

---

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО  
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

---



НАЦИОНАЛЬНЫЙ  
СТАНДАРТ  
РОССИЙСКОЙ  
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р  
53400—  
2009  
(ISO 7937:2004)

---

## МИКРОБИОЛОГИЯ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ И КОРМОВ ДЛЯ ЖИВОТНЫХ

### Метод подсчета колоний *Clostridium perfringens*

ISO 7937:2004

Microbiology of food and animal feeding stuffs — Horizontal method for the  
enumeration of *Clostridium perfringens* — Colony-count technique  
(MOD)

Издание официальное

Б3 8—2009/382



Москва  
Стандартинформ  
2010

## Предисловие

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0—2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения»

### Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН ОАО «Всероссийский научно-исследовательский институт сертификации» (ОАО «ВНИИС») и Государственным учреждением «Научно-исследовательский институт эпидемиологии и микробиологии имени почетного академика Н.Ф. Гамалеи» Российской академии медицинских наук (ГУ «НИИЭМ им. Н.Ф. Гамалеи» РАМН) на основе аутентичного перевода стандарта, указанного в пункте 4

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 335 «Методы испытаний агропромышленной продукции на безопасность»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 24 сентября 2009 г. № 423-ст

4 Настоящий стандарт является модифицированным по отношению к международному стандарту ИСО 7937:2004 «Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Горизонтальный метод подсчета Clostridium perfringens. Метод подсчета колоний» (ISO 7937:2004 «Microbiology of food and animal feeding stuffs — Horizontal method for the enumeration of Clostridium perfringens — Colony-count technique»). При этом в него не включены предисловие, отдельные слова и фразы примененного международного стандарта, которые нецелесообразно применять в национальной стандартизации. Дополнительные слова, фразы, абзацы, включенные в текст стандарта для учета потребностей национальной экономики Российской Федерации и особенностей российской национальной стандартизации, выделены курсивом.

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного международного стандарта для приведения в соответствие с ГОСТ Р 1.5—2004 (пункт 3.5).

Сведения о соответствии ссылочных международных стандартов национальным стандартам Российской Федерации, использованным в настоящем стандарте в качестве нормативных ссылок, приведены в приложении В

### 5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

*Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячно издаваемых информационных указателях «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячно издаваемом 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, 2010

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

## Содержание

|   |    |
|---|----|
| 1 Область применения . . . . .  | 1  |
| 2 Нормативные ссылки . . . . .  | 1  |
| 3 Термины и определения . . . . .   | 2  |
| 4 Сущность метода . . . . .   | 2  |
| 5 Разведение, питательные среды и реагенты . . . . .  | 2  |
| 6 Оборудование и лабораторная посуда . . . . .  | 6  |
| 7 Отбор проб . . . . .  | 6  |
| 8 Подготовка проб для испытания . . . . .   | 6  |
| 9 Проведение определения . . . . .  | 7  |
| 10 Обработка результатов . . . . .  | 8  |
| 11 Протокол испытания . . . . .   | 10 |
| Приложение А (справочное) Результаты межлабораторного испытания . . . . .   | 11 |
| Приложение В (справочное) Сведения о соответствии ссылочных международных стандартов<br>национальным стандартам Российской Федерации, использованным в настоящем<br>стандарте в качестве нормативных ссылок . . . . . | 14 |
| Библиография . . . . .  | 15 |

МИКРОБИОЛОГИЯ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ И КОРМОВ ДЛЯ ЖИВОТНЫХ

**Метод подсчета колоний *Clostridium perfringens***

Method microbiology of food and animal feeding stuffs. Method of *Clostridium perfringens* colonies count

Дата введения — 2011—07—01

**1 Область применения**

Настоящий стандарт устанавливает метод подсчета жизнеспособных микроорганизмов *Clostridium perfringens*.

Настоящий стандарт применяется при исследовании продуктов, предназначенных для употребления в пищу человеком, и кормов для животных, а также образцов окружающей среды в местах производства и оборота пищевых продуктов.

**2 Нормативные ссылки**

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ Р ИСО 7218—2008 Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Общие правила микробиологических исследований

ГОСТ Р ИСО 11133-1—2008 Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Руководящие указания по приготовлению и производству культуральных сред. Часть 1. Общие руководящие указания по обеспечению качества приготовления культуральных сред в лаборатории

ГОСТ Р ИСО 11133-2—2008 Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Руководящие указания по приготовлению и производству культуральных сред. Часть 2. Практические руководящие указания по эксплуатационным испытаниям культуральных сред

ГОСТ Р 51426—99 (ИСО 6887—83) Микробиология. Корма, комбикорма, комбикормовое сырье. Общее руководство по приготовлению разведений для микробиологических исследований

ГОСТ Р 51448—99 (ИСО 3100-2—88) Мясо и мясные продукты. Методы подготовки проб для микробиологических исследований

ГОСТ 26669—85 Продукты пищевые и вкусовые. Подготовка проб для микробиологических анализов

**П р и м е ч а н и е** — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодно издаваемому информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по соответствующим ежемесячно издаваемым информационным указателям, опубликованным в текущем году. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

### 3 Термины и определения

В настоящем стандарте применяют следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 **Clostridium perfringens** (C. perfringens): Бактерии, которые образуют типичные колонии (черный осадок, вызванный разложением сульфита до сульфида, который окрашивает колонии в черный цвет) в определенных селективных средах, и которые дают положительные реакции подтверждения, если испытания проводят в соответствии с одним из двух методов, указанных в настоящем стандарте.

3.2 **подсчет колоний C. perfringens**: Определение количества способных к росту и подтвержденных бактерий Clostridium perfringens в см<sup>3</sup> или г образца при условии проведения испытания в соответствии с методом, указанным в настоящем стандарте.

### 4 Сущность метода

4.1 Посев в чашки Петри определенного количества испытуемой пробы, если исходный продукт жидкий, или установленного количества исходной суспензии.

Следующий посев в чашки Петри проводят в аналогичных условиях с использованием десятикратного разведения испытуемой пробы или исходной суспензии.

