
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
54250—
2010
(ИСО 18894:2006)

Кокс

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ РЕАКЦИОННОЙ СПОСОБНОСТИ
КОКСА (CRI) И ПРОЧНОСТИ КОКСА
ПОСЛЕ РЕАКЦИИ (CSR)**

(ISO 18894:2006, MOD)

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2019

Предисловие

1 ПОДГОТОВЛЕН Федеральным государственным унитарным предприятием «Восточный научно-исследовательский углехимический институт» (ФГУП «ВУХИН») на основе собственного перевода на русский язык англоязычной версии стандарта, указанного в пункте 4

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 395 «Кокс и продукты коксохимии»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 23 декабря 2010 г. № 1051-ст

4 Настоящий стандарт является модифицированным по отношению к международному стандарту ИСО 18894:2006 «Кокс. Определение индекса реакционной способности (CRI) и прочности кокса после реакции (CSR)» [ISO 18894:2006 «Coke — Determination of coke reactivity index (CRI) and coke strength after reaction (CSR)», MOD]. При этом дополнительные слова (фразы, приложение E), включенные в текст стандарта для учета потребностей национальной экономики, выделены курсивом. При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных международных стандартов соответствующие им национальные стандарты Российской Федерации и межгосударственные стандарты

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

6 ИЗДАНИЕ (октябрь 2019 г.) с Поправкой (ИУС 3—2013)

Правила применения настоящего стандарта установлены в статье 26 Федерального закона от 29 июня 2015 г. № 162-ФЗ «О стандартизации в Российской Федерации». Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном (по состоянию на 1 января текущего года) информационном указателе «Национальные стандарты», а официальный текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ближайшем выпуске ежемесячного информационного указателя «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 (www.gost.ru)

© ISO, 2006 — Все права сохраняются
© Стандартиформ, оформление, 2011, 2019

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 Реактивы	3
6 Аппаратура	3
7 Подготовка пробы для испытаний	3
8 Проведение испытания	4
9 Обработка результатов	5
10 Точность метода	5
11 Оформление результатов испытаний	7
Приложение А (обязательное) Аппарат для измерения реакционной способности типа А с одинарной стенкой	8
Приложение Б (обязательное) Аппарат для измерения реакционной способности типа В с двойной стенкой	9
Приложение В (обязательное) Барабан для испытания кокса на прочность после реакции	10
Приложение Г (справочное) Определение показателя истираемости	11
Приложение Д (справочное) Значение предела воспроизводимости	12
Приложение Е (рекомендуемое) Проверка повторяемости метода по пековому коксу	13

Кокс

ОПРЕДЕЛЕНИЕ РЕАКЦИОННОЙ СПОСОБНОСТИ КОКСА (CRI) И ПРОЧНОСТИ КОКСА
ПОСЛЕ РЕАКЦИИ (CSR)

Coke.

Determination of coke reactivity index (CRI) and coke strength after reaction (CSR)

Дата введения — 2012—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает требования к оборудованию и методы определения реакционной способности кокса с размером кусков 20 мм и более в газообразной двуокиси углерода при повышенных температурах и прочность кокса после реакции с двуокисью углерода при обработке его во вращающемся цилиндрическом барабане (далее — барабане).

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 8929 Кокс каменноугольный. Метод определения прочности

ГОСТ 23083 Кокс каменноугольный, пековый и термостантрацит. Методы отбора и подготовки проб для испытаний¹⁾

ГОСТ 27588 (ИСО 579—81) Кокс каменноугольный. Метод определения общей влаги (ИСО 579—81, MOD)

ГОСТ Р 8.585 Государственная система обеспечения единства измерений. Термодатчики. Номинальные статистические характеристики преобразования

ГОСТ Р 51568 (ИСО 3310-1—90) Сита лабораторные из металлической проволочной сетки. Технические условия (ISO 3310-1:2000, Test sieves — Technical requirements and testing — Part 1: Test sieves of metal wire cloth, MOD)

Примечание — 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 ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если заменен ссылочный стандарт, на который дана недатированная ссылка, то рекомендуется использовать действующую версию этого стандарта с учетом всех внесенных в данную версию изменений. Если заменен ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, то рекомендуется использовать версию этого стандарта с указанным выше годом утверждения (принятия). Если после утверждения настоящего стандарта в ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение рекомендуется применять без учета данного изменения. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, рекомендуется применять в части, не затрагивающей эту ссылку.

¹⁾ В настоящее время стандарты ИСО на отбор проб не введены на территории Российской Федерации, поэтому вместо них использована ссылка на настоящий межгосударственный стандарт, который распространяется на тот же объект и аспект стандартизации.

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 показатель истирания (abrasion value): Потеря коксом устойчивости к истиранию после реакции с двуокисью углерода при испытании реакционной способности, выраженная как процентное содержание кокса, прошедшего через сито с размером отверстий 0,5 мм после испытания на прочность во вращающемся барабане при соблюдении условий, установленных настоящим стандартом.

