



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ  
СОЮЗА ССР

---

# КАРБЮРИЗАТОР ДРЕВЕСНОУГОЛЬНЫЙ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

ГОСТ 2407—83

Издание официальное

БЗ 9—97

ИПК ИЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ  
Москва

## ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

## КАРБЮРИЗАТОР ДРЕВЕСНОУГОЛЬНЫЙ

Технические условия

Charcoal carburizator. Specifications

ГОСТ  
2407—83

ОКП 24 5571 0800

Дата введения 01.01.85

Настоящий стандарт распространяется на древесноугольный карбюризатор, предназначенный для цементации стальных деталей и представляющий собой зерна древесного угля, покрытые пленкой углекислого бария.

## 1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Древесноугольный карбюризатор должен быть изготовлен в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

1.2. По физико-химическим показателям древесноугольный карбюризатор должен соответствовать нормам, указанным в таблице.

Наименование показателя	Норма	Метод анализа
1. Массовая доля углекислого бария, %	20±2	По п. 4.2
2. Массовая доля углекислого кальция, %, не более	2,0	По п. 4.3
3. Массовая доля общей серы, %, не более	0,04	По п. 4.4
4. Массовая доля двуокиси кремния, %, не более	0,2	По п. 4.5
5. Массовая доля летучих веществ, %, не более	7	По п. 4.6
6. Массовая доля воды, %, не более	4	По ГОСТ 16399, разд. 2
7. Гранулометрический состав:		
массовая доля остатка, %		По п. 4.7
на сите с полотном № 100, не более	6	
на сите с полотном № 36, не менее	93	
на поддоне, не более	2	

## Примечания:

1. По согласованию изготовителя с потребителем допускается массовая доля углекислого бария в карбюризаторе менее 18 %.

2. Нормы даны в пересчете на безводный карбюризатор.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

Издание официальное

Перепечатка воспрещена



© Издательство стандартов, 1984  
© ИПК Издательство стандартов, 1998  
Переиздание с Изменениями

## 2. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

2.1. Древесноугольный карбюризатор при энтеральном пути поступления относится к 3-му классу опасности — умеренно опасное вещество (ГОСТ 12.1.007).

2.2. В производственных условиях контроль загрязнителей воздуха рабочей зоны должны производить по углекислому бария. Предельно допустимая концентрация аэрозоля углекислого бария в воздухе рабочей зоны производственных помещений составляет 0,5 мг/м<sup>3</sup>.

2.3. Помещения, в которых проводят работы с древесноугольным карбюризатором, должны быть оборудованы приточно-вытяжными вентиляционными установками общего и местного назначения.

2.4. При работе с карбюризатором необходимо соблюдать требования правил и норм охраны труда.

Работу с карбюризатором необходимо проводить в спецодежде, применяя средства индивидуальной защиты (респираторы, перчатки и др.); после окончания работы необходимо тщательно вымыть руки.

2.5. Образующаяся при производстве и применении карбюризатора древесноугольная пыль пожароопасна и имеет нижний концентрационный предел воспламеняемости в воздухе 128 г/м<sup>3</sup>.

Тушить следует водой и пеной.

## 3. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

3.1. Правила приемки — по ГОСТ 29289.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

## 4. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

4.1. Отбор проб — по ГОСТ 29289.

Степень неоднородности продукта — 2.

Пробы отбирают ручным шелевидным пробоотборником. Масса средней пробы должна быть не менее 2 кг.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4.2. Определение массовой доли углекислого бария

4.2.1 *Посуда, приборы, реактивы*

Колбы типа Кн по ГОСТ 25336, вместимостью 250 и 1000 см<sup>3</sup>.

Воронка типа В по ГОСТ 25336.

Цилиндр по ГОСТ 1770, вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

Колба мерная по ГОСТ 1770, вместимостью 250 см<sup>3</sup>.

Бюретка вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

Пипетки вместимостью 5 и 100 см<sup>3</sup>.

