

НЕФТЬ

Метод определения потенциального содержания дистиллятных и остаточных масел

**ГОСТ
11244—76**

Petroleum. Method for the determination of distillation and residue oils potential content

МКС 75.040
ОКСТУ 0209

Дата введения 01.01.77

Настоящий стандарт распространяется на нефть и устанавливает метод определения потенциального содержания дистиллятных и остаточных масел.

Сущность метода заключается в разгонке нефти на фракции, депарафинизации, деасфальтенизации и адсорбционном разделении полученных фракций и остатков, последовательном смещении отдельных групп углеводородов и определении в полученных смесях физико-химических показателей.

1. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Аппарат АРН-2 по ГОСТ 11011.

Воронка Бюхнера № 2 или № 3 по ГОСТ 9147, с крышкой, вмонтированная в металлическую баню диаметром 210 мм, высотой 130 мм, обшитую теплоизоляционным материалом.

Чашка выпарительная 7 или 8 по ГОСТ 9147.

Колба с тубусом исполнения 1 или 2, вместимостью 500 см³ по ГОСТ 25336.

Колбы типа Кн, исполнения 1 или 2, вместимостью 500, 1000 и 2000 см³ из стекла группы ТС или ТХС по ГОСТ 25336.

Колбы типа КП, исполнения 1 или 2, вместимостью 250, 500 см³, из стекла группы ТС или ТХС по ГОСТ 25336.

Колбы КГУ-2—1—250—29/32 и КГУ-2—1—500—29/32 с насадкой Н1—29/32—14/23—14/23, холодильником типа ХПТ-1 или ХПТ-2 длиной 400 или 600 мм, изгибом или алонжем любого типа из стекла ТС или ТХС по ГОСТ 25336.

Воронки В-100—150, В-100—200, В-150—230 из стекла группы ТС или ТХС по ГОСТ 25336.

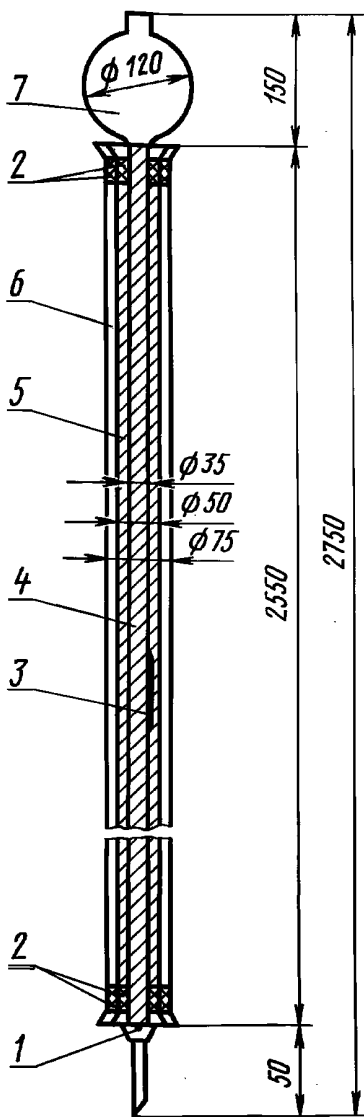
Промывалка с резиновой грушей.

Термометры типа ТН-7 или ТН-8 по ГОСТ 400.

Термометр ртутный стеклянный лабораторный ТЛ-2 1-Б4 по ГОСТ 28498.

Колонка адсорбционная (черт. 1) из термически и химически стойкого стекла ТХС, укрепленная на металлической решетке.

Адсорбционная колонка



1 — стеклянная вата; *2* — асбест; *3* — термометр; *4* — адсорбционная колонка; *5* — внутренняя трубка муфты со спиралью из никромовой проволоки; *6* — внешняя трубка муфты; *7* — резервуар для налива испытуемого продукта.

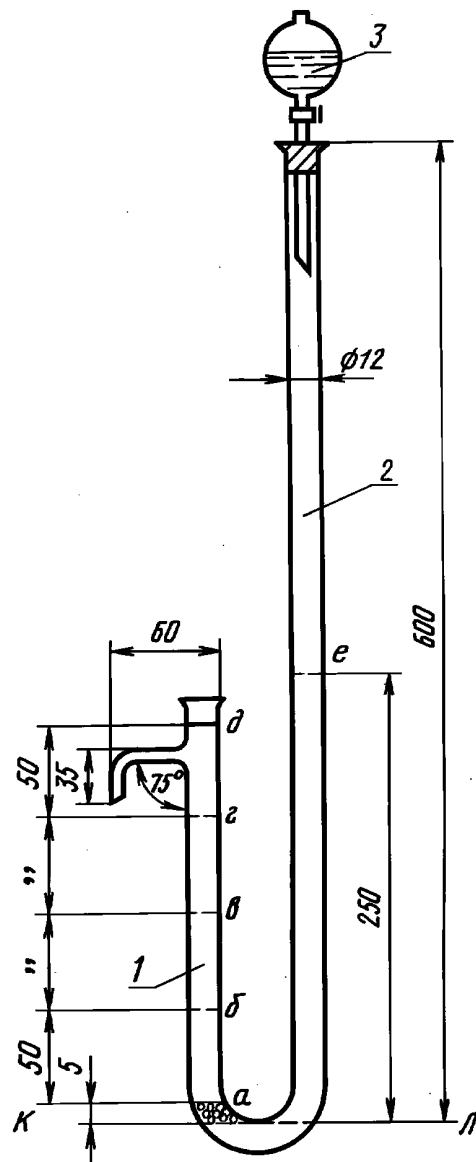
Черт. 1

К низу колонки присоединяют стеклянный кран, при помощи которого регулируется скорость отбора фильтрата.

Пробирки-приемники из термически и химически стойкого стекла высотой 150 мм и диаметром 36 мм, с меткой на 50 см³ для отбора фракций, вытекающих из колонки. Можно использовать пробирки со шлифом. Растворитель отгоняют непосредственно из этих же пробирок.

Дефлгематор 200—14/23—14/23 ТХС по ГОСТ 25336, который присоединяют к пробиркам-приемникам на конусе или при помощи корковой пробки.