Примечание — См. приложение Г.

3.2 показатель реакционной способности кокса, CRI (coke reactivity index, CRI): Выраженная в процентах потеря массы кокса после реакции с двуокисью углерода с образованием окиси углерода в условиях, установленных настоящим стандартом.

3.3 порция (test portion): Представительная часть пробы, непосредственно подвергаемая испытанию.

3.4 прочность кокса после реакции с двуокисью углерода, CSR (coke strength after reaction, CSR): Прочность кокса после реакции с двуокисью углерода при испытании реакционной способности CRI, измеренная как процентное содержание остатка на сите с размером отверстий 10,0 или 9,5 мм после испытания на прочность во вращающемся барабане при соблюдении условий, установленных настоящим стандартом.

4 Сущность метода

Подготовленную для испытаний порцию кокса (часть сухой пробы) с размером частиц от 19,0 до 22,4 мм нагревают в камере реактора до 1100 °С в атмосфере азота. Для проведения испытания атмосферу азота заменяют на двуокись углерода ровно на 2 ч. После испытания реакционную камеру охлаждают приблизительно до 50 °С в атмосфере азота. Показатель реакционной способности (CRI) определяют как разность масс порции кокса до и после реакции с двуокисью углерода, выраженную в процентах от массы порции до реакции.

Оставшийся (непрореагировавший) кокс обрабатывают в барабане специальной конструкции, делаящем 600 оборотов за 30 мин. Показатель прочности кокса после реакции (CSR) определяют путем рассева и взвешивания кокса, оставшегося на сите с размером отверстий 10,0 или 9,5 мм.

Пример установки для испытаний приведен на рисунке 1.

Примечание — Размер частиц кокса после реакции с двуокисью углерода составляет около 20 мм и менее 5 мм, но не около 10 мм. При вращении кокса в барабане обычно происходит истирание частиц размером около 20 мм по краям, но не дробление на куски. Экспериментально установлено, что для отсева прореагировавшего кокса могут быть использованы сита с размером отверстий 10,0 или 9,5 мм, так как расхождения значений прочности при использовании сит с обоими размерами отверстий находятся в пределах точности настоящего стандарта.

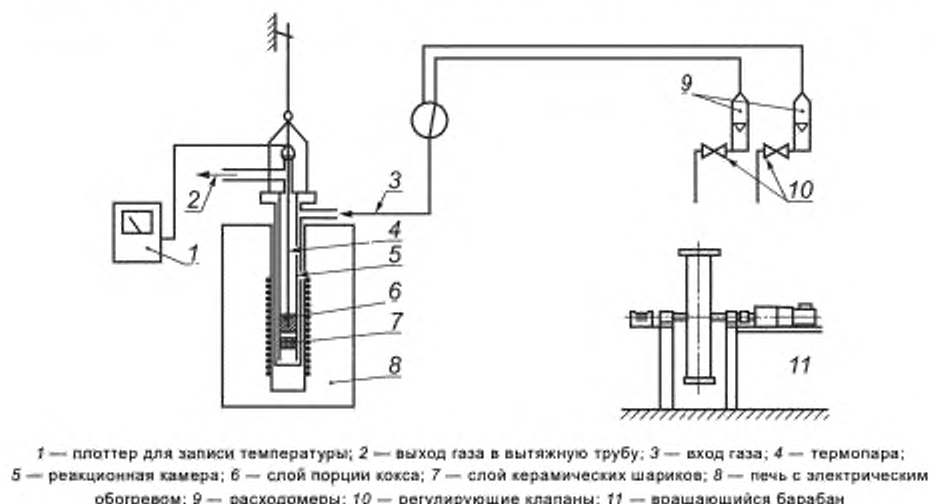


Рисунок 1 — Пример устройства испытательного аппарата

5 Реактивы

5.1 Азот повышенной чистоты с объемной долей азота не менее 99,9 %, сухой, с суммой массовых долей кислорода и двуокиси углерода ($\text{CO}_2 + \text{O}_2$) не более 100 мг/кг. Допускается вместо азота применение аргона той же степени чистоты.

5.2 Двуокись углерода высшего сорта с объемной долей двуокиси углерода не менее 99,5 % и массовой долей кислорода не более 100 мг/кг.

(Поправка)

6 Аппаратура

6.1 Печь с электрическим обогревом (см. приложения А и Б), в которой можно разместить реакционную камеру с испытываемой порцией кокса, обеспечивающая равномерную температуру $(1100 \pm 3)^\circ\text{C}$ в центре испытываемой порции. Зона равномерной температуры должна быть не менее чем в три раза длиннее, чем высота образца.

Желательно, чтобы нагрев печи регулировался независимо в трех зонах для достижения равномерности обогрева в реакторе.

