СОГЛАСОВАНО

Заместитель директора по науке

БелГИМ

Баковец

2017

УТВЕРЖДАЮ

Управляющий ОДО «КомПродСервис»

Д.Ч. Кучинский

КомПродСеры:

2017

Извешение № 1 об изменении МВИ.МН 4140-2013

Методика выполнения измерений количества дрожжей, плесневых грибов, мезофильных аэробных и факультативноанаэробных микроорганизмов в пищевых продуктах и при контроле стерильности поверхностей с помощью подложек типа RIDA ® COUNT, производства R-Biopharm AG, Германия

	ил	извещение № 1 ОБОЗНАЧЕНИЕ ДОКУМЕНТА		A		
Дата выпуска		Срок изменения			Лист 2	Листов 2
ПРИЧИНА		Изменение дистрибью	гированного назв	ания КОД		
MALENAN O BLEEF						
УКАЗАНИЕ О ЗАДЕЛЕ						
УКАЗАНИЕ О ВНЕДРЕНИИ						
применяемость						
РАЗОСЛАТЬ						
ПРИЛОЖЕНИЕ		на 18 листах				
изм.		СОДЕРЖАНИЕ ИЗМЕНЕНИЯ				
1		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				

Наименование изложить в новой редакции: «Методика выполнения ѝзмерений количества дрожжей, плесневых грибов, мезофильных аэробных и факультативно-анаэробных микроорганизмов в пищевых продуктах и при контроле стерильности поверхностей с помощью подложек типа Sanita-kun, производства JNC Corporation, Япония».

Листы 2-19 заменить.

Ввести лист 20.

Составил		Согласовал
Проверил		Н.контр.
Изменение внес		



СОДЕРЖАНИЕ

1	Область применения	
2	Точность измерений	. 3
3	Средства измерений, испытательное и вспомогательное оборудование,	
матеј	оналы, реактивы	. 4
3.1	Средства измерений, испытательное и вспомогательное оборудование	
3.2	Материалы и реактивы	
4	Метод измерений	
4.1	Определение количества дрожжей и плесневых грибов	. 5
4.2	Определение количества мезофильных аэробных и	
	льтативно-анаэробн ых микроорга низмов	. 5
5	Требования безопасности и требования к квалификации операторов	
5.1	Требования безопасности	
5.2	Требования к квалификации персонала	
6	Условия выполнения измерений	
7	Условия хранения подложек Sanita-kun	
8	Подготовка к выполнению измерений	
8.1	Отбор проб	
8.2	Подготовка лабораторной посуды	. 7
8.3	Приготовление растворов	
8.4	Подготовка проб пищевых продуктов	
8.5	Взятие смывов с поверхностей	
8.6	Инкубация подложек	
9	Выполнение измерений	
9.1	Подсчет колоний на подложках	
9.2	Интерпретация результатов подсчета колоний на подложках	10
9.3	Расчет среднего значения результатов подсчета колоний на подложках	
10	Обработка результатов измерения	
10.1	Расчет окончательного результата измерений	
10.2	Округление окончательного результата измерений	12
11	Оформление результатов измерений	
11.1	Форма представления результатов измерения с использованием расширенной	
неопр	ределенности	
11.2	Форма представления результатов в виде односторонней оценки	
12	Контроль точности результатов измерений	15
12.1	Оперативный контроль результатов, полученных в условиях повторяемости	15
12.2	Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях	
	ряемости	15
12.3	Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях	
	онзводимости	15
	Контроль стабильности результатов измерений с применением контрольных	
	Шухарта (КК)	
13	Нормативные ссылки	18
14	Библиография	19



1 Область применения

Настоящая методика распространяется на пищевые продукты, смывы с поверхностей при контроле стерильности поверхностей и устанавливает метод определения количества плесневых грибов, дрожжей, количества мезофильных аэробных и факультативно-анаэробных микроорганизмов (далее целевые микроорганизмы).

Методика предназначена для проведения измерений количества целевых микроорганизмов с использованием:

- подложек Sanita-kun Aerobic Count (мезофильные аэробные и факультативно-анаэробные микроорганизмы);
- подложек Sanita-kun Yeast & Mould Rapid (дрожжи, плесневые грибы); Диапазон измерений составляет:
- При определении мезофильных аэробных и факультативно-анаэробных микроорганизмов: от 3,0×10¹ до 3,0×10⁷ КОЕ/г, КОЕ/см³, КОЕ* (пищевые продукты, смывы); от 5 до 3,0×10¹ КОЕ/г, КОЕ/см³ (ультрапастеризованное, стерилизованное молоко или стерилизованные жидкие молочные смеси).
- При определении дрожжей от 1,5×10¹ до 1,5×10⁵ КОЕ/г, КОЕ/см³, КОЕ.
- При определении плесневых грибов от 5 до 5,0×10⁵ КОЕ/г, КОЕ/см³, КОЕ. Предел измерений составляет:
- При определении мезофильных аэробных и факультативно-анаэробных микроорганизмов: 3,0×10¹ КОЕ/см³, КОЕ (пищевые продукты, смывы); 5 КОЕ/г, КОЕ/см³ (ультрапастеризованное, стерилизованное молоко или стерилизованные жидкие молочные смеси).
- Дрожжи 1,5×10¹ КОЕ/г, КОЕ/см³, КОЕ.
- Плесневые грибы 5 КОЕ/г, КОЕ/см³, КОЕ.
 Настоящая методика разработана в соответствии с требованиями ГОСТ 8.010.

2 Точность измерений

Настоящая методика обеспечивает измерение количества дрожжей, плесневых грибов, мезофильных аэробных и факультативно-анаэробных микроорганизмов в указанных выше диапазонах с показателями точности, приведенными в таблице 1.

