
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 6647-1—
2015

РИС

Определение содержания амилозы

Ч а с т ь 1

Контрольный метод

(ISO 6647-1:2007, IDT)

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2015

Предисловие

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

Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН Открытым акционерным обществом «Всероссийский научно-исследовательский институт сертификации» (ОАО ВНИИС) на основе собственного аутентичного перевода на русский язык международного стандарта, указанного в пункте 5

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии (Росстандарт)

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 18 июня 2015 г. № 47)

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
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 24 июля 2015 г. № 962-ст межгосударственный стандарт ГОСТ ISO 6647-1—2015 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2016 г.

5 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ISO 6647-1:2007 Rice—Determination of amylose content — Part 1: Reference method (Рис. Определение содержания амилозы. Часть 1. Контрольный метод).

Международный стандарт разработан подкомитетом SC 4 «Зерновые и бобовые культуры» технического комитета по стандартизации ISO/TC 34 «Пищевые продукты» Международной организации по стандартизации (ISO).

Перевод с английского языка (en).

Официальный экземпляр международного стандарта, на основе которого подготовлен настоящий межгосударственный стандарт, и международных стандартов, на которые даны ссылки, имеются в Федеральном информационном фонде технических регламентов и стандартов.

Сведения о соответствии межгосударственных стандартов ссылочным международным стандартам приведены в дополнительном приложении ДА.

Степень соответствия — идентичная (IDT)

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 информационном указателе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет.

© Стандартинформ, 2015

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	1
4 Сущность метода	1
5 Реактивы	2
6 Оборудование и химическая посуда	3
7 Отбор проб	3
8 Проведение испытания	3
8.1 Подготовка анализируемой пробы	3
8.2 Часть анализируемой пробы и приготовление анализируемого раствора	3
8.3 Приготовление раствора сравнения	4
8.4 Градуировочный график	4
8.5 Проведение испытания	4
9 Обработка результатов	5
10 Прецизионность	5
10.1 Межлабораторные испытания	5
10.2 Повторяемость	5
10.3 Воспроизводимость	5
11 Протокол испытаний	5
Приложение А (справочное) Определение качества стандартного раствора амилозы картофеля	6
Приложение В (справочное) Пример проточно-инжекционного анализатора (ПИА) для определения амилозы	7
Приложение С (справочное) Результаты межлабораторных испытаний	8
Приложение ДА (справочное) Сведения о соответствии межгосударственных стандартов ссылочным международным стандартам	9
Библиография	10

РИС

Определение содержания амилозы

Часть 1

Контрольный метод

Rice.
Determination of amylose content.
Part 1. Reference method

Дата введения — 2016—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает контрольный метод определения содержания амилозы в шлифованном, не пропаренном рисе. Метод применяют для риса, массовая доля амилозы в котором не менее 5 %.

Допускается применение метода для шелушеного риса, кукурузы, проса и других зерновых.

2 Нормативные ссылки

Для применения настоящего стандарта необходимы следующие ссылочные документы. Для недокументированных ссылок применяют последнее издание ссылочного документа (включая все его изменения).

ISO 712 Зерновые и продукты из них. Определение содержания влаги. Контрольный метод (Cereals and cereal products. Determination of moisture content. Reference method)

ISO 7301 Рис. Технические условия (Rice. Specification)

ISO 8466-1 Качество воды. Калибрование и оценка аналитических методов и определение рабочих характеристик. Часть 1. Статистический метод оценки линейной калибровочной функции (Water quality. Calibration and evaluation of analytical methods and estimation of performance characteristics. Part 1: statistical evaluation of the linear calibration function)

ISO 15914 Корма для животных. Ферментативное определение общего содержания крахмала (Animal feeding stuffs. Enzymatic determination of total starch content)

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применяют термины в соответствии с ISO 7301, а также следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 амилоза (amylose): Полисахарид, входящий в состав крахмала, макромолекулы которого имеют преимущественно линейную структуру.

3.2 амилопектин (amylopectin): Полисахарид, входящий в состав крахмала, макромолекулы которого имеют разветвленную структуру.

