

---

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  
ISO 4052—  
2013

---

Кофе

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ КОФЕИНА**

**Контрольный метод**

(ISO 4052:1983, IDT)

Издание официальное



Москва  
Стандартинформ  
2019

## 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 Некоммерческой организацией «Российская ассоциация производителей чая и кофе «РОСЧАЙКОФЕ» (Ассоциация «РОСЧАЙКОФЕ») на основе собственного перевода на русский язык англоязычной версии стандарта, указанного в пункте 5

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии (ТК 451)

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 27 декабря 2013 г. № 63-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
Молдова	MD	Молдова-Стандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 25 марта 2014 г. № 223-ст межгосударственный стандарт ГОСТ ISO 4052—2013 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2015 г.

5 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ISO 4052:1983 «Кофе. Определение содержания кофеина (Контрольный метод)» [«Coffee — Determination of caffeine content (Reference method)», IDT].

Международный стандарт разработан Подкомитетом ISO/TS 34/SC 15 «Кофе» Технического комитета по стандартизации ISO/TS 34 «Пищевые продукты» Международной организации по стандартизации (ISO).

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных международных стандартов соответствующие им межгосударственные стандарты, сведения о которых приведены в дополнительном приложении ДА.

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

7 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Ноябрь 2019 г.

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

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

© ISO, 1983 — Все права сохраняются  
© Стандартинформ, оформление, 2015, 2019

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



## Содержание

1 Область применения . . . . .	1
2 Нормативные ссылки . . . . .	1
3 Принцип . . . . .	1
4 Реактивы . . . . .	2
5 Оборудование . . . . .	2
6 Отбор пробы . . . . .	2
7 Процедура проведения анализа . . . . .	2
8 Обработка результатов . . . . .	5
9 Протокол испытаний . . . . .	6
Приложение ДА (справочное) Сведения о соответствии ссылочных международных стандартов межгосударственным стандартам . . . . .	9

**Кофе****ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ КОФЕИНА****Контрольный метод**

Coffee.

Determination of caffeine content. Reference method

Дата введения — 2015—07—01

**1 Область применения**

Настоящий стандарт устанавливает контрольный метод определения содержания кофеина в кофе.

Метод применим к зеленым кофейным зернам, декофеинизированным зеленым кофейным зернам, обжаренным зернам кофе, декофеинизированным обжаренным зернам кофе, кофейным экстрактам, как сухим, так и жидким, а также к сухим и жидким декофеинизированным экстрактам.

Нижний предел обнаружения равен 0,02 % кофеина в пересчете на сухое вещество.

**Примечание** — Метод, описанный в настоящем стандарте, выбран из нескольких методов по результатам сравнительного исследования и вследствие его широкой повторяемости, воспроизводимости, специфиности, легкости в использовании и быстроты исполнения.

Однако этот метод весьма чувствителен к изменениям в процессе его применения, и поэтому необходимо строго соблюдать требования и последовательность измерения.

**2 Нормативные ссылки**

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты. Для датированных ссылок применяют только указанное издание ссылочного стандарта, для недатированных — последнее издание (включая все изменения).

ISO 1447<sup>1)</sup> Green coffee — Determination of moisture content (Routine method) [Кофе сырой. Определение содержания влаги (практический метод)]

ISO 3726 Instant coffee — Determination of loss in mass at 70 degrees C under reduced pressure (Кофе растворимый. Определение потери массы при 70 град. С и пониженном давлении)

ISO 4072 Green coffee in bags — Sampling (Кофе сырой в мешках. Отбор проб)

ISO 6670 Instant coffee — Sampling method for bulk units with liners (Кофе быстрорасторимый. Метод отбора проб кофе, хранимого насыпью в коробках, проложенных выстильным материалом)

ISO 6673 Green coffee — Determination of loss in mass at 105 degrees C [Кофе зеленый (сырой). Определение потери массы при температуре 105 °C]

**3 Принцип**

Экстракция кофеина из пробы для анализа в аммиачной среде. Последующее очищение диэтиловым эфиром на двух хроматографических колонках, первое — в щелочной среде, а второе — в кислой среде, за которым следует элюирование кофеина хлороформом.