Добавляют селективную среду (метод пластинчатого посева) и заливают посев сверху слоем той же среды.

4.2 Анаэробная инкубация чашек при 37 °С в течение (20 ± 2) ч.

4.3 Подсчет типичных колоний.

4.4 Подтверждение ряда типичных колоний и определение количества колоний C. perfringens в г или см<sup>3</sup> продукта.

### 5 Разведение, питательные среды и реактивы

В лабораторной практике используют ГОСТ Р ИСО 7218, ГОСТ Р 51448, ГОСТ Р ИСО 11133-1 и ГОСТ Р ИСО 11133-2 для приготовления, производства, проверки и применения питательных сред.

#### 5.1 Разведения

В общем случае разведения по ГОСТ Р ИСО 7218.

#### 5.2 Сульфит-циклюсериновый агар (SC)

5.2.1 Состав в соответствии с таблицей 1.

Таблица 1

| Состав  | Значение показателя |
|---|---------------------|
| Ферментативный белковый гидролизат, г   | 15,0                |
| Ферментативный соевый гидролизат, г   | 5,0                 |
| Дрожжевой экстракт, г   | 5,0                 |
| Двунатрий дисульфит безводный (Na <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>5</sub> ), г | 1,0                 |
| Железо (III) — аммония цитрат*, г   | 1,0                 |
| Агар, г   | От 9,0 до 18,0**    |
| Вода, см <sup>3</sup>   | 1000                |

\* Реактив должен содержать не менее 15 % железа (массовая доля).

\*\* В зависимости от гелеобразующей способности агара.

##### 5.2.1.1 Приготовление среды

Растворяют компоненты среды в горячей воде и доводят до кипения. Устанавливают уровень pH, чтобы после стерилизации он соответствовал (7,6 ± 0,2) при 25 °С.

Разливают среду во флаконы или бутылки соответствующей емкости.

Стерилизуют в автоклаве (см. 6.1) 15 мин при 121 °С.

Хранят в холодильнике при температуре (5 ± 3) °С не более двух недель после приготовления.

### 5.2.2 Раствор D-циклюсерина

5.2.2.1 Состав в соответствии с таблицей 2.

Таблица 2

| Состав                | Значение показателя |
|-----------------------|---------------------|
| D-циклюсерин*, г      | 4,0                 |
| Вода, см <sup>3</sup> | 100                 |

\* Используется белый кристаллический порошок.

### 5.2.2.2 Приготовление среды

Растворяют D-циклюсерин в воде и стерилизуют.

Среду хранят в холодильнике при температуре (3 ± 2) °С не более четырех недель после приготовления.

### 5.2.3 Полная среда

Непосредственно перед посевом чашечным методом (см. 9.2) добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора D-циклюсерина (см. 5.2.2) к каждой порции стерильной расплавленной основы среды объемом 100 см<sup>3</sup> (см. 5.3.1), охлажденной до 44 °С—47 °С.

### 5.2.4 Проверка качества среды (SC)

Определение селективности и качества среды проводят по ГОСТ Р ИСО 11133-1. Для проверки характеристик применяют ГОСТ Р ИСО 11133-2 (таблица В.1).

## 5.3 Жидкая тиогликолатная среда

5.3.1 Состав в соответствии с таблицей 3.

Таблица 3

| Состав                                 | Значение показателя |
|--|---------------------|
| Ферментативный перевар казеина, г      | 10,0                |
| L-Цистин, г                            | 0,5                 |
| D-Глюкоза, г                           | 5,5                 |
| Дрожжевой экстракт, г                  | 5,0                 |
| Хлорид натрия, г                       | 2,5                 |
| Натрия тиогликолат (меркаптоацетат), г | 0,5                 |
| Агар, г                                | 0,5—2,0*            |
| Диазорезорин, г                        | 0,001               |
| Вода, см <sup>3</sup>                  | 1000                |

\* В зависимости от гелеобразующей способности агара.

5.3.2 Растворяют компоненты в воде, при необходимости раствор доводят до кипения. Устанавливают уровень pH, чтобы после стерилизации он соответствовал (7,3 ± 0,2) при 25 °С.

Среду разливают по 10 см<sup>3</sup> в пробирки 16 × 160 мм и стерилизуют в автоклаве 15 мин при 121 °С.

Перед использованием среда должна быть деаэрирована.

### 5.3.3 Проверка качества тиогликолатной среды

Определение селективности и качества среды проводят по ГОСТ Р ИСО 11133-1. Для проверки характеристик применяют ГОСТ Р ИСО 11133-2 (см. таблицу В.4).

# ГОСТ Р 53400—2009

## 5.4 Лакто-сульфитная среда (LS) (необязательно)

### 5.4.1 Основа среды

5.4.1.1 Состав в соответствии с таблицей 4.

Таблица 4

| Состав                            | Значение показателя |
|-----------------------------------|---------------------|
| Ферментативный перевар казеина, г | 5,0                 |
| Дрожжевой экстракт, г             | 2,5                 |
| Хлорид натрия, г                  | 2,5                 |
| Лактоза, г                        | 10,0                |
| L-Цистин гидрохлорид, г           | 0,3                 |
| D-Глюкоза, г                      | 5,5                 |
| Вода, см <sup>3</sup>             | 1000                |

### 5.4.1.2 Приготовление

Растворяют компоненты в воде, при необходимости раствор доводят до кипения. Устанавливают уровень pH, чтобы после стерилизации он соответствовал ( $7,1 \pm 0,2$ ) при 25 °C.

Среду разливают по 8 см<sup>3</sup> в пробирки с обратными трубками Дархема и стерилизуют в автоклаве 15 мин при 121 °C.

Среду хранят в холодильнике при температуре ( $3 \pm 2$ ) °C не более четырех недель после приготовления.

## 5.4.2 Раствор безводного метабисульфита натрия

5.4.2.1 Состав в соответствии с таблицей 5.

