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

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
32201—
2013
(ISO 13904:2005)

КОРМА, КОМБИКОРМА

Метод определения содержания триптофана

(ISO 13904:2005, Animal feeding stuffs — Determination of tryptophan content,
MOD)

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2020

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 Открытым акционерным обществом «Всероссийский научно-исследовательский институт комбикормовой промышленности» (ОАО «ВНИИКП») на основе собственного перевода на русский язык англоязычной версии стандарта, указанного в пункте 5

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 14 ноября 2013 г. № 44)

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
Россия	RU	Росстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 22 ноября 2013 г. № 1698-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32201—2013 (ISO 13904:2005) введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2015 г.

5 Настоящий стандарт является модифицированным по отношению к международному стандарту ISO 13904:2005 «Корма для животных. Определение содержания триптофана» («Animal feeding stuffs — Determination of tryptophan content», MOD).

Международный стандарт разработан Подкомитетом SC 10 «Корма для животных» Технического комитета по стандартизации ISO/TC 34 «Пищевые продукты» Международной организации по стандартизации (ISO).

Уточняющие отдельные слова, фразы, абзацы внесены в текст межгосударственного стандарта для приведения в соответствие с требованиями ГОСТ 1.5—2001, отраслевой терминологией и выделены курсивом. Дополнительные примечания, разделы, таблица и приложения выделены полужирным курсивом.

В настоящем стандарте заменены единицы измерения объема: «литр» на «кубический дециметр», «миллилитр» на «кубический сантиметр», для приведения в соответствие с ГОСТ 1.5—2001 (пункт 4.14.1).

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного международного стандарта для приведения в соответствие с ГОСТ 1.5 (подраздел 3.6).

Сопоставление структуры настоящего стандарта со структурой примененного в нем международного стандарта приведено в дополнительном приложении ДА

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

7 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Май 2020 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, 2005 — Все права сохраняются
© Стандартиформ, оформление, 2014, 2020



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 Сущность метода	2
4 Лабораторное оборудование и посуда	2
5 Реактивы	2
6 Приготовление растворов	3
7 Отбор проб	4
8 Подготовка проб	4
9 Проведение испытания	4
10 Обработка результатов	5
11 Прецизионность	6
12 Протокол испытания	6
Приложение А (справочное) Уточнения по выполнению измерений	7
Приложение Б (справочное) Результаты межлабораторных испытаний	8
Приложение ДА (справочное) Сопоставление структуры настоящего стандарта со структурой примененного в нем международного стандарта	10
Библиография	12

КОРМА, КОМБИКОРМА

Метод определения содержания триптофана

Feeds, compound feeds. Method for determination of tryptophan

Дата введения — 2015—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на корма, комбикорма, а также на кормовые добавки, концентраты, премиксы, комбикормовое сырье и устанавливает метод определения содержания свободного и общего (свободного и связанного) триптофана.

Данный метод не позволяет различить D- и L-стереоизомеры триптофана.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 61 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия

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

ГОСТ 3118 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 4107 Реактивы. Бария гидроокись 8-водная. Технические условия

ГОСТ 4328 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 6995 Реактивы. Метанол-яд. Технические условия

ГОСТ 13496.0 Комбикорма, комбикормовое сырье. Методы отбора проб

ГОСТ 24104 Весы лабораторные. Общие технические требования¹⁾

ГОСТ 25336 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 29227 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

Примечание — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.eurasia.org) или по указателям национальных стандартов, издаваемым в государствах, указанных в предисловии, или на официальных сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации. Если на документ дана недатированная ссылка, то следует использовать документ, действующий на текущий момент, с учетом всех внесенных в него изменений. Если заменен ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, то следует использовать указанную версию этого документа. Если после принятия настоящего стандарта в ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение применяется без учета данного изменения. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

¹⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008 «Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания».

3 Сущность метода

Для определения общего триптофана анализируемую пробу подвергают щелочному гидролизу в насыщенном растворе гидроксида бария и нагревают до температуры 110 °С в течение 20 ч. После гидролиза добавляют внутренний стандарт.

Для определения свободного триптофана экстракцию проводят в мягких кислых условиях в присутствии внутреннего стандарта.

Триптофан и внутренний стандарт в гидролизате или в экстракте определяют с помощью обратно-фазной высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) с флуоресцентной детекцией.