Колонка для определения разделяющей способности силикагеля



1 — короткое колено U-образной трубки; 2 — длинное колено U-образной трубки; 3 — капельная воронка

Черт. 2

С. 3 ГОСТ 11244—76

Штативы для пробирок длиной 400 мм, шириной 100 мм, в который устанавливают пробирки-приемники. Каждый штатив имеет по 16 отверстий диаметром 38 мм, расположенных в два ряда.

Колонка U-образная (черт. 2) для определения разделяющей способности силикагеля с капельной воронкой ВК-50ХС по ГОСТ 25336.

Штативы для укрепления приемников и U-образной колонки.

Приемники для отбора фракций из U-образной колонки представляют собой пробирки высотой (42 ± 1) мм, диаметром $(8 \pm 0,5)$ мм, градуированные на 0,2 и 0,3 см³ с погрешностью не более 0,01 см³.

Мановакуумметр U-образный стеклянный по ТУ 92—891.026.

Рефрактометр типа ИРФ-22 или 454Б.

Шпатель.

Палочки стеклянные с оплавленным концом длиной 150—200 мм.

Насос вакуумный по ТУ 26—04—591.

Автотрансформатор типа АОСН или другой, позволяющий регулировать обогрев адсорбционной колонки в необходимых пределах.

Баня цилиндрической формы из белой жести внутренним диаметром не менее 250 мм, высотой около 120 мм с тепловой изоляцией для охлаждения продукта и растворителя при депарафинизации.

Электроплитка с закрытой спиралью.

Баня водяная с электронагревом.

Шкаф сушильный, обеспечивающий нагрев (150 ± 5) °С.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026.

Метилэтилкетон.

Ацетон по ГОСТ 2603.

Бензол нефтяной по ГОСТ 9572 или каменноугольный по ГОСТ 8448 или бензол по ГОСТ 5955.

Толуол нефтяной по ГОСТ 14710 или каменноугольный по ГОСТ 9880.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300.

Изопентан.

α -метилнафталин.

Силикагель марки АСК 0,2—0,5 мм по ГОСТ 3956 с разделяющей способностью не менее 40 %, определяемой на контрольной смеси 80 % цетана и 20 % α -метилнафталина (по массе).

Эфир петролейный марок 40—70 и 70—100.

Двуокись углерода жидкая по ГОСТ 8050 или азот газообразный технический по ГОСТ 9293 в баллоне, снабженном редукционным вентилем и манометром.

Цетан (гексадекан) эталонный по ГОСТ 12525.

Двуокись углерода твердая по ГОСТ 12162.

Весы лабораторные с погрешностью взвешивания не более 0,01 г.

2. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

2.1. Подготовка к депарафинизации

2.1.1. Перед началом депарафинизации приготовляют растворитель смешением 40 объемных долей метилэтилкетона и 60 толуола или 30 объемных долей ацетона и 70 толуола.

2.1.2. Воронку Бюхнера, смонтированную в металлическую баню, вставляют через пробку в колбу для фильтрования под вакуумом. На дно воронки помещают бумажный фильтр и закрывают ее крышкой. В баню наливают этиловый спирт, устанавливают термометр типа ТН-8 и охлаждают воронку.

2.1.3. Колбу для фильтрования соединяют вакуумной резиновой трубкой через промежуточную колбу с вакуумным насосом. К вакуумной трубке через тройник присоединяют ртутный вакуумметр, а через другой тройник — кран, соединенный с атмосферой.

2.1.4. Для охлаждения растворенной навески испытуемого продукта и растворителя готовят вторую баню, которую наполняют этиловым спиртом и устанавливают термометр типа ТН-8.

2.2. Подготовка к адсорбционному разделению

2.2.1. Силикагель помещают в фарфоровую чашу и выдерживают в сушильном шкафу 12 ч при (150 ± 5) °С, периодически помешивая.

Высушенный силикагель в горячем состоянии переносят в нагретую стеклянную колбу и плотно закрывают резиновой пробкой, взвешивают.

2.2.2. Определение разделяющей способности силикагеля, подготовленного по п. 2.2.1.

В нижнюю часть короткого колена и отвод колена U-образной колонки (черт. 2) помещают стеклянную вату для удержания силикагеля. Силикагель массой 12—15 г насыпают небольшими порциями в короткое колено и уплотняют до метки «д» непрерывным постукиванием по колонке деревянной палочкой. Массу силикагеля определяют по разности массы колбы с силикагелем до и после наполнения трубки.

Контрольную смесь из капельной воронки вносят по каплям в длинное колено трубки со скоростью, обеспечивающей пропитку силикагеля контрольной смесью не менее чем за 1 ч, при этом смесь должна последовательно пройти через каждые 15 мин отметки *a*, *b*, *v*, *g*, *d* на коротком колене.

Фракции отбирают через боковой отвод в приемники по 0,3 см³ в каждый со скоростью 0,3 см³/мин.

Скорость регулируют высотой столба жидкости в высоком колене.

Отбирают 20—25 фракций, количество которых обеспечивает появление α-метилнафталина.

С помощью рефрактометра определяют показатель преломления (n_D^{20}) в каждой фракции. Повышение показателя преломления на 0,0005 указывает на появление α-метилнафталина.

Разделяющую способность силикагеля (*A*) в процентах вычисляют по формуле

$$A = \frac{0,3 \cdot 0,774 \cdot n \cdot 100}{m},$$

где 0,3 — объем продукта в каждом приемнике, см³;

0,774 — плотность цетана, г/см³;

n — количество фракций, свободных от α-метилнафталина;

m — масса силикагеля, г.

2.2.3. Адсорбционную колонку (черт. 1) заполняют силикагелем, подготовленным по п. 2.2.1. Силикагель насыпают небольшими порциями и уплотняют непрерывным постукиванием по колонке деревянной палочкой. Количество силикагеля, помещенного в адсорбционную колонку, определяют по разности массы колбы с силикагелем до и после наполнения колонки.

2.2.1—2.2.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).

2.2.4. Силикагель регенерируют после каждого адсорбционного разделения для многократного его использования. Для этого к верхней части резервуара присоединяют каучуковую трубку для подачи инертного газа из баллона через редукционный вентиль. Одновременно включают обогрев колонки и температуру медленно повышают до тех пор, пока не прекратится выделение паров растворителя из колонки.