Спектрометрическое измерение элюата на длине волны с максимальной оптической плотностью (в ультрафиолетовой области спектра).

<sup>1)</sup> Отменен.

## 4 Реактивы

Применяют реактивы удостоверяемого аналитического качества. Используют только дистиллированную воду или воду эквивалентной чистоты.

4.1 Кислота серная, раствор 200 г/дм<sup>3</sup> [ $c(H_2SO_4) \approx 2$  моль/дм<sup>3</sup>].

4.2 Натрия гидроксид, раствор 80 г/дм<sup>3</sup> [ $c(NaOH) \approx 2$  моль/дм<sup>3</sup>].

4.3 Диатомит

Используемый продукт должен обеспечивать не менее 98 % восстановления кофеина из пробы для анализа.

Примечание — Подходит Celite 545.

4.4 Аммиак, раствор 70 г/дм<sup>3</sup> (один объем концентрированного раствора аммиака,  $p_{20} \approx 0,9$  г/см<sup>3</sup>, плюс два объема воды).

4.5 Эфир дистилловый, чистый или повторно очищенный (см. 7.5) в процессе хроматографии, как указано ниже, и насыщенный водой.

Пропускают 800 см<sup>3</sup> дистиллового эфира через колонку, содержащую 100 г основного оксида алюминия 1-й степени активности. Очищенный таким образом дистилловый эфир следует хранить в темных колбах. (В качестве альтернативы допускается использовать недавно дистиллированный и свободный от пероксидов дистилловый эфир вместо дистиллового эфира, повторно очищенного в процессе хроматографии.)

4.6 Кофеин (1,3,7-триметил-2,6-диоксопурин,  $C_8H_{10}N_4O_2$ ), чистый, безводный.

4.7 Хлороформ, чистый или повторно очищенный (см. 7.5) в процессе хроматографии, как описано в 4.5, и насыщенный водой.

## 5 Оборудование

5.1 Колонки хроматографические (см. рисунок 1), длиной 250 мм, с внутренними диаметрами 21 мм (колонка I) и 17 мм (колонка II), с клапаном, предпочтительно изготовленным из политетрафторэтилена.

5.2 Спектрометр ультрафиолетовый, с точностью в пределах 0,004 единиц оптической плотности в пределах используемого диапазона.

5.3 Кюветы кварцевые, с оптической длиной пути 10 мм.

5.4 Обычное лабораторное оборудование, включая:

5.4.1 Стаканы химические вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

5.4.2 Баню водянную кипящую.

5.4.3 Колбы мерные с одной меткой, вместимостью 50, 100 и 1000 см<sup>3</sup>.

5.4.4 Пипетки с одной меткой, вместимостью 2 и 5 см<sup>3</sup>.

5.4.5 Весы аналитические.

5.5 Кофемолка, подходящая для обжаренных кофейных зерен.

5.6 Мельница с зубчатым диском, с охлаждающим кожухом, или аналитическая мельница, с запасной фрезой и охлаждающим кожухом, или подобное устройство, подходящее для зеленых кофейных зерен.

5.7 Сито из металлической ткани, с номинальным размером отверстий 600 или 630 мкм в соответствии с ISO 3310-1.

## 6 Отбор пробы

Пробы отбирают согласно методу, указанному в соответствующем стандарте<sup>1)</sup>.

## 7 Процедура проведения анализа

### 7.1 Подготовка пробы для анализа

При необходимости пробу измельчают, используя оборудование, указанное в 5.5 и 5.6, чтобы ее можно было пропустить через сито (см. 5.7).

<sup>1)</sup> Для отбора проб зеленых кофейных зерен в мешках см. ISO 4072; для отбора проб растворимого кофе в коробках см. ISO 6670. Методы отбора проб других видов кофе и кофейных продуктов еще не разработаны.