Таблица 5

| Состав   | Значение показателя |
|--|---------------------|
| Двунатрий дисульфит ( $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_5$ ) безводный, г | 1,2                 |
| Вода, см <sup>3</sup>  | 100                 |

### 5.4.2.2 Приготовление

Растворяют двунатрий дисульфит в воде и стерилизуют.

Раствор используют в течение дня.

## 5.4.3 Раствор цитрата железа (III) — аммония

5.4.3.1 Состав в соответствии с таблицей 6.

Таблица 6

| Состав                           | Значение показателя |
|----------------------------------|---------------------|
| Железа (III) — аммония цитрат, г | 1,0                 |
| Вода, см <sup>3</sup>            | 100                 |

### 5.4.3.2 Приготовление раствора

Растворяют цитрат железа (III) — аммония в воде и стерилизуют раствор фильтрованием.

Раствор используют в течение дня.

#### 5.4.4 Полная среда

Перед составлением полной среды ее деаэрируют нагреванием и последующим быстрым охлаждением. В случае хранения среды во флаконах с завинчивающимися крышками крышки ослабляют перед нагреванием и затем завинчивают перед охлаждением.

Затем к каждым 8 см<sup>3</sup> основы среды (см. 5.4.1) добавляют 0,5 см<sup>3</sup> раствора цитрата железа (III) — аммония (см. 5.4.3) и 0,5 см<sup>3</sup> раствора двунатрия дисульфита (см. 5.4.2).

Среда используется в течение дня.

#### 5.5 Подвижная нитратная среда (необязательно)

5.5.1 Состав в соответствии с таблицей 7.

Таблица 7

| Состав  | Значение показателя |
|---|---------------------|
| Ферментативный гидролизат казеина, г                  | 5,0                 |
| Мясной экстракт, г                                    | 3,0                 |
| Галактоза, г  | 5,0                 |
| Глицерин, г   | 5,0                 |
| Азотокислый калий (KNO <sub>3</sub> ), г              | 1,0                 |
| Динатрийфосфат (Na <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub> ), г | 2,5                 |
| Агар, г   | 1,0—5,0*            |
| Диазорезорин, г                                       | 0,001               |
| Вода, см <sup>3</sup>                                 | 1000                |

\* В зависимости от гелеобразующей способности агара.

#### 5.5.2 Приготовление

Растворяют компоненты в воде, при необходимости раствор доводят до кипения. Устанавливают уровень pH, чтобы после стерилизации он соответствовал (7,3 ± 0,2) при 25 °C.

Среду разливают в пробирки с выросшей разводкой-культурой по 10 см<sup>3</sup> и стерилизуют в автоклаве 15 мин при 121 °C. Если среду не использовали в день приготовления, то ее хранят в холодильнике при температуре (5 ± 3) °C не более четырех недель после приготовления.

Непосредственно перед использованием подогревают в кипящей воде или на пару в течение 15 мин и затем быстро охлаждают до температуры разведения.

#### 5.6 Нитратный реагент обнаружения (необязательно)

##### 5.6.1 Раствор 5-амино-2-нафтилсульфокислоты (5-2-ANSA)

Растворяют 0,1 г 5-2-ANSA в 100 см<sup>3</sup> 15 %-ного (объемная доля) раствора уксусной кислоты. Фильтруют через бумажный фильтр.

Реактив хранят в хорошо закупоренном флаконе (предпочтительно с капельницей шаровидной формы) в холодильнике при температуре (5 ± 3) °C.

##### 5.6.2 Раствор сульфаниловой кислоты

Растворяют 0,4 г сульфаниловой кислоты в 100 см<sup>3</sup> 15 %-ного (объемная доля) раствора уксусной кислоты. Фильтруют через бумажный фильтр.

Реактив хранят в хорошо закупоренном флаконе (предпочтительно с капельницей шаровидной формы) в холодильнике при температуре (5 ± 3) °C.

##### 5.6.3 Приготовление полного реагента

Смешивают равные количества двух растворов (см. 5.6.1 и 5.6.2) непосредственно перед использованием. Неиспользованный реагент уничтожают.

#### 5.7 Цинковая пыль (необязательно)

#### 5.8 Лактозо-желатиновая среда

5.8.1 Состав в соответствии с таблицей 8.

# ГОСТ Р 53400—2009

Таблица 8

| Состав                               | Значение показателя |
|--------------------------------------|---------------------|
| Ферментативный гидролизат казеина, г | 15,0                |
| Дрожжевой экстракт, г                | 10,0                |
| Галактоза, г                         | 10,0                |
| Желатин, г                           | 120,0               |
| Фенол красный, г                     | 0,05                |
| Вода, см <sup>3</sup>                | 1000                |

## 5.8.2 Приготовление среды

Растворяют компоненты в воде (кроме лактозы и фенола красного). Устанавливают уровень pH, чтобы после стерилизации он соответствовал ( $7,5 \pm 0,2$ ) при 25 °C.

Добавляют лактозу и фенол красный. Среду разливают в пробирки по 10 см<sup>3</sup> и стерилизуют в автоклаве 15 мин при 121 °C. Если среду не использовали в день приготовления, то ее хранят в холодильнике при температуре ( $5 \pm 3$ ) °C не более трех недель после приготовления.

Непосредственно перед использованием подогревают в кипящей воде или на пару в течение 15 мин и затем быстро охлаждают до температуры разведения.

## 6 Оборудование и лабораторная посуда

Причина — При одинаковой спецификации одноразовое оборудование предпочтительнее многоразового.