Пары растворителя отводят под тягу через ловушку, присоединенную внизу колонки.

Затем температуру в колонке повышают до 150 °C и поддерживают ее в течение 2—3 ч в токе инертного газа. После этого обогрев колонки выключают и силикагель охлаждают также в токе инертного газа. Когда температура в колонке снижается до температуры окружающей среды, подачу инертного газа прекращают.

После каждого 10 опытов проверяют разделяющую способность силикагеля в соответствии с п. 2.2.2.

При снижении активности на 3—4 единицы силикагель заменяют.

Регенерацию силикагеля можно проводить вне колонки, промывая его горячей дистиллированной водой и высушивая в сушильном шкафу, как указано в п. 2.2.1.

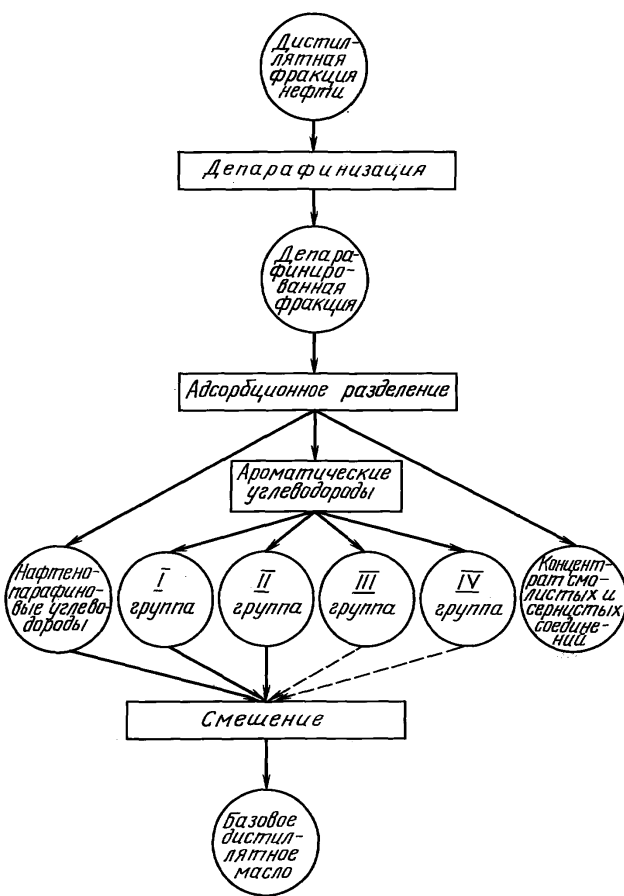
2.3. (Исключен, Изм. № 1).

3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

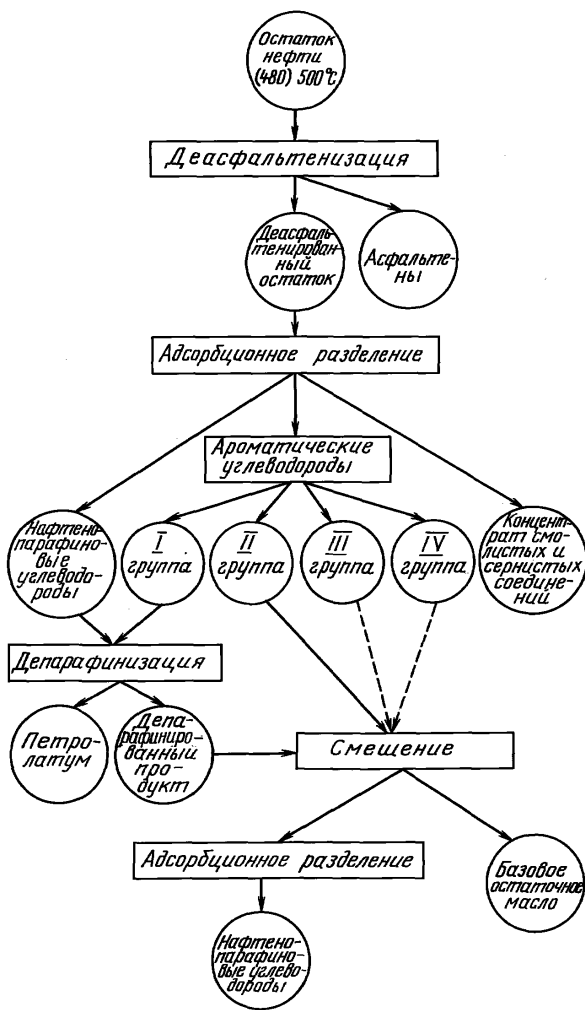
3.1. Отбор фракций нефти

3.1.1. Испытуемую нефть перегоняют в аппарате АРН-2 по ГОСТ 11011 и отбирают для испытаний фракции, выкипающие в пределах 300 °C — 400 °C, 400 °C — 450 °C, 450 °C — 500 °C и остаток, или 300 °C — 350 °C, 350 °C — 400 °C, 400 °C — 450 °C, 450 °C — 500 °C и остаток, или 300 °C — 350 °C, 350 °C — 420 °C, 420 °C — 500 °C и остаток, или 300 °C — 350 °C, 350 °C — 450 °C, 450 °C — 500 °C и остаток, или остаток выше 350 °C.

