



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ  
СОЮЗА ССР

---

## ПЛАСТМАССЫ

МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ СТОЙКОСТИ  
К ДЕЙСТВИЮ ХИМИЧЕСКИХ СРЕД

ГОСТ 12020—72  
(СТ СЭВ 428—89)

Издание официальное

БЗ 3—97

ИПК ИЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ  
Москва

## ПЛАСТМАССЫ

Методы определения стойкости  
к действию химических средPlastics. Testing methods of plastics resistance  
to chemical substancesГОСТ  
12020—72  
(СТ СЭВ 428—89)

ОКСТУ 2209

Дата введения 01.07.73

Настоящий стандарт распространяется на пластмассы и устанавливает методы определения стойкости к действию химических сред.

Сущность методов заключается в определении изменения массы, линейных размеров, внешнего вида стандартных образцов пластмасс в ненапряженном состоянии и растрескивания их в напряженно-деформированном состоянии после выдержки в течение определенного периода времени в реагентах: жидких химических веществах, растворах твердых химических веществ и технических жидких средах (топлива, масла и т. п.).

Результаты испытаний, полученные по настоящему стандарту, позволяют:

установить сравнительную стойкость различных пластмасс в данной химической среде;

установить сравнительную стойкость испытуемой пластмассы в различных химических средах;

установить влияние введенных в пластмассу добавок на стойкость в данной химической среде или в нескольких химических средах.

Метод определения изменения массы образцов пластмасс после выдержки в химических реагентах также применяют для определения количества экстрагируемых из пластмасс веществ при воздействии на них химических реагентов.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

Издание официальное



Перепечатка воспрещена

© Издательство стандартов, 1973  
© ИПК Издательство стандартов, 1997  
Переиздание с Изменениями

**1. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ИЗМЕНЕНИЯ МАССЫ И ЛИНЕЙНЫХ  
РАЗМЕРОВ ОБРАЗЦОВ ПЛАСТМАСС, КОЭФФИЦИЕНТОВ  
ДИФФУЗИИ, СОРЕБЦИИ И ПРОНИЦАЕМОСТИ**

**(Испытания в ненапряженном состоянии)**

**1.1. Средства анализа**

Сосуды из стекла или другого материала, стойкого к действию химического реагента, стеклянные банки или химические стаканы, закрываемые крышками. Размеры их должны быть пропорциональны размерам образцов.

Для проведения испытаний при повышенных температурах и при использовании легколетучих жидкостей применяют сосуды с плотно закрывающимися крышками или снабженные обратными холодильниками.

Термостаты или жидкостные бани для круглосуточного длительного нагрева сосудов с химическими реагентами и испытуемыми образцами пластмасс. Система обогрева должна быть снабжена приборами, позволяющими устанавливать необходимую температуру и поддерживать ее в пределах  $\pm 2^\circ\text{C}$ .

Измерительный инструмент для определения линейных размеров образцов с погрешностью не более 0,01 мм.

Для испытания применяют один или несколько химических реагентов, рекомендуемых в приложении 1. Химический реагент и его концентрацию выбирают в соответствии с условиями эксплуатации пластмасс. Допускается использовать другие концентрации, а также химические реагенты в зависимости от условий эксплуатации пластмасс.

Испытания проводят с соблюдением правил по технике безопасности, установленных для работы с применяемым химическим реагентом.

Весы, обеспечивающие взвешивание с точностью до четвертого десятичного знака образцов массой до 1 г, или весы, обеспечивающие взвешивание с точностью до третьего десятичного знака образцов массой более 1 г.

**(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).**

**1.2 Подготовка к испытанию**

1.2.1. Для испытания пластмасс, перерабатываемых литьем под давлением или прессованием, образцы изготавливают литьем под давлением или прессованием в форме диска диаметром  $(50 \pm 1)$  мм и толщиной  $(3 \pm 0,2)$  мм.

1.2.2. Для испытания пластмасс, перерабатываемых методом экс-

трузии, образцы вырезают в форме диска диаметром  $(50 \pm 1)$  мм, толщиной  $(3,0 \pm 0,2)$  мм. По согласованию с потребителем допускается использовать образцы в форме квадрата со стороной  $(50 \pm 1)$  мм, толщиной  $(4,0 \pm 0,2)$  мм.