Используют обычное лабораторное оборудование, а также следующее:

- 6.1 Стерилизаторы сухожаровые (печи) или паровые (автоклавы) по ГОСТ Р ИСО 7218.
- 6.2 Термостат, поддерживающий температуру ( $37 \pm 1$ ) °C.
- 6.3 Анаэростат, обеспечивающий культивирование анаэробных микроорганизмов.
- 6.4 pH-метр с разрешением 0,01 единиц pH и точностью  $\pm 0,1$  pH при 25 °C.
- 6.5 Бактериологические петли из платино-иридиевого или никель-хромового сплава, около 3 мм в диаметре, и иглы из тех же материалов для пересева в агаровые косяки.
- 6.6 Приборы для фильтрования, предназначенные для стерилизации растворов.
- 6.7 Пробирки размером 16 × 160 мм с перевернутыми трубками Дархема, длиной 35 мм и диаметром 7 мм.
- 6.8 Пипетки с полным сливом, номинальным объемом от 1 до 10 см<sup>3</sup>.
- 6.9 Чашки Петри, из стекла или пластмассы, диаметром 90—100 мм.
- 6.10 Водяная баня, поддерживающая температуру от 44 °C до 47 °C.
- 6.11 Резиновые колбы, используемые с градуированными пипетками для разбрызгивания компонентов нитратного реактива обнаружения (при необходимости).

## 7 Отбор проб

В лабораторию направляют представительный образец. Образец не должен быть поврежден или изменен в процессе транспортирования или хранения.

Отбор проб не является частью метода, приведенного в настоящем стандарте. Рекомендуется достижение соглашения заинтересованных сторон касательно отбора проб конкретного продукта при отсутствии специального стандарта для данного продукта.

## 8 Подготовка проб для испытания

Подготовку проб проводят в соответствии со специальным стандартом для данного продукта. Рекомендуется достижение соглашения заинтересованных сторон касательно подготовки проб конкретного продукта при отсутствии специального стандарта на подготовку проб данного продукта.

## 9 Проведение определения

### 9.1 Метод приготовления исходной суспензии и последующие разведения

Приготовление пробы и первичного разведения в зависимости от вида продукта согласно соответствующей части ГОСТ 26669.

### 9.2 Посев и инкубирование (чашечный метод)

С помощью стерильной пипетки (см. 6.8) переносят в двух повторностях  $1\text{ см}^3$  исходной суспензии или испытуемой пробы (если продукт жидкий) в центр пустых чашек Петри (см. 6.9).

Наливают в обе чашки от 10 до  $15\text{ см}^3$  SC агара (см. 5.2.3), подогретого в водяной бане (см. 6.10) при температуре от  $44\text{ }^\circ\text{C}$  до  $47\text{ }^\circ\text{C}$ , и хорошо перемешивают с испытуемой пробой, осторожно вращая чашки. После затвердевания среды добавляют сверху  $10\text{ см}^3$  дополнительно SC агара.

Оставляют чашки для затвердевания агара. Заставшие чашки агара с исходной пробой помещают в анаэростат или другие приборы, обеспечивающие культивирование анаэробных микроорганизмов, и инкубируют в анаэробных условиях в течение  $(20 \pm 2)$  ч при температуре  $37\text{ }^\circ\text{C}$ .

Более продолжительное инкубирование может привести к излишнему почернению среды.

Повторяют процедуру с последующими десятикратными разведениями (см. 9.1).

### 9.3 Подсчет и выделение колоний

После установленного периода инкубации (см. 9.2) выделяют все чашки Петри, содержащие менее 150 колоний. Из них выделяют чашки с двумя последовательными разведениями. Подсчитывают на каждой чашке характерные колонии, предположительно относящиеся к *C. perfringens*.

Выделяют из каждой чашки пять типичных колоний и подтверждают их, используя одну из методик, описанных в 9.4.2 или 9.4.3.

### 9.4 Биохимическое подтверждение

#### 9.4.1 Общие положения

Для целей подтверждения может быть использован набор сред для биохимических испытаний в соответствии с ГОСТ Р ИСО 7218.

#### 9.4.2 Методика подтверждения с использованием среды LS

**П р и м е ч а н и е** — Реакция, протекающая в лактозо-сульфитной среде (см. 5.4) при  $46\text{ }^\circ\text{C}$ , очень специфична для *C. perfringens* и *C. absonum*. Поэтому необязательно добиваться дополнительной очистки черных колоний, выделенных с агаровой среды, перед их посевом на тиогликолатную и затем на лактозо-сульфитную среду.

##### 9.4.2.1 Пересев и инкубирование

Каждую изолированную колонию (см. 9.3) пересевают на жидкую тиогликолатную среду (см. 5.3). Инкубируют в анаэробных условиях в течение 18—24 ч при температуре  $37\text{ }^\circ\text{C}$ .

##### 9.4.2.2 Обработка результатов

Исследуют пробирку с LS средой, учитывая образование газа и наличие черного окрашивания (осадок сульфита железа). Трубки Дархема, заполненные более чем на одну четверть газом, и пробирки, содержащие черный осадок, оценивают как положительные.

В сомнительных случаях, когда трубка Дархема в пробирке с почерневшей средой заполнена газом менее чем на четверть, без промедления, с помощью стерильной пипетки переносят пять капель культуры с LS средой (см. 9.4.2.1) в другую пробирку с той же средой. Инкубируют на водяной бане (см. 6.10) при температуре от  $46\text{ }^\circ\text{C}$  в течение 18—24 ч. Оценивают эти пробирки, как описано выше.

Бактерии, которые образуют типичные колонии на LS среде и дают положительную реакцию подтверждения на LS среде, относят к *C. perfringens*. Во всех прочих случаях пробирки с посевами рассматривают как отрицательные.

#### 9.4.3 Методика подтверждения с использованием подвижной нитратной среды и лактозо-желатиновой среды

##### 9.4.3.1 Общие положения

Для данной методики подтверждения требуются хорошо изолированные типичные колонии. Если их нет (т. е. они чрезмерно разрослись на поверхности чашек, и нет возможности выбрать хорошо изолированные типичные колонии), засевают пять типичных колоний на предварительно деаэрированные жидкие тиогликолатные среды (см. 5.3).

Инкубируют в анаэробных условиях при температуре  $37\text{ }^\circ\text{C}$  в течение 18—24 ч. Штрихуют колонии на чашках с основным агаром SC (5.2.1.2) и добавляют сверху  $10\text{ см}^3$  основного агара SC.

# ГОСТ Р 53400—2009

Дают застыть агару и инкубируют в анаэробных условиях при температуре 37 °С в течение 18—24 ч. Потом выбирают из каждой чашки одну типичную и хорошо выделенную колонию.

