
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
54268—
2010

ТОПЛИВА АВИАЦИОННЫЕ И НЕФТЯНЫЕ ДИСТИЛЛЯТЫ

**Определение типов ароматических
углеводородов методом высокоэффективной
жидкостной хроматографии с детектированием
по коэффициенту рефракции**

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2019

Предисловие

1 ПОДГОТОВЛЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 31 «Нефтяные топлива и смазочные материалы», Открытым акционерным обществом «Всероссийский научно-исследовательский институт по переработке нефти» (ОАО «ВНИИ НП») на основе собственного перевода на русский язык англоязычной версии стандарта, указанного в пункте 4

2 ВНЕСЕН Управлением технического регулирования и стандартизации Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 декабря 2010 г. № 1098-ст

4 Настоящий стандарт идентичен стандарту ASTM D 6379—04 «Стандартный метод определения типов ароматических углеводородов в авиационных топливах и нефтяных дистиллятах. Метод высокоэффективной жидкостной хроматографии с детектированием по коэффициенту рефракции» (ASTM D 6379—04 «Standard test method for determination of aromatic hydrocarbon types in aviation fuels and petroleum distillates — High performance liquid chromatography method with refractive index detection», IDT).

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного стандарта для приведения в соответствие с ГОСТ Р 1.5—2012 (пункт 3.5).

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных стандартов соответствующие им межгосударственные стандарты, сведения о которых приведены в дополнительном приложении ДА

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

6 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Август 2019 г.

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)

© Стандартинформ, оформление, 2012, 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	2
3 Термины и определения	2
4 Сущность метода	2
5 Значение и применение	3
6 Аппаратура	3
7 Реактивы	4
8 Отбор проб	5
9 Подготовка аппаратуры	5
10 Проведение испытания	6
11 Обработка результатов	7
12 Протокол испытания	8
13 Прецизионность и отклонение	8
Приложение ДА (справочное) Сведения о соответствии ссылочных стандартов межгосударственным стандартам	9

ТОПЛИВА АВИАЦИОННЫЕ И НЕФТЯНЫЕ ДИСТИЛЛЯТЫ

**Определение типов ароматических углеводородов
методом высокоэффективной жидкостной хроматографии
с детектированием по коэффициенту рефракции**

Aviation fuels and petroleum distillates.

Determination of aromatic hydrocarbon types by high performance liquid chromatography method
with refractive index detection

Дата введения — 2012—07—01

1 Область применения

1.1 Настоящий стандарт¹⁾ устанавливает метод высокоэффективной жидкостной хроматографии для определения содержания моноароматических и диароматических углеводородов в авиационных топливах и нефтяных дистиллятах, выкипающих в диапазоне температур от 50 °С до 300 °С, таких как Jet A и Jet A-1. Общее содержание ароматических соединений рассчитывают как сумму отдельных типов ароматических углеводородов.

Примечание — Образцы с конечной температурой кипения выше 300 °С, которые содержат трициклические ароматические и высшие полициклические ароматические соединения, не подлежат испытанию настоящим методом и должны анализироваться методом АСТМ Д 6591 или другим подходящим эквивалентным методом.

1.2 Настоящий метод используют для дистиллятов, содержащих от 10 % масс. до 25 % масс. моноароматических углеводородов и от 0 % масс. до 7 % масс. диароматических углеводородов.

1.3 Прецизионность настоящего метода установлена для керосиновых дистиллятов, содержащих от 10 % масс. до 25 % масс. моноароматических углеводородов и от 0 % масс. до 7 % масс. диароматических углеводородов.

1.4 Соединения, содержащие серу, азот и кислород, могут оказывать мешающее воздействие. Моноалкены не влияют на результат, но сопряженные ди- и полиалкены, при наличии, могут исказить результаты.

1.5 В настоящем стандарте не предусмотрено рассмотрение вопросов безопасности, связанных с его применением. Пользователь настоящего стандарта несет ответственность за разработку соответствующих мер по технике безопасности и охране здоровья персонала, а также определяет целесообразность применения законодательных ограничений перед его использованием.

¹⁾ Этот метод находится под юрисдикцией комитета АСТМ Д02 «Нефтепродукты и смазочные материалы» и под контролем подкомитета Д02.04 «Анализ углеводорода».

Решение о последнем издании стандарта было принято 1 мая 2004 г. и опубликовано в июне 2004 г. Первоначально стандарт был утвержден в 1999 г. Предыдущее издание было утверждено в 1999 г. как АСТМ Д 6379—99.

