
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)
INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
22985—
2017

ГАЗЫ УГЛЕВОДОРОДНЫЕ СЖИЖЕННЫЕ

Метод определения сероводорода, меркаптановой серы и серооксида углерода

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2019

Предисловие

Цели, основные принципы и общие правила проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены»

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Акционерным обществом «Волжский научно-исследовательский институт углеводородного сырья» (АО «ВНИИУС»)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 7 июня 2017 г. № 99-П)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Украина	UA	Минэкономразвития Украины

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 5 октября 2017 г. № 1329-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 22985—2017 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2019 г.

5 ВЗАМЕН ГОСТ 22985—90

6 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Август 2019 г.

Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации.

В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация будет опубликована на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»

© Стандартиформ, оформление, 2017, 2019



В Российской Федерации 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 Средства измерений, оборудование, реактивы и материалы	2
4 Отбор проб	3
5 Обеспечение безопасности при выполнении измерений	4
6 Требования к квалификации персонала	4
7 Условия проведения испытаний	4
8 Подготовка к проведению испытаний	5
9 Подготовка поглотительной системы	6
10 Проведение испытаний	7
11 Обработка результатов	9
12 Точность метода	11
Приложение А (справочное) Запись результатов потенциометрического титрования	13
Приложение Б (справочное) Зависимость давления паров воды от температуры и значения коэффициента f	17
Приложение В (справочное) Плотность индивидуальных углеводов	19
Библиография	20

ГАЗЫ УГЛЕВОДОРОДНЫЕ СЖИЖЕННЫЕ

Метод определения сероводорода, меркаптановой серы и серооксида углерода

Liquefied petroleum gases.

Method for determination of hydrogen sulfide, mercaptan sulfur and carbon sulfoxide

Дата введения — 2019—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает метод определения сероводорода и меркаптановой серы при их массовой доле от 0,0002 % до 2 % в сжиженных углеводородных газах (СУГ).

Настоящий стандарт можно использовать также для определения содержания серооксида углерода (карбонилсульфида) при массовой доле от 0,0002 % до 0,5 %, присутствующего одновременно с сероводородом и меркаптановой серой в сжиженных углеводородных газах (СУГ).

Сущность метода заключается в поглощении сероводорода и меркаптанов водным раствором гидроксида (гидроксида) натрия (калия) или растворами карбоната натрия (углекислого натрия) и гидроксида (гидроксида) натрия (калия); серооксида углерода (карбонилсульфида) — спиртовым раствором моноэтаноламина с последующим потенциометрическим титрованием полученных растворов азотнокислым аммиаком серебра.

Примечание — Настоящий стандарт можно применять для анализа широкой фракции легких углеводородов (ШФЛУ), а также газов нефтепереработки. Настоящий стандарт не распространяется на сжиженный природный газ.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 12.0.004 Система стандартов безопасности труда. Организация обучения безопасности труда. Общие положения

ГОСТ 12.1.005 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.007 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 83 Реактивы. Натрий углекислый. Технические условия

ГОСТ 84 Реактивы. Натрий углекислый 10-водный. Технические условия

ГОСТ 199 Реактивы. Натрий уксуснокислый 3-водный. Технические условия

ГОСТ 1277 Реактивы. Серебро азотнокислое. Технические условия

ГОСТ 1770 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 3399 Трубки медицинские резиновые. Технические условия

ГОСТ 3760 Реактивы. Аммиак водный. Технические условия

ГОСТ 4232 Реактивы. Калий йодистый. Технические условия

ГОСТ 4234 Реактивы. Калий хлористый. Технические условия

ГОСТ 4328 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 5789 Реактивы. Толуол. Технические условия

ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия

- ГОСТ 9805 Спирт изопропиловый. Технические условия
ГОСТ 9932 Реометры стеклянные лабораторные. Технические условия
ГОСТ 10679 Газы углеводородные сжиженные. Метод определения углеводородного состава
ГОСТ 14920 Газ сухой. Метод определения компонентного состава
ГОСТ 14921 Газы углеводородные сжиженные. Методы отбора проб
ГОСТ 17299 Спирт этиловый технический. Технические условия
ГОСТ 17792 Электрод сравнения хлорсеребряный насыщенный образцовый 2-го разряда
ГОСТ 18300* Спирт этиловый ректификованный технический. Технические условия
ГОСТ 24363 Реактивы. Калия гидроокись. Технические условия
ГОСТ 25336 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
ГОСТ 28498 Термометры жидкостные стеклянные. Общие технические требования. Методы испытаний
ГОСТ 29227 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования
ГОСТ 29251 (ИСО 385-1—84) Посуда лабораторная стеклянная. Бюретки. Часть 1. Общие требования
ГОСТ OIML R 76-1 Государственная система обеспечения единства измерений. Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

Примечание — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.easc.by) или по указателям национальных стандартов, издаваемым в государствах, указанных в предисловии, или на официальных сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации. Если на документ дана недатированная ссылка, то следует использовать документ, действующий на текущий момент, с учетом всех внесенных в него изменений. Если заменен ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, то следует использовать указанную версию этого документа. Если после принятия настоящего стандарта в ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение применяется без учета данного изменения. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Средства измерений, оборудование, реактивы и материалы

При определении содержания сероводорода, меркаптановой серы и серооксида углерода в сжиженных углеводородных газах используют следующие средства измерений, оборудование, реактивы и материалы.

Пробоотборник по ГОСТ 14921.

Счетчик газовый барабанный (с жидкостным затвором) типа ГСБ-400, обеспечивающий измерение объема газа до 250 дм³/ч, класса точности 1.

Реометр типа РДС по ГОСТ 9932.

Потенциометр типа рН-150М, анализатор жидкости «ЭКСПЕРТ-001» или другого типа с ручным, полуавтоматическим или автоматическим титрованием, с ценой деления шкалы не более 5 мВ, обеспечивающий измерение электродвижущей силы (ЭДС) в интервале от минус 1999 до плюс 1999 мВ с пределом допускаемой основной абсолютной погрешности от 1 до 3 мВ.

Примечание — При разногласиях в оценке качества применяют аппарат с ручным титрованием.

Весы лабораторные по ГОСТ OIML R 76-1:

- с максимальным пределом взвешивания 200 г, I и II класса точности и с пределом абсолютной допускаемой погрешности взвешивания не более $\pm 0,02$ г;

- с максимальным пределом взвешивания 500 и 2000 (5000) г, III класса точности и с пределом абсолютной допускаемой погрешности взвешивания не более ± 1 г.

Электрошкаф сушильный, обеспечивающий поддержание температуры от 105 °С до 110 °С.

Термометры жидкостные стеклянные типа А или Б диапазоном температур от 0 °С до 100 °С, с ценой деления 1 °С по ГОСТ 28498.

Секундомер 2-го класса точности.

Баня водяная.

* В Российской Федерации действует ГОСТ Р 55878—2013 «Спирт этиловый технический гидролизный ректификованный. Технические условия».

Груша резиновая.

Посуда мерная лабораторная стеклянная по ГОСТ 1770:

- колбы 2—100—2; 2—1000—2;

- цилиндры 1—25—2 или 3—25—2; 1—50—2 или 3—50—2; 1—100—2 или 3—100—2; 1—250—2 или 3—250—2.

Бюретки вместимостью 1, 2 или 5 см³ по ГОСТ 29251.

Пипетки градуированные вместимостью 1, 2, 5, 10 см³ исполнения 1 или 2, класса точности 1 или 2 по ГОСТ 29227.