Стекло часовое.

Ступка с пестиком по ГОСТ 9147.

Термометр стеклянный лабораторный, обеспечивающий измерение температуры от 0 до 100 °С, с ценой деления 1 °С.

Плитка электрическая в закрытом исполнении.

Весы лабораторные с наибольшим пределом взвешивания до 200 г.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026 или фильтр бумажный «черная лента».

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1.

Аммиак водный по ГОСТ 3760.

Фенолфталеин (индикатор), спиртовой раствор с массовой долей 1 %.

Калий йодистый по ГОСТ 4232.

Калий двуххромовокислый по ГОСТ 4220, раствор молярной концентрации  $c(1/6K_2Cr_2O_7) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup>, готовят по ГОСТ 25794.2.

Натрий серноватистоокислый (натрия тиосульфат) 5-водный по ГОСТ 27068, раствор молярной концентрации  $c(Na_2S_2O_3) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup>, готовят по ГОСТ 25794.2.

Крахмал растворимый по ГОСТ 10163, раствор с массовой долей 0,5 %.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

#### 4.2.2. Проведение анализа

Около 2,5 г карбюризатора, растертого в порошок, взвешивают (результат взвешивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака), помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, прибавляют 50 см<sup>3</sup> воды с температурой (50±5) °С, 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты, закрывают часовым стеклом и кипятят в течение 30—40 мин до прекращения выделения углекислого газа. Содержимое колбы затем фильтруют через бумажный фильтр, осадок на фильтре промывают 3—4 раза порциями воды по 15—20 см<sup>3</sup>. Фильтрат и промывные воды собирают в мерную колбу, объем раствора доводят водой до метки и тщательно перемешивают.

100 см<sup>3</sup> фильтрата из мерной колбы переносят пипеткой в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, нейтрализуют аммиаком в присутствии фенолфталеина до слабо-розовой окраски, прибавляют из бюретки 40 см<sup>3</sup> раствора двуххромовокислого калия и кипятят в течение 5—10 мин.

Содержимое колбы охлаждают и фильтруют в мерную колбу. Фильтр промывают два-три раза порциями воды по 15—20 см<sup>3</sup>. Объем раствора доводят водой до метки и тщательно перемешивают. Раствор необходимо сохранить для определения массовой доли углекислого кальция по п. 4.3 настоящего стандарта.

100 см<sup>3</sup> раствора пипеткой переносят в коническую колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, прибавляют 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, 1,5 г йодистого калия, колбу плотно закрывают пробкой, содержимое колбы перемешивают и оставляют стоять 5—10 мин. Затем объем раствора в колбе доводят водой до 400—500 см<sup>3</sup> и титруют раствором 5-водного серноватистокислого натрия в присутствии раствора крахмала до перехода синей окраски раствора в светло-зеленую.

#### 4.2.3. Обработка результатов

Массовую долю углекислого бария ( $X_1$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(40 - 2,5 \cdot V) \cdot 0,006579 \cdot 2,5 \cdot 100 \cdot 100}{m \cdot (100 - X)},$$

где  $m$  — масса навески карбюризатора, г;

40 — объем раствора двуххромовокислого калия, концентрации точно 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, взятый для анализа, см<sup>3</sup>;

$V$  — объем раствора 5-водного серноватистокислого натрия концентрации точно 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование избыточного двуххромовокислого калия, см<sup>3</sup>;

2,5 — коэффициент пересчета, учитывающий разбавление рабочих растворов;

0,006579 — масса углекислого бария, соответствующая 1 см<sup>3</sup> раствора двуххромовокислого калия концентрации точно 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, г;

$X$  — массовая доля воды в карбюризаторе, определенная по ГОСТ 16399, %.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, абсолютные допускаемые расхождения между которыми при доверительной вероятности  $P = 0,95$  не должны превышать 0,5 %.