**(Измененная редакция, Изм. № 3).**

1.2.3. Для испытания пленочных, листовых и слоистых материалов образцы вырезают в форме диска диаметром  $(50 \pm 1)$  мм или квадрата со стороной  $(50 \pm 1)$  мм и толщиной, равной толщине пленочного, листового или слоистого материала.

Для получения гладкого среза края вырезанных образцов подвергают обработке. Торцевую часть образцов, изготовленных из слоистого материала, защищают связующим, состав которого должен быть таким же, как и у слоистого материала. Результаты испытания не следует сравнивать с результатами, полученными при испытании образцов по пп. 1.2.1 и 1.2.2.

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

1.2.4. Для испытания труб и прутков применяют следующие образцы:

для труб с наружным диаметром менее 50 мм в качестве образца используют кусок трубы длиной  $(50 \pm 1)$  мм;

для труб с наружным диаметром, равным или большим 50 мм, вырезают образец шириной и длиной  $(50 \pm 1)$  мм;

для прутков с диаметром, равным или большим 50 мм, образец должен быть механически обработан, чтобы он не превышал размера  $(50 \pm 1)$  мм в любом направлении.

**(Измененная редакция, Изм. № 1, 3).**

1.2.5. Условия изготовления образцов предусматриваются в стандартах и технических условиях на пластмассы.

1.2.6. Для испытания должно быть не менее пяти образцов.

1.2.7. Поверхность образцов должна быть гладкой, без вздутий, сколов, трещин, раковин и других дефектов. На поверхности образцов не должно быть загрязнений, следов краски, масляных пятен и наличия каких-либо липких веществ.

**(Измененная редакция, Изм. № 3).**

1.2.7а. Для сравнительных испытаний различных пластмасс данными методами необходимо использовать образцы одной формы, одних размеров, изготовленные по одной технологии, и испытывать их в одинаковых режимах, слоистые материалы — при одном и том же способе защиты поверхности среза.

**(Введен дополнительно, Изм. № 3).**

1.2.8. Перед испытанием образцы кондиционируют по

#### С. 4 ГОСТ 12020—72

ГОСТ 12423 в течение 88 ч при  $(23 \pm 2)^\circ\text{C}$  и относительной влажности  $(50 \pm 5)\%$  при отсутствии влияния света.

**(Измененная редакция, Изм. № 1).**

##### 1.3. Проведение испытания

1.3.1. После кондиционирования каждый образец взвешивают в стеклянном закрытом сосуде (бюксе) и измеряют его линейные размеры (четыре стороны квадрата или два взаимноперпендикулярных диаметра диска).

Толщину образца измеряют не менее чем в четырех точках.

Толщину образца из листовых и пленочных материалов определяют по ГОСТ 17035.

За результат измерения принимают среднее арифметическое результатов всех измерений.

**(Измененная редакция, Изм. № 3).**

1.3.2. Образцы помещают в сосуд с химическим реагентом, нагретым до температуры испытания.

В один сосуд допускается помещать пять образцов, изготовленных из одного и того же материала, если он не содержит экстрагируемых веществ. Образцы помещают в сосуд так, чтобы они полностью были погружены в химический реагент (образцы не должны соприкасаться друг с другом и со стенками сосудов) и выдерживают при температуре испытания по п. 1.3.4.

1.3.3. Объем химического реагента зависит от вида и размера испытуемого образца.

При испытании пластмасс, не содержащих экстрагируемых веществ, объем химического реагента должен быть  $8\text{ см}^3$  на каждый квадратный сантиметр полной поверхности испытуемого образца.

При испытании пластмасс, имеющих тенденцию к растворению или содержащих экстрагируемые вещества, объем химического реагента должен быть  $20\text{ см}^3$  на каждый квадратный сантиметр полной поверхности испытуемого образца.