Таблица 1 - Показатели повторяемости и воспроизводимости

		Стандартное	Стандартное
		отклонение	отклонение
Целевые	Диапазон измерений,	повторяемости	воспроизводимости
микроорганизмы	KOE/r, KOE/cm³, KOE	σ_r , \log_{10} (KOE/r),	σ_R , \log_{10} (KOE/r),
		log ₁₀ (KOE/cm ³),	log ₁₀ (КОЕ/см ³),
		log ₁₀ (KOE)	log ₁₀ (KOE)
Мезофильные аэробные и	от 5 до 3,0×10 ¹ включ.	$0,32 (KOE/r)^{1/2}$	$0.42 (\text{KOE/r})^{1/2}$
ракультативно-анаэрооные		(KOE/cm ³) ^{1/2}	(KOE/cm ³) ^{1/2}
микроорганизмы	св. 3,0×10 ¹ до 3,0×10 ⁷ включ.	0,12	0,19
Дрожжи	от 1,5×10 ¹ до 1,5×10 ⁵ включ.	0,10	Con the sun
Плесневые грибы	от 5 до 5,0×10 ⁵ включ.	0,1	AND STORES

^{*}здесь и далее по тексту единицы измерений КОЕ и log_{to} (КОЕ) используются д

I зам.

Во всем диапазоне измерений методики смещение незначимо.

Значения оценок расширенной неопределенности приведены в таблице 2.

Указанные в таблицах 1, 2 метрологические характеристики получены на основании данных эксперимента в соответствии с:

- показатели прецизионности СТБ ИСО 5725-2, СТБ ИСО 5725-5;
- показатели правильности СТБ ИСО 5725-4;
- оценки неопределенности [1].

Таблица 2 — Оценки неопределенности результатов измерений, выполняемых в соответствии с МВИ

Целевые микроорганизмы	Диапазон измерений, КОЕ/г, КОЕ/см ³ , КОЕ	Расширенная неопределенность U , \log_{10} (KOE/r), \log_{10} (KOE/см ³), \log_{10} (KOE), $K = 2, P = 95$ %
	от 5 до 3,0×10 ¹ включ.	$0,84 \text{ (KOE/r)}^{1/2}, \text{ (KOE/cm}^3)^{1/2}$
факультативно-анаэробные микроорганизмы	св. 3,0×10 ¹ до 3,0×10 ⁷ включ.	0,40*
Дрожжи	от 1,5×10 ¹ до 1,5×10 ⁵ включ.	0,36
Плесневые грибы	от 5 до 5,0×10 ⁵ включ.	0,45

3 Средства измерений, испытательное и вспомогательное оборудование, материалы, реактивы

3.1 Средства измерений, испытательное и вспомогательное оборудование

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104 среднего класса точности с наибольшим пределом взвешивания до 1000 г, ценой деления не более 0,1 г.

Лупа измерительная по ГОСТ 25706 с увеличением $5 - 10^{x}$.

Микроскоп световой биологический с увеличением до 900^x по ГОСТ 28489.

Термостат, позволяющий поддерживать температуры 24 °C, 36 °C, 37 °C с погрешностью не более \pm 1 °C.

Термометр лабораторный частичного погружения класса точности I с ценой деления 1 °C по ГОСТ 28498.

pH-метр с диапазоном измерений от 0 pH до14 pH и погрешностью \pm 0,1 pH в комплекте с электродами.

Стерилизатор паровой медицинский по ГОСТ 19569.

Стерилизатор воздушный по ГОСТ 27437.

Гомогенизатор лабораторный типа Stomacher.

Облучатель бактерицидный, обеспечивающий облученность не менее $0.25~\mathrm{Bt/m}^2.$

Холодильник бытовой, поддерживающий температуру от +2 °C до + 8 °C.

Пипетки класса точности 2, исполнения 1, вместимостью 1 см³, 5 см³, 10 см³ по ГОСТ 29227 или дозаторы пипеточные с комплектом одноразовых наконечников с объемом дозирования 1000 мм³, 5000 мм³, 10000 мм³ и относительной потрению тью дозирования не более 1,5 %

^{*} оценки неопределенности приведены при $\overline{C} = C_{\min}$, где \overline{C} — среднее значение результатру во чест (см. п. 9.2); C_{\min} — минимально определяемое количество колоний (см.п. 9.3). Оценивание при значений \overline{C} , отличных от указанных в таблице 2, производится согласно п. 11.1. 1 зам.

Цилиндры мерные типа 3-1000-2 по ГОСТ 1770.

Колбы мерные типа 2-100-2 по ГОСТ 1770.

Стаканы типа H-2-1000 или колбы конические типа KH-2-1000-45/40~TC по ГОСТ 25336.

Пробирки бактериологические по ГОСТ 25336.

3.2 Материалы и реактивы

Стерильные пакеты для гомогенизатора лабораторного типа Stomacher.

Спиртовки лабораторные стеклянные по ГОСТ 23932.

Стекла предметные для микропрепаратов по ГОСТ 9284.

Стекла покровные для микропрепаратов по ГОСТ 6672.

Стерильные ватные тампоны на металлических стержнях или одноразовые стерильные аппликаторы ватные.

Подложки Sanita-kun Aerobic Count, производства JNC Corporation, Япония.

Подложки Sanita-kun Yeast & Mould Rapid, производства JNC Corporation, Япония.

Натрий хлористый ч.д.а. по ГОСТ 4233.

Кислота соляная ч.д.а. по ГОСТ 3118.

Гидроокись калия ч.д.а. по ГОСТ 24363.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Могут быть использованы оборудование по метрологическим и техническим характеристикам и материалы (за исключением подложек Sanita-kun) по качеству не хуже указанных выше.

4 Метод измерений

4.1 Определение количества дрожжей и плесневых грибов

Метод определения количества дрожжей и плесневых грибов основан на посеве определенной навески (аликвоты) образца или его разведения на подложки Sanita-kun Yeast & Mould Rapid, содержащие стандартный набор питательных веществ и хромогенный субстрат. После инкубации посевов, производится определение принадлежности выделенных микроорганизмов к плесневым грибам и дрожжам по результатам микроскопического исследования. Результат измерений получают путем подсчета всех выросших на подложке колоний плесневых грибов или дрожжей.

