

**ГОСТ 12.1.044—89
(ИСО 4589—84)**

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Й Й С Т А Н Д А Р Т

СИСТЕМА СТАНДАРТОВ БЕЗОПАСНОСТИ ТРУДА

**ПОЖАРОВЗРЫВООПАСНОСТЬ
ВЕЩЕСТВ И МАТЕРИАЛОВ**

**НОМЕНКЛАТУРА ПОКАЗАТЕЛЕЙ
И МЕТОДЫ ИХ ОПРЕДЕЛЕНИЯ**

Издание официальное



**Москва
Стандартинформ
2000**

Система стандартов безопасности труда**ПОЖАРОВЗРЫВООПАСНОСТЬ ВЕЩЕСТВ И МАТЕРИАЛОВ****Номенклатура показателей и методы их определения**

Occupational safety standards system.
Fire and explosion hazard of substances and
materials. Nomenclature of indices and methods
of their determination

ГОСТ**12.1.044—89****(ИСО 4589—84)**

МКС 13.220.40
ОКСТУ 0012

Дата введения 1991—01—01

Настоящий стандарт распространяется на простые вещества, химические соединения и их смеси в различных агрегатных состояниях и комбинациях, в том числе полимерные и композитные материалы (далее — вещества и материалы), применяемые в отраслях народного хозяйства.

Стандарт не распространяется на взрывчатые и радиоактивные вещества и материалы.

Стандарт устанавливает номенклатуру показателей пожаровзрывоопасности веществ и материалов и методы их определения.

1. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1.1. Показатели пожаровзрывоопасности веществ и материалов определяют с целью получения исходных данных для разработки систем по обеспечению пожарной безопасности и взрывобезопасности в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004 и ГОСТ 12.1.010, строительных норм и правил, утвержденных Госстроем СССР; правил устройств электроустановок, утвержденных Госэнергоградзором Минэнерго СССР; при классификации опасных грузов по ГОСТ 19433; для выбора категории помещений и зданий в соответствии с требованиями норм технологического проектирования; для технического надзора за изготовлением материалов и изделий при постройке и ремонте судов по правилам Регистра СССР и Речного Регистра РСФСР.

1.2. Пожаровзрывоопасность веществ и материалов определяется показателями, выбор которых зависит от агрегатного состояния вещества (материала) и условий его применения.

Методы определения показателей применяют для строительных материалов по мере установления классификации этих показателей и введения по ним нормативных требований.

1.3. При определении пожаровзрывоопасности веществ и материалов различают:

газы — вещества, давление насыщенных паров которых при температуре 25 °С и давлении 101,3 кПа превышает 101,3 кПа;

жидкости — вещества, давление насыщенных паров которых при температуре 25 °С и давлении 101,3 кПа меньше 101,3 кПа. К жидкостям относят также твердые плавящиеся вещества, температура плавления или каплепадения которых меньше 50 °С;

твердые вещества и материалы — индивидуальные вещества и их смесевые композиции с температурой плавления или каплепадения больше 50 °С, а также вещества, не имеющие температуру плавления (например, древесина, ткани и т. п.);

пыли — диспергированные твердые вещества и материалы с размером частиц менее 850 мкм.

1.4. Номенклатура показателей и их применяемость для характеристики пожаровзрывоопасности веществ и материалов приведены в табл. 1.

С. 2 ГОСТ 12.1.044—89

Таблица I

Показатель	Агрегатное состояние веществ и материалов			
	газы	жидкости	твердые	пыли
Группа горючести	+	+	+	+
Температура воспламенения	—	+	—	—
Концентрационные пределы распространения пламени (воспламенения)	—	+	+	+
Температурные пределы распространения пламени (воспламенения)	—	+	—	—
Температура тления	—	—	+	+
Условия теплового самовозгорания	—	—	+	+
Минимальная энергия зажигания	+	+	—	+
Кислородный индекс	—	—	+	—
Способность взрываться и гореть при взаимодействии с водой, кислородом воздуха и другими веществами	+	+	+	+
Нормальная скорость распространения пламени	+	+	—	—
Скорость выгорания	—	+	—	—
Коэффициент дымообразования	—	—	+	—
Индекс распространения пламени	—	—	+	—
Показатель токсичности продуктов горения полимерных материалов	—	—	+	—
Минимальное взрывоопасное содержание кислорода	+	+	—	+
Минимальная флегматизирующая концентрация флегматизатора	+	+	—	+
Максимальное давление взрыва	—	+	—	+
Скорость нарастания давления взрыва	+	+	—	+
Концентрационный предел диффузионного горения газовых смесей в воздухе	+	+	—	—

П р и м е ч а н и я:

- Знак «+» обозначает применяемость, знак «—» — неприменимость показателя.
- Кроме указанных в табл. I, допускается использовать другие показатели, более детально характеризующие пожаровзрывоопасность веществ и материалов.

1.5. Число показателей, необходимых и достаточных для характеристики пожаровзрывоопасности веществ и материалов в условиях производства, переработки, транспортирования и хранения, определяет разработчик системы обеспечения пожаровзрывобезопасности объекта или разработчик стандарта и технических условий на вещество (материал).

2. ПОКАЗАТЕЛИ ПОЖАРОВЗРЫВООПАСНОСТИ

Пожаровзрывоопасность веществ и материалов — совокупность свойств, характеризующих их способность к возникновению и распространению горения. Следствием горения, в зависимости от его скорости и условий протекания, могут быть пожар (диффузионное горение) или взрыв (дефлаграционное горение предварительно перемешанной смеси горючего с окислителем).

2.1. Группа горючести

2.1.1. Группа горючести — классификационная характеристика способности веществ и материалов к горению.

Горение — экзотермическая реакция, протекающая в условиях ее прогрессивного самоускорения.

2.1.2. По горючести вещества и материалы подразделяют на три группы:

негорючие (нестораемые) — вещества и материалы, не способные к горению в воздухе. Негорючие вещества могут быть пожаровзрывоопасными (например, окислители или вещества, выделяющие горючие продукты при взаимодействии с водой, кислородом воздуха или друг с другом);

трудногорючие (трудностораемые) — вещества и материалы, способные гореть в воздухе при воздействии источника зажигания, но не способные самостоятельно гореть после его удаления;

горючие (стораемые) — вещества и материалы, способные самовозгораться, а также возгораться при воздействии источника зажигания и самостоятельно гореть после его удаления. Горючие жидкости с температурой вспышки не более 61 °С в закрытом тигле или 66 °С в открытом тигле, зафлегматизированных смесей, не имеющих вспышку в закрытом тигле, относят к легковоспламеняющимся. Особо опасными называют легковоспламеняющиеся жидкости с температурой вспышки не более 28 °С.

2.1.3. Результаты оценки группы горючести следует применять при классификации веществ и материалов по горючести и включать эти данные в стандарты и технические условия на вещества и материалы; при определении категории помещений по взрывопожарной и пожарной опасности в соответствии с требованиями норм технологического проектирования; при разработке мероприятий по обеспечению пожарной безопасности в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004.

2.1.4. Сущность экспериментального метода определения горючести заключается в создании температурных условий, способствующих горению, и оценке поведения исследуемых веществ и материалов в этих условиях.

2.2. Температура вспышки

2.2.1. Температура вспышки — наименьшая температура конденсированного вещества, при которой в условиях специальных испытаний над его поверхностью образуются пары, способные воспламеняться в воздухе от источника зажигания; устойчивое горение при этом не возникает.

Вспышка — быстрое сгорание газопаровоздушной смеси над поверхностью горючего вещества, сопровождающееся кратковременным видимым свечением.

2.2.2. Значение температуры вспышки следует применять для характеристики пожарной опасности жидкости, включая эти данные в стандарты и технические условия на вещества; при определении категории помещений по взрывопожарной и пожарной опасности в соответствии с требованиями норм технологического проектирования, при разработке мероприятий по обеспечению пожарной безопасности и взрывобезопасности в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004 и ГОСТ 12.1.010.

Допускается использовать экспериментальные и расчетные значения температуры вспышки.

2.2.3. Сущность экспериментального метода определения температуры вспышки заключается в нагревании определенной массы вещества с заданной скоростью, периодическом зажигании выделяющихся паров и установлении факта наличия или отсутствия вспышки при фиксируемой температуре.

2.3. Температура воспламенения

2.3.1. Температура воспламенения — наименьшая температура вещества, при которой в условиях специальных испытаний вещество выделяет горючие пары и газы с такой скоростью, что при воздействии на них источника зажигания наблюдается воспламенение.

Воспламенение — пламенное горение вещества, инициированное источником зажигания и продолжающееся после его удаления.

2.3.2. Значение температуры воспламенения следует применять при определении группы горючести вещества, оценке пожарной опасности оборудования и технологических процессов, связанных с переработкой горючих веществ, при разработке мероприятий по обеспечению пожарной безопасности в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004 и ГОСТ 12.1.010, а также необходимо включать в стандарты и технические условия на жидкости.

Допускается использовать экспериментальные и расчетные значения температуры воспламенения.

2.3.3. Сущность экспериментального метода определения температуры воспламенения заключается в нагревании определенной массы вещества с заданной скоростью, периодическом зажигании выделяющихся паров и установлении факта наличия или отсутствия воспламенения при фиксируемой температуре.

2.4. Температура самовоспламенения

2.4.1. Температура самовоспламенения — наименьшая температура окружающей среды, при которой в условиях специальных испытаний наблюдается самовоспламенение вещества.

Самовоспламенение — резкое увеличение скорости экзотермических объемных реакций, сопровождающееся пламенным горением и/или взрывом.

2.4.2. Значение температуры самовоспламенения следует применять при определении группы взрывоопасной смеси по ГОСТ 12.1.011* для выбора типа взрывозащищенного электрооборудования, при разработке мероприятий по обеспечению пожаровзрывобезопасности технологических процессов в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004 и ГОСТ 12.1.010, а также необходимо включать в стандарты или технические условия на вещества и материалы.

2.4.3. Сущность метода определения температуры самовоспламенения заключается во введении определенной массы вещества в нагретый объем и оценке результатов испытания. Изменяя температуру испытания, находят ее минимальное значение, при котором происходит самовоспламенение вещества.

2.5. Концентрационные пределы распространения пламени (в о спламенения)

2.5.1. Нижний (верхний) концентрационный предел распространения пламени — минимальное (максимальное) содержание горючего вещества в однородной смеси с окислительной средой, при котором возможно распространение пламени по смеси на любое расстояние от источника зажигания.

2.5.2. Значения концентрационных пределов распространения пламени необходимо включать в стандарты или технические условия на газы, легковоспламеняющиеся индивидуальные жидкости и азеотропные смеси жидкостей, на твердые вещества, способные образовывать взрывоопасные пылевоздушные смеси (для пылей определяют только нижний концентрационный предел). Значения концентрационных пределов следует применять при определении категории помещений по взрывопожарной и пожарной опасности в соответствии с требованиями норм технологического проектирования; при расчете взрывобезопасных концентраций газов, паров и пылей внутри технологического оборудования и трубопроводов, при проектировании вентиляционных систем, а также при расчете предельно допустимых взрывобезопасных концентраций газов, паров и пылей в воздухе рабочей зоны с потенциальными источниками зажигания в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.010, при разработке мероприятий по обеспечению пожарной безопасности объекта в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004.