1.3.4. Температуру испытания, в зависимости от условий эксплуатации материала или других требований, предъявляемых в испытанию, выбирают из следующего ряда:  $20 \pm 2$ ;  $23 \pm 2$ ;  $27 \pm 2$ ;  $40 \pm 2$ ;  $50 \pm 2$ ;  $55 \pm 2$ ;  $60 \pm 2$ ;  $70 \pm 2$ ;  $80 \pm 2$ ;  $85 \pm 2$ ;  $100 \pm 2$ ;  $125 \pm 2$  и далее с интервалом  $25^\circ\text{C}$ .

Допускается проводить испытания при других температурах, в том числе при пониженных, если это предусмотрено в нормативно-технической документации на конкретную продукцию.

1.3.5. Продолжительность испытания пластмасс:

24 ч — краткосрочных испытаний;

7 сут — стандартных испытаний;

16 недель — длительных испытаний;

период времени (не более 5 лет), необходимый для установления сорбционного равновесия или нестойкости образцов пластмасс в данном реагенте (явное растворение или химическая деструкция) для более точной оценки поведения пластмассы в данном реагенте.

Промежуточные измерения рекомендуется проводить, выбирая время из следующих рядов: 1—2—4—8—16—24—48—96 ч;

1—2—4—8—16—26—52—78 недель; 1—1,5—2—3—4—5 лет.

1.3.4, 1.3.5. **(Измененная редакция, Изм. № 3).**

1.3.6. Химический реагент в ходе испытания перемешивают при помощи мешалки не реже одного раза в сутки и периодически, но не реже двух раз в смену, визуально контролируют объем его в сосуде. Вязкие химические реагенты перемешивают непрерывно.

**(Измененная редакция, Изм. № 2).**

1.3.7. После окончания испытания образцы ополаскивают неагрессивной жидкостью: при испытании в кислотах, щелочах или водных растворах — водой; при испытании в летучих и нерастворимых в воде органических веществах — легколетучим инертным растворителем. Если образцы испытывались в легколетучих растворителях, например в ацетоне, то образцы не ополаскивают.

Затем образцы вытирают неворсистым материалом, взвешивают и определяют линейные размеры по п. 1.3.1.

1.3.8. Для определения количества экстрагируемых веществ образцы сушат до постоянной массы, т. е. пока значения массы при двух последовательных взвешиваниях будут отличаться не более чем на  $\pm 0,0001$  г в условиях, обеспечивающих полное удаление химического реагента (например, под вакуумом).

После сушки образцы помещают в эксикатор, заполненный хлористым кальцием, кондиционируют в условиях, указанных в п. 1.2.8, и взвешивают по п. 1.3.1.

**(Измененная редакция, Изм. № 2).**

1.3.9. Условия проведения испытания зависят от условий эксплуатации и предусматриваются в стандартах и технических условиях на материал.

1.4. *Обработка результатов*

1.4.1. Изменение массы образца после каждого периода испытания ( $\Delta M$ ) в процентах привеса или потери массы вычисляют (по величине и знаку) по формуле

$$\Delta M = \frac{(M_1 - M) \cdot 100}{M},$$

## С. 6 ГОСТ 12020—72

где  $M$  — масса испытуемого образца до первого погружения его в химический реагент, г;

$M_1$  — масса испытуемого образца после выдержки его в химическом реагенте, г.

1.4.2 Изменение массы образца при определении количества экстрагируемых веществ ( $\Delta M_1$ ) в процентах (после сушки и повторного кондиционирования) вычисляют по формуле

$$\Delta M_1 = \frac{(M - M_2) \cdot 100}{M},$$

где  $M_2$  — масса образца после сушки и повторного кондиционирования, г.

1.4.3. Изменение каждого из линейных размеров после каждого периода испытания ( $\Delta l$ ) в процентах вычисляют (по величине и знаку) по формуле

$$\Delta l = \frac{(l_1 - l) \cdot 100}{l},$$

где  $l$  — линейный размер до первого погружения образца в химический реагент, мм;

$l_1$  — линейный размер образца после выдержки его в химическом реагенте, мм.

1.4.4. За результат каждого испытания принимают среднее арифметическое не менее пяти определений.

1.4.5. По полученным результатам пп. 1.4.1 и 1.4.2 строят графическую зависимость  $\Delta M = f(\tau)$  (см. черт. 1, приложение 2).