4.2 Определение количества мезофильных аэробных и факультативно-анаэробных микроорганизмов

Метод определения количества мезофильных аэробных и факультативно-анаэробных микроорганизмов основан на посеве определенной навески (аликвоты) образца или его разведения на подложки Sanita-kun Aerobic Count, содержащие стандартный набор питательных веществ и хромогенный субстрат. Восстановление хромогена в точках роста бактерий приводит к окрашиванию образующихся колоний в красный цвет, что позволяет производить их подсчет. Результат измерений получают путем подсчета всех выросших на подсчет.

5 Требования безопасности и требования к квалификации операторов

5.1 Требования безопасности

При выполнении работ персонал должен знать и строго соблюдать на рабочем месте требования:

- электробезопасности по ГОСТ 12.2.003;
- пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004;
- техники безопасности при работе с микроорганизмами III-IV групп патогенности и гельминтами в соответствии с [2];
- техники безопасности, изложенные в инструкции по эксплуатации средств измерений и оборудования, применяемых при выполнении работ по данной методике.

Параметры микроклимата на рабочих местах должны соответствовать требованиям [3].

Все использованные после анализа подложки Sanita-kun и другие загрязненные материалы необходимо продезинфицировать в соответствии с [2], СТБ ISO 7218.

5.2 Требования к квалификации персонала

К проведению работ по данной методике допускаются лица, имеющие высшее или среднее специальное образование по профилю выполняемых работ, прошедшие обучение по выявлению микроорганизмов с использованием подложек Sanita-kun, изучившие правила безопасной работы в микробиологических лабораториях, настоящую методику и допущенные к работе с микроорганизмами III-IV групп патогенности.

б Условия выполнения измерений

При выполнении измерений в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия:

- температура окружающего воздуха от плюс 20 °C до плюс 25 °C;
- относительная влажность воздуха не более 80% при температуре 25 °C.

7 Условия хранения подложек Sanita-kun

Хранение подложек Sanita-kun в невскрытом оригинальном пакете осуществляется в холодильнике при температуре от плюс 2 °C до плюс 8 °C в течение срока хранения, указанного на упаковке. Не допускается замораживать подложки Sanita-kun. Неиспользованные подложки Sanita-kun хранят в закрытом при помощи скрепки оригинальном пакете в холодильнике при температуре от плюс 2 °C до плюс 8 °C не более 30 дней.

8 Подготовка к выполнению измерений

8.1 Отбор проб

Отбор проб проводят по ГОСТ 26668, а также в соответствий с конкретные виды анализируемой продукции. Отбор проб при контроле ст поверхностей методом смывов осуществляется в соответствии с п.

контроле стемпьност с п.

8.2 Подготовка лабораторной посуды

Подготовку лабораторной посуды проводят в соответствии с СТБ ISO 7218.

8.3 Приготовление растворов

8.3.1 Приготовление стерильного физиологического раствора

Навеску 8,5 г хлористого натрия, взвешенную с погрешностью 0,1 г, помещают в коническую колбу или стакан вместимостью $1000~{\rm cm}^3$ и растворяют в $1000~{\rm cm}^3$ дистиллированной воды, отмеренной цилиндром. Раствор стерилизуют при температуре (120 ± 1) °C в течение 20 мин. Хранят раствор при температуре от плюс 2 °C до плюс 8 °C в герметично закрытой посуде из химически стойкого стекла не более тридцати суток.

8.3.2 Приготовление 1 н раствора гидроокиси калия

Навеску гидроокиси калия массой 5,6 г, взвешенную с погрешностью 0,1 г, вносят в мерную колбу вместимостью 100 см^3 , добавляют дистиллированную воду в таком количестве, чтобы колба заполнилась примерно на половину своей вместимости. После растворения гидроокиси калия, раствор доводят до метки дистиллированной водой. Раствор стерилизуют при температуре (120 ± 1) °C в течение 20 мин. Хранят Раствор при температуре от плюс 2 °C до плюс 8 °C в герметично закрытой полиэтиленовой или фторопластовой посуде не более тридцати сугок.

8.3.3 Приготовление 1 н раствора соляной кислоты

В мерную колбу вместимостью $100 \, \mathrm{cm}^3$ наливают $50-70 \, \mathrm{cm}^3$ дистиллированной воды, затем добавляют отмеренные пипеткой $8,5 \, \mathrm{cm}^3$ концентрированной соляной кислоты плотностью $1,18 \, \mathrm{г/cm}^3$. После перемешивания раствора доводят объем до метки дистиллированной водой. При использовании кислоты другой плотности ее объем необходимо пересчитывать. Раствор стерилизуют при температуре (120 ± 1) °C в течение 20 мин. Хранят раствор при температуре от плюс 2 °C до плюс 8 °C в герметично закрытой посуде из химически стойкого стекла не более тридцати суток.

8.4 Подготовка проб пищевых продуктов

8.4.1 Подготовка и отбор навесок

Подготовку проб и отбор навесок производят в соответствии с ГОСТ 26669 и ТНПА на конкретные виды анализируемых образцов с учетом изложенных далее условий.

Замороженные продукты перед взятием навески размораживают при температуре (4 \pm 2) °C. Навеску размороженного продукта отбирают непосредственно после размораживания.

Вскрытие упаковки производят в условиях, исключающих загрязнение продукта микроорганизмами, в непосредственной близости от пламени горелки стерильными инструментами.

Упаковки с ультрапастеризованным, стерилизованным модоком или стерилизованной жидкой молочной смесью выдерживают в отражения при температуре (37 ± 1) °C в течение 5 сут. По истечении срока теризостатной выдержки потребительскую тару с продуктом охлаждают до (20 ± 5) °C и призвольных внешений и

осмотр. Дальнейшему испытанию подвергают упаковки без видимых дефектов и признаков порчи (вздутие упаковки, изменение внешнего вида и др.).