Посуда и оборудование лабораторные стеклянные по ГОСТ 25336:

- склянки для промывания газов типа СН и СВТ;

- стаканы СН-1—100, СН-1—200;

- стаканы Н-1—50, В-1—100, В-1—150, Н-1—250 ТС;

- воронки стеклянные типа В любого диаметра и высоты;

- воронки ВПр-1;

- колба 1—1000—29/32.

Электрод сульфидсеребряный марки ЭСС-01 по [1] или электрод ионоселективный марки ЭЛИТ-211 по [2].

Электрод сравнения хлорсеребряный насыщенный образцовый по ГОСТ 17792 или электрод вспомогательный марки ЭВЛ-1М3.1 по [3].

Мешалка электромагнитная.

Трубки резиновые медицинские по ГОСТ 3399, полихлорвиниловые или полиэтиленовые диаметром 8—10 мм.

Серебро азотнокислородной квалификации х. ч. или ч. д. а. по ГОСТ 1277.

Аммиак водный квалификации ч. д. а. по ГОСТ 3760.

Калий йодистый квалификации х. ч. или ч. д. а. по ГОСТ 4232, высушенный до постоянной массы при температуре 105 °С — 110 °С.

Калия гидроокись квалификации х. ч. или ч. д. а. по ГОСТ 24363.

Натрия гидроокись квалификации х. ч. или ч. д. а. по ГОСТ 4328.

Моноэтаноламин квалификации ч. по [4].

Натрий углекислый безводный по ГОСТ 83 или натрий углекислый 10-водный квалификации ч. д. а. по ГОСТ 84.

Натрий уксуснокислый 3-водный квалификации ч. д. а. по ГОСТ 199 или натрий уксуснокислый безводный квалификации ч. д. а.

Калий хлористый квалификации х. ч. или ч. д. а. по ГОСТ 4234.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Азот газообразный или другой инертный газ.

Спирт изопропиловый квалификации х. ч. или ч. по ГОСТ 9805.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300 или спирт этиловый технический по ГОСТ 17299.

Толуол квалификации ч. д. а. по ГОСТ 5789.

Примечание — Допускается применять аналогичные приборы, лабораторную посуду и реактивы, класс точности и квалификация которых не ниже требований, предусмотренных настоящим стандартом.

4 Отбор проб

4.1 Отбор проб СУГ — по ГОСТ 14921 или по стандарту [5]. Отбор проб ШФЛУ по стандарту [5].

Анализ проб проводят не позднее чем через 24 ч после отбора проб.

Примечание — Пробоотборник должен быть изготовлен из нержавеющей стали, или его внутренняя поверхность должна иметь покрытие из материала, инертного к воздействию серосодержащих соединений.

4.2 При анализе газов, не содержащих углеводородов с числом атомов углерода 5 и более, допускается отбирать пробы газа из технологической линии или резервуара непосредственно в поглощающую систему через присоединительный штуцер с пробоотборной трубкой, снабженной вентилем тонкой регулировки. При этом соблюдают условия эксплуатации газового счетчика: температура окружающей среды и газа от 10 °С до 35 °С при относительной влажности не более 80 % (при плюс 20 °С) и избыточном давлении газа не более 5885 Па.

Примечание — Пробоотборная трубка и вентиль тонкой регулировки должны быть изготовлены из коррозионно-стойкого материала.

4.3 Объем пробы газа в зависимости от предполагаемого содержания сероводорода, меркаптановой серы и серооксида углерода приведен в таблице 1.

Таблица 1 — Объемы проб газа и алиquotы поглотительного раствора на титрование в зависимости от массовой доли сероводорода, меркаптановой серы и серооксида углерода

Предполагаемая массовая доля сероводорода, меркаптановой серы или серооксида углерода в газе, %	Вместимость пробоотборника, см ³	Объем газа, отобранного с потока, дм ³	Объем алиquotы поглотительного раствора на титрование, см ³
От 0,0002 до 0,0005 включ.	400	100	От 50 до 20 включ.
Св. 0,0005 до 0,0030 включ.	400	100	От 20 до 3 включ.
Св. 0,003 до 0,015 включ.	50	10	От 25 до 5 включ.
Св. 0,015 до 0,100 включ.	50	5	От 10 до 2 включ.
Св. 0,10 до 1,00 включ.	50	5	От 2,0 до 0,2 включ.
Св. 1,00 до 2,00 включ.	50	5	От 0,20 до 0,02 включ.

5 Обеспечение безопасности при выполнении измерений

5.1 СУГ и ШФЛУ являются малоопасными веществами и по степени воздействия на организм человека относятся к 4-му классу опасности по ГОСТ 12.1.007. При контакте с организмом человека вызывают обморожение, напоминающее ожог.

5.2 Предельно допустимая концентрация (ПДК) в воздухе рабочей зоны для СУГ и ШФЛУ в целом не установлена. ПДК компонентов СУГ и ШФЛУ (мг/м³) — по ГОСТ 12.1.005*.

5.3 При отборе проб и проведении лабораторных испытаний соблюдают правила электробезопасности по стандарту [7].

5.4 Работающие с СУГ и ШФЛУ должны быть обучены правилам безопасности труда в порядке, установленном на предприятии в соответствии с ГОСТ 12.0.004.

Примечание — Настоящий стандарт не содержит указаний по всем проблемам безопасности, возникающим при его применении. Пользователь настоящего стандарта должен предусмотреть меры по обеспечению безопасности и здоровья занятых в отборе проб работников, а также определить возможность его применения или соответствующие ограничения. Все действия по отбору проб должны соответствовать требованиям безопасности, установленным на предприятии.

6 Требования к квалификации персонала

6.1 Процедуры по 4.1 и 4.2 проводит персонал, имеющий допуск к соответствующей работе согласно требованиям, установленным на предприятии.

6.2 Определение сероводорода, меркаптановой серы и серооксида углерода методом потенциометрического титрования проводит персонал, изучивший руководства по эксплуатации используемых средств измерений (СИ).

7 Условия проведения испытаний

7.1 При подготовке к проведению испытаний и их выполнении соблюдают следующие требования:

- температура окружающей среды, относительная влажность воздуха, атмосферное давление, внешние электрические и магнитные поля, влияющие на работу применяемых СИ, должны соответствовать требованиям, указанным в руководствах по эксплуатации СИ;
- в помещениях, предназначенных для проведения испытаний, должны отсутствовать вибрация или другие факторы, влияющие на измерение массы и объема.

* В Российской Федерации действуют гигиенические нормативы [6].

8 Подготовка к проведению испытаний

8.1 Подготовка потенциометра

8.1.1 Потенциометр готовят к работе в соответствии с инструкцией изготовителя.

8.2 Подготовка электродов

8.2.1 Электроды готовят к работе и хранят в соответствии с инструкцией изготовителя.

8.3 Приготовление растворов

8.3.1 Раствор азотнокислого аммиаката серебра концентрацией 0,01 моль/дм³

8.3.1.1 В мерной колбе вместимостью 1 дм³ готовят раствор из (1,700 ± 0,002) г азотнокислого серебра и 100—150 см³ дистиллированной воды, затем добавляют 25 см³ водного аммиака, перемешивают, доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Примечание — Для приготовления раствора используют свежеполученную дистиллированную воду, охлажденную до температуры окружающей среды при барботировании азотом для удаления следов кислорода.

