

Nr./Br./No.	1884
Nr. i fq./Br. Str. No. pg.	14 + 14 + 14
Data/Datum/Date	02.08.2013
PRISTINE PRISTINA PRISTINA	



Republika e Kosovës
Republika Kosova-Republic of Kosovo
Qeveria-Vlada-Government

**Ministria e Bujqësisë, Pylltarisë dhe Zhvillimit Rural
 Ministarstvo Poljoprivrede, Šumarstva i Ruralnog Razvoja/ Ministry of
 Agriculture, Forestry and Rural Development**

Ministria e Bujqësisë, Pylltarisë dhe Zhvillimit Rural,
 Në mbështetje të nenit 93 (4) të Kushtetutës së Republikës së Kosovës,
 Në pajtim me Nenin 5, paragrafi 3, Ligji Nr. 04/L-114 për Pasurimin e Miellit (Gazeta Zyrtare e Republikës së Kosovës, Nr. 26/21 Shtator 2012), si dhe nenin 19 (6.2) të Rregullores së Punës së Qeverisë Nr. 09/2011 (GZ, nr.15, 12.09.2011),

Miraton:

UDHËZIM ADMINISTRATIV MBPZHR NR. 07/2013

**PËR STANDARDIN PËR PASURIM TË MIELLIT, KONTROLLIN E SIGURISË
 DHE CILËSISË SË PASURIMIT TË MIELLIT**

**Neni 1
 Qëllimi**

Me këtë Udhëzim Administrativ përcaktohet standardi për pasurim të miellit me hekur dhe acid folik, kontrolli i sigurisë dhe cilësisë si dhe specifikimi për etiketimin e miellit të pasuruar.

**Neni 2
 Përkufizimet**

1. Termat dhe shprehjet e përdorura në këtë Udhëzim Administrativ kanë këtë domethënien:

- 1.1. Premksi – nënkupton substancën shtesë që shtohet për pasurim të miellit;
- 1.2. Etiketa – nënkupton përbajtjen e shkruar grafike të dukshme që përmban të dhënat specifike të produktit;
- 1.3. IKSHPK– Instituti Kombëtar i Shëndetësisë Publike të Kosovës;

- 1.4. **Dozatori** – nënkupton pajisje tekniqe e cila përdoret për të shtuar premiksin në miell;
- 1.5. **Standard** – dokument vullnetar i hartuar me konsensus dhe i miratuar nga një organ i njohur standardizimi, i cili ofron përdorim të përbashkët dhe të përsëritur, rregulla, udhëzime ose karakteristika për veprimitari apo rezultatet e tyre, për një shkallë optimale rregulli, në një kontekst të dhënë;
- 1.6. **Mielli i tipit 400 dhe 500** – është mielli me përqindje të hirit deri DDD - Dezinfektimi, Deratizimi dhe Dezinsektimi.

Neni 3 Standardet për pasurim të miellit

1. Pasurimi i miellit për miellin e tipit 400, 500 dhe llojeve të tjera të miellit që kanë përmbërjen e hirit më të vogël se 0.65 mg/kg , duke shtuar për një (1) tonë të miellit 200 gr të premiksit që përmban Fero Sulfat dhe Acid Folik.
2. Mielli i tipit nga paragrafi 1 i këtij nenit, duhet të përmbajë hekur 25.2 mg/kg në formë të Fero Sulfat dhe Acid Folik 1.5 mg/kg .

Neni 4 Etiketa e miellit

Prodhuesi dhe importuesi i miellit përveç të dhënavë specifike, sipas legjislacionit në fuqi, duhet të ketë edhe llogen për pasurim të miellit dhe përmbajtjen e premiksit.

Neni 5 Kushtet e ruajtjes së miellit

1. Mielli, duhet të ruhet në vend të terur, pa lagështi, të mos jetë në kontakt me dyshemenë dhe murin, të ketë ajrosje, thasët të palohen deri në 2m lartësi dhe të ketë hapsirë të mjaftueshme për qarkullim pa pengesa.
2. Çdo prodhues, tregtues apo deponues i miellit, duhet të bëjë DDD nga autoritetet e autorizuara, së paku një herë brenda (6) gjashtë muajve dhe të mbajë evidencën.