1.4.6. По графику (см. черт. 2, приложение 2) определяют время, за которое произошло увеличение массы образца до значения  $\frac{M_{\max}}{2}$ , и вычисляют коэффициент диффузии химического реагента в образце пластмассы ( $D$ ) в см<sup>2</sup>/с по формуле

$$D = 0,0494 \left( \frac{\tau_0}{\delta^2} \right)^{-1},$$

где  $\tau_0$  — время, за которое произошло увеличение массы образца

до  $\frac{M_{\max}}{2}$ , с ;

$M_{\max}$  — масса испытуемого образца при установившемся сорбционном равновесии, г;

$\delta$  — толщина образца, см.

1.4.7. Используя результаты пп. 1.3.1 и 1.3.7, вычисляют коэффи-

коэффициент сорбции химического реагента в образце пластмассы ( $S$ ) в г/см<sup>3</sup> по формуле

$$S = \frac{M_p}{V_{\max}},$$

где  $V_{\max}$  — объем испытуемого образца после окончания испытания, см<sup>3</sup>.

Массу химического реагента, поглощенную испытуемым образцом ( $M_p$ ) в г, вычисляют по формуле

$$M_p = M_{\max} - M,$$

где  $M_{\max}$  — масса испытуемого образца при установившемся сорбционном равновесии, г;

$M$  — масса испытуемого образца до первого погружения его в химический реагент, г.

**(Измененная редакция, Изм. № 2).**

1.4.8. Коэффициент проницаемости химического реагента через образцы пластмасс ( $P$ ) в г см/см<sup>2</sup> с вычисляют по формуле

$$P = D \cdot S,$$

где  $D$  — коэффициент диффузии, см<sup>2</sup>/с;

$S$  — коэффициент сорбции, г/см<sup>3</sup>.

1.4.8а. Изменение внешнего вида образцов определяют путем его визуального сравнения с образцом, не подвергавшимся испытанию. При этом определяют изменения цвета, блеска, наличие трещин, пузырей.

Визуальную оценку изменения внешнего вида рекомендуется обозначать следующим образом: 0 — без изменений; F — незначительные изменения; M — умеренные изменения; L — значительные изменения.

**(Введен дополнительно, Изм. № 3).**

1.4.9. Результаты испытаний оформляют протоколом, который должен содержать:

а) наименование испытуемой пластмассы, способ и режим изготовления испытуемых образцов;

б) наименование химического реагента, температуру и продолжительность испытания;

в) массу каждого из испытуемых образцов до и после выдержки в химическом реагенте, г;

г) изменение массы каждого образца и среднее арифметическое величин, полученных для всех образцов, %;



## С. 8 ГОСТ 12020—72

- д) линейные размеры образцов до и после каждого испытания, мм;
- е) изменение линейных размеров каждого образца и среднее арифметическое величин, полученных для всех образцов, %;
- ж) значения коэффициентов диффузии ( $\text{см}^2/\text{с}$ ), сорбции ( $\text{г}/\text{см}^3$ ) и проницаемости ( $\text{г} \cdot \text{см}/\text{см}^2 \cdot \text{с}$ );
- з) наблюдаемое изменение поверхности и внешнего вида образца и т.п.;
- и) дату проведения испытания и обозначение настоящего стандарта;
- к) прочие данные.

## 2. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ИЗМЕНЕНИЯ СВОЙСТВ ОБРАЗЦОВ ПЛАСТМАСС

### (Испытания в ненапряженном состоянии)

#### 2.1. Средства анализа

Для определения свойств применяют средства измерений и оборудование, предусмотренные соответствующими стандартами на методы испытаний.

Сосуды для испытания и химические реагенты по п. 1.1.

**(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).**

#### 2.2. Подготовка к испытанию

2.2.1. Для испытания применяют образцы, форма, размеры и количество которых предусмотрены в соответствующих стандартах на методы испытаний пластмасс.

2.2.2. На поверхности образцов до испытания в химической среде не должно быть загрязнений, царапин и других видимых дефектов (трещины, вздутия и т. п.).

2.2.3. При необходимости проведения промежуточных определений свойств количество образцов устанавливают, исходя из числа промежуточных определений и количества образцов, необходимых на одно определение.

