагревания.

Пробу интенсивно и тщательно перемешивают не менее 3 мин. При этом следует обратить внимание на то, чтобы меньше воздуха попало в мед.

6.2 Сущность метода

Метод основан на фотометрическом определении количества продукта расщепления субстрата в условиях проведения ферментативной реакции и последующем вычислении активности сахаразы (α -глюказидазы, инвертазы) меда и инвертазного числа.

1 мкмоль субстрата, расщепленного сахаразой за 1 мин при оптимальных для ферментативной реакции условиях (значение pH, температура), соответствует 1 ед. активности.

Инвертазное число характеризует активность сахаразы меда.

Инвертазное число показывает массу сахаразы (в граммах), расщепленную содержащимися в 100 г меда ферментами за 1 ч при условиях испытания.

6.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы

6.3.1 Спектрофотометр, снабженный светофильтром с максимумом пропускания при длине волны 400 нм и кюветами с четырьмя прозрачными стенками и длиной оптического пути 10 мм.

6.3.2 Весы неавтоматического действия по ГОСТ OIML R 76-1 высокого класса точности с пределами допускаемой абсолютной погрешности не более $\pm 0,1$ мг.

6.3.3 Термометр ртутный стеклянный лабораторный с диапазоном значений от 0 °C до 100 °C и ценой деления шкалы 1 °C по ГОСТ 28498.

6.3.4 Термостат, водяная баня или другое устройство, позволяющее проводить равномерный нагрев до температуры 60 °C.

6.3.5 pH-метр/иономер с пределами допускаемой основной абсолютной погрешности прибора при преобразовании измеренного значения ЭДС в pH (pH) $\pm 0,02$ ед. pH (pH).

6.3.6 Сито из нержавеющей стали, диаметр отверстий 0,5 мм по ГОСТ ИСО 3310-1.

6.3.7 Секундомер механический с диапазоном измерений (0—60) с. (0—60) мин.

6.3.8 Шпатель лабораторный.

6.3.9 Палочки стеклянные лабораторные оплавленные длиной от 15 до 20 см.

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

6.3.11 Цилиндры мерные 1-500-2 по ГОСТ 1770.

6.3.12 Колбы мерные 1(2)-25(100,500,1000)-2(ПМ) по ГОСТ 1770.

6.3.13 Пипетки 1-2-1-1(5) по ГОСТ 29227.

6.3.14 Калий фосфорнокислый однозамещенный (KH_2PO_4) по ГОСТ 4198, х. ч.

6.3.15 Натрий фосфорнокислый двухзамещенный (Na_2HPO_4) по ГОСТ 11773, х. ч.

6.3.16 *п*-Нитрофенил- α -D-глюкопиранозид (4-Nitrophenyl α -D-glucopyranoside) с содержанием основного вещества не менее 98,0 %.

6.3.17 Трис-(гидроксиметил)аминометан с содержанием основного вещества не менее 99,9 %.

6.3.18 Кислота соляная по ГОСТ 3118, х. ч.

6.3.19 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Допускается использование других средств измерений, вспомогательного оборудования по метрологическим, техническим характеристикам не хуже указанных в настоящем стандарте.

Допускается использование других реагентов по качеству и чистоте не ниже вышеуказанных.

6.4 Подготовка к испытаниям

6.4.1 Приготовление буферного раствора ($\text{pH} = 6,0$)

Калий фосфорнокислый однозамещенный (KH_2PO_4) по 6.3.14 массой ($11,66 \pm 0,01$) г и натрий фосфорнокислый двузамещенный (Na_2HPO_4) по 6.3.15 массой ($2,04 \pm 0,01$) г растворяют в дистиллированной воде по 6.3.19 в мерной колбе по 6.3.12 вместимостью 1000 cm^3 . Объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают. Измеряют и устанавливают pH , в случае его отклонения.

6.4.2 Приготовление раствора субстрата

β -Нитрофенил- α -D-глюкопиранозид по 6.3.16 массой ($3,0126 \pm 0,0001$) г растворяют в буферном растворе, приготовленном по 6.4.1, нагревая до температуры не выше (60 ± 1) $^{\circ}\text{C}$, в мерной колбе по 6.3.12 вместимостью 500 cm^3 . Раствор быстро охлаждают до комнатной температуры и доводят до метки буферным раствором, перемешивают.

Раствор хранят в склянке из темного стекла при температуре $4 \text{ }^{\circ}\text{C}$ в течение 30 сут.

6.4.3 Приготовление раствора соляной кислоты концентрацией 3 моль/дм³

Соляную кислоту по 6.3.18 объемом 270 cm^3 осторожно приливают к 300 cm^3 дистиллированной воды по 6.3.19 в мерную колбу по 6.3.12 вместимостью 1000 cm^3 , перемешивают. Объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают.

6.4.4 Приготовление фиксирующего раствора ($\text{pH} = 9,5$)

Трис-(гидроксиметил)аминометан по 6.3.17 массой ($36,34 \pm 0,01$) г растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 100 cm^3 . Добавляют раствор соляной кислоты концентрацией 3 моль/дм³, приготовленный по 6.4.3, в объеме, достаточном для установления значения pH раствора ($9,5 \pm 0,1$) ед. pH . Объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают.

6.4.5 Приготовление раствора меда

В стакан по 6.3.10 вместимостью 50 cm^3 взвешивают навеску меда, подготовленного по 6.1, массой ($4,00 \pm 0,01$) г. К навеске приливают 5 cm^3 буферного раствора, приготовленного по 6.4.1, мед тщательно растирают стеклянной палочкой по 6.3.9 и переносят жидкость в мерную колбу по 6.3.12 вместимостью 25 cm^3 . Обработку пробы повторяют два-три раза до полного растворения меда, затем стакан несколько раз обмывают небольшими порциями буферного раствора по 6.4.1, которые также сливают в мерную колбу. Объем раствора в колбе доводят до метки буферным раствором, перемешивают.

Раствор хранят при температуре $4 \text{ }^{\circ}\text{C}$ в течение 24 ч.

6.5 Проведение испытаний

6.5.1 В две мерные колбы по 6.3.12 вместимостью 25 cm^3 вносят по 5 cm^3 раствора субстрата, приготовленного по 6.4.2. Колбы помещают в термостат или на водянную баню, с регулятором температуры, установленным на температуру ($40,0 \pm 1,0$) $^{\circ}\text{C}$. Через 5 мин выдерживают при температуре ($40,0 \pm 1,0$) $^{\circ}\text{C}$ в первую колбу добавляют $0,5 \text{ cm}^3$ раствора меда, приготовленного по 6.4.5, и начинают отсчет времени по секундомеру по 6.3.7. Перемешивают содержимое колбы (рабочий раствор) в течение 10 с, вновь помещают колбу в термостат или на водянную баню температурой ($40,0 \pm 1,0$) $^{\circ}\text{C}$. Через 20 мин в обе колбы добавляют по $0,5 \text{ cm}^3$ фиксирующего раствора, приготовленного по 6.4.4, смеси в колбах перемешивают в течение 10 с. Во вторую колбу добавляют $0,5 \text{ cm}^3$ раствора меда, приготовленного по 6.4.5, смесь (контрольный раствор) вновь перемешивают. Контрольный раствор готовят для каждого образца меда.