4.2.1—4.2.3. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

### 4.3. Определение массовой доли углекислого кальция

#### 4.3.1. Посуда, приборы, реактивы

Колба типа Кн по ГОСТ 25336, вместимостью 250 см<sup>3</sup>.

Стаканы типа В по ГОСТ 25336, вместимостью 100 и 250 см<sup>3</sup>.

Воронка типа В по ГОСТ 25336.

Бюретка вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

Цилиндр по ГОСТ 1770, вместимостью 25 см<sup>3</sup>.

Пипетка вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Термометр стеклянный лабораторный, обеспечивающий измерение температуры от 0 до 100 °С, с ценой деления 1 °С.

Плитка электрическая в закрытом исполнении.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026 или бумажный фильтр «черная лента».

Аммоний щавелевокислый по ГОСТ 5712, насыщенный раствор.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277, раствор с массовой долей около 1,7 %.

Кислота серная по ГОСТ 4204, раствор с массовой долей 25 %.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, раствор молярной концентрации  $c(1/3 \text{ KMnO}_4) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup>, готовят по ГОСТ 25794.2.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

#### 4.3.2. Проведение анализа

100 см<sup>3</sup> раствора, приготовленного по п. 4.2.2, отбирают пипеткой и помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Раствор нагревают до кипения, прибавляют 15—20 см<sup>3</sup> раствора шавелево-кислого аммония, нагретого до кипения, и оставляют стоять на 2—3 ч.

Выделившийся осадок отфильтровывают и промывают три-четыре раза водой, нагретой до (50±5) °С, порциями по 15—20 см<sup>3</sup> до получения отрицательной реакции на ион хлора в промывных водах (проба с раствором азотнокислого серебра).

Осадок на фильтре растворяют, промывая его три раза раствором серной кислоты, нагретым до (50±5) °С, порциями по 10—15 см<sup>3</sup> и три-четыре раза дистиллированной водой, нагретой до той же температуры, порциями по 10 см<sup>3</sup>, собирая фильтрат и промывные воды в коническую колбу.

Полученный раствор нагревают до (70±5) °С и титруют раствором марганцовокислого калия до не исчезающей бледно-розовой окраски.

#### 4.3.3. Обработка результатов

Массовую долю углекислого кальция ( $X_2$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{V \cdot 0,005004 \cdot 6,25 \cdot 100 \cdot 100}{m \cdot (100 - X)},$$

где  $V$  — объем раствора марганцовокислого калия концентрации точно 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески карбюризатора, взятая для определения массовой доли углекислого бария по п. 4.2.2, г;

0,005004 — масса углекислого кальция, соответствующая 1 см<sup>3</sup> раствора марганцовокислого калия концентрации точно 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, г;

6,25 — коэффициент пересчета массовой доли углекислого кальция на навеску карбюризатора, взятую по п. 4.2.2;

$X$  — массовая доля воды в карбюризаторе, определенная по ГОСТ 16399, %.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, абсолютные допускаемые расхождения между которыми при доверительной вероятности  $P = 0,95$  не должны превышать 0,1 %.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

#### 4.4. Определение массовой доли общей серы

##### 4.4.1. Посуда, приборы, реактивы

Цилиндр по ГОСТ 1770 вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

Воронка типа В по ГОСТ 25336.

Стаканы типа В по ГОСТ 25336, вместимостью 100 и 250 см<sup>3</sup>.

Тигли низкие № 2 или 3 и № 5 по ГОСТ 9147.

Эксикатор по ГОСТ 25336 с прокаленным хлористым кальцием.

Подставка с отверстиями для тиглей из огнеупорного материала.

Ступка с пестиком по ГОСТ 9147.

Печь муфельная с регулируемой температурой.

Преобразователь термоэлектрический типа ТХА с пределом измерения от 0 до 1000 °С.

Милливольтметр, показывающий с пределом измерения от 0 до 1100 °С, градуировка ХА (К), класс точности 1,5.