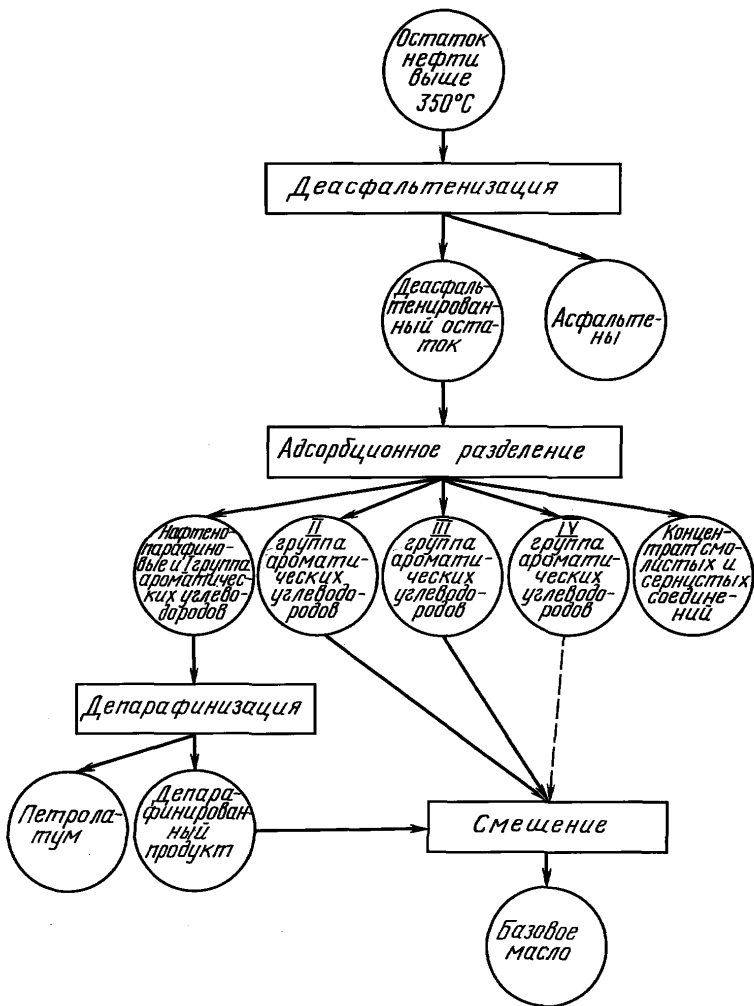
3.1.2. Порядок испытаний дистиллятных фракций и остатков представлен на черт. 3—5.



Черт. 3



Черт. 4



Черт. 5

3.2. Деасфальтенизация

3.2.1. Деасфальтенизации подвергают остатки, полученные по п. 3.1.1 (черт. 4, 5).

Если содержание асфальтенов в нефти не более 2,5 %, то адсорбционное разделение остатка выше 350 °С проводят без предварительной деасфальтенизации.

3.2.2. В коническую колбу вместимостью 2000 см³ помещают 100 г остатка после перегонки нефти и постепенно приливают при тщательном перемешивании 10-кратное количество изопентана или петролейного эфира (марка 40—70 °C), после чего оставляют раствор не менее чем на 3 ч для выделения асфальтенов.

3.2.1, 3.2.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.2.3. Выпавшие асфальтены отфильтровывают через бумажный фильтр и промывают петролейным эфиром (марка 70—100 °C) с целью более полного извлечения масла.

3.2.4. Фильтрат сливают в предварительно взвешенную колбу типа КП. В горло колбы вставляют на пробке капиллярную трубку, через которую подводят углекислый газ. Ставят колбу в водяную баню с электронагревом, соединяют отводную трубку колбы с холодильником и отгоняют растворитель в токе углекислого газа.

Затем колбу с деасфальтенированным остатком охлаждают до температуры окружающей среды и взвешивают.

3.2.5. Выход деасфальтенированного остатка (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_2 \cdot 100}{m_1},$$

где m_1 — масса остатка, взятого для деасфальтенизации, г;

m_2 — масса деасфальтенированного остатка, г.

3.3. Депарафинизация

3.3.1. Депарафинизации подвергают дистиллятные фракции, полученные по п. 3.1.1, смесь нафено-парафиновых (циклоано-алкановых) и I группы ароматических (ареновых) углеводородов, полученных после адсорбционного разделения остатков выше 350 °C и (480) 500 °C (черт. 3, 4, 5).

Если содержание парафина в нефти не более 1,5%, адсорбционное разделение дистиллятных фракций проводят без депарафинизации.

3.3.2. В коническую колбу вместимостью 500 см³ помещают 100 г анализируемого нефтепродукта.

Дистиллятные фракции нагревают в колбе на водяной бане до 50 °C — 60 °C (до полного расплавления парафина), затем охлаждают до температуры окружающей среды.

Смесь нафено-парафиновых и I группы ароматических углеводородов нагревают в колбе до 50 °C — 60 °C, добавляют половину требуемого растворителя (п. 1.1), количество которого определяется по табл. 1, после чего раствор вновь нагревают до полного растворения парафинов, затем охлаждают при перемешивании до температуры окружающей среды.

Таблица 1

Наименование нефтепродукта	Соотношение нефтепродукта и растворителя
Дистиллятная фракция, полученная из нефти с содержанием парафина, %:	
до 6,5	1:3
св. 6,5	1:4
Смесь нафено-парафиновых с I группой ароматических углеводородов, полученная при адсорбционном разделении остатков из нефти с содержанием парафина, %:	
до 6,5	1:4
св. 6,5	1:6

3.3.3. Нефтепродукт, подготовленный по п. 3.3.2, помещают в баню и добавлением твердой углекислоты при перемешивании снижают температуру бани со скоростью 1—2 °C/мин.

Одновременно в баню помещают колбы с растворителем в количестве, необходимом для депарафинизации и промывки фильтра. К дистиллятной фракции после выпадания кристаллов парафина добавляют половину требуемого количества растворителя, взятого в соответствии с табл. 1 и охлажденного до температуры продукта, и охлаждают при перемешивании.

C. 9 ГОСТ 11244—76

При температуре раствора минус 27 °С — 28 °С, колбы с раствором выдерживают 10—12 мин, затем добавляют вторую часть растворителя, охлажденного до минус 27 °С — 28 °С. За это время температуру охладительной смеси в бане, в которую вмонтирована воронка Бюхнера, снижают до минус 32 °С — 33 °С.

3.3.4. Включают вакуумный насос, закрывают кран, соединяющий колбу для фильтрования с атмосферой, создают вакуум 0,4 МПа (300 мм рт. ст.), смачивают фильтр в воронке охлажденным растворителем, подготовленным для промывки осадка на фильтре, и выливают на фильтр испытуемый раствор с выпавшим парафином. Стенки колбы смывают частью охлажденного растворителя, который сливают на фильтр.

Осадок петролатума или гача на фильтре промывают оставшимся охлажденным растворителем, разравнивая лепешку шпателем для равномерного распределения растворителя по поверхности лепешки и во избежание образования трещин.