6.2 Реакционная камера (см. приложения А и Б), изготовленная из термостойкой стали или никелевого сплава с размерами, позволяющими разместить ее внутри выбранной электрической печи.

Испытуемая порция кокса помещается на перфорированную пластину внутри реакционной камеры. Под этой перфорированной пластиной находится вторая перфорированная пластина, на которой в качестве подогревателя газа помещен слой керамических Al_2O_3 шариков, который рассеивает и подогревает азот и двуокись углерода, которые вводятся в камеру и продуваются сквозь слой кокса в ходе испытания. Обе перфорированные пластины закреплены между двумя комплектами кронштейнов. Газ поступает через впускные патрубки на дне и выходит через выпускные патрубки, расположенные наверху реакционной камеры.

Реакционная камера должна быть размещена в электропечи таким образом, чтобы образец кокса находился строго в центре зоны равномерной температуры нагрева печи.

6.3 Расходомеры постоянного перепада давления, расходомеры с переменной площадью проходного сечения или, предпочтительно, массовые расходомеры, используемые для постоянного контроля за потоком азота и двуокиси углерода во время испытания. Точность расхода газа как азота, так и двуокиси углерода должна составлять $\pm 5\%$.

Давления газов, проходящих через расходомеры, должны поддерживаться в соответствии с инструкцией изготовителя на калибровку.

Примечание — Колебания расхода газа могут вызвать изменчивость результатов испытаний.

6.4 Термопара, платинородий — платина тип S (платина — платинородий с 10 % родия по массе), в соответствии с требованиями ГОСТ Р 8.585, используемая для измерения и регулирования температуры порции кокса, которая должна задаваться согласно условиям испытания. Термопара помещается в защитный чехол из термостойкой стали, никелевого сплава или керамический. Защитный чехол должен быть газонепроницаемым и предотвращать загрязнение термопары газообразными продуктами, ведущее к неточности измерений. Защитный чехол крепится к центру крышки так, чтобы конец термопары находился строго в центре слоя кокса по диаметру.

6.5 Сита с квадратными отверстиями по ГОСТ Р 51568 с размером отверстий 9,5 или 10,0 мм, 19,0 и 22,4 мм. Если выполняется испытание на истирание (см. приложение Г), то требуются также сита с размером отверстий 0,5 мм.

6.6 Весы с точностью до 0,1 г.

6.7 Вращающийся барабан (см. приложение В) со счетчиком оборотов и реле времени.

7 Подготовка пробы для испытаний

Отбор проб кокса по ГОСТ 23083. При необходимости пробу сокращают без измельчения до требуемой массы.

Измельчают приблизительно 50 кг пробы кокса с типичным ситовым составом на щековой или валковой дробилке. Размер щели дробилки подбирают таким образом, чтобы выход фракции от 19,0 до 22,4 мм составил от 10 % до 30 %. Для подбора размера щели используют часть кокса, оставшуюся после сокращения общей пробы.

Масса пробы, необходимой для испытаний, зависит от следующих факторов:

а) минимальная масса пробы, необходимая для испытания, определяется минимальной массой фракции с размером кусков от 19,0 до 22,4 мм, которая должна составлять 1000 г;

б) масса пробы крупного кокса должна быть достаточной, чтобы обеспечить его представительность. Поэтому часть пробы, массой менее 50 кг, может использоваться только в случае гарантии ее представительности, что отражается в отчете об испытаниях.

Рекомендуется использовать пробу кокса крупностью более 25 мм после испытания прочности в барабане по ГОСТ 8929. Эта проба является представительной, поскольку отобрана от валовой пробы пропорционально ситовому составу кокса и достаточно велика для того, чтобы получить нужное для испытаний количество фракции от 19,0 до 22,4 мм.

Пробу кокса после дробления просеивают на ситах с размером отверстий 22,4 и 19,0 мм. Кокс, оставшийся на сите 22,4 мм, возвращают на дробление, повторяя эту операцию до тех пор, пока остаток на сите составит не более 3 % массы пробы, подвергнутой измельчению. Отбрасывают фракции менее 19,0 мм и более 22,4 мм.

Полученную фракцию кокса от 19,0 до 22,4 мм высушивают до влажности менее 1 % в соответствии с ГОСТ 27588. Снова просеивают измельченную и просеянную пробу на ситах 22,4 и 19 мм и удаляют мелочь. Измельченную и просеянную пробу делят на образцы массы около 1000 г.

В качестве варианта проба (фракция от 19,0 до 22,4 мм) может быть разделена на образцы массой около 1000 г перед сушкой и просеиванием.

Полученные образцы делят на порции массой около 200 г каждая. Для каждого испытания готовят порцию массой (200 ± 2) г, которую взвешивают с точностью до 0,1 г. Окончательная масса регулируется путем замены более легких и более тяжелых кусков кокса в порции.