Жидкие образцы перемешивают, твердые гомогенизируют в асептических условиях, исключая возможность контаминации.

Перед отбором навесок проверяют величину pH жидкого образца с помощью pH-метра. Если при проверке pH не находится в диапазоне от 6,6 до 7,2, то pH регулируют путем добавления по каплям 1 н стерильного раствора гидроокиси калия или соляной кислоты, приготовленного по п. 8.3.2 или п. 8.3.3 соответственно.

Навеску для посева отбирают весовым или объемным методом непосредственно после вскрытия пробы продукта.

Масса (объем) навески, предназначенной для посева и/или приготовления разведений, должна быть установлена в нормативно-технической документации на конкретный вид продукции или методы анализа. Масса (объем) навески должна составлять не менее $10.0 \pm 0.1 \, \Gamma$ (см³).

Навеску продукта отбирают так, чтобы в ней были представлены все его компоненты с учетом их соотношения в анализируемой пробе.

8.4.2 Приготовление разведений

Приготовление разведений производят в соответствии с ГОСТ 26669 и ТНПА на конкретные виды анализируемых образцов с учетом изложенных далее условий.

Степень разведения выбирается на основании информации об установленных в ТНПА нормах на количество целевых микроорганизмов для анализируемых продуктов.

После приготовления первого разведения твердого образца проверяют величину рН с помощью рН-метра. Если при проверке рН не находится в диапазоне от 6,6 до 7,2, то рН регулируют путем добавления по каплям 1 н стерильного раствора гидроокиси калия или соляной кислоты, приготовленного по п. 8.3.2 или п. 8.3.3 соответственно.

Для приготовления исходного разведения и последующих разведений используется стерильный физиологический раствор, приготовленный по п. 8.3.1.

Соотношение между массой (объемом) высеваемого образца или его разведения и стерильным физиологическим раствором составляет 1:9.

Продукты жидкой консистенции могут быть использованы для проведения анализа согласно п. 8.4.3 без их разведения.

8.4.3 Проведение микробиологических испытаний пищевых продуктов

Перед использованием подложки Sanita-kun Aerobic Count и Sanita-kun Yeast & Mould Rapid выдерживают при температуре от плюс 20 °C до плюс 25 °C в течение 20 мин.

Подложки Sanita-kun Aerobic Count, Sanita-kun Yeast & Mould Rapid помещают на ровную поверхность. Полностью или частично снимают прозрачную пленку подложки.

1,0 см³ продукта, подготовленного по п. 8.4.1, и/или его разведения, приготовленного по п. 8.4.2, пипеткой или дозатором вносят в центр подложки, после чего опускают прозрачную пленку на образец, не допуская образования прозрачную воздуха. Затем пленку прижимают по периметру подложки, изберен контакта центральной частью.

Если для проведения испытаний используют подготовитные образцы ультрапастеризованного, стерилизованного молока или стерилизованного молочной смеси, то посев производят на три подложительного посем производят на три подпосем про

параллельных посева. В остальных случаях посев производят на две подложки, получая два параллельных посева из одного образца и/или его разведения.

8.5 Взятие смывов с поверхностей

В пробирку пипеткой или дозатором вносят 10 см^3 стерильного физиологического раствора. Стерильный тампон помещают в пробирку таким образом, чтобы он не касался жидкости. Перед взятием смыва тампон погружают в раствор. Выполняют протирку поверхности тампоном, смоченным стерильным физиологическим раствором, в соответствии с ТНПА по санитарно-гигиеническому контролю. После протирки поверхности тампон переносят в исходную пробирку со стерильным физиологическим раствором, после чего встряхивают пробирку. Снимают пленку с двух подложек и вносят пипеткой или дозатором по 1 см^3 полученного раствора в центр каждой подложки, получая два параллельных посева из одного смыва. При оценке результатов измерений в соответствии с п. 10 для данного метода подготовки смывов следует учитывать фактическое разведение 1:10.

8.6 Инкубация подложек

Подложки Sanita-kun Aerobic Count, подготовленные по п. 8.4.3, 8.5 инкубируют в термостате в течение 24 ± 3 ч при температуре 36 ± 1 °C. Подложки Sanita-kun Yeast & Mould Rapid, подготовленные по п. 8.4.3, 8.5 инкубируют в термостате в течение 72 ± 3 ч при температуре 24 ± 1 °C.

В термостате подложки располагают в горизонтальном положении прозрачной пленкой вверх. Допускается размещать подложки друг на друга (до 30 шт.).

9 Выполнение измерений

9.1 Подсчет колоний на подложках

После инкубации подложек Sanita-kun Aerobic Count согласно п. 8.6 подсчитывают все красные колонии, независимо от их размера и интенсивности окраски, получая количество колоний C на подложке.

После инкубации подложек Sanita-kun Yeast & Mould Rapid согласно п. 8.6 подсчитывают все колонии дрожжей и плесеней, получая количество колоний C на подложке.

При подсчете колоний дрожжей и плесеней руководствуются следующими признаками:

- колонии дрожжей на подложках голубые либо синие, круглой либо овальной формы с четким краем;
- колонии плесневых грибов опушенные, более диффузные, чем колонии дрожжей, большего размера, голубые, красно-фиолетовые, синие либо голубые с красно-фиолетовым центром.

При невозможности однозначной визуальной идентификации колоний дрожжей и плесневых грибов для дополнительного подтверждения проводят микроскопическое исследование. Для выполнения микроскопического исследования поднимают верхнюю пленку подложки, затем пористую салфетку и вынимают колонии готовят препарат методом раздавленной жапли. У приводения оценивают, пользуясь характеристико прижести на сневых грибов, приведенной в таблице 3.