Соотношение нефтепродукта, взятого для депарафинизации, и растворителя для промывки фильтра 1:1.

По окончании промывки и фильтрования открывают кран, соединяющий систему с атмосферой, и выключают вакуумный насос.

3.3.5. Для удаления следов масла из осадка его подвергают дополнительной обработке. Для этого осадок снимают с фильтра шпателем, разбавляют его охлажденным до минус 28 °С растворителем (соотношение продукта и растворителя 1:1—1:1,5 в пересчете на исходный нефтепродукт), снова отфильтровывают при температуре, указанной в п. 3.3.3, и промывают растворителем в количестве 1:1.

По окончании промывки и фильтрования открывают кран, соединяющий систему с атмосферой, выключают вакуумный насос.

3.3.6. Шпателем снимают с фильтра петролатум, выпаривают растворитель, сушат в сушильном шкафу при (100±5) °С до постоянной массы, затем взвешивают и определяют температуру плавления.

3.3.7. Фильтрат из колбы для фильтрования под вакуумом сливают в предварительно взвешенную колбу типа КГУ, соединенную с насадкой, холодильником и изгибом, в горло колбы вставляют на пробке капиллярную трубку, подводящую азот или углекислый газ, в тубус вставляют термометр типа ТН-7, ставят колбу в колбонагреватель и соединяют отводную трубку колбы с холодильником.

Растворитель отгоняют в токе инертного газа до температуры, не превышающей 140 °С в жидкости.

После отгона растворителя колбу с депарафинированным маслом охлаждают до температуры окружающей среды и взвешивают.

3.3.8. Массовую долю петролатума (X_3) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{m_3 \cdot 100}{m_4},$$

где m_3 — масса петролатума после отгона растворителя, г;

m_4 — масса продукта, подвергнутого депарафинизации, г.

Массовую долю депарафинированного масла (X_3) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{m_5 \cdot 100}{m_4},$$

где m_4 — масса продукта, подвергнутого депарафинизации, г;

m_5 — масса масла после депарафинизации и отгона растворителя, г.

3.3.1—3.3.8. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.4. Адсорбционное разделение

3.4.1. Адсорбционному разделению подвергают депарафинированные фракции (п. 3.3), деасфальтизованные остатки (п. 3.2) и депарафинированную смесь нафтено-парафиновых и ароматических углеводородов, полученную после адсорбционного разделения остатка (см. черт. 4). Соотношение продукта и силикагеля 1:10, для высокосмолистых — 1:15.

3.4.2. Адсорбционную колонку, подготовленную как указано в п. 2.2.3, пропитывают петролейным эфиром (марка 70—100 °С), для чего в резервуар помещают 1000—1500 см³ петролейного эфира.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.4.3. 50—100 г нефтепродукта растворяют в петролейном эфире (марка 70—100 °С). Соотношение массы нефтепродукта и петролейного эфира 1:3.

3.4.4. Как только петролейный эфир полностью смочит силикагель и сверху колонки останется столб петролейного эфира высотой 2—5 мм, в колонку помещают раствор нефтепродукта, подготов-

ленный по п. 3.4.3. При разделении деасфальтированных остатков перед помещением раствора нефтепродукта нагревают колонку до 35 °С — 45 °С.

3.4.5. С помощью крана внизу колонки устанавливают скорость отбора раствора 3,0—3,5 см³/мин.

3.4.6. Под колонку подставляют колбу вместимостью 1000 см³ для отбора чистого петролейного эфира.

3.4.7. После того, как раствор анализируемого нефтепродукта почти полностью войдет в силикагель, не допуская высыхания верхнего слоя силикагеля, в резервуар колонки порциями помещают 2500 см³ петролейного эфира. Каждую последующую порцию добавляют, не давая высыхать верхнему слою силикагеля.

Указанные в этом пункте и п. 3.4.8 количества растворителя даны в расчете на загрузку 50—100 г исследуемого нефтепродукта.

3.4.8. После того, как весь петролейный эфир войдет в силикагель, для более четкого разделения отдельных групп ароматических углеводородов и смолистых веществ, в колонку помещают последовательно смеси растворителей, указанных в табл. 2.

При адсорбционном разделении деасфальтированного остатка объем смеси (15 % бензола и 85 % петролейного эфира) увеличивают до 2000 см³.

3.4.9. Для полной десорбции смолистых веществ после того, как последняя часть смеси бензола и петролейного эфира войдет в силикагель, в резервуар колонки помещают

500 см³ спиртобензольной смеси в соотношении 1:1.

Полное вытеснение спирто-бензольной смеси осуществляется 400—800 см³ петролейного эфира до выхода из адсорбционной колонки неокрашенных соединений.

3.4.10. При заполнении колонки петролейным эфиром, раствором исходного продукта и последующей десорбции из адсорбционной колонки сначала вытесняется чистый петролейный эфир, затем последовательно растворы отдельных групп углеводородов и концентрат смолистых и сернистых соединений.

Объем вытесненного чистого петролейного эфира обычно составляет около 70% растворителя, израсходованного на заполнение колонки, и он может быть повторно использован без перегонки.

3.4.11. Растворы, вытесненные снизу колонки, после отбора около 700 см³ чистого петролейного эфира, собирают в отдельные пробирки-приемники по 50 см³. От каждой полученной фракции отгоняют растворитель.

Для этого в приемник с помощью корковой пробки вставляют дефлегматор и трубку для пропускания инертного газа. Приемник помещают в водянную баню и соединяют дефлегматор с холодильником. Отгоняют растворитель при температуре бани 90 °С — 100 °С в токе инертного газа. При перегонке сильно разбавленных растворов во избежание потери выделенных при адсорбции фракций смежные фракции последовательно объединяют и отгоняют в одном и том же приемнике до накопления 2—3 г фракции.

3.4.12. Фракции, полученные после отгона растворителя, взвешивают, вычисляют их массовую долю в процентах и определяют показатель преломления и дисперсию.

3.4.5—3.4.12. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.5. Определение содержания групп углеводородов и смолистых веществ, полученных при адсорбционном разделении

Полученные при адсорбционном разделении фракции смешивают с целью выделения групп, указанных ниже.