Термометр стеклянный лабораторный, обеспечивающий измерение температуры от 0 до 100 °С, с ценой деления 1 °С.

Шипцы тигельные длиной 25—30 см.

Плитка электрическая в закрытом исполнении.

Весы лабораторные общего назначения 2-го класса точности по ГОСТ 24104 с наибольшим пределом взвешивания 200 г и 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г.

Шкаф сушильный лабораторный, обеспечивающий температуру 105—110 °С.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026 или бумажный фильтр «черная лента».

Фильтр обеззоленный «синяя лента».

Натрий углекислый по ГОСТ 83, х. ч., и раствор с массовой долей 0,5 %.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490.

Кислота соляная по ГОСТ 3118.

Барий хлористый по ГОСТ 4108, раствор с массовой долей 2 %.

Метиловый оранжевый (индикатор), водный раствор с массовой долей 1 %.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

#### 4.4.2. Проведение анализа

10 г углекислого натрия и 10 г марганцовокислого калия взвешивают (результат взвешивания в граммах записывают с точностью до второго десятичного знака), растирают в ступке, тщательно перемешивают. Затем добавляют к смеси около 1 г растертого в порошок карбюризатора (результат взвешивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака).

Смесь помещают в тигель № 5, нагревают в муфельной печи сначала осторожно (не допуская образования комка), а затем до спекания массы при  $(600 \pm 20)^\circ\text{C}$ .

Тигель вынимают из муфельной печи на подставку, охлаждают на воздухе в течение 5—10 мин. Спекшуюся массу в тигле промывают два раза водой, нагретой до  $(50 \pm 5)^\circ\text{C}$ , порциями по 15—20 см<sup>3</sup>, количественно переносят на бумажный фильтр и снова промывают два раза раствором углекислого натрия порциями по 20 см<sup>3</sup>. Фильтрат и промывные воды собирают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, подкисляют соляной кислотой до кислой реакции в присутствии раствора метилового оранжевого; нагревают до кипения, прибавляют 50 см<sup>3</sup> нагретого до кипения раствора хлористого бария и оставляют стоять на 8—10 ч.

Выделившийся осадок отфильтровывают на обеззоленном фильтре, промывают три-четыре раза водой порциями по 15—20 см<sup>3</sup> и подсушивают в сушильном шкафу при 105—110 °С. Затем фильтр с осадком помещают в тигель № 2 или 3, доведенный предварительно до постоянной массы, и прокалывают в муфельной печи при  $(600 \pm 20)^\circ\text{C}$  до постоянной массы. Результат взвешивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака.

Одновременно проводят контрольный опыт в тех же условиях, с теми же количествами реактивов, но без анализируемого продукта.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

#### 4.4.3. Обработка результатов

Массовую долю общей серы ( $X_3$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{(m_1 - m_2) \cdot 0,1373 \cdot 100 \cdot 100}{m \cdot (100 - X)},$$

где  $m$  — масса навески карбюризатора, г;

$m_1$  — масса прокаленного остатка в основном опыте, г;

$m_2$  — масса прокаленного остатка в контрольном опыте, г;

$X$  — массовая доля воды в карбюризаторе, %;

0,1373 — коэффициент пересчета массы сернокислого бария на массу серы.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, абсолютные допускаемые расхождения между которыми при доверительной вероятности  $P=0,95$  не должны превышать 0,01 %.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

### 4.5. Определение массовой доли двуокиси кремния

#### 4.5.1. Посуда, приборы, реактивы

Стакан типа В по ГОСТ 25336, вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Пипетка вместимостью 5 см<sup>3</sup>.

Цилиндры по ГОСТ 1770, вместимостью 10 и 50 см<sup>3</sup>.

Тигли низкие № 2 или 3 и № 5 по ГОСТ 9147.

Чашка выпарительная № 3 по ГОСТ 9147.

Ступка с пестиком по ГОСТ 9147.