Допускается использовать экспериментальные и расчетные значения концентрационных пределов распространения пламени.

2.5.3. Сущность метода определения концентрационных пределов распространения пламени заключается в зажигании газо-, паро- или пылевоздушной смеси заданной концентрации исследуемого вещества в объеме реакционного сосуда и установлении факта наличия или отсутствия распространения пламени. Изменяя концентрацию горючего в смеси, устанавливают ее минимальное и максимальное значения, при которых происходит распространение пламени.

2.6. Температурные пределы распространения пламени (в о спламенения)

2.6.1. Температурные пределы распространения пламени — такие температурные вещества, при которых его насыщенный пар образует в окислительной среде концентрации, равные соответственно нижнему (нижний температурный предел) и верхнему (верхний температурный предел) концентрационным пределам распространения пламени.

2.6.2. Значения температурных пределов распространения пламени следует применять при разработке мероприятий по обеспечению пожаровзрывобезопасности объекта в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004 и ГОСТ 12.1.010; при расчете пожаровзрывобезопасных температурных режимов работы технологического оборудования; при оценке аварийных ситуаций, связанных с разливом горючих жидкостей, для расчета концентрационных пределов распространения пламени, а также необходимо включать в стандарты или технические условия на горючие жидкости.

2.6.3. Сущность метода определения температурных пределов распространения пламени заключается в терmostатировании исследуемой жидкости при заданной температуре в закрытом реакционном сосуде, содержащем воздух, испытании на зажигание паровоздушной смеси и установлении факта наличия или отсутствия распространения пламени. Изменяя температуру испытания, находят такие ее значения (минимальное и максимальное), при которых насыщенный пар образует с воздухом смесь, способную воспламеняться от источника зажигания и распространять пламя в объеме реакционного сосуда.

2.7. Температура тления

2.7.1. Температура тления — температура вещества, при которой происходит резкое увеличение скорости экзотермических реакций окисления, заканчивающихся возникновением тления.

Тление — беспламенное горение твердого вещества (материала) при сравнительно низких температурах (400—600 °C), часто сопровождающееся выделением дыма.

* В Российской Федерации действуют ГОСТ Р 51330.2—99, ГОСТ Р 51330.5—99, ГОСТ Р 51330.11—99, ГОСТ Р 51330.19—99.

2.7.2. Значение температуры тления следует применять при экспертизах причин пожаров, выборе взрывозащищенного электрооборудования и разработке мероприятий по обеспечению пожарной безопасности технологических процессов, оценке пожарной опасности полимерных материалов и разработке рецептур материалов, не склонных к тлению.

2.7.3. Сущность метода определения температуры тления заключается в термостатировании исследуемого вещества (материала) в реакционном сосуде при обдуве воздухом и визуальной оценке результатов испытания. Изменяя температуру испытания, находят ее минимальное значение, при котором наблюдается тление вещества (материала).

2.8. Условия теплового самовозгорания

2.8.1. Условия теплового самовозгорания — экспериментально выявленная зависимость между температурой окружающей среды, количеством вещества (материала) и временем до момента его самовозгорания.

Самовозгорание — резкое увеличение скорости экзотермических процессов в веществе, приводящее к возникновению очага горения.

2.8.2. Результаты оценки условий теплового самовозгорания следует применять при выборе безопасных условий хранения и переработки самовозгорающихся веществ в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004.

2.8.3. Сущность метода определения условий теплового самовозгорания заключается в термостатировании исследуемого вещества (материала) при заданной температуре в закрытом реакционном сосуде и установлении зависимости между температурой, при которой происходит тепловое самовозгорание образца, его размерами и временем до возникновения горения (тления).

2.9. Минимальная энергия зажигания

2.9.1. Минимальная энергия зажигания — наименьшая энергия электрического разряда, способная воспламенить наиболее легко воспламеняющуюся смесь горючего вещества с воздухом.

2.9.2. Значение минимальной энергии зажигания следует применять при разработке мероприятий по обеспечению пожаровзрывобезопасных условий переработки горючих веществ и обеспечения электростатической искробезопасности технологических процессов в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004, ГОСТ 12.1.010 и ГОСТ 12.1.018.

2.9.3. Сущность метода определения минимальной энергии зажигания заключается в зажигании с заданной вероятностью газо-, паро- и пылевоздушной смеси различной концентрации электрическим разрядом различной энергии и выявлении минимального значения энергии зажигания после обработки экспериментальных данных.

2.10. Кислородный индекс

2.10.1. Кислородный индекс — минимальное содержание кислорода в кислородно-азотной смеси, при котором возможно свечеобразное горение материала в условиях специальных испытаний.

2.10.2. Значение кислородного индекса следует применять при разработке полимерных композиций пониженной горючести и контроле горючести полимерных материалов, тканей, целлюлозно-бумажных изделий и других материалов. Кислородный индекс необходимо включать в стандарты или технические условия на твердые вещества (материалы).

2.10.3. Сущность метода определения кислородного индекса заключается в нахождении минимальной концентрации кислорода в потоке кислородно-азотной смеси, при которой наблюдается самостоятельное горение вертикально расположенного образца, зажигаемого сверху.

2.11. Способность взрываться и гореть при взаимодействии с водой, кислородом воздуха и другими веществами (взаимный контакт веществ)

2.11.1. Способность взрываться и гореть при взаимодействии с водой, кислородом воздуха и другими веществами — это качественный показатель, характеризующий особую пожарную опасность некоторых веществ.

2.11.2. Данные о способности веществ взрываться и гореть при взаимном контакте необходимо включать в стандарты или технические условия на вещества, а также следует применять при определении категорий помещений по взрывопожарной и пожарной опасности в соответствии с требованиями норм технологического проектирования; при выборе безопасных условий проведения технологических процессов и условий совместного хранения и транспортирования веществ и материалов; при выборе или назначении средств пожаротушения.

2.11.3. Сущность метода определения способности взрываться и гореть при взаимном контакте веществ заключается в механическом смешивании исследуемых веществ в заданной пропорции и оценке результатов испытания.

2.12. Нормальная скорость распространения пламени

2.12.1. Нормальная скорость распространения пламени — скорость перемещения фронта пламени относительно несгоревшего газа в направлении, перпендикулярном к его поверхности.

С. 6 ГОСТ 12.1.044—89

2.12.2. Значение нормальной скорости распространения пламени следует применять в расчетах скорости нарастания давления взрыва газо- и паровоздушных смесей в закрытом, негерметичном оборудовании и помещениях, критического (гасящего) диаметра при разработке и создании огнепреградителей, площади легкосбрасываемых конструкций, предохранительных мембран и других разгерметизирующих устройств; при разработке мероприятий по обеспечению пожаровзрывобезопасности технологических процессов в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004 и ГОСТ 12.1.010.

2.12.3. Сущность метода определения нормальной скорости распространения пламени заключается в приготовлении горючей смеси известного состава внутри реакционного сосуда, зажигании смеси в центре точечным источником, регистрации изменения во времени давления в сосуде и обработке экспериментальной зависимости «давление—время» с использованием математической модели процесса горения газа в замкнутом сосуде и процедуры оптимизации. Математическая модель позволяет получить расчетную зависимость «давление—время», оптимизация которой по аналогичной экспериментальной зависимости дает в результате изменение нормальной скорости в процессе развития взрыва для конкретного испытания

2.13. Скорость выгорания

2.13.1. Скорость выгорания — количество жидкости, сгорающей в единицу времени с единицы площади. Скорость выгорания характеризует интенсивность горения жидкости.

2.13.2. Значение скорости выгорания следует применять при расчетных определениях продолжительности горения жидкости в резервуарах, интенсивности тепловыделения и температурного режима пожара, интенсивности подачи огнетушащих веществ.

2.13.3. Сущность метода определения скорости выгорания заключается в зажигании образца жидкости в реакционном сосуде, фиксировании потери массы образца за определенный промежуток времени и математической обработке экспериментальных данных.

2.14. Коэффициент дымообразования

2.14.1. Коэффициент дымообразования — показатель, характеризующий оптическую плотность дыма, образующегося при пламенном горении или термоокислительной деструкции (тлении) определенного количества твердого вещества (материала) в условиях специальных испытаний.

2.14.2. Значение коэффициента дымообразования следует применять для классификации материалов по дымообразующей способности. Различают три группы материалов:

с малой дымообразующей способностью — коэффициент дымообразования до $50 \text{ м}^2 \cdot \text{кг}^{-1}$ включ.;
с умеренной дымообразующей способностью — коэффициент дымообразования св. 50 до $500 \text{ м}^2 \cdot \text{кг}^{-1}$ включ.;

с высокой дымообразующей способностью — коэффициент дымообразования св. $500 \text{ м}^2 \cdot \text{кг}^{-1}$.

Значение коэффициента дымообразования необходимо включать в стандарты или технические условия на твердые вещества и материалы.

2.14.3. Сущность метода определения коэффициента дымообразования заключается в определении оптической плотности дыма, образующегося при горении или тлении известного количества испытуемого вещества или материала, распределенного в заданном объеме.

2.15. Индекс распространения пламени

2.15.1. Индекс распространения пламени — условный безразмерный показатель, характеризующий способность вещества воспламеняться, распространять пламя по поверхности и выделять тепло.

2.15.2. Значение индекса распространения пламени следует применять для классификации материалов:

не распространяющие пламя по поверхности — индекс распространения пламени равен 0;
медленно распространяющие пламя по поверхности — индекс распространения пламени св. 0 до 20 включ.;

быстро распространяющие пламя по поверхности — индекс распространения пламени св. 20.

2.15.3. Сущность метода определения индекса распространения пламени заключается в оценке способности материала воспламеняться, выделять тепло и распространять пламя по поверхности при воздействии внешнего теплового потока.

2.16. Показатель токсичности продуктов горения полимерных материалов

2.16.1. Показатель токсичности продуктов горения — отношение количества материала к единице объема замкнутого пространства, в котором образующиеся при горении материала газообразные продукты вызывают гибель 50 % подопытных животных.

2.16.2. Значение показателя токсичности продуктов горения следует применять для сравнительной оценки полимерных материалов, а также включать в технические условия и стандарты на отделочные и теплоизоляционные материалы.

Классификация материалов по значению показателя токсичности продуктов горения приведена в табл. 2.

Таблица 2

Класс опасности	$H_{CF_{50}}$, г·м ⁻³ , при времени экспозиции, мин			
	5	15	30	60
Чрезвычайно опасные	До 25	До 17	До 13	До 10
Высокоопасные	25—70	17—50	13—40	10—30
Умеренноопасные	70—210	50—150	40—120	30—90
Малоопасные	Св. 210	Св. 150	Св. 120	Св. 90

2.16.3. Сущность метода определения показателя токсичности заключается в сжигании исследуемого материала в камере горения при заданной плотности теплового потока и выявлении зависимости летального эффекта газообразных продуктов горения от массы материала, отнесенной к единице объема экспозиционной камеры.