6.5.2 После охлаждения растворов до комнатной температуры измеряют оптическую плотность (D) рабочего раствора по отношению к контрольному раствору на спектрофотометре при длине волны $\lambda = 400 \text{ nm}$ в течение 60 мин. Оптическую плотность раствора определяют не менее трех раз.

Вычисляют среднеарифметическое значение оптической плотности рабочего раствора при условии, если абсолютное расхождение ($D_{\max} - D_{\min}$) результатов трех определений не превосходит значения $0,02\bar{D}$. При невыполнении этого условия проводят повторные испытания. Вычисление проводят до третьего десятичного знака.

6.5.3 При анализе каждой пробы выполняют два параллельных определения.

6.6 Обработка и представление результатов испытаний

6.6.1 Значение активности сахаразы S , ед./кг меда, вычисляют по формуле

$$S = 794,7 D \cdot m^{-1}, \quad (1)$$

где 794,7 — коэффициент, учитывающий разбавление (в пересчете на 1 кг меда), объем рабочего раствора, пересчет времени реакции на 1 мин, молярную концентрацию продукта разложения субстрата;

D — оптическая плотность рабочего раствора по 6.5.2;

m — масса навески меда, г.

6.6.2 Значение инвертазного числа IN вычисляют по формуле

$$IN = 21,64D, \quad (2)$$

где 21,64 — коэффициент линейной зависимости инвертазного числа от оптической плотности;

D — оптическая плотность рабочего раствора, найденная по 6.5.2.

6.6.3 За результаты испытаний принимают среднеарифметические значения двух параллельных определений активности сахаразы и инвертазного числа, полученных в условиях повторяемости, если абсолютные расхождения между параллельными определениями не превышают пределов повторяемости r по ГОСТ ИСО 5725-6. Значения пределов повторяемости r приведены в таблицах 1, 2.

Таблица 1

Диапазон измерений активности сахаразы S , ед./кг	Предел повторяемости r , при $P = 0,95$, ед./кг	Критический диапазон при трех измерениях $CR_{0,95}(3)$, ед./кг	Предел воспроизводимости R , при $P = 0,95$, ед./кг	Границы абсолютной погрешности $\pm \Delta$, при $P = 0,95$, ед./кг
От 20,0 до 200,0 включ.	0,07 \bar{S}	0,10 \bar{S}	0,13 \bar{S}	0,12 \bar{S}

Таблица 2

Диапазон измерений инвертазного числа IN	Предел повторяемости r , при $P = 0,95$	Критический диапазон при трех измерениях $CR_{0,95}(3)$	Предел воспроизводимости R , при $P = 0,95$	Границы абсолютной погрешности $\pm \Delta$, при $P = 0,95$
От 2,2 до 21,8 включ.	0,07 \bar{IN}	0,10 \bar{IN}	0,13 \bar{IN}	0,12 \bar{IN}

При превышении пределов повторяемости r целесообразно провести дополнительные определения значений активности сахаразы и инвертазного числа и получить еще по одному результату. Если при этом абсолютные расхождения ($S_{\max} - S_{\min}$), ($IN_{\max} - IN_{\min}$) результатов трех определений не превышают значений критических диапазонов $CR_{0,95}$ (см. выше), то в качестве окончательных результатов принимают среднеарифметические значения результатов трех определений активности сахаразы и инвертазного числа. Значения критических диапазонов $CR_{0,95}(3)$ приведены в таблицах 1, 2.

При невыполнении этого условия проводят повторные испытания.

6.6.4 Абсолютные расхождения между результатами испытаний активности сахаразы, инвертазного числа, полученными в двух лабораториях в условиях воспроизводимости, не должны превышать пределов воспроизводимости R по ГОСТ ИСО 5725-6. При выполнении этого условия приемлемы оба результата испытания каждого показателя и в качестве окончательного результата может быть использовано их среднеарифметическое значение. Значения пределов воспроизводимости R приведены в таблицах 1, 2.

6.6.5 Результаты испытаний, округленные до первого десятичного знака, в документах, предусматривающих их использование, представляют в виде:

$$(\bar{S} \pm \Delta), \text{ед./кг, при } P = 0,95, \quad (3)$$

где \bar{S} — среднеарифметическое значение результатов определений активности сахаразы по 6.6.3, ед./кг; $\pm \Delta$ — границы абсолютной погрешности результатов определений по 6.7, ед./кг.

$$(\bar{M} \pm \Delta), \text{ при } P = 0,95. \quad (4)$$

где \bar{M} — среднеарифметическое значение результатов определений инвертазного числа по 6.6.3;

$\pm\Delta$ — границы абсолютной погрешности результатов определений по 6.7.

6.7 Характеристика погрешности испытаний

Границы абсолютной погрешности результатов испытаний, получаемых согласно данному методу, $\pm\Delta$, при доверительной вероятности $P = 0,95$, приведены в таблицах 1, 2.

7 Метод определения диастазного числа

7.1 Отбор и подготовка пробы — по 6.1.

7.2 Сущность метода

Метод основан на колориметрическом определении количества субстрата, расщепленного в условиях проведения ферментативной реакции, и последующем вычислении диастазного числа.

Диастазное число характеризует активность амилолитических ферментов меда.

Диастазное число выражают количеством кубических сантиметров раствора крахмала массовой долей 1 %, которое разлагается за 1 ч амилолитическими ферментами, содержащимися в 1 г безводного вещества меда.

1 см³ раствора крахмала массовой долей 1 % соответствует 1 ед. активности Готе.

7.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы

7.3.1 Колориметр фотоэлектрический, снабженный светофильтром с максимумом пропускания при длине волны 590 нм и кюветами с четырьмя прозрачными стенками и длиной оптического пути 10 мм.

7.3.2 Весы по ГОСТ ОИМЛ R 76-1 высокого класса точности с пределами допускаемой абсолютной погрешности не более $\pm 0,1$ мг.

7.3.3 Термометр ртутный стеклянный лабораторный с диапазоном значений от 0 °С до 100 °С и ценой деления шкалы 1 °С по ГОСТ 28498.

7.3.4 Термостат, водянная баня или другое устройство, позволяющее проводить равномерный нагрев до температуры 40 °С.

7.3.5 pH-метр/иономер с пределами допускаемой основной абсолютной погрешности прибора при преобразовании измеренного значения ЭДС в pH ($pH \pm 0,02$ ед. pH).