В IP этот метод находится под юрисдикцией Комитета по стандартизации.

2 Нормативные ссылки

2.1 В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты^{1),2)}.

ASTM D 4052, Test method for density and relative density of liquids by digital density meter (Метод определения плотности и относительной плотности жидкостей цифровым плотномером)

ASTM D 4057, Practice for manual sampling of petroleum and petroleum products (Руководство по ручному отбору проб нефти и нефтепродуктов)

ASTM D 4177, Practice for automatic sampling of petroleum and petroleum products (Руководство по автоматическому отбору проб нефти и нефтепродуктов)

ASTM D 6591, Test method for determination of aromatic hydrocarbon types in middle distillates — High performance liquid chromatography method with refractive index detection (Определение типов ароматических углеводородов в средних дистиллятах. Метод высокоэффективной жидкостной хроматографии с детектированием по коэффициенту рефракции)

IP 436, Test method for determination of aromatic hydrocarbon types in aviation fuels and petroleum distillates — High performance liquid chromatography method with refractive index (Определение типов ароматических углеводородов в авиационных топливах и нефтяных дистиллятах. Метод высокоэффективной жидкостной хроматографии с детектором по коэффициенту рефракции)

3 Термины и определения

3.1 В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

3.1.1 **диароматические углеводороды** (di-aromatic hydrocarbons, DАH): Соединения, имеющие большие значения времени удерживания на специфичной полярной колонке в сравнении с моноароматическими углеводородами.

3.1.2 **моноароматические углеводороды** (mono-aromatic hydrocarbons, МАH): Соединения, имеющие большие значения времени удерживания на специфичной полярной хроматографической колонке в сравнении с неароматическими углеводородами, но меньшими значениями времени удерживания в сравнении с diaromatic hydrocarbons.

3.1.3 **неароматические углеводороды** (non-aromatic hydrocarbons): Соединения, имеющие меньшие значения времени удерживания на специфичной полярной колонке в сравнении с моноароматическими углеводородами.

3.1.4 **общее содержание ароматических углеводородов** (total aromatic hydrocarbons): Сумма моно- и diaromatic hydrocarbons.

Примечание — Характеристики элюирования ароматических и неароматических соединений на специфической для метода полярной хроматографической колонке не устанавливались для настоящего метода. Опубликованные и неопубликованные данные показывают, что каждый из этих типов углеводородов в качестве основных компонентов может включать:

- 1) неароматические углеводороды: ациклические и циклические алканы (парафины и нафтены), моноалкены (при наличии);
- 2) МАH: производные бензола, тетралина, индана, тиафены и сопряженные полиалкены;
- 3) DАH: производные нафталина, бифенилы, индены, флуорены, аценафены, бензотиафены.

4 Сущность метода

4.1 Испытуемый образец разбавляют в подвижной фазе в соотношении 1:1, например в гептане, и фиксированный объем указанного раствора вводят в высокоэффективный жидкостный хроматограф, оснащенный полярной колонкой. Данная колонка имеет низкое сродство к неароматическим углеводородам и в то же время характеризуется ярко выраженной селективностью к ароматическим углеводородам. В результате такой селективности ароматические углеводороды отделяют от неароматических и разделяют на несколько отчетливых групп согласно структуре колец, т. е. МАH и DАH.

¹⁾ Для датированных ссылок используют только указанное издание стандарта. В случае недатированных ссылок — последнее издание стандарта, включая все изменения и поправки.

Информацию по указанным АСТМ-файлам можно получить на сайте АСТМ www.astm.org или в сервисной службе service@astm.org. Информацию по ежегодникам АСТМ можно найти на сайте АСТМ в разделе Document Summary.

²⁾ Стандарт IP 436 следует запрашивать в Энергетическом институте (IP), 61 New Cavendish Street, London WIG7AR, UK.

4.2 Колонка соединена с детектором по коэффициенту рефракции, который определяет компоненты по мере их элюирования из колонки. Электронный сигнал от детектора постоянно контролируется процессором. Амплитуды сигналов (площади пиков) от ароматических соединений образца сравнивают с сигналами, ранее полученными для калибровочных стандартов, и таким образом рассчитывают массовые проценты МАН и ДАН в образце. Сумму МАН и ДАН принимают как общее содержание ароматических соединений в образце (% масс.).