4 Сущность метода

Рис размалывают в муку тонкого помола, способствуя полному диспергированию и желатинизации, затем муку обезжираивают. Часть анализируемой пробы диспергируют в растворе гидроксида натрия, после чего добавляют раствор йода. Далее на спектрофотометре определяют оптическую плотность образовавшегося цветного комплекса при длине волны 720 нм.

Массовую долю амилозы в пробе определяют по градуировочному графику, который строят на основе учета воздействия амилопектина на цвет амилозно-йодного комплекса анализируемого раствора с помощью растворов на основе смеси амилозы картофеля и амилопектина.

П р и м е ч а н и е — Настоящий метод определяет способность амилозы связывать йод. Определение проводят при длине волны 720 нм с целью уменьшения мешающего влияния амилопектина.

5 Реактивы

Используют реактивы только признанной аналитической чистоты, если не установлено иное и только дистиллированную или деминерализованную воду, или воду эквивалентной чистоты.

5.1 Метанол, с объемной долей 85 %.

5.2 Этанол, с объемной долей 95 %.

5.3 Растворы гидроксида натрия.

5.3.1 Раствор гидроксида натрия, концентрацией 1 моль/дм³.

5.3.2 Раствор гидроксида натрия, концентрацией 0,09 моль/дм³.

5.4 Приготовление растворов, используемых для депротеинизации

5.4.1 Раствор детергента

Растворяют додецилбензольсульфонат натрия, чтобы получить раствор концентрации 20 г/дм³. Непосредственно перед использованием раствора добавляют сульфит натрия до конечной концентрации 2 г/дм³.

5.4.2 Раствор гидроксида натрия для удаления протеина, концентрацией 3 г/дм³.

5.5 Уксусная кислота, раствор концентрацией 1 моль/дм³.

5.6 Раствор йода

Взвешивают, с точностью до 5 мг, 2,000 г йодида калия в бюксе с крышкой. Добавляют воду в количестве, достаточном для формирования насыщенного раствора. Добавляют 0,200 г йода, взвешенного с точностью до 1 мг. Когда весь йод растворится, количественно переносят раствор в мерную колбу вместимостью 100 см³ (6.6), доводят объем до метки водой и перемешивают.

Свежий раствор готовят в день использования и хранят в защищенном от света месте.

5.7 Стандартный раствор амилозы картофеля, не содержащий амилопектин, концентрацией 1 г/дм³.

5.7.1 Обезжиривают амилозу картофеля нагреванием с метанолом (5.1) с обратным холодильником в течение 4—6 ч в вытяжном шкафу при скорости пять-шесть капель в секунду.

Амилоза картофеля должна быть очищена и проверена с помощью амперометрического или потенциометрического титрования. Некоторые препараты амилозы картофеля, имеющиеся в продаже, могут быть не очищены и давать недостоверные результаты значения массовой доли амилозы в пробах риса. Чистая амилоза должна связывать йод в количестве 19 % — 20 % собственной массы. Информация, касающаяся проверки чистоты амилозы, приведена в приложении А.

5.7.2 Обезжиренную амилозу картофеля распределяют по пластинке и оставляют на два дня, чтобы добиться испарения остатков метанола и чтобы установилось равновесие влагосодержания.

Аналогичным образом подготавливают амилопектин (5.8) и анализируемые пробы (8.1).

5.7.3 Взвешивают (6.9) ($100 \pm 0,5$) мг обезжиренной амилозы картофеля с равновесной влажностью в конической колбе вместимостью 100 см³ (6.8). Осторожно добавляют 1 см³ этанола (5.2), смывая со стенок колбы остатки амилозы. Добавляют 9 см³ раствора гидроксида натрия концентрацией 1 моль/дм³ (5.3.1) и перемешивают. Затем смесь нагревают на кипящей водяной бане (6.7) в течение 10 мин для диспергирования амилозы картофеля. Позволяют содержимому остить до комнатной температуры и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ (6.6).

Доводят объем до метки водой и энергично перемешивают.

1 см³ приготовленного стандартного раствора содержит 1 мг амилозы картофеля.

Когда анализируемые пробы, амилоза и амилопектин увлажнены при одинаковых условиях регулирование влажности не требуется, а результаты приводят на сухое вещество шлифованного риса. Если анализируемые пробы и контрольные пробы подготовлены при различных условиях, содержание влаги всех проб определяют в соответствии с требованиями ISO 712 и корректируют результаты.

