

ГОСТ Р 51859—2002

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

НЕФТЕПРОДУКТЫ

Определение серы ламповым методом

Издание официальное

**ГОССТАНДАРТ РОССИИ
Москва**

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Техническим комитетом по стандартизации ТК 31 «Нефтяные топлива и смазочные материалы» (ОАО «ВНИИНП»)

ВНЕСЕН Госстандартом России

2 ПРИНЯТ И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Госстандарта России от 8 января 2002 г. № 3-ст

3 Настоящий стандарт представляет собой аутентичный текст АСТМ D 1266—98 «Метод определения серы в нефтепродуктах. (Ламповый метод)»

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

5 ПЕРЕИЗДАНИЕ

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

НЕФТЕПРОДУКТЫ**Определение серы ламповым методом**

Petroleum products. Determination of Sulphur content by lamp method

Дата введения 2003—01—01

1 Область применения

1.1 Настоящий стандарт устанавливает метод определения массовой доли общей серы от 0,01 % до 0,4 % в жидких нефтепродуктах и присадках. В приложении А описан специальный метод определения серы концентрации не менее 0,0005 %.

П р и м е ч а н и е — В сжиженных нефтяных газах серу определяют по методу [5]. Для нефтепродуктов, которые невозможно сжигать в лампе, используют методы определения в бомбе [1], кварцевой трубке [10] или высокотемпературный метод [4].

1.2 Метод прямого сжигания (раздел 8) в лампе применим к бензинам, керосинам, нафте и другим жидкостям, которые полностью сгорают в лампе с фитилем.

Метод сжигания с разбавлением (раздел 9) применим к анализу веществ, которые не могут сгореть при непосредственном сжигании (газоильям, дистиллятным топливам, нафтеновым кислотам и алкилфенолам, нефтепродуктам с высоким содержанием серы и другим материалам).

1.3 Соединения фосфора, которые обычно содержатся в товарном бензине, не влияют на результаты анализа. Предусматривается поправка на присутствие небольшого количества кислоты, которая образуется при сгорании содержащихся в бензине антидетонационных жидкостей, содержащих свинец. Присутствие при титровании в значительных концентрациях других примесей, образующих кислоты и основания, влияет на результаты, так как для этих случаев поправка не предусмотрена.

1.4 Предпочтительно применять метрические единицы.

1.5 Стандарт не ставит целью изложение всех проблем техники безопасности, связанных с его применением. Ответственность за установление соответствующих правил техники безопасности и регламентированных ограничений лежит на пользователе стандарта.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы документы, указанные в приложении Г.

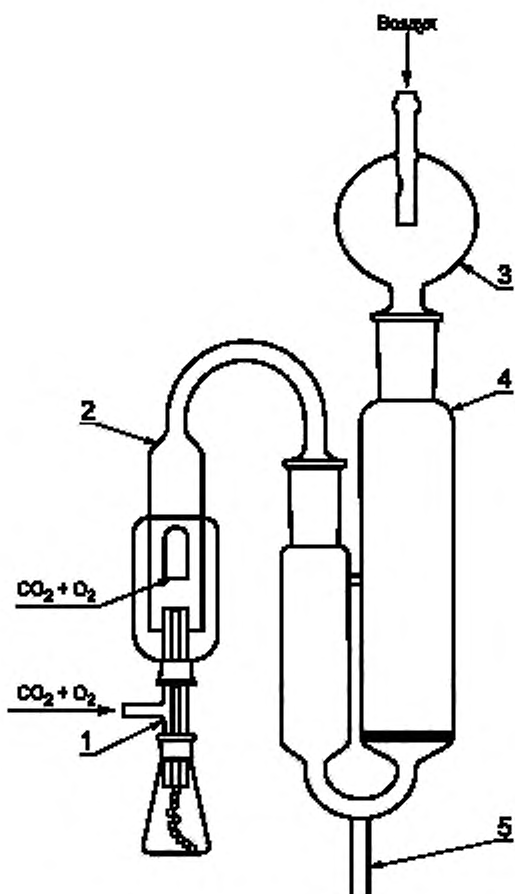
3 Сущность метода

3.1 Образец сжигают в лампе (рисунок 1) в искусственной атмосфере, состоящей из 70 % диоксида углерода и 30 % кислорода, для предотвращения образования оксидов азота. Оксиды серы абсорбируются и определяются раствором перекиси водорода до образования серной кислоты, которую затем продувают воздухом для удаления растворенного диоксида углерода. Серу в виде сульфата в абсорбенте определяют титрованием стандартным раствором гидроокиси натрия или гравиметрически осаждением сульфата бария (приложение Б).

3.2 Альтернативно допускается сжигать образец в воздушной среде, в этом случае серу в абсорбенте определяют осаждением в виде сульфата бария (приложение Б).

П р и м е ч а н и е — При отсутствии других примесей, кроме серы, образующих кислоты и основания, результаты, полученные по указанным волюметрическим и гравиметрическим способам, эквивалентны точности данного метода.

3.3 При массовой доле серы менее 0,01 % сульфат бария в растворе абсорбента определяют нефелометрически (приложение А).



1 — горелка; 2 — ламповое стекло; 3 — каплеуловитель; 4 — абсорбер; 5 — стеклянный опорный стержень

Рисунок 1 — Схема лампового узла

4 Аппаратура

4.1 Абсорбера, ламповые стекла, лампы, каплеуловители (рисунок 1) детально описаны в приложении В.

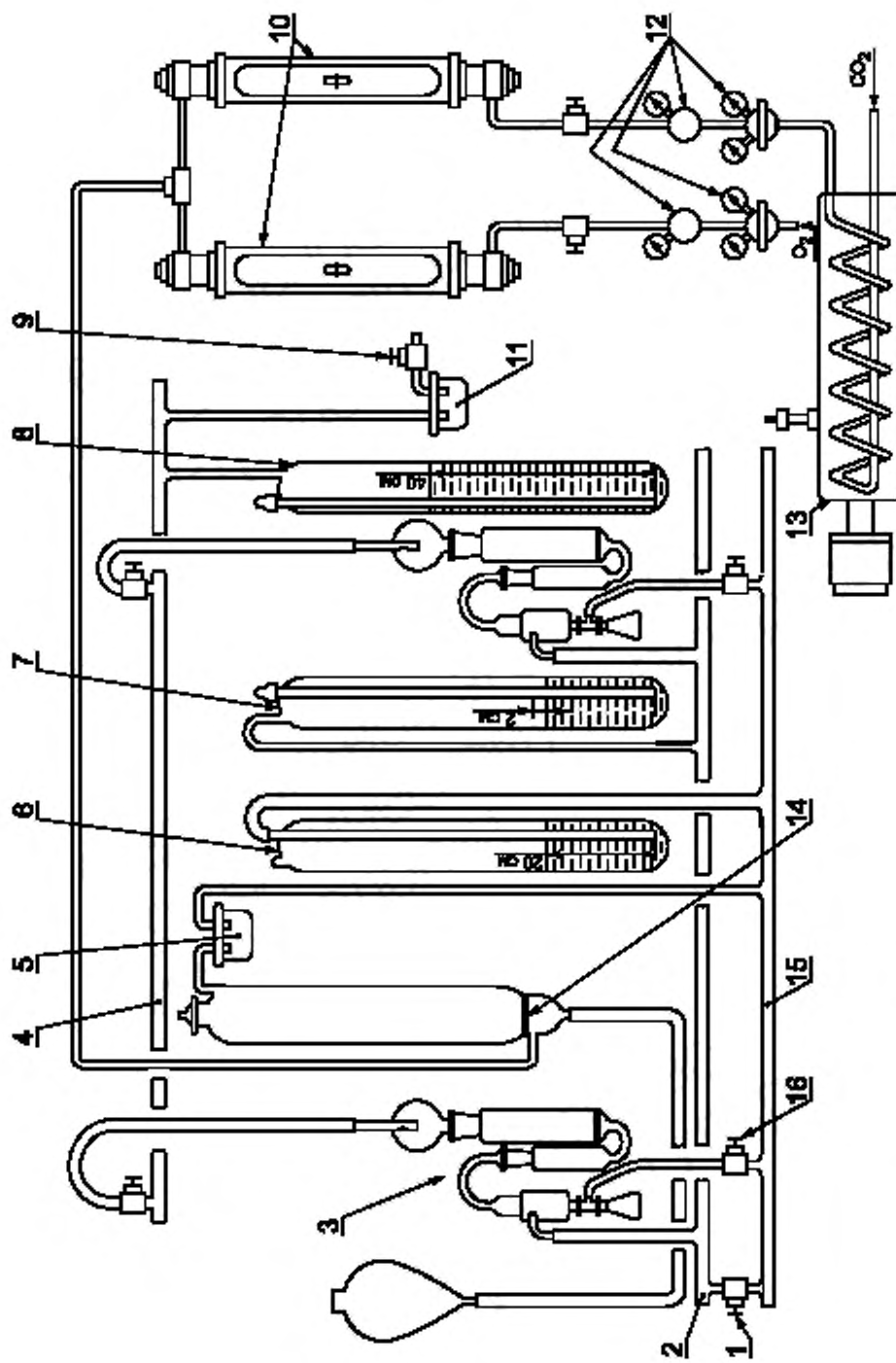
Стандартная колба и горелка не пригодны для сжигания высокоароматических смесей без разбавления. Для этой цели необходима горелка с двумя отверстиями и регулирующим вентилем. Такая горелка пригодна также для сжигания неароматических образцов.