7.3.6 Сито из нержавеющей стали, диаметр отверстий 0,5 мм по ГОСТ ИСО 3310-1.

7.3.7 Секундомер механический с диапазоном измерений (0—60) с, (0—60) мин.

7.3.8 Шпатель лабораторный.

7.3.9 Палочки стеклянные лабораторные оплавленные длиной от 15 до 20 см.

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

7.3.11 Цилиндры мерные 1-50(100)-2 по ГОСТ 1770.

7.3.12 Колбы мерные 1(2)-50(100,250)-2(ПМ) по ГОСТ 1770.

7.3.13 Колбы конические Кн-1(2,3)-250-29/32(34) ТС по ГОСТ 25336.

7.3.14 Пробирки П-2-20-14/23 ХС по ГОСТ 1770.

7.3.15 Пипетки 1-2-1-1 по ГОСТ 29227.

7.3.16 Бюретки 1-2-25(50)-0,1 по ГОСТ 29251.

7.3.17 Натрий хлористый по ГОСТ 4233, ч. д. а., раствор концентрацией 0,1 моль/дм³.

7.3.18 Натрий уксуснокислый 3-водный по ГОСТ 199, х. ч.

7.3.19 Кислота уксусная по ГОСТ 61, х. ч., ледяная.

7.3.20 Крахмал растворимый по ГОСТ 10163, ч. д. а.

7.3.21 Йод по ГОСТ 4159, ч. д. а., раствор концентрацией 0,015 моль/дм³.

7.3.22 2,4-Динитрофенол, ч. д. а.

7.3.23 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Допускается использование других средств измерений, вспомогательного оборудования по метрологическим, техническим характеристикам не хуже указанных в настоящем стандарте.

Допускается использование других реактивов по качеству и чистоте не ниже вышеуказанных.

7.4 Подготовка к испытаниям

7.4.1 Приготовление ацетатного буферного раствора концентрацией 0,2 моль/дм³ (рН = 5,0)

7.4.1.1 Готовят 100 см³ раствора уксусной кислоты по 7.3.19 с концентрацией 0,2 моль/дм³ в соответствии с ГОСТ 4919.2.

7.4.1.2 Готовят 300 см³ раствора уксуснокислого натрия по 7.3.18 с концентрацией 0,2 моль/дм³ в соответствии с ГОСТ 4919.2.

7.4.1.3 Смешивают растворы уксусной кислоты по 7.4.1.1 и уксуснокислого натрия по 7.4.1.2. С помощью рН-метра по 7.3.5 устанавливают значение полученного раствора ($5,0 \pm 0,1$) ед. рН, добавляя раствор уксусной кислоты или уксуснокислого натрия.

7.4.1.4 (0,350 ± 0,001) г 2,4-динитрофенола по 7.3.22 растворяют в 10—20 см³ буферного раствора, приготовленного по 7.4.1.3, нагревая до температуры не выше (40 ± 1) °С, в стакане по 7.3.10 вместимостью 50 см³. Раствор количественно переносят в мерную колбу по 7.3.12 вместимостью 250 см³. Объем раствора в колбе доводят до метки буферным раствором, перемешивают.

7.4.2 Приготовление раствора крахмала

(0,250 ± 0,001) г крахмала по 7.3.20 растворяют в 10—15 см³ дистиллированной воды по 7.3.23 в стакане по 7.3.10 вместимостью 50 см³. Раствор осторожно количественно переносят в коническую колбу по 7.3.13 вместимостью 250 см³ с 50 см³ кипящей дистиллированной воды. Кипячение смеси продолжают в течение 2—3 мин. Колбу охлаждают до температуры (20 ± 1) °С. Содержимое количественно переносят в мерную колбу по 7.3.12 вместимостью 100 см³. Объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают.

7.4.3 Приготовление комбинированного реактива

Смешивают восемь объемных частей раствора крахмала, приготовленного по 7.4.2, пять объемных частей ацетатного буферного раствора, приготовленного по 7.4.1, и одну объемную часть раствора хлористого натрия по 7.3.17. Полученную смесь тщательно перемешивают.

Реактив хранят при комнатной температуре не более 3 мес.

7.4.4 Приготовление раствора меди

(5,00 ± 0,01) г меди, подготовленного по 6.1, растворяют в 15—20 см³ дистиллированной воды по 7.3.23 в стакане по 7.3.10 вместимостью 50 см³. Раствор количественно переносят в мерную колбу по 7.3.12 вместимостью 50 см³. Объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают.

Раствор готовят непосредственно перед проведением испытания.

7.4.5 Определение массовой доли воды в меди

Определение массовой доли воды в меди, подготовленном по 6.1, проводят по ГОСТ 31774.

7.5 Проведение испытаний

7.5.1 В две пробирки по 7.3.14 отмеряют из бюретки по 7.3.16 по 14 см³ комбинированного реактива, приготовленного по 7.4.3. Пробирки закрывают пробками и помещают на водянную баню по 7.3.4 при 40,0 °С (температуру контролируют термометром по 7.3.3). Через 10 мин выдерживания при температуре ($40,0 \pm 1,0$) °С, не доставая пробирки из бани, в первую вносят пипеткой 1,0 см³ раствора меди, приготовленного по 7.4.4, во вторую — 1,0 см³ дистиллированной воды, одновременно включая секундомер. Содержимое пробирок перемешивают и вновь помещают на водянную баню. Каждую пробирку выдерживают на водянной бане при температуре ($40,0 \pm 1,0$) °С в течение 15 мин.

7.5.2 В две мерные колбы по 7.3.12 вместимостью 50 см³ помещают по 40 см³ дистиллированной воды по 7.3.23 и по 1 см³ свежеприготовленного раствора йода по 7.3.21, перемешивают и выдерживают на водянной бане при температуре ($20,0 \pm 1,0$) °С.

7.5.3 Через 15 мин, не доставая пробирок из водянной бани, быстро отбирают из каждой по 2,0 см³ реакционных смесей и вносят их при перемешивании в мерные колбы с раствором йода по 7.5.2. Объемы растворов в колбах доводят до метки дистиллированной водой. Колбы закрывают пробками, содержимое тщательно перемешивают и выдерживают на водянной бане при температуре ($20,0 \pm 1,0$) °С ровно в течение 10 мин.

7.5.4 Затем быстро измеряют оптическую плотность испытуемого ($D_{исп}$) и контрольного (D_k) растворов по отношению к дистиллированной воде на фотоэлектроколориметре при длине волны 590 нм.

7.5.5 При анализе каждой пробы выполняют два параллельных определения.