4 Лабораторное оборудование и посуда

4.1 Хроматограф жидкостный со спектрофлуоресцентным детектором.

4.2 Колонка хроматографическая размерами 125 × 4 мм с наполнителем C_{18} с размером частиц 3 мкм или эквивалентным.

4.3 рН-метр.

4.4 Колба полипропиленовая вместимостью 125 см³ с широким горлышком и завинчивающейся крышкой.

4.5 Фильтр мембранный с размером пор 0,45 мкм.

4.6 Автоклав, способный поддерживать температуру (110 ± 2) °С и давление [(140 ± 10) кПа (1,4 ± 0,1) бар].

При использовании герметично закрывающихся емкостей (см. 4.9) допускается применение сушильного шкафа, поддерживающего температуру (110 ± 2) °С.

4.7 Шейкер механический или мешалка магнитная.

4.8 Вортекс-миксер.

4.9 Емкости герметично закрывающиеся, которые могут использоваться при температуре (110 ± 2) °С.

4.10 Колбы мерные 1(2)—50(100, 500, 1000)—2 по ГОСТ 1770.

4.11 Весы лабораторные по ГОСТ 24104 с наибольшим пределом взвешивания 200 г и допустимой погрешностью ± 0,0001 г.

4.12 Пипетки градуированные 1(2, 3, 5)—1(1а, 2, 2а)—1—1(2, 5, 10) по ГОСТ 29227.

4.13 Колбы конические Кн-2—250-ТХС по ГОСТ 25336.

4.14 Стаканы В(Н)-1(2)—50(1000)-ТХС по ГОСТ 25336.

4.15 Сито с размером стороны квадратной ячейки 0,5 мм.

Примечание — Допускается применение средств измерений, вспомогательного оборудования с аналогичными метрологическими и техническими характеристиками, а также материалов, по качеству не ниже указанных.

5 Реактивы

5.1 Вода, дважды дистиллированная, или вода эквивалентной чистоты (электропроводность менее 10 мкс/см).

5.2 Стандартный образец триптофана (с массовой долей основного вещества не менее 99 %), высушенный в вакууме над пятиокисью фосфора.

5.3 Внутренний стандарт: α-метилтриптофан (с массовой долей основного вещества не менее 99 %), высушенный в вакууме над пятиокисью фосфора.

5.4 Гидроокись бария 8-водная по ГОСТ 4107, х. ч.

Примечание — Следует избегать контакта $Ba(OH)_2 \cdot 8H_2O$ с воздухом, чтобы исключить образование $BaCO_3$, который может мешать определению (см. приложение А.3).

5.5 Натрия гидроокись по ГОСТ 4328.

5.6 Кислота ортофосфорная с массовой долей 85 %.

5.7 Кислота соляная по ГОСТ 3118, концентрированная, $\rho_{20} = 1,19$ г/см³.

5.8 Метанол по ГОСТ 6995, степень чистоты для ВЭЖХ.

5.9 Эфир петролейный с температурой кипения от 40 °С до 60 °С.

5.10 Кислота уксусная по ГОСТ 61.

5.11 Этаноламин с массовой долей основного вещества более 98 %.

5.12 1,1,1-Трихлор-2-метил-2-пропанол.

Примечание — Допускается использование реактивов аналогичной или более высокой квалификации, изготовленных по другой нормативной или технической документации, в том числе импортных.

6 Подготовка растворов

6.1 Подготовка раствора натрия гидроокиси молярной концентрации 1 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ (см. 4.10) помещают 40,0 г гидроокиси натрия (см. 5.5), растворяют в воде (см. 5.1) и доводят объем раствора в колбе водой до метки.

6.2 Подготовка раствора соляной кислоты молярной концентрации 6 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ (см. 4.10) вносят 492 см³ соляной кислоты (см. 5.7) и доводят объем раствора в колбе до метки водой (см. 5.1).

6.3 Подготовка раствора соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ (см. 4.10) вносят 82 см³ соляной кислоты (см. 5.7) и доводят объем раствора в колбе до метки водой (см. 5.1).

6.4 Подготовка раствора соляной кислоты молярной концентрации 0,1 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ (см. 4.10) вносят 8,2 см³ соляной кислоты (см. 5.7) и доводят объем раствора до метки в колбе водой (см. 5.1).