**(Измененная редакция, Изм. № 3).**

2.2.4. Перед испытанием образцы кондиционируют по п. 1.2.8.

#### 2.3. Проведение испытания

2.3.1. После кондиционирования определяют свойства пластмасс по методикам, изложенным в соответствующих стандартах на методы испытаний.

2.3.2. Выбор определяемого показателя зависит от условий эксплуатации и предусматривается в стандартах и технических условиях на пластмассы.

Рекомендуется выбирать один или два таких показателя, изменение которых сверх определенных пределов делает невозможным дальнейшее применение пластмассы в конкретных условиях эксплуатации.

2.3.1, 2.3.2. **(Измененная редакция, Изм. № 3).**

2.3.3. Условия проведения испытания, количество взятого химического реагента должны соответствовать пп. 1.3.2, 1.3.3 и 1.3.6.

2.3.4. Продолжительность испытания устанавливают по результатам испытания п. 1.3.5.

2.3.5. Для сокращения общей продолжительности испытания допускается начинать определение изменения свойств одновременно с началом испытаний по п. 1.3.1. При отклонении толщины образцов от величины, указанной в пп. 1.2.1 и 1.2.2, необходимо дополнительно определять время достижения сорбционного равновесия.

**(Измененная редакция, Изм. № 3).**

2.3.6. Температуру испытания устанавливают по п. 1.3.4.

2.3.7. После извлечения образцов из жидкой химической среды их обрабатывают по п. 1.3.7. Испытание проводят не позднее чем через 2—3 мин после извлечения образцов из эксикатора.

Нахождение образцов в эксикаторе не должно превышать 24 ч после извлечения их из химической среды.

**(Измененная редакция, Изм. № 1).**

2.4. *Обработка результатов*

2.4.1. Вычисляют отношение конечного значения показателя к исходному значению в процентах, пользуясь соответствующими формулами:

$$\frac{G_1}{G} \cdot 100$$

или

$$\frac{G_2}{G} \cdot 100 ,$$

где  $G$  — среднее арифметическое значение определяемого показателя в исходном состоянии до погружения в реагент;

$G_1$  — среднее арифметическое значение определяемого показателя после выдержки образцов в реагенте;

$G_2$  — среднее арифметическое значение определяемого показателя после сушки и повторного кондиционирования по п. 1.3.8.

2.4.2. Предварительную оценку стойкости пластмасс к действию

химических сред по изменению механических показателей рекомендуется проводить согласно приложению 3.

2.4—2.4.2. (Измененная редакция, Изм. № 3).

2.4.3. (Исключен, Изм. № 3).

2.4.4. Результаты испытаний оформляют протоколом, который должен содержать:

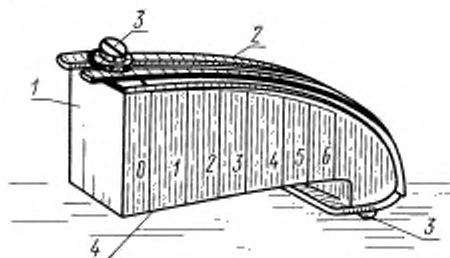
- а) наименование испытываемой пластмассы; способ и режим изготовления испытываемых образцов;
- б) наименование химического реагента, температуру и продолжительность испытания;
- в) результаты определений механических показателей до и после выдержки образцов пластмасс в химическом реагенте и их изменения в процентах;
- г) дату проведения испытания и обозначение настоящего стандарта;
- д) прочие данные.

### 3. ОПРЕДЕЛЕНИЕ РАСТРЕСКИВАНИЯ ОБРАЗЦОВ ПЛАСТМАСС

(Испытания в напряженно-деформированном состоянии)

#### 3.1. Средства анализа

Приспособление для создания напряженно-деформированного состояния (эллипс), с помощью которого достигаются переменные по длине образца нормальные напряжения и относительные деформации (см. черт. 1).



1 — эллипс; 2 — прижимная планка; 3 — винты; 4 — шкала отсчета.

Черт. 1

Приспособление изготавливают из стали 12Х1810Т по ГОСТ 5632 или другого материала, стойкого к воздействию химического реагента. Приспособления изготавливают по размерам, указанным в табл. 2. Микроскоп с увеличением в 50<sup>х</sup>. Посуда и химические реагенты по п. 1.1.

