



الجمهوريَّة الجَزائِرِيَّة
الديمقُراطِيَّة الشُعُوبِيَّة

الجَريدة الرسمية

اتفاقيات دولية ، قوانين ، و مراسيم
فترات وأراء ، مقررات ، مناشير ، إعلانات وبلاغات

الإدارة والتحرير
الأمانة العامة للحكومة

WWW.JORADP.DZ

طبع والاشتراك
المطبعة الرسمية

حي البساتين، بئر مراد رais، ص.ب 376 - الجزائر - محطة

الهاتف : 021.54.35.06 إلى 09

021.65.64.63

الفاكس 021.54.35.12

ح.ج.ب 3200-50 الجزائر

Télex : 65 180 IMPOF DZ

بنك الفلاحة والتنمية الريفية 060.300.0007 68 KG

حساب العملة الأجنبية للمشتركيين خارج الوطن

بنك الفلاحة والتنمية الريفية 060.320.0600.12

الجزائر
تونس
المغرب
ليبيا
موريطانيا

الاشتراك سنوي

النسخة الأصلية
النسخة الأصلية وترجمتها

سنة

سنة

2675,00 دج

1070,00 دج

5350,00 دج

2140,00 دج

تزاد عليها

نفقات الإرسال

ثمن النسخة الأصلية 13,50 دج

ثمن النسخة الأصلية وترجمتها 27,00 دج

ثمن العدد الصادر في السنتين السابقتين : حسب التسعيرة.

وتسلم الفهرس مجاناً للمشتركيين.

المطلوب إرفاق لفيفة إرسال الجريدة الأخيرة سواء لتجديد الاشتراكات أو للاحتجاج أو لتغيير العنوان.

ثمن النشر على أساس 60,00 دج للسطر.

قرارات، مقررات، آراء

المادة 2 : من أجل تحديد نسبة الأزوت في الحليب، فإن مخابر مراقبة الجودة وقمع الغش والمخابر المعتمدة لهذا الغرض، ملزمة باستعمال المنهج المبين في الملحق المرفق بهذا القرار.

يجب أن يستعمل هذا المنهج من طرف المخبر عند الأمر بإجراء خبرة.

المادة 3 : ينشر هذا القرار في الجريدة الرسمية للجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية.

حرر بالجزائر في 20 شوال عام 1434 الموافق 27 غشت سنة 2013.

مصطفى بن بلدة

الملحق

منهج تحديد نسبة الأزوت في الحليب

يبين هذا المنهج تقنية لتحديد نسبة الأزوت في الحليب السائل، الكامل أو منزوع الدسم حسب مبدأ (kjeldahl).

1- التعريف

لتطلبات هذا المنهج، يطبق التعريف الآتي :

نسبة الأزوت :

النسبة الكتالية للأزوت المحددة بطريقة العمل المبينة في هذا المنهج.

ملاحظة - يعبر عن نسبة الأزوت على شكل نسبة مائوية لكتلة.

2- المبدأ

تمعدن عينة مأخوذة للتجربة بمزيج من حمض الكبريت المركز وسولفات البوتاسيوم باستعمال سولفات النحاس (II) (2.3) كمحفز لتحويل الأزوت العضوي إلى سولفات الأمونيوم (تتمثل وظيفة سولفات البوتاسيوم في رفع درجة غليان حمض الكبريت والسماح بالحصول على مزيج مؤكسد أقوى لعملية التمعدن). يضاف هيدروكسيد الصوديوم

وزارة التجارة

قرار مؤرخ في 20 شوال عام 1434 الموافق 27 فبراير 2013، يجعل منهج تحديد نسبة الأزوت في الحليب إجباريا.

إن وزير التجارة،

- بمقتضى المرسوم الرئاسي رقم 326 المؤرخ في 17 شوال عام 1433 الموافق 4 سبتمبر سنة 2012 والمتضمن تعيين أعضاء الحكومة،

- وبمقتضى المرسوم التنفيذي رقم 90-39 المؤرخ في 3 رجب عام 1410 الموافق 30 يناير سنة 1990 والمتصل برقابة الجودة وقمع الغش، المعدل والمتمم،

- وبمقتضى المرسوم التنفيذي رقم 453-02 المؤرخ في 17 شوال عام 1423 الموافق 21 ديسمبر سنة 2002 الذي يحدد صلاحيات وزير التجارة،

- وبمقتضى المرسوم التنفيذي رقم 465-05 المؤرخ في 4 ذي القعدة عام 1426 الموافق 6 ديسمبر سنة 2005 والمتصل بتقييم المطابقة،

- وبمقتضى القرار الوزاري المشترك المؤرخ في 29 صفر عام 1414 الموافق 18 غشت سنة 1993 والمتصل بمواصفات بعض أنواع الحليب المعد للاستهلاك وعرضه،

- وبمقتضى القرار الوزاري المشترك المؤرخ في 7 ربیع الثاني عام 1418 الموافق 10 غشت سنة 1997 والمتصل بالمواصفات التقنية لأنواع الحليب المركز غير المحلي والمحلّي وشروط عرضها وكيفياته،

يقرر ما يأتي :

المادة الأولى : تطبقاً لأحكام المادة 19 من المرسوم التنفيذي رقم 90-39 المؤرخ في 3 رجب سنة 1410 الموافق 30 يناير سنة 1990، المعدل والمتمم والمذكور أعلاه، يهدف هذا القرار إلى جعل منهج تحديد نسبة الأزوت في الحليب إجباريا.