6.5 Подготовка раствора ортофосфорной кислоты молярной концентрации 0,5 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ (см. 4.10) помещают 34 см³ ортофосфорной кислоты (см. 5.6) и доводят объем раствора в колбе до метки водой (см. 5.1).

6.6 Подготовка концентрированного раствора триптофана массовой концентрации 0,5 мг/см³

В мерную колбу вместимостью 500 см³ (см. 4.10) помещают (0,2500 ± 0,0001) г стандартного образца триптофана (см. 5.2), добавляют раствор соляной кислоты молярной концентрации 0,1 моль/дм³ (см. 6.4) и после растворения доводят объем раствора до метки в колбе этим же раствором соляной кислоты.

Раствор хранят при температуре минус 18 °С не более четырех недель.

6.7 Подготовка концентрированного раствора внутреннего стандарта массовой концентрации 0,54 мг/см³

В мерную колбу вместимостью 500 см³ (см. 4.10) помещают (0,2700 ± 0,0001) г внутреннего стандарта (α -метилтриптофана) (см. 5.3), добавляют раствор соляной кислоты молярной концентрации 0,1 моль/дм³ (см. 6.4) и после растворения этим же раствором соляной кислоты доводят объем раствора в колбе до метки.

Раствор хранят при температуре минус 18 °С не более четырех недель.

6.8 Подготовка градуировочного раствора стандарта образца триптофана и внутреннего стандарта

2,00 см³ концентрированного раствора триптофана (см. 6.6) и 2,00 см³ концентрированного раствора внутреннего стандарта (α -метилтриптофан) (см. 6.7) разбавляют в смеси воды (см. 5.1) с метанолом (см. 5.8) примерно в таком же объеме и концентрации метанола (10 % — 30 %), как в готовом гидролизате.

Раствор готовят только перед использованием.

Во время подготовки необходимо защищать раствор от прямых солнечных лучей.

6.9 Приготовление раствора 1,1,1-трихлор-2-метил-2-пропанол в метаноле

В мерную колбу вместимостью 100 см³ (см. 4.10) помещают 1 г 1,1,1-трихлор-2-метил-2-пропанола (см. 5.12) и доводят объем раствора в колбе до метки метанолом (см. 5.8).

6.10 Приготовление подвижной фазы для ВЭЖХ

В стакан вместимостью 1000 см³ (см. 4.14) наливают 900 см³ воды (см. 5.1), растворяют в ней 3,00 г уксусной кислоты (см. 5.10) и добавляют 50 см³ раствора 1,1,1-трихлор-2-метил-2-пропанола (см. 6.9). Доводят значение pH до 5,00 этаноламином (см. 5.11), переливают раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см³ (см. 4.10) и доводят объем раствора в колбе до метки водой.

7 Отбор проб

Отбор проб — по ГОСТ 13496.0.

8 Подготовка проб

Пробу тщательно перемешивают и измельчают до прохода через сито (см. 4.15). Перед измельчением пробы с высокой влажностью должны быть высушены при температуре не выше 50 °С или лиофилизированы, а пробы с высоким содержанием жира — обезжирены петролейным эфиром (см. 5.9).

9 Проведение испытания

9.1 Определение свободного триптофана (экстракция)

На весах (см. 4.11) взвешивают от (1,000 ± 0,001) г до (5,000 ± 0,001) г пробы, подготовленной в соответствии с разделом 8, и количественно переносят в коническую колбу (см. 4.13).

Добавляют 100 см³ соляной кислоты (см. 6.4) и 5,00 см³ концентрированного внутреннего стандарта (см. 6.8). Встряхивают или перемешивают в течение 60 мин с помощью механического шейкера или магнитной мешалки (см. 4.7). Раствору дают отстояться, затем переносят пипеткой (см. 4.12) 10,0 см³ надосадочной жидкости в стакан (см. 4.14). Добавляют 5 см³ ортофосфорной кислоты (см. 5.6) и доводят значение pH до 3,0 ед. pH раствором гидроксида натрия (см. 6.1). Добавляют достаточное количество метанола (см. 5.8), чтобы получить концентрацию от 10 % до 30 % метанола в конечном объеме. Переносят в мерную колбу соответствующей вместимости и разбавляют водой (см. 5.1) до объема, необходимого для хроматографии [приблизительно тот же объем, как в градуировочном растворе стандарта (см. 6.8)].