При необходимости повторяют штрихование и посев на чашки Петри с основным агаром SC до получения хорошо изолированных типичных колоний.

Подтверждают каждую колонию, как описано в 9.4.3.2, 9.4.3.3 и 9.4.3.4.

## 9.4.3.2 Инокуляция и исследование подвижной нитратной среды

Инокулируют уколом каждую выделенную колонию (см. 9.3) в только что деаэрированную подвижную нитратную среду (см. 5.5).

Инкубируют в анаэробных условиях при 3 °С в течение 24 ч. Исследуют пробирку с подвижной нитратной средой на тип культуры по линии укола. Подвижность очевидна по диффузному распределению бактерий в среду от линии укола.

Проводят испытание на присутствие нитрита, добавляя с помощью градуированной пипетки (см. 6.8) и резиновой колбы (см. 6.11) от 0,2 до 0,5 см<sup>3</sup> нитритного реактива обнаружения (см. 5.6) в каждую пробирку с подвижной нитратной средой.

**П р и м е ч а н и е** — В целях безопасности проводят это испытание в вытяжном шкафу.

Образование красного цвета подтверждает восстановление нитрата до нитрита. Если красный цвет не появляется в течение 15 мин, добавляют небольшое количество цинковой пыли (см. 5.7) и дают отстояться в течение 10 мин. Если красный цвет не появился после добавления цинковой пыли, восстановления нитрата не произошло.

## 9.4.3.3 Инокуляция и исследование лактозо-желатиновой среды

Инокулируют каждую выделенную колонию (см. 9.3) в только что деаэрированную лактозо-желатиновую среду (см. 5.8). Инкубируют в анаэробных условиях при 37 °С в течение 24 ч.

Исследуют пробирку с лактозо-желатиновой средой на присутствие газа и желтого цвета (благодаря образованию кислоты), указывающих на ферментацию лактозы. Охлаждают пробирки при 5 °С в течение 1 ч и проверяют на сжижение желатина. Если среда застыла, повторно инкубируют в течение еще 24 ч и снова проверяют на сжижение желатина.

## 9.4.3.4 Интерпретация

Бактерии, которые образуют черные колонии в среде SC, неподвижны, обычно восстанавливают нитрат до нитрита, вырабатывают кислоту и газ из лактозы и сжижают желатин за 48 ч, относятся к бактериям *C. perfringens*. Культуры, которые дают слабую реакцию на нитрит (т. е. розового цвета), должны быть ликвидированы, так как бактерии *C. perfringens* дают сильную и немедленную реакцию.

# 10 Обработка результатов

## 10.1 Метод расчета

Обработка результатов — по ГОСТ Р ИСО 7218.

## 10.2 Сходимость

### 10.2.1 Межлабораторные испытания

Данные о сходимости этого метода, описанные в настоящем стандарте, базируются на результатах межлабораторного испытания [1]. Детали этого межлабораторного испытания приведены в приложении А. Предельные значения повторяемости и воспроизводимости определялись на трех видах продуктов, загрязненных на разных уровнях, и на контрольных материалах.

Значения, полученные на основе этого межлабораторного испытания, не могут применяться к пределам концентраций и матрицам, отличным от приведенных здесь.

### 10.2.2 Повторяемость

Абсолютная разность между двумя отдельными ( $\log_{10}$ -преобразованными) результатами испытаний (число *C. perfringens* на г или см<sup>3</sup>) или отношение большего к меньшему из двух результатов по нормальной шкале, полученных при использовании одного и того же метода, на идентичном испытуемом материале, одним и тем же оператором, использующим одно и то же оборудование, в течение короткого допустимого промежутка времени, будет превышать предел повторяемости (*r*) не более чем в 5 % случаев.

В качестве общего показателя повторяемости (*r*) при испытании проб пищевых продуктов допускается использовать следующие значения. Эти значения *r* являются общими для всех матриц, рассматриваемых в процессе межлабораторного испытания:

-  $r = 0,21$  для подтверждения LS или  $0,25$  для подтверждения MN/LG (выраженные как разница между  $\log_{10}$ -преобразованными результатами испытания) или

-  $r = 1,67$  для подтверждения LS или  $1,8$  для подтверждения MN/LG (выраженные как отношение большего к меньшему из двух результатов испытания).

Для контрольных материалов (см. таблицу А.4) могут применяться следующие значения:

-  $r = 0,13$  для подтверждения LS или  $0,12$  для подтверждения MN/LG (выраженные как разница между  $\log_{10}$ -преобразованными результатами испытания) или

-  $r = 1,3$  для подтверждения LS или  $1,8$  для подтверждения MN/LG (выраженные как отношение большего к меньшему из двух результатов испытания).

#### Пример

*Получен первый результат 10000 или  $1,0 \times 10^4$  предполагаемых бактерий C. perfringens на грамм продукта. В условиях повторяемости отношение большего результата к меньшему не должно быть выше 1,9. Следовательно, второй результат будет между 5263 (= 10000/1,9) и 19000 ( $10000 \times 1,9$ ) предполагаемых бактерий C. perfringens на грамм.*

#### 10.2.3 Воспроизводимость

Абсолютная разность между двумя отдельными ( $\log_{10}$ -преобразованными) результатами испытаний (число C. perfringens на г или см<sup>3</sup>) или абсолютное соотношение между результатами двух испытаний по нормальной шкале, полученными при использовании одного и того же метода, на идентичном испытуемом материале в разных лабораториях, разными операторами, использующими различное оборудование, будут превышать предел воспроизводимости ( $R$ ) не более чем в 5 % случаев.

В качестве показателя предела воспроизводимости ( $R$ ) при испытании различных видов пищевых продуктов и контрольных материалов могут использоваться значения из таблицы 9. Эти значения  $r$  являются средними значениями, полученными в результате межлабораторного испытания для различных уровней<sup>1)</sup>.