7.6 Обработка и представление результатов испытаний

7.6.1 Значение диастазного числа меда X , ед. Готе, в пересчете на 1 г безводного вещества, вычисляют по формуле

$$X = 100 \cdot 80 (D_k - D_{\text{исп}}) \cdot D_k^{-1} \cdot (100 - W)^{-1}, \quad (5)$$

где 80 — коэффициент пересчета;

D_k — оптическая плотность контрольного раствора;

$D_{\text{исп}}$ — соответствующая оптическая плотность испытуемого раствора;

W — массовая доля воды в меде, найденная по 7.4.5, %.

7.6.2 За результат испытаний принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений диастазного числа, полученных в условиях повторяемости, если абсолютное расхождение между параллельными определениями не превышает предела повторяемости r по ГОСТ ИСО 5725-6. Значение предела повторяемости r приведено в таблице 3.

Таблица 3

Диапазон измерений диастазного числа X , ед. Готе	Предел повторяемости r , при $P = 0,95$, ед. Готе	Критический диапазон при трех измерениях $CR_{0,95}(3)$, ед. Готе	Предел воспроизводимости R , при $P = 0,95$, ед. Готе	Границы абсолютной погрешности $\pm \Delta$, при $P = 0,95$, ед. Готе
От 3,0 до 20,0 включ.	0,07 \bar{X}	0,10 \bar{X}	0,15 \bar{X}	0,11 \bar{X}
Св. 20,0 до 40,0 включ.	0,03 \bar{X}	0,05 \bar{X}	0,10 \bar{X}	0,07 \bar{X}

При превышении предела повторяемости r целесообразно провести дополнительное определение значения диастазного числа и получить еще один результат. Если при этом абсолютное расхождение ($X_{\max} - X_{\min}$) результатов трех определений не превышает значения критического диапазона $CR_{0,95}(3)$, то в качестве окончательного результата принимают среднеарифметическое значение результатов трех определений диастазного числа. Значение критического диапазона $CR_{0,95}(3)$ приведено в таблице 3.

При невыполнении этого условия проводят повторные испытания.

7.6.3 Абсолютное расхождение между результатами испытаний диастазного числа, полученными в двух лабораториях в условиях воспроизводимости, не должно превышать предела воспроизводимости R по ГОСТ ИСО 5725-6. При выполнении этого условия приемлемы оба результата испытания и в качестве окончательного результата может быть использовано их среднеарифметическое значение. Значение предела воспроизводимости R приведено в таблице 3.

7.6.4 Результат испытаний, округленный до первого десятичного знака, в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде

$$(\bar{X} \pm \Delta), \text{ ед. Готе, при } P = 0,95, \quad (6)$$

где \bar{X} — среднеарифметическое значение результатов определений диастазного числа по 7.6.2, ед. Готе;

$\pm \Delta$ — границы абсолютной погрешности результатов определений по 7.7, ед. Готе.

7.7 Характеристика погрешности испытаний

Границы абсолютной погрешности результатов испытаний, получаемых согласно данному методу, $\pm \Delta$, при доверительной вероятности $P = 0,95$, приведены в таблице 3.

8 Метод определения диастазного числа по Шаде

8.1 Отбор и подготовка пробы — по 6.1.

8.2 Сущность метода

Метод основан на колориметрическом определении времени окончания ферментативной реакции расщепления заданного количества субстрата по достижении раствором оптической плотности, соответствующей активности диастазы меда, и последующем вычислении диастазного числа.

Единица диастазной активности определяется количеством ферментов, содержащихся в 1 г меда и расщепляющих 0,01 г крахмала за 1 ч при температуре 40 °С.

Диастазное число характеризует активность амилолитических ферментов меда.

8.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы

8.3.1 Спектрофотометр или колориметр фотоэлектрический, снабженный светофильтром с максимумом пропускания при длине волн 660 нм и кюветами с четырьмя прозрачными стенками и длиной оптического пути 10 мм.

8.3.2 Весы по ГОСТ OIML R 76-1 высокого класса точности с пределами допускаемой абсолютной погрешности не более $\pm 0,0001$ г.

8.3.3 Весы по ГОСТ OIML R 76-1 обычного класса точности с пределами допускаемой абсолютной погрешности не более $\pm 0,002$ г.

8.3.4 Термометр ртутный стеклянный лабораторный с диапазоном значений от 0 °С до 100 °С и ценой деления шкалы 1 °С по ГОСТ 28498.

8.3.5 Термостат, водяная баня или другое устройство, позволяющее производить равномерный нагрев до температуры 40 °С.

8.3.6 pH-метр/иономер с пределами допускаемой основной абсолютной погрешности прибора при преобразовании измеренного значения ЭДС в pH ($pH \pm 0,02$ ед. pH).

8.3.7 Сито из нержавеющей стали, диаметр отверстий 0,5 мм по ГОСТ ИСО 3310-1.

8.3.8 Секундомер механический с диапазоном измерений (0—60) с. (0—60) мин.

8.3.9 Шпатель лабораторный.

8.3.10 Шкаф сушильный любого типа, обеспечивающий температуру нагрева до 250 °С с пределами абсолютной погрешности ± 2 °С.

8.3.11 Электроплитка по ГОСТ 14919.

8.3.12 Палочки стеклянные лабораторные оплавленные длиной от 15 до 20 см.

8.3.13 Эксикатор по ГОСТ 25336.

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

8.3.15 Цилиндры мерные 1-100-2 по ГОСТ 1770.

8.3.16 Колбы мерные 1(2)-50(100,250,500)-2(ПМ) по ГОСТ 1770.

8.3.17 Колбы конические Кн-1(2,3)-25(50,250)-29/32(34) ТС по ГОСТ 25336.

8.3.18 Пробирки П-2-20-14/23 ХС по ГОСТ 1770.

8.3.19 Стаканчики для взвешивания СН-45/13(60/14) по ГОСТ 25336.

8.3.20 Пипетки 1-2-1-1(2,5,10,25) по ГОСТ 29227.

8.3.21 Натрий хлористый по ГОСТ 4233, х. ч.

8.3.22 Натрий уксуснокислый 3-водный по ГОСТ 199, ч. д. а.

8.3.23 Кислота уксусная по ГОСТ 61, х.ч. ледяная.

8.3.24 Крахмал растворимый по ГОСТ 10163, ч. д. а.

8.3.25 Йод по ГОСТ 4159, ч. д. а., дважды возгоненный.

8.3.26 Калий йодистый по ГОСТ 4232, х. ч.

8.3.27 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Допускается использование других средств измерений, вспомогательного оборудования по метрологическим, техническим характеристикам не хуже указанных в настоящем стандарте.

Допускается использование других реактивов по качеству и чистоте не ниже вышеуказанных.

8.4 Подготовка к испытаниям

8.4.1 Приготовление раствора хлористого натрия

Хлористый натрий по 8.3.21 массой $(2,90 \pm 0,01)$ г растворяют в дистиллированной воде по 8.3.27 в мерной колбе по 8.3.16 вместимостью 100 см^3 . Объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают.