Перед введением в колонку высокоэффективного жидкостного хроматографа несколько кубических сантиметров раствора следует профильтровать через мембранный фильтр (см. 4.5). Хроматографию проводят в соответствии с 9.3.

Стандартные растворы и экстракты необходимо защищать от прямых солнечных лучей. Если полученный экстракт невозможно проанализировать ВЭЖХ в тот же день, его хранят не более трех дней при температуре ниже 5 °С.

9.2 Определение общего триптофана (гидролиз)

В полипропиленовую колбу вместимостью 125 см³ (см. 4.4) помещают от (0,1000 ± 0,0002) г до (1,0000 ± 0,0002) г подготовленной пробы. Взятая анализируемая проба должна содержать около 0,0100 г азота.

В колбу добавляют 8,4 г гидроксида бария (см. 5.4) и 10 см³ воды (см. 5.1). Перемешивают с помощью миксера (см. 4.8) или магнитной мешалки (см. 4.7), магнит которой должен быть покрыт тефлоном. Обмывают стенки сосуда 4 см³ воды (см. 5.1), плотно закрывают крышкой и помещают в автоклав или сушильный шкаф (см. 4.6), прогретый в течение 30—60 мин. Закрывают автоклав или сушильный шкаф и выдерживают пробу при температуре (110 ± 2) °С в течение 20 ч.

Перед открытием автоклава температуру необходимо снизить до 100 °С. Для того чтобы избежать кристаллизации гидроксида бария, добавляют в теплую смесь 30 см³ воды (см. 5.1) комнатной температуры, встряхивают или осторожно перемешивают. В полученный раствор добавляют 2,00 см³ концентрированного внутреннего стандартного раствора (α-метилтриптофан) (см. 6.7). Охлаждают сосуд в воде или на ледяной бане в течение 15 мин.

В охлажденный гидролизат добавляют 5 см³ ортофосфорной кислоты (см. 5.6). На охлаждающей бане нейтрализуют раствор с помощью раствора соляной кислоты молярной концентрации 6 моль/дм³ (см. 6.2) при перемешивании и доводят значение pH до 3,0 ед. pH с помощью раствора соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм³ (см. 6.3). Добавляют метанол до получения концентрации от 10 % до 30 % метанола в конечном объеме. Переносят в мерную колбу соответствующей вместимости и разбавляют водой (см. 5.1) до объема, необходимого для хроматографии (например, 100 см³). При добавлении метанола не должен образовываться осадок.

Перед введением в колонку высокоэффективного жидкостного хроматографа несколько кубических сантиметров раствора следует профильтровать через мембранный фильтр (см. 4.5).

Стандартные растворы и экстракты необходимо защищать от прямых солнечных лучей. Если полученный экстракт невозможно проанализировать ВЭЖХ в тот же день, его следует хранить не более трех дней при температуре ниже 5 °С.

Хроматографию проводят в соответствии с 9.3.

9.3 Хроматография

Рекомендуемые условия для изократического элюирования приведены в таблице 1. Допускается применение других параметров, приведенных в приложении А (А.1, А.2), при условии что получаемые результаты будут не хуже.

Таблица 1

Наименование параметра	Значение и характеристика параметра
Хроматографическая колонка	См. 4.2
Температура колонки	Комнатная температура
Подвижная фаза	См. 6.10
Скорость потока	1 см ³ /мин
Общее время работы	Около 34 мин
Длина волны	Возбуждения: 280 нм; эмиссии: 356 нм
Объем инъекции	20 мм ³

10 Обработка результатов

Содержание триптофана w , %, вычисляют по формуле

$$w = \frac{A_{is,cal} \cdot A_{try,sam} \cdot V_{try} \cdot c_{try} \cdot V_{is,sam} \cdot 100}{A_{is,sam} \cdot A_{try,cal} \cdot V_{is,cal} \cdot m}, \quad (1)$$