2.17. Минимальная флегматизирующая концентрация флегматизатора

2.17.1. Минимальная флегматизирующая концентрация флегматизатора — наименьшая концентрация флегматизатора в смеси с горючим и окислителем, при которой смесь становится неспособной к распространению пламени при любом соотношении горючего и окислителя.

2.17.2. Значение минимальной флегматизирующей концентрации флегматизатора следует применять при разработке мероприятий по обеспечению пожаровзрывобезопасности технологических процессов методом флегматизации в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004 и ГОСТ 12.1.010.

2.17.3. Сущность метода определения минимальной флегматизирующей концентрации флегматизатора заключается в определении концентрационных пределов распространения пламени горючего вещества при разбавлении газо-, паро- и пылевоздушной смеси данным флегматизатором и получении «кривой флегматизации».

Пик «кривой флегматизации» соответствует значению минимальной флегматизирующей концентрации флегматизатора.

2.18. Минимальное взрывоопасное содержание кислорода

2.18.1. Минимальное взрывоопасное содержание кислорода — такая концентрация кислорода в горючей смеси, состоящей из горючего вещества, воздуха и флегматизатора, меньше которой распространение пламени в смеси становится невозможным при любой концентрации горючего в смеси, разбавленной данным флегматизатором.

2.18.2. Значение минимального взрывоопасного содержания кислорода следует применять при разработке мероприятий по обеспечению пожаровзрывобезопасности технологических процессов в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004 и ГОСТ 12.1.010.

2.18.3. Сущность метода определения минимального взрывоопасного содержания кислорода заключается в испытании на воспламенение газо-, паро- или пылевоздушных смесей различного состава, разбавленных данным флегматизатором, до выявления минимальной концентрации кислорода и максимальной концентрации флегматизатора, при которых еще возможно распространение пламени по смеси.

2.19. Максимальное давление взрыва

2.19.1. Максимальное давление взрыва — наибольшее избыточное давление, возникающее при дефлаграционном горении газо-, паро- или пылевоздушной смеси в замкнутом сосуде при начальном давлении смеси 101,3 кПа.

2.19.2. Значение максимального давления взрыва следует применять при определении категории помещений по взрывопожарной и пожарной опасности в соответствии с требованиями норм технологического проектирования, при разработке мероприятий по обеспечению пожаровзрывобезопасности технологических процессов в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004 и ГОСТ 12.1.010.

2.19.3. Сущность метода определения максимального давления взрыва заключается в зажигании газо-, паро- и пылевоздушной смеси заданного состава в объеме реакционного сосуда и регистрации избыточного развивающегося при воспламенении горючей смеси давления. Изменяя концентрацию горючего в смеси, выявляют максимальное значение давления взрыва.

2.20. Скорость нарастания давления взрыва

2.20.1. Скорость нарастания давления взрыва — производная давления взрыва по времени на восходящем участке зависимости давления взрыва горючей смеси в замкнутом сосуде от времени.

2.20.2. Значение скорости нарастания давления взрыва следует применять при разработке мероприятий по обеспечению пожаровзрывобезопасности технологических процессов в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004 и ГОСТ 12.1.010.

2.20.3. Сущность метода определения скорости нарастания давления заключается в экспериментальном определении максимального давления взрыва, горючей смеси в замкнутом сосуде, построении графика изменения давления взрыва во времени и расчете средней и максимальной скорости по известным формулам.

2.21. Концентрационный предел диффузионного горения газовых смесей в воздухе

2.21.1. Концентрационный предел диффузионного горения газовых смесей в воздухе (ПДГ) — предельная концентрация горючего газа в смеси с разбавителем, при которой данная газовая смесь при истечении в атмосферу не способна к диффузионному горению.

2.21.2. Концентрационный предел диффузионного горения газовых смесей в воздухе следует учитывать при разработке мероприятий по обеспечению пожаровзрывобезопасности технологических процессов в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004 и ГОСТ 12.1.010.

2.21.3. Сущность метода определения концентрационного предела диффузионного горения газовых смесей в воздухе заключается в определении предельной концентрации горючего газа в смеси с разбавителем, при которой данная газовая смесь не способна к диффузионному горению. При этом фиксируется предельная скорость подачи газовой смеси.

2.21.4. Метод определения концентрационного предела диффузионного горения газовых смесей в воздухе применим для смесей с температурой 20—300 °C.

2.21.2.2.21.4. (Введены дополнительно, Изм. № 1).

3. УСЛОВИЯ ПОЖАРОВЗРЫВОБЕЗОПАСНОСТИ ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ ВЕЩЕСТВ И МАТЕРИАЛОВ

3.1. Для обеспечения пожаровзрывобезопасности процессов производства, переработки, хранения и транспортирования веществ и материалов необходимо данные о показателях пожаровзрывоопасности веществ и материалов использовать с коэффициентами безопасности, приведенными в табл. 3.

Таблица 3

Способ предотвращения пожара, взрыва	Регламентируемый параметр	Условия пожаровзрывобезопасности
Предотвращение образования горючей среды	Φ_r , без	Φ_r , без $\leq 0,9 (\Phi_r - 0,7 R)$
Ограничение воспламеняемости и горючести веществ и материалов	Φ_ϕ , без Φ_{O_2} , без Горючесть вещества (материала) KI_a $t_{\text{спн.} a}$ $W_{\text{без}}$	Φ_r , без $\geq 1,1 (\Phi_r + 0,7 R)$ Φ_{O_2} , без $\geq 1,1 (\Phi_{O_2} + 0,7 R)$ Φ_{O_2} , без $\leq 0,9 (\Phi_{O_2} - 0,7 R)$ Горючесть вещества (материала) не должна быть более регламентированной $KI_a \leq KI$ $t_{\text{спн.} a} \leq t_{\text{спн.} (1+1)} - 35^\circ\text{C}$ $W_{\text{без}} \leq 0,4 W_{\text{мин}}$ $t_{\text{без}} \leq 0,8 t_m$ $t_{\text{без}} \leq 0,8 t_c$
Предотвращение образования в горючей среде (или внесения в нее) источников зажигания		

KI — кислородный индекс, % об.;

KI_a — допустимый кислородный индекс при нормальной температуре, % об.;

R — воспроизводимость метода определения показателя пожарной опасности при доверительной вероятности 95 %;

$t_{\text{без}}$ — безопасная температура, °C;

$t_{\text{спн.} a}$ — допустимая температура вспышки, °C;

$t_{\text{спн.} (1+1)}$ — температура вспышки в закрытом тигле, °C;

t_c — минимальная температура среды, при которой наблюдается самовозгорание образца, °C;

t_m — температура тления, °C;

$W_{\text{без}}$ — безопасная энергия зажигания, Дж;

$W_{\text{мин}}$ — минимальная энергия зажигания, Дж;

- Φ_u — верхний концентрационный предел распространения пламени по смеси горючего вещества с воздухом, % об. ($\text{г} \cdot \text{м}^{-3}$);
 $\Phi_{\text{без}}$ — безопасная концентрация горючего вещества, % об. ($\text{г} \cdot \text{м}^{-3}$);
 Φ_n — нижний концентрационный предел распространения пламени по смеси горючего вещества с воздухом, % об. ($\text{г} \cdot \text{м}^{-3}$);
 Φ_{O_2} — минимальное взрывоопасное содержание кислорода в горючей смеси, % об.;
 $\Phi_{\text{O}_2, \text{без}}$ — безопасная концентрация кислорода в горючей смеси, % об.;
 Φ_f — минимальная флегматизирующая концентрация флегматизатора, % об.;
 $\Phi_{f, \text{без}}$ — безопасная флегматизирующая концентрация флегматизатора, % об.

4. МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПОКАЗАТЕЛЕЙ ПОЖАРОВЗРЫВООПАСНОСТИ ВЕЩЕЙ И МАТЕРИАЛОВ

Метод экспериментального определения предпочтителен и является обязательным, если отсутствует апробированный расчетный метод, а также если точность или область применения расчетных методов не удовлетворительна.

4.1. Метод экспериментального определения группы негорючих материалов

Метод не применим для испытания слоистых материалов и материалов с покрытиями и облицовками.

4.1.1. Аппаратура

Схема прибора для определения группы негорючих материалов приведена на черт. 1.

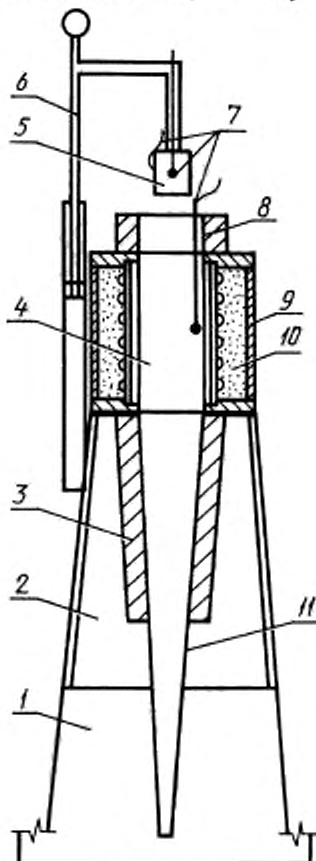
4.1.1.1. Печь трубчатого типа внутренним диаметром (75 ± 1) мм, высотой (150 ± 1) мм, толщиной стенки (10 ± 1) мм, изготовленная из огнеупорного материала плотностью (2800 ± 300) кг · м $^{-3}$. Труба печи обматывается в один слой электрической спиралью из никромовой проволоки сечением 1 мм 2 с сопротивлением (19 ± 1) Ом. Общая толщина стенки с учетом огнеупорного цемента, крепящего электрическую спираль, не должна превышать 15 мм. Трубу печи следует закрепить в центре защитного кожуха. Пространство между трубой и кожухом заполняют несгораемым теплоизоляционным материалом средней плотностью (140 ± 20) кг · м $^{-3}$.

4.1.1.2. Защитный экран внутренним диаметром (75 ± 1) мм и высотой 50 мм с отполированной внутренней поверхностью, изготовленный из листовой стали толщиной 1 мм. Снаружи экран теплоизолируют слоем минерального волокна с теплопроводностью $(0,04 \pm 0,01)$ Вт · м $^{-1}$ · К $^{-1}$ при средней температуре 20 °С. Толщина теплоизолирующего слоя — не менее 25 мм.

4.1.1.3. Стабилизатор воздушного потока конической формы, плотно, воздухонепроницаемо присоединенный к основанию печи. Длина стабилизатора 500 мм, внутренний верхний диаметр (75 ± 1) мм и нижний $(10,0 \pm 0,5)$ мм. Стабилизатор изготавливают из листовой стали толщиной 1 мм с отполированной внутренней поверхностью. Верхнюю часть стабилизатора длиной не менее 250 мм теплоизолируют с внешней стороны слоем минерального волокна с теплопроводностью $(0,04 \pm 0,01)$ Вт · м $^{-1}$ · К $^{-1}$ при средней температуре 20 °С.