8.4.2 Приготовление ацетатного буферного раствора ($\text{pH} = 5,3$)

Натрий уксуснокислый 3-водный по 8.3.22 массой $(43,50 \pm 0,01)$ г растворяют в дистиллированной воде по 8.3.27 в мерной колбе по 8.3.16 вместимостью 250 см^3 . Добавляют 5 см^3 ледяной уксусной кислоты по 8.3.23 для установления значения раствора $(5,3 \pm 0,1)$ ед. pH. Объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают.

8.4.3 Раствор крахмала

8.4.3.1 Высушивание крахмала

($3,0000 \pm 0,0001$) г растворимого крахмала по 8.3.24 распределяют равномерным тонким слоем по дну бюксы по 8.3.19, предварительно высушенной, с крышкой, до постоянной массы при температуре (130 ± 2) °С (результат взвешивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака). Крахмал сушат при температуре (130 ± 2) °С в течение 90 мин, охлаждают в экскаторе по 8.3.13 и взвешивают (результат взвешивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака). Высушивание повторяют по 30 мин до достижения постоянной массы.

Примечание — Для приготовления раствора необходимо использовать только растворимый крахмал, образующий при процедуре калибровки (см. 8.4.7) раствор с оптической плотностью в диапазоне от 0,745 до 0,770.

8.4.3.2 Приготовление раствора крахмала

Высушенный крахмал, подготовленный по 8.4.3.1, массой ($2,000 \pm 0,001$) г помещают в коническую колбу по 8.3.17 вместимостью 250 см^3 . Добавляют 90 см^3 дистиллированной воды по 8.3.27, перемешивают. Содержимое колбы доводят до кипения и кипятят в течение 3 мин. Горячий раствор переносят в мерную колбу по 8.3.16 вместимостью 100 см^3 , быстро охлаждают под струей холодной воды до комнатной температуры. Объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают.

Раствор следует использовать в день приготовления.

8.4.4 Приготовление исходного раствора йода

Йод по 8.3.25, дважды возогнанный, массой ($11,00 \pm 0,01$) г и калий йодистый по 8.3.25 массой ($22,00 \pm 0,01$) г растворяют в $30\text{—}40 \text{ см}^3$ дистиллированной воды по 8.3.27 в мерной колбе по 8.3.16 вместимостью 500 см^3 . Объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают.

Раствор хранят в склянке из темного стекла при комнатной температуре не более 12 мес.

8.4.5 Приготовление рабочего раствора йода

Калий йодистый по 8.3.26 массой ($10,00 \pm 0,01$) г растворяют в дистиллированной воде по 8.3.27 в мерной колбе по 8.3.16 вместимостью 250 см^3 . Добавляют 1 см^3 исходного раствора йода, приготовленного по 8.4.4. Объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают.

Свежеприготовленный раствор следует использовать в течение 24 ч. Емкость после отбора необходимого количества раствора быстро и плотно закрывать, не допуская попадания воздуха.

8.4.6 Калибровка раствора крахмала

8.4.6.1 При калибровке устанавливается объем дистиллированной воды, при добавлении которого получившийся йодно-крахмальный раствор имеет оптическую плотность от 0,745 до 0,770.

8.4.6.2 Необходимый объем дистиллированной воды должен быть в диапазоне от 12 до 25 см^3 .

8.4.6.3 В четырнадцать конических колб по 8.3.17 вместимостью по 50 см^3 помещают 12; 13; 14; 15; 16; 17; 18; 19; 20; 21; 22; 23; 24; 25 см^3 дистиллированной воды по 8.3.27 и по 5 см^3 рабочего раствора йода, приготовленного по 8.4.5. В первую колбу добавляют $0,5 \text{ см}^3$ смеси, состоящей из 10 см^3 воды и 5 см^3 раствора крахмала, приготовленного по 8.4.3.2, хорошо встряхивают. Затем быстро измеряют оптическую плотность раствора по отношению к дистиллированной воде на спектрофотометре по 8.3.1 при длине волны $\lambda = 660 \text{ нм}$.

Последовательно таким же образом поступают с остальными колбами до тех пор, пока не будет найден раствор с оптической плотностью от 0,745 до 0,770. Соответствующий объем дистиллированной воды следует считать стандартным для всех последующих испытаний, проводимых с раствором крахмала.

Примечание — Качество и чистота крахмала могут быть различными и зависят от партии и производителя. Объем дистиллированной воды следует устанавливать для каждой упаковки реактива. Время между добавлением рабочего раствора крахмала и определением оптической плотности должно быть по возможности одинаковым как при калибровке раствора крахмала, так и при проведении испытания пробы меда.

8.4.7 Приготовление раствора меда

($10,00 \pm 0,01$) г меда, подготовленного по 6.1, растворяют в 15 см^3 дистиллированной воды и 5 см^3 ацетатного буферного раствора, приготовленного по 8.4.2, в стакане по 8.3.14 вместимостью 50 см^3 . Раствор количественно переносят в мерную колбу по 8.3.16 вместимостью 50 см^3 , добавляют 3 см^3

раствора хлористого натрия, приготовленного по 8.4.1. Объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают.

Раствор готовят непосредственно перед проведением испытания.

8.5 Проведение испытаний

8.5.1 Испытание раствора пробы

8.5.1.1 В пробирку по 8.3.18 вместимостью 20 см³ помещают 10 см³ раствора меда, приготовленного по 8.4.7, в другую пробирку — 10 см³ раствора крахмала, приготовленного по 8.4.3.2. Обе пробирки закрывают пробками и помещают в термостат или на водянную баню по 8.3.5 при 40,0 °С (температуру контролируют термометром по 7.3.3). Через 15 мин выдерживания при температуре (40 ± 1,0) °С из второй пробирки отбирают 5 см³ раствора крахмала и переносят в первую пробирку с раствором меда. Реакционную смесь перемешивают и начинают отсчет времени по 8.3.8.

8.5.1.2 Через периодические промежутки времени Δt (первый раз через 5 мин) из пробирки отбирают по 0,5 см³ реакционной смеси, приготовленной по 8.5.1.1, и быстро добавляют к 5 см³ рабочего раствора йода, приготовленного по 8.4.5, в коническую колбу по 8.3.17 вместимостью 50 см³. Добавляют дистиллированную воду объемом, установленным по 8.4.6.3, перемешивают.

8.5.1.3 Затем быстро измеряют оптическую плотность каждого раствора по 8.5.1.2 (D_t) по отношению к дистиллированной воде на спектрофотометре при длине волны $\lambda = 660$ нм.

8.5.1.4 Если измеренное значение оптической плотности раствора ниже 0,350, то проведение испытания начинают снова по 8.5.1 с новой порцией раствора меда, сократив время первого промежутка времени выдерживания.