4.2 Фитиль из чистой однородной скрученной хлопчатобумажной пряжи хорошего качества¹⁾. Для горелки при сжигании ароматических образцов следует применять пряжу из длинного штапельного волокна тонкого прядения²⁾.

4.3 Распределительная система состоит из вакуумной гребенки с регулирующим устройством, вентиляй, другой аппаратуры (рисунок 2) и сдвоенной распределительной гребенки к горелке и ламповому стеклу, обеспечивающих подвод газовой смеси (70 % диоксида углерода и 30 % кисло-

¹⁾ Пряжа белая, 4-ниточная (нить 2–3 мг/см); можно приобрести в Kochler Instrument PA, 1595 Sycamore Ave, NY 11716. Пригодна также пряжа типа 13 ниток/14 концов, очищенная и отбеленная, поставляемая различными поставщиками из Великобритании.

²⁾ Имеется в Thomas Scientific, P.O. Box 99, Swedesboro, NJ 08085–0099.



1 — контролльный вентиль лампового стекла; 2 — распределительная линия к ламповому стеклу; 3 — ламповая линия; 4 — вакуумный узел; 5 — ловушка; 6 — регулятор давления; 7 — манометр; 8 — регулятор пакучка; 9 — вакуумный насос; 10 — расходомер газов; 11 — ловушка; 12 — кентион регулятор давления газов; 13 — полограff для поглощения; 14 — распределительная линия к горелке; 15 — распределительная линия горелки; 16 — контролльный вентиль горелки

Рисунок 2 — Схема распределительной системы газов для сжигания образцов в искусственной атмосфере

рода) при требуемом давлении. Вакуумная гребенка соединена с насосом достаточной мощности, обеспечивающим стабильный поток газа со скоростью 3 дм³/мин через каждый абсорбер, а также постоянное давление приблизительно на 39,2 Па (40 см вод.ст.) ниже атмосферного. Давление газовой смеси в линии, идущей к ламповому стеклу, следует поддерживать на уровне 1,02—2,04 Па (1—2 см. вод.ст.), а в линии, идущей к горелке, 19,6 Па (20 см вод.ст.).

В приложении Б приведена модифицированная распределительная система и соответствующее оборудование для сжигания образца в воздухе.

5 Реактивы и материалы

5.1 Во всех испытаниях следует использовать химические вещества квалификации х.ч. [8]. Можно использовать реактивы другой квалификации, если это не снизит точность определения.

5.2 Вода типа II или III [2].

5.3 Диоксид углерода (CO₂) и кислород (O₂) должны быть чистотой не менее 99,5 % и соответствовать требованиям 8.5.

5.4 Разбавитель.

Используемый разбавитель должен содержать серы меньше 0,001 % (по массе), полностью смешиваться с анализируемым образцом и обеспечивать его горение с умеренной скоростью без копоти. Применяют *n*-гептан, изооктан и ректифицированный этиловый спирт (см. примечание к 9.1).

5.5 Кислота соляная в разбавлении 1:10

Смешивают 1 объем концентрированной соляной кислоты (плотность 1,19) с 10 объемами воды.

5.6 Раствор перекиси водорода 1:19

Смешивают 1 объем концентрированной перекиси водорода (H₂O₂, 30 %) с 19 объемами воды. Хранят в бутылке из темного стекла с притертой пробкой.

5.7 Индикатор метиловый пурпурный

Водный раствор, содержащий 0,1 % активного вещества (неметиловый фиолетовый)¹⁾.

5.8 Раствор гидроокиси натрия концентрации 100 г/дм³

Растворяют 100 г гидроокиси натрия (NaOH) в воде и разбавляют до 1 дм³.

5.9 Гидроокись натрия, молярной концентрации 0,05 моль/дм³

Разбавляют 2,8 см³ насыщенного раствора гидроокиси натрия до 1 дм³. Насыщенный раствор гидроокиси натрия должен быть прозрачен и декантирован после отстаивания в течение достаточно длительного времени с целью осаждения любого осадка. Устанавливают титр полученного раствора по титрованному раствору кислоты, используя индикатор метиловый пурпурный. Хранят в стеклянной бутылке с целью предохранения от загрязнения щелочи диоксидом углерода из воздуха. Для соединения сосудов используют чистые резиновые трубы.

П р и м е ч а н и е — Расчет результатов можно упростить, доведя молярность раствора гидроокиси натрия до (0,0624 ± 0,0001) моль/дм³. Тогда 1 см³ раствора гидроокиси натрия будет эквивалентен 0,0010 г серы. В этом случае коэффициент 16,03 · *M* при расчете (см. 11.1) станет равным 1,000.

5.10 Стандартные образцы с известным содержанием серы для проверки надежности процесса испытания.

6 Подготовка к испытанию

6.1 Собирают аппарат и заливают в абсорбер (30 ± 2) см³ воды. Регулируют индивидуальные вентили между вакуумной гребенкой и каплеуловителями так, чтобы при открытых выходных отверстиях ламповых стекол и давлении в вакуумной системе на 39,2 Па (40 см вод.ст.) ниже атмосферного через каждый абсорбер воздух поступал со скоростью 3 дм³/мин. После выполнения этих требований удаляют воду из абсорбера.

На рисунке 2 показаны уровни жидкости в регуляторах давления и вакуума; в период подготовки аппарата следует поддерживать слабый поток газа через эти регуляторы.

П р и м е ч а н и е — При проведении анализа помещают 300—400 см³ раствора перекиси водорода в газоочиститель. В конце испытания трубы манометра служат как газоочистители для удаления диоксида углерода из абсорбента, поэтому раствор перекиси водорода используют в качестве манометрической жидкости. Раствор меняют еженедельно или в том случае, когда объем становится значительно меньше начального.