في حالة المعايرة الإلكترونية للعامل الهيدروجيني (pH) مع نقطة نهائية، فإن إضافة محلول المرشد إلى محلول حمض البوريك يمكن تركه. ومن جهة أخرى فإن تغير اللون يمكن أن يساعد في مراقبة طريقة عمل المعايرة.

7.3 محلول حجمي معياري لحمض الكلورهيدريك

$c(HCl) = 0,0005 \pm 0,1$ مول/ل.

ينصح بشراء هذه المادة المخبوطة مسبقا، التي تستجيب لهذه المواصفات.

ملاحظة - غالباً ما تؤدي الأخطاء المعتادة (الممكن تجنبها) والمرتكبة من طرف محلل الذي يخفف الحمض المركز ثم يحدد مolarية الحمض، إلى إنقاذه مردودية النهج.

من الأحسن أن لا يستعمل محلل محلول معايرة ذات تركيز أكبر من 0,1 مول/ل، لأن هذا ينقص من الحجم الكلي للمعايرة لكل عينة و يجعل الارتباط في قراءة الساحة بنسبة مئوية أعلى من القيمة.

وهذا يعطي أثراً سلبياً على تكرارية وإعادة تجربة النهج في عدة مخابر. تظهر نفس المشاكل، مع خطر الأخطاء الإضافية، عندما يعوض حمض باخر (مثلاً حمض الكبريت) بحمض الكلورهيدريك. فلا ينصح إذا بإجراء هذه التعويضات.

8.3 سولفات الأمونيوم

$[NH_4]_2 SO_4$ [ذو نقاوة دنيا 99,9% (نسبة كتالية)] على المادة الجافة.

يجف سولفات الأمونيوم في درجة حرارة $102^{\circ}M \pm 2^{\circ}M$ على الأقل 2 ساعة، مباشرة قبل الاستعمال. يترك ليبرد في درجة حرارة الوسط داخل جهاز نازع الرطوبة.

9.3 التريبتوفان

$(C_{11}H_{12}N_2O_2)$ أو هيدروكلورور الليزين $(C_6H_{15}ClN_2O_2)$ ذات نقاوة دنيا 99,9% (نسبة كتالية).

لا تجف هذه الكواشف داخل جهاز التجفيف قبل الاستعمال.

10.3 السكاروز

حيث تكون نسبة الآزوت أقل من 0,002% (جزء كتلي).

لا يجف السكاروز داخل جهاز التجفيف قبل الاستعمال.

الفائض للراسب المعدني المبرد لتحرير الأمونياك. يقطر الأمونياك المحرر في فائض من محلول حمض البوريك، ثم يعاير باستعمال حمض كلورهيدريك. تحسب نسبة الآزوت انطلاقاً من كمية الأمونياك المنتجة.

3- الكواشف

في عدم وجود تعليمات، تستعمل فقط كواشف ذات نوعية تحليلية معترف بها، وماء مقطر أو منزوع المعادن أو ماء ذو نقاوة مكافئة على الأقل.

1.3 سولفات البوتاسيوم

K_2SO_4 ، خال من الآزوت.

2.3 محلول سولفات النحاس

$CuSO_4 \cdot II$ (5,0 غ في 100 ملل).

يذوب في الماء داخل حوجلة مدرجة سعتها 100 مل، 5,0 غ من سولفات النحاس (II) خماسي التميي $CuSO_4 \cdot 5H_2O$ (ويخفف بالماء حتى المعلم، ثم يخلط).

3.3 حمض الكبريت

H_2SO_4 ، مع نسبة كتالية محصورة بين 95% و 98% بدون آزوت P_{20} = حوالي 1,84 غ/مل).

4.3 محلول هيدروكسيد الصوديوم

$NaOH$ خال من الآزوت ويحتوي على 50 غ من هيدروكسيد الصوديوم في 100 غ من محلول.

5.3 محلول مُؤشّن

يذوب في الإيثانول لـ 95% (نسبة حجمية) ويخفف إلى 50 ملل بالإيثانول. يذوب 0,5 غ من أخضر البروموكريزول في الإيثانول لـ 95% (نسبة حجمية) ويخفف إلى 250 ملل بالإيثانول. يخلط مقدار من محلول أحمر الميثيل بخمسة مقادير من محلول أخضر البروموكريزول أو يدمج ويخلط محلولان معاً.

6.3 محلول حمض البوريك

يذوب داخل حوجلة مدرجة سعتها 1000 ملل، 40,0 غ من حمض البوريك في 1 ل من الماء الساخن. تترك الحوجلة ومحتوها لتبرد في $20^{\circ}M$. يكمل الحجم بالماء، يضاف 3 ملل من محلول المؤشر (5.3) ويخلط.

الملاحظة : يوضع محلول الذي يجب أن يكون برتقاليًا فاتحاً، في قارورة زجاجية من البروسيليكات. ويحفظ من الضوء ومن مصادر أبخرة الأمونياك، خال من التخزين.

8.4 جهاز التقطير، من زجاج بوروسيليكات أو مادة أخرى ملائمة، من الممكن أن يكون مجهاً بكرة (kjeldahl) (2.4) ويكون من رأس مضاد للعرض فعال، مربوط بمكثف فعال ذي أنبوب داخلي مستقيم وأنبوب سيلان مثبت على نهايته السفلية.