8.5.1.5 Периодические промежутки времени после первого отбора реакционной смеси следует отмерять таким образом, чтобы три-четыре измеренных значения оптической плотности растворов укладывались в диапазон значений от 0,155 до 0,456. Примерные рекомендуемые значения промежутков времени между отборами реакционной смеси приведены в таблице 4.

Таблица 4

Значение оптической плотности раствора $D_{исп}$	Следующий промежуток времени Δt , мин
От 0,456 до 0,523 включ.	От 2 до 5
Св. 0,523 до 0,658 включ.	От 5 до 10
Св. 0,658	10 и более

8.5.2 Испытание контрольного раствора

Определяют значение оптической плотности контрольного раствора (D_k) по 8.5.1, заменив объем раствора крахмала на соответствующий объем дистиллированной воды.

8.5.3 При анализе каждой пробы выполняют два параллельных определения.

8.6 Обработка результатов

8.6.1 Значение оптической плотности каждого раствора D вычисляют по формуле

$$D = D_{исп} - D_k \quad (7)$$

где $D_{исп}$ — оптическая плотность испытуемого раствора;

D_k — соответствующая оптическая плотность контрольного раствора.

8.6.2 Ставят градировочный график, откладывая на оси ординат значение оптической плотности каждого раствора (D), а на оси абсцисс — соответствующее этому значению время реакции (t) в минутах. Градировочный график должен быть линейным в заданном диапазоне.

8.6.3 Для каждой пробы по градировочному графику находят значение времени реакции (t_x), соответствующее значению оптической плотности $D = 0,301$.

П р и м е ч а н и е — Для определения времени реакции (t_x) по методу Шаде используется оптическая плотность $D = 0,235$.

8.6.4 Значение диастазного числа X , ед. Шаде, вычисляют по формуле

$$X = 300t_x^{-1}, \quad (8)$$

где 300 — коэффициент пересчета;

t_x — время реакции, найденное по 8.6.3, мин.

8.6.5 За результат испытаний принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений диастазного числа, полученных в условиях повторяемости, если абсолютное расхождение между параллельными определениями не превышает предела повторяемости r по ГОСТ ИСО 5725-6. Значение предела повторяемости r приведено в таблице 5.

При превышении предела повторяемости r целесообразно провести дополнительное определение значения диастазного числа и получить еще один результат. Если при этом абсолютное расхождение ($X_{\max} - X_{\min}$) результатов трех определений не превышает значения критического диапазона $CR_{0,95}(3)$, то в качестве окончательного результата принимают среднеарифметическое значение результатов трех определений диастазного числа. Значение критического диапазона $CR_{0,95}(3)$ приведено в таблице 5.

При невыполнении этого условия проводят повторные испытания.

Таблица 5

Диапазон измерений диастазного числа X , ед. Шаде	Предел повторяемости r , при $P = 0,95$, ед. Шаде	Критический диапазон при трех измерениях $CR_{0,95}(3)$, ед. Шаде	Предел воспроизводимости R , при $P = 0,95$, ед. Шаде	Границы абсолютной погрешности $\pm \Delta$, при $P = 0,95$, ед. Шаде
От 0 до 40,0 включ.	$0,05\bar{X}$	$0,06\bar{X}$	$0,15\bar{X}$	$0,11\bar{X}$

8.6.6 Абсолютное расхождение между результатами испытаний диастазного числа, полученными в двух лабораториях в условиях воспроизводимости, не должно превышать предела воспроизводимости R по ГОСТ ИСО 5725-6. При выполнении этого условия приемлемы оба результата испытания и в качестве окончательного результата может быть использовано их среднеарифметическое значение. Значение предела воспроизводимости R приведено в таблице 5.

8.6.7 Результат испытаний, округленный до первого десятичного знака, в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде

$$(\bar{X} \pm \Delta), \text{ ед. Шаде, при } P = 0,95, \quad (9)$$

где \bar{X} — среднеарифметическое значение результатов определений диастазного числа по 8.6.5, ед. Шаде;

$\pm \Delta$ — границы абсолютной погрешности результатов определений по 8.7, ед. Шаде.

8.7 Характеристика погрешности испытаний

Границы абсолютной погрешности результатов испытаний, получаемых согласно данному методу, $\pm \Delta$, при доверительной вероятности $P = 0,95$, приведены в таблице 5.

9 Метод определения диастазного числа по Фадебазу

9.1 Отбор и подготовка пробы — по 6.1.

9.2 Сущность метода

Метод основан на фотометрическом определении оптической плотности раствора меда, окрашенного в голубой цвет продуктами ферментативной реакции расщепления определенного количества субстрата (таблетки теста «Фадебаз» на амилазу), прямо пропорциональной активности диастазы меда, и последующем вычислении диастазного числа.

Единица диастазной активности определяется количеством ферментов, содержащихся в 1 г меда и расщепляющих 0,01 г крахмала за 1 ч при температуре 40 °C.

Диастазное число характеризует активность амилолитических ферментов меда.

9.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы

9.3.1 Спектрофотометр или колориметр фотоэлектрический, снабженный светофильтром с максимумом пропускания при длине волн 620 нм и кюветами с четырьмя прозрачными стенками и длиной оптического пути 10 мм.

9.3.2 Весы по ГОСТ OIML R 76-1 среднего класса точности с пределами допускаемой абсолютной погрешности не более $\pm 0,01$ г.

9.3.3 Термометр ртутный стеклянный лабораторный с диапазоном значений от 0 °C до 100 °C и ценой деления шкалы 1 °C по ГОСТ 28498.

9.3.4 Термостат, водяная баня или другое устройство, позволяющее проводить равномерный нагрев до температуры 40 °C.

9.3.5 pH-метр/иономер с пределами допускаемой основной абсолютной погрешности прибора при преобразовании измеренного значения ЭДС в pH ($\text{pH} \pm 0,02$ ед. pH).

9.3.6 Сито из нержавеющей стали, диаметр отверстий 0,5 мм по ГОСТ ИСО 3310—1.

9.3.7 Секундомер механический с диапазоном измерений (0—60) с. (0—60) мин.

9.3.8 Шпатель лабораторный.

9.3.9 Микросмеситель ППЭ-3 по НД с максимальной частотой вращения вала двигателя 2500 об/мин.

9.3.10 Палочки стеклянные лабораторные оплавленные длиной от 15 до 20 см.

9.3.11 Пинцет по ГОСТ 21241.

9.3.12 Фильтры обеззоленные, марка «синяя лента».

9.3.13 Воронки В-56-80 ХС по ГОСТ 25336.

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

9.3.15 Колбы мерные 1(2)-100(1000)-2(ПМ) по ГОСТ 1770.

9.3.16 Пробирки П2Т-10 ТС по ГОСТ 25336.