Примечание — Регистрация количества кусков в каждой порции может помочь при сопоставлении результатов серии испытаний.

8 Проведение испытания

8.1 Количество испытаний

Проводят не менее двух испытаний.

8.2 Определение CRI (индекса реакционной способности кокса)

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! Отходящий из реактора газ при подаче двуокиси углерода CO_2 насыщен окисью углерода CO и поэтому опасен. Он должен сжигаться или отводиться в вентиляционную трубу. Необходимо предусмотреть меры предосторожности, касающиеся горячей поверхности реакционной камеры, нагревающейся до 1100 °C.

Предварительно нагревают печь до температуры, которая позволит помещенной в нее реакционной камере с пробой достичь (1100 ± 3) °C в течение от 30 до 40 мин. Перед помещением реакционной камеры в электрическую печь в нее загружают взвешенную пробу кокса таким образом, чтобы термopара была вертикально расположена, и перемещают термopару (внутри чехла) по высоте, закрепляя таким образом, чтобы ее спай находился по высоте в середине слоя загруженного кокса (на половине высоты испытываемой пробы над перфорированной пластиной). Перед загрузкой в печь реакционную камеру продувают током азота со скоростью $(10 \pm 0,5)$ дм³/мин в течение 5 мин.

Не прекращая тока азота, помещают реакционную камеру в печь так, чтобы центр коксовой загрузки располагался в центре зоны равномерного нагрева, и доводят температуру образца до (1100 ± 3) °C в течение от 30 до 40 мин.

При подогреве реакционной камеры с пробой до 1100 °C регулирование температуры с точностью ± 3 °C в минуту не требуется. Регулирование температуры требуется только во время испытания.

После достижения температуры (1100 ± 3) °C выдерживают реакционную камеру при этой температуре 10 мин в токе азота и затем переключают газовую систему на подачу двуокиси углерода с расходом $(5 \pm 0,25)$ дм³/мин. После переключения газовой системы на двуокись углерода температура падает (эндотермическая реакция). Тепловая мощность печи должна быть такой, чтобы первоначальная температура (1100 ± 3) °C восстанавливалась в течение 10 мин.

Примечание — Перепад температуры может быть минимизирован путем повышения температуры в печи до переключения на двуокись углерода. Для неизвестных образцов кокса величина этого повышения может быть предварительно установлена экспериментально.

После продувки кокса двуокисью углерода в течение 120 мин газовый поток на 5 мин переключают на подачу азота с расходом $(10 \pm 0,5)$ дм³/мин для очистки реакционной камеры от остатков двуокиси углерода. Извлекают реакционную камеру из печи и охлаждают на воздухе до температуры ниже 50 °С, не прекращая подачу азота в камеру. После охлаждения извлекают испытанную порцию из реакционной камеры, взвешивают прореагировавший кокс с точностью до 0,1 г и рассчитывают показатель реакционной способности (CRI) в соответствии с 9.1.

(Поправка)

8.3 Определение прочности кокса после реакции

Переносят весь прореагировавший кокс в барабан, закрывают и проверяют герметичность крышки барабана. Включают барабан на 30 мин при скорости вращения $(20 \pm 0,1)$ мин⁻¹. Барабан должен остановиться после 600 оборотов.

Извлекают весь кокс из барабана. Просеивают на сите 10,0 или 9,5 мм и взвешивают оставшийся на сите кокс с точностью до 0,1 г. Рассчитывают показатель прочности кокса после реакции (CSR) в соответствии с 9.2.

9 Обработка результатов

9.1 Показатель реакционной способности кокса

Показатель реакционной способности кокса CRI, % по массе, определяют по формуле

$$CRI = 100 \frac{m_0 - m_1}{m_0}, \quad (1)$$

где m_0 — масса пробы до реакции, г;
 m_1 — масса пробы после реакции, г.

9.2 Прочность кокса после реакции

Прочность кокса после реакции CSR, % по массе, определяют по формуле

$$CSR = 100 \frac{m_2}{m_1}, \quad (2)$$

где m_2 — масса фракции более 10,0 мм или 9,5 мм после вращения в барабане, г;
 m_1 — масса пробы после реакции, г.

10 Точность метода

10.1 Обеспечение правильности

Для получения стабильно воспроизводимых результатов испытаний систематически проводят проверку оборудования и средств измерений.

а) Подготовка проб для испытаний:

- 1) сита;
- 2) весы.

б) Испытание на реакционную способность:

- 1) реакционная камера;
- 2) расход газа;
- 3) термopара;
- 4) таймер.

в) Испытания прочности кокса:

- 1) состояние вращающегося барабана;
- 2) скорость вращения;
- 3) счетчик оборотов;
- 4) сита;
- 5) весы.