يجب أن تكون الأنابيب المتصلة والسدادات غير نفودة ومن الأفضل أن تكون من مطاط صناعي.

9.4 حوجلات مخروطية، سعتها 500 ملل، مدرجة كل 200 ملل.

10.4 ساحة، سعتها 50 ملل، مدرجة على الأقل كل 0,01 ملل.

من الممكن أيضاً استعمال ساحة أتوماتيكية تستجيب لنفس المتطلبات.

11.4 جهاز معايرة أتوماتيكي مزود بمقاييس العامل الهيدروجيني (pH - متر).

من الأحسن أن يكون مقاييس العامل الهيدروجيني معايراً بشكل صحيح في مجال pH 4 إلى 7 pH حسب المناهج العادلة لمعايير العمل الهيدروجيني pH في المخبر.

5- اقطاع مينة

من الضروري أن يتلقى المخبر عينة ممثلة حقاً غير متلفة أو مغبرة خلال النقل أو التخزين. تتم عملية اقطاع العينة حسب منهج ملائم.

6- تحضير العينة للتجربة

تسخن العينة للتجربة داخل حمام مائي (1.4) مسبوطة في درجة حرارة 38°C . تمزج جيداً، لكن بعناء، بالقلب المكرر للوعاء، دون إحداث رغوة أو مخض. تترك العينة لتبرد في درجة حرارة الوسط مباشرة قبل وزن العينة المأخوذة للتجربة (1.7).

ملاحظة - إذا طبق هذا المنهج على منتوجات الحليب ماء العلاج، أنتظر الملحوظة الملحقة متضمنة نصائح حول حجم العينة للتجربة.

7- طريقة العمل

1.7 العينة المأخوذة للتجربة والمعالجة مسبقاً

يوضع في كررة (kjeldahl) (2.4) نظيفة وجافة من 5 إلى 10 أجسام مسهلة لعملية الغليان (4.4)، 15,0 غ من سولفات البوتاسيوم (1.3)، 1,0 ملل من محلول سولفات

4- التجهيزات

الأجهزة المتدالة في المخبر ولا سيما ما يأتي :

1.4 حمام مائي، يمكن ضبطه في درجة حرارة $38^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$.

2.4 كرات (kjeldahl)، سعتها 500 ملل أو 800 ملل.

3.4 ميزان تحليلي، يسمح بوزن بتقرير 0,1 ملغ.

4.4 جسم مسهل للفليان، مثل حجر الخفاف المتهوجة، غبار الزنك، قطع من الخزف الصلب أو الحبيبات الملساء من الشب الحمقي (كارببورندم أو كرييد السيليكون)، ذات نقاوة مرتفعة وذات ثقوب قياسها 10.

لا يعاد استعمال هذه الأجسام.

ملاحظة - تستعمل أحياناً كريات زجاجية قطرها حوالي 5 ملم، لكن يمكن أن تكون أقل فعالية للفليان من حبات الشب، ويمكن أن تحدث الكريات الزجاجية مشاكل تكون رغوة بكثرة خلال عملية التعدين.

5.4 ساحة أو ماصة أتوماتيكية، تسمح بالحصول على كميات $1,0 \text{ ml}$ من محلول سولفات النحاس (II) (2.3).

6.4 مختارات مدرجة، سعتها 50 ملل، 100 ملل، و 500 ملل.

7.4 جهاز التمعدن لإبقاء كرات (kjeldahl) (2.4) في وضعية مائلة (بحوالى 45°)، مزود بمدافئ كهربائية أو قنديل غازي لا يسخن الكرات فوق مستوى محتواها، وله جهاز تسرب الأبخرة.

من الأحسن أن يكون مصدر الحرارة المستعمل خلال عملية التمعدن مسبوطاً على يسمح بمراقبة التعديل الأقصى لمصدر الحرارة. يسخن مسبقاً مصدر الحرارة عند ضبط جهاز التسخين المراد تقييمه.

يجب أن تكون مدة التحميم 10 دقائق في حالة القنديل الغازي و 30 دقيقة في حالة جهاز تسخين كهربائي. يحدد لكل جهاز تسخين الضبط الذي يسمح بغاليان 250 ملل من الماء و 5 إلى 10 أجسام مسهلة للفليان (انطلاقاً من درجة حرارة أولية 25°C) من 5 إلى 6 دقائق. هذا الضبط يناسب الضبط الأقصى لجهاز تسخين المستعمل أثناء عملية التمعدن.

في نهاية عملية التمعدن، يجب أن تكون المادة المعدنة شفافة وخالية من المواد غير المضومة. تترك المادة المعدنة لتبرد في درجة حرارة الوسط داخل قارورات مفتوحة لمدة 25 دقيقة تقريباً. إذا بردت الكرات على القناديل التي لا تزال ساخنة، يكون الوقت اللازم للوصول إلى درجة حرارة الوسط طويلاً. من الأحسن أن تكون المادة المعدنة المبردة سائلة كلياً أو سائلة مع بعض البثورات الصغيرة في قاع الكرة. في نهاية فترة التبريد لمدة 25 دقيقة. لا تترك المادة المعدنة غير المخفة داخل الكرات لليلة كاملة. لأنه يمكن للمادة المعدنة غير المخفة أن تتبلور خلال هذه الفترة ويصعب جداً بعد ذلك وضعها للتحلل.