Приготовленный 0,01 моль/дм³ раствор азотнокислого аммиаката серебра хранят в склянке из темного стекла или склянке, защищенной черной светонепроницаемой бумагой, при температуре окружающей среды. Срок хранения раствора — 6 мес.

8.3.1.2 Точную концентрацию 0,01 моль/дм³ раствора азотнокислого аммиаката серебра устанавливают по свежеприготовленному раствору 0,01 моль/дм³ йодистого калия.

Точную концентрацию 0,01 моль/дм³ раствора азотнокислого аммиаката серебра проверяют не реже одного раза в месяц.

8.3.1.3 Раствор йодистого калия

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают (0,1660 ± 0,0002) г йодистого калия и растворяют в дистиллированной воде, затем доводят дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают.

Концентрацию йодистого калия в растворе C , г/см³, вычисляют по формуле

$$C = \frac{m}{100}, \quad (1)$$

где m — масса йодистого калия, г;

100 — объем дистиллированной воды, использованный для растворения навески йодистого калия, см³.

8.3.1.4 Определение титра раствора азотнокислого аммиаката серебра

8.3.1.4.1 В стакан для титрования помещают 30—40 см³ дистиллированной воды, добавляют пипеткой 2 см³ раствора йодистого калия и устанавливают на магнитную мешалку. Опускают электроды в раствор таким образом, чтобы рабочая поверхность сульфидсеребряного электрода была погружена в раствор на глубину не менее 15 мм, включают мешалку и записывают значение начального потенциала.

8.3.1.4.2 Бюретку с ценой деления не более 0,02 см³ заполняют раствором азотнокислого аммиаката серебра и начинают титрование порциями по 0,1 см³ (шаг титрования). Записывают объем добавленного раствора азотнокислого аммиаката серебра и соответствующее ему значение установившегося потенциала. В зоне скачка потенциала его значение записывают через 1—2 мин. После скачка потенциала для точного определения точки эквивалентности добавляют еще 0,1—0,2 см³ раствора азотнокислого аммиаката серебра и записывают значение установившегося потенциала.

Объем раствора азотнокислого аммиаката серебра $V_{т.э}$, см³, соответствующий точке эквивалентности, вычисляют по формуле

$$V_{т.э} = V_n + \frac{(\Delta E_{\max} - \Delta E_1) \Delta V}{2\Delta E_{\max} - (\Delta E_1 + \Delta E_2)}, \quad (2)$$

где V_n — объем раствора аммиаката серебра, израсходованный на титрование йодистого калия до начала скачка потенциала, см³;

ΔE_{\max} — максимальная разность значений потенциалов между двумя измерениями (скачок потенциала), мВ;

ΔE_1 — разность значений потенциалов между измерениями перед скачком потенциала, мВ;

ΔV — объем раствора аммиаката серебра, добавленный между двумя измерениями в области скачка потенциала, см³;

ΔE_2 — разность значений потенциалов между измерениями после скачка потенциала, мВ.

Записывают результат вычислений с точностью до четвертого десятичного знака.

Титрование раствора йодистого калия повторяют 3—4 раза и вычисляют среднеарифметическое значение результатов не менее трех определений объема раствора аммиака серебра, отличающихся между собой не более чем на 0,02—0,03 см³.

8.3.1.4.3 Вычисляют титр T_1 0,01 моль/дм³ раствора азотнокислого аммиака серебра в граммах сероводорода на 1 см³ с точностью до шестого десятичного знака по формуле

$$T_1 = \frac{2C_0,1025}{V}, \quad (3)$$

где 2 — объем раствора йодистого калия, см³;

C — концентрация йодистого калия в растворе, г/см³;

0,1025 — коэффициент пересчета йодистого калия на сероводород;

V — объем 0,01 моль/дм³ раствора аммиака серебра, израсходованный на титрование 2 см³ йодистого калия, см³.

8.3.1.4.4 Вычисляют титр T_2 0,01 моль/дм³ раствора азотнокислого аммиака серебра в граммах меркаптановой серы на 1 см³ с точностью до шестого десятичного знака по формуле

$$T_2 = \frac{2C_0,1931}{V}, \quad (4)$$

где 0,1931 — коэффициент пересчета йодистого калия на меркаптановую серу.

8.3.1.4.5 Вычисляют титр T_3 0,01 моль/дм³ раствора азотнокислого аммиака серебра в граммах серооксида углерода на 1 см³ с точностью до шестого десятичного знака по формуле

$$T_3 = \frac{2C_0,1809}{V}, \quad (5)$$

где 0,1809 — коэффициент пересчета йодистого калия на серооксид углерода.

8.3.2 Водные растворы гидроокиси натрия (калия) с массовой долей 40 %, 10 % и 5 %

Водный раствор гидроокиси натрия (калия) с массовой долей 40 %; готовят растворением (400,0 ± 1) г NaOH (KOH) в 600 см³ дистиллированной воды. Полученный раствор отстаивают несколько дней (не менее двух). Отстоявшийся раствор осторожно декантируют, а осадок утилизируют.

Водный раствор гидроокиси натрия (калия) с массовой долей 10 %; готовят растворением (100,0 ± 1) г NaOH (KOH) в 900 см³ дистиллированной воды.

Водный раствор гидроокиси натрия (калия) с массовой долей 5 %; готовят растворением (50,0 ± 1) г NaOH (KOH) в 950 см³ дистиллированной воды.

Срок хранения водных растворов гидроокиси натрия (калия) — 3 мес.

8.3.3 Спиртовой раствор моноэтаноламина с массовой долей 5 %

Растворяют (40 ± 1) см³ моноэтаноламина в 950 см³ 96%-ного этилового спирта. Раствор хранят в посуде из темного стекла.

Срок хранения раствора — 1 мес.

8.3.4 Водный раствор углекислого натрия с массовой долей 3 %

Растворяют (30,0 ± 1) г безводного Na₂CO₃ в 970 см³ дистиллированной воды или (88,0 ± 1) г Na₂CO₃ · 10 H₂O в 1000 см³ дистиллированной воды.

Срок хранения раствора — 3 мес.

8.3.5 Подготовка этилового спирта

Добавляют к 1 дм³ спирта (5,0 ± 0,2) г гидроокиси натрия, перемешивают, выдерживают в течение 12—16 ч, декантируют и перегоняют с дефлегматором.

8.3.6 Спиртотолуольный раствор

Растворяют (2,70 ± 0,02) г 3-водного уксуснокислого натрия или (1,60 ± 0,02) г безводного уксуснокислого натрия в 20 см³ дистиллированной воды и добавляют раствор к 600 см³ изопропилового (этилового) спирта. К полученному раствору добавляют 400 см³ толуола.

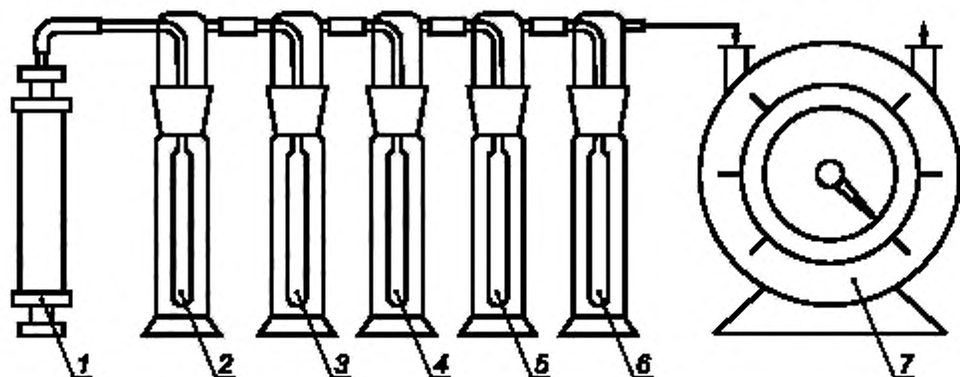
Срок хранения раствора — 3 мес.