5 Значение и применение

5.1 Точные сведения о количестве ароматических углеводородов по их типам могут быть использованы для установления эффективности процессов нефтепереработки при получении товарных топлив. Эти же сведения могут быть использованы для установления качества топлива и для оценки относительных характеристик горючести товарных топлив.

6 Аппаратура

6.1 Высокоэффективный жидкостный хроматограф (ВЭЖХ)

Любой ВЭЖХ, обеспечивающий подачу подвижной фазы со скоростью от 0,5 до 1,5 см³/мин, обладающий прецизионностью выше, чем 0,5 %, и пульсациями менее 1 % полной шкалы регистрации при условиях испытаний, представленных в разделе 9 (см. рисунок 1).

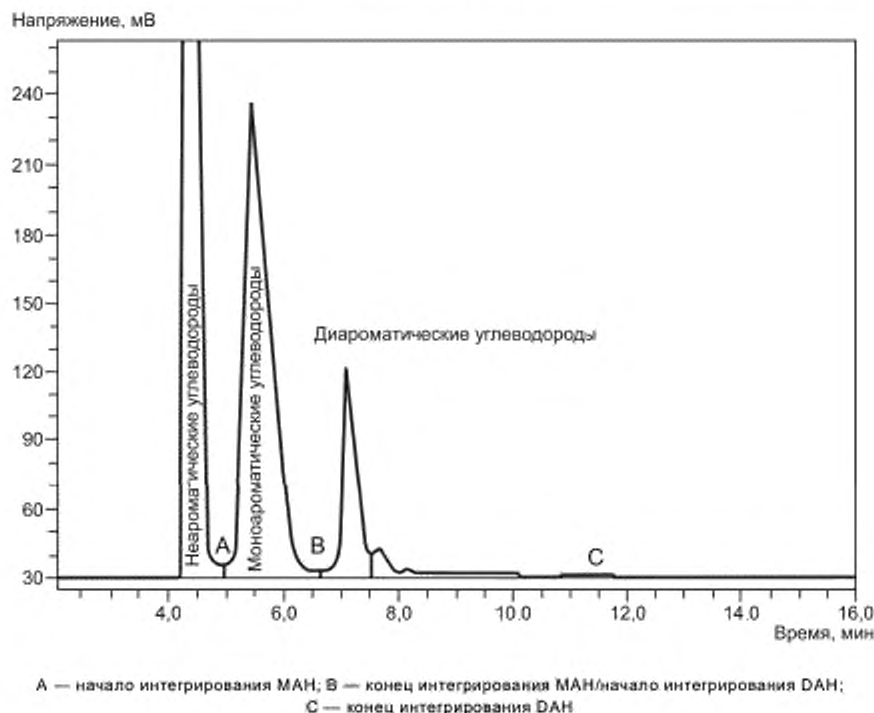


Рисунок 1 — Хроматограмма образца авиационного топлива, показывающая точки интегрирования и группы типичных ароматических углеводородов

6.2 Система ввода образца для ввода 10 мкл (номинал) раствора образца с повторяемостью более 2 %.

6.2.1 В колонку должны вводить одинаковые и постоянные объемы калибровочного и исследуемого растворов.

Как ручные, так и автоматические системы ввода образцов (использующие полное или частичное заполнение петли) при условии правильного применения должны отвечать требованиям повторяемости, приведенным в 6.2. При использовании частичного заполнения петли рекомендуется, чтобы вводимый объем был меньше половины общего объема петли. В режиме полного заполнения петли лучшие результаты получают при промывании петли не менее чем ее шестикратным объемом.

6.2.2 Объемы вводимого образца, отличные от 10 мкл (обычно от 3 до 20 мкл), могут быть использованы при условии, что выполняются требования, установленные по повторяемости ввода (см. 6.2), чувствительности детектора по коэффициенту рефракции и линейности (см. 9.4 и 10.1) и разрешению колонки (см. 9.4).

6.3 Фильтр для образца (произвольный)

Микрофильтр пористостью 0,45 мкм или менее, химически инертный к действию углеводородных растворителей, рекомендуется для удаления из растворов образцов вещества в виде частиц.