ملاحظة - التبلور المفرط خلال 25 دقيقة هو نتيجة فقدان كبير للحمض خلال عملية التمعدن وقد تعطي قيمات تجريبية ضعيفة. سبب فقدان هذا الحمض هو الامتصاص المفرط للأدخنة أو بعملية تمعدن مطولة جداً من جراء ضبط أقصى غير صحيح للقناديل.

يضاف 300 مل من الماء داخل كرات (kjeldahl) سعتها 500 مل، أو 400 مل من الماء داخل كرات (kjeldahl) سعتها 800 مل، كذلك باستعمال الماء للتخلص من أي باق على عنق الكرات.

يخلط كلياً المحتوى مع التأكد من ذوبان جميع البثورات المتشكلة. تضاف 5 إلى 10 أجسام مساعدة للغليان (4.4). يترك المزيج ليبرد في درجة حرارة الوسط قبل إجراء عملية التخفيف. يمكن للمادة المعدنة المخفة أن تحفظ داخل حوجلات مغلقة وتستعمل بعد ذلك للتقطير.

2.2.7 التقطر

يمرر ماء المكثف لجهاز التقطر (8.4). يضاف 75 مل من محلول هيدروكسيد الصوديوم (4.3) للمادة المعدنة المخفة (1.2.7) بسك المحلول بعنایة داخل العنق المائل لكرة (kjeldahl)، بطريقة تسمح بتشكيل طبقة في قاع بصيلة الكرة.

من الأحسن أن يكون الفاصل بين المحلولين واضحاً. لانقاص خطر تسرب الأمونياك، تربط كرة (kjeldahl) بجهاز التقطر (8.4) مباشرةً بعد إضافة محلول هيدروكسيد الصوديوم داخل الكرة. يغمر رأس أنبوب سيلان المكثف في 50 مل من محلول حمض البوريك (6.3) المتواجد داخل حوجلة مخروطية (9.4). ترج كرة (kjeldahl) بشدة يحركه دورانياً حتى لا تبقى أي طبقة من محلول المنفصلة الواضحة داخل الكرة. توضع الكرة

النحاس (II) (2.3)، حوالي 5 مل ± 0,1 مل من عينة التجربة المحضر (6)، موزونة بتقرير 0,1 مل و 25 مل من حمض الكبريت (3.3). من أجل هذا، يستعمل حمض الكبريت لجذب كل بقايا محلول سولفات النحاس (II) (2.3)، سولفات البوتاسيوم أو العينة المأخوذة للتجربة المتبقية في عنق الكرة.

إذا بقي قليل من المادة المعدنة المحروقة على العنق، يغسل بكمية قليلة من الماء. يمزج بلطف محتوى كرة (kjeldahl).

2.7 التحديد

1.2.7 عملية التمعدن

قبل الشروع في عملية التمعدن، يوصل نظام تسرب الأبخرة بجهاز التمعدن (7.4). تسخن كرة (kjeldahl) ومحتوها (1.7) فوق جهاز التمعدن بضبط جهاز التسخين في درجة حرارة منخفضة ما فيه الكفاية، حتى لا تتجاوز المادة المعدنة المحروقة عمود عنق كرة (kjeldahl) أثناء الغليان. تجرى عملية التمعدن في هذا الضبط لجهاز التسخين حتى يظهر البخار الأبيض داخل الكرة خلال حوالي 20 دقيقة. يرفع ضبط جهاز التسخين حتى الوصول إلى الوضعية المواتية لنصف الضبط الأقصى المحدد في (7.4) ويواصل التسخين لمدة 15 دقيقة. وبعد 15 دقيقة، يرفع التسخين حتى الضبط الأقصى المحدد في (7.4). عندما تصبح المادة المعدنة فاتحة (تصبح شفافة مع اللون الأزرق الفاتح إلى أخضر)، يواصل غليان المحتوى لمدة 1 سا إلى 1 سا و 30 دقيقة في الضبط الأقصى. إذا لم يغلي السائل، من الممكن أن يكون الضبط النهائي لقنديل الغاز ضعيفاً جداً. تكون المدة الكلية لعملية التمعدن محصورة بين 1 سا و 48 دقيقة و 2 سا و 15 دقيقة.

لتحديد وقت الغليان المعين الضروري لشروط تحليل الحليب في مخبر خاص، باستعمال مجموعة جد معروفة من التجهيزات، تختار عينة من حليب ذي نسبة عالية من البروتينات والمواد الدسمة وتحدد نسبة البروتينات فيه بتطبيق عدة أوقات للغليان (من 1 سا إلى 1 سا و 30 دقيقة) بعد التفتير.

يرتفع معدل نتيجة نسبة البروتينات مع وقت الغليان ثم يستقر، ثم ينخفض عندما يكون وقت الغليان طويلاً جداً. يختار وقت الغليان الذي يسمح بالحصول على نسبة قصوى للبروتينات.

ملاحظة 2 الإحصائيات التي أجريت داخل المخبر وتلك التي أجريت بين المخبر وال المتعلقة بها المنهج حدثت بمعايرة ذات النقطة النهاية التلوينية. أظهرت المقارنة بين نتائج التجربة، بما فيها التجارب على بياض، المتحصل عليها بنقطة نهائية عند العامل الهيدروجيني (pH) 4,6 ونتائج معايرة النقطة النهاية التلوينية، عدم وجود فرق كبير بين هذه النتائج.