9 Подготовка поглотительной системы

9.1 Система для поглощения сероводорода, меркаптанов и серооксида углерода состоит из поглотительных склянок, последовательно соединенных встык с помощью поливинилхлоридных трубок

(см. рисунок 1). Первой по ходу газа размещают пустую предохранительную склянку, затем — две склянки, содержащие по 30—40 см³ 40%-ного раствора гидроксида натрия (калия) для поглощения сероводорода и меркаптанов, далее — две склянки, содержащие по 30—40 см³ 5%-ного спиртового раствора моноэтаноламина для поглощения серооксида углерода. Склянки со спиртовым раствором моноэтаноламина должны быть обернуты черной тканью или бумагой для предотвращения окисления серооксида углерода на свету.

В качестве предохранительной и поглотительных склянок используют склянки типа СН или СВТ.



1 — пробоборник; 2 — предохранительная склянка; 3—6 — поглотительные склянки, 7 — газовый счетчик

Рисунок 1 — Система для поглощения сероводорода, меркаптанов и серооксида углерода

При определении сероводорода и меркаптановой серы в газах, не содержащих серооксида углерода, используют только поглотительные склянки (3 и 4), содержащие по 30—40 см³ водного раствора гидроксида натрия (калия) с массовой долей 10 %.

При определении сероводорода и меркаптановой серы в газах, содержание сероводорода в которых более чем в три раза превышает содержание меркаптановой серы, для селективного поглощения сероводорода перед склянками со щелочью дополнительно размещают две поглотительные склянки, содержащие по 30—40 см³ 3%-ного раствора углекислого натрия.

К выходному отводу последней поглотительной склянки присоединяют газовый счетчик или реометр.

Для обеспечения безопасности при проведении испытаний установку размещают под вытяжным шкафом.

9.2 Проверяют систему на герметичность продувкой инертным газом (например, азотом), смазывая места соединения поглотительных склянок мыльным раствором. Для удаления растворенного кислорода из поглотительных растворов систему продувают 1 мин инертным газом (например, азотом).

9.3 Протирают поверхность пробоборника с пробой сухой тканью.

9.4 Взвешивают пробоборник. За массу пробоборника с пробой принимают значение последнего результата взвешивания, если расхождение результатов между двумя последовательными взвешиваниями не превышает 0,05 г (для пробоборников вместимостью 50 см³) или 1 г (для пробоборников вместимостью 400 см³).

9.5 Закрепляют пробоборник в вертикальном положении и присоединяют верхний штуцер пробоборника к входному отводу предохранительной склянки.

При отборе пробы по 4.2 пробоборную трубку соединяют встык с входным отводом предохранительной склянки.

10 Проведение испытаний

10.1 Поглощение сероводорода, меркаптанов и серооксида углерода

10.1.1 Осторожно открывают запорное устройство пробоборника (или пробоборной трубки) и испаряют газ со скоростью не более 250 дм³/ч.

При одновременном использовании содового и щелочного поглотительных растворов скорость пропускания газа должна быть от 150 до 250 дм³/ч.

При испарении газа с меньшей скоростью может происходить значительное поглощение меркаптанов содовым раствором, которые затем необходимо анализировать и учитывать при вычислениях.

Регулируют скорость испарения пробы вентилем пробоотборника.

10.1.2 Для анализа используют весь объем газа из пробоотборника (см. таблицу 1).

10.1.3 После завершения испарения пробы газа отсоединяют пробоотборник (пробоотборную трубку) и газовый счетчик от установки.

10.1.4 При анализе газов, содержащих углеводороды C_5 и выше, пробу испаряют по 10.1.1. Неиспарившийся жидкий остаток осторожно переносят из пробоотборника в предохранительную склянку 2, не допуская его переброса в склянку с поглотительным раствором. Испарение жидкого остатка проводят при постепенном нагревании склянки 2 на водяной бане до температуры $40\text{ }^{\circ}\text{C}$ — $60\text{ }^{\circ}\text{C}$ и выдерживании при этой температуре до прекращения испарения газа. Затем отсоединяют пробоотборник и газовый счетчик от установки и продувают жидкий остаток и поглотительные растворы инертным газом (например, азотом) в течение 3—5 мин.

Неиспарившийся в этих условиях жидкий остаток из склянки 2 количественно переносят в цилиндр. Затем склянку 2 промывают 2 раза спиртолуолным раствором порциями по 5—10 cm^3 , промывные растворы добавляют к жидкому остатку и анализируют по 10.2.3.

10.1.5 Протирают поверхность пустого пробоотборника сухой тканью. Взвешивают пустой пробоотборник по 9.4 и вычисляют массу газа по разности массы пробоотборника с пробой и пустого пробоотборника.

10.1.6 Массу газа, отобранного по 4.2, вычисляют умножением объема, измеренного газовым счетчиком и приведенного к нормальным условиям, на плотность газа.

10.1.7 При отсутствии в пробе углеводородов C_5 и более массу газа, испаренного из пробоотборника, определяют по 10.1.6, при этом склянки не продувают инертным газом.

10.1.8 Щелочной раствор из поглотительных склянок переносят в градуированный цилиндр вместимостью 100 cm^3 . Промывают поглотительные склянки 1—2 раза дистиллированной водой порциями по 5—10 cm^3 , промывную воду переносят в тот же цилиндр. Измеряют объем раствора и тщательно перемешивают.

При одновременном использовании содового, щелочного и моноэтаноламинового спиртового поглотительных растворов их обрабатывают аналогичным образом, каждый раствор помещают в отдельный цилиндр.

10.2 Анализ поглотительных растворов и жидкого остатка

Анализ сульфида и меркаптидов натрия (калия), образующихся в содовом или щелочном поглотительных растворах, серооксида углерода в моноэтаноламиновом растворе и меркаптановой серы в жидком остатке проводят потенциометрическим титрованием 0,01 моль/ dm^3 раствором азотнокислого аммиаката серебра. Анализы следует проводить в течение не более одного часа после испарения пробы, при этом моноэтаноламиновый раствор следует анализировать первым, затем анализируют содовый и щелочной растворы.

Примечание — В приложении А приведен пример записи результатов потенциометрического титрования, проводимого на ручном титраторе. При использовании автоматического титратора следуют инструкции изготовителя.

10.2.1 Потенциометрическое титрование щелочных поглотительных растворов

10.2.1.1 В стакан для титрования, установленный на магнитную мешалку, помещают раствор гидроксида натрия (калия) с массовой долей 5 % в количестве, необходимом для погружения рабочей части сульфидсеребряного электрода на глубину не менее 15 мм, и включают мешалку. Из цилиндра градуированной пипеткой переносят объем аликвоты анализируемого поглотительного раствора и записывают значение установившегося исходного потенциала. Объем аликвоты поглотительного раствора для анализа выбирают по таблице 1 или по значению потенциала, не изменяющемуся при постепенном добавлении поглотительного раствора из градуированной пипетки.