Таблица 3 - Характеристика дрожжей и плесневых грибов

Группа микроорганизмов	Характеристика
	Одноклеточные микроорганизмы, клетки круглой, овальной или продолговатой формы, длиной от 2,5 до 30 мкм и шириной от 2,5 до 10 мкм, часто почкующиеся
	Состоят из нитей-гифов, без перегородок или септированных на клетки. Гифы образуют боковые выросты и разветвления, от вегетативных гифов поднимаются гифы, несущие плодовые тела

Для каждого параллельного посева производят интерпретацию результатов подсчета количества микроорганизмов описанным в п. 9.2 способом.

9.2 Интерпретация результатов подсчета колоний на подложках

9.2.1 Интерпретация результатов подсчета колоний двух параллельных посевов

9.2.1.1 Если количество колоний C для каждого параллельного посева удовлетворяет условию

$$C_{\min} \le C \le C_{\max}, \tag{1}$$

то полученный результат подсчета используют для дальнейшей обработки согласно п. 9.3. Минимально и максимально определяемое количество колоний C_{\min}, C_{\max} приведены в таблице 4.

Таблица 4 — Значения C_{\min} и C_{\max}

Группа микроорганизмов	C_{\min}	C_{\max}
Мезофильные аэробные и факультативно-анаэробные	30	300
микроорганизмы		
Дрожжи	15	150
Плесневые грибы	5	50

9.2.1.2 Если отсутствуют подложки с посевами анализируемого образца и/или его разведений, для которых выполняется условие (1), и на подложке выросло более C_{\max} колоний, то подсчитывают количество колоний в трех показательных квадратах подложек максимального разведения, получая соответствующие значения C_i, C_{ii}, C_{iii} . Проверяют выполнение условия (2)

$$C_I + C_{II} + C_{III} \le C_{\text{max}} \tag{2}$$

• При выполнении условия (2) количество колоний C на подложке рассчитывают по следующей формуле

$$C=20\cdot\frac{C_I+C_{II}+C_{III}}{3},$$

• При невыполнении условия (2) повторяют подготовку предсмывов в соответствии с п. 8.4, 8.5, используя для посева разведения бот степени.

9.2.1.3 Если количество колоний в обоих параллельных

последовательных разведений соответствует условию (1), оценку проводят по результатам посева наибольшего разведения.

- 9.2.1.4 Если в одном из параллельных посевов одного разведения число колоний не соответствует условию (1), а среднее значение двух параллельных посевов соответствует этому условию, и отсутствуют параллельные посевы других разведений, удовлетворяющие условию (1), то эти результаты используют для дальнейшей обработки согласно п. 9.3.
- 9.2.1.5 Если отсутствуют подложки с посевами минимального разведения анализируемого образца, для которых выполняется условие (1), и на каждой из двух подложек параллельных посевов минимального разведения или жидкого образца количество подсчитанных колоний менее C_{\min} , то проводят одностороннюю оценку результата измерения в соответствии с п. 11.2.1.

9.2.2 Интерпретация результатов подсчета колоний трех параллельных посевов

- **9.2.2.1** Если количество колоний C для каждого параллельного посева удовлетворяет условию (1), то полученный результат подсчета используют для дальнейшей обработки согласно π . 9.3.
- 9.2.2.2 Если количество колоний в параллельных посевах образца и его разведения соответствует условию (1), оценку проводят по результатам посева этого разведения.
- 9.2.2.3 Если в одном из параллельных посевов число колоний не соответствует условию (1), а среднее значение параллельных посевов соответствует этому условию, и отсутствуют параллельные посевы разведений, удовлетворяющие условию (1), то эти результаты используют для дальнейшей обработки согласно п. 9.3.
- 9.2.2.4 Если количество колоний в параллельных посевах образца соответствует условию (4), то полученный результат подсчета используют для дальнейшей обработки согласно п. 9.3.

$$C_1 + C_2 + C_3 \ge 0.5C_{\min},$$
 (4)

где C_1, C_2, C_3 – количество колоний в трех параллельных посевах, КОЕ;

 C_{\min} – минимально определяемое количество колоний, приведенное в таблице 4.

- **9.2.2.5** Если отсутствуют подложки с посевами анализируемого образца, для которых выполняется условие (1), и на подложке выросло более C_{\max} колоний, то проводят интерпретацию результатов подсчета согласно п. 9.2.1.2.
- **9.2.2.6** Если сумма количества колоний в трех параллельных посевах образца меньше C_{\min} , то проводят одностороннюю оценку результата измерения в соответствии с п. 11.2.1.

9.3 Расчет среднего значения результатов подсчета колоний на подложках

Среднее значение результатов подсчета колоний \overline{C} , КОЕ, на подложках параллельных посевов, выбранных согласно пп. 9.1, 9.2 для обработки, рассчитывается по формуле



где C_i – количество колоний на подложке i-го параллед

 n_{C} — количество параллельных посевов.

Среднее значение результатов подсчета колоний используется для расчета окончательного результата измерений количества целевых микроорганизмов согласно п. 10.

10 Обработка результатов измерения

10.1 Расчет окончательного результата измерений

Результат единичного измерения количества микроорганизмов M, KOE/г (KOE/см³) или KOE (для смывов), рассчитывают по формуле

$$M = N \cdot \overline{C} \,, \tag{6}$$

где \overline{C} — среднее количество колоний на подложках параллельных посевов, полученное в соответствии с п. 9.3;

N — степень разведения, составляющая для разведения 1:10-10, для разведения 1:100-100 и т.п.

За окончательный результат измерений количества целевых микроорганизмов \overline{M} , KOE/г (KOE/см³) или KOE (для смывов), принимают результат единичного количества микроорганизмов M, KOE/г (KOE/см³) или KOE (для смывов), рассчитываемый по формуле (6), при условии, что при проведении измерений выполняется контроль повторяемости в соответствии с п. 12.2 с периодичностью, установленной системой менеджмента качества лаборатории.

При выполнении двух параллельных измерений проб образца (анализ проводится с использованием двух навесок) за окончательный результат измерений принимают среднее арифметическое значение результатов параллельных проб при выполнении условия повторяемости по п. 12.2, рассчитываемое по формуле

$$\overline{M} = \frac{M_1 + M_2}{2},\tag{7}$$

где M_1, M_2 — результаты параллельных измерений количества целевых микроорганизмов, КОЕ/г (КОЕ/см³) или КОЕ (для смывов), рассчитываемые по формуле (6).