¹⁾ Индикатор метиловый пурпурный (индикатор Флейшера) может быть приобретен на фирме Hanty Fleisher Chemical Co., Benjamin Franklin Station, Washington, DC, патент США № 2416619.

6.2 Перед применением раствор перекиси водорода (1:19) нейтрализуют. Так как требуется 30 см³ раствора, в химический стакан переносят столько порций по 30 см³, сколько абсорберов будет использовано одновременно. На каждые 100 см³ раствора добавляют по одной капле раствора индикатора метилового пурпурного, а затем по каплям 0,05 моль/дм³ раствор гидроокиси натрия до тех пор, пока цвет не изменится от пурпурного до светло-зеленого.

6.3 Заливают (30 ± 2) см³ свеженейтрализованного раствора перекиси водорода в больший стакан каждого абсорбера. На каждый комплект сжигаемых образцов подготавливают контрольный абсорбер. Укрепляют абсорбер, каплеуловители и ламповы стекла и подсоединяют их к соответствующим системам распределения газовой смеси с помощью трубочек из резины, не содержащей серы. Закрывают отверстия лампового стекла корковыми пробками.

6.4 При закрытых регулирующих вентилях на горелке, полностью открытом вентиле на регуляторе вакуума и при давлении в вакуумной системе, отрегулированном приблизительно 39,2 Па (40 см вод.ст.) ниже атмосферного, включают подачу диоксида углерода и кислорода.

Регулируют контрольный вентиль распределительной гребенки на линии ламповых стекол таким образом, чтобы при требуемой скорости потока через абсорбера в регуляторе давления проходил слабый поток диоксида углерода и кислорода, а давление в линии ламповых стекол достигло 1,02—2,04 Па (1—2 см вод.ст.). При этом может потребоваться незначительная регулировка регулятора вакуума и контрольного вентиля на вакуумной линии.

П р и м е ч а н и я

1 Осторожно: могут возникнуть опасные (взрывные) условия, если произойдет прекращение подачи диоксида углерода, а поток кислорода будет продолжать поступать при сжигании образца. Рекомендуется установить соответствующее контролирующее или сигнальное устройство.

2 Равновесие в линии газового потока обеспечивается регулированием давления в вакуумной системе: поднимают или опускают трубку, соединяющую регулятор вакуума с атмосферой, внутри соединительной резиновой трубы.

6.5 Отрезают фитиль длиной 30 см. Используют столько отдельных отрезков фитиля, сколько требует образец (раздел 8), складывают пополам, чтобы получить фитиль длиной 15 см. Заправляют требуемое число горелок, вставляя фитиль в верхний конец внутренней трубы горелки концом, образующим петлю. Протаскивают фитиль через трубку с помощью металлического крючка. Острыми ножницами подрезают фитиль как можно ближе к верхней части горелки. Для каждого испытания важно использовать тщательно очищенные горелки и новые фитили.

7 Контроль процесса сжигания

7.1 Большая часть жидких образцов горит светящимся желтым пламенем, высота и форма которого зависят от потока газа к горелке, летучести образца, плотности посадки фитиля в горелке и положения верхнего конца фитиля относительно края горелки. Предпочтительно две последние переменные отрегулировать до начала зажигания в зависимости от первой переменной так, чтобы в процессе горения пламя можно было регулировать изменением скорости потока газовой смеси (диоксида углерода и кислорода).

7.2 Для сильно летучих образцов используют плотно прилегающий фитиль, верхняя часть которого должна быть на несколько миллиметров ниже верха горелки, а в экстремальных случаях охлаждают горелку с помощью льда во время горения. Менее летучие вещества требуют более рыхлого состояния фитиля и могут потребовать подогрева горелки.

7.3 Подрезают фитиль и затягивают вниз так, чтобы верхний подрезанный край был на уровне верха горелки или немного ниже. При сжигании ароматических образцов расстояние от верха горелки до верха фитиля должно быть 8 мм или более для бензола и 4 мм — для толуола. При анализе более тяжелых продуктов для начала испарения можно слегка подогреть верхнюю часть горелки.

7.4 При применении стандартной лампы поджигают фитиль и затем медленно, чтобы получить некоптящее пламя, подают к горелке газовую смесь, необходимую для поддержания горения. При сжигании высокоароматических образцов в колбу вводят небольшое количество газовой смеси для зажигания горелки. Затем вводят газовую смесь непосредственно в горелку, чтобы предотвратить образование копоти и отрегулировать высоту пламени. Если пламя случайно погаснет, фитиль поджигают вторично.

7.5 Для достижения равномерности горения в течение 1—2 мин поддерживают небольшую высоту пламени, после чего ее можно увеличить, не опасаясь образования копоти. Для горелки, предназначенной для сжигания высокоароматических образцов, сначала регулируют поток газа к

колбе, а затем — поток газа к горелке. В любом случае важно, чтобы пламя было ровным и симметричным, без струй во внутреннем конусе или копоти на внешних краях пламени.

7.6 Удовлетворительное горение трудно сжигаемых веществ иногда удается обеспечить увеличением до 40 % (не более) содержания кислорода в газовой смеси.

7.7 Пламя гасят после того, как образцы полностью сгорят, сосуд горелки и фитиль станут сухими, а высота пламени значительно уменьшится. Часто пламя продолжает гореть некоторое время после того, как сосуд выглядит сухим, так как фитиль еще содержит остатки образца. Для образцов бензина, который горит высоким пламенем, пламя следует погасить при его высоте 3—4 мм.

Если дать пламени гореть до тех пор, пока оно само не погаснет, выделяются частично окисленные вещества (например органические кислоты), что дает широкий разброс результатов.

Если сжигание образца прекратить прежде, чем сосуд горелки станет сухим, можно получить ошибочные результаты, так как при испытании летучих образцов несгоревшая часть образца испарится из горелки во время взвешивания.

Если в образце содержится элементная сера, для обеспечения полного его сгорания необходимо, чтобы край фитиля находился на уровне верхнего края горелки, а образец сгорел до кажущейся сухости.

Если анализируемые смеси содержат легкие и тяжелые углеводороды, то более летучие вещества сгорают быстрее, что способствует возможной концентрации соединений серы в сгорающих позднее порциях образца.

7.8 Если аппаратуру используют интенсивно и анализируют большое количество образцов, то надежность ее работы и правильность определения проверяют каждый день, испытывая стандартные образцы с известным содержанием серы. Анализ результатов по стандартным образцам выполняют, используя контрольные диаграммы или другие эквивалентные статистические приемы.

Точность испытания на стандартном образце проверяют по точности данного метода.

8 Метод прямого сжигания

8.1 С помощью пипетки вводят в колбу каждой лампы определенное количество образца (таблица 1). Закрывают колбы чистыми пронумерованными пробками. Взвешивают каждую колбу и ее горелку с погрешностью не более 0,005 г.

П р и м е ч а н и е — Допускается взвешивать закрытые пробкой колбы и подготовленные горелки раздельно, обычно помешают на чашку весов одновременно колбу и ее горелку и получают их массу за одно взвешивание.