**Размеры полусей приспособления для определения растрескивания пластмасс в зависимости от их модуля упругости при изгибе**

Таблица 2\*

Модуль упругости, МПа (кгс/см <sup>2</sup> )	Размеры полусей, см	
	большая <i>a</i>	малая <i>b</i>
Меньше или равен $(10-15) \cdot 10^3$	8	4,0
	8	2,7
	5	1,0
Больше $(10-15) \cdot 10^3$	16	5,5
	16	4,0

**(Измененная редакция, Изм. № 2).**

**3.2. Подготовка к испытанию**

3.2.1. Для испытания применяют образцы пластмасс в форме полосок толщиной 1—2 мм и шириной 20 мм, изготовленные прессованием, литьем под давлением или механической обработкой из листового или слоистого материала. Длина испытуемого приспособления (см. черт. 1—2).

3.2.2. Для испытания должно быть не менее трех образцов.

3.2.3. На поверхности испытуемых образцов до погружения их в химический реагент не должно быть загрязнений, царапин и других дефектов.

**3.3. Проведение испытания**

3.3.1. Перед испытанием измеряют не менее чем в пяти различных точках толщину образца с точностью до 0,01 мм.

Образец закрепляют на приспособлении и погружают в сосуд с химическим реагентом.

3.3.2. Количество взятого химического реагента и условия проведения испытания должны соответствовать пп. 1.3.3—1.3.6.

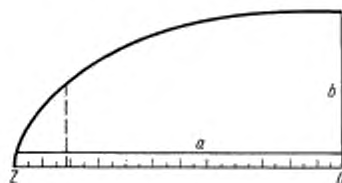
\* Табл. 1. (Исключена, Изм. №3).

3.3.3. Одновременно проводят испытание контрольных образцов при той же температуре без воздействия химического реагента.

3.3.4. Приспособление помещают под микроскоп и определяют на образце по шкале отсчета (см. черт. 2) длину участка растрескивания ( $z$ ) в сантиметрах. За результат испытания принимают среднее арифметическое трех определений, вычисленное с точностью до 0,1 %.

При промежуточных определениях длины участка растрескивания после осмотра испытуемых образцов пластмасс приспособления с образцами сейчас же погружают в сосуд с химическим реагентом.

Схема приспособления (эллипс)



Черт. 2

#### 3.4. Обработка результатов

3.4.1. Деформацию растрескивания ( $\epsilon_{\text{растр}}$ ) вычисляют по формуле

$$\epsilon_{\text{растр}} = \frac{b \cdot \delta}{a^2} \left[ 1 - \frac{y^2}{a^2} \cdot z^2 \right]^{-1/2},$$

где  $a$  — длина большой полуоси эллипса, см;

$b$  — длина малой полуоси эллипса, см;

$\delta$  — толщина образца, см;

$y$  — эксцентриситет эллипса, равный  $\frac{\sqrt{a^2 - b^2}}{a}$ ;

$z$  — длина участка растрескивания, см.

3.4.2. Условное напряжение растрескивания ( $\sigma_{\text{растр}}$ ), МПа (кгс/см<sup>2</sup>) вычисляют по формуле

$$\sigma_{\text{растр}} = \epsilon_{\text{растр}} \cdot E_{\text{изг}},$$

где  $\epsilon_{\text{растр}}$  — деформация растрескивания;

$E_{изг}$  — модуль упругости при изгибе, определяемой по ГОСТ 9550, МПа (кгс/см<sup>2</sup>).

3.4.3. Результаты испытаний оформляют протоколом, который должен содержать:

- а) наименование испытуемой пластмассы, способ и режим изготовления испытуемых образцов;
- б) толщину образца, мм;
- в) наименование химического реагента, температуру и продолжительность испытания;
- г) деформацию растрескивания;
- д) модуль упругости при изгибе, МПа (кгс/см<sup>2</sup>);
- е) условное напряжение растрескивания, МПа (кгс/см<sup>2</sup>);
- ж) дату проведения испытания и обозначение настоящего стандарта.