9.3.17 Пипетки 1-2-1-1(2,5,10) по ГОСТ 29227.

9.3.18 Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, х. ч.

9.3.19 Натрий уксуснокислый 3-водный по ГОСТ 199, ч. д. а.

9.3.20 Кислота уксусная по ГОСТ 61, х. ч., ледяная.

9.3.21 Таблетки теста «Фадебаз» на амилазу с содержанием крахмала 45,0 мг.

9.3.22 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Допускается использование других средств измерений, вспомогательного оборудования по метрологическим, техническим характеристикам не хуже указанных в настоящем стандарте.

Допускается использование других реагентов по качеству и чистоте не ниже вышеуказанных.

9.4 Подготовка к испытаниям

9.4.1 Приготовление раствора гидроокиси натрия концентрацией 0,5 моль/дм³

Натрия гидроокись по 9.3.18 массой ($20,00 \pm 0,01$) г растворяют в дистиллированной воде по 9.3.22 в мерной колбе по 9.3.15 вместимостью 1000 см³. Объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают.

9.4.2 Приготовление ацетатного буферного раствора (pH = 5,2)

Натрий уксуснокислый 3-водный по 9.3.19 массой ($13,60 \pm 0,01$) г растворяют в дистиллированной воде по 9.3.22 в мерной колбе по 9.3.15 вместимостью 1000 см³. Добавляют 1—2 см³ ледяной уксусной кислоты по 9.3.20 для установления значения pH раствора ($5,2 \pm 0,1$) ед. pH. Объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают.

9.4.3 Приготовление раствора меда

В стакан по 9.3.14 вместимостью 50 см³ взвешивают навеску меда, подготовленного по 6.1, массой ($1,00 \pm 0,01$) г. К навеске приливают 10 см³ ацетатного буферного раствора, приготовленного по 9.4.2, мед тщательно растирают стеклянной палочкой по 9.3.10 и переносят жидкость в мерную колбу по 9.3.15 вместимостью 100 см³. Обработку пробы повторяют два-три раза до полного растворения меда, затем стакан несколько раз обмывают небольшими порциями буферного раствора, которые также сливают в мерную колбу. Объем раствора в колбе доводят до метки буферным раствором, перемешивают.

Раствор готовят в течение 1 ч непосредственно перед проведением испытания.

9.5 Проведение испытаний

9.5.1 В одну пробирку по 9.3.16 вместимостью 10 см³ помещают 5 см³ раствора меда, приготовленного по 9.4.3, в другую — 5 см³ ацетатного буферного раствора, приготовленного по 9.4.2. Пробирки помещают на водянную баню или в термостат по 9.3.4 при 40,0 °C (температуру контролируют термометром по 7.3.3). Через 15 мин выдерживания при температуре (40,0 ± 1,0) °C в каждую из пробирок с помощью пинцета добавляют по одной таблетке теста «Фадебаз» на амилазу по 9.3.21 и начинают отсчет времени по таймеру. Содержимое пробирок перемешивают на микросмесителе по 9.3.9 в течение 10 с. Пробирки с растворами (испытуемым и контрольным) снова помещают в термостат или на водянную баню. Через 30 мин выдерживания при температуре (40,0 ± 1,0) °C в каждую из пробирок добавляют по 1 см³ раствора гидроокиси натрия, приготовленного по 9.4.1, смеси тщательно перемешивают на микросмесителе по 9.3.9 в течение 5 с. Растворы быстро фильтруют через бумажный фильтр по 9.3.12 и измеряют оптическую плотность фильтратов испытуемого раствора ($D_{исп}$) и контрольного раствора (D_k) по отношению к дистиллированной воде на спектрофотометре по 9.3.1 при длине волны $\lambda = 620$ нм.

9.5.2 При анализе каждой пробы выполняют два параллельных определения.

9.6 Обработка результатов

9.6.1 Значение оптической плотности раствора пробы D вычисляют по формуле

$$D = D_{исп} - D_k, \quad (10)$$

где $D_{исп}$ — оптическая плотность испытуемого раствора;

D_k — соответствующая оптическая плотность контрольного раствора.

9.6.2 Если найденное по формуле (10) значение $D > 1,0$, то для приготовления раствора меда по 9.4.3 следует использовать мерную колбу вместимостью 200 см³. Отмечают фактор разбавления раствора меда (Q).

9.6.3 Значение диастазного числа X , ед. Шаде, вычисляют по формуле

$$X = 28,20 D \cdot Q + 2,64, \quad (11)$$

где 28,20 и 2,64 — коэффициенты линейной зависимости;

D — оптическая плотность пробы меда по 9.6.1;

Q — фактор разбавления раствора меда по 9.6.2.

9.6.4 За результат испытаний принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений диастазного числа, полученных в условиях повторяемости, если абсолютное расхождение между параллельными определениями не превышает предела повторяемости r по ГОСТ ИСО 5725-6. Значение предела повторяемости r приведено в таблице 6.

Таблица 6

Диапазон измерений диастазного числа X , ед. Шаде	Предел повторяемости r , при $P = 0,95$, ед. Шаде	Критический диапазон при трех измерениях $CR_{0,95}(3)$, ед. Шаде	Предел воспроизводимости R , при $P = 0,95$, ед. Шаде	Границы абсолютной погрешности $\pm \Delta$, при $P = 0,95$, ед. Шаде
От 0 до 40,0 включ.	0,05 \bar{X}	0,06 \bar{X}	0,12 \bar{X}	0,09 \bar{X}

При превышении предела повторяемости r целесообразно провести дополнительное определение значения диастазного числа и получить еще один результат. Если при этом абсолютное расхождение ($X_{\max} - X_{\min}$) результатов трех определений не превышает значения критического диапазона $CR_{0,95}(3)$, то в качестве окончательного результата принимают среднеарифметическое значение результатов трех определений диастазного числа. Значение критического диапазона $CR_{0,95}(3)$ приведено в таблице 6.

При невыполнении этого условия проводят повторные испытания.

9.6.5 Абсолютное расхождение между результатами испытаний диастазного числа, полученными в двух лабораториях в условиях воспроизводимости, не должно превышать предела воспроизводимо-

сти R по ГОСТ ИСО 5725-6. При выполнении этого условия приемлемы оба результата испытания, и в качестве окончательного результата может быть использовано их среднеарифметическое значение. Значение предела воспроизводимости R приведено в таблице 6.

9.6.6 Результат испытаний, округленный до первого десятичного знака, в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде

$$(\bar{X} \pm \Delta), \text{ ед. Шаде, при } P = 0,95. \quad (12)$$

где \bar{X} — среднеарифметическое значение результатов определений диастазного числа по 9.6.4, ед. Шаде;

$\pm \Delta$ — границы абсолютной погрешности результатов определений по 9.7, ед. Шаде.