8.2 В каждую колбу лампы вставляют горелку. Как только образец в соответствии с капиллярным эффектом достигнет верха фитиля, соединяют боковую трубку горелки с распределительной системой с помощью резиновой трубки, не содержащей серы. Зажигают горелку пламенем, свободным от серы (например спиртовкой) и помешают под ламповое стекло. Если пламя сдувает, перекрывают соединение между вытяжным каналом распределительной системы и пространством над лампой. Одновременно регулируют поток газа к горелке так, чтобы пламя оставалось в точке точно ниже высоты коптящего пламени и по виду было симметричным. После того, как все лампы будут помещены под ламповые стекла, регулируют вентили на распределителе лампового стекла для поддержания требуемого давления (раздел 6). Во время горения и особенно во время последних стадий, когда пламя становится низким, уменьшают подачу смеси диоксида углерода — кислород к горелкам для предотвращения затухания пламени.

П р и м е ч а н и е — При неполном сгорании жидкости абсорбент чрезмерно вспенивается.

8.3 По окончании сжигания каждого образца (пламя явно уменьшается, поскольку образец сгорает) горелку и колбу удаляют из-под лампового стекла, гасят пламя, перекрывают поступление смеси диоксида углерода — кислород к горелке и закрывают отверстие лампового стекла. Сразу взвешивают колбу, горелку и пронумерованную пробку. После окончания сжигания всех образцов прекращают подачу смеси диоксида углерода и кислорода, закрывают контрольный вентиль на линии от лампового стекла и перекрывают соединение к вакуумному регулятору; это принудит воздух поступать в распределительную систему через манометр. Подобным образом в течение 5 мин

Таблица 1 — Количество образца для прямого сжигания

| Массовая доля серы, % | Количество образца | |
|-----------------------|--------------------|-----------------|
| | г | см ³ |
| До 0,05 включ. | 10—15 | 20 |
| Св. 0,05 > 0,4 * | 5—10 | 10 |

пропускают воздух через абсорбера для удаления растворенного диоксида углерода из абсорбента. После этого закрывают вакуумный контрольный вентиль.

П р и м е ч а н и е — Если требуется сохранить атмосферу сжигания, то после окончания процесса горения можно перекрыть поток газа через каждый отдельный абсорбер. Зажимают резиновую трубку, соединяющую каплеуловитель с вакуумной линией, соответственно уменьшают поток смеси газов через расходомеры и вновь регулируют вакуумный контрольный вентиль и контрольный вентиль на линии лампового стекла. По окончании сжигания всех образцов необходимо удалить все зажимы и отрегулировать вентили регулировки вакуумной системы для прохождения потока воздуха с требуемой скоростью через абсорбера для удаления из них растворенного диоксида углерода.

8.4 Трижды промывают ламповые стекла и каплеуловители, каждый раз расходуя около 10 см^3 воды. Если образец содержит антидетонационные жидкости, содержащие свинец, для промывки лампового стекла применяют горячую воду. Сливают промывочные воды в абсорбера и титруют их, как указано в разделе 10.

8.5 Контрольный абсорбер

Ламповое стекло контрольного абсорбера (6.3) оставляют закрытым пробкой, пропускают поток диоксила углерода и кислорода через образцы до тех пор, пока все образцы, зажженные одновременно, не горят. Перекрывают подачу диоксила углерода и кислорода и продувают контрольный абсорбер так же, как основные абсорбера (8.3). Титруют жидкость из абсорбера, как указано в разделе 10. Обычно на контрольный опыт требуется небольшое количество газовой смеси, но если на титрование уходит более чем $0,1\text{ см}^3$, $0,05\text{ моль/дм}^3$ раствора гидроокиси натрия, это определение бракуют и заменяют баллон с диоксидом углерода.

9 Метод сжигания образцов с разбавлением

9.1 Помещают в каждую колбу лампы 6 см^3 разбавителя, не содержащего серы. Закрывают пронумерованными пробками и взвешивают с точностью до $0,005\text{ г}$. С помощью пипетки в каждую

Таблица 2 — Количество образца для сжигания с разбавлением

колбу вводят соответствующее количество образца согласно таблице 2, тщательно перемешивают и еще раз взвешивают.

| Массовая доля серы, % | Количество образца | |
|-----------------------|--------------------|-----------------|
| | г | см ³ |
| 0,4 и менее | 3—4 | 5 |

9.2 Устанавливают горелку и проводят сжигание, как описано в 8.2. Когда пламя начнет затухать, удаляют лампы из-под ламповых стекол и гасят пламя. Добавляют 2 см^3 разбавителя, омывая им стенки колбы. Сжигают добавленный разбавитель, добавляют еще и повторяют сжигание, чтобы суммарно сжечь 10 см^3 разбавителя.

П р и м е ч а н и е — В этом случае желательно провести контрольное испытание с 10 см^3 разбавителя. На титрование раствора из абсорбера не должно затрачиваться более $0,1\text{ см}^3$, $0,05\text{ моль/дм}^3$ раствора гидроокиси натрия.

9.3 После окончания сжигания образцов во всех лампах отключают подачу диоксида углерода и кислорода, перекрывают соединение к вакуумному регулятору, пропускают воздух через абсорбера в течение 5 мин и наконец перекрывают регулирующий вентиль вакуума. Трижды промывают ламповые стекла и каплеуловители, каждый раз расходуя примерно 10 см^3 воды. Сливают промывочные воды в абсорбера и титруют их, как указано в разделе 10.

10 Титрование раствора абсорбента

10.1 Добавляют от 3 до 4 капель раствора индикатора метилового пурпурного к жидкости в каждом абсорбере. Титруют раствор абсорбента раствором гидроокиси натрия $0,05\text{ моль/дм}^3$ из бюретки в меньшую колбу абсорбера. Если предположительно в абсорбере присутствует менее 10 мг серы, используют микробюретку вместимостью 10 см^3 . Во время титрования раствор периодически перемешивают всасыванием через верх большего сосуда.

П р и м е ч а н и е — При неполном сгорании образца воздух, проходящий через абсорбер во время титрования, будет иметь характерный запах и конечная точка титрования не будет резкой. В этом случае определение бракуют.

11 Обработка результатов

11.1 Массовую долю общей серы S в жидким образцах, %, вычисляют по формуле

$$S = 16,03M \cdot \frac{A}{10W}, \quad (1)$$

где A — количество раствора гидроокиси натрия, израсходованного на титрование кислоты в растворе абсорбента после сжигания образца, cm^3 ;

M — концентрация раствора гидроокиси натрия (примечание к 5.9);

W — масса испытуемого образца, г.

11.2 Если требуется внести поправку (см. примечание) в содержание серы для образцов с антидetonационными жидкостями, содержащими свинец, то рассчитывают массовую долю общей серы с поправкой S_n , %, по формуле

$$S_n = S - L - F, \quad (2)$$

где $F = 0,0015$, если образец содержит авиационную антидetonационную свинцовую жидкость, или $0,0035$, если образец содержит тетраэтилсвинец, тетраметилсвинец или смешанную антидetonационную жидкость на основе алкилсвинаца;

L — содержание свинца, г/галл США;

S — массовая доля серы, %.

П р и м е ч а н и я

1 — Поправки F основаны на опытах сжигания топлив, смешанных с антидetonационной жидкостью, содержащей тетраэтилсвинец и этилен-галоид в принятых соотношениях. Тетраметилсвинец и смешанные антидetonационные жидкости на основе алкилсвинаца содержат такую же смесь этилен-галоида как тетраэтилсвинец.

2 — Для пересчета г свинца/галл Великобритании в г свинца/галл США следует г свинца/галл Великобритании умножить на 0,8326. Для пересчета концентрации свинца, выраженной в г/дм³, в г/галл США следует г/дм³ умножить на 3,7853.