3.5.1. К нафтено-парафиновым углеводородам относят фракции с показателем преломления не более 1,49 и величиной дисперсии не выше 85.

3.5.2. Ароматические углеводороды (смесь ароматических углеводородов и сернистых соединений) разбивают на четыре группы по условно принятым пределам значений показателя преломления.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.5.2.1. К I группе ароматических углеводородов относят фракции, полученные после отбора нафтено-парафиновых углеводородов, с показателем преломления свыше 1,49 до 1,53.

Таблица 2

Состав смеси, %		Объем смеси, см ³
Бензол	Петролейный эфир	
5	95	1500
15	85	1500
100	0	500

C. 11 ГОСТ 11244—76

3.5.2.2. Ко II группе ароматических углеводородов относят фракции с показателем преломления выше 1,53 до 1,55.

3.5.2.3. К III группе ароматических углеводородов относят фракции с показателем преломления выше 1,55 до 1,59.

3.5.2.4. К IV группе ароматических углеводородов относят фракции с показателем преломления выше 1,59.

Для отдельных нефей после отбора фракций с показателем преломления выше 1,59 наблюдается понижение значения показателя преломления за счет увеличения содержания сернистых соединений. Такие фракции относят к IV группе ароматических углеводородов.

3.5.3. К группе смолистых и сернистых соединений относят фракции, у которых из-за темного цвета не представляется возможным определить показатель преломления.

3.6. Составление смесей из фракций адсорбционного разделения с целью установления потенциального содержания базовых дистиллятных масел

3.6.1. В нафтено-парафиновых углеводородах определяют плотность по ГОСТ 3900, показатель преломления, удельную дисперсию, вязкость при 40 °C и 100 °C по ГОСТ 33, индекс вязкости по ГОСТ 25371 и температуру застывания по ГОСТ 20287.

3.6.2. Оставшиеся после анализа нафтено-парафиновые углеводороды взвешивают и к ним добавляют I группу ароматических углеводородов.

Количество I группы ароматических углеводородов (a_1) в граммах, которое необходимо добавить к нафтено-парафиновым углеводородам, вычисляют по формуле

$$a_1 = \frac{H \cdot A_1}{m},$$

где n — количество нафтено-парафиновых углеводородов, оставшееся после анализа, г;

H — содержание нафтено-парафиновых углеводородов, полученных при адсорбционном разделении исследуемого продукта, %;

A_1 — содержание I группы ароматических углеводородов, полученных при адсорбционном разделении исследуемого продукта, %.

В полученной смеси определяют показатели, указанные в п. 3.6.1.

3.6.3. Оставшуюся после анализа смесь нафтено-парафиновых углеводородов и I группы ароматических углеводородов (п. 3.6.1.) взвешивают и к ней добавляют II группу ароматических углеводородов, полученных по п. 3.5.2.2.

Количество II группы ароматических углеводородов (a_{II}) в граммах, которое надо добавить к смеси ($n + a_1$), вычисляют по формуле

$$a_{II} = \frac{(n + a_1) \cdot A_{II}}{H + A_1},$$

где $n + a_1$ — количество смеси нафтено-парафиновых углеводородов с I группой ароматических углеводородов, оставшееся после анализа, г;

$H + A_1$ — содержание смеси нафтено-парафиновых углеводородов с I группой ароматических углеводородов, полученных при адсорбционном разделении исследуемого продукта, %;

A_{II} — содержание II группы ароматических углеводородов, полученных при адсорбционном разделении исследуемого продукта, %.

Полученную смесь анализируют по показателям п. 3.6.1.

3.6.4. Оставшуюся после анализа смесь взвешивают и к ней прибавляют III группу ароматических углеводородов, полученных по п. 3.5.2.3.

Количество III группы ароматических углеводородов (a_{III}) в граммах, которое надо добавить к смеси ($n + a_1 + a_{II}$), вычисляют по формуле

$$a_{III} = \frac{(n + a_1 + a_{II}) \cdot A_{III}}{H + A_1 + A_{II}},$$

где $n + a_1 + a_{II}$ — количество смеси, оставшееся после анализа по п. 3.6.3, г;

$H + A_1 + A_{II}$ — содержание смеси нафтено-парафиновых углеводородов с I и II группами ароматических углеводородов, полученных при адсорбционном разделении исследуемого продукта, %;

A_{III} — содержание III группы ароматических углеводородов, полученных при адсорбционном разделении исследуемого продукта, %.

Полученную смесь анализируют по показателям п. 3.6.1.

3.6.5. Оставшуюся после анализа смесь взвешивают и к ней прибавляют IV группу ароматических углеводородов, полученных по п. 3.5.2.4.

Количество IV группы ароматических углеводородов (a_{IV}) в граммах, которое надо добавить к смеси ($n + a_I + a_{II} + a_{III}$), вычисляют по формуле

$$a_{IV} = \frac{(n + a_I + a_{II} + a_{III}) \cdot A_{IV}}{H + A_I + A_{II} + A_{III}},$$

где $n + a_I + a_{II} + a_{III}$ — количество смеси, оставшееся после анализа по п. 3.6.4, г;

$H + A_I + A_{II} + A_{III}$ — содержание смеси нафтено-парафиновых с I, II и III группами ароматических углеводородов, полученных при адсорбционном разделении исследуемого продукта, %;

A_{IV} — содержание IV группы ароматических углеводородов, полученных при адсорбционном разделении исследуемого продукта, %.

Полученную смесь анализируют по показателям п. 3.6.1.

3.6.1—3.6.5. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.7. Составление смесей из фракций адсорбционного разделения с целью установления потенциального содержания базовых остаточных масел

3.7.1. Смесь нафтено-парафиновых углеводородов и I группы ароматических углеводородов после депарафинизации, полученных по п. 3.3, (черт. 4, 5), анализируют в соответствии с п. 3.6.1.

3.7.2. К оставшейся смеси прибавляют последовательно II, III и IV группы ароматических углеводородов (черт. 4, 5), как указано в пп. 3.6.3, 3.6.4 и 3.6.5, и определяют показатели, указанные в п. 3.6.1.

3.7.1, 3.7.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.7.3. Оставшуюся смесь по п. 3.7.2 подвергают повторному адсорбционному разделению по п. 3.4 с целью выделения и анализа группы нафтено-парафиновых углеводородов по п. 3.6.1 (черт. 4).

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Результаты анализа записывают в таблицу и выражают графически в виде зависимости свойств масел от глубины адсорбционного разделения исследуемого продукта.

Пример записи результатов анализа дан в приложении (табл. 2 и чертеж).

4.2. Общее потенциальное содержание дистиллятных и остаточных базовых масел в нефти рассчитывают по содержанию масел с одинаковым индексом вязкости (ИВ), определенному по кривым зависимости ИВ масел от глубины адсорбционного разделения фракций и остатка. При этом следует учитывать, что масла не должны состоять только из нафтено-парафиновых углеводородов и не должны полностью содержать IV группу ароматических углеводородов.

Пример. Из дистиллята, выпкипающего в пределах 300 °C — 400 °C, получено, считая на нефть, базового масла с ИВ 85—14 %, из дистиллята 400 °C — 450 °C — 5,6 %, из дистиллята 450—500 — 3,7 %, из остатка выше 500 °C — 2,7 %. Общее потенциальное содержание базовых дистиллятных и остаточных масел с ИВ 85 составляет $14 + 5,6 + 3,7 + 2,7 = 26\%$, считая на нефть.

За результат исследования принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.3. Допускаемые расхождения между параллельными определениями не должны превышать величин, указанных в табл. 3.

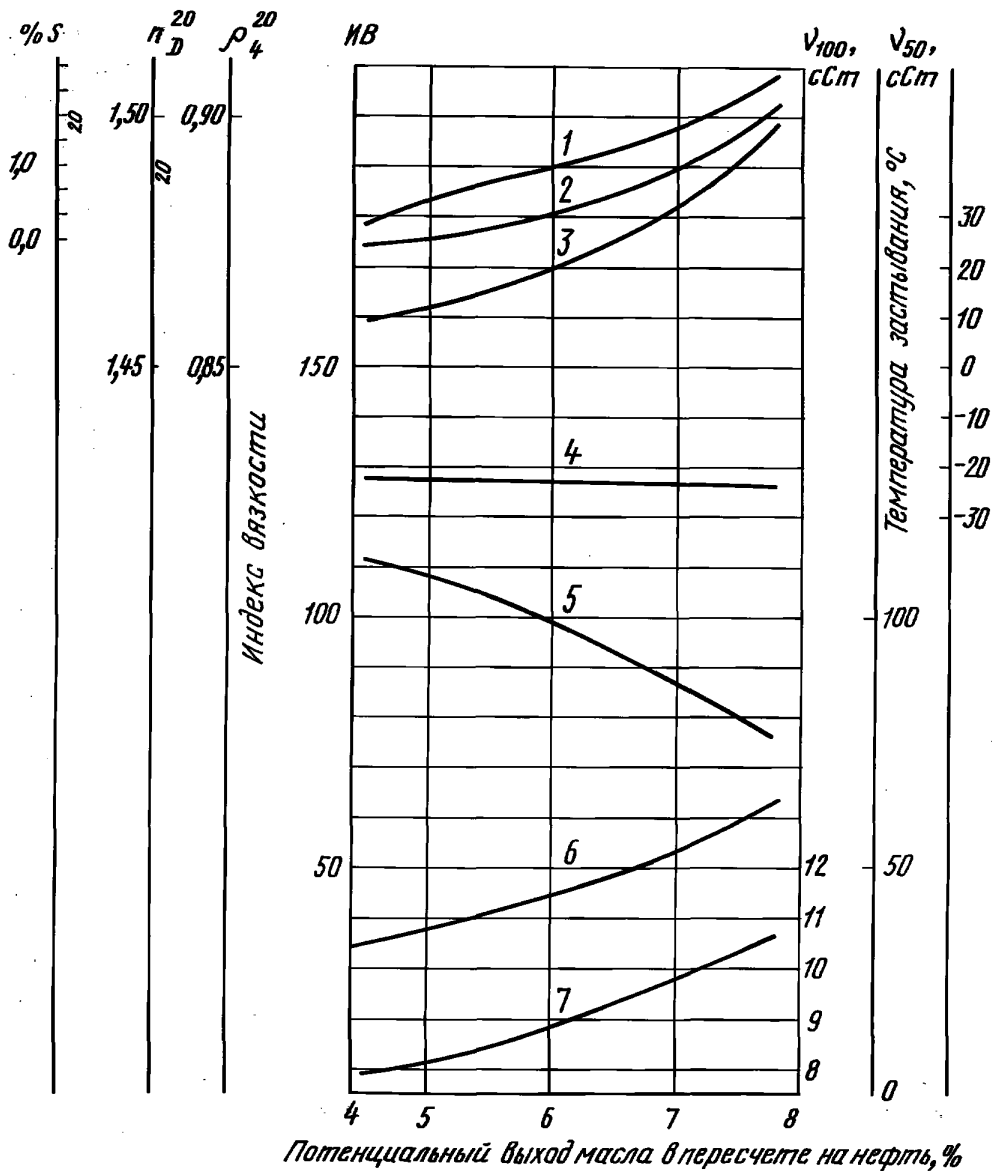
Таблица 3

Выход базовых масел (в пересчете на нефть), %	Допускаемое расхождение, %
До 2	0,2
Св. 2 до 5	0,3
Св. 5	0,5

ПРИМЕР ЗАПИСИ РЕЗУЛЬТАТОВ АДСОРБЦИОННОГО РАЗДЕЛЕНИЯ
ДЕПАРАФИНИРОВАННОГО ДИСТИЛЛЯТА И ГРУППИРОВКИ ПОЛУЧЕННЫХ ФРАКЦИЙ

При адсорбционном разделении депарафинированного дистиллята, выкипающего в пределах 450 °C — 500 °C, и анализе отдельных фракций получены данные, на чертеже и указанные в табл. 1, 2.