Для проверки рекомендуется использовать калиброванное оборудование и периодически готовить и использовать внутренний эталонный материал для периодической проверки повторяемости и воспроизводимости результатов испытаний (см. приложения Д и Е).

10.2 Предел повторяемости

10.2.1 Общее положение

Результаты дубликатных измерений, выполненных в условиях повторяемости, то есть в одной и той же лаборатории, одним оператором, на одной и той же аппаратуре в течение короткого промежутка времени на представительных порциях, взятых из одной и той же анализируемой пробы, не должны отличаться на значения более, чем указанные в таблицах 1 и 2.

10.2.2 Показатель реакционной способности кокса

Для парного результата значение предела $[x_1 - x_2]$ определяет необходимость проведения дополнительных испытаний, как показано в таблице 1 и в помещенных ниже комментариях.

Таблица 1 — Критерии многократных определений реакционной способности (CRI)

CRI	Предел $[x_1 - x_2]$		
	А	В	С
До 10 включ.	—	—	—
Свыше 10 до 20 включ.	2,0	2,5	2,7
Свыше 20 до 30 включ.	2,5	3,2	3,5
Свыше 30 до 40 включ.	3,0	4,0	4,5
Свыше 40 до 60 включ.	3,5	5,0	5,5
Свыше 60	—	—	—

а) Два результата испытаний:

- если предел $|x_1 - x_2|$ менее или равен А, усредняют два результата;
- если предел $|x_1 - x_2|$ более А и предел $|x_1 - x_2|$ менее или равен В, проводят третье испытание;
- если предел $|x_1 - x_2|$ более В, проводят еще два испытания.

б) Три результата испытаний:

- если $x_{\max} - x_{\min}$ менее или равно В, усредняют три результата;
- если $x_{\max} - x_{\min}$ более В, выполняют четвертое испытание.

в) Четыре результата испытаний:

- если $x_{\max} - x_{\min}$ менее или равно С, усреднить четыре результата;
- если $x_{\max} - x_{\min}$ более С, отбраковывают x_{\max} и x_{\min} и усредняют оставшиеся два результата.

Среднее значение результата определения округляют до первого десятичного знака.

10.2.3 Прочность кокса после реакции

Для парных результатов значение предела $[x_1 - x_2]$ определяет необходимость проведения дополнительных испытаний, как показано в таблице 2 и комментариями к перечислениям а)–с).

Таблица 2 — Критерии многократных определений прочности кокса после реакции (CSR)

CSR	Предел $[x_1 - x_2]$		
	А	В	С
Свыше 80	—	—	—
Свыше 70 до 80 включ.	2,0	2,5	2,7
Свыше 60 до 70 включ.	2,5	3,2	3,5
Свыше 50 до 60 включ.	3,0	4,0	4,5
Свыше 30 до 50 включ.	3,5	5,0	5,5
30 и менее	—	—	—

(Поправка)

а) Два результата испытаний:

- если предел $|x_1 - x_2|$ менее или равен А, усредняют два результата;
- если предел $|x_1 - x_2|$ более А и предел $|x_1 - x_2|$ менее или равен В, проводят третье испытание;
- если предел $|x_1 - x_2|$ более В, проводят еще два испытания.

б) Три результата испытаний:

- если $x_{\max} - x_{\min}$ менее или равен В, усреднить три результата;
- если $x_{\max} - x_{\min}$ более В, выполнить четвертое испытание.

в) Четыре результата испытаний:

- если $x_{\max} - x_{\min}$ менее или равен С, усреднить четыре результата;
- если $x_{\max} - x_{\min}$ более С, отбраковать x_{\max} и x_{\min} и усреднить оставшиеся два результата.

Среднее значение результата определения округляют до первого десятичного знака.

11 Оформление результатов испытаний

Отчет о результатах испытаний должен включать следующую информацию:

- а) ссылка на настоящий стандарт;
- б) идентификация испытуемой пробы;
- в) размер отверстий сита, используемого для определения CSR (10,0 или 9,5 мм);
- г) результаты определений;
- д) масса пробы, если она меньше, чем 50 кг;
- е) дата проведения испытания.

Приложение А
(обязательное)

Аппарат для измерения реакционной способности типа А с одинарной стенкой

А.1 Печь с электрическим обогревом

Печь с электрическим обогревом должна вмещать внутри себя блок с реакционной камерой и иметь проектную мощность, способную поддерживать температуру образца кокса в центре загрузки на уровне $(1100 \pm 3)^\circ\text{C}$ в течение всего испытания. Зона равномерной температуры должна как минимум в три раза превышать высоту слоя образца.