## 7.2 Определение содержания сухого вещества

Рассчитывают содержание сухого вещества после определения содержания влаги в части пробы для анализа (см. 7.1) согласно методу, установленному в соответствующем стандарте<sup>1)</sup>.

## 7.3 Проба для анализа

### 7.3.1 Зеленые и обжаренные кофейные зерна

Взвешивают с точностью до 0,1 мг приблизительно 1 г пробы для анализа (см. 7.1). Переносят в химический стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup> (см. 5.4.1), добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора аммиака (см. 4.4) и нагревают в течение 2 мин на кипящей водяной бане (см. 5.4.2). Дают охладиться, затем переносят в мерную колбу (см. 5.4.3) вместимостью 100 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают. Дают мутному раствору отстояться и затем с помощью пипетки (см. 5.4.4) переносят 5,0 см<sup>3</sup> раствора в химический стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup> (см. 5.4.1), добавляют 6 г диатомита (см. 4.3) и осторожно перемешивают.

### 7.3.2 Сухой кофейный экстракт

Выполняют процедуру в соответствии с 7.3.1, но используют пробу для анализа массой 0,5 г и аликвоту мутного раствора объемом 2 см<sup>3</sup>, а также 3 г диатомита.

### 7.3.3 Жидкий кофейный экстракт

Выполняют процедуру в соответствии с 7.3.1, но используют пробу для анализа массой от 1,0 до 2,5 г, соответствующую приблизительно 0,5 г сухого вещества, и аликвоту мутного раствора объемом 2 см<sup>3</sup>, а также 3 г диатомита.

### 7.3.4 Декофеинизированные зеленые и обжаренные кофейные зерна

Взвешивают с точностью до 0,1 мг приблизительно 1 г пробы для анализа (см. 7.1). Переносят в химический стакан (см. 5.4.1), добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора аммиака (см. 4.4) и нагревают в течение 2 мин на кипящей водяной бане (см. 5.4.2).Добавляют 6 г диатомита (см. 4.3) и осторожно перемешивают.

### 7.3.5 Сухой декофеинизированный экстракт кофе

Выполняют процедуру в соответствии с 7.3.4, но используют пробу для анализа массой 0,5 г.

### 7.3.6 Жидкий декофеинизированный экстракт кофе

Выполняют процедуру в соответствии с 7.3.4, но используют пробу для анализа массой от 1,0 до 2,5 г, соответствующую приблизительно 0,5 г сухого вещества, и от 7 до 8 г диатомита.

## 7.4 Определение

### 7.4.1 Наполнение колонок

#### 7.4.1.1 Колонка I (колонка с щелочной средой)

##### 7.4.1.1.1 Слой А

Осторожно перемешивают гибким шпателем 3 г диатомита (см. 4.3) и 2 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия (см. 4.2) до образования однородной массы (см. примечание). Получается слегка влажный порошок. Переносят порошок порциями приблизительно по 2 г в хроматографическую колонку (см. 5.1) диаметром 21 мм, в нижнюю часть которой помещен шарик из хлопковой ваты или стекловаты. Смесь утрамбовывают после каждого добавления, без излишних усилий, используя стеклянную палочку, один конец которой сплющен в соответствии с диаметром колонки для получения идеально однородного и компактного слоя. Маленький шарик из хлопковой ваты или стекловаты может быть помещен поверх слоя А.

**Примечание** — Набивочный материал для колонки можно приготовить в большом количестве заранее и хранить его в закрытых контейнерах. Для каждой колонки с щелочной средой требуется материал массой 5,16 г.

##### 7.4.1.1.2 Слой В

Переносят смесь диатомита и пробу для анализа (см. 7.3) в колонку поверх слоя А. Две порции диатомита (см. 4.3) по 1 г сушат в стакане и переносят в колонку. Утрамбовывают для получения однородного слоя и помещают шарик из хлопковой ваты или стекловаты поверх слоя В.