3.7 التجربة على بياض

تعارير العينات المأخوذة للتجربة على بياض باستعمال دائما نفس حمض الكلورهيدريك (7.3) ونفس المخبر (5.4) أو نفس جهاز المعايرة الآوتوماتيكي، المزود بمقاييس العامل الهيدروجيني (pH - متر) (11.4) للعينات المأخوذة للتجربة فقط. تنجذب تجربة على بياض باتباع طريقة العمل المبينة في (1.7) إلى (3.2.7)، بتعويض العينة المأخوذة للتجربة بـ 5 مل من الماء مع حوالي 0,85 غ من السكاروز (10.3).

تسجل نتائج التجربة على بياض. إذا تغيرت هذه القيم وتعدد أسباب هذا التغيير.

ملاحظة 1 - في عينة مأخوذة للتجربة على بياض أو محلول معاير للاسترداد، يستعمل السكاروز، أثناء عملية التمعدن، كمادة عضوية لاستهلاك كمية من حمض الكبريت المعادلة تقريباً للكمية اللازمة لعينة مأخوذة للتجربة. إذا كانت كمية حمض الكبريت الحر المتبقية في نهاية عملية التمعدن غير كافية، فإن استرداد الأزوٽ المحدد حسب تجارب الاسترداد في (3.4.7) و (3.4.7) تكون ضعيفة. غير أنه إذا بقيت في نهاية عملية التمعدن، كمية كافية من حمض الكبريت الحر لحرق كل الأزوٽ، لكن شروط درجة الحرارة و لمدة عملية التمعدن كانت غير كافية لتحرير الأزوٽ الإجمالي من العينة، فإن استرداده في (7.4.2) يكون مقبولاً ويكون ضعيفاً في (3.4.7).

من الأحسن أن تكون كمية محلول المعاير المستعملة للعينة المأخوذة للتجربة على بياض دائماً أكبر من الصفر. من الأحسن أن تكون العينات المأخوذة للتجربة على بياض المجرأة في نفس المخبر، ثابتة طوال الوقت، تكون القيمة النموذجية على بياض أصغر أو تساوي 0,2 مل.

ملاحظة 2 - إذا كانت العينة المأخوذة للتجربة على بياض وردية اللون قبل المعايرة، فهذا غير عادي. عموماً في هذه الحالة، تكون الحوجلات المخروطية غير نظيفة أو

فوق القنديل ويشعل القنديل على ضبط مرتفع ما فيه الكفاية لغليان الخليط. تستمر عملية التقطر حتى بداية غليان غير منتظم (غليان خانق)، ثم تنزع مباشرة كرة (kjeldahl) ويوقف التسخين. يوقف ماء المكافحة. يغسل داخل وخارج أنبوب السيلان بالماء، يجمع ماء الغسل داخل حوجلة مخروطية ويخلط.

ينبغي لمعدل التخفيف أن يسمح بجمع حوالي 150 مل من القطرارة قبل بداية الغليان غير المنتظم (غليان خانق). يكون الحجم الكلي داخل الحوجلة المخروطية حوالي 200 مل. إذا كان حجم القطرارة المجموعة أقل من 150 مل، من المحتمل أنه تم إضافة كمية أقل من 300 مل لتخفيف المادة المعدنة. يكون المكافحة فعال، يحيث لا تتجاوز درجة حرارة محتوى الحوجلة المخروطية 35°C خلال عملية التقطر في حالة استعمال نقطة نهاية المعايرة التلوينية.

3.2.7 المعايرة

يعاير محتوى الحوجلة المخروطية (2.2.7) بحمض الكلورهيدريك (7.3) بواسطة مخبر (5.4) تبلغ نقطة نهاية المعايرة عند ظهور اللون الوردي داخل المحتوى. تقدر القراءة في المخبر بتقرير 0,05 مل. باستطاعة صفيحة محركة مغناطيسية منيرة أن تسهل رؤية النقطة النهاية للمعايرة.

من الممكن أيضاً أن يعاير محتوى الحوجلة المخروطية (2.2.7) بحمض الكلورهيدريك (7.3) بواسطة جهاز معايرة آوتوماتيكي معاير، مجهز بمقاييس العامل الهيدروجيني (pH - متر) (11.4). تبلغ النقطة النهاية للمعايرة في العامل الهيدروجيني (pH) 4,6، المناسبة مع النقطة الأكثر علواً من منحنى المعايرة (نقطة الانحدار). تقرأ كمية محلول المستعمل على جهاز المعايرة الآوتوماتيكي.

ملاحظة 1 - يلاحظ أثر اللون الوردي الأول المحصور بين العامل الهيدروجيني (pH) 4,6 و (pH) 4,3 للجهاز الدال ومحلول حمض بوريك بنسبة 4% محددة في هذا المنهج. من الناحية العملية، يكون تغير العامل الهيدروجيني (pH) حسب إضافة حمض الكلورهيدريك لـ 0,1 مول/ل سريعاً في هذا السلم من العامل الهيدروجيني (pH). يجب أن تساوي كمية الكلورهيدريك حوالي 0,05 مل لـ 0,1 مول/ل لكي يتغير العامل الهيدروجيني (pH) بـ 0,3 وحدة في هذا السلم من العامل الهيدروجيني (pH) المحصور بين 4,6 و 4,3 في هذا الجهاز.

- ج) معايرة المخار لل محلول المعير خاطئة،
 د) درجة حرارة محلول المعير أعلى من درجة حرارة معايرة المخار،
 هـ) تدفق محلول المعير خارج المخار يفوق السرعة القصوى التي تكون فيها معايرة المخار مقبولة.