Если окончательный результат измерений количества целевых микроорганизмов превышает значение, соответствующее верхней границе диапазона измерений, приведенное в таблице 1, то проводят одностороннюю оценку результата измерения в соответствии с п. 11.2.3.

10.2 Округление окончательного результата измерений

10.2.1 Если окончательный результат измерений \overline{M} , KOE/г (KOE/см³) или KOE соответствует условию

$$\overline{M}$$
 < 10, (8)

то он выражается в виде целого числа.

10.2.2 Если условие (8) не выполняется, то окончательный результат к КОЕ/г (КОЕ/см³) или КОЕ (для смывов), выражается числом в научностью в научнос

$$\overline{M} = d \times 10^n$$
,

где d – мантисса, соответствующая условию

$$1,0 \le d \le 9,9$$

і зам.

n – экспонента.

При расчете окончательного результата мантисса d округляется до десятых, причем, 5 в сотых округляется до четного числа в десятых.

10.2.3 Для смывов проводится дальнейшая обработка полученного результата измерений в соответствии с конкретным ТНПА по санитарно-гигиеническому контролю, например [4].

11 Оформление результатов измерений

11.1 Форма представления результатов измерения с использованием расширенной неопределенности

Если результат измерений при определении количества мезофильных аэробных и факультативно-анаэробных микроорганизмов находится в диапазоне от 5 до $3.0\times10^{1}~{\rm KOE/cm}^{3}$, то он может быть представлен в виде $^{\circ}$

$$\overline{M}$$
, KOE/r $\left[\overline{M} + U^2 - 2 \cdot U \cdot \sqrt{\overline{M}}, \overline{M} + U^2 + 2 \cdot U \cdot \sqrt{\overline{M}}\right]$
 \overline{M} , KOE/cm³ $\left[\overline{M} + U^2 - 2 \cdot U \cdot \sqrt{\overline{M}}, \overline{M} + U^2 + 2 \cdot U \cdot \sqrt{\overline{M}}\right]$

при доверительной вероятности Р = 0,95, K=2

где \overline{M} – результат измерений, КОЕ/г (КОЕ/см³), полученный в соответствии с настоящей методикой и рассчитанный согласно разделу 10;

U — расширенная неопределенность результатов измерений, (KOE/r)^{1/2}, (KOE/cм³)^{1/2}, U =0,84 (KOE/r)^{1/2}, (KOE/cм³)^{1/2}.

В остальных случаях результат измерений может быть представлен в виде

$$\overline{M}$$
, KOE/г $\left[10^{\lg \overline{M}-U},10^{\lg \overline{M}+U}\right]$
 \overline{M} , KOE/см $^{3}\left[10^{\lg \overline{M}-U},10^{\lg \overline{M}+U}\right]$
 \overline{M} , KOE $\left[10^{\lg \overline{M}-U},10^{\lg \overline{M}+U}\right]$ (для смывов)

при доверительной вероятности Р = 0,95, K=2

где \overline{M} – результат измерений, КОЕ/г (КОЕ/см³), полученный в соответствии с настоящей методикой и рассчитанный согласно разделу 10;

U — расширенная неопределенность результатов измерений, \log_{10} (КОЕ/г), \log_{10} (КОЕ/см³), \log_{10} (КОЕ).

В таблице 2 приведены оценки расширенной неопределенности результатов измерений, для которых выполняется условие (11)

$$\overline{C} = C_{\min}, \tag{11}$$

где \overline{C} – среднее значение результатов подсчета колоний, КОЕ, определяется согласно п. 9.2;

 C_{\min} — минимально определяемое количество колоний, КОЕ, приведенное в п. 9.3.

Для других значений оценка расширенной неопределенности измерений рассчитывается по формуле

применимо для результатов измерений образцов ультрапастеризован стерилизованной жидкой молочной смеси

¹ зам.

$$U = 2 \cdot \sqrt{\sigma_R^2 + \frac{0.18861}{2 \cdot C}},\tag{12}$$

где σ_R — стандартное отклонение воспроизводимости, \log_{10} (КОЕ/г), \log_{10} (КОЕ/см³), \log_{10} (КОЕ), приведенное в таблице 1.

При необходимости может быть использована оценка расширенной неопределенности измерений, полученная в соответствии с [1] для конкретного вида пищевого продукта или смыва.

11.2 Форма представления результатов в виде односторонней оценки

11.2.1 Если среднее значение результатов подсчета колоний целевых микроорганизмов \overline{C} на двух подложках параллельных посевов минимального разведения или жидкого образца окажется менее минимально определяемого количества колоний C_{\min} , приведенного в таблице 4, то дают одностороннюю оценку результата измерения вида

менее
$$M_{\min}$$
,

где M_{\min} рассчитывают по формуле (13)

$$M_{\min} = C_{\min} \cdot N_{\min}, \tag{13}$$

где N_{\min} — степень разведения для минимального разведения, при посеве жидкого образца N_{\min} =1.

 M_{\min} выражают согласно п. 10.2.

11.2.2 Если сумма количества колоний целевых микроорганизмов на трех подложках параллельных посевов образца окажется менее 15 КОЕ, то дают одностороннюю оценку результата измерения вида

где $M_{\min} = 5 \text{ KOE/r (KOE/cm}^3)$.

11.2.3 Если окончательный результат измерений количества целевых микроорганизмов превышает значение, соответствующее верхней границе диапазона измерений, приведенное в таблице 1, то дают одностороннюю оценку результата измерения вида

более
$$M_{\text{max}}$$
,

где M_{max} — количество целевых микроорганизмов, соответствующее верхней границе диапазона измерений, и составляющее:

- для мезофильных аэробных и факультативно-анаэробных микроорганизмов 3.0×10⁷ КОЕ/г, КОЕ/см³, КОЕ;
- для дрожжей –1,5×10⁵ КОЕ/г, КОЕ/см³, КОЕ;
- для плесневых грибов –5,0×10⁵ КОЕ/г, КОЕ/см³, КОЕ.