где $A_{is,cal}$ — площадь пика внутреннего стандарта в градуировочном стандартном растворе;
 $A_{try,sam}$ — площадь пика триптофана в экстракте или гидролизате;
 V_{try} — объем концентрированного раствора триптофана, добавленный в градуировочный стандартный раствор, см³ (2,00 см³);
 c_{try} — молярная концентрация концентрированного раствора триптофана, добавленного в градуировочный стандартный раствор, г/см³ (2,50 г/см³);
 $V_{is,sam}$ — объем концентрированного раствора внутреннего стандарта, добавленный в экстракт или гидролизат, см³ (5,00 или 2,00 см³ соответственно);
 100 — коэффициент пересчета в проценты;
 $A_{is,sam}$ — площадь пика внутреннего стандарта в экстракте или гидролизате;
 $A_{try,cal}$ — площадь пика триптофана в стандартном растворе;
 $V_{is,cal}$ — объем концентрированного раствора внутреннего стандарта, добавленный в градуировочный стандартный раствор, см³ (2,00 см³);
 m — масса анализируемой пробы (с поправкой на первоначальную массу для сухих и/или обезжиренных образцов), г.

11 Прецизионность

11.1 Межлабораторные испытания

Результаты межлабораторных испытаний прецизионности метода приведены в приложении Б. Значения, полученные в этих межлабораторных испытаниях, не могут быть применимы к диапазонам концентраций и пробам, отличающимся от описанных в настоящем стандарте.

11.2 Повторяемость

Абсолютное расхождение между результатами двух отдельных независимых испытаний, полученными одним и тем же методом на одной испытуемой пробе в одной и той же лаборатории одним и тем же оператором на одном и том же экземпляре оборудования в течение короткого промежутка времени, не должно превышать предел повторяемости (r), указанный в таблицах Б.1—Б.3, более чем в 5 % случаев.

11.3 Воспроизводимость

Абсолютное расхождение между результатами двух отдельных испытаний, полученными одним и тем же методом на одной испытуемой пробе в разных лабораториях разными операторами на различных экземплярах оборудования, не должно превышать предела воспроизводимости (R), указанного в таблицах Б.1—Б.3, более чем в 5 % случаев.

12 Протокол испытания

Протокол испытания должен содержать следующую информацию:

- всю информацию, необходимую для полной идентификации пробы;
- используемый метод отбора проб, если известен;
- используемый метод определения со ссылкой на настоящий стандарт;
- все детали испытаний, не указанные в настоящем стандарте или рассматриваемые как несущественные, которые могли повлиять на результат(ы) испытания;
- полученный результат испытания или средневарианетическое значение результатов двух испытаний, если проверена повторяемость.

Приложение А
(справочное)

Уточнения по выполнению измерений

А.1 Лучшее разделение между триптофаном и α -метилтриптофаном могут дать специальные условия хроматографии.

Условия изократического элюирования с последующим градиентом промывки колонки приведены в таблице А.1.

Таблица А.1

Наименование параметра	Значение и характеристика параметра
Жидкостная хроматографическая колонка	125 × 4 мм, с наполнителем C ₁₈ , с размером частиц 5 мкм или эквивалентным
Температура колонки	32 °С
Подвижная фаза	А: раствор калия фосфорнокислого однозамещенного молярной концентрации 0,01 моль/дм ³ /метанол в объемном соотношении 95 : 5; Б: метанол
Программа градиента	0 мин 100 % А 0 % Б 15 мин 100 % А 0 % Б 17 мин 60 % А 40 % Б 19 мин 60 % А 40 % Б 21 мин 100 % А 0 % Б 33 мин 100 % А 0 % Б
Скорость потока	1,2 см ³ /мин
Общее время работы	Около 33 мин

А.2 Хроматография будет варьироваться в зависимости от типа используемого наполнителя ВЭЖХ-колонки. Выбранная система должна давать достаточное разделение между триптофаном и внутренним стандартом. Кроме того, важно, чтобы продукты гидролиза хорошо отделялись от триптофана и внутреннего стандарта. Для подтверждения правильности выбора основного пика должен быть проанализирован гидролизат без внутреннего стандарта. Важно, чтобы время выполнения анализа было достаточно длительным для элюирования всех продуктов разложения, иначе поздно элюированные пики могут помешать при последующих запусках хроматографии.