3.4.7 التحقق من فعالية طريقة عمل عملية التمعدن باستعمال 0,16 غ من هيدروكلورور الليزين (9.3) أو 0,18 غ من التريبيتوفان (9.3) مع 0,67 غ من السكاروز (10.3).

يجب استرجاع 98% على الأقل من النسبة الكتالية للأزوٽ. إذا كانت نسبة الأزوٽ المسترجع أقل من 98% بعد الحصول على نسبة الأمونيوم المسترجع 99% إلى 100%， فإن درجة الحرارة أو مدة عملية التمعدن كانت غير كافية (تتبع طريقة العمل المبينة في 1.2.7)، الفقرة الأولى واللاظحة 1، أو أن جزءاً من العينة لم يهضم (أو لم يحرق) داخل أنبوب (kjeldahl). يكون التقييم النهائي للنتائج أحسن إذا أجري في إطار برنامج تجارب الفعالية التي تحسب فيها الخصائص الإحصائية في داخل المخار وما بين المخار على أساس تحليل عينات الحليب.

4.4.7 تدل النتائج السفلية المتحصل عليها في أحد تجارب الاسترجاع (أو أعلى من 100% في 2.4.7) على وجود أخطاء في طريقة العمل و/أو عدم دقة في تركيز محلول حمض الكلورهيدريك (7.3).

8 - الحساب والتعبير عن النتائج

1.8 حساب نسبة الأزوٽ

1.1.8 تحسب نسبة الأزوٽ الموجودة في العينة المأخوذة للتجربة، W_N ، بواسطة المعادلة الآتية :

$$W_N = \frac{1,4007(V_S - V_b)M_r}{m}$$

حيث :

W_N : نسبة الأزوٽ الموجودة في العينة المأخوذة للتجربة والمعبر عنها على شكل نسبة مائوية لكتلة، V_S : الحجم الرقمي لحمض الكلورهيدريك (7.3) بالمللياتير المستعمل في التحديد (3.2.7) والمعبر عنه بتقرير 0,05 مل على الأقل،

أن الماء الموجود في الهواء الرطب الممكن أن يتكتشف خارج جهاز التكثيف يكون قد دخل حوجلة الاسترجاع محدثاً تلوثها.

4.7 تجارب الاسترجاع

1.4.7 من الأحسن التتحقق بانتظام من دقة طريقة العمل بتجارب الاسترجاع التالية، المجرأ طبقاً لطريقة العمل المبينة في (1.7) إلى (3.2.7).

2.4.7 التتحقق من أنه أن يحدث أي تسرب للأزوٽ باستعمال عينة مأخوذة للتجربة مقدرة بـ 0,12 غ من سولفات الأمونيوم (8.3) مع 0,85 غ من السكاروز (10.3).

ملاحظة - التتحقق من أن استرجاع سولفات الأمونيوم لا يعطي أي بيان على قدرة شروط عملية التمعدن لتحرير الأزوٽ المتصل بالجزئيات البروتينية.

يجب أن تكون نسبة الأزوٽ المسترجع محصورة بين 99% و100% لكل وضعيات الجهاز. من أجل استرجاع كميات أقل من 99%， تكون نظامية محلول المعاير أكبر من القيمة المحددة، حيث يمكن أن يحدث تسرب للأزوٽ خلال مرحلة التمعدن أو التقطير. من الممكن استعمال مزيج من سولفات الأمونيوم وكمية قليلة من حمض الكبريت (الكمية المتبقية في نهاية عملية التمعدن) داخل كرة (kjeldahl).

تخفف بحجم عاد من الماء، تضاف الكمية العادبة من هيدروكسيد الصوديوم، ثم تقطر. إذا كانت كمية الأزوٽ المسترجعة ضعيفة في نفس النسب، فإن تسرب الأزوٽ يحدث في جهاز التقطير وليس في جهاز عملية التمعدن. يمكن أن يكون السبب تسرب من أنبوب في جهاز تقليدي أو كون أن رؤوس جهاز التكثيف ليست مغمورة كلها في حمض البوريك منذ بدء التقطير. من الأحسن أن يخضع هذا الجهاز لهذه التجربة قبل مراقبة عملية الاسترجاع تبعاً لطريقة العمل المبينة في (3.4.7).

إذا كانت كمية الأزوٽ المسترجعة أكبر من 100%， فلا يمكن ملاحظة أي تسرب للأزوٽ.

في هذه الحالة، يمكن أن تكون الأسباب كالتالي :

(أ) سولفات الأمونيوم ملوث،
 (ب) النظامية الحقيقية للمحلول المعير أصغر من قيمتها المحددة،

9. الدقة

1.9 التجربة ما بين المخبر

تستخرج قيم التكرارية وإعادة التجربة في عدة مخبر عن نتائج التجربة ما بين المخبر. يمكن *الا* تطبيق هذه القيم الناتجة عن هذه التجربة في مجالات التركيز والمصفوفات غير تلك التي تم توضيحها.

2. التكرارية

لا يتعدى فرق نتائجتي تجربتين فرديتين منفردين، المتحصل عليهما بواسطة نفس المنهج على نفس المادة، الخاضعة لتجربة في نفس المخبر من طرف نفس محلل باستعمال نفس التجهيزات في فترة زمنية قصيرة، 0,038% لنسبة الأزوت (0,006% لـ نسبة المادة الأزوتية الإجمالية) *الا* في 5% من الحالات على الأكثر.

3.9 إعادة التجربة في عدة مخبر

لا يتعدى الفرق بين نتائجتي تجربتين فرديتين المتحصل عليهما بواسطة نفس المنهج على نفس المادة الخاضعة لتجربة في عدة مخبر من طرف محللين مختلفين باستعمال تجهيزات مختلفة، 0,077% لـ نسبة الأزوت (0,049% لـ نسبة المادة الأزوتية الإجمالية) *الا* في 5% من الحالات على الأكثر.

ملحوظة

طريقة عمل لتحليل مواد أخرى لمشتقات الحليب في حالة عدم وجود منهج خاص بهذه المنتجات

1- عموميات

تم توسيع طريقة العمل المبينة في هذا المنهج وتم تقييم فعاليتها لتحليل حليب البقر، في حالة عدم وجود أي منهج خاص لهذه المنتجات، يمكن للمخبر أن يستعمل نفس طريقة العمل مع تغييرات طفيفة لتحديد نسبة الأزوت لسلسلة من منتجات الحليب.

مع ذلك، من الأحسن التسجيل أنه لم يتم المصادقة على طريقة العمل وفعاليتها لهذا النوع من التطبيق.

2- طريقة العمل

يوزن بالتقريب 0,1 غ، الكتلة المناسبة للعينة المأخوذة للتجربة المستخلصة من عينة التجربة المحضرية، كما هو مبين لاحقا، تحدد نسبة الأزوت باتباع المنهج المبين من (1.7) إلى (4.7).

من الأحسن *الا* يتم تغيير كميات حمض الكبريت (3.3) ومحلول هييدروكسيد الصوديوم (4.3) المستعملة في عملية التمعدن والتقطير. يؤدي تغيير النسبة بين

V_b : الحجم الرقمي لحمض الكلورهيدريك (7.3) القيمة الرقمية لحجم بالملييلتر المستعمل في التجربة على بياض (3.7) والمعبر عنه بتقريب 0,05 مل على الأقل،

M_r : المolarية الحقيقية لحمض الكلورهيدريك (7.3) والمعبر عنها بتقريب أربعة أرقام بعد الفاصلة،

m : القيمة الرقمية لكتلة العينة المأخوذة للتجربة (1.7)، بالغرام والمعبر عنها بالتقريب 0,1 مل.

2.1.8 يعبر عن النتائج المتحصل عليها تقريبا بأربعة أرقام بعد الفاصلة، إذا اقتضى الأمر لإجراء حسابات لاحقة. إذا تعلق الأمر بالنتائج النهائية (1.8)، يعبر عن نسبة الأزوت بتقريب ثلاثة أرقام بعد الفاصلة ونسبة الأزوت الإجمالي برقمين بعد الفاصلة. من الأحسن *الا* تقرب النتائج قبل الاستعمال النهائي لقيمة التجربة.

ملاحظة - يصبح هذا على وجه الخصوص عندما تستعمل هذه القيم لاحقا. تكون هذه الحالة، مثلاً عندما تستعمل قيم التجارب الفردية المتحصل عليها انطلاقاً من تحليل عدة عينات لحساب إحصائيات فعالية المنهج المتعلق بالتغييرات في نفس المخبر وفي ما بين المخبر. هو نفس الحال أيضاً عندما تستعمل هذه القيم كمرجع عند معايرة جهاز ما (مثلاً جهاز تحليل الحليب بالأشعة فوق الحمراء)، حيث تستعمل القيم المتعلقة بعدة عينات لحساب ارتدادي بسيط أو متعدد. وفي هذه الحالات، من الأحسن *الا* تقرب النتائج المتحصل عليها قبل استعمالها لحسابات لاحقة.

2.8 حساب نسبة المادة الأزوتية الإجمالية

1.2.8 تحسب نسبة المادة الأزوتية الإجمالية للعينة المأخوذة للتجربة، W_P بواسطة المعادلة الآتية :

$$W_P = W_N X 6,38$$

حيث :

W_P : هي نسبة المادة الأزوتية الإجمالية للعينة المأخوذة للتجربة والمعبر عنها بالنسبة المئوية لكتلة،

W_N : هي نسبة الأزوت للعينة المأخوذة للتجربة والمعبر عنها بالنسبة المئوية لكتلة، تقريباً بأربعة أعداد بعد الفاصلة (1.8)،

6,38 : هو العامل المضاعف المقبول عموماً للتعبير عن نسبة الأزوت كنسبة المادة الأزوتية الإجمالية.

2.2.8 يعبر عن النتائج المتحصل عليها لنسبة المادة الأزوتية الإجمالية بثلاثة أرقام بعد الفاصلة تقريباً، إذا اقتضى الأمر لحسابات لاحقة. إذا تعلق الأمر بالنتائج النهائية (1.8)، يكفي أن يكون رقمان بعد الفاصلة.

على 0,15 غ من البروتينات داخل كرة (kjeldahl) (2,4) من الأحسن استعمال عينة مأخوذة للتجربة من 7,98 غ. تحتوي إذن هذه العينة المأخوذة للتجربة على 3,16 غ من المواد الدسمة التي تستهلك بنفسها 56,9 غ (حوالي 30,9 مل) من حمض الكبريت خلال عملية التمعدن، بدونأخذ في الاعتبار فقدان حمض الكبريت بالتبخر (يفترض أن 1 غ من المادة الدسمة يستهلك 18 غ من حمض الكبريت خلال عملية التمعدن). هذا مثال على الحالة التي يجب أن تقلص فيها كمية العينة المأخوذة للتجربة للحصول على كمية متبقية كافية من حمض الكبريت في نهاية عملية التمعدن. في حالة مادة مثل القشدة، من الأحسن استعمال محلول معاير ذي تركيز منخفض (مثلاً 0,01 مول/ل). في مثل هذه الحالات، من الضروري تخفيض كمية العينة المأخوذة للتجربة لكي تتبقى كمية كافية من حمض الكبريت في نهاية عملية التمعدن.

يمكن أن تحدد كمية السكاروز الازمة للتجربة على بياض أو الحاليل المعايرة لاسترجاع، لمواد أخرى غير حليب البقر كما يأتي :

يجب أولاً إجراء تقدير النسب التقريبية للمواد الدسمة، للبروتينات والهييدروكربونات لنوع عينة التجربة المعنية والقيمة التقريبية للعينة المأخوذة للتجربة المستعملة في عملية التمعدن.

فيما بعد أثناء عملية التمعدن، يستهلك 1 غ من المادة الدسمة حوالي 18 غ من حمض الكبريت، 1 غ من البروتينات يستهلك 9 غ من حمض الكبريت، و 1 غ من هييدروكربونات يستهلك حوالي 7 غ من حمض الكبريت.

على أساس هذه المعلومات، من الممكن حساب كمية الحمض المستهلك من طرف العينة المأخوذة للتجربة وكمية السكاروز الازمة لاستهلاك نفس كمية الحمض خلال عملية التمعدن. من الأحسن أن تستعمل كمية السكاروز المحسوبة للعينة المأخوذة للتجربة على بياض وللمحلول المعاير لاسترجاع سولفات الأمونيوم.

من أجل محلول معاير لاسترجاع الأزوت من الأحماض الأمينية (7.4.3)، تخفض كمية السكاروز إلى ما يعادل الحمض الذي يتم استهلاكه (يحسب على شكل بروتينات) بهيدروكلورور الليزيين أو التريبتوفان. يؤخذ كافتراض، أن استرجاع الأزوت خلال عملية التمعدن للجهاز المستعمل، هو نفسه بالنسبة للعينات الأخرى غير الحليب، وذلك بدون إجراء تجارب استرجاع أخرى للحصول على شروط تسمح بالوصول إلى مراحل مماثلة لحمض الكبريت المتبقى في نهاية عملية التمعدن.

كمية الحمض والمركبات الأخرى بزيادة كمية الحمض، إلى خفض نقطة الغليان الأولى للمزيج في عملية التمعدن، فلا ينصح به إذا.

من الأحسن استعمال عامل مناسب من العينة المأخوذة للتجربة بالعمل بالковاش المحددة في هذا المنهج. يمكن تقدير العامل المناسب للعينة المأخوذة للتجربة لجميع عينات التجربة كما يلي.

يجب أن تكون كمية البروتينات المثلث داخل كرة (kjeldahl) محصورة بين 0,15 غ و 0,30 غ في كل كرة ولكل عينة. وكذلك إذا كانت عينة متوسطة من شيدار تحتوي على 24,00 % من البروتينات، من الأحسن أن تكون كتلة العينة المأخوذة للتجربة محصورة بين 0,625 غ و 1,25 غ.

يعتمد اختيار استعمال كتل العينة المأخوذة للتجربة التي تكون قريبة من الحد الأسفل أو الحد الأعلى للمجال، على كمية الحمض الذي يستهلك من قبل المركبات الأخرى للعينة أثناء عملية التمعدن (أي المواد الدسمة والهييدروكاربونات).

يصف هذا المنهج إضافة 25 مل (حوالي 46 غ) من حمض الكبريت إلى العينة المأخوذة للتجربة، داخل كرة (kjeldahl). في نهاية عملية التمعدن، يجب أن يبقى حوالي 15 غ من حمض الكبريت داخل الكرة لجز جميع الأزوت.

ينبغي الإشارة إلى أن كمية حمض الكبريت قد استهلكت من طرف العينة المأخوذة للتجربة وخسرت أيضاً عن طريق التبخر خلال عملية التمعدن. يمكن أن تكون الكمية المتسرعة عن طريق التبخر متساوية للكمية المستهلكة من طرف المواد العضوية في العينة المأخوذة للتجربة. تعتمد الكتلة النهائية لباقياً الحمض، على هاتين العمليتين. إذا كانت خسارة الحمض عن طريق التبخر كبيرة جداً (بسبب الشفط الزائد للأبخرة خلال عملية التمعدن أو أن عنق القارورة حار جداً)، من الممكن أن يتبقى قليل جداً من الحمض بعد عملية التمعدن، حتى إذا كانت العينة المأخوذة للتجربة ذات حجم كاف.

تتسبب الكمية المتبقية للحمض غير الكافية في تبلور المادة المعدنة بعد 25 دقيقة من التبريد وإلى استرجاع منخفض للأزوت.

تعتبر القشدة التي تحتوي على 40 % من المواد الدسمة مثلاً عن منتوج حساس. في هذه الحالة، تكون نسبة البروتينات أو الأزوت في العينة منخفضة ونسبة المواد الدسمة مرتفعة. نفترض أن عينة وسطى للقشدة تحتوي على حوالي 40 % من المواد الدسمة، 1,9 % من البروتينات و 2,9 % من اللاكتوز لكي نتحصل