А.2 Реакционная камера

Реакционная камера должна быть выполнена из термостойкой стали или никелевого сплава и иметь размеры:

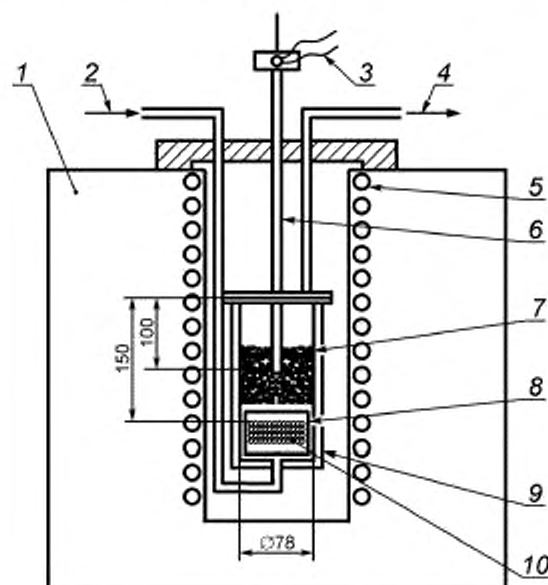
- минимальная длина — 230 мм;
- внешний диаметр от 84 до 90 мм;
- внутренний диаметр — (78 ± 1) мм.

Пример реакционной камеры типа А представлен на рисунке А.1.

Испытуемая порция кокса размещается на перфорированной пластине внутри реакционной камеры. Под этой пластиной находится вторая перфорированная пластина, на которой в качестве подогревателя газа размещен слой керамических Al_2O_3 шариков (диаметром приблизительно 10 мм), которые одновременно рассеивают и подогревают подаваемые в камеру азот и двуокись углерода, продуваемые сквозь слой кокса в ходе испытания. Высота подогревателя около 80 мм. Для предотвращения утечки газа между крышкой и корпусом реакционной камеры устанавливают прокладку. Газ поступает через впускные патрубки на дне и выходит через выпускной патрубок, расположенный наверху реакционной камеры.

Реакционную камеру устанавливают таким образом, чтобы находящийся в ней образец кокса находился в центре зоны регулируемой температуры печи.

Термопара находится в чехле из термостойкой стали или сплава никеля или в керамической защитной трубке. Чехол служит в качестве центрирующей направляющей и обычно крепится к центру крышки для облегчения правильной установки спая термопары. Конец термопары устанавливается в центре реакционной камеры на высоте, соответствующей половине высоты слоя образца кокса над перфорированной пластиной. Изменение плотности испытуемого образца кокса может привести к изменению высоты слоя кокса в реакционной трубке, поэтому необходимо регулировать положение наконечника термопары.



1 — печь; 2 — вход газов N_2 и CO_2 ; 3 — вывод термопары; 4 — выход газа; 5 — нагревательный элемент; 6 — термопара; 7 — образец кокса (высота = 100 мм); 8 — распределитель и подогреватель газа; 9 — корпус реакционной камеры; 10 — шарики Al_2O_3

Рисунок А.1 — Пример реакционной камеры типа А с одинарной стенкой и схема испытательной установки

**Приложение Б
(обязательное)**

Аппарат для измерения реакционной способности типа В с двойной стенкой

Б.1 Печь с электрическим обогревом

Печь с электрическим обогревом должна вмещать внутри себя реакционную камеру и иметь проектную мощность, способную поддерживать температуру образца кокса, замеренную в центре загрузки, на уровне $(1100 \pm 3)^\circ\text{C}$ в течение испытания. Зона равномерной температуры должна как минимум в три раза превышать высоту слоя образца.

Б.2 Реакционная камера

Реакционная камера должна быть изготовлена из термостойкой стали или никелевого сплава со следующими размерами:

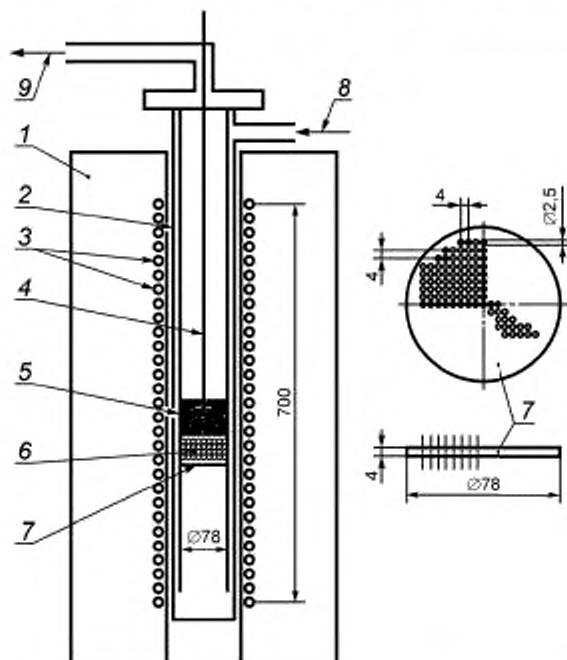
- длина зависит от длины печи;
- внутренний диаметр внутренней трубки (78 ± 1) мм.