10.2.1.2 При наличии сульфид-иона значение исходного потенциала раствора устанавливается от минус 760 до минус 500 мВ. Значение потенциала менее 500 мВ (по абсолютному значению) при использовании максимального объема аликвоты поглотительного раствора (50 cm^3) принимают за отсутствие сульфид-иона в растворе.

10.2.1.3 При наличии в растворе только меркаптид-ионов значение исходного потенциала устанавливается от минус 450 до минус 200 мВ.

Значение исходного потенциала менее 200 мВ (по абсолютному значению) при использовании для анализа максимального объема аликвоты поглотительного раствора (50 cm^3) принимают за отсутствие меркаптид-ионов в растворе.

10.2.1.4 Записывают объем раствора азотнокислого аммиаката серебра $0,01$ моль/дм³ в бюретке и начинают титрование раствора, добавляя к нему по $0,1$ см³ раствора аммиаката серебра и фиксируя значение потенциала, устанавливающегося после каждой порции раствора серебра. В зоне скачка значение потенциала устанавливается в течение $1—2$ мин. После скачка потенциала добавляют еще $2—3$ порции раствора аммиаката серебра. Расход раствора аммиаката серебра на титрование аликвоты поглотительного раствора должен быть от $0,3$ до $3,0$ см³.

При обнаружении налипания на поверхность электрода взвеси сульфида серебра черного цвета ее удаляют легким постукиванием по электроду.

10.2.1.5 При наличии в растворе только сульфид-иона скачок потенциала наблюдают в диапазоне от минус 700 до плюс 50 мВ.

10.2.1.6 При совместном присутствии в поглотительном растворе сульфид- и меркапид-ионов скачок потенциала, соответствующий сульфид-иону, наблюдают в диапазоне от минус 700 до минус 400 мВ. Следующий скачок потенциала в диапазоне от минус 350 до плюс 100 мВ соответствует меркапид-ионам.

При слиянии скачков потенциала для сульфид- и меркапид-ионов анализ повторяют, увеличив объем аликвоты поглотительного раствора.

10.2.1.7 Если содержание меркаптановой серы в газе значительно превышает содержание сероводорода (в 5 раз и более), анализ сульфид- и меркапид-ионов проводят, используя две аликвоты разных объемов поглотительного раствора в соответствии с таблицей 1.

10.2.1.8 При отсутствии в растворе сульфид-иона скачок потенциала, соответствующий меркапид-ионам, наблюдают в диапазоне от минус 380 до плюс 80 мВ.

10.2.2 Анализ моноэтаноламинового поглотительного раствора

10.2.2.1 Помещают в стакан для титрования, установленный на магнитную мешалку, спиртовой раствор моноэтаноламина с массовой долей 5% в количестве, необходимом для погружения рабочей части сульфидсеребряного электрода на глубину не менее 15 мм, и включают мешалку. Переносят из цилиндра градуированной пипеткой объем аликвоты анализируемого поглотительного раствора в стакан для титрования и записывают значение установившегося исходного потенциала. Объем аликвоты поглотительного раствора для анализа выбирают по таблице 1 или по значению потенциала, не изменяющемуся при постепенном добавлении поглотительного раствора из градуированной пипетки.

10.2.2.2 При наличии в пробе серооксида углерода значение исходного потенциала устанавливается в диапазоне от минус 450 до минус 200 мВ. Значение исходного потенциала менее 200 мВ (по абсолютному значению) при использовании максимального объема аликвоты поглотительного раствора (50 см³) на анализ принимают за отсутствие серооксида углерода в растворе.

10.2.3 Анализ жидкого остатка

10.2.3.1 Помещают в стакан для титрования $25—30$ см³ спиртотолуольного раствора и переносят из цилиндра неиспарившийся жидкий остаток. Ополаскивают цилиндр двумя порциями по $5—10$ см³ спиртотолуольного раствора, присоединяя промывные растворы к раствору в стакане. Устанавливают стакан на магнитную мешалку, помещают электроды и записывают значение установившегося исходного потенциала.

10.2.3.2 При наличии в жидком остатке только меркаптановой серы значение исходного потенциала устанавливается в диапазоне от минус 450 до минус 250 мВ и при титровании наблюдают один скачок потенциала в диапазоне от минус 350 до плюс 100 мВ.

10.2.3.3 При одновременном присутствии в жидком остатке меркаптанов и элементарной серы значение исходного потенциала может устанавливаться в диапазоне от минус 590 до минус 480 мВ. При титровании наблюдают два скачка потенциала: первый — в диапазоне от минус 500 до минус 300 мВ, второй — от минус 250 до плюс 100 мВ. Определяют объем азотнокислого аммиаката серебра, израсходованный на титрование меркаптановой серы, от начального объема до второго скачка потенциала, не учитывая первый скачок потенциала.

11 Обработка результатов

11.1 Массовую долю сероводорода в газовой части пробы $X_{H_2S}, \%$, вычисляют по формуле

$$X_{H_2S} = \frac{V_1 T_1 V 100}{m a_1}, \quad (6)$$

где V_1 — объем $0,01$ моль/дм³ раствора азотнокислого аммиаката серебра, израсходованный на титрование сульфид-ионов, см³;

- T_1 — титр 0,01 моль/дм³ раствора азотнокислого аммиаката серебра, выраженный в граммах сероводорода на 1 см³;
- V — общий объем щелочного поглотительного раствора в мерном цилиндре, см³;
- m — масса пробы газа, г;
- a_1 — объем аликвоты щелочного поглотительного раствора, использованный для анализа, см³.
- Массовую долю меркаптановой серы X_{RSH} , %, в газовой части пробы вычисляют по формуле

$$X_{\text{RSH}} = \frac{(V_2 - V_1)T_2 V 100}{ma_1}, \quad (7)$$

- где V_1 — объем 0,01 моль/дм³ раствора азотнокислого аммиаката серебра, израсходованный на титрование сульфид-ионов, см³;
- V_2 — объем 0,01 моль/дм³ раствора аммиаката серебра, израсходованный на титрование суммы сульфид- и меркаптид-ионов в аликвоте щелочного поглотительного раствора, см³;
- T_2 — титр 0,01 моль/дм³ раствора азотнокислого аммиаката серебра, выраженный в граммах меркаптановой серы на 1 см³;
- V — общий объем щелочного поглотительного раствора в мерном цилиндре, см³;
- m — масса пробы анализируемого газа, г;
- a_1 — объем аликвоты щелочного поглотительного раствора, использованный для анализа, см³.
- Массовую долю серооксида углерода X_{COS} , % в газовой части пробы вычисляют по формуле

$$X_{\text{COS}} = \frac{V_3 T_3 V' 100}{ma_2}, \quad (8)$$

- где V_3 — объем 0,01 моль/дм³ раствора азотнокислого аммиаката серебра, израсходованный на титрование серооксида углерода, см³;
- T_3 — титр 0,01 моль/дм³ раствора азотнокислого аммиаката серебра, выраженный в граммах серооксида углерода (карбонилсульфида) на 1 см³;
- V' — общий объем моноэтаноламинового поглотительного раствора в мерном цилиндре, см³;
- m — масса пробы анализируемого газа, г;
- a_2 — объем аликвоты моноэтаноламинового поглотительного раствора, использованный на анализ, см³.

11.1.1 Массу пробы газа m , пропущенного через газовый счетчик, вычисляют по формуле

$$m = V_0 \rho, \quad (9)$$

- где V_0 — объем пробы газа, измеренный по газовому счетчику и приведенный к нормальным условиям [температура 273,15 К (0 °С) и давление 101,325 кПа (760 мм рт. ст.)], дм³;
- ρ — плотность анализируемого газа, г/дм³.