5.8 Стандартный раствор амилопектина, концентрацией 1 г/дм³.

Раствор готовят из шлифованного клейкого (глютинозного) риса, содержащего крахмал с массовой долей амилопектина не менее 99 %. Увлажняют шлифованный клейкий рис и размалывают в ла-

бораторном блендере (6.1) до конечного измельченного состояния. Удаляют протеин экстрагированием с раствором детергента (5.4.1), или, в качестве альтернативы, с раствором гидроксида натрия (5.4.2), промывают и затем обезжираивают посредством кипячения с метанолом (5.1) с обратным холодильником, как описано в 5.7.1. После удаления протеина наносят обезжиренный амилопектин на пластину и оставляют на два дня, чтобы добиться испарения остатков метанола и установления равновесия влагосодержания.

Выполняют процедуру, изложенную в 5.7.3, используя вместо амилозы амилопектин.

1 см³ приготовленного стандартного раствора содержит 1 мг амилопектина.

Способность амилопектина связывать йод должна быть менее 0,2 % (рассчитывают, используя вместо амилозы амилопектин в соответствии с приложением А).

6 Оборудование и химическая посуда

Используют следующее лабораторное оборудование.

6.1 Лабораторный блендер.

6.2 Измельчитель, способный измельчать сырой шлифованный рис в муку, проходящую через сито с размером отверстий 150—180 мкм (100—80 меш). Рекомендуется мельница-циклон с 0,5-миллиметровым экраном.

6.3 Сито, размер отверстий 150—180 мкм (100—80 меш).

6.4 Спектрофотометр, с кюветами, длина оптического пути 1 см (как правило), обеспечивающий измерение оптической плотности при длине волны 720 нм.

6.5 Аппарат для экстрагирования, с обратным холодильником, обеспечивающий нагревание раствора пробы в метаноле со скоростью циркуляции 5—6 капель в секунду.

6.6 Мерные колбы вместимостью 100 см³.

6.7 Водяная баня.

6.8 Конические колбы вместимостью 100 см³.

6.9 Аналитические весы, с точностью взвешивания 0,0001 г.

7 Отбор проб

В лабораторию доставляют представительную пробу, которая не была повреждена или изменена в процессе транспортирования и хранения.

Отбор проб не является частью метода, установленного настоящим стандартом. Рекомендуемый метод отбора проб приведен в [3].

8 Проведение испытания

8.1 Подготовка анализируемой пробы

В мельнице (6.2) измельчают не менее 10 г шлифованного риса в муку тонкого помола, которая пройдет через сито (6.3).

Муку обезжирают с помощью нагревания с метанолом (5.1) с обратным холодильником. Проводят процедуру, описанную в 5.7.1.

П р и м е ч а н и е — Жиры конкурируют с йодом в формировании комплексного соединения с амилозой, обезжиривание рисовой муки эффективно снижает мешающее влияние жира. При использовании обезжиренных проб получают более высокие значения массовой доли амилозы.

После обезжиривания муку наносят тонким слоем на пластину или предметное стекло и оставляют на два дня, чтобы добиться испарения остатков метанола и чтобы установилось равновесие влагосодержания в соответствии с 5.7.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ — Необходимо соблюдение правил безопасности, в частности, необходимо использовать вытяжной шкаф при выпаривании метанола.

8.2 Часть анализируемой пробы и приготовление анализируемого раствора

Взвешивают (6.9) (100 ± 0,5) мг анализируемой пробы (8.1) и помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³ (6.8), после чего осторожно добавляют 1 см³ этанола (5.2), смывая частицы

анализируемой пробы со стенок колбы. Добавляют 9 см³ раствора гидроксида натрия концентрацией 1 моль/дм³ (5.3.1) и перемешивают. Затем смесь нагревают на водяной бане (6.7) в течение 10 мин, чтобы добиться диспергирования крахмала. Раствору дают остыть до комнатной температуры и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ (6.6).

Доводят объем до метки водой и энергично перемешивают.

8.3 Приготовление раствора сравнения

Раствор сравнения готовят таким же образом, как и для определения амилозы, используя аналогичные процедуры и реагенты аналогичного качества, однако, вместо анализируемого раствора используют 5 см³ раствора гидроксида натрия концентрацией 0,09 моль/дм³ (5.3.2).