12 Точность метода

12.1 Сходимость

Расхождение между результатами двух определений, полученными одним лаборантом на одном и том же оборудовании в одинаковых условиях, при идентичном испытываемом материале, при условии нормального и правильного проведения испытаний, в течение длительного времени, не должно превышать 0,005 % более чем в одном случае из двадцати.

12.2 Воспроизводимость

Расхождение между двумя отдельными и независимыми результатами испытаний, полученными разными лаборантами, работающими в разных лабораториях с идентичным материалом в течение длительного времени, при условии нормального и правильного проведения испытаний, не должно превышать значение 0,010 + 0,025S более чем в одном случае из двадцати,

S — массовая доля общей серы, %.

12.3 Отклонение

Отклонение данного метода не установлено.

ПРИЛОЖЕНИЕ А
(обязательное)

Нефелометрический метод определения серы концентрации не менее 0,0005 %

A.1 Область применения

A.1.1 Данный метод определения серы применяют для образцов с содержанием серы не менее 0,0005 % (5 ppm).

Данный метод не пригоден для определения серы менее 300 мг/кг в жидкостях, содержащих антидетонационные присадки со свинцом.

A.1.2 Надежные результаты могут быть получены этим методом только при тщательном и строгом выполнении всех требований.

Перед применением новую или использованную стеклянную посуду сначала промывают концентрированной азотной кислотой, затем трижды ополаскивают водопроводной водой и трижды дезонизированной дистиллированной водой.

Для проведения этого испытания применяют специальные комплексы стеклянной посуды, предназначенные только для этого метода.

A.2 Сущность метода

A.2.1 Соответствующее количество пробы сжигают, как указано в разделе 8. Определяют содержание ионов сульфата в растворе, находящемся в абсорбере, осаждением их в виде сульфата бария и измерением мутности суспензии осадка. Стабилизируют суспензию осадка добавлением спирта или глицерина и измеряют мутность с помощью спектрофотометра или фотометра с фильтром.

A.3 Дополнительная аппаратура

A.3.1 Спектрофотометр

Предпочтительно использовать спектрофотометр с шириной эффективной полосы приблизительно 50 нм, снабженный чувствительным к синему цвету фотодиодом, используемым при 450 нм, или фотометр, снабженный цветным фильтром с максимальным пропусканием при 450 нм.

A.3.2 Кюветы абсорбционные с длиной оптического пути 5 см. При применении таких кювет на их стенках может образовываться пленка. Для ее удаления кювету моют мягкой щеткой с помощью какого-либо моющего средства, затем тщательно ополаскивают дезонизированной водой.

П р и м е ч а н и е — Изложенная процедура предполагает измерение в кювете с длиной оптического пути 5 см, изменение поглощения около 0,100 на каждые 0,1 мг серы в 50 см³ раствора.

A.3.3 Лодочка, вмещающая $(0,30 \pm 0,01)$ г дигидрата хлористого бария, как указано в A.4.2.

A.3.4 Мешалка магнитная с тефлоновым покрытием длиной около 32 мм.

A.3.5 Комплект лампы, состоящий из колбы, горелки, лампового стекла, абсорбера и каплеуловителей.

A.4 Дополнительные реактивы

A.4.1 Смесь спирта и глицерина.

Смешивают 2 объема денатурированного этилового спирта или этилового спирта (95 %) с 1 объемом глицерина.

A.4.2 Дигидрат хлористого бария ($\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) — кристаллы, проходящие сквозь сито ASTM E 11 размером отверстий 20 меш или сито BS размером отверстий 18 меш и задерживающиеся на сите ASTM E 11 размером отверстий 30 меш [7] или BS — 30 меш.

П р и м е ч а н и е — Размер кристаллов $\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ является важным фактором, влияющим на степень помутнения суспензии.

A.4.3 Кислота соляная в разбавлении 1:12.

Помещают 77 см³ концентрированной соляной кислоты (плотность 1,19 г/дм³) в мерную колбу вместимостью 1 дм³ и доливают до метки дезонизированной дистиллированной водой.

A.4.4 Кислота соляная в разбавлении 1:215.

Помещают 60 см³ соляной кислоты, разбавленной по A.4.3, в мерную колбу вместимостью 1 дм³ и доливают до метки дезонизированной дистиллированной водой.

A.4.5 Кислота серная, содержащая в 1 см³ 0,100 мг серы.

Разбавляют $(6,24 \pm 0,01)$ см³ 0,5 моль/дм³ серной кислоты дистиллированной дезонизированной водой точно до 1 дм³. Проверяют разбавление титрованием стандартным раствором гидроксида натрия приблизительно такой же нормальности и, если необходимо, регулируют концентрацию так, чтобы 1 см³ этого раствора был эквивалентен 0,100 мг серы.

¹⁾ Чистоту реагентов см. в 5.1.

A.4.6 Вода деионизированная дистиллированная.

Воду пропускают через колонку, заполненную смесью анионо- и катионообменных смол.

Примечание — Необходимость замены ионообменных смол определяют, используя прибор для измерения электропроводности.

A.5 Построение калибровочной кривой

A.5.1 Для приготовления калибровочных растворов в мерные колбы вместимостью 50 см³ с помощью бюреток вводят 0,25; 0,50; 0,75; 1,00; 1,50; 2,00; 3,00 и 5,00 см³ серной кислоты по А.4.5. Добавляют в каждую колбу по 3,0 см³ соляной кислоты по А.4.3, доливают до метки водой и тщательно перемешивают.

Для приготовления контрольного раствора в одну колбу вводят 3,0 см³ соляной кислоты, не добавляя серную кислоту.

A.5.2 Содержимое каждой колбы переливают в химический стакан вместимостью 100 см³, добавляют с помощью пипетки (10 ± 0,1) см³ смеси спирта и глицерина и перемешивают 3 мин на магнитной мешалке. Скорость перемешивания выбирают чуть ниже той, при которой образец может расплескаться, и поддерживают ее постоянной.

A.5.3 Дают растворам постоять неподвижно в течение 4 мин. Помещают в абсорбционные кюветы и определяют начальное поглощение, пользуясь для сравнения водой.

A.5.4 Снова переливают растворы в химические стаканы и добавляют (0,30 ± 0,01) г кристаллов дигидрата хлористого бария взвешиванием или с помощью лодочки. Перемешивают магнитной мешалкой точно в течение 3 мин. Дают растворам постоять еще 4 мин, после чего переносят в кюветы и снова измеряют поглощение относительно воды.

A.5.5 После проведения операций, указанных в А.5.2—А.5.4, рассчитывают значение поглощения для контрольного раствора, вычитая значение начального поглощения контрольного раствора из значения поглощения контрольного раствора, полученного после добавления дигидрата хлористого бария. Это значение не должно превышать 0,005.

A.5.6 Для каждого приготовленного калибровочного раствора отмечают фактическое поглощение, вычитая из поглощения, полученного в соответствии с А.5.4, начальное поглощение калибровочного раствора и поглощение контрольного раствора. Странт график зависимости фактического поглощения каждого приготовленного калибровочного раствора от массы серы в миллиграммах на 50 см³ раствора.

A.5.7 Калибровочную кривую проверяют ежедневно, проводя одиночные определения, чтобы выявить возможные смещения.

A.6 Проведение испытания

A.6.1 Для испытания берут такое количество образца, чтобы масса серы в абсорбере была в пределах 0,15—2,5 мг (обычно это от 5 до 30 г образца).