<sup>1)</sup> Для определения содержания влаги в зеленых кофейных зернах см. ISO 1447; для определения потери массы зеленых кофейных зерен при 105 °С см. ISO 6673; для определения потери массы быстрорасторимого кофе при 70 °С при пониженном давлении см. ISO 3726. Методы определения содержания влаги для других видов кофе и кофейных продуктов еще не разработаны.

**7.4.1.2 Колонка II (колонка с кислотной средой)**

Переносят в хроматографическую колонку (см. 5.1) диаметром 17 мм, в нижнюю часть которой помещен шарик из стекловаты, 3 г диатомита (см. 4.3) и 3 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты (см. 4.1) осторожно перемешивают и утрамбовывают в колонку, как указано в 7.4.1.1 для слоя А в колонке I. Помещают шарик из стекловаты поверх этого слоя.

**Примечание** — Набивочный материал для колонки можно приготовить в большом количестве заранее и хранить его в закрытых контейнерах. Для каждой колонки с кислой средой требуется материал массой 6,36 г.

**7.4.2 Хроматографический анализ**

Устанавливают колонки одну на другую таким образом, чтобы элюат из колонки I мог стекать непосредственно в колонку II. Пропускают 150 см<sup>3</sup> дистиллового эфира (см. 4.5) через две колонки. Регулируют клапан колонки II так, чтобы некоторое количество жидкости оставалось над слоем.

Снимают колонку I. Пропускают 50 см<sup>3</sup> дистиллового эфира (см. 4.5) через колонку II, используя первоначальную порцию, чтобы промыть конец колонки I, и пропуская эту порцию в колонку II. Выпускают элюат из колонки II.

**Примечание** — Используемый дистилловый эфир может быть восстановлен путем встряхивания его с сульфатом железа (II).

Пропускают поток воздуха с верхней к нижней части колонки II (например, используя воздухонагнетатель) до тех пор, пока дистилловый эфир не перестанет вытекать из колонки, а в воздушном потоке из клапана будет ощущаться лишь слабый запах дистиллового эфира (см. предупреждение ниже). Элюируют колонку II хлороформом в объеме от 45 до 50 см<sup>3</sup> (см. 4.7). Собирают элюат в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> (см. 5.4.3), доводят хлороформом (см. 4.7) до метки и осторожно перемешивают.

Скорость потока дистиллового эфира и хлороформа должна быть от 1,5 до 3,0 см<sup>3</sup>/мин. Если эта скорость превышена, возможно, что произошло образование каналов, и следует повторить определение.

**Предупреждение** — Введение дистиллового спирта и хлороформа следует проводить в хорошо проветриваемом вытяжном шкафу, чтобы предупредить вероятность взрыва паров растворителя и вероятность взрыва.

**7.4.3 Спектроскопические измерения (см. рисунок 2)****7.4.3.1 Измерение испытуемого раствора**

Стараясь избежать погрешностей при испарении хлороформа и используя кварцевые кюветы (см. 5.3), измеряют оптическую плотность раствора кофеина в хлороформе (см. 7.4.2) относительно хлороформа (см. 4.7) на длине волн, соответствующей максимуму поглощения (приблизительно 276 нм), и на длинах волн на 30 нм выше и ниже этой длины для проверки чистоты полученного кофеина.

Если максимальная оптическая плотность превышает предел прецизионного измерения используемой аппаратуры, повторяют измерение на разбавленной аликовете раствора кофеина в хлороформе (см. 7.4.2). В этом случае учитывают разбавление при расчете. Соответственно следует скорректировать коэффициенты в формулах (1)–(5). Если максимальная измеренная оптическая плотность ниже 0,2, повторяют определение, используя пробу для анализа большей массы.

**7.4.3.2 Приготовление и измерение контрольного раствора**

Готовят контрольный раствор кофеина следующим образом.

С точностью до 0,1 мг взвешивают  $(100 \pm 20)$  мг чистого безводного кофеина (см. 4.6). Помещают его в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> (см. 5.4.3), растворяют в хлороформе и доводят раствор до метки. С помощью пипетки (см. 5.4.4) переносят 5,0 см<sup>3</sup> этого раствора в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> (см. 5.4.3) и доводят хлороформом до метки.