8.4 Градуировочный график

8.4.1 Приготовление серии градуировочных растворов

Смешивают стандартные растворы амилозы картофеля (5.7) и амилопектина (5.8) и раствор гидроксида натрия концентрацией 0,09 моль/дм³ (5.3.2) в соответствии с таблицей 1.

Таблица 1

Массовая доля амилозы в шлифованном рисе, %, на сухое вещество*	Амилоза картофеля (5.7), см ³	Амилопектин (5.8), см ³	Раствор гидроксида натрия концентрацией 0,09 моль/дм ³ (5.3.2), см ³
0	0	18	2
10	2	16	2
20	4	14	2
25	5	13	2
30	6	12	2
35	7	11	2

* Данные значения были рассчитаны на основе среднего значения массовой доли крахмала в шлифованном рисе, равного 90 %.

8.4.2 Цветная реакция и спектрофотометрические определения

Отбирают пипеткой 5 см³ каждого градуировочного раствора (8.4.1) из серии в мерные колбы вместимостью 100 см³ (6.6), содержащие 50 см³ воды в каждой. Добавляют 1 см³ уксусной кислоты (5.5) и перемешивают. Затем добавляют 2 см³ раствора йода (5.6), доводят до метки водой и перемешивают. Дают отстояться в течение 10 мин.

Измеряют оптическую плотность при длине волны 720 нм в сопоставлении с раствором сравнения (8.3), используя спектрофотометр (6.4).

8.4.3 Построение градуировочного графика

Градуировочный график строят путем нанесения на график значений оптической плотности и соответствующих значений массовой доли амилозы, выраженной в процентах в шлифованном рисе в пересчете на сухое вещество.

8.5 Проведение испытания

Отбирают пипеткой 5 см³ анализируемого раствора (8.2) в мерную колбу вместимостью 100 см³ (6.6), содержащую 50 см³ воды, далее по 8.4.2, начиная с введения уксусной кислоты (5.5).

Измеряют оптическую плотность при длине волны 720 нм в сопоставлении с раствором сравнения (8.3), используя спектрофотометр (6.4).

П р и м е ч а н и е — Вместо ручных спектрофотометрических измерений может использоваться автоматический анализатор, например, проточно-инжекционный анализатор (приложение В).

Выполняют два определения для двух частей одной и той же анализируемой пробы.

9 Обработка результатов

Значение массовой доли амилозы, выраженной в процентах в пересчете на сухое вещество, определяют на основе значения оптической плотности (8.5) на градуированном графике (8.4.3) в соответствии с ISO 8466-1.

За результат принимают среднеарифметическое значение двух определений.

10 Прецизионность

10.1 Межлабораторные испытания

Подробности международных межлабораторных испытаний на прецизионность метода приведены в приложении С. Значения, полученные по результатам этих испытаний, могут быть не применимы к диапазонам концентраций и матрицам, отличающимся от приведенных.

10.2 Повторяемость

Абсолютная разница между результатами двух независимых единичных испытаний, полученных по одному и тому же методу на идентичном испытуемом материале в одной и той же лаборатории одним и тем же оператором на одном и том же оборудовании в течение короткого интервала времени не более чем в 5 % случаев должна превышать предел воспроизводимости r , выраженный в процентах к массе, вычисленный по следующей формуле

$$r = 24,90 \cdot \frac{1}{\bar{w}^{0,80}},$$

где \bar{w} — среднеарифметическое значение результатов двух определений массовой доли, выраженное в граммах на 100 г.

10.3 Воспроизводимость

Абсолютная разница между результатами двух единичных испытаний, полученных по одному и тому же методу на идентичном испытуемом материале в разных лабораториях разными операторами на разном оборудовании в не более чем в 5 % случаев должна превышать предел воспроизводимости R , выраженный в процентах по массе, вычисленный по следующей формуле

$$R = 67,81 \cdot \frac{1}{\bar{w}^{0,62}}$$

где \bar{w} — среднеарифметическое значение результатов двух определений массовой доли, выраженное в граммах на 100 г.