Пример реакционной камеры типа В представлен на рисунке Б.1.

Испытуемый кокс помещают на перфорированную пластину внутри реакционной камеры. Под этой пластиной находится вторая перфорированная пластина, на которой в качестве подогревателя газа размещен слой керамических шариков Al_2O_3 , которые рассеивают и подогревают подаваемые в реакционную камеру азот и двуокись углерода, продуваемые сквозь слой кокса в ходе испытания. Высота подогревателя около 80 мм. Для предотвращения утечек газа вставляют уплотнение между крышкой и корпусом реакционной трубки.

Газ поступает через впускной патрубок в боковой верхней части реакционной камеры, проходит вниз между двумя стенками цилиндра, направляется в центр реакционной камеры, затем вверх через образец кокса и выходит сверху. Реакционную камеру устанавливают таким образом, чтобы образец кокса в трубке располагался в центре зоны регулируемой температурной печи. Конец термопары устанавливают в центре реакционной трубки на высоте, соответствующей половине высоты слоя образца кокса над перфорированной пластиной.

Размеры перфорированной пластины: диаметр отверстия — 2,5 мм; расстояние между отверстиями — 4 мм; количество отверстий — 241; общая площадь отверстий — $11,8 \text{ см}^2$; толщина пластины — 4 мм.



1 — печь (10 кВт); 2 — реакционная камера; 3 — нагревательный элемент; 4 — термопара; 5 — проба кокса; 6 — слой керамических шариков (высота 80 мм); 7 — перфорированная пластина; 8 — входной патрубок газа; 9 — выходной патрубок газа

Рисунок Б.1 — Пример реакционной камеры типа В с двойной стенкой и схема испытательной установки

Приложение В
(обязательное)

Барабан для испытания кокса на прочность после реакции

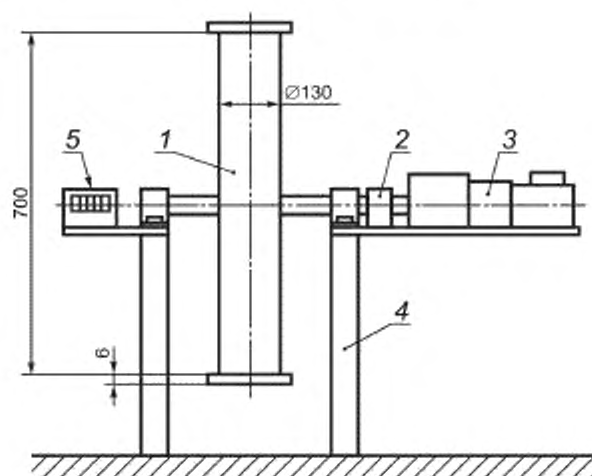
В.1 Барабан снабжен приводом для вращения, счетчиком оборотов и реле времени. Привод должен быть рассчитан точно на 600 оборотов за 30 мин при $(20 \pm 0,1) \text{ мин}^{-1}$. Остановка барабана происходит строго после 600 оборотов.

В.2 Размеры барабана:

- длина внутренней цилиндрической камеры — $(700 \pm 1) \text{ мм}$;
- внутренний диаметр — $(130 \pm 1) \text{ мм}$;
- толщина стенок цилиндрической камеры — 5 мм;
- минимальная толщина торцевых крышек — 6 мм.

На внутренней поверхности цилиндра и на торцевых крышках не должно быть каких-либо инородных элементов (например, головок болта).

На рисунке В.1 представлен барабан для испытания прочности кокса.



1 — барабан; 2 — предохранительная фрикционная муфта; 3 — электродвигатель; 4 — удлиненная муфта;
5 — счетчик оборотов

Рисунок В.1 — Барабан для испытания прочности кокса

Приложение Г
(справочное)

Определение показателя истираемости

Г.1 Определение

Показатель истираемости характеризует устойчивость кокса к механическому разрушению и выражается количеством фракции размером менее 0,5 мм (мелочи), полученной после обработки в барабане прореагировавшего кокса.

Г.2 Проведение испытания

Кокс, после испытания в барабане прошедший через сито с размером отверстий 10 или 9,5 мм, вторично просеивают через сито 0,5 мм и взвешивают.

Показатель истираемости рассчитывают по формуле Г.1.

Г.3 Обработка результатов

Показатель истираемости AV , % по массе, вычисляют по формуле

$$AV = 100 \frac{m_3}{m_1}, \quad (Г1)$$

где m_3 — масса фракции менее 0,5 мм после обработки в барабане, г;

m_1 — масса образца после реакции, г.