12 Контроль точности результатов измерений

Контроль точности проведения измерений выполняето

применимо для результатов измерений образцов ультрапастеризованного, стерилизованной жидкой молочной смеси



установленной системой менеджмента качества в лаборатории, но обязательно:

- при внедрении методики;
- при появлении факторов, влияющих на стабильность процесса по результатам анализа контрольных карт;
- при значимых изменениях в условиях измерений (другая партия реагентов, новые средства измерений, ремонт оборудования и т.д.);
- при любых выявленных несоответствиях в работе лаборатории, применительно к методике выполнения измерений.

12.1 Оперативный контроль результатов, полученных в условиях повторяемости

12.2 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях повторяемости

Проверку приемлемости результатов измерений, полученных в условиях повторяемости, проводят следующим образом. Рассчитывают расхождение для результатов параллельных измерений M_1, M_2 проб одного образца или смыва следующим образом.

Если при определении количества мезофильных аэробных и факультативно-анаэробных микроорганизмов величина \overline{M} , рассчитанная по формуле (7), удовлетворяет условию

$$\overline{M}$$
 < 30, (14)

то расхождение D_r рассчитывают по следующей формуле

$$D_r = \left| \sqrt{M_1} - \sqrt{M_2} \right| \tag{15}$$

Во всех остальных случаях расхождение D_r рассчитывают по формуле

$$D_r = \left| \lg M_1 - \lg M_2 \right| \tag{16}$$

Значение D_r сравнивают со значением предела повторяемости r . Если выполняется условие

$$D_r \le r \,, \tag{17}$$

то оба результата считают приемлемыми и в качестве окончательного результата измерений указывают среднее арифметическое значение \overline{M} , рассчитанное по формуле (7).

Значение предела повторяемости r, выраженное в \log_{10} (КОЕ/г), \log_{10} (КОЕ/см³), \log_{10} (КОЕ), или (КОЕ/г)^{1/2}, (КОЕ/см³)^{1/2} приведено в таблице 5.

При невыполнении условия (17) проводят повторный анализ проб или смывов согласно разделов 8, 9.

12.3 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости

Проверку приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости, проводят следующим образом.

Каждая из двух лабораторий получает по 2 жиничных измерения одного образца согласно разделу 9, обеспечивая контролу довторя по п. 12.2. рассчитывает окончательный результат измерений согласти.

Расхождение D_{R} для окончательных результатов измерений полученных в двух лабораториях, рассчитывают по формулам (15), (16) аналогично $D_{\rm c}$, и сравнивают со значением критической разности CD. Если выполняется условие

$$D_R \le CD,\tag{18}$$

то оба окончательных результата измерений, полученные двумя лабораториями считаются приемлемыми и общее среднее значение \overline{M} , рассчитанное по формуле

$$\overline{\overline{M}} = \frac{\overline{M}_1 + \overline{M}_2}{2},\tag{19}$$

может быть использовано в качестве заявляемого результата.

Значение критической разности CD, \log_{10} (KOE/г), \log_{10} (KOE/см³), \log_{10} (KOE). или $(KOE/r)^{1/2}$, $(KOE/cm^3)^{1/2}$, рассчитывают по формуле

$$CD = \sqrt{R^2 - \frac{r^2}{2}},$$
 (20)

r – значение предела повторяемости, указанное в таблице 5, \log_{10} (КОЕ/г), \log_{10} (KOE/cm³), \log_{10} (KOE) или (KOE/r)^{1/2}, (KOE/cm³)^{1/2};

R – значение предела воспроизводимости, указанное в таблице 5, \log_{10} (КОЕ/г). log₁₀ (KOE/cm³), log₁₀ (KOE) или (KOE/r)^{1/2}, (KOE/cm³)^{1/2}.

При превышении значения критической разности для разрешения различий между результатами, полученными двумя лабораториями, используют процедуры. указанные в разделе 5 СТБ ИСО 5725-6.

Таблица 5 - Значения предела повторяемости и воспроизволимости

Целевые микроорганизмы	Диапазон измерений, КОЕ/г, КОЕ/см ³ , КОЕ	Предел повторяемости r, log ₁₀ (КОЕ/г), log ₁₀ (КОЕ/см ³), log ₁₀ (КОЕ)	Предел воспроизводимости <i>R</i> , log ₁₀ (KOE/г), log ₁₀ (KOE/см ³), log ₁₀ (KOE)
Мезофильные аэробные и факультативно-анаэробные	от 5 до 3,0×10 ¹ включ.	0,90 (КОЕ/г) ^{1/2} , (КОЕ/см ³) ^{1/2}	1,18 (КОЕ/г) ^{1/2} , (КОЕ/см ³) ^{1/2}
микроорганизмы	св. 3,0×10 ¹ до 3,0×10 ⁷ включ.	0,34	0,53
Дрожжи	от 1,5×10 ¹ до 1,5×10 ⁵ включ.	0,28	0,45
	от 5 до 5,0×10 ⁵ включ.	0,31	0,50

12.4 Контроль стабильности результатов измерений с применением контрольных карт Шухарта (КК)

Для контроля стабильности результатов измерений строят контрольную карту

индивидуальных значений. Подготовка и оформление исходных данных, расчеты параметров КК

процедура контроля стабильности результатов измерений с помощью контрольных карт определении количества мезофильных аэробных и факультативно-анаэробных микроорга

управление и интерпретация КК должны осуществляться в соответствии с

5 до 3,0×101 KOE/г, KOE/см3

[5], раздел 6.