Хроматография должна давать линейную зависимость во всем диапазоне измерений. Линейность следует проверять с постоянной (нормальной) массовой концентрацией внутреннего стандарта и различными массовыми концентрациями триптофана. Важно, чтобы размер пиков триптофана и внутреннего стандарта были в пределах линейного диапазона ВЭЖХ/флуоресценции системы. Если один из пиков триптофана и/или внутреннего(их) стандарта(ов) слишком мал или слишком велик, анализ следует повторить с другой массовой концентрацией и/или с измененным конечным объемом.

А.3 Со временем гидроксид бария растворяется хуже. В результате неочищенный раствор для определения ВЭЖХ может привести к ухудшению результатов определения триптофана.

Приложение Б
(справочное)

Результаты межлабораторных испытаний

Межлабораторные испытания были организованы в рамках Европейского союза, в которых определение общего триптофана, извлеченного с помощью гидролиза, было проведено на трех пробах в 12 лабораториях. Для каждой пробы были проведены пять повторных анализов. Результаты приведены в таблице Б.1.

Таблица Б.1

<i>Наименование показателя</i>	Проба 1. Корм для свиней	Проба 2. Корм для свиней, обогащенный L-триптофаном	Проба 3. Концентрированный корм для свиней
Количество лабораторий, представивших результаты	12	12	12
Количество приемлемых результатов испытаний лабораторий	50	55	50
Среднее значение \bar{X} , г/кг	2,42	3,40	4,22
Стандартное отклонение повторяемости s_p , г/кг	0,05	0,05	0,08
Относительное стандартное отклонение повторяемости, %	1,9	1,6	1,9
Предел повторяемости r ($= 2,8s_p$), г/кг	0,14	0,14	0,22
Стандартное отклонение воспроизводимости s_R , г/кг	0,15	0,20	0,09
Относительное стандартное отклонение воспроизводимости, %	6,3	6,0	2,2
Предел воспроизводимости R ($= 2,8s_R$), г/кг	0,42	0,56	0,25

В других межлабораторных испытаниях определение свободного триптофана с помощью экстракции было проведено на двух пробах в 13 аккредитованных лабораториях. Для каждого образца были проведены пять повторных анализов. Результаты приведены в таблице Б.2.

Таблица Б.2

<i>Наименование показателя</i>	Проба 4. Смесь пшеницы и сои	Проба 5. Смесь пшеницы и сои (образец 4) с добавлением триптофана (0,457 г/кг)
Количество лабораторий, представивших результаты	12	12
Количество приемлемых результатов испытаний лабораторий	55	60
Среднее значение \bar{X} , г/кг	0,391	0,931
Стандартное отклонение повторяемости s_p , г/кг	0,005	0,012
Относительное стандартное отклонение повторяемости, %	1,34	1,34
Предел повторяемости r ($= 2,8s_p$), г/кг	0,014	0,034
Стандартное отклонение воспроизводимости s_R , г/кг	0,018	0,048
Относительное стандартное отклонение воспроизводимости, %	4,71	5,11
Предел воспроизводимости R ($= 2,8s_R$), г/кг	0,05	0,134

В третьих межлабораторных испытаниях определение общего триптофана с помощью гидролиза было проведено на четырех пробах в семи аккредитованных лабораториях. Для каждого образца были проведены пять повторных анализов. Результаты приведены в таблице Б.3.

Таблица Б.3

Наименование показателя	Проба 1. Комбикорма для свиней (CRM 117)	Проба 2. Корм для нежирной рыбы (CRM 118)	Проба 3. Корм из сои (CRM 119)	Проба 4. Сухое обезжиренное молоко (CRM 120)
Количество лабораторий, представивших результаты	7	7	7	7
Количество приемлемых результатов испытаний лабораторий	25	30	30	30
Среднее значение \bar{x} , г/кг	2,064	8,801	6,882	5,236
Стандартное отклонение повторяемости s_p , г/кг	0,021	0,101	0,089	0,040
Относительное стандартное отклонение повторяемости, %	1,04	1,15	1,30	0,76
Предел повторяемости r ($= 2,8s_p$), г/кг	0,059	0,283	0,249	0,112
Стандартное отклонение воспроизводимости s_R , г/кг	0,031	0,413	0,283	0,221
Относительное стандартное отклонение воспроизводимости, %	1,48	4,69	4,11	4,22
Предел воспроизводимости R ($= 2,8s_R$), г/кг	0,087	1,156	0,792	0,619