Кривые зависимости свойств масел от глубины адсорбционного разделения дистиллята 450—500 °C



1 — содержание серы, %; 2 — показатель преломления n_D^{20} ; 3 — плотность при 20 °C; 4 — температура застывания, °C;
5 — индекс вязкости; 6 — кинематическая вязкость при 50 °C; 7 — кинематическая вязкость при 100 °C

Таблица 1

Содержание фракции, %		Показатель преломления n_D^{20}	Дисперсия ($n_F - n_c$) · 10 ⁴	Группа углеводородов	Содержание групп углеводородов на дистилят, %	
отдельной	суммарной				депарафинизированный	исходный
2,7	2,7	1,4727	—	Нафтено-парафиновые углеводороды	58,5	52,4
20,3	23,0	1,4787	—			
16,8	39,8	1,4794	—			
9,5	49,3	—	—			
5,7	55,0	1,4805	84			
3,1	58,1	1,4815	84			
0,4	58,5	1,4840	85			
0,3	58,8	1,4913	98	I группа ароматических углеводородов	15,1	13,5
2,0	60,8	1,4988	—			
3,8	64,6	1,5017	—			
5,1	69,7	1,5128	—			
1,9	71,6	1,5140	—			
1,4	73,0	1,5175	—			
0,6	73,6	1,5260	—			
0,6	74,2	1,5302	—	II группа ароматических углеводородов	6,7	6,0
3,4	77,6	1,5386	—			
1,7	79,3	1,5390	—			
0,6	79,9	1,5421	—			
0,4	80,3	1,5473	—			
0,2	80,5	1,5540	—	III группа ароматических углеводородов	5,7	5,1
0,8	81,3	1,5560	—			
1,6	82,9	1,5584	—			
1,9	84,8	1,5609	—			
1,1	85,9	1,5773	—			
0,1	86,0	1,5822	—			
0,8	86,8	1,5925	—	IV группа ароматических углеводородов	11,8	10,6
4,6	91,4	1,5936	—			
4,2	95,6	1,5974	—			
1,2	96,8	1,5980	—			
1,0	97,8	1,5990	—			
2,2	100,0	Определить нельзя (темный цвет)	—	Концентрат смолистых и сернистых соединений	2,2	2,0

С. 15 ГОСТ 11244—76

Таблица 2

Наименование группы	Содержание масла, %		Плотность относительная ρ_4^{20}	Показатель преломления n_D^{20}	Удельная дисперсия S_{FC}	Кинематическая вязкость, сСт (m^2/s)		Индекс вязкости	Температура застывания, °C	Сера, %
	на дистиллят	на нефть				50 °C	100 °C			
Исходный дистиллят 450 °C—500 °C	100,0	8,7	0,8903	1,4989	—	52,94 ($52,94 \cdot 10^{-6}$)	9,50 ($9,50 \cdot 10^{-6}$)	—	41	1,17
То же, после депарафинизации*	89,6	7,8	0,8982	1,5020	—	63,00 ($63,00 \cdot 10^{-6}$)	10,50 ($10,50 \cdot 10^{-6}$)	76	минус 24	1,32
Нафтено-парафиновые углеводороды	52,4	4,5	0,8587	1,4735	100	34,71 ($34,71 \cdot 10^{-6}$)	8,02 ($8,02 \cdot 10^{-6}$)	111	минус 22	0,16
То же + I группа ароматических углеводородов	65,9	5,7	0,8670	1,4785	111	41,54 ($41,54 \cdot 10^{-6}$)	8,59 ($8,59 \cdot 10^{-6}$)	102	минус 23	0,48
То же + II группа ароматических углеводородов	71,9	6,2	0,8718	1,4823	120	45,55 ($45,55 \cdot 10^{-6}$)	8,94 ($8,94 \cdot 10^{-6}$)	96	минус 23	0,63
То же + III группа ароматических углеводородов	77,0	6,7	0,8773	1,4855	134	50,40 ($50,40 \cdot 10^{-6}$)	9,48 ($9,48 \cdot 10^{-6}$)	90	минус 23	0,80
То же + IV группа ароматических углеводородов	87,6	7,6	0,8925	1,4968	200	60,50 ($60,50 \cdot 10^{-6}$)	10,32 ($10,32 \cdot 10^{-6}$)	79	минус 24	1,10

* Содержание гача 10,4 %, считая на дистиллят, или 0,9 %, считая на нефть — температура плавления гача 59 °C.

Пользуясь графиком, находим, например, что содержание базового дистиллятного масла с кинематической вязкостью при 50 °C 47,00 сСт ($47 \cdot 10^{-6} m^2/s$) и индексом вязкости 95 составляет 6,3 %, считая на нефть, а с вязкостью 50,40 сСт ($50,40 \cdot 10^{-6} m^2/s$) и индексом вязкости 90 составляет 6,7 %, считая на нефть.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

- 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством нефтеперерабатывающей и нефтехимической промышленности СССР**
- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 20.05.76 № 1238**
- 3. ВЗАМЕН ГОСТ 11244—65**
- 4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта раздела
ГОСТ 33—2000	3.6.1
ГОСТ 400—80	Разд. 1
ГОСТ 2603—79	Разд. 1
ГОСТ 3900—85	3.6.1
ГОСТ 3956—76	Разд. 1
ГОСТ 5955—75	Разд. 1
ГОСТ 8050—85	Разд. 1
ГОСТ 8448—78	Разд. 1
ГОСТ 9147—80	Разд. 1
ГОСТ 9293—74	Разд. 1
ГОСТ 9572—93	Разд. 1
ГОСТ 9880—76	Разд. 1
ГОСТ 11011—85	Разд. 1, 3.1.1
ГОСТ 12026—76	Разд. 1
ГОСТ 12162—77	Разд. 1
ГОСТ 12525—85	Разд. 1
ГОСТ 14710—78	Разд. 1
ГОСТ 18300—87	Разд. 1
ГОСТ 20287—91	3.6.1
ГОСТ 25336—82	Разд. 1
ГОСТ 25371—97	3.6.1
ГОСТ 28498—90	Разд. 1

- 5. Ограничение срока действия снято по протоколу № 2—92 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 2—93)**
- 6. ИЗДАНИЕ с Изменением № 1, утвержденным в июне 1987 г. (ИУС 9—87)**