Измеряют оптическую плотность этого раствора, как указано в 7.4.3.1. Скорректированное значение оптической плотности контрольного раствора (см. 8.1.1 и рисунок 2) должно быть равно приблизительно 0,4.

**7.4.4 Количество измерений**

Проводят два определения на отдельных порциях пробы для анализа, отобранных из одной и той же пробы для анализа.

## 7.5 Контрольный опыт

Проводят контрольный опыт на реактивах, используя описанную методику, но без пробы для анализа.

Перед использованием очищенных для повторного применения реагентов (см. 4.5 и 4.7) повторяют контрольный опыт для проверки их чистоты.

## 8 Обработка результатов

### 8.1 Метод расчета и формулы

#### 8.1.1 Зеленые и обжаренные кофейные зерна

Содержание кофеина в пробе, выраженное в граммах на 100 г сухого вещества, вычисляют по формуле

$$W = \frac{10^7 \cdot c \cdot A_1}{A_2 \cdot m \cdot P}, \quad (1)$$

где  $c$  — концентрация кофеина в контролльном растворе (см. 7.4.3.2), г/см<sup>3</sup>;

$A_1$  — скорректированное значение оптической плотности очищенного экстракта (см. 7.4.2), полученное в 7.4.3.1, т. е.

$$A_1 = (A_1)_{\lambda} - \frac{(A_1)_{\lambda-30\text{nm}} + (A_1)_{\lambda+30\text{nm}}}{2}, \quad (2)$$

где  $\lambda$  — нижний индекс — относится к длине волны, соответствующей максимальной оптической плотности (приблизительно 276 нм);

$A_2$  — скорректированное значение оптической плотности контролльного раствора кофеина (см. 7.4.3.2), т. е.

$$A_2 = (A_2)_{\lambda} - \frac{(A_2)_{\lambda-30\text{nm}} + (A_2)_{\lambda+30\text{nm}}}{2}, \quad (3)$$

где  $\lambda$  — нижний индекс — относится к длине волны, соответствующей максимальной оптической плотности (приблизительно 276 нм);

$m$  — масса пробы для анализа, г;

$P$  — содержание сухого вещества в пробе, выраженное в процентах по массе (см. 7.2).

#### 8.1.2 Сухой и жидкий экстракти кофе

Содержание кофеина в пробе, выраженное в граммах на 100 г сухого вещества, вычисляют по формуле

$$W = \frac{25 \cdot 10^6 \cdot c \cdot A_1}{A_2 \cdot m \cdot P}, \quad (4)$$

где обозначения имеют тот же смысл, что и в 8.1.1.

#### 8.1.3 Декофеинизированные зеленые и обжаренные кофейные зерна, сухой и жидкий декофеинизированные кофейные экстракти

Содержание кофеина в пробе, выраженное в граммах на 100 г сухого вещества, вычисляют по формуле

$$W = \frac{5 \cdot 10^5 \cdot c \cdot A_1}{A_2 \cdot m \cdot P}, \quad (5)$$

где обозначения имеют тот же смысл, что и в 8.1.1.

#### 8.1.4 Результат

За результат принимают среднеарифметическое полученных значений при условии, что соблюдено требование к повторяемости (см. 8.2).

## 8.2 Повторяемость

Абсолютное значение разности двух независимых испытаний, проведенных с использованием одного и того же метода и на одном и том же испытуемом материале в одной и той же лаборатории на одном и том же оборудовании одним и тем же оператором в течение небольшого промежутка времени, не должно превышать значений, приведенных в таблице 1.