12.4.1 Образцы для контроля, применяемые при ведении контрольных карт

Для построения и ведения контрольных карт используются образцы для контроля (далее ОК), представляющие собой стандартные образцы или рабочие образцы с естественной контаминацией, а также коммерчески доступные образцы для контроля качества. ОК должны быть стабильны по определяемым показателям в течение времени ведения КК. Количество целевых микроорганизмов в ОК должно находиться в диапазоне измерений МВИ.

При использовании в качестве ОК рабочих образцов обеспечивают достаточную однородность подготовленных для ведения контрольной карты проб, перемешивая или гомогенизируя исходный образец. Образец разделяют на пробы, количество каждой пробы должно быть достаточно для проведения анализа с получением единичного результата измерения. Пробы помещают в стерильную упаковку и хранят при условиях, обеспечивающих стабильность по определяемым показателям в течение времени ведения контрольной карты.

Стандартные образцы или коммерчески доступные образцы для контроля качества используют в соответствии с рекомендациями производителя.

12.4.2 Набор начальных данных, необходимых для построения контрольных карт

Для построения контрольных карт необходимо получить в соответствии с данной МВИ результаты единичных измерений проб ОК, подготовленных по п. 12.4.1 в течение минимального промежутка времени. Набор данных должен производиться при варьировании таких факторов, как например, время, оператор, реактивы, материалы, оборудование, которые будут изменяться в ходе ведения контрольных карт. Количество результатов измерений должно быть от 20 до 30.

12.4.3 Расчет параметров, ведение и оформление данных, интерпретация карт индивидуальных значений

По результатам измерений, полученным в соответствии с п. 12.4.2 рассчитывают значения центральной линии, границ регулирования и предупреждающих границ по формулам

• Центральная линия

$$CL = \frac{\sum_{i=1}^{N} \lg M_i}{N}$$
 (21)

Bugana interior

где N — количество измерений для расчета значений центральной линии и границ КК; M_i — количество микроорганизмов, полученное в ходе i—го измерения, КОЕ/г (КОЕ/см³), КОЕ;

• Предупреждающие границы

$$UCL = CL + 2 \cdot S \qquad LCL = CL - 2 \cdot S , \qquad (22)$$

• Границы регулирования

$$UCL = CL + 3 \cdot S \qquad LCL = CL - 3 \cdot S \tag{23}$$

где S — стандартное отклонение, \log_{10} (КОЕ/р) \log_{10} (КОЕ), рассчитываемое по формуле

$$S = \frac{\sum_{i=1}^{N} (CL - \lg M_i)^2}{N - 1}$$
 (24)

Графическое построение КК состоит в проведении на выбранной шкале центральной линии и контрольных границ.

Ведение КК предусматривает набор данных единичных измерений M_i при выполнении анализа ОК в соответствии с МВИ, оформлении Листа данных КК и нанесения данных на КК.

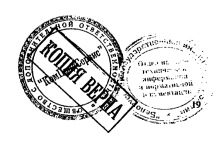
Интерпретация данных КК осуществляется в соответствии с [5], п. 7.

13 Нормативные ссылки

В настоящей методике использованы ссылки на следующие документы:

ГОСТ 8.010-99	Государственная система обеспечения единства измерений. Методика выполнения измерений. Основные положения
ΓΟCT 12.1.004-91	Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования
ΓΟCT 12.2.003-91	Система стандартов безопасности труда. Оборудование производственное. Общие требования безопасности
ΓΟCT 1770-74	Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия
ГОСТ 6709-72	Вода дистиллированная. Технические условия
ГОСТ 24104-2001	Весы лабораторные. Общие технические требования
ГОСТ 25336—82 E	Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
ГОСТ 28498-90	Термометры жидкостные стеклянные. Общие технические требования. Методы испытаний
ГОСТ 29227-91	Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования
ГОСТ 29245-91	Консервы молочные. Методы определения физических и органолептических показателей.
СТБ 1036–97	Продукты пищевые и продовольственное сырье. Методы отбора проб для определения показателей безопасности.
СТБ ИСО 5725-6-2002	Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6 Использование значений точности на практике
ГОСТ 3118-77	Реактивы. Кислота соляная. Технические условия
ГОСТ 4233-77	Реактивы. Натрий хлористый. Технические условия
ΓΟCT 4328-77	Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия
СТБ ISO 7218-2010	Микробиология пищевых продуктов и кормовация у вести общие требования к выполнению микробиолого неских исследований
ΓΟCT 24363-80	Реактивы. Калия гидроокись. Технические условия

ΓΟCT 25336-82	Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
ГОСТ 291 69-9 1	Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой
ГОСТ 25706-83	Лупы. Типы, основные параметры. Общие технические требования
ГОСТ 26668-85	Продукты пищевые и вкусовые. Порядок отбора проб для микробиологических анализов
ГОСТ 26669-85	Продукты пищевые и вкусовые. Подготовка проб для микробиологических анализов
EOOT 26670 01	The same of the sa
ГОСТ 26670-91	Продукты пищевые. Методы культивирования микроорганизмов.
ГОСТ 28489-90	
	микроорганизмов.
ГОСТ 28489-90	микроорганизмов. Микроскопы световые. Термины и определения Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы,



Библиография

[1]	ISO/TS 19036:2006 Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Руководство по оценке неопределенности измерения для количественных определений Перевод с английского
[2]	СП 17-129 РБ 2000 Безопасность при работе с микроорганизмами III-IV групп патогенности и гельминтами
[3]	Санитарные Правил и Нормы 9-80-98 «Гигиенические требования к микроклимату производственных помещений», утвержденных постановлением Главного государственного санитарного врача Республики Беларусь от 25 марта 1999г. № 12 и ГОСТ 12.1.005-88
[4]	Инструкция № 078-0210 «Санитарно-бактериологический контроль на объектах общественного питания и предприятиях продовольственной торговли», утвержденная Главным государственным санитарным врачом Республики Беларусь 12 марта 2010 г.
[5]	ГОСТ Р ИСО 7870-2-2015 Статистические методы. Контрольные карты. Часть 2. Контрольные карты Шухарта