3.4.2, 3.4.3. (Измененная редакция, Изм. № 2).

ПЕРЕЧЕНЬ  
жидких химических реагентов

Наименование реагента	Раствор, массовая доля, %	Примечание
Уксусная кислота по ГОСТ 61	5	—
Уксусная кислота по ГОСТ 61	100	—
Ацетон по ГОСТ 2603	100	—
Аммиак водный по ГОСТ 3760	25	—
Аммиак водный	10	Получают, разбавляя раствор с массовой долей 25 % по ГОСТ 3760 дистиллированной водой
Анилин по ГОСТ 5819	100	—
Хромовая кислота	40	Получают, используя хромовый технический ангидрид по ГОСТ 2548 и серную кислоту по ГОСТ 4204
Лимонная кислота по ГОСТ 3652	10	—
Диэтиловый эфир	100	—
Дистиллированная вода по ГОСТ 6709	—	—
Спирт этиловый ректифико- ванный технический по ГОСТ 18300	96	—
Спирт этиловый ректифико- ванный технический по ГОСТ 18300	50	Получают, разбавляя раствор с массовой долей 96 % дистиллированной водой
Этилацетат по ГОСТ 8981	100	—
Гептан нормальный эталон- ный по ГОСТ 25828	100	—
Соляная кислота по ГОСТ 3118	35—38	—
Фтористоводородная кислота по ГОСТ 10484	40	—
Перекись водорода по ГОСТ 10929	3	—
Перекись водорода по ГОСТ 10929	30	—

## Продолжение

Наименование реагента	Раствор, массовая доля, %	Примечание
Молочная кислота	10	Получают разбавлением молочной кислоты по ТУ 6—09—298 или ТУ 6—09—33—72
Метанол-яд по ГОСТ 2222	100	Получают разбавлением азотной концентрированной кислоты по ГОСТ 701 дистиллированной водой
Азотная кислота	70	
Азотная кислота	40	Получают разбавлением азотной кислоты по ГОСТ 4461 дистиллированной водой
Азотная кислота	10	То же
Олеиновая кислота по ТУ 6—09—5290	100	—
Фенол по ГОСТ 23519	5	
Натрий углекислый	20	Получают растворением натрия углекислого по ГОСТ 84 в дистиллированной воде
Натрий углекислый	2	То же
Хлористый натрий	10	Получают растворением хлористого натрия по ГОСТ 4233 в дистиллированной воде
Гидроокись натрия	40	Получают растворением гидроокиси натрия по ГОСТ 4328 в дистиллированной воде
Гидроокись натрия	1	То же
Гипохлорит натрия	10	Получают растворением технического гипохлорита натрия по ТУ 6—01—1287
Серная кислота	98	Получают, укрепляя серную кислоту по ГОСТ 4204 олеумом
Серная кислота	75	Получают, разбавляя серную кислоту по ГОСТ 4204
Серная кислота	30	дистиллированной водой То же

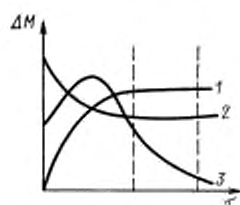


*Продолжение*

Наименование реагента	Раствор, массовая доля, %	Примечание
Серная кислота	3	Получают, разбавляя серную кислоту по ГОСТ 4204 дистиллированной водой
Толуол по ГОСТ 5789	100	То же
2,2,4-триметилпентан (изооктан) по ТУ 6—09—921	100	»

(Измененная редакция, Изм. № 3).

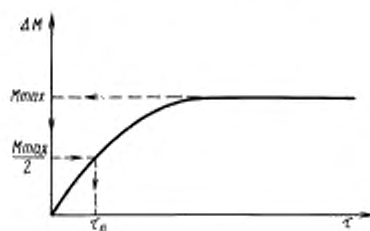
**ГРАФИК ИЗМЕНЕНИЯ МАССЫ ОБРАЗЦОВ ПЛАСТМАСС,  
ХАРАКТЕРИЗУЮЩИЙ СОРБЦИОННОЕ РАВНОВЕСИЕ  
И НЕСТОЙКОСТЬ ИСПЫТУЕМЫХ ПЛАСТМАСС**



1 и 2 — сорбционное равновесие; 3 — нестойкость испытуемых пластмасс.