6.4 Хроматографическая колонка

Пригодна любая колонка для ВЭЖХ из нержавеющей стали, заполненная неподвижной фазой — силикагелем с привитой аминогруппой (или полярной амино/цианогруппой)¹⁾, если она обеспечивает выполнение требований эффективности по 9.4.3. Установлено, что колонки длиной от 150 до 300 мм, внутренним диаметром от 4 до 5 мм и наполненные неподвижной фазой с частицами размером 3 или 5 мкм удовлетворяют этим требованиям. Рекомендуется, но не обязательно, использовать предколонку (например, 30 мм длиной и внутренним диаметром 4,6 мм), заполненную силикагелем или силикагелем с привитой аминогруппой.

6.5 Термостат колонки для ВЭЖХ

Любой пригодный термостат колонки для ВЭЖХ (с блоком нагрева или циркуляцией воздуха), способный поддерживать постоянную температуру $\pm 1^\circ\text{C}$ в диапазоне от 20°C до 40°C .

Примечания

1 Детектор по коэффициенту рефракции чувствителен как к резким, так и к постепенным изменениям температуры подвижной фазы. Необходимо принять все возможные меры для поддержания постоянной температуры в жидкостном хроматографе.

2 Допускаются и другие формы температурного контроля, например термостатирование помещения лабораторий.

6.6 Детектор по коэффициенту рефракции

Любой детектор, имеющий рабочий диапазон коэффициента рефракции от 1,3 до 1,6, отвечающий требованиям чувствительности по 9.4.2, дающий линейный отклик во всем интервале калибровки, при этом выходной сигнал должен согласовываться с системой сбора данных. Если детектор имеет независимый термостат, рекомендуется устанавливать его температуру равной температуре колонки.

6.7 Компьютер или интегратор

Можно использовать любую систему сбора данных, если она совместима с детектором по коэффициенту рефракции, имеет минимальную частоту сбора информации 1 Гц и способна определять площадь пиков и время удерживания. Система сбора данных должна также иметь минимум приспособлений для последующей обработки данных, такой как корректировка базовой линии и повторное интегрирование. Рекомендуется, но не обязательно, способность выполнять автоматическое детектирование и идентификацию пиков, а также расчет концентраций компонентов исходя из измеренных площадей пиков.

6.8 Мерные колбы класса В или более высокого класса вместимостью 10 и 100 см³.

6.9 Весы аналитические с точностью взвешивания до $\pm 0,0001$ г.

7 Реактивы

7.1 Циклогексан чистотой не менее 99 %.

Примечание — Циклогексан может содержать бензол в качестве примеси.

¹⁾ Приемлемые результаты дают неподвижные фазы Spherisorb 3NH₂, Spherisorb 5NH₂, Partisil 5 PAC и Partisphere 5 PAC.

7.2 Гептан квалификации для ВЭЖХ в качестве подвижной фазы.

Предупреждение — Углеводородные растворители обладают повышенной пожароопасностью, могут вызывать раздражение при вдыхании, прямом попадании внутрь или контакте с кожей.

Примечание — Исходя из практики, рекомендуется дегазировать подвижную фазу ВЭЖХ перед использованием.

7.3 1-Метилнафталин чистотой не менее 98 %.

Предупреждение — При работе с ароматическими соединениями необходимо надевать перчатки (например, одноразовые виниловые).

Примечание — Чистоту 1-метилнафталина определяют газовой хроматографией с пламенно-ионизационным детектором. Должны быть использованы стандартные вещества максимально возможной чистотой. Образцы чистотой более 98 % можно приобрести у всех основных поставщиков.

7.4 о-Ксилол (1,2-диметилбензол) чистотой не менее 98 %.

8 Отбор проб

8.1 Лабораторная проба топлива, из которой отбирают образец для настоящего метода испытания, должна представлять всю партию груза. Лабораторная проба должна быть отобрана в соответствии с практическими руководствами по ASTM Д 4057, ASTM Д 4177 или подобными стандартами.

9 Подготовка аппаратуры

9.1 Устанавливают хроматограф, систему ввода образца, хроматографическую колонку, термостат колонки, детектор по коэффициенту рефракции и интегратор в соответствии с инструкциями на оборудование. Устанавливают в термостат колонку для ВЭЖХ.

Примечание — Термостат колонки не обязателен, если используют другие устройства для поддержания постоянной температуры, например термостатирование помещения лаборатории (см. 6.5).

9.2 Регулируют скорость потока подвижной фазы до постоянного значения ($1,0 \pm 0,2$) см³/мин и убеждаются, что ячейка сравнения детектора по коэффициенту рефракции заполнена подвижной фазой (см. 6.6.1). Дают стабилизироваться термостату колонки (и термостату детектора при наличии).

