

ПРЕПАРАТЫ ФЕРМЕНТНЫЕ

Правила приемки и методы отбора проб

Enzyme preparations.
Rules of acceptance and methods of samplingГОСТ
20264.0-74*

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 29 октября 1974 г. № 2431 срок введения установлен

с 01.07.75

Проверен в 1981 г. Постановлением Госстандарта от 03.02.82 № 423 срок действия продлен

до 01.07.87

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на технические и очищенные ферментные препараты микробного происхождения и устанавливает правила приемки и методы отбора проб.

1. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

1.1. Ферментные препараты принимают партиями.

1.2. Партией считают однородные по физико-химическим и биохимическим показателям ферментные препараты, оформленные одним документом о качестве.

1.3. В документе о качестве должны быть указаны:

наименование предприятия-изготовителя и товарный знак;

наименование продукта;

номер партии;

количество мест в партии;

дата выработки;

показатели качества;

дата выдачи документа;

обозначение нормативно-технического документа на данную продукцию.

1.4. Для контроля качества

Объем партии ферментного препарата, упаковочная единица		Объем выборки, упаковочных единиц
От	2 до 15	2
>	16 > 25	3
>	26 > 90	5
>	91 > 150	8
>	151 > 500	13
>	501 > 1200	20
Св.	1200	32

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

★

* Переиздание (февраль 1985 г.) с изменением № 1, утвержденным в феврале 1982 г. (НУС 4-82)

© Издательство стандартов, 1985

ферментного препарата отбор упаковочных единиц в выборку проводят методом случайного отбора по ГОСТ 18321—73 в соответствии с таблицей.

1.5. При получении неудовлетворительных результатов испытания хотя бы по одному из показателей проводят повторные испытания на удвоенной выборке. Результаты повторных испытаний распространяются на всю партию.

1.1.—1.5. (Измененная редакция, Изм. № 1).

2. МЕТОДЫ ОТБОРА ПРОБ

2.1. Из каждой отобранной упаковочной единицы отбирают точечную пробу.

2.2. Точечные пробы отбирают для:

концентрированных ферментных препаратов и препаратов, полученных на распылительной сушилке при помощи специального мешочного щупа, погружаемого на всю глубину единицы упаковки по вертикальной оси;

ферментных препаратов в виде упаренных сиропов после тщательного перемешивания пробоотборником, погружаемым на всю глубину единицы упаковки по вертикальной оси.

2.3. Отобранные точечные пробы соединяют вместе и получают объединенную пробу для:

концентрированных ферментных препаратов и препаратов, полученных на распылительной сушилке, массой не менее 150 г;

упаренных сиропов — не менее 1 дм³;

сухих культур — не менее 1 кг;

гранулированных препаратов — не менее 1 кг.

2.4. Объединенные пробы тщательно перемешивают, делят квартованием на две части и помещают в сухие чистые стеклянные банки с притертыми пробками или полиэтиленовые мешочки, которые затем запаивают.

Одну банку или мешочек передают в лабораторию для проведения микробиологического и физико-химического анализов; другую банку или мешочек хранят в течение 1 года — для очищенных препаратов; 6 мес — для технических препаратов; 3 мес — для сиропов.

2.5. На каждую банку или мешочек с пробой наклеивают этикетку с указанием:

наименования препарата;

даты выработки;

номера партии;

даты отбора пробы;

общего количества единиц упаковки;

массы нетто партии;

должности и подписи лица, отобравшего пробу;
обозначения нормативно-технической документации.
2.1.—2.5. (Измененная редакция, Изм. № 1).