Черт. 1

**Схема графического определения величины  $\tau_0$**



Черт. 2

**ПРЕДВАРИТЕЛЬНАЯ ОЦЕНКА СТОЙКОСТИ ПЛАСТИЧЕСКИХ  
МАСС К ВОЗДЕЙСТВИЮ ХИМИЧЕСКОГО РЕАГЕНТА ПО ИЗМЕНЕ-  
НИЮ МЕХАНИЧЕСКИХ ПОКАЗАТЕЛЕЙ**

1. Изменение механического показателя (увеличение или уменьшение его по сравнению с начальным значением) после пребывания образцов в реагенте ( $\Delta G_3$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$\Delta G_3 = \frac{(G_4 - G_3) \cdot 100}{G_3},$$

где  $G_3$  — среднее арифметическое значение определяемого механического показателя в исходном состоянии до погружения в реагент;

$G_4$  — среднее арифметическое значение определяемого механического показателя после выдержки образцов в реагенте.

2. Изменение механического показателя после сушки и повторного кондиционирования по п. 1.3.8 ( $\Delta G_4$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$\Delta G_4 = \frac{(G_5 - G_3) \cdot 100}{G_3},$$

где  $G_5$  — среднее арифметическое значение определяемого механического показателя после сушки и повторного кондиционирования.

Результаты расчетов округляют до целых чисел.

3. Предварительную оценку стойкости пластмасс к действию химического реагента проводят по изменению механических показателей пластмассы в соответствии с табл. 3.

Таблица 3

Тип пластмассы	Оценки стойкости	Изменение показателя, %
Термопласты	Хорошая Удовлетворительная Плохая	От 0 до 10 Св. 10 до 15 Св. 15
Реактопласты	Хорошая Удовлетворительная Плохая	От 0 до 15 Св. 15 до 25 Св. 25

(Измененная редакция, Изм. № 3).

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической промышленности СССР

## РАЗРАБОТЧИКИ

В.А. Попов, Н.Н. Павлов

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 26.09.72 № 1994

3. Периодичность проверки — 5 лет

4. ВЗАМЕН ГОСТ 12020—66

5. В стандарт введены международные стандарты МС ИСО 175, СТ СЭВ 428—89

6. Стандарт унифицирован с БДС 6441—75

7. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта, приложения
ГОСТ 61—75	Приложение 1
ГОСТ 84—76	»
ГОСТ 2222—78	»
ГОСТ 2548—77	»
ГОСТ 2603—79	»
ГОСТ 3118—77	»
ГОСТ 3652—69	»
ГОСТ 3760—79	»
ГОСТ 4204—77	»
ГОСТ 4233—87	»
ГОСТ 4328—77	»
ГОСТ 5632—79	3.1
ГОСТ 5789—78	»
ГОСТ 5819—78	»
ГОСТ 6709—72	»
ГОСТ 8981—78	»
ГОСТ 9550—81	»
ГОСТ 10484—78	Приложение 1
ГОСТ 10929—76	»
ГОСТ 12423—66	1.2.8
ГОСТ 17035—86	1.3.1
ГОСТ 18300—87	Приложение
ГОСТ 25828—83	»

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта, приложения
ТУ6—09—33—72—75	Приложение I
ТУ6—09—228—76	*
ТУ6—09—921—76	*
ТУ6—01—1287—84	*
ТУ6—09—5290—86	*

8. Ограничение срока действия снято по Протоколу № 7—95 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11—95)
9. ПЕРЕИЗДАНИЕ (июль 1997 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, утвержденными в июле 1978 г., декабре 1987 г., апреле 1990 г. (ИУС 9—78, 3—88, 8—90)

Редактор *В.Н.Колысов*  
Технический редактор *В.Н.Прусакова*  
Корректор *Р.А.Мейтова*  
Компьютерная верстка *А.Н.Золотаревой*

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 19.09.97. Подписано в печать 27.10.97.  
Усл.печ.л. 1,40. Уч.-изд.л. 1,07. Тираж 162 экз. С 1042. Зак. 761

---

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