9.2.1 Для уменьшения инструментального дрейфа важно убедиться, что ячейка сравнения детектора заполнена подвижной фазой. Наилучший способ заполнения:

1) пропускают подвижную фазу через ячейку сравнения (с последующей изоляцией ячейки сравнения, чтобы исключить испарение) непосредственно перед испытанием;

2) компенсируют испарение, пропуская постоянный поток подвижной фазы через ячейку сравнения. Поток должен быть оптимизирован таким образом, чтобы дисбаланс между аналитической ячейкой и ячейкой сравнения, возникающий из-за высыхания и градиентов температуры или давления, был минимальным. Обычно это достигается, когда поток подвижной фазы через ячейку сравнения составляет одну десятую от потока через аналитическую ячейку.

Примечание — Скорость потока подвижной фазы может быть настроена (обычно в диапазоне от 0,8 до 1,2 см³/мин) на оптимальное значение для получения разрешения, установленного в 9.4.3.

9.3 Готовят стандарт для проверки разрешения системы (SRS), взвешивая циклогексан ($1,0 \pm 0,1$) г, о-ксилол ($0,5 \pm 0,05$) г и 1-метилнафталин ($0,05 \pm 0,005$) г в мерную колбу вместимостью 100 см³ и заполняя ее до метки гептаном.

Примечание — Приготовленный таким образом раствор SRS может храниться до одного года в плотно закрытой посуде в темном месте при температуре от 5 °C до 25 °C.

9.4 После стабилизации хроматографа, что подтверждается стабильной горизонтальной базовой линией, вводят в колонку 10 мкл стандарта SRS (см. 9.3) и записывают хроматограмму, используя систему сбора данных.

Примечание — Дрейф базовой линии за период хроматографического анализа должен быть меньше, чем 0,5 % высоты пика циклогексана. Дрейф базовой линии более этого значения указывает на проблемы с поддержанием температуры колонки/детектора по коэффициенту рефракции или на вынос полярной фазы из колонки, или все факторы одновременно. Для достижения жидкостным хроматографом стабильного состояния может потребоваться время до 1 ч.

9.4.1 Убеждаются, что при разделении базовую линию достигают все три компонента SRS.

9.4.2 Убеждаются, что система сбора данных может точно измерять площадь пика 1-метилнафталина.

Примечание — Отношение сигнал/шум для 1-метилнафталина должно быть 3:1 или лучше.

9.4.3 Убеждаются, что разрешение для циклогексана и о-ксилола — не менее пяти.

9.4.3.1 Разрешение колонки

Рассчитывают разрешение для циклогексана и о-ксилола, используя следующую формулу

$$\text{Разрешение} = \frac{2(t_2 - t_1)}{1,699(y_2 + y_1)}, \quad (1)$$

где t_2 — время удерживания для пика о-ксилола, с;

t_1 — время удерживания для пика циклогексана, с;

y_2 — ширина на полувысоте пика о-ксилола, с;

y_1 — ширина на полувысоте пика циклогексана, с.

Если разрешение менее пяти, то проверяют, все ли компоненты системы работают нормально, а мертвый объем хроматографа минимален. Регулируют расход жидкой фазы, если он снижает разрешение, убеждаются, что подвижная фаза соответствует требуемому качеству, и регенерируют или заменяют колонку.

9.5 Повторяют процедуру по 9.4 и убеждаются, что полученные значения площадей пиков для о-ксилола и 1-метилнафталина соответствуют прецизионным характеристикам настоящего метода испытания.

Примечание — Если повторяемость определения площадей неудовлетворительная, проверяют работу устройства ввода, стабильность базовой линии (минимальный дрейф) и отсутствие шумов.

10 Проведение испытания

10.1 Калибровка

10.1.1 Готовят четыре калибровочных стандарта (А, В, С и D) в соответствии с концентрациями, указанными в таблице 1, взвешивая с точностью 0,0001 г указанные материалы в мерные колбы вместимостью 100 см³ каждая и доводя до метки гептаном.

Таблица 1 — Концентрации калибровочных стандартов

Наименование	Концентрация калибровочного стандарта, г/100 см ³			
	А	В	С	Д
Циклогексан	5,0	2,0	0,5	0,1
о-Ксилол	15,0	5,0	1,0	0,1
1-Метилнафталин	5,0	1,0	0,2	0,05

Примечания

1 Концентрации, указанные в таблице 1, характерны для большинства нефтепродуктов, выкипающих в области, характерной для авиационных топлив и нефтяных дистиллятов. Могут быть использованы другие стандартные концентрации при условии, что они отвечают требованиям метода (таким как линейность, чувствительность детектора и разрешение колонки).