Таблица 1 — Значения пределов повторяемости и воспроизводимости

Образец	Содержание кофеина, г/100 г сухого вещества	Повторяемость, г кофеина/100 г кофе	Воспроизводимость, г кофеина/100 г кофе
Зеленые кофейные зерна	Около 2	0,12	0,38
	Около 1	0,08	0,31
	Декофеинизированный < 0,1	< 0,01	0,01
Обжаренные кофейные зерна	Около 2	0,10	0,32
	Около 1	0,04	0,19
	Декофеинизированный < 0,1	< 0,01	0,01
Растворимый кофе	Около 4	0,17	0,38
	Около 2	0,12	0,20
	Декофеинизированный < 0,3	0,01	0,01

### 8.3 Воспроизводимость

Абсолютное значение разности двух независимых испытаний, проведенных на одном и том же испытуемом материале в различных лабораториях, не должны превышать значений, приведенных в таблице 1.

### 9 Протокол испытаний

В протоколе испытания должны быть указаны применяемый метод и полученный результат. В нем также следует указать все рабочие подробности, не включенные в настоящий стандарт или считающиеся необязательными, вместе с любыми особенностями, которые могут повлиять на результаты.

Кроме того, в протоколе должна содержаться вся информация, необходимая для полной идентификации пробы.