Приложение ДА
(справочное)

**Сопоставление структуры настоящего стандарта
со структурой примененного в нем международного стандарта**

Таблица ДА.1

Структура настоящего стандарта		Структура международного стандарта ISO 13904:2005	
подраздел	пункт	подраздел	пункт
Раздел 1		Раздел 1	
Раздел 2		—	
Раздел 3		Раздел 2	
Разделы 5, 6		Раздел 3	
5.1	—	3.1	—
5.2	—	3.2	—
5.3	—	3.3	—
5.4	—	—	—
5.5	—	3.4	—
5.6	—	3.5	—
5.7	—	3.6	—
5.8	—	3.7	—
5.9	—	3.8	—
5.10	—	—	—
5.11	—	3.9	—
6.1	—	3.10	—
6.2	—	3.11	—
6.3	—	3.12	—
6.4	—	3.13	—
6.5	—	3.14	—
6.6	—	3.15	—
6.7	—	3.16	—
6.8	—	3.17	—
5.11	—	3.18	—
6.9	—	3.19	—
6.10	—	3.20	—
Раздел 4		Раздел 4	
4.1	—	4.1	—
4.2	—	4.2	—
4.3	—	4.3	—

Окончание таблицы ДА.1

Структура настоящего стандарта		Структура международного стандарта ISO 13904:2005	
подраздел	пункт	подраздел	пункт
4.4	—	4.4	—
4.5	—	4.5	—
4.6	—	4.6	—
4.7	—	4.7	—
4.8	—	4.8	—
4.9	—	—	—
4.10	—	—	—
4.11	—	—	—
4.12	—	—	—
4.13	—	—	—
4.14	—	—	—
Раздел 7		—	
Разделы 8, 9		Раздел 5	
Раздел 8		5.1	—
9.1	—	5.2	—
9.2	—	5.3	—
9.3	—	5.4	—
Раздел 10		Раздел 6	
Раздел 11		Раздел 7	
Раздел 12		Раздел 8	
Приложение ДА Сопоставление структуры настоящего стандарта со структурой примененного в нем международного стандарта.		—	
<p>Примечания</p> <p>1 В соответствии с ГОСТ 1.5—2001 в настоящий стандарт добавлен раздел 2 «Нормативные ссылки».</p> <p>2 Раздел 3 международного стандарта «Реактивы и материалы» представлен в настоящем стандарте разделом 5 «Реактивы» и разделом 6 «Приготовление растворов».</p> <p>3 В раздел 5 настоящего стандарта введены подразделы с неуказанными в международном стандарте реактивами.</p> <p>4 Раздел 4 настоящего стандарта дополнен подразделами с указанием используемого оборудования.</p> <p>5 В раздел 4 настоящего стандарта добавлены подразделы 4.9—4.14 с учетом требований к используемому дополнительному оборудованию для проведения испытания в России.</p> <p>6 В соответствии с ГОСТ 1.5—2001 в настоящий стандарт добавлен раздел 7 «Отбор проб».</p> <p>7 В соответствии с ГОСТ 1.5—2001 подраздел 5.1 международного стандарта «Подготовка образцов» в настоящем стандарте представлен разделом 7 «Подготовка проб».</p> <p>8 В соответствии с ГОСТ 1.5—2001 и ГОСТ 1.3—2008 в настоящий стандарт добавлено приложение ДА «Сопоставление структуры настоящего стандарта со структурой примененного в нем международного стандарта».</p>			

Библиография

- [1] Commission Directive 2000/45/EC of 6 July 2000, establishing Community methods of analysis for the determination of vitamin A, vitamin E and tryptophan in feedingstuffs

УДК 636.085.3:006.354

МКС 65.120

Ключевые слова: корма, комбикорма, метод, триптофан, экстракция, щелочной гидролиз, обратнo-фазная ВЭЖХ

Редактор переиздания *Е.И. Мосур*
Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*
Корректор *Е.И. Рычкова*
Компьютерная верстка *Г.В. Струковой*

Сдано в набор 14.05.2020. Подписано в печать 25.06.2020. Формат 60 × 84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,40.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ИД «Юриспруденция», 115419, Москва, ул. Орджоникидзе, 11.
www.jurisizdat.ru y-book@mail.ru

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 info@gostinfo.ru