Если образец содержит не более 0,0015 % серы, при анализе следует сжигать не менее 30 г образца. Для большего количества образца для анализа следует подобрать колбу соответствующих размеров вместо обычно используемой колбы вместимостью 25 см³. Учитывая большие размеры колбы, желательно пользоваться фитилем длиной 18 см. Во избежание чрезмерного обеднения находящейся в абсорбере жидкости в результате более длительного горения образца целесообразно наливать в абсорбера по 50 см³ раствора перекиси водорода.

A.6.2 Готовят аппаратуру для сжигания и сжигают образец в соответствии с процедурой, описанной в разделах 6—8 основного метода.

Требования к предварительной нейтрализации раствора перекиси водорода (см. 6.2) и окончательного удаления растворенного диоксида углерода из раствора (см. 8.3 и 9.3) можно не соблюдать. Для проверки чистоты газовой смеси, поддерживающей горение, ее пропускают через один из абсорбиров систем.

Переносят раствор, находящийся в абсорбере и содержащий промывные воды от промывки каплеуловителя и лампового стекла (см. 8.4), в химический стакан вместимостью 250 см³, промывая абсорбер два-три раза порциями по 10 см³ воды, и сливают промывные воды в стакан с раствором.

A.6.3 Уменьшают объем раствора, находящегося в абсорбере, примерно до 20 см³ выпариванием на горячей плитке. Количественно переносят полученный раствор в мерную колбу вместимостью 50 см³, несколько раз ополаскивая стакан небольшими порциями воды. Добавляют в колбу 3 см³ соляной кислоты (по А.4.3), доливают водой до метки и тщательно перемешивают.

A.6.4 Если известно, что масса серы в растворе, находящемся в абсорбере, менее 0,5 мг, для анализа используют все содержимое мерной колбы.

Если содержание серы неизвестно или предполагается, что оно превышает 0,5 мг, переносят аликвоту в 10 см³ во вторую мерную колбу вместимостью 50 см³ и разбавляют раствор в обеих колбах до метки соляной кислотой в разбавлении 1:215.

Сначала используют более разбавленный раствор и, если будет установлено, что в нем содержится менее 0,05 мг серы, используют более концентрированный раствор.

Контрольный раствор для анализа газовой смеси разбавляют таким же образом, как и раствор для анализа продукта.

Растворы анализируют методом, приведенным в А.6.5.

A.6.5 Помещают весь предназначенный для анализа раствор, содержащийся в мерной колбе вместимостью 50 см³, в химический стакан вместимостью 100 см³ и проводят определение по А.5.2—А.5.4.

Таким же образом анализируют контрольный раствор и определяют его показание поглощения, вычитая начальное поглощение из полученного после добавления дигидрата хлористого бария.

A.6.6 Если поглошение контрольного раствора превышает 0,020, то точность проводимого анализа будет невысокой. В этом случае следует провести отдельно анализ самих реактивов, чтобы определить, является ли причиной недостаточной точности газовая смесь, используемая при сжигании, или реактивы.

В мерную колбу вместимостью 50 см³ помещают 30 см³ раствора перекиси водорода (см. 5.6), доливают до метки соляной кислотой в разбавлении 1:215 (см. А.4.4) и проводят испытание, как указано в А.5.2—А.5.5.

Если значение поглощения контрольного раствора будет превышать 0,010, результаты следует считать ненадежными.

A.6.7 Находят фактическое поглощение анализируемого раствора, вычитая из поглощения, полученного после добавления дигидрата хлористого бария, начальное поглощение и поглощение контрольного раствора.

A.6.8 По фактическому поглощению, используя калибровочную кривую, определяют массу серы в миллиграммах, содержащуюся в анализируемом образце.

A.7 Обработка результатов

A.7.1 Концентрацию серы S_1 в образце, мг/кг, вычисляют по формуле

$$S_1 = \frac{A100}{WF}.$$

где A — масса серы, найденная по калибровочному графику, мг;

W — масса сожженного образца, г;

F — аликвота раствора образца, отобранная на анализ, см³.

A.8 Точность и отклонение метода

A.8.1 Для обоснования приемлемости результатов при 95 %-ной доверительной вероятности следует пользоваться точностными характеристиками по А.8.1.1 и А.8.1.2.

A.8.1.1 Сходимость (r)

Результаты двух определений, полученные одним и тем же оператором, следует считать сомнительными, если расхождение между ними превышает следующие значения:

$r_1 = 0,116S_1$ — при концентрации серы от 5 до 80 мг/кг;

$r_2 = 0,01S_1 + 8,5$ — при концентрации серы от 80 до 280 мг/кг,

где S_1 — концентрация серы, мг/кг.

A.8.1.2 Воспроизводимость (R)

Результаты, представленные каждой из двух лабораторий, следует считать сомнительными, если расхождение между ними превышает следующие значения:

$R_1 = 0,145S_1$ — при концентрации серы от 5 до 125 мг/кг;

$R_2 = 0,508S_1 - 45,4$ — при концентрации серы от 125 до 280 мг/кг,

где S_1 — концентрация серы, мг/кг.

A.8.2 Отклонение

Отклонение для данного метода не установлено.

ПРИЛОЖЕНИЕ Б (обязательное)

Альтернативный метод сжигания образца в воздушной среде

Б.1 Область применения

Этот метод рекомендуется только для анализа образцов жидких нефтепродуктов, которые можно полностью сжигать в лампе с фитилем.

Б.2 Аппаратура

Можно использовать распределительную систему, приведенную в 4.3, но с незначительными модификациями: заменить систему подачи смеси двуокиси углерода и кислорода на профильтрованный воздух и добавить второй газоочиститель с пластиной из пористого спекшегося материала к линии подачи воздуха, как показано на рисунке Б.1.