11.1.1.1 Объем пробы газа, приведенный к нормальным условиям V_0 , дм³, вычисляют по формуле

$$V_0 = \frac{V_1 273,15(P - P_a)}{101,325(273,15 + t)}, \quad (10)$$

- где V_1 — объем пробы анализируемого газа, измеренный при температуре окружающей среды, дм³;
- P — значение барометрического давления, кПа (мм рт. ст.);
- P_a — давление паров воды при температуре t , кПа (мм рт. ст.) (см. приложение Б);
- t — значение температуры окружающей среды, °С.

Значения давления паров воды P_a и коэффициента $f = \frac{273,15(P - P_a)}{101,325(273,15 + t)}$ для интервала температур от 10 °С до 35 °С приведены в приложении Б.

11.1.1.2 Плотность газа ρ , г/дм³, определяют по его компонентному составу, используя результаты хроматографического анализа по ГОСТ 10679 или ГОСТ 14920 по формуле

$$\rho = \frac{100}{\sum \frac{x_i}{\rho_i}}, \quad (11)$$

где X_i — массовая доля i -го компонента в анализируемом газе, %;
 ρ_i — плотность i -го компонента при температуре 0 °С и давлении 101,325 кПа (760 мм рт. ст.), г/дм³.
 Значения плотности индивидуальных углеводородов приведены в приложении В.

11.1.2 Массовую долю сероводорода X_{H_2S} , %, при одновременном использовании содового и щелочного поглотительных растворов, вычисляют по формуле

$$X_{H_2S} = \frac{V_1 T_1 V' 100}{m a_1} + \frac{V_1 T_1 V'' 100}{m a_3}, \quad (12)$$

где V_1' — объем 0,01 моль/дм³ раствора азотнокислого аммиаката серебра, израсходованный на титрование сульфид-иона в содовом поглотительном растворе, см³;

V'' — общий объем содового поглотительного раствора в цилиндре, см³;

a_3 — объем аликвоты содового поглотительного раствора, использованный на анализ, см³.

11.1.3 Массовую долю меркаптановой серы S_{RSH} , %, в неспарившемся жидком углеводородном остатке вычисляют по формуле

$$S_{RSH} = \frac{V_4 T_2 100}{m}, \quad (13)$$

где V_4 — объем 0,01 моль/дм³ раствора азотнокислого аммиаката серебра, израсходованный на титрование меркаптановой серы в неспарившемся жидком остатке, см³ (см. 10.2.3).

11.2 За результат испытаний принимают среднеарифметическое значение результатов двух испытаний одного поглотительного раствора.

11.3 Для вычисления массовой доли меркаптановой серы в газе суммируют среднеарифметические значения массовых долей меркаптановой серы в газовой части и значение массовой доли меркаптановой серы в неспарившемся жидком углеводородном остатке.

12 Точность метода

12.1 Повторяемость (сходимость)

Два результата испытаний, полученные одним исполнителем в одной лаборатории, признаются достоверными с 95%-ной доверительной вероятностью, если расхождение между ними не превышает значений, указанных в таблице 2.

12.2 Воспроизводимость

Два результата испытаний, полученные в двух разных лабораториях, признаются достоверными с 95%-ной доверительной вероятностью, если расхождение между ними не превышает значений, указанных в таблице 2.

Примечание — При разногласиях в оценке качества проводят арбитражные испытания. Арбитражные испытания должны выполнять высококвалифицированные специалисты, как правило, в лабораториях отраслевых научно-исследовательских институтов (или в любых других незаинтересованных лабораториях) строго по методу настоящего стандарта.

Таблица 2 — Точность метода

Массовая доля сероводорода, меркаптановой серы и сероксида углерода, % масс.	Границы абсолютной погрешности Δ , %, при $P = 0,95$	Среднеквадратическое отклонение повторяемости σ_p , %	Предел повторяемости (сходимости) r , %, $P = 0,95$, $n = 2$	Среднеквадратическое отклонение воспроизводимости σ_R , %	Предел воспроизводимости R , %, $P = 0,95$, $n = 2$
От 0,0002 до 0,0200 включ.	0,16 \bar{X}_n	0,050 \bar{X}_n	0,15 \bar{X}_n	0,071 \bar{X}_n	0,20 \bar{X}_n
Св. 0,020 до 1,000 включ.	0,14 \bar{X}_n	0,044 \bar{X}_n	0,12 \bar{X}_n	0,061 \bar{X}_n	0,17 \bar{X}_n
Св. 1,00 до 2,00 включ.	0,12 \bar{X}_n	0,036 \bar{X}_n	0,10 \bar{X}_n	0,05 \bar{X}_n	0,15 \bar{X}_n
Примечания					
1 \bar{X}_n (%) — среднеарифметическое значение результатов двух последовательных испытаний, полученных в условиях повторяемости.					
2 \bar{X}_R (%) — среднеарифметическое значение результатов двух последовательных испытаний, полученных в условиях воспроизводимости.					

12.3 Обработка и оформление результатов испытаний

12.3.1 За результат определения массовой доли сероводорода (меркаптановой серы или серооксида углерода) принимают среднеарифметическое значение результатов двух последовательных испытаний одного поглотительного раствора, полученных в условиях повторяемости \bar{X}_n , %, если выполняется следующее условие приемлемости

$$|X_{n_1} - X_{n_2}| \leq r, \quad (14)$$

где X_{n_1}, X_{n_2} — значения результатов последовательных определений массовой доли сероводорода (меркаптановой серы или серооксида углерода);

r — значение предела повторяемости, % (см. таблицу 2).

12.3.2 Если условие (14) не выполняется, проводят еще одно испытание в условиях повторяемости. За результат определения массовой доли сероводорода (меркаптановой серы или серооксида углерода) \bar{X}_n (%) принимают среднеарифметическое значение результатов трех испытаний, если выполняется следующее условие

$$X_{n \max} - X_{n \min} \leq CR_{0,95}, \quad (15)$$

где $X_{n \max}, X_{n \min}$ — максимальное и минимальное значения из трех полученных результатов определения массовой доли сероводорода (меркаптановой серы или серооксида углерода), %;

$CR_{0,95}$ — значение критического диапазона для уровня доверительной вероятности $P = 0,95$, которое вычисляют по формуле

$$CR_{0,95} = 3,3 \sigma_r, \quad (16)$$

где 3,3 — коэффициент критического диапазона для трех результатов;

σ_r — среднеквадратическое отклонение повторяемости (сходимости), % (см. таблицу 2).

12.3.3 Результат определения массовой доли сероводорода (меркаптановой серы или серооксида углерода) \bar{X}_n , %, представляют в виде

$$\bar{X}_n = (\bar{X}_n \pm \Delta), P = 0,95, \quad (17)$$

где \bar{X}_n — среднеарифметическое значение результатов измерений массовой доли сероводорода (меркаптановой серы или серооксида углерода), признанных приемлемыми по 12.3.1 или 12.3.2;

$\pm \Delta$ — границы абсолютной погрешности измерений, % (см. таблицу 2).

12.3.4 В случае невыполнения условия, выражаемого соотношением (15), выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

12.3.5 Результат определения массовой доли сероводорода (меркаптановой серы или серооксида углерода) в диапазоне от 0,0002 % до 0,0999 % записывают с точностью до четырех десятичных знаков, в диапазоне от 0,100 % до 0,999 % — с точностью до трех десятичных знаков, в диапазоне от 1,00 % до 2,00 % — с точностью до двух десятичных знаков.