11 Протокол испытаний

Протокол испытаний должен содержать следующую информацию:

- а) всю информацию, необходимую для полной идентификации пробы;
- б) используемый метод отбора проб, если он известен;
- с) используемый метод испытаний со ссылкой на настоящий стандарт;
- д) все детали анализа, не установленные настоящим стандартом или рассматриваемые как необязательные, вместе с факторами, которые могут оказать влияние на результат(ы);
- е) полученный(е) результат(ы) испытания и, в случае проверки повторяемости, окончательный полученный зарегистрированный результат.

Приложение А
(справочное)

Определение качества стандартного раствора амилозы картофеля

A.1 Общие положения

Используют амилозу, имеющуюся в продаже со следующими свойствами:

- способность амилозы связывать йод должна быть от 19 % до 20 %;
- максимальная оптическая плотность A_{\max} йодно-крахмального комплекса должна наблюдаться при длине волн (640 ± 10) нм;
- массовая доля крахмала должна быть не менее 99 % в пересчете на сухое вещество.

A.2 Определение способности амилозы связывать йод

A.2.1 Реактивы

В дополнение к реактивам, приведенным в разделе 5, используют следующие реактивы.

A.2.1.1 Раствор йодида калия, концентрацией 0,1 моль/дм³.

A.2.1.2 Стандартный раствор йодата калия, концентрацией 0,001 моль/дм³.

A.2.2 Оборудование

В дополнение к оборудованию, приведенному в разделе 6, используют следующее оборудование.

A.2.2.1 Микробюретка, вместимостью 1 или 2 см³.

A.2.2.2 Потенциометр, с возможностью считывания показаний с точностью ± 0,1 мВ, оборудованный рабочим платиновым электродом и каломельным эталонным электродом.

В качестве альтернативы может быть использована установка для титрования.

Способность амилозы связывать йод также определяют по контролльному методу [8].

A.2.3 Порядок проведения испытания

Приготавливают стандартный раствор амилозы картофеля по 5.7.

Отбирают пипеткой 5 см³ стандартного раствора амилозы в лабораторный стакан вместимостью 200 см³, добавляют 85 см³ воды, 5 см³ раствора уксусной кислоты концентрацией 1 моль/дм³ (5.5) и 5 см³ раствора йодида калия (A.2.1.1). Титруют с шагом 0,05 см³ стандартным раствором йодата калия (A.2.1.2), используя микробюретку (A.2.2.1). Считывают показания в милливольтах через 1 мин после каждого добавления, используя метод потенциометрического титрования. Конечная точка может быть рассчитана по второй производной кривой титрования.

A.2.4 Расчеты

Способность стандартной амилозы связывать йод, выраженную в процентах, рассчитывают по формуле

$$x = \frac{0,7610}{m(1-w_m)} \cdot V \cdot 100 ,$$

где x — способность связывать йод, %;

m — масса амилозы, мг;

w_m — содержание влаги в пробе амилозы, в процентах по массе, определяемое в соответствии с ISO 712;

V — объем стандартного раствора йодата калия (A.2.1.2), пошедшего на титрование раствора амилозы, см³;

0,7610 — коэффициент, принятый для 1 см³ стандартного раствора йодата калия (A.2.1.2), эквивалентный 0,7610 мг йода.

A.3 Спектрометрическое определение йодно-крахмального комплекса

Взвешивают 0,1000 г амилозы картофеля в лабораторный стакан вместимостью 100 см³ и добавляют 1 см³ этианола (5.2), смачивая пробу. После добавления 9 см³ раствора гидроксида натрия (5.3.1), пробу нагревают на водяной бане (6.7) при температуре 85 °C до достижения полного диспергирования. Охлаждают, разбавляют водой в мерной колбе на 100 см³ (6.6) и энергично перемешивают.

Отбирают пипеткой 2 см³ стандартного раствора амилозы картофеля в мерную колбу на 100 см³, добавляют 3 см³ гидроксида натрия (5.3.2), последовательно добавляют 50 см³ воды, 1 см³ уксусной кислоты (5.5) и 1 см³ раствора йода (5.6), разбавляют водой до 100 см³. Оставляют на 10 мин и измеряют при помощи спектрофотометра оптическую плотность в диапазоне длин волн 500—800 нм.