Тигель платиновый вместимостью около 30 см<sup>3</sup>.

Стекло часовое.

Эксикатор по ГОСТ 25336 с прокаленным хлористым кальцием.

Воронка типа В по ГОСТ 25336.

Подставка из огнеупорного материала с отверстиями для тиглей.

Печь муфельная с регулируемой температурой.

Преобразователь термоэлектрический типа ТХА с пределом измерения от 0 до 1000 °С.

Милливольтметр показывающий с пределом измерения от 0 до 1100 °С, градуировка ХА (К), класс точности 1,5.

Термометр стеклянный лабораторный, обеспечивающий измерение температуры от 0 до 100 °С, с ценой деления 1 °С.

Щипцы тигельные длиной 25—30 см.

Плитка электрическая в закрытом исполнении.

Баня водяная.

Весы лабораторные общего назначения 2-го класса точности по ГОСТ 24104 с наибольшим пределом взвешивания 200 г и 4-го класса точности наибольшим пределом взвешивания 500 г.

Шкаф сушильный лабораторный, обеспечивающий температуру 105—110 °С.

Фильтр обеззоленный «синяя лента».

Кислота соляная по ГОСТ 3118 и разбавленная 1:1.

Натрий углекислый по ГОСТ 83, х. ч.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277, раствор с массовой долей около 1,7 %.

Калий углекислый по ГОСТ 4221, х. ч.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

**(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).**

#### 4.5.2. Проведение анализа

Около 2 г карбюризатора, растертого в порошок, взвешивают (результат взвешивания в граммах записывают с точностью до второго десятичного знака) и помещают в стакан, осторожно приливают 10 см<sup>3</sup> разбавленной соляной кислоты и 50 см<sup>3</sup> воды. Стакан с содержимым накрывают часовым стеклом и нагревают в течение 30—40 мин (до прекращения выделения углекислого газа).

Нерастворившийся остаток отфильтровывают, промывают три-четыре раза водой, нагретой до (50±5) °С, порциями по 10—15 см<sup>3</sup>, а затем вместе с фильтром переносят в фарфоровый тигель № 5, подсушивают в сушильном шкафу при 105—110 °С, сжигают и прокаливают в муфельной печи при (600±20) °С в течение 20—30 мин.

Прокаленный остаток количественно переносят в платиновый тигель и сплавляют в муфельной печи при (600±20) °С с 1 г смеси, состоящей из равных масс углекислого натрия и углекислого калия (результат взвешивания в граммах записывают с точностью до второго десятичного знака).

Затем тигель со сплавом охлаждают на воздухе в течение 5—10 мин, и сплав растворяют в 2—3 см<sup>3</sup> воды, нагретой до (50±5) °С с добавлением трех капель концентрированной соляной кислоты. Раствор переносят в выпарительную чашку, добавляют две-три капли разбавленной соляной кислоты и выпаривают на водяной бане. Операцию повторяют два-три раза, добавляя каждый раз по 3—5 см<sup>3</sup> разбавленной соляной кислоты.

Затем содержимое чашки смачивают разбавленной соляной кислотой (четыре-пять капель), через 30 мин растворяют в воде, нагретой до (50±5) °С, и фильтруют. Остаток на фильтре промывают водой, нагретой до 70—80 °С, порциями по 10—15 см<sup>3</sup> до отрицательной реакции на ион хлора в промывных водах (проба с раствором азотнокислого серебра). Фильтр с осадком помещают в фарфоровый тигель № 2 или 3 (доведенный до постоянной массы), подсушивают в сушильном шкафу при 105—110 °С, затем сжигают и прокаливают в муфельной печи до постоянной массы. Фарфоровый тигель до использования и с прокаленным остатком взвешивают (результат взвешивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака).