Таблица 9 — Примеры значений для  $R$

| Вид пробы               | Подтверждение LS |          | Подтверждение MN и LG |          |
|-------------------------|------------------|----------|-----------------------|----------|
|                         | $R (\log)^*$     | $R^{**}$ | $R (\log)^*$          | $R^{**}$ |
| Сыр                     | 0,26             | 1,8      | 0,31                  | 2,1      |
| Мясо                    | 0,55             | 3,5      | 0,52                  | 3,3      |
| Сухой корм для животных | 0,65             | 4,5      | 0,72                  | 5,3      |
| Контрольный материал    | 0,27             | 1,9      | 0,29                  | 1,9      |

\*  $R (\log)$  — предел воспроизводимости, выраженный как разность между  $\log_{10}$ -трансформированными результатами испытаний.

\*\*  $R$  — предел воспроизводимости, выраженный как соотношение между результатами испытаний.

#### Примеры

1 Во-первых, лаборатория нашла результат испытания, равный 10000 или  $1,0 \times 10^4$  C. perfringens на грамм сыра. В условиях воспроизводимости отношение большего результата к меньшему не должно быть выше 2,1. Следовательно, результат второй лаборатории должен быть между 4761 (= 10000/2,1) и 21000 ( $10000 \times 2,1$ ) предполагаемых бактерий C. perfringens на грамм.

2 Во-вторых, лаборатория хочет знать максимальный уровень, который она может найти и который соответствует установленному уровню (например предел в 100000 или  $\log_{10}5$ ). Для этого значение  $R (0,31 \times 0,59)$  является разностью между  $\log_{10}$ -трансформированными результатами испытаний, а значение  $1,52 (10^{0,18})$  представляет соотношение между результатами испытаний. Следовательно, результаты до  $\log_{10}5,18 (\log_{10}5 + \log_{10}0,18)$  или 152000 ( $100000 \times 1,52$ ) не указывают несоответствие пределу. Коэффициент 0,59 отражает тот факт, что испытание с односторонним 95 %-ным интервалом проводят для того, чтобы узнать, превышен ли предел. Коэффициент 0,59 вычислен по формуле

$$0,59 = \frac{1,64}{1,96\sqrt{2}}.$$

<sup>1)</sup> В случае данного межлабораторного испытания значения воспроизводимости, которые должны быть выражены как общее значение, применимое ко всем пробам продуктов, очень сильно отличаются между пробами.

## 11 Протокол испытания

В протоколе испытания указывают:

- всю информацию, необходимую для полной идентификации образца;
- метод отбора пробы, если известен;
- использованный метод испытания со ссылкой на настоящий стандарт;
- все детали исследования, не оговариваемые в настоящем стандарте или рассматриваемые как необязательные, а также детали иного свойства, могущие оказывать влияние на результаты исследований;
- полученные результаты.

**Приложение А**  
**(справочное)**

**Результаты межлабораторного испытания**

Межлабораторное совместное испытание [1], в котором принимали участие 17 лабораторий из 15 стран, проводилось на пробах сыра, мяса, сухого корма для животных и контрольном материале. Каждая проба пищевых продуктов/кормов для животных была испытана на трех различных уровнях загрязнения бактериями *Clostridium perfringens*.

В соответствии с [2] в процессе межлабораторного испытания были получены следующие параметры. Испытание было организовано Голландским национальным институтом общественного здоровья (RIVM) в январе 2000 г. и дало данные по сходимости, приведенные в таблицах А.1—А.4.

Т а б л и ц а А.1 — Результаты анализа данных, полученных на пробах сыра

| Проба   | Сыр<br>(низкий уровень)                          | Сыр<br>(средний уровень)                         | Сыр<br>(высокий уровень)                         |
|---|--|--|--|
| Число лабораторий с положительными результатами   | 13   | 13   | 13   |
| Число проб  | 2  | 2  | 2  |
| Число лабораторий, оставшихся после исключения выбросов   | 13   | 13   | 13   |
| Число выбросов  | 0  | 0  | 0  |
| Число принятых проб   | 26   | 26   | 26   |
| Среднее значение $\bar{x}$ ( $\log_{10}$ cfu/g)   | 2,5/2,5 <sup>a</sup>                             | 3,5/3,5 <sup>a</sup>                             | 4,5/4,5 <sup>a</sup>                             |
| Среднеквадратическое отклонение повторяемости $s_R$ ( $\log_{10}$ cfu/g)<br>Среднее относительное отклонение повторяемости, %         | 0,11/0,11 <sup>a</sup><br>4,37/4,59 <sup>a</sup> | 0,06/0,07 <sup>a</sup><br>1,63/1,97 <sup>a</sup> | 0,08/0,10 <sup>a</sup><br>1,85/2,31 <sup>a</sup> |
| Предел повторяемости $r$ :<br>- как разность по шкале $\log_{10}$ ( $\log_{10}$ cfu/g)<br>- как соотношение по нормальной шкале       | 0,30/0,32 <sup>a</sup><br>2,0/2,1 <sup>a</sup>   | 0,16/0,19 <sup>a</sup><br>1,5/1,6 <sup>a</sup>   | 0,23/0,29 <sup>a</sup><br>1,7/1,9 <sup>a</sup>   |
| Среднеквадратическое отклонение воспроизводимости $s_R$ ( $\log_{10}$ cfu/g)<br>Среднее относительное отклонение воспроизводимости, % | 0,13/0,13 <sup>a</sup><br>5,21/5,11 <sup>a</sup> | 0,08/0,15 <sup>a</sup><br>2,32/4,38 <sup>a</sup> | 0,11/0,14 <sup>a</sup><br>2,50/3,11 <sup>a</sup> |
| Предел повторяемости $R$ :<br>- как разность по шкале $\log_{10}$ ( $\log_{10}$ cfu/g)<br>- как соотношение по нормальной шкале       | 0,36/0,35 <sup>a</sup><br>2,3/2,2 <sup>a</sup>   | 0,23/0,43 <sup>a</sup><br>1,7/2,7 <sup>a</sup>   | 0,31/0,39 <sup>a</sup><br>2,1/2,4 <sup>a</sup>   |

<sup>a</sup> Первый результат был получен с использованием лактозо-желатиновой среды, а второй — с использованием подвижной нитратной и лактозо-желатиновой среды.

Т а б л и ц а А.2 — Результаты анализа данных, полученных на пробах мясного фарша

| Проба   | Мясной фарш<br>(низкий уровень) | Мясной фарш<br>(средний уровень) | Мясной фарш<br>(высокий уровень) |
|---|---------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|
| Число лабораторий с положительными результатами         | 13                              | 13                               | 13                               |
| Число проб  | 2                               | 2                                | 2                                |
| Число лабораторий, оставшихся после исключения выбросов | 13                              | 13                               | 13                               |
| Число выбросов  | 0                               | 0                                | 0                                |

# ГОСТ Р 53400—2009

Окончание таблицы А.2

| Проба   | Мясной фарш<br>(низкий уровень)                  | Мясной фарш<br>(средний уровень)                 | Мясной фарш<br>(высокий уровень)                 |
|---|--|--|--|
| Число принятых проб   | 26   | 26   | 26   |
| Среднее значение $\bar{x}$ ( $\log_{10}$ cfu/g)   | 2,7/2,7 <sup>a</sup>                             | 3,6/3,6 <sup>a</sup>                             | 4,5/4,5 <sup>a</sup>                             |
| Среднеквадратическое отклонение повторяемости $s_R$ ( $\log_{10}$ cfu/g)<br>Среднее относительное отклонение повторяемости, %         | 0,06/0,11 <sup>a</sup><br>2,32/4,22 <sup>a</sup> | 0,06/0,10 <sup>a</sup><br>1,67/2,70 <sup>a</sup> | 0,11/0,09 <sup>a</sup><br>2,33/2,01 <sup>a</sup> |
| Предел повторяемости $r$ :<br>- как разность по шкале $\log_{10}$ ( $\log_{10}$ cfu/g)<br>- как соотношение по нормальной шкале       | 0,18/0,32 <sup>a</sup><br>1,5/2,1 <sup>a</sup>   | 0,17/0,27 <sup>a</sup><br>1,5/1,9 <sup>a</sup>   | 0,29/0,25 <sup>a</sup><br>2,0/1,8 <sup>a</sup>   |
| Среднеквадратическое отклонение воспроизводимости $s_R$ ( $\log_{10}$ cfu/g)<br>Среднее относительное отклонение воспроизводимости, % | 0,14/0,18 <sup>a</sup><br>5,01/6,54 <sup>a</sup> | 0,18/0,18 <sup>a</sup><br>5,07/5,05 <sup>a</sup> | 0,18/0,22 <sup>a</sup><br>3,90/4,76 <sup>a</sup> |
| Предел повторяемости $R$ :<br>- как разность по шкале $\log_{10}$ ( $\log_{10}$ cfu/g)<br>- как соотношение по нормальной шкале       | 0,38/0,49 <sup>a</sup><br>2,4/3,1 <sup>a</sup>   | 0,51/0,50 <sup>a</sup><br>3,2/3,2 <sup>a</sup>   | 0,49/0,60 <sup>a</sup><br>3,1/4,0 <sup>a</sup>   |

<sup>a</sup> Первый результат был получен с использованием лактозо-сульфитной среды, а второй — с использованием подвижной нитратной и лактозо-желатиновой среды.

Таблица А.3 — Результаты анализа данных, полученных на пробах сухого корма для животных

| Проба   | Сухой корм<br>(низкий уровень)                     | Сухой корм<br>(средний уровень)                  | Сухой корм<br>(высокий уровень)                  |
|---|--|--|--|
| Число лабораторий с положительными результатами   | 13   | 13   | 13   |
| Число проб  | 2  | 2  | 2  |
| Число лабораторий, оставшихся после исключения выбросов   | 13   | 13   | 13   |
| Число выбросов  | 0  | 0  | 0  |
| Число принятых проб   | 25   | 25   | 25   |
| Среднее значение $\bar{x}$ ( $\log_{10}$ cfu/g)   | 2,6/2,6 <sup>a</sup>                               | 3,8/3,9 <sup>a</sup>                             | 4,8/4,9 <sup>a</sup>                             |
| Среднеквадратическое отклонение повторяемости $s_R$ ( $\log_{10}$ cfu/g)<br>Среднее относительное отклонение повторяемости, %         | 0,07/0,10 <sup>a</sup><br>2,85/3,79 <sup>a</sup>   | 0,08/0,08 <sup>a</sup><br>2,09/1,93 <sup>a</sup> | 0,06/0,04 <sup>a</sup><br>1,22/0,75 <sup>a</sup> |
| Предел повторяемости $r$ :<br>- как разность по шкале $\log_{10}$ ( $\log_{10}$ cfu/g)<br>- как соотношение по нормальной шкале       | 0,21/0,28 <sup>a</sup><br>1,6/1,9 <sup>a</sup>     | 0,22/0,21 <sup>a</sup><br>1,7/1,6 <sup>a</sup>   | 0,16/0,10 <sup>a</sup><br>1,5/1,3 <sup>a</sup>   |
| Среднеквадратическое отклонение воспроизводимости $s_R$ ( $\log_{10}$ cfu/g)<br>Среднее относительное отклонение воспроизводимости, % | 0,32/0,32 <sup>a</sup><br>12,21/12,03 <sup>a</sup> | 0,25/0,24 <sup>a</sup><br>6,53/6,18 <sup>a</sup> | 0,17/0,17 <sup>a</sup><br>3,50/3,49 <sup>a</sup> |
| Предел повторяемости $R$ :<br>- как разность по шкале $\log_{10}$ ( $\log_{10}$ cfu/g)<br>- как соотношение по нормальной шкале       | 0,88/0,88 <sup>a</sup><br>7,6/7,6 <sup>a</sup>     | 0,69/0,67 <sup>a</sup><br>4,9/4,7 <sup>a</sup>   | 0,47/0,47 <sup>a</sup><br>3,03/3,0 <sup>a</sup>  |

<sup>a</sup> Первый результат был получен с использованием лактозо-сульфитной среды, а второй — с использованием подвижной нитратной и лактозо-желатиновой среды.

Т а б л и ц а А.4 — Результаты анализа данных, полученных на контрольном материале

| Проба   | Контрольный материал                             |
|---|--|
| Число лабораторий с положительными результатами   | 13   |
| Число проб  | 2  |
| Число лабораторий, оставшихся после исключения выбросов   | 13   |
| Число выбросов  | 0  |
| Число принятых проб   | 26   |
| Среднее значение $\bar{x}$ ( $\log_{10} \text{cfu/g}$ )   | 3,7/3,7 <sup>a</sup>                             |
| Среднеквадратическое отклонение повторяемости $s_R$ ( $\log_{10} \text{cfu/capsule}$ )<br>Среднее относительное отклонение повторяемости, %         | 0,05/0,5 <sup>a</sup><br>1,24/1,21 <sup>a</sup>  |
| Предел повторяемости $r$ :<br>- как разность по шкале $\log_{10}$ ( $\log_{10} \text{cfu/capsule}$ )<br>- как соотношение по нормальной шкале       | 0,13/0,12 <sup>a</sup><br>1,3/1,3 <sup>a</sup>   |
| Среднеквадратическое отклонение воспроизводимости $s_R$ ( $\log_{10} \text{cfu/capsule}$ )<br>Среднее относительное отклонение воспроизводимости, % | 0,09/0,09 <sup>a</sup><br>2,51/2,39 <sup>a</sup> |
| Предел повторяемости $R$ :<br>- как разность по шкале $\log_{10}$ ( $\log_{10} \text{cfu/capsule}$ )<br>- как соотношение по нормальной шкале       | 0,26/0,25 <sup>a</sup><br>1,8/1,6 <sup>a</sup>   |

<sup>a</sup> Первый результат был получен с использованием лактозо-сульфитной среды, а второй — с использованием подвижной нитратной и лактозо-желатиновой среды.

**Приложение В  
(справочное)**

**Сведения о соответствии ссылочных международных стандартов  
национальным стандартам Российской Федерации, использованным  
в настоящем стандарте в качестве нормативных ссылок**

Таблица В.1

| Обозначение ссылочного национального стандарта Российской Федерации | Обозначение и наименование ссылочного международного стандарта и условное обозначение степени его соответствия ссылочному национальному стандарту   |
|---|---|
| ГОСТ Р ИСО 7218—2008  | ИСО 7218—2007<br>«Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Общие требования и руководство по микробиологическим исследованиям» (IDT)  |
| ГОСТ Р ИСО 11133-1—2008   | ИСО 11133-1—2000<br>«Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Правила приготовления и производства питательных сред. Часть 1. Общие правила по обеспечению качества приготовления питательных сред в лаборатории» (IDT)   |
| ГОСТ Р ИСО 11133-2—2008   | ИСО 11133-2—2003<br>«Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Правила приготовления и производства питательных сред. Часть 2. Практическое руководство по определению эффективности питательных сред» (IDT)   |
| ГОСТ Р 51426—99 (ИСО 6887—83)                                       | ИСО 6887-1—1999<br>«Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Приготовление проб для испытаний, исходных суспензий и десятичных разведений для микробиологических исследований. Часть 1. Общие правила приготовления исходной суспензии и десятичных разведений» (MOD);<br>ИСО 6887-2—2003<br>«Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Приготовление проб для испытаний, исходных суспензий и десятичных разведений для микробиологических исследований. Часть 2. Специальные правила для приготовления мяса и мясных продуктов» (MOD);<br>ИСО 6887-3—2003<br>«Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Приготовление проб для испытаний, исходных суспензий и десятичных разведений для микробиологических исследований. Часть 3. Специальные правила для приготовления рыбы и рыбных продуктов» (MOD);<br>ИСО 6887-4—2003<br>«Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Приготовление проб для испытаний, исходных суспензий и десятичных разведений для микробиологических исследований. Часть 4. Специальные правила для приготовления продуктов, кроме молока и молочных продуктов, мяса и мясных продуктов и рыбы и рыбопродуктов» (MOD) |
| ГОСТ Р 51448—90 (ИСО 3100-2—88)                                     | ИСО 3100-2—88*<br>«Мясо и мясные продукты. Отбор и подготовка опытных проб. Часть 2. Подготовка опытных проб для микробиологического исследования» (MOD)  |

**Примечание —** В настоящей таблице использованы следующие условные обозначения степени соответствия стандартов:

- IDT — идентичные стандарты;
- MOD — модифицированные стандарты.

\* Заменен на ИСО 6887-2:2003.

### Библиография

- [1] Schulten S.M., Benschop E., Nagelkerke N.J.D. и Mooijman K.A. Validation of microbiological methods: Enumeration of *Clostridium perfringens* according to ISO 7937 (второе издание, 1997). Отчет 286555002, Национальный институт общественного здоровья и окружающей среды, Bilthoven, Нидерланды, 2001
- [2] ИСО 16140:2003 Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Протокол проверки достоверности альтернативных методов

# ГОСТ Р 53400—2009

УДК 663/664.777:006.354

Н00

ОКС 67.040,  
65.120

Ключевые слова: пищевые продукты, корма, микробиология, горизонтальный метод обнаружения, предполагаемые бактерии, наиболее вероятное число, бактерии *Clostridium perfringens*

Редактор *Л.В. Коротникова*  
Технический редактор *Н.С. Гришанова*  
Корректор *В.Е. Нестерова*  
Компьютерная верстка *В.И. Грищенко*

Сдано в набор 02.11.2009. Подписано в печать 07.12.2009. Формат 60x84<sup>1/8</sup>. Бумага офсетная. Гарнитура Ариал.  
Печать офсетная. Усл. печ. л. 2,32. Уч.-изд. л. 1,65. Тираж 298 экз. Зак. 842.

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.

[www.gostinfo.ru](http://www.gostinfo.ru) [info@gostinfo.ru](mailto:info@gostinfo.ru)

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6