Neni 6 Etiketa e premiksit

1. Etiketa e premiksit, duhet të përmbajë të dhënat:
 - 1.1. Origjinën;
 - 1.2. Prodhuesin;
 - 1.3. Emrin dhe përmbajtjen e premiksit;
 - 1.4. Datën e prodhimit dhe skadimit;
 - 1.5. Numri serik i prodhimit-Lot.

Neni 7
Regjistrimi i premiksit

Prodhuesi - Importuesi i premiksit, duhet të jetë i regjistuar në Ministrinë e Bujqësisë, Pylltarisë dhe Zhvillimit Rural.

Neni 8
Kushtet e ruajtjes së premiksit

1. Premiksi, duhet të ruhet në vend pa lagështi, të mos jetë në ndikimin të drejtëpërdrejtë nga rrezet e diellit dhe të këtë ventilimin adekuat.
2. Premiksi deponohet njëri mbi tjetrin, por duhet të aranzhohet përdorimi sipas furnizimit dhe datës së skadimit.

Neni 9
Dozatorët

1. Prodhuesi i miellit ka për obligim që të posedojë dozatorin për pasurim të miellit.
2. Prodhuesi, duhet të kontrollojë pajisjet – dozatorin për çdo orë orë.
3. Prodhuesi, duhet të mbajë evidencë për datën, kohën për sasinë e miellit të prodhuar dhe premiksit të përdorur.

Neni 10
Siguria dhe kontrolli i miellit të pasuruar

1. Kontrollimi i miellit të pasuruar bëhet sipas procedurave dhe testeve të cilat janë pjesë përbërëse e këtij Udhëzimi Administrativ.
2. Testimi i miellit të pasuruar bëhet me këto metoda:
 - 2.1. Me test të shpejtë për hekur, dhe
 - 2.2. Analiza kualitative dhe kuantitativ në laborator të akredituar.
3. Testimi i miellit nga paragrafi 2, nënparagrafi 2.1, i këtij nenit bëhet nga prodhuesit dhe inspektorët në vend të prodhimit, deponimit dhe tregtimit të miellit, sipas Aneksit 1 të këtij Udhëzimi Administrativ.
4. Testimi i miellit nga paragrafi 2, nënparagrafi 2.2, i këtij nenit bëhet në laborator të akredituar, sipas Aneksit 2 të këtij Udhëzimi Administrativ.
5. Shpenzimet për testimet me kërkesë të prodhuesit i mbulon vetë prodhuesi, tregtar apo deponuesi.
6. Shpenzimet për testimet gjatë kontrollave zyrtare nga inspektorët e bujqësisë - Fitosanitar, mbulohen nga Agjioni i Ushqimit dhe Veterinarisë.

Neni 11
Kontrolla zyrtare

1. Kontrolla zyrtare bëhet nga inspektorët e bujqësisë - fitosanitar për të kontrolluar dhe verifikuar përmbrushjen e kritereve për pasurimin e miellit sipas procedurave të përcaktuara në këtë udhëzim administrativ.
2. Kontrolla zyrtare bëhet sipas udhëzimeve dhe formave të bashkangjitura të këtij udhëzimi administrativ.
3. Kontrolla zyrtare bëhet nga Agjioni i Ushqimit dhe Veterinarisë.

Neni 12

1. Pjesë përbërëse e këtij udhëzimi administrativ janë:
 - 1.1. Aneksi 1: Testimi i shpejtë për hekur;
 - 1.2. Aneksi 2: Analiza kualitative dhe kuantitative;
 - 1.3. Aneksi 3: Determinimi i Acidit Folik sipas Analizës HPLC, dhe
 - 1.4. Aneksi 4: Logoja e pasurimit të miellit.

Neni 13

Ministria mund të nxjerrë akte nënligjore për zbatimin e këtij udhëzimi administrativ.