ПриложениеД
(справочное)

Значение предела воспроизводимости

Д.1 Проверка сходимости данных и особенно значения предела воспроизводимости — очень длительный и дорогостоящий процесс. Проверка данных проводилась в процессе трех специальных испытаний. В серии испытаний 22 участниками проводились испытания подготовленных образцов кокса крупностью от 19,0 до 22,4 мм. Поэтому данные, указанные в настоящем приложении, не содержат ошибок, связанных с рассевом. Из трех анализируемых проб приемлемые результаты были получены только для двух проб кокса с CSR более 55 (согласованные значения CSR 64,3 и 63,3). Однако дополнительно представленные данные для кокса с CSR менее 55 (согласованное значение CSR — 35,3) являются только приблизительными.

Примечание — Критерии для определения воспроизводимости на основе анализа, проводимого в одной лаборатории, не учитывались, так как количество испытываемых проб, на которых проводились измерения в ходе специального испытания, описанного выше, было недостаточным. Поэтому было решено представить в справочном приложении только значение предела воспроизводимости.

Д.2 Средние значения результатов двукратных измерений, произведенных в каждой из двух лабораторий на представительных порциях, взятых из одной и той же испытываемой пробы, полностью и по правилам подготовленной, не должны отличаться от значений, указанных в таблице Д.1.

Таблица Д.1 — Значение предела воспроизводимости

CRI		CSR	
значение	предел	значение	предел
Более 33	5 ^{а)}	Менее 55	8 ^{а)}
Менее 33	3,5	Более 55	4,5
^{а)} Только приблизительные значения.			

Среди других критериев (например, температурный режим, расход газа, качество подготовки проб) рассев является определяющим. На результаты отсева сильно влияют характеристики встряхивателя для сит. Поэтому в случаях, когда необходимо сравнить результаты двух или более лабораторий в коммерческих или технологических целях, они должны использовать идентичные условия отсева, чтобы получить сравнимые результаты при испытаниях одной и той же выборки.

Приложение Е
(рекомендуемое)

Проверка повторяемости метода по пековому коксу

Е.1 Для оценки пригодности применяемой аппаратуры, правильности ее монтажа и правильности выполнения процедур испытания целесообразно применять пековый кокс. При исключении из пробы губчатой части пековый кокс достаточно однороден по структуре, что в значительной мере уменьшает погрешности, связанные с отбором и подготовкой проб. Пековый кокс имеет малую зольность, что исключает влияние количества и состава золы на результат испытания. Поскольку пековый кокс изготавливают по одной и той же технологии и из сырья, близкого по составу, независимо от производителя, он обладает примерно одинаковой реакционной способностью. Это делает пековый кокс хорошим материалом для настройки и последующей проверки методики.

Е.2 Получают или отбирают количество пекового кокса из расчета получения материала на 20—30 испытаний. На каждое испытание должно быть подготовлено не менее 1 кг пробы в соответствии с разделом 7.

Е.3 В порцию для испытаний отбирают вручную 200—210 г кусков пекового кокса, однородных по внешнему виду, без губчатых участков. Количество кусков следует зафиксировать на срок, пока полученный материал не будет израсходован.

Е.4 Выполнение испытаний и расчеты проводятся в соответствии с настоящим стандартом.

Е.5 Повторяемость.

При испытании пекового кокса с величиной показателя CRI от 30 % до 40 % устанавливается абсолютное значение предела повторяемости результатов (допускаемое расхождение двух параллельных измерений в условиях повторяемости при доверительной вероятности 0,95), равное для CRI 2,8 %, для CSR — 5,4 %.

Если эти показатели достигнуты, можно считать, что аппаратура пригодна для испытаний, а квалификация оператора удовлетворительна.

УДК 662.749.2.001.4:006.354

ОКС 75.160.10

Ключевые слова: каменноугольный кокс, метод определения, размер кусков, прочность кокса, реакция с двуокисью углерода, показатель истираемости

Редактор *Н.Е. Рагузина*
Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*
Корректор *Е.Ю. Каболова*
Компьютерная верстка *Д.В. Кардановской*

Сдано в набор 28.10.2019. Подписано в печать 09.12.2019. Формат 60 × 84^{1/8}. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 2,33. Уч.-изд. л. 1,70.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ИД «Юриспруденция», 115419, Москва, ул. Орджоникидзе, 11.
www.jurisizdat.ru y-book@mail.ru

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
для комплектования Федерального информационного фонда стандартов,
117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Поправка к ГОСТ Р 54250—2010 (ИСО 18894:2006) Кокс. Определение реакционной способности кокса (CRI) и прочности кокса после реакции (CSR)

В каком месте	Напечатано	Должно быть
Пункт 5.1. После первого абзаца	—	Допускается вместо азота применение аргона той же степени чистоты
Пункт 8.2. Пятый абзац	с расходом $(10 \pm 0,25)$ дм ³ /мин	с расходом $(5 \pm 0,25)$ дм ³ /мин
Пункт 10.2.3, таблица 2, го- ловка	CRI	CSR

(ИУС № 3 2013 г.)