12.3.6 Если результат определения массовой доли сероводорода (меркаптановой серы или серооксида углерода) менее 0,0002 %, то записывают: «массовая доля сероводорода (меркаптановой серы или серооксида углерода) — менее 0,0002 %».

12.4 Контроль точности результатов испытаний

12.4.1 Контроль точности результатов испытаний по настоящему методу осуществляют, используя контроль повторяемости и контроль правильности.

12.4.2 Контроль повторяемости проводят в соответствии с рекомендациями [8].

12.4.3 Контроль правильности проводят с использованием стандартного образца (СО) состава газовых смесей на основе сероводорода, этилмеркаптана и серооксида углерода с метрологическими характеристиками, обеспечивающими запас по точности не менее двух по отношению к значениям границ абсолютной погрешности измерений массовой доли сероводорода, меркаптановой серы и серооксида углерода (см. таблицу 2).

12.4.4 Контроль правильности проводят с использованием СО с массовой долей сероводорода (меркаптановой серы или серооксида углерода), находящейся в пределах одного из диапазонов, приведенных в таблице 2.

12.4.5 Проводят анализ СО по настоящему стандарту и определяют расхождение между полученным значением массовой доли и значением, указанным в паспорте на СО.

12.4.6 Полученное расхождение не должно превышать значений границ абсолютной погрешности результатов измерений, приведенных в таблице 2.

Приложение А
(справочное)

Запись результатов потенциметрического титрования

А.1 В таблице А.1 приведен пример записи результатов потенциметрического титрования сульфид- и меркапид-ионов и их смеси в поглотительных растворах.

А.1.1 Примеры вычисления объемов титрованного раствора аммиака серебра, соответствующих точкам эквивалентности меркапид- и сульфид-ионов, по данным таблицы А.1

$$V_{RSNa} = 0,9 + \frac{(347 - 88)0,1}{2 \cdot 347 - (88 + 21)} = 0,9443. \quad (\text{A.1})$$

Если вблизи точки эквивалентности потенциалы двух соседних измерений отличаются друг от друга не более чем на 10 % (см. пример титрования сульфид-ионов, приведенный в таблице А.1), то для вычисления рекомендуется удвоить шаг титрования ΔV , приняв за скачок сумму значений двух соседних наибольших разностей потенциалов

$$V_{Na_2S} = 0,5 + \frac{(470 - 194)0,2}{470 \cdot 2 - (145 + 194)} = 0,5919. \quad (\text{A.2})$$

При совместном присутствии в растворе сульфид- и меркапид-ионов объем раствора аммиака серебра, израсходованный на титрование меркаптановой серы V_{RSNa} , определяют как разность между объемом, израсходованным на титрование сульфид- и меркапид-ионов (до второго скачка потенциала), и объемом, израсходованным на титрование сульфид-ионов (до первого скачка потенциала).

$$V_{Na_2S} = 0,4 + \frac{(250 \cdot 35)0,1}{2 \cdot 250 - (35 + 10)} = 0,4473; \quad (\text{A.3})$$

$$V_{Na_2S+RSNa} = 10 + \frac{(310 - 120)0,1}{2 \cdot 310 - (120 + 30)} = 1,0404; \quad (\text{A.4})$$

$$V_{RSNa} = 1,0404 - 0,4473 = 0,5931. \quad (\text{A.5})$$

А.1.2 Примеры построения кривых титрования по данным таблицы А.1 приведены на рисунках А.1—А.3.

Таблица А.1 — Пример записи результатов потенциметрического титрования сульфид- и меркапид-ионов и их смеси в поглотительных растворах

Меркапид-ион			Сульфид-ион				Смесь сульфид- и меркапид-ионов		
Объем титрованного раствора серебра, V , см ³	Потенциал, E , мВ	Разность потенциалов между измерениями, ΔE , мВ	Объем титрованного раствора серебра, V , см ³	Потенциал, E , мВ	Разность потенциалов между измерениями, ΔE , мВ		Объем титрованного раствора серебра, V , см ³	Потенциал, E , мВ	Разность потенциалов между измерениями, ΔE , мВ
					при шаге титрования 0,2 см ³	при шаге титрования 0,1 см ³			
0	-434	—	0	-712	—	—	0	-705	—
0,1	-431	3	0,1	-707	—	5	0,1	-703	2
0,2	-426	5	0,2	-703	13	4	0,2	-700	3
0,3	-420	6	0,3	-694	—	9	0,3	-690	10
0,4	-417	3	0,4	-670	194	24	0,4	-655	35
0,5	-401	16	0,5	-500	—	170	0,5	-405	250
0,6	-400	1	0,6	-255	470	245	0,6	-395	10
0,7	-390	10	0,7	-30	—	225	0,7	-380	15
0,8	-366	24	0,8	+74	145	104	0,8	-365	15
0,9	-278	88	0,9	+115	—	41	0,9	-335	30
1,0	+69	347	1,0	+125	—	10	1,0	-215	120
1,1	+90	21	—	—	—	—	1,1	+95	310

Окончание таблицы А.1

Меркаптид-ион			Сульфид-ион				Смесь сульфид- и меркаптид-ионов		
Объем титрованного раствора серебра, V , см^3	Потенциал, E , мВ	Разность потенциалов между измерениями, ΔE , мВ	Объем титрованного раствора серебра, V , см^3	Потенциал, E , мВ	Разность потенциалов между измерениями, ΔE , мВ		Объем титрованного раствора серебра, V , см^3	Потенциал, E , мВ	Разность потенциалов между измерениями, ΔE , мВ
					при шаге титрования 0,2 см^3	при шаге титрования 0,1 см^3			
1,2	+ 101	11	—	—	—	—	1,2	+ 125	30
—	—	—	—	—	—	—	1,3	+ 140	15
—	—	—	—	—	—	—	1,4	+ 145	5

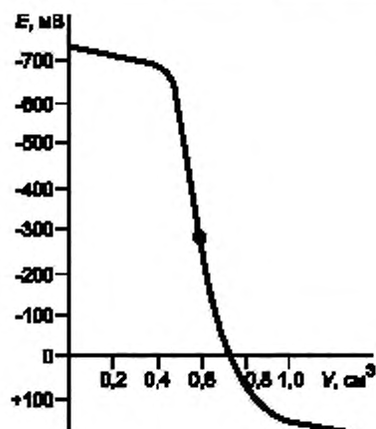


Рисунок А.1 — Кривая потенциометрического титрования сульфид-иона раствором азотнокислого аммиаката серебра

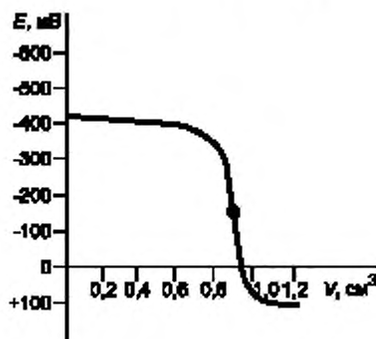


Рисунок А.2 — Кривая потенциометрического титрования меркаптид-иона раствором азотнокислого аммиаката серебра

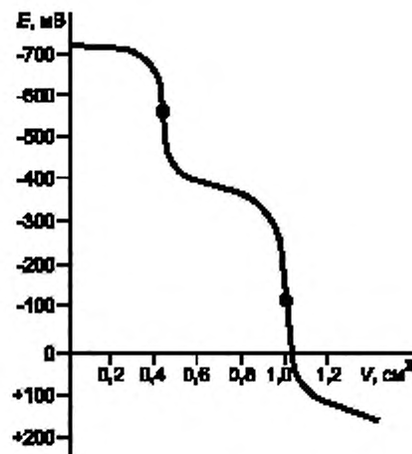


Рисунок А.3 — Кривая потенциометрического титрования сульфид- и меркаптид-ионов раствором азотнокислого аммиаката серебра

А.2 В таблице А.2 приведен пример записи результатов потенциометрического титрования серооксида углерода в моноэтаноламиновом поглотительном растворе.