**(Измененная редакция, Изм. № 1).**

#### 4.5.3. Обработка результатов

Массовую долю двуокиси кремния ( $X_4$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_4 = \frac{m_1 \cdot 100 \cdot 100}{m \cdot (100 - X)},$$

где  $m$  — масса навески карбюризатора, г;

$m_1$  — масса прокаленного остатка, г;

$X$  — массовая доля воды в карбюризаторе, определенная по ГОСТ 16399, %.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, абсолютные допускаемые расхождения между которыми при доверительной вероятности  $P=0,95$  не должны превышать 0,05 %.

**(Измененная редакция, Изм. № 2).**

### 4.6. Определение массовой доли летучих веществ

#### 4.6.1. Посуда, приборы

Ступка с пестиком по ГОСТ 9147.

Тигель высокий с крышкой № 3 по ГОСТ 9147.

Эксикатор по ГОСТ 25336 с прокаленным хлористым кальцием.

Подставка из огнеупорного материала с отверстиями для тиглей.

Печь муфельная с регулируемой температурой.

Преобразователь термоэлектрический типа ТХА с пределом измерения от 0 до 1000 °С.

Милливольтметр, показывающий с пределом измерения от 0 до 1100 °С, градуировка ХА (К), класс точности 1,5.

Шипцы тигельные длиной 25—30 см.

Весы лабораторные общего назначения 2-го класса точности по ГОСТ 24104 с наибольшим пределом взвешивания до 200 г.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

#### 4.6.2. Проведение анализа

Около 1 г растертого в порошок карбюризатора помещают в тигель с плотно закрывающейся крышкой, предварительно прокаленный до постоянной массы.

Тигель устанавливают в подставку, обеспечивающую расстояние 10—20 мм между дном тигля и подом муфельной печи. Подставку с тиглем помещают в муфельную печь, нагретую до 500—550 °С, выдерживают в закрытой печи в течение 7 мин. Температура, понизившаяся во время установки подставки с тиглем в печь, через 3 мин должна снова достичь 500—550 °С. Если в течение 3 мин указанная температура не достигается анализ повторяют. По истечении 7 мин тигель вынимают из печи, охлаждают сначала на воздухе в течение 5 мин, затем в эксикаторе до  $(20 \pm 10)$  °С и взвешивают. Результаты всех взвешиваний в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

#### 4.6.3. Обработка результатов

Массовую долю летучих веществ ( $X_5$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_5 = \frac{(m - m_1) \cdot 100}{m} - X,$$

где  $m$  — масса навески карбюризатора, г;

$m_1$  — масса остатка после прокаливания, г;

$X$  — массовая доля воды в карбюризаторе, %.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, абсолютные допускаемые расхождения между которыми при доверительной вероятности  $P = 0,95$  не должны превышать 0,6 %.

#### 4.7. Определение гранулометрического состава

##### 4.7.1. Приборы

Сито с полотнами № 36, 100, 140.

Весы лабораторные общего назначения 4-го класса точности по ГОСТ 24104 с наибольшим пределом взвешивания до 500 г.

Часы песочные на 1 мин.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

##### 4.7.2. Проведение анализа

Около 100 г карбюризатора помещают на верхнее полотно сита № 140 и производят рассев при ручном встряхивании в течение 2 мин при скорости 100 встряхиваний в минуту.

После отсева взвешивают остатки на полотнах сита № 100, № 35 и на поддоне. Результаты всех взвешиваний в граммах записывают с точностью до второго десятичного знака.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

##### 4.7.3. Обработка результатов

Массовую долю остатка на полотне сита № 100, № 35 и на поддоне ( $X_6$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_6 = \frac{m_1}{m} \cdot 100,$$

где  $m$  — масса навески карбюризатора, г;

$m_1$  — масса остатка на полотне сита № 100, № 35 или на поддоне, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми при доверительной вероятности  $P = 0,95$  не должны превышать, в процентах:

для остатков на полотнах сита № 100 и № 35 — 0,5,

для остатков на поддоне — 0,3.



4.8. Допускается применение других средств измерения с метрологическими характеристиками, посуды и оборудования с техническими характеристиками, а также реактивов по качеству не ниже указанных в настоящем стандарте.