Neni 14

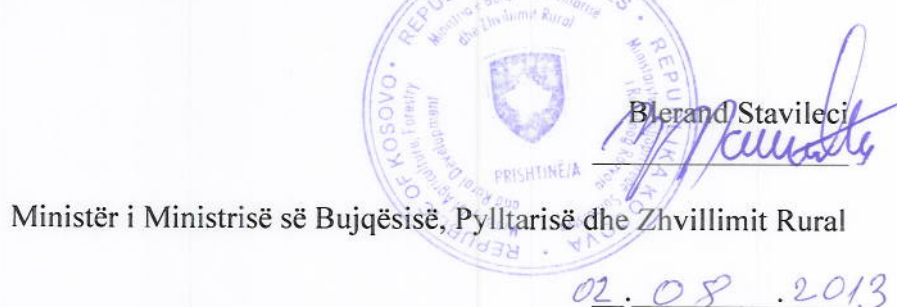
Të gjithat të hyrat që realizohen nga zbatimi i këtij udhëzimi administrativ derdhen në buxhetin e Kosovës.

Neni 15 Moszbatimi

Moszbatimi i këtij Udhëzimi Administrativ sanksionohet sipas nenit 11 të Ligjit Nr. 04/L-114 për Pasurim e Miellit, (Gazeta Zyrtare e Republikës së Kosovës Nr. 28/21 Shtator 2012).

Neni 16 Hyrja në fuqi

Ky Udhëzim Administrativ hyn në fuqi shtatë (7) ditë pas nënshkrimit nga ana e Ministrit.



Ministër i Ministrisë së Bujqësisë, Pylltarisë dhe Zhvillimit Rural

Aneksi 1: Testimi i shpejtë për hekur

Reagjentët:

- Tiocianidi i kaliumit KSCN apo Tiocianidi i Amonit NH_4SCN
- Acidi klorhidrik 37%
- Peroksi i hidrogjenit 30%

Tretësirat:

- KSCN 10% Në ujë të distiluar
- NH_4SCN 10%: Në ujë të distiluar
- HCl acid 2M: 100ml ujë, 17ml HCl acid, 83 ml ujë total 200 ml tretës
- H_2O_2 3%: Në ujë të distiluar
- Mbajeni tretësin të ftohtë dhe larg nga drita
- Reagjenti 1

50% KSCN tretës. 50% HCl tretës

Përgatiteni çdo ditë

- Reagjenti 2

H_2O_2 3% tretësirë

Përgatiteni çdo ditë

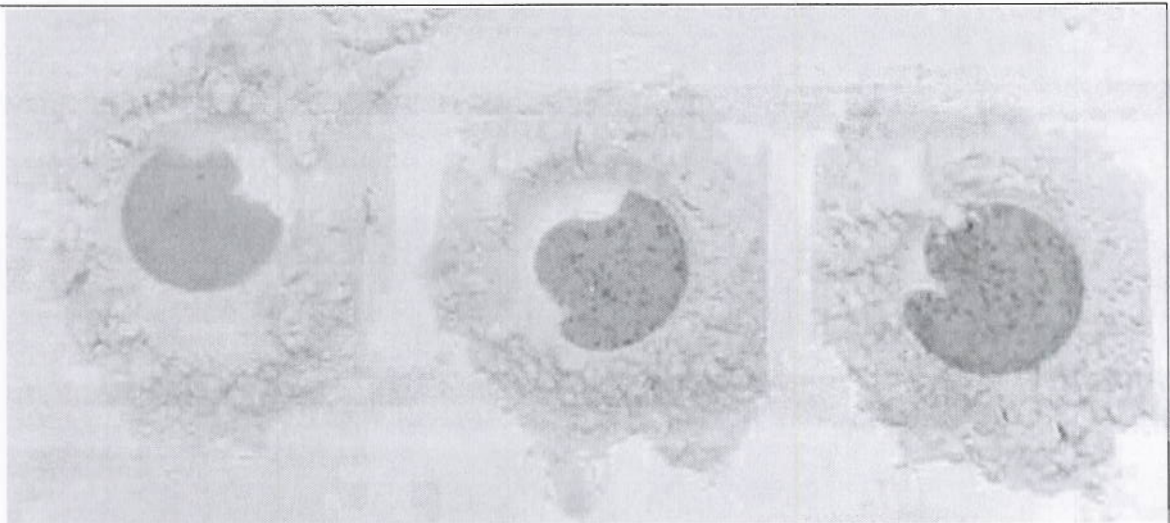
Procedura:

- Përgatiteni një pjesë të mostrës së miellit të standardit të njojur (30 ppm, 60 ppm) krah për krah apo një mostër të rrafshët në gotë të tejdukshme.
- Përzieni mostrën dhe standardin me reagjentin 1. Le të qëndrojë për 15-30 sekonda.
- Shtonи reagjentin 2
- Le të qëndrojë mostra për 2 minuta që të zhvillohen pikat e kuqe-kafta.
- Pastaj lexoni mostrën kundrejt standardit-eve.

Pikat e tjera:

- Me rastin e krahasimit të mostrave me standardet **DUHET** të përdoret tipi i njëjtë i përbërësit të hekurit në mostër dhe në standard, p.sh. FeSO_4 për FeSO_4
- Dallimet për shkak të tipit të përbërësve dhe madhësisë së grimcave.

Shembujt e testimit për shtesat e shtuara në miell:



Burimi: Flour Fortification Initiative

Interpretimi

Shfaqja e spoteve me ngjyrë të kuqe tregon praninë e hekurit. Numri i pikave është një vlerësim i gjërë i sasisë dhe homogjenitetit të hekurit në mostër. Nëse një vlerësim më i saktë është e nevojshme, testimi me përqendrimet e njohra të hekurit (30, 60, dhe 90 ppm) është e rekomanduar për të krahasuar rezultatet e këtyre mostrave me ato të miellit të testuar.

Aneksi 2: Analiza kualitative dhe kuantitative

Metoda spektrofotometrike për përcaktimin e Fe AACC Metoda 40-41A e adaptuar

Definicioni:

Mostra representative mineralizohet me djegje të thatë (2-5g). Mbetja-hiri tretet me acid dhe hollohet deri në volum të caktuar (100 ml). Pjesa alikuate e tretësirës mirret për reakcion me orthofenentroline me ç'rast formohet kompleks ngjyre kuqe. Absorbanca e solucionit matet me spektrofotometër në gjatësi valore 510 nm dhe konvertohet në koncentrik duke shfrytëzuar kurben e kalibrimit të ndërtuar nga standartet.

Apparaturat:

Ene platine, silici ose porcelani
Spectrophotometer ose colorimeter.

Reagjentët:

Solucioni 0.1 % Orthophenanthroline.
Solucionet standarde të Fe Iron 2, 4, 6, 8, 10 mg Fe/l
3. Hydroxylamine hydrochloride tretësirë 10 %.
4. Buffer Acetate. Treten 8.3 g acetate natriumi anhider (paraprakisht i terur në 100°C) në ujë, shtohen 12 ml acid acetic, dhe hollohen me uje deri në 100.

Artikulli: Miell gruri tip 400, dhe 500

Parametri: Materjet minerale Ca,Fe,Cu - mineralizimi i thatë. Metoda interne 01.01.0050

Përshkrimi i metodës: Mineralizimi i thatë bëhet duke e djegur mostrën në 900°C dhe tretur mostrën e djegur me acid klorhidrik 1:4.

Mjetet e punës dhe aparatura:

Furra djegëje 1100°C
Peshorja Analitike
Filxhan porcelani
Lugë përmarrje të mostrës

Reagjentët:

Acidi klorhidrik 1:4

Ecuria e punës: Në filxhan porcelani paraprakisht të terur në 200°C (30 min) dhe të ftohur në temperaturë dhome peshohet në peshore analitike filxhani i zbrazët (A_0) i shtohet mostra e miellit 2-5 g (A_1), filxhani me mostër së pari teret në 130°C, djegën në flakëdhënës dhe vendoset në furë në fillim në temperaturë të ulët 200-300°C e cila gradualisht ngritet deri në 560 °C. Në këtë temperaturë mostra qëndron 6 orë. Nëse mostra nuk është djegë plotësisht pas ftohjes i shtohen disa pika acid nitrik dhe vazhdohet djegja edhe për dy orë. Mostra e nxehë vendoset në eksikator dhe pas ftohjes tretet me 25 ml tretësirë acid klorhidrik 1:4. Solucioni hidhet në meskolben 100 ml dhe plotësohet me ujë deri në shenjë.

Pas mineralizimit sipas metodës nga tretësira përcaktohet Fe me metodën e AAS, duke përdore serine standarde të Fe (4,8, 12 ppm)

Llogaritja:

Llogaritja e faktorit të absorbimit

$$F = (C_1 + C_2 + C_3) / (E_1 + E_2 + E_3)$$

Llogaritja e përbërjes së Ca në tretësirë

$$Ca \text{ (ppm)} = F \times E_{\text{mostër}}$$

Llogaritja e përbërjes së Ca në mostër

$$Ca \text{ (mg/kg)} = (F \times E_{\text{mostër}} \times 100) / m$$

Ku:

f-faktori i absorbimit

C_1, C_2, C_3 - përqendrimet e standardeve

E_1, E_2, E_3 – absorbimet e standardeve

E_m – absorbimet e mostrës

m – masa e mostrës.

Aneksi 3: PËRCAKTIMI I ACIDIT FOLIK ACID PËRMES ANALIZËS HPLC

1. FUSHËVEPRIMI

Kjo metodë përshkruan procedurën për përcaktimin e acidit folik në mostrat e miellit me përdorim të Dionex 500 Seri HPLC.

Kjo nuk është metodë zyrtare.

4. KEMIKALET DHE PAJISJET

4.1 PËRSHKRIMI I KEMIKALEVE

Acetonitril shkalla HPLC

Acid Askorbik

Shkalla e reagensit analistik

Ujë te deionizuar (DI)

Nanopure, 18.2 megaom

Miell të pa-pasuruar

Acid folik 98% i pastër

Shkalla e reagjentit analistik

Acid glacial acetik

Shkalla e reagjentit analistik

Heksan shkalla HPLC

Metanol shkalla HPLC

Zbutës të pH

4.00 dhe 7.00

Acid fosforik

Shkalla e reagjentit analistik

Hidroksid kaliumi

Shkalla e reagjentit analistik

Fosfat kaliumi, dibazik

Shkalla e reagjentit analistik

Miell referencë

Acetat natriumi, pa ujë

Shkalla e reagjentit analistik

Klorid natriumi

Shkalla e reagjentit analistik

4.2 PËRSHKRIMI I PAJISJEVE

Peshore, analitike Që ka mundësi të masë pesha deri në 0.0001 gr

Peshore, me ngarkesë përmbi Që ka mundësi të masë pesha deri në 0.01 gr

Beker (gota laboratori) 30 ml dhe 3,000 ml

Shtylla Phenomenex Bondclone, 150 x 3.9 mm, 10 µm, C18

Pipetë Eppendorf 5 ml e rregullueshme – që përshtatet

Epruvetë (Flask) 250 ml Shishe Naljene me kapak me fileta

Letër filtër Whatman #4, 12.5 cm

Përpunues ushqimi (mikser)

Hinka 60 mm pluhur

Sistem HPLC Dionex seria 500 me absorbim AD20
detektor, pompë GP50, vetë-mostrues AS40

Gyp injektues 100 µL

Kova Plastike, një galon, me kapak

Matës i pH

Tundës me veprim me kyç të dorës me kohëmatës

Gypa SPE Varian SAX, këmbim knë katërshe të amine-joneve, 500 mg/10 ml

Shiringa 20 ml, një përdorimësh

Shiringa, Akrodisk filtra 0.22 µm

Gypa për testim 16 x 100 mm

Pipeta volumetrike 40 ml Klasa A

Enë për matje të peshës

Letra për matje të peshës 8 x 8 cm

5 SIGURIA

6 OPERIMI

6.1 PËRGATITJA E TRETËSIRËS

6.1.1 Standardi i Stokut

Matni 453.5 ± 0.1 gram të miellit të pa-pasuruar në enën e përpunuesit të ushqimit (mikserit). Në letrën për matje, bëni matjen e 0.1103 ± 0.0003 gramësh të acidit folik. Matni peshën analitike, transferoni acidin folik në enën për përpunimin e ushqimit, dhe e ri-peshoni letrën që përdoret për matje të peshës. Regjistroni humbjen e peshës në ditarin standard të punës. Mbyllni përpunuesin e ushqimit dhe e përzieni për 5 minuta. Transferoni stokun standard në kovë një galoni. Pas përshtatjes për përbajtje të ujit dhe për pastërti, stoku standard do të përbajt 100.0 mg/pound acid folik. Etiketoni enën me përbajtjen dhe datën e përgatitjes.

6.1.2 Standartet e Punës

Pesë standarde të punës janë bërë duke zbutur stokun standard. Pesha e stokut standard për pesë standartet e punës janë: 1.14, 2.13, 3.18, 4.54, dhe 7.26 gr. Peshat e miellit të pa-pasuruar për pesë standartet e punës janë: 452.46, 451.47, 450.42, 449.06, dhe përkatesisht 446.34. Matni miellin e pa-pasuruar në enën e përpunuesit të ushqimit dhe shtoni sasinë korresponduese të stokut standard. Mbyllni përpunuesin e ushqimit dhe përzieni për 5 minuta. Transferoni standartet punuese në një kovë prej një galoni. Qesja aktuale e miellit të pa-pasuruar përmban 0.156 mg/pound acid folik. Standartet punuese do të përbajnë 0.407, 0.626, 0.857, 1.157, dhe 1.757 mg/ pound acid folik, përkatesisht. Etiketoni secilën enë me përbajtjen dhe datën e përgatitjes.

6.1.3 “A” Faza Mobile

Shtoni 980 ml ujë DI në një beker 1,000 ml. Shtoni një shkop magnetik për përzierje dhe e vendosni në një enë për përzierje. Peshoni 8.20 ± 0.01 gr të acetatin të sodiumit. Transferoni acetatin e sodiumit në beker. Përshtatni pH me acidin acetik në një pH prej 5.70 ± 0.05 . Shtoni 20 ml të acetonitrilit. I derdhni ato në rezervuarin e fazës mobile për dërgim në sistemin HPLC.

6.1.4 “B” Faza Mobile

Shtoni 800 ml ujë DI në një beker 1,000 ml. Shtoni një shkop magnetik për përzierje dhe e vendosni në një enë për përzierje. Peshoni 8.20 ± 0.01 gr të acetatin të sodiumit. Transferoni acetatin e sodiumit në beker. Përshtatni pH me acidin acetik në një pH prej 5.70 ± 0.05 . Shtoni 200 ml të acetonitrilit. I derdhni ato në rezervuarin e fazës mobile për dërgim në sistemin HPLC.

6.1.5 Tretësi për Ekstraktim

Shtoni 2,000 m ujë DI në një beker 3,000 ml. Shtoni një shkop magnetik për përzierje dhe e vendosni në një enë për përzierje. Peshoni 34.83 ± 0.01 gr të fosfatit të kaliumit e transferoni atë në beker. Peshoni 1.00 ± 0.01 gr të acidit askorbik dhe e transferoni atë në beker. Përshtatni pH me acidin fosforik apo hidroksidin e kaliumit në pH prej 8.50 ± 0.05 .

6.1.6 Pastruesi i Kripës

250 ml të tretësit për ekstraktim i shtoni 25.00 ± 0.01 gr të kloridit të natriumit. E përzieni derisa të tretet.

6.2 PËRGATITJA E MOSTRAVE

VINI RE: Zhvillimi normal i analizave përbëhet nga 5 standarde, 3 standarde referencë, dhe 24 mostra.

- 6.2.1 Peshoni 4.00 ± 0.01 gr të mostrës. Transferoni në shishen e laboratorit (flask) që është e etiketuar dhe e mbyllur me kapak duke përdorur një hinkë. Përsërisni për të gjitha mostrat dhe për miellrat referencë. Vini me pipetë 40 ml të tretësit për ekstraktim në secilën shishe laboratorike, e mbyllni, dhe e vendosni në tundësin me veprim të kyçit të dorës. Kur tundësi të jetë plot, e tundni shishen laboratorike (flask) për 20 minuta. Derisa shishet janë duke u tundur, përgatituni për filtrim duke vendosur hinkat në shishet prej 30 ml dhe pastaj e palosni letrën e filtrit #4 në pjesë 1/4. Kur të ketë ndaluar tundësi, e hiqni shishen (flask), e sillni me dorë, e hapni dhe e derdhni në letrën filtër. Lejoni që së paku 20 ml të filtrohen para se të vazhdoni.
- 6.2.2 Vendosni një filtër shiringe në fund të shiringës 20 ml. E hiqni plunxherin (zhytësin), filtratin e derdhni në shiringë, zëvendësoni plunxherin, i hidhni filtratin 1ml, dhe mblidhni rrëth 6 ml filtrat në një gyp testi. Përsërisni për 15 shishet (flaskat) tjera.
- 6.2.3 Vendosni gypat e pashënuar të testimit në dhomën me vakum në pozicionet 1-12, 14, 17, 20, dhe 23. Vendosni pjesën e sipërme në dhomën e vakumit. Kontrolloni dhe sigurohuni që shënjuesi në majë është duke treguar mbeturinat, ndërrojeni nëse është e nevojshme. Vendosni një enë SPE në secilin rubinet. E aktivizoni vakumin dhe e mbyllni tubin e shkarkimit. Mbushni enën SPE me heksan. Hapni rubinetat për të lejuar që heksani të qarkullojë derisa të mbetet një shtresë e hollë. Mbyllni rubinetin. *MOS E LINI ENËN QË TË THAHET*. Përsërisni me metanol, pastaj me ujë DI. Me pipetë vendosni 5 ml të mostrës së parë nën enën e parë SPE. Përsërisni për 16 gypat e testimit. Hapni rubinetat për të mundësuar mostrat të qarkullojnë derisa të mbetet një shtresë e hollë. Me pipetë vendosni 5 ml të mostrës në secilën SPE. Hapni rubinetat për të mundësuar qarkullimin e ujit derisa të mbetet një shtresë e hollë. Hapni tubin e shkarkimit. Kur vakumi të jetë në zero psi, e ktheni pjesën e sipërme që treguesi të tregojë për mbledhje. Me pipetë vendosni 5 ml të pastruesit të kripës në secilën SPE. Hapni rubinetat për të mundësuar pastruesin e kripës të qarkullojë derisa të mbetet një shtresë e hollë. Hapni tubin e

shkarkimit dhe e fikni vakumin. Hiqni gypat, mirëpo mbani ato në mënyrën e duhur.

- 6.2.4 Vorbulloni përbajtjen e secilit gyp testimi. Derdhni përbajtjen në polivial të etiketuar. Mbyllni polivialin.

6.3 PËRGATITJA E PAJISJEVE

6.3.1 Ndërrimi i shtyllave

- 6.3.1.1 Hapni derën e mbajtësit të shtyllave. Gjeni linjën (gypin e ngushtë) që shkon prej injektuesit në shtylla. Nëse linja çon tek shtylla Dionex, atëherë linja ka nevojë për pastrim. E çmtoni linjën nga shtylla e Dionex-it dhe e vendosni në një beker të vogël apo shishe laboratorike (flask). Në modulin e pompës, lëvizin kursorin ashtu që të jetë para “Distancës (Remote)”, shtypni butonin Select ashtu që displej të ndërrojë në “Local”. Lëvizni kursorin lart përpara “% A”, shtypni 100, dhe shtypni “Enter” Lëvizni kursorin përpara “mls/min”, shtypni 1, dhe shtypni “Enter”. Startoni pompën, e lini të punojë për 5 minuta, pastaj ndalni pompën.

- 6.3.1.2 Lidhni linjën në hyrje (inlet) të shtyllës mbrojtëse. Përdorni pritën (blindimin) në shtyllën mbrojtëse për të mbyllur shtyllën Dionex. Lidhni daljen me shtyllën dhe me linjën që çon tek detektori. Mbyllni gypin e daljes për reaksion.

6.3.2 Plani i Mostrimit

Një plan apo orar mostrimit i tregon kompjuterit se çfarë mostre dhe lloj i mostrtës është duke u analizuar. Mënyra më e lehtë për të përgatitur një plan mostre është të hapet i fundit, bëni ndryshimet, pastaj e ruani si dokument me emër tjetër. Në vijim deri te linja e fundit është për pastrimin e shtyllës dhe linja e fundit mbyll çdo gjë.

6.4 ANALIZAT

- 6.4.1 Hapni driten për punë në PeakNet. Klikoni në ikonën e dytë nga e majta për të ngarkuar planin – orarin. Zgjidhni planin që është përgatitur në Hapin - Step 6.3.2. Pas klikimit në të fundit “OK”, pompa do të startojë. E lini sistemin të punojë për 30 minuta para se të vazhdoni.

- 6.4.2 Ngarkoni mostrat në AS40 mostruesi i automatizuar në radhën e duhur dhe shtypni butonin “Run”.

- 6.4.3 Softueri Dionex automatikisht do të llogarisë acidin folik në mg/lb dhe printojë një raport për secilin standard dhe mostër.

Aneksi 4: Logoja e pasurimit të miellit