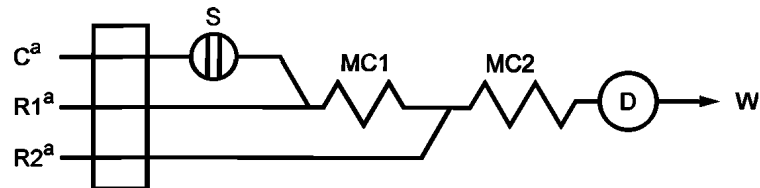
Максимальное значение оптической плотности данного раствора должно наблюдаться при длине волн (640 ± 10) нм.

A.4 Определение массовой доли крахмала

Массовая доля крахмала определяют в соответствии с [4].

Приложение В
(справочное)

Пример проточно-инжекционного анализатора (ПИА) для определения амилозы



C^a — трубка раствора-носителя; D — детектор с длиной волны 720 нм, с проточной кюветой с длиной оптического пути 1 см (объем 18 мкл); $MC1$ — виток смещивания, длина 60 см, внутренний диаметр 0,7 мм; $MC2$ — виток смещивания, длина 60 см, внутренний диаметр 0,7 мм; $R1^a$ — линия раствора уксусной кислоты (5,5); $R2^a$ — линия раствора йода (5,6); S — инжектор для ввода пробы, инжектируемый объем 300 мкл; W — емкость для отходов

^a Линии работают при расходе: $C = 1,8 \text{ см}^3/\text{мин}$; $R1 = 0,7 \text{ см}^3/\text{мин}$; $R2 = 0,9 \text{ см}^3/\text{мин}$.

Рисунок В.1 — Пример проточно-инжекционного анализатора

Приложение С
(справочное)

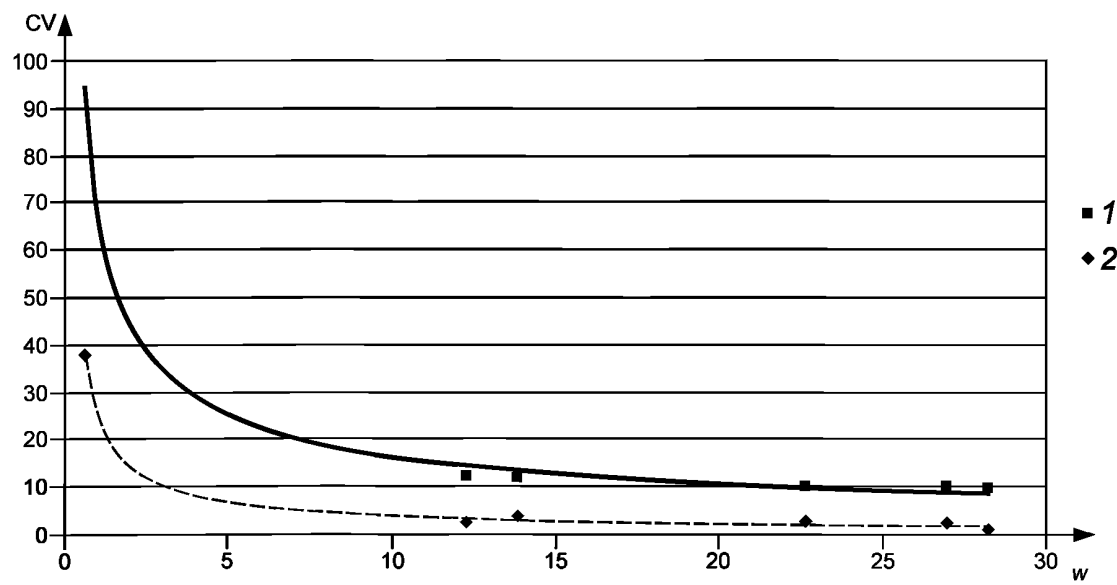
Результаты межлабораторных испытаний

Межлабораторные испытания, которые были организованы *FOSS Analytical AB* (Швеция) в 2004 году, и в которых принимали участие 23 лаборатории из 11 стран, в том числе две международные организации, проводились на шести пробах риса, имеющих различную массовую долю амилозы, которые были предоставлены Тайским Институтом Промышленной Стандартизации.