2 Хранят калибровочные растворы в плотно закупоренных емкостях (например, в мерных колбах вместимостью 100 см³) в темном месте при температуре от 5 °С до 25 °С. В данных условиях растворы стабильны не менее 6 мес.

10.1.2 После стабилизации хроматографа (см. 9.4) вводят в колонку 10 мкл калибровочного стандарта А. Записывают хроматограмму и измеряют площади пиков для каждого ароматического компонента. Убеждаются, что базовая линия достигается между всеми тремя компонентами.

10.1.3 Повторяют процедуру по 10.1.2 для калибровочных стандартов В, С и D.

10.1.4 Строят график зависимости концентрации (г/100 см³) от площади пиков, рассчитанной для каждого ароматического компонента, т. е. о-ксилола и 1-метилнафталина. Калибровочный график

должен быть линейным с коэффициентом корреляции более 0,999 и нулевым отклонением менее $\pm 0,01$. Компьютер или система сбора данных могут быть использованы для обработки калибровки.

Примечания

1 Ежедневную калибровку необходимо проводить только для детектора по коэффициенту рефракции.

2 Для проверки стабильности системы рекомендуется после каждых 5 образцов анализировать образцовое авиационное топливо или нефтяной дистиллят, или один из 4 стандартов.

3 Для определения объемного содержания типов ароматических соединений (% об.) строят график зависимости концентрации ($\text{см}^3/100 \text{ см}^3$) от площади пика вместо (% масс./% об.) ($\text{г}/100 \text{ см}^3$ от площади пика). Разделив концентрации (% масс./% об.) о-ксилола и 1-метилнафталина на соответствующие плотности при 20 °С, получают объемные концентрации (% об.) ($\text{см}^3/100 \text{ см}^3$). См. примечание к 10.2.1.1, перечисление 1), и примечание 2 к 11.1.

10.2 Анализ образцов

10.2.1 Образец массой от 4,9 до 5,1 г, взвешенный с точностью 0,001 г, помещают в мерную колбу вместимостью 10 см^3 и доводят гептаном до метки. Тщательно перемешивают встряхиванием. Выдерживают раствор 10 мин и, при необходимости, фильтруют по 6.3 для удаления нерастворимых продуктов.

10.2.1.1 Для образцов, в которых содержание одного или более типов ароматических углеводородов выходит за диапазон калибровки, готовят, соответственно, более концентрированный (например, 10 $\text{г}/10 \text{ см}^3$) или более разбавленный (2 $\text{г}/10 \text{ см}^3$) растворы образца.

Примечание — Для определения объемного содержания типов ароматических соединений (% об.) проводят разведение по объему:

1) аккуратно отмерив пипеткой 5 см^3 образца в мерную колбу вместимостью 10 см^3 и доведя до метки гептаном;

2) разделив массу образца на его плотность, установленную по методу ASTM Д 4052, и получив таким образом объем образца. См. примечание 3 к 10.1.4 и примечание 2 к 11.1.

10.2.2 Когда рабочие условия стабилизируются (см. 9.4) и станут идентичными условиям при проведении калибровки (см. 10.1), вводят в колонку 10 мкл раствора образца (см. 10.2.1) и запускают систему сбора данных.

10.2.3 В соответствии с рисунком 1 разрабатывают подходящий способ поиска и идентификации МАН и ДАН. Рисунок 1 дает типичную хроматограмму образца авиационного топлива.

10.2.4 Проводят базовую линию непосредственно от начала неароматического пика к точке на хроматограмме, где происходит стабилизация базовой линии с выходом ее на прямую после элюирования всех компонентов. Опускают вертикальные линии из впадины (седловины) до базовой линии в установленных точках (см. рисунок 1) и рассчитывают площади пиков для МАН и ДАН.

Примечание — Если обработка хроматографических данных происходит автоматически, необходимо визуально проконтролировать правильность идентификации и интегрирования пиков.

11 Обработка результатов

11.1 Групповое содержание ароматических углеводородов (% масс.)