9.7 Характеристика погрешности испытаний

Границы абсолютной погрешности результатов испытаний, получаемых согласно данному методу, $\pm \Delta$, при доверительной вероятности $P = 0,95$, приведены в таблице 6.

10 Метод определения нерастворимых веществ

10.1 Отбор и подготовка пробы — по 6.1.

10.2 Сущность метода

Метод основан на гравиметрическом определении массовой доли нерастворимых в воде веществ меда.

10.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы

10.3.1 Весы по ГОСТ ОИМЛ R 76-1 высокого класса точности с пределами допускаемой абсолютной погрешности не более $\pm 0,1$ мг.

10.3.2 Термометр ртутный стеклянный лабораторный с диапазоном значений от 0 °C до 100 °C и ценой деления шкалы 1 °C по ГОСТ 28498.

10.3.3 Терmostат, водяная баня или другое устройство, позволяющее производить равномерный нагрев до температуры 80 °C.

10.3.4 Сито из нержавеющей стали, диаметр отверстий 0,5 мм по ГОСТ ИСО 3310-1.

10.3.5 Шкаф сушильный любого типа, обеспечивающий температуру нагрева до 250 °C с пределами абсолютной погрешности ± 2 °C.

10.3.6 Секундомер механический с диапазоном измерений (0—60) с, (0—60) мин.

10.3.7 Шпатель лабораторный.

10.3.8 Воронка ВФ-2-40-ПОР 40 по ГОСТ 25336.

10.3.9 Устройство для вакуумного фильтрования.

10.3.10 Палочки стеклянные лабораторные оплавленные длиной от 15 до 20 см.

10.3.11 Эксикатор по ГОСТ 25336.

10.3.12 Стаканы В-1-500 ТС по ГОСТ 25336.

10.3.13 Цилиндры мерные 1-500-2 по ГОСТ 1770.

10.3.14 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Допускается использование других средств измерений, вспомогательного оборудования по метрологическим, техническим характеристикам не хуже указанных в настоящем стандарте.

Допускается использование других реактивов по качеству и чистоте не ниже вышеуказанных.

10.4 Приготовление раствора меда

В стакан по 10.3.12 вместимостью 500 см³ помещают навеску меда, подготовленного по 6.1, массой ($20,000 \pm 0,001$) г. К навеске приливают 200 см³ дистиллированной воды по 10.3.14, нагретой до температуры не выше (80 ± 1) °C. Пробу тщательно растирают стеклянной палочкой по 10.3.10 до полного растворения меда, раствор перемешивают.

10.5 Проведение испытаний

10.5.1 Приготовленный по 10.4 раствор меда фильтруют с помощью устройства для вакуумного фильтрования по 10.3.9 через воронку по 10.3.8, предварительно высушенному, до постоянной массы при температуре $(135 \pm 2)^\circ\text{C}$ (результат взвешивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака). Остаток на фильтре промывают 200 см³ дистиллированной воды, нагретой до температуры 40 °C — 60 °C, сушат в сушильном шкафу по 10.3.5 при температуре $(135 \pm 2)^\circ\text{C}$ в течение 1 ч, охлаждают в эксикаторе по 10.3.11 и взвешивают (результат взвешивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака). Высушивание повторяют по 30 мин до достижения постоянной массы.

10.5.2 При анализе каждой пробы выполняют два параллельных определения.

10.6 Обработка результатов

10.6.1 Значение массовой доли нерастворимых веществ меда X , %, вычисляют по формуле

$$X = 100 (m_3 - m_2) / m_1^{-1}, \quad (13)$$

где m_1 — масса навески меда, г;

m_2 — масса высшенного фильтра до проведения испытания, г;

m_3 — масса высшенного фильтра после проведения испытания, г.

10.6.2 За результат испытаний принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений массовой доли нерастворимых веществ меда, полученных в условиях повторяемости, если абсолютное расхождение между параллельными определениями не превышает предела повторяемости r по ГОСТ ИСО 5725-6. Значение предела повторяемости r приведено в таблице 7.

Таблица 7

Диапазон измерений массовой доли нерастворимых веществ меда X , %	Предел повторяемости при $P = 0,95, r$, %	Критический диапазон при трех измерениях $CR_{0,95}(3)$, %	Предел воспроизводимости при $P = 0,95, R$, %	Границы абсолютной погрешности при $P = 0,95, \pm \Delta$, %
От 0 до 0,500 включ.	0,07 \bar{X}	0,08 \bar{X}	0,14 \bar{X}	0,10 \bar{X}

При превышении предела повторяемости r целесообразно провести дополнительное определение значения массовой доли нерастворимых веществ меда и получить еще один результат. Если при этом абсолютное расхождение ($X_{\max} - X_{\min}$) результатов трех определений не превышает значения критического диапазона $CR_{0,95}(3)$, то в качестве окончательного результата принимают среднеарифметическое значение результатов трех определений массовой доли нерастворимых веществ меда. Значение критического диапазона $CR_{0,95}(3)$ приведено в таблице 7.

При невыполнении этого условия проводят повторные испытания.

10.6.3 Абсолютное расхождение между результатами испытаний массовой доли нерастворимых веществ меда, полученными в двух лабораториях в условиях воспроизводимости, не должно превышать предела воспроизводимости R по ГОСТ ИСО 5725-6. При выполнении этого условия приемлемы оба результата испытания, и в качестве окончательного результата может быть использовано их среднеарифметическое значение. Значение предела воспроизводимости R приведено в таблице 7.

10.6.4 Результат испытаний, округленный до третьего десятичного знака, в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде

$$(\bar{X} \pm \Delta), \%, \text{ при } P = 0,95, \quad (14)$$

где \bar{X} — среднеарифметическое значение результатов определений массовой доли нерастворимых веществ меда по 10.6.2, %;

$\pm \Delta$ — границы абсолютной погрешности результатов определений по 10.7, %.

10.7 Характеристика погрешности испытаний

Границы абсолютной погрешности результатов испытаний, получаемых согласно данному методу, $\pm \Delta$, при доверительной вероятности $P = 0,95$, приведены в таблице 7.

УДК 638.16:006.354

МКС 67.180.10

C52

Ключевые слова: мед, активность сахаразы, инвертазное число, диастазное число, единица Готе, диастазное число по Шаде, диастазное число по Фадебазу, нерастворимые вещества

Б3 11—2017/285

Редактор *Л.В. Коротникова*
Технический редактор *И.Е. Черепкова*
Корректор *Л.С. Лысенко*
Компьютерная верстка *Е.Е. Круглова*

Сдано в набор 14.11.2017 Подписано в печать 17.11.2017. Формат 60×84 $\frac{1}{8}$. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 2,79. Уч.-изд. л. 2,51. Тираж 35 экз. Зак. 2315.
Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

Издано и отпечатано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123001 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru