
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 13082—
2014

МОЛОКО И МОЛОЧНАЯ ПРОДУКЦИЯ

Определение активности липазы в препаратах преджелудочной липазы

(ISO 13082:2011, 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» 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 30 июля 2014 г. № 68-П)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Молдова	MD	Молдова-Стандарт
Россия	RU	Росстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 1 августа 2014 г. № 859-ст Межгосударственный стандарт ГОСТ ISO 13082—2014 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2016 г.

5 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ISO 13082:2011 Milk and milk products — Determination of the lipase activity of pregastric lipase preparation (Молоко и молочные продукты. Определение активности липазы в препаратах преджелудочной липазы).

Международный стандарт разработан подкомитетом SC 5 «Молоко и молочные продукты» 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, имеется в Федеральном агентстве по техническому регулированию и метрологии.

Степень соответствия — идентичная (IDT)

6 ВВЕДЕНИЕ

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

© 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

Введение

Липазы (КФ 3.1.1.3) — это группа эстераз, которые гидролизуют эмульгированные триацилглицериновые эфиры, являющиеся основным компонентом молочного жира.

Коммерческие препараты преджелудочной липазы и некоторые сычужные препараты (пастообразные или жидкие) содержат липазу, полученную от телят, козлят и ягнят. Данные препараты липазы используются особенно широко при производстве сыров итальянского типа, например Romano, Provolone и Asiago, а также в других аналогичных сортах сыров и молочных продуктах, модифицированных добавлением ферментов, как это описано в Бюллетене 294 IDF [6]. Применение липазы не допускается в Feta, однако ее часто используют в сырах типа Feta.

Настоящий метод основан на базе метода FCCIV для активности преджелудочной липазы [7], однако метод FCCIV в представленном виде разработан в недостаточной степени, прежде всего это касается приготовления проб и субстратов. Тем не менее метод FCCIV может служить полезной моделью для разработки настоящего стандарта.

МОЛОКО И МОЛОЧНАЯ ПРОДУКЦИЯ**Определение активности липазы в препаратах преджелудочной липазы**

Milk and milk products. Determination of the lipase activity of pregastric lipase preparation

Дата введения — 2016—01—01**1 Область применения**

Настоящий стандарт устанавливает метод определения активности липазы. Он распространяется на препараты преджелудочной липазы, в том числе сырчужную пасту животного происхождения.

Примечание — Не было проведено сравнительных испытаний данного метода, поскольку не был определен стабильный стандартный субстрат. С другой стороны, сравнительных испытаний не требуется, если субстрат демонстрирует высокую воспроизводимость и хорошо определяется.

2 Термины и определения

В настоящем стандарте применен следующий термин с соответствующим определением.

2.1 международная единица липазы, ILU (international lipase unit, ILU): Величина активности липазы, которая освобождает масляную кислоту со скоростью 1,25 мкмоль/мин при заданных условиях.

П р и м е ч а н и я

1 Активность липазы выражают либо в международных единицах липазы (ILU) на 1 г продукта, либо на 1 см³ продукта.

2 Данное определение базируется на непосредственном измерении количества титрующего раствора. При этом не учитывается ошибка, связанная с невозможностью титрования малых молярных концентраций масляной кислоты (4 %), не подверженной диссоциации.

3 Сущность метода

Метод основан на нейтрализации раствором гидроксида натрия с помощью pH-стата свободных жирных кислот, например масляной кислоты, после гидролиза липазой триглицеридовых эфиров (трибутирин). Расчет активности липазы в единицах ILU на 1 см³ или ILU на 1 г основан на учете количества гидроксида натрия, израсходованного за заданный период времени.

Ввиду отсутствия стандартного образца субстрата рекомендуется, чтобы в испытание была включена контрольная (известная) пробы.

4 Реактивы

В процессе анализа, если не указано иначе, используют реактивы только признанной аналитической степени чистоты и дистиллиированную или деминерализованную воду, либо воду эквивалентной чистоты.

Марка реактивов может влиять на результаты испытания. Таким образом, перед использованием реактивов марок, отличных от перечисленных, необходимо удостовериться, что они дают аналогичные результаты.

4.1 Трибутирин (глицерилтрибутират), например фирмы Merck, № 1.01958.0100¹⁾, или аналогичный продукт.

4.2 Натрия казеинат, например фирмы Sigma C8654¹⁾, или аналогичный продукт.

4.3 Лецитин из соевых бобов, например фирмы BDH Prod. 29863¹⁾, или аналогичный продукт.

4.4 Жидкий парафин. Следует использовать парафин, который в значительной степени жидкий (или аналогичный продукт — легкое минеральное масло), например фирмы Merck, № 7174.1000¹⁾, или аналогичный продукт.

4.5 Нatronная известь, гранулы [Carbosorb¹⁾], например фирмы BDH, № 331104¹⁾, или аналогичный продукт.

4.6 Натрия гидроксид, раствор, с (NaOH) = 0,025 моль/дм³, имеющийся в продаже или который готовят, как это указано ниже.

При помощи пипетки (5.1) добавляют 25,00 см³ раствора гидроксида натрия молярной концентрации 1 моль/дм³ с точно известным титром в емкость вместимостью 1000 см³. Доводят объем водой до метки.

Раствор NaOH молярной концентрации 0,025 моль/дм³ хранят в закрытой емкости, в условиях защиты от воздействия диоксида углерода воздуха, при помощи ловушки для CO₂ с нatronной известью (4.5) при комнатной температуре в течение 1 мес. Нatronную известь меняют один раз в год.

При смене партии гидроксида натрия проверяют фактическую стабильность титра путем сравнения старого и нового титрующих растворов, например при помощи контрольной пробы.

В случае проб с низкой активностью и ручного титрования используют раствор NaOH молярной концентрации 0,010 моль/дм³ вместо раствора молярной концентрации 0,025 моль/дм³. При использовании раствора NaOH молярной концентрации 0,010 моль/дм³ точность метода возрастает.

Раствор NaOH молярной концентрации 0,010 моль/дм³ нестабилен, его готовят непосредственно перед использованием (пока сохраняется установленный титр). При использовании данного раствора расчеты корректируют в соответствии с формулой (1).

4.7 Лецитин, раствор массовой концентрацией 10 %. В емкость вместимостью 100 см³ помещают 10,0 г лецитина и растворяют его в 95 см³ жидкого парафина при перемешивании с помощью магнитной мешалки. Продолжительность перемешивания — 1—2 сут. Когда лецитин полностью растворится, доводят объем до метки жидким парафином.

Раствор лецитина хранят в холодильнике в течение одного года.

4.8 Контрольная пробы. В каждую серию испытаний проб препаратов липазы включают контрольную пробу известной активности. Результаты сохраняют и используют для оценки разброса результатов испытания.

Контрольной пробой может быть последняя проанализированная пробы или другой хорошо известный образец.

Если метод применяется впервые, следует использовать контрольную пробу, полученную из другой лаборатории, либо для последующей серии анализа в качестве контрольной пробы следует использовать первую проанализированную пробу. При необходимости контрольные пробы хранят в холодильнике.

П р и м е ч а н и е — При контроле сырчужной пасты могут возникнуть трудности в получении надлежащей контрольной пробы.

5 Оборудование

Используют обычное лабораторное оборудование и, в частности, нижеприведенное.

Вместо указанного лабораторного оборудования можно использовать другое, если оно гарантирует получение достоверных результатов.

5.1 Микропипетка или любая другая пипетка, вместимостью 1 и 10 см³, с повторяемостью 0,5 % или выше.

5.2 Колбы мерные с одной меткой, требуемой вместимости по [3], класс А.

5.3 Баня водянная, с внешней циркуляцией воды, способная поддерживать постоянную температуру в реакционном сосуде на уровне (42,0 ± 0,5) °C.

¹⁾ Пример подходящего продукта, доступного в продаже. Данная информация приводится для удобства пользователей настоящего стандарта и не накладывает обязательств со стороны ISO.

5.4 Смеситель Warren¹⁾, Ultraturax¹⁾ или аналогичное оборудование.

5.5 Оборудование, включающее pH-стат, со следующими компонентами:

а) термостатируемый реакционный сосуд, подходящий для энергичного перемешивания при помощи механической или магнитной мешалки;

б) бюретка для титрования;

с) записывающее устройство, принтер или компьютер.

Для этих целей является подходящим Metrohm 718 Stat Titrino¹⁾. Допускается использование установки для ручного титрования, однако это может снизить точность метода.

Для целей достоверности результатов контроля перечень используемого оборудования следует указывать в протоколе испытаний.

5.6 Гомогенизатор Stomacher или мешки Stomacher, для растворения съечной пасты, например стандартные мешки BA 6041, Seward¹⁾, или аналогичные.

6 Отбор проб

В лабораторию необходимо направить репрезентативную пробу. Она не должна быть повреждена или изменена в процессе транспортирования или хранения.

Отбор проб не является частью метода, установленного в настоящем стандарте. Рекомендуемый метод отбора проб установлен в [2].

Анализируемые пробы хранят при температуре 5 °С или ниже в течение 2 мес. В случае длительного хранения пробы хранят в замороженном виде, например при минус 18 °С, поскольку такие условия существенно увеличивают стабильность порошка липазы.

7 Проведение анализа

7.1 Субстрат

600 мг казеината натрия (4.2) растворяют в 95 г воды в сосуде-смесителе. Добавляют 0,5 см³ раствора лецитина (4.3) и 1,0 см³ трибутирина (4.1). Перемешивают на низкой скорости в течение 60 с. Субстрат переносят в колбу или химический стакан и выдерживают при комнатной температуре при перемешивании магнитной мешалкой, работающей на низкой скорости.

Срок хранения субстрата — не более 4 ч.

7.2 Приготовление анализируемого раствора липазы

7.2.1 Жидкая проба липазы

В мерную колбу вместимостью 100 см³ (5.2) отбирают пипеткой требуемое количество жидкой пробы липазы или контрольной пробы с целью получения 100 см³ раствора липазы концентрацией (4 ± 1) ILU/см³. Доводят объем водой до метки.

П р и м е ч а н и е — Допускается использование мерных колб различной вместимости, либо пробу можно анализировать без разбавления, если активность липазы 5 ILU или ниже.

7.2.2 Порошкообразная пробы липазы

Порошок липазы может быть неоднородным. Для взятия репрезентативной пробы порошок осторожно перемешивают. В химическом стакане взвешивают требуемое количество каждой порошкообразной пробы липазы или контрольной пробы для получения 100 см³ раствора липазы концентрацией (4 ± 1) ILU/см³.

Растворяют анализируемую пробы липазы или контрольную пробы в 90 см³ воды при постоянном и энергичном перемешивании. Проверяют значение pH и доводят его, при необходимости, до значения (8,50 ± 0,10) pH раствором гидроксида натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм³, добавляя его постепенно, давая время установиться pH. После полного растворения в течение не менее 20 мин раствор переносят в мерную колбу с одной меткой вместимостью 100 см³ (5.2). Доводят объем водой до метки.

Раствор липазы переносят в сухой химический стакан и непрерывно перемешивают. Раствор анализируют в кратчайшие сроки, но не позднее чем через 2 ч после приготовления пробы липазы. Записывают коэффициент разбавления *d* (равный общему объему в см³ на грамм или в см³ на см³ пробы).

¹⁾ Пример подходящего продукта, доступного в продаже. Данная информация приводится для удобства пользователей настоящего стандарта и не накладывает обязательств со стороны ISO.

Порошок липазы часто имеет плохую растворимость, и это свойство зависит от pH. Высокие значения pH облегчают растворение. Решающим моментом для хорошей воспроизводимости являются условия, когда при растворении порошка липазы значение pH всегда одинаково.

П р и м е ч а н и е — При необходимости можно использовать мерные колбы различной вместимости.

7.3 Проба сырчужной пасты

Для получения однородной консистенции сырчужную пасту перемешивают. В 40 см³ воды в мешке Stomacher (5,6) растворяют (15 ± 1) г сырчужной пасты. Регулируют pH полученного раствора до значения (8,50 ± 0,10) ед. pH раствором NaOH молярной концентрации 0,1 моль/дм³. Используя гомогенизатор Stomacher (5,6), гомогенизируют раствор при скорости 230 об/мин в течение 60 с. Вновь регулируют pH до значения 8,5 ед. pH и анализируют полученную пробу сырчужной пасты в кратчайшие сроки, но не позднее чем через 2 ч после приготовления.

Допускается проводить гомогенизацию раствора сырчужной пасты вручную в мешке Stomacher в течение 60 с.

Записывают точное количество взятой пробы и суммарное количество разбавленной пробы, в граммах, с точностью до третьего десятичного знака.

Определяют коэффициент разбавления d (8.1) сырчужной пасты: общая масса разбавленной пробы (в том числе масса пробы сырчужной пасты), деленная на массу пасты.

Типичная сырчужная паста обладает низкой активностью. Если в анализируемом растворе не достигается требуемая активность (4 ± 1) ILU/cm³, раствор сырчужной пасты анализируют без дальнейшего разбавления. В данном случае в протоколе испытаний отмечают, что активность анализируемого раствора была ниже значений активности требуемого диапазона.

7.4 Методика анализа

7.4.1 Подготовка оборудования

7.4.1.1 Оборудование для анализа готовят в соответствии с 7.4.1.2—7.4.1.7.

7.4.1.2 Проводят предварительный нагрев водяной бани (5.3) для достижения температуры 42,0 °C внутри реакционного сосуда. При необходимости температуру водяной бани слегка регулируют для достижения температуры в реакционном сосуде на уровне (42,0 ± 0,5) °C.

7.4.1.3 Заполняют бюретку (5.5) раствором гидроксида натрия (4.6).

7.4.1.4 Градуируют pH-электрод.

7.4.1.5 Устанавливают pH титрования на значении 6,20 pH или выбирают установленную пользователем программу титрования липазы.

7.4.1.6 Устанавливают реакционный сосуд на титратор и включают мешалку.

7.4.1.7 Устанавливают готовые для анализа pH-электрод и термометр.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ — Энергичное перемешивание позволяет реакции протекать оптимальным образом.

7.4.2 Испытание

Испытание проводят следующим образом.

а) При помощи пипетки (5.1) добавляют 10 см³ субстрата (7.1) в реакционный сосуд.

б) При помощи пипетки (5.1) добавляют 1 см³ анализируемого раствора липазы (7.2) или сырчужной пасты (7.3) к субстрату.

с) Начинают титрование и проводят его в течение 15 мин. Первые пять минут используют для доведения pH до значения 6,20 pH, при этом расход гидроксида натрия в расчетах не учитывают. Стабильное значение pH на уровне 6,20 pH должно быть достигнуто в течение первых 4 мин титрования. Записывают расход гидроксида натрия в течение последних 10 мин [молярная концентрация с в формуле (1)].

Если значение pH не достигло стабильного значения 6,20 pH в течение первых двух минут титрования, то значение pH регулируют путем добавления вручную с помощью пипетки соляной кислоты (HCl) молярной концентрации 0,1 моль/дм³ или 1 моль/дм³ до получения значения pH в диапазоне (6,20 ± 0,02) pH после 4 мин титрования. При необходимости испытание повторяют.

Скорость расхода гидроксида натрия должна быть линейной. Если расход нелинейный, это может быть обусловлено недостаточным перемешиванием. Необходимо обеспечить энергичное перемешивание, наблюдая, чтобы на поверхности жидкости в реакционном сосуде происходило перемещение смеси. Проверяют линейность кривой титрования, например путем записи расхода раствора гидроксида

натрия в течение двух последовательных периодов продолжительностью 5 мин каждый вместо последних 10 мин, и сравнивают расход в течение каждого периода с целью подтверждения линейности.

Как правило, нет необходимости проведения холостой пробы. Тем не менее, если активность липазы в анализируемой пробе настолько низкая, что необходимый уровень активности в (4 ± 1) ILU не может быть достигнут, анализируют холостое значение пробы воды, которое затем следует вычесть. Данное действие регистрируют в протоколе испытаний, указывая, что активность была ниже нормального уровня, разрешенного данным методом.

Испытания холостой пробы проводят перед анализом проб. Если последняя анализируемая пробы дает положительный результат, измеряют вторую холостую пробу как окончательное испытание, чтобы удостовериться, что положительный результат не обусловлен загрязнением субстрата следами липазы.

Допускается использование реакционного сосуда вместимостью 20 см³, при этом к 20 см³ субстрата добавляют 2 см³ пробы. В этом случае полученный результат делят на 2.

П р и м е ч а н и я

1 Расход раствора гидроксида натрия молярной концентрации 0,025 моль/дм³ (молярная концентрация с в 8.1) составляет 1,5—2,5 см³.

2 Предел количественного обнаружения обычно составляет 0,04 ILU/см³, что соответствует расходу раствора гидроксида натрия молярной концентрации 0,025 моль/дм³ в количестве 0,020 см³.

3 Желательно, чтобы необходимое значение pH было установлено в течение 4 мин испытания и было стабильным в процессе всего испытания, так как учет расхода гидроксида натрия начинается с шестой минуты титрования.

8 Расчеты и выражение результатов

8.1 Расчеты

Активность липазы в анализируемой пробе a_t , в международных единицах липазы (ILU) на 1 г или 1 см³, рассчитывают по формуле

$$a_t = \frac{V \cdot c \cdot f_1 \cdot d}{t \cdot f_2}, \quad (1)$$

где V — объем израсходованного раствора гидроксида натрия (7.4.2), см³;

c — молярная концентрация титрующего раствора гидроксида натрия, моль/дм³;

f_1 — коэффициент пересчета миллиграммов масляной кислоты в микрограммы;

f_2 — коэффициент пересчета активности на 1,25 мкмоль/мин в соответствии с определением;

d — коэффициент разбавления пробы;

t — время, в течение которого наблюдался расход гидроксида натрия, мин.

Данную формулу можно упростить, включив известные величины: $c = 0,025$; $f_1 = 1000$; $f_2 = 1,25$; $t = 10$:

$$a_t = V \cdot 2,00 \cdot d. \quad (2)$$

8.2 Выражение результатов

Результаты выражают с точностью до трех значащих цифр.

9 Прецизионность

9.1 Межлабораторное испытание

Значения повторяемости и воспроизводимости, полученные на основе данного межлабораторного испытания, определены в соответствии с [4] и [5]. Подробности данного межлабораторного испытания, касающиеся прецизионности метода, приведены в приложении А.

Данные значения выражены для 95 %-ного уровня вероятности и могут быть неприменимы к диапазонам концентраций и растворам, отличным от приведенных.

Если в конечном итоге результаты демонстрируют существенно меньшее, чем 95 % случаев, соответствие значениям, приведенным в 9.2 и 9.3, рекомендуется провести усовершенствование метода.

9.2 Повторяемость

Коэффициент вариации повторяемости $C_{V,r}$, выраженный в процентах, который показывает изменчивость независимых аналитических результатов, полученных одним и тем же оператором, при использовании одного и того же оборудования при тех же условиях на одних и тех же анализируемых пробах в течение короткого интервала времени, должен не более чем в 5 % случаев превышать 9,9 % среднеарифметического значения результатов анализа.

При проведении двух определений при данных условиях абсолютная разница r_{rel} в процентах, между двумя результатами не должна превышать 27,7 % среднеарифметического результатов анализа.

9.3 Воспроизводимость

Коэффициент вариации воспроизводимости $C_{V,R}$, выраженный в процентах, который характеризует изменчивость независимых аналитических результатов, полученных операторами в разных лабораториях, при использовании различного оборудования в различных условиях для анализа одних и тех же анализируемых проб, должен не более чем в 5 % случаев превышать 24,5 % среднеарифметического результата анализа.

При проведении двух определений при данных условиях абсолютная разница R_{rel} в процентах, между двумя результатами не должна превышать 68,7 % среднеарифметического результатов анализа.

10 Протокол испытаний

Протокол испытаний должен содержать следующую информацию:

- a) всю информацию, необходимую для полной идентификации пробы;
- b) используемый метод отбора проб, если он известен;
- c) используемый метод со ссылкой на настоящий стандарт;
- d) все детали проведения анализа, не установленные в настоящем стандарте или рассматриваемые в качестве альтернативных, вместе с деталями, способными повлиять на результаты анализа;
- e) полученные результаты анализа;
- f) в случае проверки повторяемости — окончательный полученный зарегистрированный результат.

**Приложение А
(обязательное)**

Результаты межлабораторных испытаний

A.1 Общие положения

Международное совместное испытание, включающее 12 лабораторий из семи стран, проводилось с использованием порошка преджелудочной липазы. Испытание было организовано M. Harboe, Дания. Результаты испытаний были подвергнуты статистическому анализу O. Leray (Франция) в соответствии с [4] и [5].

A.2 Пробы и результаты

Международное совместное испытание проводилось с применением шести различных партий коммерческого порошка липазы, каждая из которых имела низкий, средний и высокий уровни активности. Пробы содержали преджелудочную липазу телят, ягнят и козлят отдельно или в смеси. Данные шесть проб были разделены на 12 необозначенных проб-дубликатов.

Результаты, приведенные в таблице А.1, основаны на межлабораторном испытании, проведенном в 2009 г., и не содержат данные лаборатории № 8 для проб 2/5 (Cochran), лаборатории № 1 для проб 3/4 (Cochran) и лаборатории № 12 для проб 8/9 и 7/11 (Grubbs).

Т а б л и ц а А.1 — Результаты межлабораторного испытания

Наименование показателя	Проба липазы						
	2/5 высокая	3/4 высокая	1/6 средняя	10/12 средняя	7/11 низкая	8/9 низкая	Среднее значение
Число лабораторий после исключения выбросов	12	12	12	11	10	10	—
Среднее значение, ILU/г	88,9	80,8	51,1	45,3	9,3	21,2	—
Стандартное отклонение повторяемости s_r	10,5	7,2	5,5	2,3	1,4	1,7	—
Коэффициент вариации повторяемости $C_{V,r}$, %	11,8	8,9	10,8	5,2	14,6	8,1	9,9
Предел повторяемости r	29,3	20,1	15,5	6,5	3,8	4,8	—
Абсолютная разница повторяемости r_{rel} , %	33	24,8	30,3	14,5	40,9	22,6	27,7
Стандартное отклонение воспроизводимости s_R	15,5	17,3	12,7	12,5	2,2	6,7	—
Коэффициент вариации воспроизводимости $C_{V,R}$, %	17,4	21,5	24,8	27,6	24,2	31,8	24,5
Предел воспроизводимости R	43,3	48,5	35,5	35	6,3	18,9	—
Абсолютная разница воспроизводимости R_{rel} , %	48,7	60,1	69,3	77,3	67,7	89	68,7

Библиография

- [1] ISO 648 Laboratory glassware — Single-volume pipettes
- [2] ISO 707|IDF 50 Milk and milk products — Guidance on sampling
- [3] ISO 1042 Laboratory glassware — One-mark volumetric flasks
- [4] ISO 5725-1 Accuracy (trueness and precision) of measurement methods and results — Part 1: General principles and definitions
- [5] ISO 5725-2 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
- [6] IDF GROUP OF EXPERTS B12. The use of lipases in cheesemaking. Bull. Int. Dairy Fed. 1994 (294), pp. 2—20
- [7] FOOD AND NUTRITION BOARD. Lipase/esterase (forestomach) activity. In: Food chemicals codex, 4th edition (FCCIV), p. 804. Washington, DC: National Academy Press, 1996
- [8] HARBOE, M. International collaborative study on determination of the lipase activity of pregastric lipase preparations. Bull. Int. Dairy Fed.

УДК 637.1:006.354

МКС 67.100.01

IDT

Ключевые слова: молоко и молочные продукты, препараты преджелудочной липазы, определение активности липазы, активность липазы, субстрат, жидкая проба липазы, порошкообразная проба липазы, проба сырчужной пасты, свободные жирные кислоты

Редактор *Л.В. Коротникова*
Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *Е.Д. Дульнеева*
Компьютерная верстка *В.И. Грищенко*

Сдано в набор 20.03.2015. Подписано в печать 16.04.2015. Формат 60×84^{1/8}. Гарнитура Ариал. Усл. печ. л. 1,40.
Уч.-изд. л. 1,05. Тираж 37 экз. Зак. 1737.

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