Полученные результаты были подвергнуты статистическому анализу, который проводил Венгерский Институт Стандартизации, в соответствии с [1] и [2], данные, касающиеся прецизионности, представлены в таблице С.1.

Т а б л и ц а С.1 — Результаты статистического анализа

	Пробы риса					
	A	B	C	D	E	F
Количество лабораторий, оставшихся после исключения лабораторий с резко отклоняющимися значениями	21	21	21	21	20	17
Значение массовой доли, г/100 г	12,28	22,63	13,85	26,97	0,59	28,22
Стандартное отклонение повторяемости s_r , г/100 г	0,31	0,63	0,54	0,62	0,22	0,28
Коэффициент вариации повторяемости, %	2,49	2,79	3,89	2,30	38,02	0,99
Предел повторяемости $r = 2,8 s_r$, г/100 г	0,86	1,76	1,51	1,74	0,62	0,78
Стандартное отклонение воспроизводимости s_R , г/100 г	1,19	2,29	1,61	2,68	0,59	2,71
Коэффициент вариации воспроизводимости, %	9,69	10,12	11,65	9,95	100,16	9,60
Предел воспроизводимости $r = 2,8 s_R$, г/100 г	3,33	6,41	4,52	7,51	1,64	7,59



CV — Коэффициент вариации, в процентах:

1 воспроизводимости: $y = 67,814x^{-0,6180}$ $R^2 = 0,981$; 2 повторяемости: $y = 24,895x^{-0,8028}$ $r^2 = 0,920$; W — массовая доля амилозы, %

Рисунок С.1 — Соотношение между значениями массовой доли амилозы и значениями коэффициентов вариации

**Приложение ДА
(справочное)**

Сведения о соответствии межгосударственных стандартов ссылочным международным стандартам

Таблица ДА.1

Обозначение и наименование международного стандарта	Степень соответствия	Обозначение и наименование соответствующего межгосударственного стандарта
ISO 712 Зерновые и продукты из них. Определение содержания влаги. Контрольный метод	—	*
ISO 7301 Рис. Технические условия	—	*
ISO 8466-1 Качество воды. Калибрование и оценка аналитических методов и определение рабочих характеристик. Часть 1. Статистический метод оценки линейной калибровочной функции	—	*
ISO 15914 Корма для животных. Ферментативное определение общего содержания крахмала	—	*

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

Библиография

- [1] ISO 5725-1:1994, Accuracy (trueness and precision) of measurement methods and results — Part 1: General principles and definitions (Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Общие принципы и определения)
- [2] ISO 5725-2:1994, Accuracy (trueness and precision) of measurement methods and results — Part 2: Basic method for the determination of repeatability and reproducibility of a standard measurement Method (Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 2. Основной метод определения повторяемости и воспроизводимости стандартного метода измерения)
- [3] ISO 13690:1999, Cereals, pulses and milled products — Sampling of static batches (Зерновые, бобовые и молотые продукты из них. Отбор проб из статических партий)
- [4] ISO 15914:2004, Animal feeding stuffs — Enzymatic determination of total starch content (Корма для животных. Определение общего содержания крахмала с помощью ферментов)
- [5] AACC method 61-03 (re-approved 1999; this method is equivalent to the withdrawn ISO 6647:1987)
- [6] European Commission Report EUR 16612 EN, 1995: The certification of the amylose content (mass fraction) of three rice reference materials as measured according to method ISO 6647. CRM's 465, 466 and 467
- [7] JULIANO B.O. A simplified assay for milled rice amylose, Cereal Sci. Today, 1971, 16, pp. 334—40, 360
- [8] SCHOCH T.J. Iodometric determination of amylose. In: Whistler R.L. (ed.). Methods of carbohydrate chemistry, Vol. 4, pp. 157—60, Academic Press, New York, 1964

УДК 664.761:641.562:006.354

МКС 67.060

IDT

Ключевые слова: рис, амилоза, контрольный метод, отбор проб, спектрофотометр, анализ, оптическая плотность

Редактор *Е.В. Костылева*
Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *М.В. Бучная*
Компьютерная верстка *Е.О. Асташина*

Сдано в набор 23.11.2015. Подписано в печать 02.12.2015. Формат 60×84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,30. Тираж 38 экз. Зак. 3936.

Издано и отпечатано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru