



(86) Date de dépôt PCT/PCT Filing Date: 2007/06/01
 (87) Date publication PCT/PCT Publication Date: 2007/12/13
 (85) Entrée phase nationale/National Entry: 2008/11/17
 (86) N° demande PCT/PCT Application No.: FR 2007/000917
 (87) N° publication PCT/PCT Publication No.: 2007/141416
 (30) Priorité/Priority: 2006/06/07 (FR0605075)

(51) Cl.Int./Int.Cl. *G01N 21/35* (2006.01),
G01J 3/28 (2006.01), *G01N 30/74* (2006.01),
G01N 33/06 (2006.01), *G06F 19/00* (2006.01)
 (71) Demandeur/Applicant:
 VALOREX, FR
 (72) Inventeur/Inventor:
 CHESNEAU, GUILLAUME, FR
 (74) Agent: PERLEY-ROBERTSON, HILL & MCDUGALL
 LLP

(54) Titre : METHODE DE DETERMINATION DE LA QUALITE NUTRITIONNELLE DES LIPIDES DU LAIT
 (54) Title: METHOD FOR DETERMINING THE NUTRITIONAL QUALITY OF MILK LIPIDS

(57) **Abrégé/Abstract:**

Méthode de détermination de la qualité nutritionnelle des lipides du lait, dans laquelle on considère un nombre déterminé d'échantillons de lait de référence, on détermine, pour chacun des échantillons de référence, un profil d'acides gras et un spectre infrarouge obtenu par réflexion sur l'échantillon de référence d'un rayonnement dans l'infrarouge moyen et on associe respectivement les profils d'acides gras aux spectres infrarouge, on soumet le lait à analyser, dont on veut déterminer la qualité nutritionnelle des lipides, à un rayonnement infrarouge pour, par réflexion, en déduire un spectre infrarouge et on compare le spectre infrarouge du lait à analyser aux spectres infrarouge des échantillons de référence, pour en déduire un profil d'acide gras du lait à analyser.

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION
EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)(19) Organisation Mondiale de la Propriété
Intellectuelle
Bureau international(43) Date de la publication internationale
13 décembre 2007 (13.12.2007)

PCT

(10) Numéro de publication internationale
WO 2007/141416 A1

(51) Classification internationale des brevets :

G01N 21/35 (2006.01) **G01N 30/74** (2006.01)
G01N 33/06 (2006.01) **G06F 19/00** (2006.01)
G01J 3/28 (2006.01)(81) États désignés (*sauf indication contraire, pour tout titre de protection nationale disponible*) : AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SV, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2007/000917

(22) Date de dépôt international : 1 juin 2007 (01.06.2007)

(25) Langue de dépôt : français

(26) Langue de publication : français

(30) Données relatives à la priorité :

0605075 7 juin 2006 (07.06.2006) FR

(71) Déposant (*pour tous les États désignés sauf US*) : VAL-OREX [FR/FR]; La Messayais, F-35210 Combourtille (FR).

(72) Inventeur; et

(75) Inventeur/Déposant (*pour US seulement*) : CHESNEAU, Guillaume [FR/FR]; Valorex, La Messayais, F-35210 Combourtille (FR).

(74) Mandataire : BLOCH, Gérard; Bloch & Gevers, 23bis, rue de Turin, F-75008 Paris (FR).

(84) États désignés (*sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible*) : ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MT, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: METHOD FOR DETERMINING THE NUTRITIONAL QUALITY OF MILK LIPIDS

(54) Titre : METHODE DE DETERMINATION DE LA QUALITE NUTRITIONNELLE DES LIPIDES DU LAIT

(57) Abstract: Method for determining the nutritional quality of milk lipids, in which a given number of reference milk samples are taken into consideration, for each of the reference samples, a fatty acid profile and an infrared spectrum, obtained by reflection of middle-infrared radiation on the reference sample, are determined and the fatty acid profiles are associated respectively with the infrared spectra, the milk to be analysed, for which it is desired to determine the nutritional quality of the lipids, is subjected to infrared radiation so as to deduce therefrom, by reflexion, an infrared spectrum and the infrared spectrum of the milk to be analysed is compared with the infrared spectra of the reference samples so as to deduce therefrom a fatty acid profile for the milk to be analysed.

(57) Abrégé : Méthode de détermination de la qualité nutritionnelle des lipides du lait, dans laquelle on considère un nombre déterminé d'échantillons de lait de référence, on détermine, pour chacun des échantillons de référence, un profil d'acides gras et un spectre infrarouge obtenu par réflexion sur l'échantillon de référence d'un rayonnement dans l'infrarouge moyen et on associe respectivement les profils d'acides gras aux spectres infrarouge, on soumet le lait à analyser, dont on veut déterminer la qualité nutritionnelle des lipides, à un rayonnement infrarouge pour, par réflexion, en déduire un spectre infrarouge et on compare le spectre infrarouge du lait à analyser aux spectres infrarouge des échantillons de référence, pour en déduire un profil d'acide gras du lait à analyser.

WO 2007/141416 A1

Méthode de détermination de la qualité nutritionnelle des lipides du lait

5

L'invention concerne une méthode de détermination de la qualité nutritionnelle des lipides du lait, dans laquelle on considère un nombre déterminé d'échantillons de lait de référence, on détermine, pour chacun
10 des échantillons de référence, un profil d'acides gras et un spectre infrarouge obtenu par réflexion sur l'échantillon de référence d'un rayonnement dans l'infrarouge moyen et on associe respectivement les profils d'acides gras aux spectres infrarouge, on soumet le lait à analyser, dont on veut déterminer la qualité nutritionnelle des lipides, à un
15 rayonnement infrarouge pour, par réflexion, en déduire un spectre infrarouge et on compare le spectre infrarouge du lait à analyser aux spectres infrarouge des échantillons de référence, pour en déduire un profil d'acide gras du lait à analyser.

20 La méthode repose donc sur l'appariement, ou l'association, d'un acide gras et d'une longueur d'onde dans l'infrarouge moyen correspondant au rayonnement réfléchi par l'acide considéré et qui traduit donc son existence.

25 Les produits laitiers sont la première source quantitative de lipides dans les régimes de l'homme. Sous forme de beurre, fromage, boisson lactée et autres produits frais, les produits laitiers apportent, en France par exemple, plus de 30 g d'acides gras sur un total de 100 g par adulte et par jour.

30

Pourtant, la matière grasse laitière n'a pas une très bonne réputation en nutrition humaine et connaît depuis de nombreuses années un déclin de consommation. Les industriels laitiers recherchent continuellement des voies de valorisation et de différenciation qui les conduisent aujourd'hui à
35 s'intéresser à la qualité de leur matière grasse.

A la différence des huiles végétales, qui contiennent une vingtaine d'acides gras majeurs différents, les matières grasses laitières sont composées d'un très grand nombre d'acides gras différents.

40

On connaît près de 400 acides gras différents dans les lipides du lait. Les proportions relatives de ces acides gras sont extrêmement variables en fonction de nombreux paramètres : la race des vaches, l'individu, la saison, le stade de lactation, le numéro de vêlage et surtout l'alimentation des vaches.

Les deux plus importants acides gras du lait sont un acide gras saturé: l'acide palmitique (C16:0) et un acide gras insaturé : l'acide oléique (C18 : 1 n-9). Ces deux acides gras représentent environ 50 % des acides gras du lait. Leurs proportions dans les acides gras totaux sont extrêmement variables. L'acide palmitique représente de 18 à 45 % des acides gras totaux. L'acide oléique représente de 12 à 35 % des acides gras totaux.

15

En dehors de ces deux acides gras, le lait contient également :

- a. des acides gras saturés à chaîne courte (nombre d'atomes de carbone de la chaîne compris entre 2 et 10) ;
- 20 b. des acides gras saturés à chaîne moyenne : acide laurique (C12:0) et acide myristique (C14:0);
- c. des acides gras monoènes cis et trans (principalement l'acide vaccénique C18 :1 trans 11);
- d. des acides gras conjugués (principalement le CLA cis9 trans11);
- 25 e. des acides gras ramifiés ;
- f. des acides gras polyinsaturés de la famille Oméga 3 (principalement l'acide alpha-linolénique C18:3 n-3);
- g. des acides gras polyinsaturés de la famille Oméga 6 (principalement l'acide linoléique C18:2 n-6).

30

La grande variété et la grande dispersion de composition des acides gras du lait, d'une part, et l'importance quantitative de la consommation des lipides du lait, d'autre part, rendent très importants l'évaluation de la qualité nutritionnelle des lipides du lait.

35

Pour les nutritionnistes, il n'y a pas de bons et de mauvais acides gras, dans les régimes de l'homme, mais seulement des acides gras en excès et d'autres en déficit. Tous les guides nutritionnels s'accordent à
5 recommander :

- a. une hausse de la consommation d'acide oléique (C18: 1 n-9),
- b. une hausse de la consommation d'acide alpha-linolénique(C18:3n-3),
- c. une limitation de la consommation d'acide palmitique (C16:0),
- 10 d. une limitation de la consommation d'acide linoléique (C18:2n-6),
- e. une augmentation du rapport C18 : 1n-9 / C16:0,
- f. une diminution du rapport C18 :2 n-6/C18 : 3 n-3.

Des effets intéressants seraient attribués également à la
15 consommation d'acides gras conjugués (CLA cis 9 trans 11).

Il semble donc tout à fait intéressant de pouvoir évaluer de façon rapide et complète la qualité nutritionnelle des lipides du lait, à travers son profil en acides gras.

20

Cette évaluation est très difficile pour de nombreuses raisons :

- a. nombre d'acides gras du lait à mesurer,
- b. grande variation de la composition en acides gras (par
25 exemple les valeurs mesurées pour l'acide alpha-linolénique
Oméga 3 vont de 0,1 % à 2 % selon les laits),
- c. difficultés et coût des techniques analytiques employées
(chromatographie en phase gazeuse).

30

Modèle de détermination de la composition en acides gras des lipides du lait

a. Introduction

35

La détermination du profil en acides gras des lipides du lait s'effectue par la méthode de chromatographie en phase gazeuse (CPG). Elle permet de séparer des mélanges gazeux par suite d'équilibre entre une phase gazeuse mobile et une phase stationnaire. La méthode concerne des

molécules volatiles naturellement, mais aussi des molécules qui sont
rendue à des températures ne provoquant pas leur décomposition.

5

Chronologiquement, la méthode repose sur :

1 - une étape d'extraction de la matière grasse,

2 - une préparation des esters méthyliques d'acides gras,

10 3 - une analyse par chromatographie en phase gazeuse de ces
esters méthyliques d'acides gras.

La durée et le coût de cette méthode de détermination la rendent
difficilement opérationnelle pour les industriels laitiers en quête de
15 valorisation de la matière grasse laitière par sa qualité nutritionnelle.

C'est ainsi qu'on a songé à une méthode tout aussi fiable, mais
beaucoup plus rapide et moins onéreuse : l'analyse infrarouge.

20

b. Matériel

Le matériel infrarouge à transformée de Fourier (I.R.T.F.)
permet une définition spectrale dans l'infrarouge.

25

Le matériel I.R.T.F. opérant dans le proche infrarouge, à des
longueurs d'onde de 1000 à 2500nm, peut être utilisé pour la détermination
de profils d'acides gras de différentes huiles ou aliments solides. Il présente
cependant deux inconvénients majeurs :

30

- la méthode est imprécise et manque de résolution, car les longueurs
d'ondes, caractéristiques de différents acides gras se recourent ;
- elle est mal adaptée à des produits liquides, pour lesquels une
parfaite maîtrise de la température est nécessaire.

35

Au-delà de la chromatographie en phase gazeuse et de l'analyse dans
le proche infrarouge, la demanderesse propose donc aujourd'hui une
analyse dans l'infrarouge moyen, à des longueurs d'onde de 2500 à 10000
nm.

C'est une évolution audacieuse, dès lors que l'analyse infrarouge ne donnait pas satisfaction.

5

La méthode de détermination de l'invention consiste à créer d'abord une base de données en déterminant les spectres infrarouge d'un nombre élevé d'échantillons de lait de référence présentant un profil d'acides gras connu et déterminé par la méthode de chromatographie en phase gazeuse.

10

En d'autre termes, la demanderesse a considéré un grand nombre d'échantillons de lait de référence et procédé acide gras par acide gras.

Pour chaque acide gras, elle a pris une pluralité d'échantillons de référence à teneur déterminée par CPG. Elle a bombardé ces échantillons d'un rayonnement IR moyen et obtenu par réflexion autant de spectres que d'échantillons de lait de référence en l'acide gras considéré. Ces spectres se recoupent en un point – ou une petite zone de longueurs d'onde – qui correspond à la longueur d'onde de l'acide gras considéré.

20

Procéder ainsi pour tous les acides gras choisis consiste à étalonner ou calibrer la méthode de détermination. Plus les zones de recoupement des spectres sont petites et assimilables à un point, plus la calibration est puissante ou précise.

25

La base de données est donc constituée d'une pluralité d'ensembles de quatre éléments (acide gras, teneur, longueur d'onde, puissance de calibration). La teneur peut être le pourcentage moléculaire de l'acide gras considéré sur le total des acides gras.

30

Incidentement, la demanderesse a utilisé comme matériel IRTF l'appareil FT 6000 de la société Foss. Il est bien adapté au lait et présente une bonne stabilité.

35

La mesure est effectuée par analyse du signal de transmission infrarouge moyen au travers de l'échantillon situé dans une cellule de mesure. Le système optique retenu est constitué par un interféromètre de Michelson. Le signal global obtenu est ensuite décomposé par transformée de Fourier pour obtenir le spectre complet d'absorption de l'échantillon.

Ce spectre est lié directement à la composition chimique globale de l'échantillon et n'est donc pas spécifique de telle ou telle molécule, bien qu'il existe dans le domaine de l'infra-rouge moyen des zones d'absorption spécifiques des liaisons C-H, C=O, C-OH ou N-H caractéristiques de la chimie organique présente dans l'échantillon.

Le développement consiste donc à rechercher dans les spectres le poids des absorptions de chacune des longueurs d'onde permettant de définir l'acide gras étudié.

On conçoit que la qualité d'un calibrage infrarouge, pour analyser de nouveaux échantillons de lait, c'est-à-dire pour déterminer la qualité nutritionnelle de leurs lipides, dépend très fortement de la qualité de la base de données utilisée à cet effet. Celle-ci dépend du nombre et de la représentativité des échantillons qui la composent ainsi que de la qualité des valeurs obtenues pour les composés recherchés par la méthode de référence. En outre, cette banque de données doit recouvrir toute la gamme de mesure envisagée et les échantillons de référence doivent représenter toutes les matrices différentes qui pourront être soumises à l'essai.

La base de données mise en œuvre par la demanderesse comprend près de 150 échantillons de lait de référence issus de zones d'élevage (ouest, est, nord et sud de la France), de troupeaux laitiers (races, génétique, niveau de production ...), de saisons (printemps, hiver) et de systèmes de rationnement (ration complète, semi-complète ...) et d'alimentation (ensilage de maïs, herbe pâturée, ensilage d'herbe, herbe enrubannée, foin, luzerne, concentrés énergétiques et protéiques, source d'apport lipidique) très variés, systèmes représentatifs de tous les modes de production et prenant en compte tous les facteurs de variation de la qualité des lipides du lait.

Ces échantillons de référence, traités dans l'infrarouge moyen, produisent des spectres caractéristiques dans une longueur d'onde donnée ou dans une bande suffisamment étroite pour être bien distinguée des autres.

La demanderesse, compte tenu des propos ci-dessus, a donc réalisé que la puissance, ou la précision, de la calibration variait d'un acide gras à un autre, qu'elle pouvait être satisfaisante pour l'un et pas pour un autre.

5 Ainsi, pour l'acide palmitique C16:0, avec suffisamment d'échantillons, la précision de la calibration peut atteindre 90%, voire même la dépasser, mais pour les acides gras de la famille Omega 3, il n'en est rien.

C'est pourquoi, la demanderesse réalisant également que les proportions des divers acides gras étaient corrélées entre elles, a aussi songé à tirer profit de cette corrélation, pour définir des équations de prédiction en regression par exemple linéaire, et ainsi déterminer la teneur de certains acides gras de celle d'autres acides gras déterminés par traitement infrarouge avec une meilleure précision et donc à limiter la

10

15 détermination du profil d'acide gras du lait à analyser par traitement infrarouge à certains acides gras de calibration satisfaisante.

Il est présenté ci-après un exemple de détermination de la composition d'un échantillon de lait en acides gras (AG) mineurs prédits statistiquement par regression à partir de la détermination en acides gras majeurs par traitement infrarouge.

20

La détermination est proposée à partir du tableau des équations de prédiction ci-dessous, dans lequel

25

AGS	représente	les acides gras saturés,
AGI	"	les acides gras insaturés,
AGPI	"	les acides gras polyinsaturés,
AGMI	"	les acides gras monoinsaturés et
30	r	" la précision de résultat (coefficient de corrélation).

35

Equations de prédiction

	AGS + AGI = 100	r=1,00
5	AGPI + AGMI = AGI	r=1,00
	AGMI = 0,672 + 0,852 * AGI	r=0,98
	C14 :0=18,284-0,256*C18 :1 totaux	r=0,80
	C16 :0=35,35+0,231*AGS-0,587*AGI	r=0,87
	C18 :1 totaux=1,032*AGMI-5,157	r=0,98
10	C18 :1 cis totaux=0,76*C18 :1 totaux+0,646*AGMI-0,554*AGI+2,512	r=0,98
	C18 :1 cis9=1,143*C18 :1 cis ttx-0,204*AGI-0,031*C18 :1 ttx+2,028	r=0,99
	C18 :1 totaux= C18 :1 cis totaux + C18 :1 trans totaux	r=1,00
	C18 :3=0,005*AGI+0,193*AGPI-0,01*C16 :0-0,029 (Quand C16:0 > 25,5%)	r=0,86
	C18 :3=11,917 e ^(-0,1041C16 :0) (Quand C16:0 < 25,5%)	r=0,83
15	CLA cis9 trans11=0,366*AGPI-0,381*C18 :3-0,364	r=0,78
	C18 :1 trans ttx=0,477*CLA cis9 trans11-0,043*AGS+1,362*C18 :1 trans11+3,428	r=0,96
	C18 :2=0,657*AGPI-0,718*C18 :3-0,006*AGI-0,477*CLA cis9 trans11+0,292	r=0,80
	C18 :1 trans11=2,319*CLA cis9 trans11+0,409*C18 :3-0,109*AGPI+0,034	r=0,94
20	C18 :1 trans10=0,438*C18 :1 trans ttx+0,091*CLA cis9 trans 11-0,556*C18 :1 trans11-0,114	r=0,94

Les différents paramètres de prédiction du tableau ci-dessus entre les différents acides gras du lait ont été vérifiés et validés relativement aux mécanismes connus de synthèse des acides gras du lait dans le rumen et dans la mamelle des vaches.

Exemple de détermination de la qualité nutritionnelle des lipides du lait

1. Détermination par traitement infrarouge des acides gras saturés (AGS) du lait,
2. Détermination par différence des acides gras insaturés (AGI) du lait
AGI = 100 - AGS
3. Détermination prédictive par régression linéaire des acides gras mono insaturés (AGMI) du lait :
AGMI=0,672+0,852*AGI, avec une précision de résultat r = 0,98
4. Détermination par différence des acides gras polyinsaturés (AGPI)
AGPI = AGMI - AGI.
5. Détermination par traitement infrarouge du C16:0 et des C18 : 1 totaux du lait

6- Détermination prédictive par régression linéaire du C14 :0 du lait

$$\text{C14 :0} = 18,284 - 0,256 * \text{C18 :1 totaux} \quad r = 0,80$$

7- Détermination prédictive par régression linéaire du C18 :3 n-3 du lait

$$\text{C18 :3} = 0,005 * \text{AGI} + 0,193 * \text{AGPI} - 0,01 * \text{C16 :0} - 0,029 \quad r = 0,86$$

8- Détermination prédictive par régression linéaire du CLA c9 t11 (ou CLA1) du lait

$$\text{CLA1} = 0,366 * \text{AGPI} - 0,381 * \text{C18 :3} - 0,364 \quad r = 0,78$$

9- Détermination prédictive par régression linéaire du C18 :2 n-6 du lait

$$\text{C18 :2} = 0,657 * \text{AGPI} - 0,718 * \text{C18 :3} - 0,006 * \text{AGI} - 0,477 * \text{CLA1} + 0,292 \quad r = 0,82$$

10- Détermination prédictive par régression linéaire du C18 :0 du lait

$$\text{C18 :0} = 0,146 * \text{AGI} - 0,006 * \text{C18 :1 totaux} + 2,041 * \text{C18 :3} + 4,92 \quad r = 0,628$$

11- Détermination prédictive par régression linéaire du C18 :1 t11 du lait

$$\text{C18 :1 trans11} = 2,319 * \text{CLA1} + 0,409 * \text{C18 :3} - 0,109 * \text{AGPI} + 0,034 \quad r = 0,94$$

12- Détermination prédictive par régression linéaire du C18 :1 cis totaux du lait

$$\text{C18 :1 cis totaux} = 0,76 * \text{C18 :1 totaux} + 0,646 * \text{AGMI} - 0,554 * \text{AGI} + 2,512 \quad r = 0,98$$

13- Détermination prédictive par régression linéaire du C18 :1 cis9 du lait

$$\text{C18 :1 cis9} = 1,143 * \text{C18 :1 cis ttx} - 0,204 * \text{AGI} - 0,031 * \text{C18 :1 ttx} + 2,028 \quad r = 0,99$$

14- Détermination prédictive par régression linéaire du C18 :1 trans totaux du lait

$$\text{C18 :1 trans ttx} = 0,477 * \text{CLA1} - 0,043 * \text{AGS} + 1,362 * \text{C18 :1 trans11} + 3,428 \quad r = 0,96$$

15- Détermination prédictive par régression linéaire du C18 :1 trans10 du lait

$$\text{C18 :1 trans10} = 0,438 * \text{C18 :1 trans ttx} + 0,091 * \text{CLA1} - 0,556 * \text{C18 :1 trans11} - 0,114$$

$$r = 0,94$$

Grâce à la technique d'analyse décrite ci-dessus, il est possible de connaître rapidement la qualité nutritionnelle des lipides du lait ci-dessus le jour même de sa production.

Les producteurs de lait et l'industrie laitière disposent ainsi d'un outil très fiable, très rapide et très pratique d'emploi qui va permettre d'accélérer le processus d'amélioration de la qualité nutritionnelle des lipides du lait.

REVENDICATIONS

- 1 - Méthode de détermination de la qualité nutritionnelle des lipides du lait, dans laquelle on considère un nombre déterminé d'échantillons de lait de référence, on détermine, pour chacun des échantillons de référence, un profil d'acides gras et un spectre infrarouge obtenu par réflexion sur l'échantillon de référence d'un rayonnement dans l'infrarouge moyen et on associe respectivement les profils d'acides gras aux spectres infrarouge, on soumet le lait à analyser, dont on veut déterminer la qualité nutritionnelle des lipides, à un rayonnement infrarouge pour, par réflexion, en déduire un spectre infrarouge et on compare le spectre infrarouge du lait à analyser aux spectres infrarouge des échantillons de référence, pour en déduire un profil d'acide gras du lait à analyser.
2. Méthode selon la revendication 1, dans laquelle on crée une base de données par détermination des spectres infrarouge d'un nombre élevé d'échantillons de lait de référence présentant un profil d'acides gras connu et déterminé par chromatographie en phase gazeuse.
3. Méthode selon la revendication 2, dans laquelle on a créé la base en procédant acide gras par acide gras.
4. Méthode selon la revendication 3, dans laquelle la base a été créée avec, pour chaque acide gras, une pluralité d'échantillons de référence à teneur déterminée par CPG.
5. Méthode selon l'une des revendications 2 à 4, dans laquelle la base de données comporte une pluralité d'ensembles de quatre éléments comprenant un acide gras, sa teneur, la longueur d'onde et une puissance de calibration.
6. Méthode selon l'une des revendications 1 à 5, dans laquelle on déduit par prédiction la teneur de certains acides gras de la teneur d'autres acides gras déterminée par traitement infrarouge.

7. Méthode selon la revendication 6, dans laquelle on limite la détermination du profil d'acides gras du lait à analyser par traitement infrarouge à certains acides gras de calibration satisfaisante.