Рассчитывают содержание, % масс., для МАН и ДАН по следующей формуле

$$\% \text{ масс. для МАН и ДАН} = \frac{[(AS) + I]V}{M}, \quad (2)$$

где A — площадь пика МАН или ДАН в образце;

S — наклон калибровочного графика для МАН или ДАН [в координатах зависимости содержания (% масс./% об.) от площади пика];

I — отклонение содержания МАН или ДАН, % масс./% об., при нулевом сигнале по калибровочному графику;

V — общий объем испытуемого раствора образца, см^3 (см. 10.2.1);

M — масса испытуемого образца, г (см. 10.2.1).

Примечания

1 Данный расчет может быть выполнен напрямую системой сбора данных.

2 Для определения объемного содержания типов ароматических углеводородов (% об.) используют значения наклона и отклонения из калибровочного графика для объемных содержаний (см. примечание 3 к 10.1.4) и объем образца (см. примечание к 10.2.1.1) вместо значений S , I и M .

11.2 Общее содержание ароматических углеводов

Рассчитывают общее содержание ароматических углеводов в образце (% масс.) как сумму содержания индивидуальных типов углеводов (т. е. МАН + ДАН).

12 Протокол испытания

12.1 Записывают содержание МАН, ДАН и общее содержание ароматических углеводов с точностью 0,1 % масс.

12.2 Протокол испытания должен включать:

12.2.1 Ссылку на настоящий стандарт.

12.2.2 Тип и идентификацию испытуемого продукта.

12.2.3 Результат испытания (см. раздел 11).

12.2.4 Любое отклонение от установленной стандартом процедуры, согласованное или несогласованное.

12.2.5 Дату проведения испытания.

13 Прецизионность и отклонение¹⁾

13.1 Прецизионность

Для оценки приемлемости полученных результатов (95%-ная вероятность) должны быть использованы нижеследующие критерии.

13.1.1 Повторяемость

Расхождение между результатами испытаний, полученными одним и тем же оператором на одном и том же оборудовании при постоянных условиях проведения испытаний на идентичном материале при продолжительном времени работы и при обычном и правильном выполнении метода испытания, может превышать следующие значения только в одном случае из двадцати.

	диапазон, % масс.	повторяемость
Диароматика	0,10—6,64	$0,337 X^{0,333}$
Моноароматика	10,5—24,1	$0,129 X^{0,667}$

где X — среднее из сравниваемых результатов.

13.1.2 Воспроизводимость

Расхождение между двумя единичными и независимыми результатами, полученными разными операторами, работающими в разных лабораториях, на одном и том же материале при продолжительном времени работы и при обычном и правильном исполнении метода испытания, может превышать следующие значения только в одном случае из двадцати.

	диапазон, % масс.	воспроизводимость
Диароматика	0,10—6,64	$0,514 X^{0,333}$
Моноароматика	10,5—24,1	$0,261 X^{0,667}$

где X — среднее из сравниваемых результатов.

13.1.3 Отклонение

Результаты данного метода определяются только в терминах настоящего метода и, следовательно, метод не имеет отклонения.

¹⁾ Фактические данные находятся в штаб-квартире АСТМ и могут быть получены при запросе исследовательского отчета RR: АСТМ D 02-1446.

Приложение ДА
(справочное)

Сведения о соответствии ссылочных стандартов межгосударственным стандартам

Таблица ДА.1

Обозначение ссылочного стандарта	Степень соответствия	Обозначение и наименование соответствующего межгосударственного стандарта
ASTM D 4052	—	*
ASTM D 4057	NEQ	ГОСТ 31873—2012 «Нефть и нефтепродукты. Методы ручного отбора проб»
ASTM D 4177	—	*
ASTM D 6591	—	*
IP 436	—	*
<p>* Соответствующий национальный стандарт отсутствует. До его принятия рекомендуется использовать перевод на русский язык данного стандарта.</p> <p>Примечание — В настоящей таблице использовано следующее условное обозначение степени соответствия стандартов:</p> <p>- NEQ — неэквивалентный стандарт.</p>		

УДК 665.733:006.354

ОКС 75.080

Ключевые слова: ароматические углеводороды, ароматика, авиационное топливо, высокоэффективная жидкостная хроматография, типы углеводородов, реактивное топливо, нефтяные дистилляты, детектор по коэффициенту рефракции, общее содержание ароматики в топливе

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

Сдано в набор 27.08.2019. Подписано в печать 17.09.2019. Формат 60 × 84^{1/8}. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,20.

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