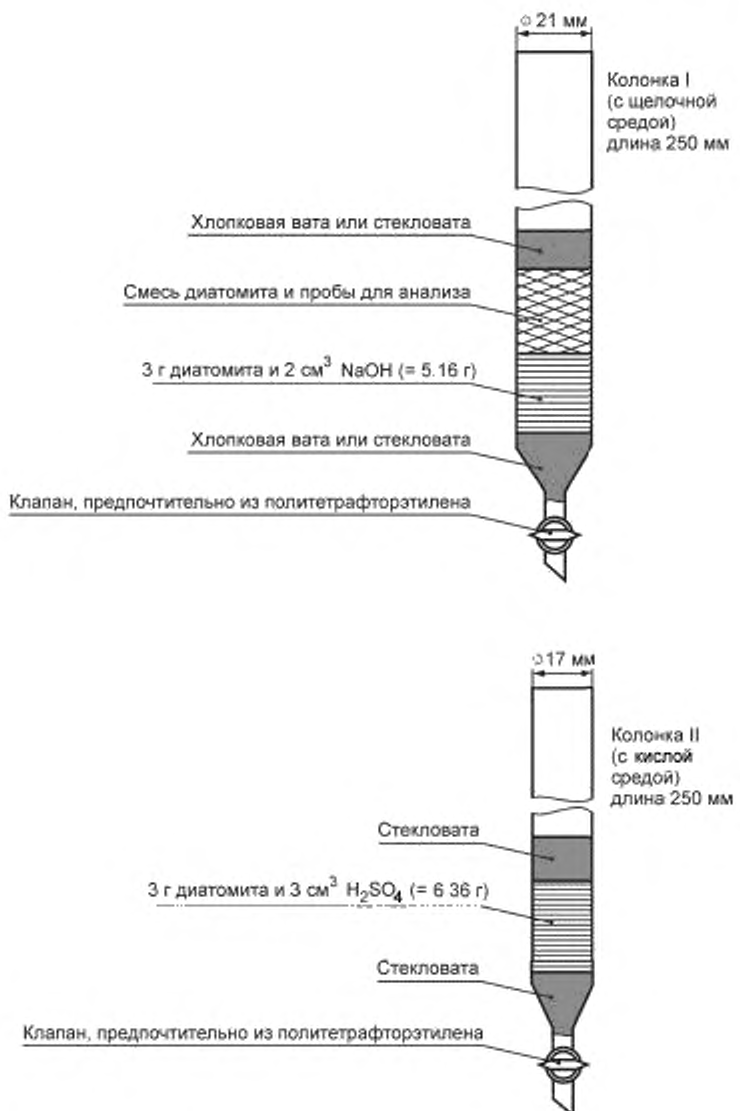


Рисунок 1 — Хроматографические колонки

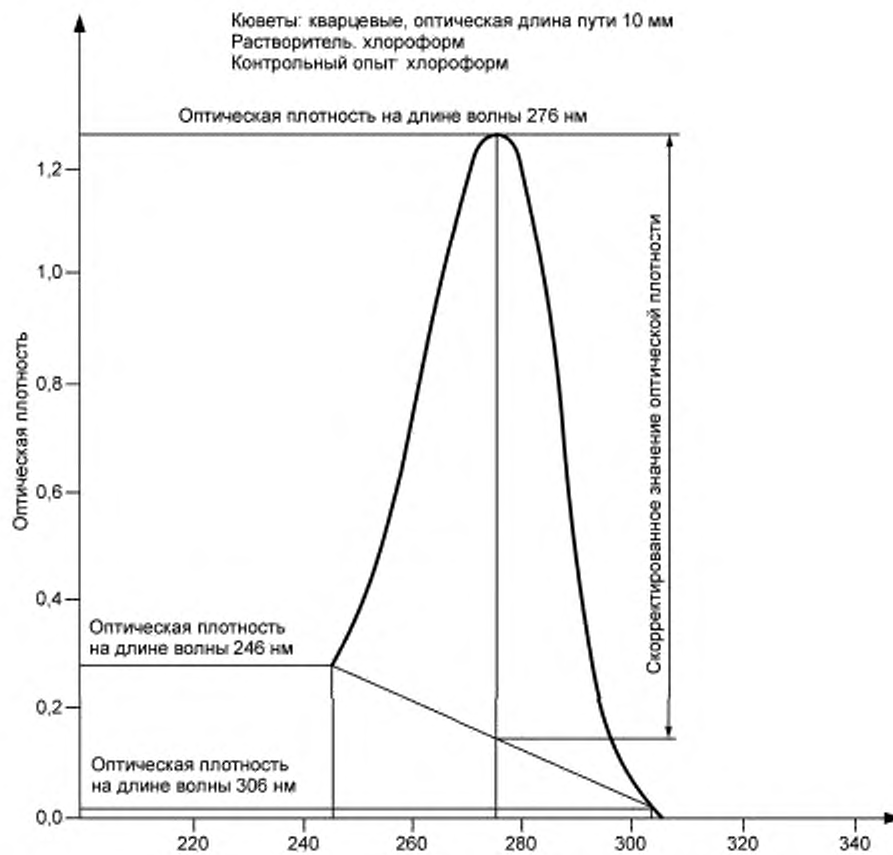


Рисунок 2 — Пример спектроскопического измерения

**Приложение ДА  
(справочное)**

**Сведения о соответствии ссылочных международных стандартов  
межгосударственным стандартам**

Таблица ДА.1

Обозначение ссылочного международного стандарта	Степень соответствия	Обозначение и наименование межгосударственного стандарта
ISO 1447	—	*
ISO 3726	IDT	ГОСТ ISO 3726—2014 «Кофе растворимый. Определение потери массы при температуре 70 °С и пониженном давлении»
ISO 4072	IDT	ГОСТ ISO 4072—2015 «Кофе зеленый в мешках. Отбор проб»
ISO 6670	IDT	ГОСТ ISO 6670—2015 «Кофе растворимый в коробках с вкладышами. Отбор проб»
ISO 6673	IDT	ГОСТ ISO 6673—2014 «Кофе зеленый. Определение потери массы при температуре 105 °С»

\* Соответствующий межгосударственный стандарт отсутствует. До его принятия рекомендуется использовать перевод на русский язык данного международного стандарта.

Примечание — В настоящей таблице использовано следующее условное обозначение степени соответствия стандартов:

- IDT — идентичные стандарты.

УДК 663.93:006.354

МКС 67.140.20

Ключевые слова: кофе, метод определения содержания кофеина, контрольный метод

---

Редактор *Е.В. Яковлева*  
Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*  
Корректор *Е.Р. Араян*  
Компьютерная верстка *Г.В. Струковой*

Сдано в набор 06.11.2019. Подписано в печать 28.11.2019. Формат 60 × 84<sup>1/8</sup>. Гарнитура Ариал.  
Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,40.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

---

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](http://www.gostinfo.ru) [info@gostinfo.ru](mailto:info@gostinfo.ru)