Таблица А.2 — Пример записи результатов потенциометрического титрования серооксида углерода в моноэтаноламиновом поглотительном растворе

Объем титрованного раствора серебра V , см ³	Потенциал E , мВ	Разность потенциалов между измерениями ΔE , мВ
0	- 352	—
0,1	- 351	1
0,2	- 350	1
0,3	- 348	2
0,4	- 346	2
0,5	- 343	3
0,6	- 336	7
0,7	- 328	8
0,8	- 277	51
0,9	- 150	127
1,0	- 107	43
1,1	- 98	9

А.2.1 Пример вычисления объема титрованного раствора азотнокислого аммиаката серебра, соответствующего точке эквивалентности серооксида углерода, по данным таблицы А.2

$$V_{\text{cos}} = 0,8 + \frac{(127 - 51)0,1}{2 \cdot 127 - (51 + 43)} = 0,8 + \frac{7,6}{160} = 0,8475. \quad (\text{А.6})$$

А.2.2 Пример построения кривой титрования по данным таблицы А.2 приведен на рисунке А.4.

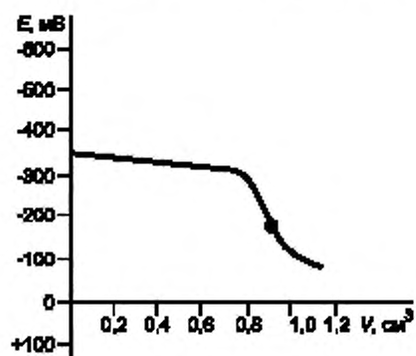


Рисунок А.4 — Кривая потенциометрического титрования серооксида углерода раствором азотнокислого аммиака серебра

Приложение Б
(справочное)

Зависимость давления паров воды от температуры и значения коэффициента f

Таблица Б.1 — Зависимость давления паров воды от температуры

Температура t , °С	Давление паров воды P_D	
	кПа	мм рт. ст.
10	1,228	9,209
11	1,312	9,84
12	1,403	10,52
13	1,497	11,23
14	1,599	11,99
15	1,705	12,79
16	1,817	13,63
17	1,937	14,53
18	2,064	15,48
19	2,197	16,48
20	2,339	17,54
21	2,487	18,65
22	2,644	19,83
23	2,809	21,07
24	2,984	22,38
25	3,168	23,76
26	3,361	25,21
27	3,565	26,74
28	3,780	28,35
29	4,005	30,04
30	4,242	31,82
31	4,493	33,70
32	4,754	35,66
33	5,030	37,73
34	5,320	39,90
35	5,624	42,18

Таблица Б.2 — Значения коэффициента $f = \frac{273,15(P - P_v)}{101,325(273,15 + t)}$ в зависимости от температуры и давления

Температура $t, ^\circ\text{C}$	Разность барометрического давления и давления паров воды ($P - P_v$), кПа (мм рт. ст.)						
	96 (720)	97,3 (730)	98,7 (740)	100 (750)	101,3 (760)	102,7 (770)	104 (780)
10	0,914	0,927	0,939	0,952	0,965	0,977	0,990
12	0,908	0,920	0,933	0,945	0,958	0,971	0,983
14	0,901	0,914	0,926	0,939	0,951	0,964	0,976
16	0,895	0,907	0,920	0,932	0,945	0,957	0,970
18	0,889	0,901	0,914	0,926	0,938	0,951	0,963
20	0,883	0,895	0,907	0,920	0,932	0,944	0,956
22	0,877	0,889	0,901	0,913	0,925	0,938	0,950
24	0,871	0,883	0,895	0,907	0,919	0,931	0,943
26	0,865	0,877	0,889	0,901	0,913	0,925	0,937
28	0,859	0,871	0,883	0,895	0,907	0,919	0,931
30	0,854	0,865	0,877	0,889	0,901	0,913	0,925
32	0,848	0,860	0,872	0,883	0,895	0,907	0,919
34	0,842	0,854	0,866	0,878	0,889	0,901	0,912
35	0,840	0,851	0,863	0,875	0,886	0,898	0,907

Приложение В
(справочное)

Плотность индивидуальных углеводородов

Таблица В.1 — Значения плотности индивидуальных углеводородов

Углеводород	Плотность ρ при температуре 0 °С и давлении 101,325 кПа (760 мм рт. ст.), г/дм ³
Метан	0,717
Этан	1,357
Этилен	1,260
Пропан	2,019
Пропилен	1,915
<i>n</i> -Бутан	2,703
Изобутан	2,668
Ацетилен	1,173
<i>n</i> -Пентан	3,457
Изопентан	3,220
Изобутен	2,502
Бутен-1	2,550
<i>транс</i> -Бутен-2	2,505*
<i>цис</i> -Бутен-2	2,505*
Бутадиен-1,3	2,415*
2,2-Диметилпропан	3,221*
Пентен-1	3,131*
3-Метилбутен-1	3,131*
2-Метилбутен-1	3,131*
<i>транс</i> -Пентен-2	3,131*
<i>цис</i> -Пентен-2	3,131*

* Приблизительные значения вычислены по формуле $\rho = \frac{M}{22,4}$,
где M — молярная масса.

Библиография

- | | | |
|-----|---|--|
| [1] | ТУ 25-05.1742—80 | Электрод сульфидсеребряный промышленный ЭСС-01 |
| [2] | ТУ 4215-001.47382718—2003 | Электрод ионоселективный ЭЛИТ-211 |
| [3] | ТУ 25.05.2181—77 | Электроды вспомогательные лабораторные хлорсеребряные ЭВЛ-1М1, ЭВЛ-1М3, ЭВЛ-1М3.1 |
| [4] | ТУ 2423-002-78722668—2010 | Моноэтаноламин. Технические условия |
| [5] | ГОСТ Р 55609—2013 | Отбор проб газового конденсата, сжиженного углеводородного газа и широкой фракции легких углеводородов. Общие требования |
| [6] | Гигиенические нормативы ГН 2.2.5.1313-03 | Химические факторы производственной среды. Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны. Гигиенические нормативы |
| [7] | ГОСТ Р 12.1.019—2009 | Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты |
| [8] | Рекомендации по межгосударственной стандартизации РМГ 76—2014 | Государственная система обеспечения единства измерений. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа |

УДК 665.725:546.221.1+547-305.1:543.554.4:006.354

МКС 75.160.30

Ключевые слова: сжиженные углеводородные газы, метод определения, сероводород, меркаптановая сера, серооксид углерода

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

Сдано в набор 27.08.2019. Подписано в печать 27.09.2019. Формат 60 × 84¹/₈. Гарнитура Ариал.
 Усл. печ. л. 2,79. Уч.-изд. л. 2,51.

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