(Введен дополнительно, Изм. № 2).

## **5. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ**

5.1. Упаковка — по ГОСТ 28670.

Тип бумажных мешков — НМ.

Масса карбюризатора в мешке должна быть не менее 20 кг.

5.2. Транспортная маркировка — по ГОСТ 28670 с указанием манипуляционного знака «Беречь от влаги».

В соответствии с ГОСТ 19433 на тару и (или) транспортный пакет с карбюризатором наносят транспортное наименование и классификационный шифр 4212.

Способ нанесения маркировки — наклеивание бумажного ярлыка.

5.3. Транспортирование — по ГОСТ 28670.

5.4. Хранение — по ГОСТ 28670.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

## **6. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ**

6.1. Изготовитель гарантирует соответствие поставляемого продукта требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования и хранения.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

6.2. Гарантийный срок хранения древесноугольного карбюризатора — 1 год со дня изготовления продукта.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством лесной целлюлозно-бумажной и деревообрабатывающей промышленности СССР

## РАЗРАБОТЧИКИ

А.М. Чашин, О.В. Скворцова, Р.А. Шильникова

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета по стандартам от 25.10.83 № 5105

3. ВЗАМЕН ГОСТ 2407—73

4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
ГОСТ 12.1.007—76	2.1
ГОСТ 83—79	4.4.1; 4.5.1
ГОСТ 1277—75	4.3.1; 4.5.1
ГОСТ 1770—74	4.2.1; 4.3.1; 4.4.1; 4.5.1
ГОСТ 3118—77	4.2.1; 4.4.1; 4.5.1
ГОСТ 3760—79	4.2.1
ГОСТ 4108—72	4.4.1
ГОСТ 4204—77	4.3.1
ГОСТ 4220—75	4.2.1
ГОСТ 4221—76	4.5.1
ГОСТ 4232—74	4.2.1
ГОСТ 5712—78	4.3.1
ГОСТ 6709—72	4.2.1; 4.3.1; 4.4.1; 4.5.1
ГОСТ 9147—80	4.2.1; 4.4.1; 4.5.1; 4.6.1
ГОСТ 10163—76	4.2.1
ГОСТ 12026—76	4.2.1; 4.3.1; 4.4.1
ГОСТ 14192—96	5.3
ГОСТ 16399—70	1.2; 4.2.3; 4.3.3
ГОСТ 17811—78	5.1
ГОСТ 18300—87	4.2.1
ГОСТ 19433—88	5.2
ГОСТ 20490—75	4.3.1; 4.4.1
ГОСТ 24104—88	4.2.1; 4.4.1; 4.5.1; 4.6.1; 4.7.1
ГОСТ 25336—82	4.2.1; 4.3.1; 4.4.1; 4.5.1; 4.6.1
ГОСТ 25794.2—82	4.2.1; 4.3.1
ГОСТ 27068—86	4.2.1; 4.4.1; 4.5.1
ГОСТ 28670—90	5.1; 5.2; 5.3; 5.4
ГОСТ 29289—92	3.1; 4.1

5. Ограничение срока действия снято по протоколу № 4—93 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 4—94)

- 6 ПЕРЕИЗДАНИЕ (март 1998 г.) с Изменениями № 1, 2, утвержденными в феврале 1989 г., марте 1995 г. (ИУС 5—89, 6—95)

Редактор *Р.С. Федорова*  
Технический редактор *Л.А. Кузнецова*  
Корректор *Н.Л. Шнайдер*  
Компьютерная верстка *Е.Н. Мартемьяновой*

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 18.03.98. Подписано в печать 13.04.98. Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 1,03. Тираж 129 экз.  
С418. Зак. 301.

---

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14.  
Набрано в Издательстве на ПЭВМ  
Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. "Московский печатник", Москва, Лялин пер., 6.  
Плр № 080102