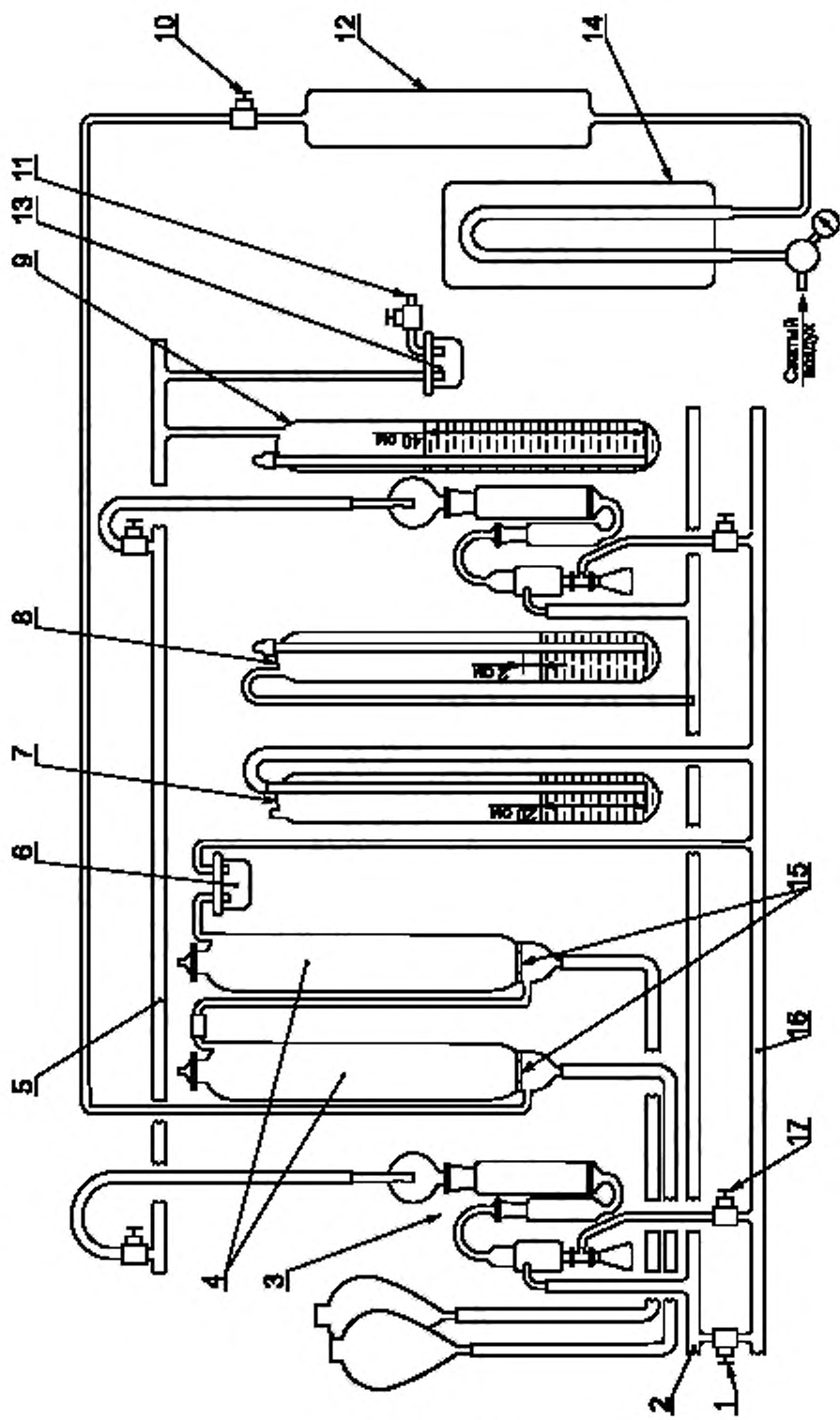
Б.3 Дополнительные реактивы

Б.3.1 Барий хлористый, раствор 100 г/дм³.

Растворяют 100 г дигидрата хлористого бария ($BaCl_2 \cdot 2H_2O$) в воде и доводят объем раствора до 1 дм³.

Б.3.2 Кислота соляная концентрированная, плотность 1,19.

Б.3.3 Перекись водорода, концентрированная, 30 %.



1 — контрольный вентиль лампового стекла; 2 — распределительная линия к ламповому стеклу; 3 — манометр; 4 — ламподержатель; 5 — ламповое стекло; 6 — лампочка; 7 — регулятор давления; 8 — вентиль для регулировки позиции втулки; 10 — вентилактум; 11 — вакуумный насос; 12 — вакуумная линия; 13 — ламповая втулка; 14 — распределительная линия к горелке; 15 — скжатий воздух; 16 — распределительная линия к пластине; 17 — вентиль горелки; 18 — скжатий воздух.

Рисунок Б.1 — Схема распределительной системы воздуха для сжигания образцов в воздушной среде

Б.3.4 Натрия гидроокись, раствор 100 г/дм³.

Растворяют 100 г гранул технической гидроокиси натрия в воде и доводят объем раствора до 1 дм³.

Б.3.5 Кислота серная в разбавлении 1:16.

Смешивают 60 см³ концентрированной серной кислоты (плотность 1,84) с 960 см³ воды.

Б.4 Подготовка аппаратуры

Б.4.1 Заливают 300—400 см³ раствора гидроокиси натрия в первый газовый очиститель (рисунок Б.1) и такое же количество раствора перекиси водорода в серной кислоте (300 см³ воды, 30 см³ серной кислоты в разбавлении 1:16 и 30 см³ концентрированной перекиси водорода) во второй очиститель. Для ежедневно применения аппарата следует заменять эти растворы дважды в неделю или если объем станет меньше $\frac{2}{3}$ первоначального.

Б.4.2 Выполняют другие процедуры, описанные в разделе 6, за исключением операции нейтрализации раствора перекиси водорода (1,5 %).

Таблица Б.1 — Количество образца для сжигания на воздухе

| Массовая доля серы, % | Количество образца | |
|-----------------------|--------------------|-----------------|
| | г | см ³ |
| До 0,5 включ. | 5—10 | 10 |
| Св. 0,5 | 3—5 | 5 |

Б.6.1 Переносят жидкость из абсорбера в химический стакан вместимостью 400 см³. Тщательно промывают водой абсорбер и ламповое стекло и сливают промывочные воды в стакан. Фильтруют раствор для удаления посторонних веществ, сливая фильтрат в стакан вместимостью 400 см³ с обязательной меткой 75 см³. Добавляют 2 см³ соляной кислоты, нагревают до кипения, добавляют 10 см³ раствора хлористого бария тонкой струй или каплями. Во время добавления и по окончании еще 2 мин перемешивают.

Б.6.2 Накрывают стакан часовым стеклом (с выемкой) и продолжают медленно кипятить до тех пор, пока объем, испарившись, достигнет метки 75 см³. Снимают стакан с плитки и оставляют охлаждаться в течение 1 ч до фильтрования.

Б.6.3 Фильтруют верхний слой жидкости через плотную беззольную фильтровальную бумагу. Промывают осадок водой вначале декантацией, затем — через фильтровальную бумагу до тех пор, пока осадок не освободится от хлорид-ионов.

Помещают фильтровальную бумагу и осадок в соответствующий взвешенный тигель и сушат при слабом нагревании до испарения влаги. Обутгливают фильтровальную бумагу полностью, не поджигая ее, и затем прокаливают на ярко-красном источнике нагрева до получения осадка белого цвета (см. примечание). После окончания прокаливания дают тиглю остить до комнатной температуры и взвешивают.

П р и м е ч а н и е — Удобно выполнять эти операции, если поместить незакрытый тигель с влажной фильтровальной бумагой в холодную электрическую муфельную печь и затем включить ее. Сушка, обутгливание и прокаливание обычно протекают с требуемой скоростью.

Б.7 Обработка результатов

Б.7.1 Массовую долю серы, %, в образце вычисляют по формуле

$$S = \frac{(W_1 - b)13,73}{W_2},$$

где W_1 — масса осадка сернокислого бария, полученного из раствора абсорбера после сжигания образца, г;

b — масса осадка сернокислого бария из соответствующего абсорбера в контрольном опыте, г;

W_2 — масса испытуемого образца, г.

П р и м е ч а н и е — Определение следует забраковать, если поправка на контрольный опыт, используемая при расчете, превышает 1,5 мг сернокислого бария. Причиной этому бывают загрязненные реактивы.

Б.8 Точность

Б.8.1 Рекомендуемые данные приведены в разделе 12.

**ПРИЛОЖЕНИЕ В
(обязательное)**

Характеристика аппаратуры

B.1 Колба и горелка, применяемые для анализа образцов

Используют лампу из химически стойкого стекла, состоящую из колбы Эрленмейера вместимостью 25 см^3 со стеклянными крючками, расположенным под углом 180° по отношению друг к другу, и горелки, размеры которых указаны на рисунке B.1.

Горелка состоит из двух концентрических стеклянных трубок, расстояние между которыми $(1,3 \pm 0,1) \text{ мм}$, скрепленных тремя шариками-опорами. Наружная трубка с ответвлением имеет взаимозаменяемые конические стеклянные шлифы для соединения горелки с лампой и ламповым стеклом. Верхние концы обеих трубок горелки должны быть отшлифованы до ровной поверхности, причем поверхности концов обеих трубок должны быть в одной и той же горизонтальной плоскости.

При испытании образцов, не содержащих ароматических углеводородов, у основания горелки должно быть отверстие диаметром 1 мм для уравнивания давления между ламповым стеклом и колбой.

После соединения с ламповым стеклом лампу закрепляют с помощью резиновых колец или металлических пружин, которые крепят за стеклянные крючки, имеющиеся на колбе и ламповом стекле. Для соединения с абсорбёром ламповое стекло снабжено взаимозаменяемым коническим шлифом.

B.2 Абсорбёр

Следует применять абсорбёр из химически стойкого стекла, соответствующий размерам, указанным на рисунке B.1, с взаимозаменяемыми коническими стеклянными шлифами для соединения с ламповым стеклом и каплеуловителем.

В большой сосуд абсорбера должен быть вписан диск из пористого стекла с порами диаметром от 150 до 200 мкм. Пористость диска должна быть такой, чтобы при помещении в абсорбёр 50 см^3 воды и пропускании через него воздуха со скоростью $3,0 \text{ дм}^3/\text{мин}$ (в том же направлении, в котором движется поток газа при проведении анализа) перепад давления между сосудами абсорбера составлял 15—23 см вод.ст. и диспергирование воздуха было равномерным.

B.3 Каплеуловитель из химически стойкого стекла размерами, указанными на рисунке B.1, с взаимозаменяемым коническим стеклянным шлифом для соединения с абсорбёром

B.4 Распределительная система

Распределительная система вакуума и газовой смеси для сжигания и система подачи смеси диоксида углерода и кислорода к ламповым узлам схематично представлена на рисунке 2.

Газы подают из товарных баллонов, причем давление газа, поступающего из каждого баллона, с помощью двух одноступенчатых вентилей устанавливают до $(0,70 \pm 0,14) \text{ кг}/\text{см}^2$, чтобы обеспечить постоянное давление на игольчатые клапаны, регулирующие скорость подачи газа.

Для предотвращения замерзания клапанов необходимо пропускать поток диоксида углерода через теплообменник, установленный перед регулирующими вентилями.

Для регулирования соотношения двух газов, смешиваемых в уравнительном резервуаре, газы пропускают через измерительную систему, состоящую из двух калиброванных расходомеров потоков газа. Можно использовать любое количество ламповых узлов, объединенных воедино, если установить соответствующую скорость потока газов через расходомеры. Во избежание ограничений в подаче газа внутренний диаметр трубы, соединяющей распределительную систему лампового стекла и ламповые стекла, должен быть не менее 6,4 мм.

Вместимость газоочистителя должна быть около 1 дм^3 .

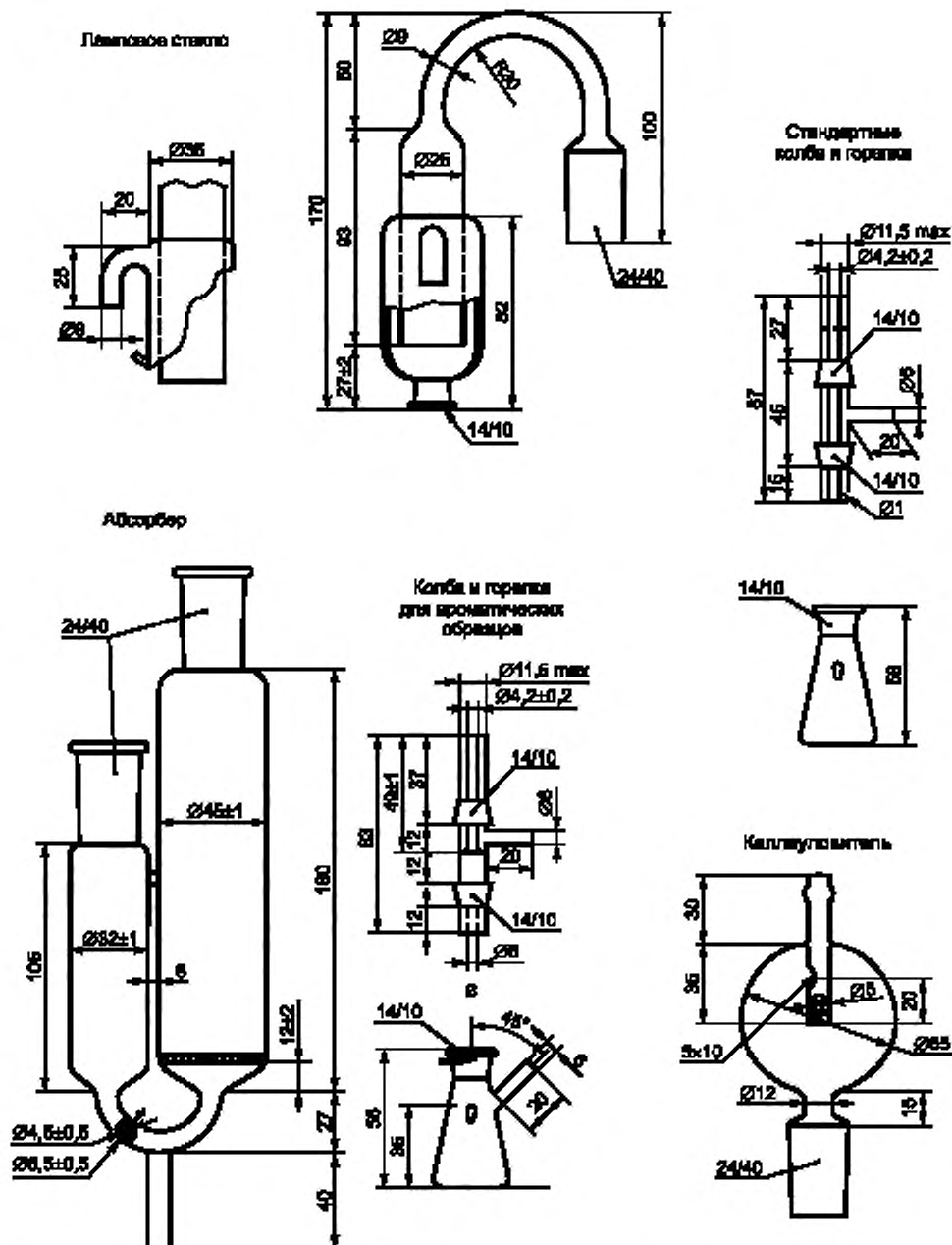


Рисунок В.1 – Деталировка аппарата для определения серы ламповым методом

ПРИЛОЖЕНИЕ Г
(справочное)

Библиография

- [1] ASTM Д 129 Метод определения содержания серы в нефтепродуктах (обычный бомбовый метод)
- [2] ASTM Д 1193 Спецификация воды
- [3] ASTM Д 1229 Метод определения остаточной деформации резины после сжатия при низких температурах
- [4] ASTM Д 1552 Определение содержания серы в нефтепродуктах (высокотемпературный метод)
- [5] ASTM Д 2784 Метод определения содержания серы в сжиженных нефтяных газах (кислородно-водородная горелка или лампа)
- [6] ASTM Д 2785 Определение следовых количеств серы (аппарат сжигания Викбольда или Бекмана)
- [7] E 11 Спецификация на металлические проволочные сите для испытаний
- [8] Химические реагенты, Спецификации Американского химического общества, Am. Chemical Soc., Washington, D.C.
- [9] Joseph Rosin, D.Van Nostrand Co., Inc., New York, NY, and the «United States Pharmacopeia»
- [10] IP 63 Метод определения серы в кварцевой трубке

ОКС 75.080

Б09

ОКСТУ 0209

Ключевые слова: нефтепродукты, абсорбера, фитиль, горелка, ламповый узел, манометр, вентиль, баллон, расходомер