4.1.1.4. Собранные вместе печь, защитный экран и стабилизатор устанавливают на подставку, имеющую основание и вытяжку, служащую для уменьшения тяги у основания конуса стабилизатора. Высота вытяжки — 550 мм. Расстояние между нижним концом стабилизатора и основанием подставки должно составлять не менее 250 мм.

4.1.1.5. Держатель образца, изготовленный из жаростойкой стальной проволоки диаметром 1,5 мм, должен иметь цилиндрическую форму. Основанием держателя являются сетка из тонкой



1 — подставка; 2 — вытяжка; 3 — теплоизоляционный слой защитного экрана и стабилизатора; 4 — печь; 5 — держатель образца; 6 — устройство для опускания образца; 7 — термоэлектрические преобразователи; 8 — защитный экран; 9 — защитный кожух; 10 — теплоизоляционный материал; 11 — стабилизатор воздушного потока

Черт. 1

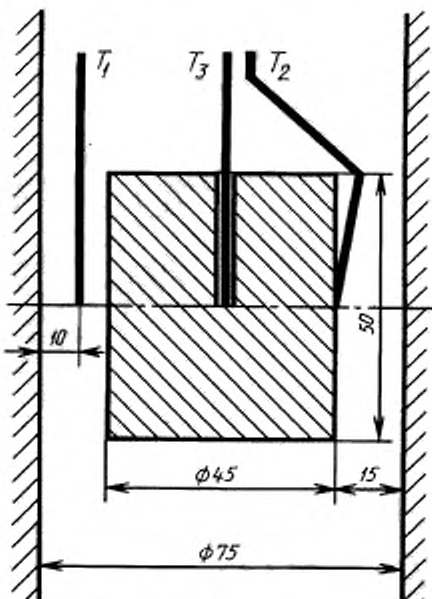
C. 10 ГОСТ 12.1.044—89

стальной жаростойкой проволоки. Высота держателя (50 ± 2) мм, диаметр 47 мм. Держатель образца массой (15 ± 2) г подведен на трубке из нержавеющей стали с внешним диаметром 6 мм и внутренним — 4 мм.

4.1.1.6. Устройство для опускания образца, состоящее из металлического стержня, скользящего по вертикальной направляющей, позволяет легко опускать образец внутрь печи без касания ее стенки таким образом, чтобы образец точно и надежно располагался в герметическом центре печи.

4.1.1.7. Термоэлектрические преобразователи с оболочкой из нержавеющей стали внешним диаметром 1,5 мм, максимальным диаметром изолированного рабочего спая не более 0,5 мм, служащие для измерения температуры в печи, на поверхности и внутри образца исследуемого материала. Рабочие спаи трех термоэлектрических преобразователей устанавливают с помощью шаблона на одном горизонтальном уровне, соответствующем средней линии печи (черт. 2). Термоэлектрический преобразователь T_1 , измеряющий температуру в печи, должен быть установлен таким образом, чтобы рабочий спай находился на расстоянии $(10,0 \pm 0,5)$ мм от стенки печи. Регулировку его положения осуществляют с помощью направляющей, прикрепленной к защитному экрану. Термоэлектрический преобразователь T_2 , измеряющий температуру на поверхности образца, должен быть установлен таким образом, чтобы рабочий спай имел контакт с образцом с момента начала испытания и располагался диаметрально противоположно расположению термоэлектрического преобразователя, измеряющего температуру в печи. Термоэлектрический преобразователь T_3 , измеряющий температуру внутри образца, должен быть установлен таким образом, чтобы рабочий спай находился в геометрическом центре образца (для чего в образце делают отверстие диаметром 2 мм).

Все новые термоэлектрические преобразователи перед использованием должны подвергаться искусственному старению для снижения отражающей способности.



Черт. 2

4.1.1.8. Трехканальный самопишущий прибор, регистрирующий выходные сигналы термоэлектрических преобразователей с погрешностью градуировки не более 1°C и обеспечивающий непрерывную запись поступающих данных с интервалом не более 0,5 с. Класс точности прибора — не ниже 0,5.

4.1.1.9. Секундомер с погрешностью измерения не более 1 с.

4.1.1.10. Для наблюдения за образцом в печи и безопасной работы оператора устанавливают над печью смотровое зеркало с горизонтальным углом отклонения 30° .

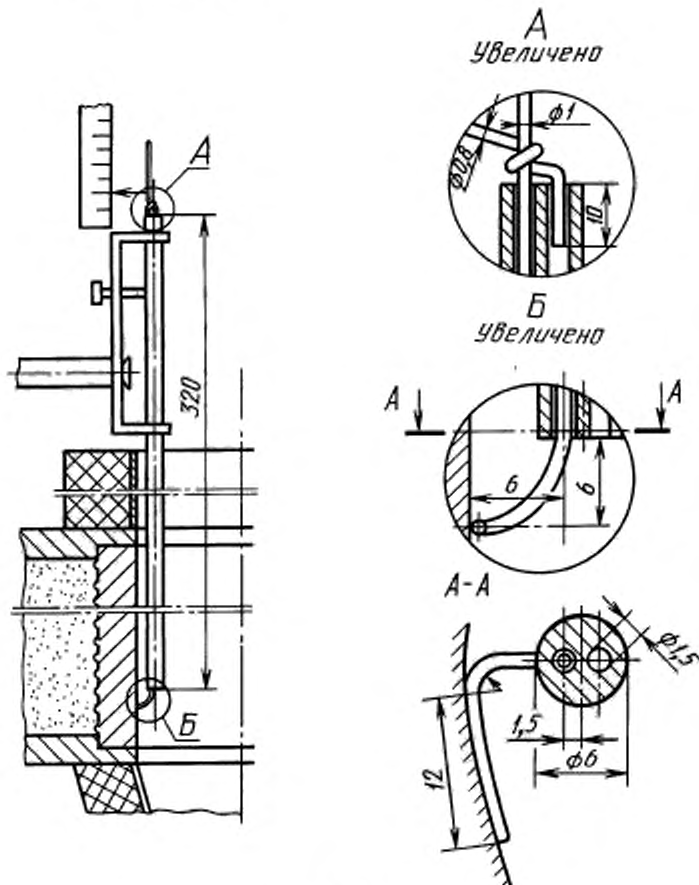
4.1.1.11. Регулятор напряжения с выходной мощностью не менее $1,5 \text{ кВ} \cdot \text{А}$, погрешность работы которого должна составлять не более 1 % от номинальной величины.

4.1.2. Подготовка к испытаниям

4.1.2.1. Размещение прибора для испытаний должно предусматривать отсутствие воздействия тяги воздуха извне, прямого солнечного света или искусственного освещения, затрудняющих проведение испытания и наблюдение за пламенем внутри печи.

4.1.2.2. Перед проведением испытаний стабилизируют работу печи, предварительно вынув из нее держатель образца с устройством для его опускания. Устанавливают термоэлектрический преобразователь для измерения температуры в печи в соответствии с 4.1.1.7. Регулируя величину подаваемого напряжения, нагревают постепенно печь в течение 2 ч до температуры (750 ± 5) °С. Установившаяся температура в печи не должна изменяться более чем на 2 °С в течение 10 мин.

4.1.2.3. В случаях проведения испытаний в новой печи, при замене или ремонте отдельных узлов прибора, необходимо провести градуировку печи путем измерения температуры стенки печи по трем вертикальным осям в точках, соответствующих середине высоты стенки печи и на уровне 30 мм выше и ниже средней точки с помощью сканирующего устройства с термоэлектрическим преобразователем (черт. 3). Особое внимание следует уделять обеспечению контакта между термоэлектрическим преобразователем и стенкой печи. Положение термоэлектрического преобразователя нельзя изменять в течение 5 мин до момента регистрации температуры.



Черт. 3

Среднее арифметическое значение всех 9 зарегистрированных температур должно составлять (835 ± 10) °С, и такая температура должна поддерживаться перед началом испытаний. Подобранный таким образом режим подачи напряжения на нагревательный элемент поддерживают и в дальнейшем.

C. 12 ГОСТ 12.1.044—89

4.1.2.4. Для испытаний готовят 5 образцов исследуемого материала диаметром 45₋₁ мм, высотой (50±3) мм. Если толщина исследуемого материала составляет менее 50 мм, то образец набирают из нескольких слоев, чтобы обеспечить необходимую высоту. Слои в образце располагают только горизонтально и плотно соединяют между собой стальной проволокой диаметром не более 0,5 мм. Слои в образце располагают таким образом, чтобы рабочий спай термоэлектрического преобразователя, установленного в середине образца, находился внутри слоя материала, а не на границе раздела слоев.

Образцы должны характеризовать средние свойства исследуемого материала.

4.1.2.5. В верхней части образца делают осевое отверстие диаметром 2 мм для размещения термоэлектрического преобразователя. Перед испытанием образцы выдерживают в сушильном шкафу при температуре (60±6) °С в течение 20—24 ч с последующим охлаждением их до температуры окружающей среды. Допускается кондиционирование образцов в соответствии с требованиями НТД на материал.

4.1.2.6. После кондиционирования определяют массу каждого образца с погрешностью не более ±0,1 г.

4.1.3. Проведение испытаний

4.1.3.1. Стабилизируют работу печи согласно 4.1.2.2.

4.1.3.2. Подготовленный к испытанию образец помещают в держатель, крепят к нему термоэлектрические преобразователи согласно 4.1.1.7, после чего держатель с образцом без каких-либо толчков опускают в печь за время не более 5 с. Включают секундомер сразу же после введения испытуемого образца в печь.

4.1.3.3. В течение всего испытания показания термоэлектрических преобразователей, измеряющих температуру печи и образца, должны регистрироваться самопищущим прибором.

4.1.3.4. Время испытания, как правило, составляет 30 мин. За это время достигается конечное температурное равновесие, регистрируемое термоэлектрическими преобразователями в печи, внутри образца и на его поверхности, различие между показаниями которых не должно превышать 2 °С в течение последних 10 мин. В случае, если температурное равновесие не достигнуто за 30 мин, то необходимо продолжить испытание до момента достижения конечного температурного равновесия, проверяя показания термоэлектрических преобразователей с интервалом 5 мин. При достижении температурного равновесия испытание прекращают по окончании последнего 5-минутного интервала; фиксируют продолжительность испытания.

П р и м е ч а н и е — Устанавливая критерии оценки равновесия, необходимо учитывать, что показания термоэлектрического преобразователя, установленного в середине образца, всегда должны быть ниже показаний термоэлектрического преобразователя в печи.

4.1.3.5. Образец извлекают из печи и после его охлаждения до температуры окружающей среды взвешивают (с учетом отходов, которые отделились от образца и упали вниз в процессе испытания или после его окончания).

4.1.3.6. Испытанию подлежат все пять подготовленных образцов. В протоколе отражают все наблюдения, касающиеся поведения каждого образца в процессе испытаний; отмечают все случаи воспламенения для каждого образца и фиксируют их продолжительность.

Воспламенение считают устойчивым при наличии пламени в печи, возникшим при горении образца и продолжающимся 10 с и более.

4.1.4. Оценка результатов

4.1.4.1. Вычисляют разницу (Δt) между максимальной и конечной температурами по показаниям термоэлектрических преобразователей в печи, на поверхности и внутри каждого образца.

4.1.4.2. По полученным значениям Δt каждого образца вычисляют среднеарифметическое ($\bar{\Delta t}_{\text{спек}}$) изменения температуры в печи, на поверхности и внутри образца по результатам испытаний пяти образцов.

4.1.4.3. На основе данных по определению потери массы каждого образца (в процентном отношении к первоначальной массе образца) вычисляют среднеарифметическое значение потери массы пяти образцов.

4.1.4.4. На основе данных по определению продолжительности горения каждого образца вычисляют среднеарифметическую продолжительность горения по результатам испытания пяти образцов.

4.1.4.5. Материал относят к группе негорючих, если соблюдаены следующие условия:

среднеарифметическое изменение температуры в печи, на поверхности и внутри образца не превышает 50 °С;

среднеарифметическое значение потери массы для пяти образцов не превышает 50 % от их среднего значения первоначальной массы после кондиционирования;

среднеарифметическое значение продолжительности устойчивого горения пяти образцов не превышает 10 с. Результаты испытаний пяти образцов, в которых продолжительность устойчивого горения составляет менее 10 с, принимают равными нулю.

4.1.4.6. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.1.5. Требования безопасности

Прибор для определения группы негорючих материалов следует устанавливать в вытяжном шкафу. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.2. Косвенное определение группы горючести газов и жидкостей по другим экспериментально определенным показателям пожаровзрывобезопасности

4.2.1. Газы

При наличии концентрационных пределов распространения пламени газ относят к горючим; при отсутствии концентрационных пределов распространения пламени и наличии температуры самовоспламенения газ относят к трудногорючим; при отсутствии концентрационных пределов распространения пламени и температуры самовоспламенения газ относят к негорючим.

4.2.2. Жидкости

При наличии температуры воспламенения жидкость относят к горючим; при отсутствии температуры воспламенения и наличии температуры самовоспламенения жидкость относят к трудногорючим. При отсутствии температур вспышки, воспламенения, самовоспламенения, температурных и концентрационных пределов распространения пламени жидкость относят к группе негорючих.

4.3. Метод экспериментального определения группы трудногорючих и горючих твердых веществ и материалов

Метод применяют для оценки горючести неметаллических материалов, содержащих в своем составе более 3 % масс. органических веществ. Метод не применим для испытания материалов, имеющих одностороннее огнезащитное или негорючее покрытие. Для строительных материалов заключение о группе горючести делают по результатам испытаний.

4.3.1. Аппаратура

4.3.1.1. Прибор ОТМ (черт. 4) состоит из керамической реакционной камеры прямоугольной формы высотой (295 ± 2) мм и имеющей в сечении квадрат со стороной (88 ± 2) мм, установленной на металлическую подставку; газовой горелки внутренним диаметром $(7,0 \pm 0,1)$ мм; механизма ввода образца с держателем, фиксирующим положение образца в центре реакционной камеры; зонта с рукояткой, установленного соосно на верхнюю кромку реакционной камеры, и смотрового зеркала для наблюдения за образцом в реакционной камере.

4.3.1.2. Для измерения температуры газообразных продуктов горения используют термоэлектрический преобразователь диаметром электродов 0,5 мм, рабочий спай которого располагают в центре зонта на расстоянии 15 мм от его верхней кромки.

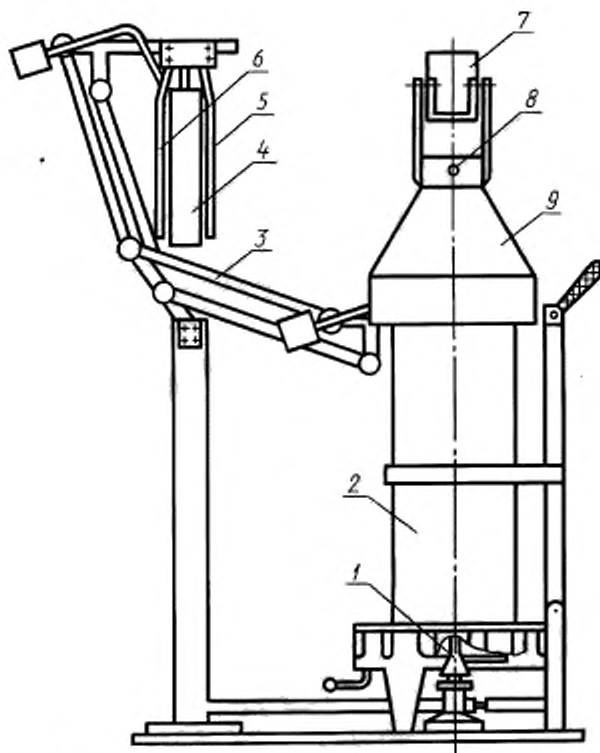
4.3.1.3. Регистрирующий температуру прибор с диапазоном измерения от 0 до 800 °С, класс точности не ниже 0,5.

4.3.1.4. Секундомер с погрешностью измерения не более 1 с.

4.3.1.5. Весы лабораторные с наибольшим пределом взвешивания 500 г, погрешностью измерения не более 0,1 г.

4.3.2. Подготовка к испытаниям

4.3.2.1. Для испытания готовят три образца материала длиной (60 ± 1) мм, высотой (150 ± 3) мм и фактической толщиной, но не более 30 мм. Для сыпучих веществ готовят три корзиночки прямоугольной формы длиной (60 ± 1) мм, шириной (10 ± 1) мм, высотой (150 ± 3) мм, в которые помещают (90 ± 1) см³ вещества. Корзиночки должны быть выполнены из сетки с размерами ячеек не более 1,0 мм; материал сетки — проволока из жаростойкой стали диаметром 0,55 мм. Материалы, способные при нагревании плавиться, помещают в мешочки прямоугольной формы длиной (65 ± 1) мм, шириной (10 ± 1) мм, высотой (160 ± 1) мм. Мешочки делают из стеклоткани толщиной 0,10—0,15 мм, швы сшивают негорючими нитками или металлическими скрепками.



1 — горелка; 2 — реакционная камера; 3 — механизм ввода образца;
4 — образец; 5, 6 — держатели образца; 7 — зеркало; 8 — термозелектрический преобразователь, 9 — зонт

Черт. 4

4.3.2.2. Подготовленные образцы выдерживают в вентилируемом сушильном шкафу при температуре (60 ± 5) °С не менее 20 ч, затем охлаждают до температуры окружающей среды, не вынимая их из шкафа. Допускается кондиционирование образцов в соответствии с требованиями технических условий на материал.

4.3.2.3. После кондиционирования образцы взвешивают с погрешностью не более $\pm 0,1$ г. Сыпучие вещества взвешивают вместе с корзиночками, а плавящиеся — с мешочками. Образцы одного материала (вещества) не должны отличаться по массе более чем на 2 %.

4.3.2.4. Внутреннюю поверхность реакционной камеры перед испытанием покрывают двумя слоями алюминиевой фольги толщиной не более 0,2 мм, которую по мере прогорания или загрязнения продуктами горения заменяют на новую.

4.3.2.5. Пригодность установки к работе проверяют по стандартному образцу — древесине глубокой пропитки, потеря массы которого после испытания должна составлять $(20,6 \pm 1,4)\%$. Стандартные образцы изготавливают согласно ГОСТ 16363 (п. 2).

4.3.3. Проведение испытаний

4.3.3.1. Образец исследуемого материала закрепляют в держателе и при помощи шаблона проверяют положение образца относительно его вертикальной оси.

4.3.3.2. Включают прибор для регистрации температуры, зажигают газовую горелку и регулируют расход газа так, чтобы контролируемая в течение 3 мин температура газообразных продуктов горения составляла (200 ± 5) °С.

4.3.3.3. Держатель с образцом вводят в камеру за время не более 5 с и испытывают в течение (300 ± 2) с или до достижения максимальной температуры отходящих газообразных продуктов горения материала, при этом регистрируют время ее достижения.

Если при испытании максимальная температура не превышает 260 °С, то продолжительность испытания составляет (300±2) с. После чего горелку выключают. Образец выдерживают в камере до полного остывания (комнатной температуры). Остывший образец извлекают из камеры и взвешивают.

Если при испытании максимальная температура превысила 260 °С, то продолжительность испытания определяется временем достижения максимальной температуры. Горелку выключают, образец извлекают из камеры и после остывания взвешивают.

4.3.3.4. После получения данных по 4.3.3.3 проводят два аналогичных испытания с новыми образцами.

4.3.3.5. После каждого испытания необходимо очистить от сажи рабочий спай термоэлектрического преобразователя.

4.3.4. Оценка результатов

4.3.4.1. Максимальное приращение температуры (Δt_{\max}) вычисляют по формуле

$$\Delta t_{\max} = t_{\max} - t_0, \quad (1)$$

где t_{\max} — максимальная температура газообразных продуктов горения исследуемого материала, °С;

t_0 — начальная температура испытания, равная 200 °С.

4.3.4.2. Потерю массы образца (Δm) в процентах вычисляют по формуле

$$\Delta m = \frac{m_n - m_k}{m_n} \cdot 100, \quad (2)$$

где m_n — масса образца до испытания, г;

m_k — масса образца после испытания, г.

4.3.4.3. По значению максимального приращения температуры Δt_{\max} и потере массы Δm материалы классифицируют:

трудногорючие — $\Delta t_{\max} < 60$ °С и $\Delta m < 60$ %;

горючие — $\Delta t_{\max} \geq 60$ °С или $\Delta m \geq 60$ %.

Горючие материалы подразделяются в зависимости от времени (t) достижения t_{\max} на:

трудновоспламеняющиеся — $t > 4$ мин;

средней воспламеняемости — $0,5 \leq t \leq 4$ мин;

легковоспламеняющиеся — $t < 0,5$ мин.

При классификации материалов, пропитанных негорючими составами или с нанесенными на них огнезащитными покрытиями, используют только показатель Δt_{\max} .

4.3.4.4. Если по результатам испытаний трех образцов в одном из них будет превышено любое из классификационных значений в устанавливаемой группе горючести, то проводят дополнительные испытания на трех образцах. Если в дополнительных испытаниях будет превышено одно из классификационных значений, то материал относят к ближайшей (более опасной) по горючести группе.

4.3.4.5. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.3.5. Требования безопасности

Прибор ОТМ устанавливают в вытяжном шкафу, в свободном проеме которого скорость движения воздуха не более $1,5 \text{ м} \cdot \text{с}^{-1}$. Рабочее место оператора должно удовлетворять санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

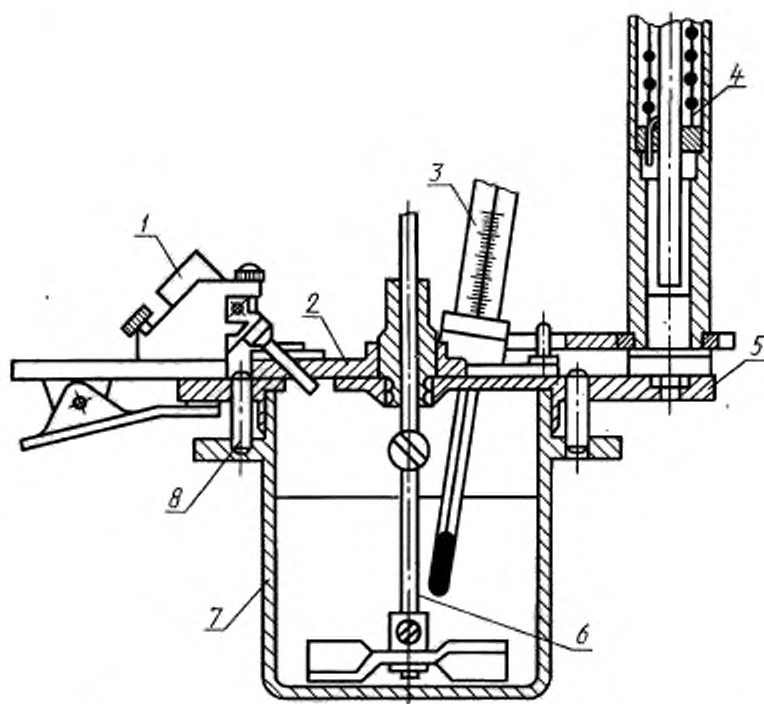
4.4. Метод экспериментального определения температуры вспышки жидкостей в закрытом тигле

Метод реализуется в диапазоне температур от минус 15 до 360 °С и не применим для испытания полимеризующихся при нагревании, гидролизующихся и быстро окисляющихся жидкостей.

4.4.1. Аппаратура

Прибор для определения температуры вспышки в закрытом тигле должен включать в себя следующие элементы.

4.4.1.1. Тигель (черт. 5) высотой $(55,9 \pm 0,1)$ мм, внутренним диаметром 50,8 мм, выполненной из коррозионностойкого металла, имеет указатель уровня заполнения на глубине 21,8 мм от верхнего края тигля. Тигель снабжен хорошо пригнанной крышкой с мешалкой, открывающейся заслонкой и зажигающей горелкой. Источником пламени в горелке может быть любой горючий газ (допускается использование других источников пламени, удовлетворяющих требованиям 4.4.2.4.).



1 — зажигающая горелка; 2 — заслонка; 3 — термометр; 4 — пружинный механизм; 5 — крышка; 6 — мешалка; 7 — тигель; 8 — штифт-фиксатор крышки

Черт. 5

4.4.1.2. Воздушная баня для нагревания тигля с исследуемой жидкостью.

П р и м е ч а н и е — Нагревание тигля с вязкой жидкостью типа лаков, красок, эмалей, нефтяных и аналогичных продуктов (далее — лаков) можно проводить в жидкостной бане достаточной теплоемкости, позволяющей регулировать скорость нагрева в заданном режиме. Допускается использовать автоматические аппараты для определения температуры вспышки, которые позволяют экономить время эксперимента, использовать меньшие количества проб и обладают другими характеристиками, оправдывающими их применение. При использовании автоматических аппаратов необходимо строго соблюдать все инструкции изгото-вителя.

В спорных случаях температуру вспышки следует определять вручную.

4.4.1.3. Термометры типов ТН 1—1, ТН 1—2, ТН-6 по ГОСТ 400 с делением шкалы не более 1 °С или другие измерители температуры с погрешностью не более указанной.

4.4.1.4. Секундомер с погрешностью не более 1 с для контроля скорости нагревания жидкости.

4.4.2. Подготовка к испытаниям

4.4.2.1. Устанавливают соответствие исследуемой жидкости паспортным данным.

4.4.2.2. Образец жидкости, имеющей температуру вспышки ниже 50 °С, охлаждают до температуры, которая не менее чем на 17 °С ниже предполагаемой температуры вспышки. Образцы вязких жидкостей перед испытанием нагревают до достаточной текучести.

4.4.2.3. Исследуемую жидкость наливают в чистый сухой тигель до метки, не допуская смачивания стенок тигля выше указанной метки.

4.4.2.4. Тигель закрывают крышкой и устанавливают в нагревательную баню, вставляют термометр и зажигают горелку, регулируя пламя так, чтобы оно имело форму шара диаметром $(4,0 \pm 0,5)$ мм.

П р и м е ч а н и е — Температуру жидкостной бани при определении температуры вспышки лаков устанавливают примерно на 5 °С ниже предполагаемой температуры вспышки.

4.4.2.5. Пригодность аппарата к работе проверяют по стандартным образцам ГСО 4088—87—4092—87, значение температуры вспышки которых приведены в табл. 4.

Таблица 4

Индекс и номер стандартного образца	Температура вспышки, °С	Абсолютная погрешность, °С
T3T—1—1	16	1
T3T—2—1	35	1
T3T—3—1	53	1
T3T—4—1	70	1
T3T—5—1	119	2

4.4.3. Проведение испытаний

4.4.3.1. Включают перемешивающее устройство, обеспечивая частоту вращения от 1,5 до 2,0 с⁻¹. При испытании лаков ограничений на частоту вращения мешалки не вводят.

4.4.3.2. Включают обогрев прибора и нагревают исследуемую жидкость со скоростью 5—6 °С/мин. При испытании лаков скорость нагревания должна составлять не более 1 °С за 3 мин. При использовании жидкостной бани нагревание ведут с такой скоростью, чтобы разница между температурами жидкости в бане и исследуемого образца в закрытом тигле не превышала 2 °С.

4.4.3.3. Испытание на вспышку начинают проводить при достижении температуры образца на 17 °С ниже предполагаемой температуры вспышки и повторяют через каждый 1 °С повышения температуры для жидкостей с температурой вспышки до 104 °С и через каждые 2 °С — для жидкостей с температурой вспышки более 104 °С.

Испытание на вспышку для лаков начинают проводить за 5 °С до предполагаемой температуры вспышки и повторяют через каждые 0,5 °С повышения температуры.

4.4.3.4. В момент испытания на вспышку перемешивание прекращают. Поворотом пружинного механизма открывают заслонку на крышке и опускают пламя горелки внутрь тигля за время 0,5 с, оставляют горелку в нижнем положении 1 с и быстро возвращают в исходное положение. Следят за пламенем при открывании и закрывании заслонки.

4.4.3.5. За температуру вспышки принимают показания термометра в момент появления первого пламени над поверхностью жидкости. Вспышку паров исследуемой жидкости над поверхностью крышки тигля не учитывают. Испытание на вспышку (в случае ее отсутствия) прекращают при достижении температуры кипения исследуемой жидкости.

4.4.3.6. Если пламя горелки погасло в момент открывания крышки, результат этого определения не учитывают.

4.4.3.7. Если испытанию подвергают жидкость с неизвестной температурой вспышки, то проводят предварительное определение по 4.4.2.3—4.4.3.6. Этот результат не учитывают, если расхождение между предварительным и последующим испытанием превышает величину, указанную в 4.4.4.2.

П р и м е ч а н и е — Для лаков, содержащих летучие компоненты, общее время испытания не должно превышать 1 ч.

4.4.4. Оценка результатов

4.4.4.1. За температуру вспышки исследуемой жидкости принимают среднеарифметическое значение температур вспышки, полученных на двух образцах при испытании лаков и на трех образцах при испытании других жидкостей, с поправкой на атмосферное давление. Поправку (Δt) на атмосферное давление в °С вычисляют по формуле

$$\Delta t = 0,27(101,3 - p_s), \quad (3)$$

где p_s — атмосферное давление, кПа.

4.4.4.2. Сходимость и воспроизводимость метода не должна превышать значений, указанных в табл. 5.

C. 18 ГОСТ 12.1.044—89

Таблица 5

°С

Вещество	Температура вспышки	Допускаемые расхождения	
		сходимость	поспроизведимость
Химические органические вещества и нефтепродукты Лаки, краски, эмали и аналогичные продукты	До 104	2,0	3,5
	Св. 104	5,5	8,0
	—	2,0	3,0

4.4.4.3. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.4.5. Требования безопасности

Прибор для определения температуры вспышки следует устанавливать в вытяжном шкафу. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

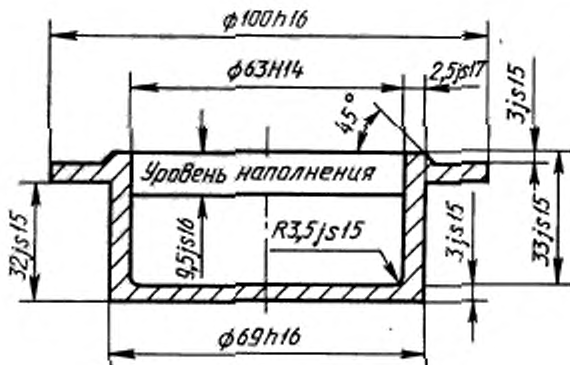
4.5. Метод экспериментального определения температуры вспышки жидкостей в открытом тигле

Метод реализуется в диапазоне температур от минус 15 до 360 °С и не применим для испытания полимеризующихся при нагревании, гидролизующихся и быстро окисляющихся жидкостей.

4.5.1. Аппаратура

Прибор для определения температуры вспышки в открытом тигле включает в себя следующие элементы.

4.5.1.1. Тигель с внутренним указателем уровня заполнения (черт. 6), выполненный из коррозионностойкого материала.



Черт. 6

4.5.1.2. Устройство для нагревания тигля, обеспечивающее скорость нагревания до 17 °С/мин.

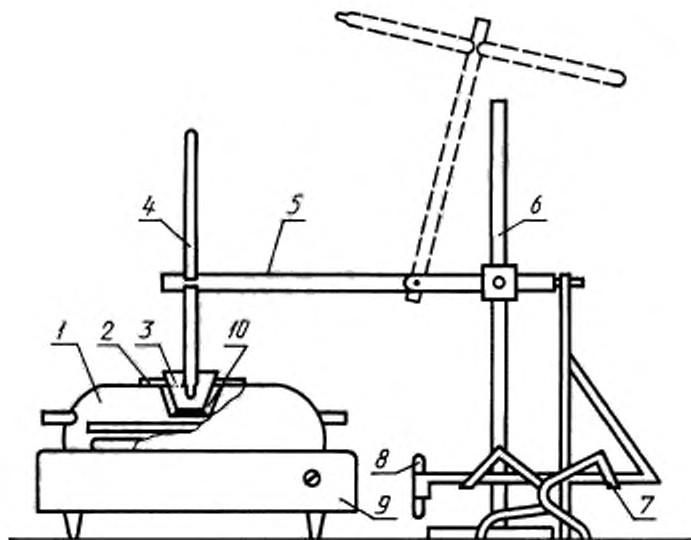
П р и м е ч а н и е — Допускается использование прибора ТВ с фарфоровым тиглем низкой формы № 5 по ГОСТ 9147 или аналогичным ему металлическим (черт. 7), а также автоматических аппаратов для определения температуры вспышки, которые позволяют экономить время испытаний, использовать меньшие количества проб и обладают другими характеристиками оправдывающими их применение. При использовании автоматических приборов для испытаний необходимо строго соблюдать все инструкции изготовителя.

В спорных случаях температуру вспышки следует определять вручную.

4.5.1.3. Термометры типа ТН-2 и ТИН-3 по ГОСТ 400 с делением шкалы не более 1 °С или другие измерители температуры с погрешностью не более указанной.

4.5.1.4. Секундомер с погрешностью не более 1 с для контроля скорости нагревания жидкости.

4.5.1.5. Трехстворчатый экран с шириной створки 460 мм и высотой 610 мм для защиты тигля от потоков воздуха.



1 — нагревательная ванна; 2 — кольцо из паронита; 3 — фарфоровый тигель; 4 — термометр; 5 — держатель термометра; 6 — штатив; 7 — подставка для горелки; 8 — газовая горелка; 9 — нагревательное устройство; 10 — вебостовая прокладка

Черт. 7

4.5.1.6. Газовая горелка, имеющая пламя в форме шара диаметром $(4,0 \pm 0,5)$ мм.

4.5.2. Подготовка к испытаниям

4.5.2.1. Устанавливают соответствие исследуемой жидкости паспортным данным.

4.5.2.2. Образец жидкости, имеющей температуру вспышки ниже 79 °С, охлаждают до температуры, которая на 28 °С меньше предполагаемой температуры вспышки. Образцы вязких жидкостей предварительно нагревают до достаточной текучести, но не более чем до температуры, которая на 5 °С ниже предполагаемой температуры вспышки.

4.5.2.3. Прибор устанавливают на ровной устойчивой поверхности в таком месте, где нет заметного движения воздуха и свет настолько затемнен, что вспышка хорошо видна.

П р и м е ч а н и е — Результаты испытаний, проведенных в лаборатории под тягой или в другом месте, где имеется вытяжка, не вполне надежны.

4.5.2.4. Исследуемую жидкость наливают в чистый сухой тигель до метки, не допуская смачивания стенок тигля выше указанной метки.

П р и м е ч а н и е — При использовании прибора ТВ исследуемую жидкость наливают до уровня на 12 мм ниже края тигля.

4.5.2.5. Тигель устанавливают на нагревательную пластину аппарата для определения температуры вспышки и воспламенения в открытом тигле; в тигель опускают термометр на расстоянии 6 мм от дна, помешав его в точке, лежащей посередине между центром и стенкой тигля. Зажигают газовую горелку.

4.5.2.6. Пригодность аппарата к работе проверяют по стандартным образцам ГСО 4407—89—4409—89, значение температуры вспышки которых приведены в табл. 6.

Таблица 6

Индекс и номер стандартного образца	Температура вспышки	Абсолютная погрешность
TOT-1-1	74	3
TOT-2-1	103	3
TOT-3-1	126	3

С. 20 ГОСТ 12.1.044—89

4.5.3. Проведение испытаний

4.5.3.1. Включают обогрев прибора. При испытании жидкостей с предполагаемой температурой вспышки выше 79 °С скорость нагревания должна быть 14—17 °С/мин. За 56 °С до предполагаемой температуры вспышки нагревание уменьшают настолько, чтобы скорость повышения температуры за последние 28 °С до температуры вспышки была равна 5—6 °С/мин.

При испытании жидкостей с предполагаемой температурой вспышки ниже 79 °С скорость повышения температуры должна составлять 5—6 °С/мин.

П р и м е ч а н и е — При испытании вязких жидкостей типа лаков нагревание за 5 °С до предполагаемой температуры вспышки следует проводить со скоростью 1 °С за 3 мин.

4.5.3.2. Испытание на вспышку начинают при достижении температуры образца на 28 °С (5 °С для лаков) ниже предполагаемой температуры вспышки и повторяют через каждые 2 °С (1 °С для лаков) повышения температуры. Перед испытанием лаков на вспышку перемешивают образец в течение 3—4 с при помощи стеклянной палочки, погружая ее на глубину 12—15 мм. Затем палочки вынимают и проводят испытания на вспышку.

4.5.3.3. При испытании на вспышку пламя газовой горелки проводят при равномерном непрерывном движении от одной стороны тигля до другой в горизонтальной плоскости не более чем на 2 мм выше верхнего края тигля и только в одном направлении. Каждый последующий раз пламя перемещают в противоположном направлении, затрачивая на его перемещение примерно 1 с.

4.5.3.4. За температуру вспышки в открытом тигле принимают температуру, показываемую термометром при появлении пламени над частью или над всей поверхностью жидкости. Вспышку не следует путать с голубоватым ореолом, иногда окружающим испытательное пламя.

4.5.3.5. Если испытывают жидкость с неизвестной температурой вспышки, то проводят предварительное определение по 4.5.2.4—4.5.3.4, нагревая при этом образец с постоянной скоростью 5—6 °С/мин.

4.5.3.6. В случае отсутствия температуры вспышки (при испытании индивидуальной жидкости) нагревание и испытание образца прекращают при достижении температуры кипения.

П р и м е ч а н и е — При испытании смесей, содержащих легокипящие неторючие или трудногорючие компоненты, нагревание ведут, до выкипания названных компонентов. Особенности проведения такого испытания отмечают в протоколе.

4.5.4. Оценка результатов

4.5.4.1. За температуру вспышки исследуемой жидкости принимают среднеарифметическое значений температуры вспышки, полученных на трех образцах с поправкой на атмосферное давление, рассчитываемой по формуле (3).

4.5.4.2. Сходимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 8 °С.

4.5.4.3. Воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 16 °С.

4.5.4.4. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.5.5. Требования безопасности

Прибор для определения температуры вспышки следует устанавливать в вытяжном шкафу. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.6. Метод экспериментального определения температуры воспламенения жидкостей

Метод реализуют в диапазоне температур от минус 15 до 360 °С и не применяют для испытания полимеризующихся при нагревании, гидролизующихся и быстро окисляющихся жидкостей.

4.6.1. Аппаратура

Температуру воспламенения определяют в приборах, применяемых для определения температуры вспышки в открытом тигле (см. 4.5.1).

4.6.2. Подготовка к испытаниям (см. 4.5.2)

4.6.3. Проведение испытаний

4.6.3.1. Метод определения температуры воспламенения может существовать как самостоятельный метод или осуществляться одновременно с температурой вспышки на том же образце. После получения вспышки согласно 4.5.3.4 образец продолжают нагревать в том же режиме, что и при определении

температуры вспышки. Испытание на воспламенение проводят через каждые 2 °С повышения температуры.

4.6.3.2. За температуру воспламенения принимают температуру испытания, при которой образующиеся над поверхностью жидкости пары воспламеняются от пламени газовой горелки и продолжают гореть не менее 5 с после его удаления.

4.6.4. Оценка результатов

4.6.4.1. За температуру воспламенения исследуемой жидкости принимают среднеарифметическое значений температуры воспламенения, полученных на трех образцах с поправкой на атмосферное давление, вычисляемой по формуле (3).

4.6.4.2. Сходимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 8 °С.

4.6.4.3. Воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 16 °С.

4.6.4.4. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.6.5. Требования безопасности

Прибор для определения температуры воспламенения следует устанавливать в вытяжном шкафу. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.7. Метод экспериментального определения температуры воспламенения твердых веществ и материалов

Метод реализуют в диапазоне температур от 25 до 600 °С и не применяют для испытания металлических порошков.

4.7.1. Аппаратура

Схема прибора для определения температуры воспламенения приведена на черт. 8.

4.7.1.1. Прибор ОТП, представляющий собой вертикальную электропечь с двумя коаксиально расположенными цилиндрами, выполненными из кварцевого стекла. Один из цилиндров внутренним диаметром (80±3) мм, высотой 240 мм является реакционной камерой; второй цилиндр такой же высоты имеет внутренний диаметр (101±3) мм. На цилиндры навиты спиральные электронагреватели общей мощностью не менее 2 кВт, что позволяет создавать температуру рабочей зоны 600 °С за время не более 40 мин.

4.7.1.2. Для размещения образца исследуемого вещества (материала), применяют контейнер диаметром (45±1) мм, высотой 18,0_{-0,4} мм, выполненный из стальной сетки или стального листа толщиной не более 0,5 мм. Контейнер устанавливают в кольцо держателя диаметром (49,0±0,6) мм. Держатель представляет собой металлическую трубку из жаростойкой стали с приваренным в нижней части кольцом для размещения контейнера.

4.7.1.3. Газовая горелка для зажигания образца, представляющая собой трубку внутренним диаметром (6±1) мм, выполнена из жаростойкой стали, запаяна снизу и имеет на боковой поверхности отверстие диаметром (0,8±0,1) мм на расстоянии (5,0±0,5) мм от запаянного конца.

4.7.1.4. Ламинатор, выполненный из листовой жаростойкой стали в форме конуса верхним диаметром не более 78 мм, нижним диаметром не более 11 мм и длиной (500±5) мм служит для подачи естественного потока воздуха в реакционную камеру.

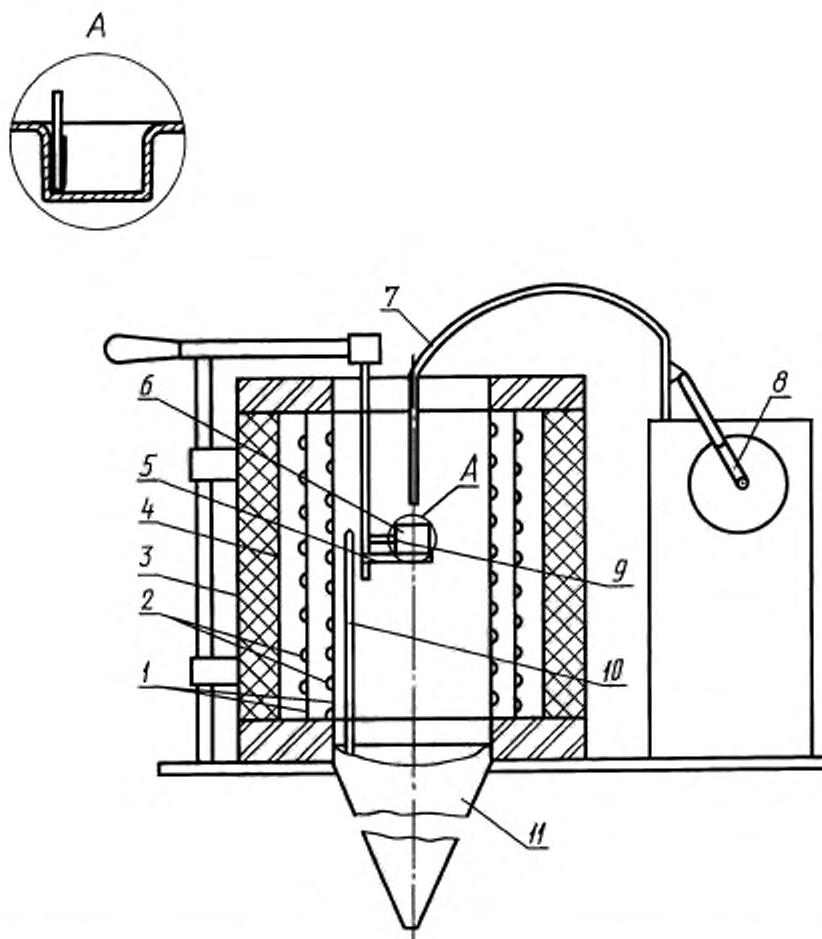
4.7.1.5 Термоэлектрические преобразователи диаметром термоэлектродов не менее 0,5 мм. Термоэлектрический преобразователь 9 служит для измерения температуры образца и расположен таким образом, чтобы обеспечивался контакт с дном и стенкой контейнера (черт. 8). Термоэлектрический преобразователь 10 служит для контроля и регулирования температуры печи и расположен внутри реакционной камеры на расстоянии (140±5) мм от верхнего края камеры и (5±1) мм от стенки камеры. Погрешность измерения регулирующего и регистрирующего температуру приборов не должна превышать 0,5 %.

4.7.1.6. Зеркало для наблюдения за образцом внутри камеры.

4.7.1.7. Секундомер с погрешностью измерения не более 1 с.

4.7.1.8. Шаблоны для определения расстояния от нижнего края горелки до поверхности образца и для центровки контейнера внутри камеры.

4.7.1.9. Источник сжатого воздуха для горелки с расходом до 40 л · ч⁻¹.



1 — стеклянные цилиндры; 2 — спиральные электронагреватели; 3 — теплоизоляционный материал; 4 — стальной экран; 5 — держатель образца; 6 — контейнер; 7 — газовая горелка; 8 — электропривод горелки; 9, 10 — термоземельные преобразователи; 11 — ламинатор

Черт. 8

4.7.2. Подготовка к испытаниям

4.7.2.1. Для испытаний готовят 10—15 образцов исследуемого вещества (материала) массой по $(3,0 \pm 0,1)$ г. Образцы ячеистых материалов должны иметь цилиндрическую форму диаметром (45 ± 1) мм. Пленочные и листовые материалы набирают в стопку диаметром (45 ± 1) мм, накладывая слои друг на друга до достижения указанной массы.

4.7.2.2. Перед испытанием образцы кондиционируют в соответствии с требованиями ГОСТ 12423 или технических условий на материал. Образцы должны характеризовать средние свойства исследуемого вещества (материала).

4.7.2.3. В зависимости от объема образца определяют с помощью шаблона и фиксируют положение контейнера внутри камеры и расстояние между газовой горелкой и поверхностью образца.

4.7.2.4. Пригодность установки к работе, проверяют по стандартному веществу — органическому стеклу (ГОСТ 10667), температура воспламенения которого равна (265 ± 10) °C.

4.7.3. Проведение испытаний

4.7.3.1. Нагревают реакционную камеру до температуры начала разложения исследуемого вещества (материала) или до 300 °С.

4.7.3.2. Регулируя подачу газа и воздуха в горелку, формируют пламя газовой горелки в виде клина длиной (10±2) мм.

4.7.3.3. Извлекают из камеры держатель с контейнером. В контейнер помещают образец за время не более 15 с и вводят его в реакционную камеру. Электропривод газовой горелки включают в заданный режим работы. Периодичность подвода газовой горелки к образцу на расстояние (10±1) мм от его поверхности должна составлять (10±2) с. Наблюдают за образцом в рабочей камере с помощью зеркала.

4.7.3.4. Если при температуре испытания образец воспламенится, то испытание прекращают, горелку останавливают в положении «вне печи», контейнер с образцом извлекают из камеры. Отмечают в протоколе температуру воспламенения и следующее испытание проводят с новым образцом при меньшей температуре (например, на 50 °С меньше).

Если в течение 20 мин образец не воспламенится или ранее этого времени полностью прекратится дымовыделение, то испытание прекращают и в протоколе отмечают отказ.

За температуру испытания принимают показания термоэлектрического преобразователя, измеряющего температуру образца.

4.7.3.5. Методом последовательных приближений, используя новые образцы и изменения температуру испытания, определяют минимальную температуру образца, при которой за время выдержки в печи не более 20 мин образец воспламенится и будет гореть более 5 с после удаления горелки, а при температуре на 10 °С меньше воспламенение отсутствует.

4.7.4. Оценка результатов

4.7.4.1. За температуру воспламенения исследуемого вещества (материала) принимают среднегарифметическое двух температур, отличающихся не более чем на 10 °С, при одной из которых наблюдается воспламенение трех образцов, а при другой — три отказа. Полученное значение температуры округляют с точностью до 5 °С.

4.7.4.2. Сходимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 7 °С.

4.7.4.3. Воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 20 °С.

4.7.4.4. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.7.5. Требования безопасности

Прибор для определения температуры воспламенения следует устанавливать в вытяжном шкафу. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.8. Метод экспериментального определения температуры самовоспламенения газов и жидкостей

4.8.1. Аппаратура

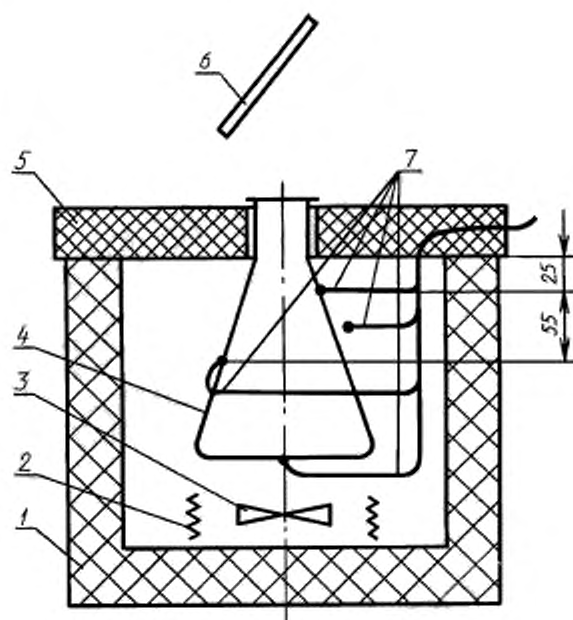
Допускается определение температуры самовоспламенения по специальной программе в иной аппаратуре (по сравнению с описанной в 4.8.1) в случаях, необходимых с точки зрения разработчика системы обеспечения пожаровзрывобезопасности объекта.

Установка для определения температуры самовоспламенения (черт. 9) должна включать в себя следующие элементы.

4.8.1.1. Реакционный сосуд в виде колбы Erlenmeyer вместимостью 200 см³ из кварцевого стекла (Кн-200 по ГОСТ 19908). Химически чистая колба должна использоваться для испытания каждого вещества и проведения основной серии испытаний.

П р и м е ч а н и е — Если температура самовоспламенения исследуемого вещества превышает температуру размягчения стекла колбы, допускается применять аналогичные колбы из металла (это надо отмечать в протоколе испытаний).

4.8.1.2. Воздушный термостат, обеспечивающий равномерный нагрев колбы до заданной температуры. Колбу следует считать равномерно нагретой и состояние проведения испытания удовлетворительным, если полученные значения температур самовоспламенения соответствуют данным из табл. 7 с допустимыми отклонениями согласно 4.8.3.2.



1 — корпус термостата; 2 — электрическая спираль нагревателя; 3 — крыльчатка вентилятора; 4 — реакционный сосуд; 5 — крышка термостата; 6 — зеркало; 7 — термоэлектрические преобразователи

Черт. 9

Таблица 7

Вещество	Температура самовоспламенения, °С
н-Гептан	220
Этилен	435
Бензол	560

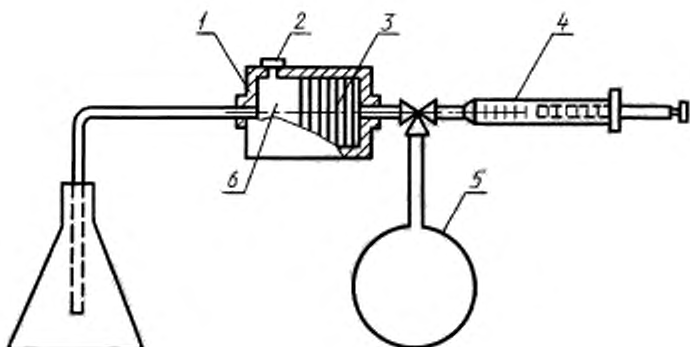
П р и м е ч а н и е — Вещества, используемые для проверки работы термостата, должны иметь чистоту не менее 99,9 %.

4.8.1.3. Для измерения температуры колбы используют калиброванные термоэлектрические преобразователи (один или несколько) максимальным диаметром рабочего спая не более 0,8 мм. Термоэлектрические преобразователи располагают в выбранных точках в тесном контакте с внешней поверхностью колбы. При использовании нескольких термоэлектрических преобразователей за температуру испытания принимают среднеарифметическое значение наименьшей и наибольшей температур по показаниям термоэлектрических преобразователей. Расхождения между показаниями термоэлектрических преобразователей не должно превышать 1 %.

4.8.1.4. Для дозирования исследуемых веществ применяют шприцы и пипетки.

Для дозирования подачи жидкостей используют: а) шприц, вместимостью от 0,25 до 1 см³ (цена деления не более 0,01 см³) с иглой из нержавеющей стали максимальным диаметром 0,15 мм; б) калиброванную пипетку вместимостью 1 см³, обеспечивающую подачу 1 см³ дистиллированной воды в 35—40 капель.

Для дозированной подачи газов рекомендуется использовать газонепроницаемый стеклянный калиброванный шприц вместимостью 200 см³ (цена деления не более 10 см³), снабженный трехходовым краном (черт. 10).



1 — огнепреградитель; 2 — предохранительная мембрана; 3 — пластины из спеченного стекла (перегородки); 4 — герметичный шприц; 5 — резервуар с газом; 6 — предкамера

Черт. 10

Для дозированной подачи паст, готовых красок, мастики и т. п. веществ готовят несколько навесок, отличающихся друг от друга на 0,05—0,10 г с погрешностью не более 0,01 г.

П р и м е ч а н и е — Допускается использовать другие дозирующие средства, обеспечивающие требуемые параметры.

4.8.1.5. Секундомер с погрешностью измерения не более 1 с для определения периода индукции.

4.8.1.6. Наблюдение за реакцией в колбе осуществляется датчиком обнаружения пламени или с помощью зеркала, которое устанавливают на высоте (250 ± 10) мм над колбой.

4.8.2. Проведение испытаний

4.8.2.1. Температуру внутри термостата предварительно регулируют таким образом, чтобы было обеспечено равномерное нагревание колбы до необходимого значения температуры.

4.8.2.2. Введение пробы в колбу

Рекомендуемый объем пробы для предварительного испытания жидкостей $0,07 \text{ см}^3$, газов 20 см^3 , паст, мастики и т. п. $0,2 \text{ г}$.

Пробу исследуемого вещества вводят в центр колбы за время не более 2 с; пробу газа вводят в колбу с расходом около $25 \text{ см}^3 \cdot \text{s}^{-1}$. После ввода пробы дозирующее устройство быстро отводят. Во время подачи жидкости следует избегать ее попадания на стенки колбы. Навеску пасты, мастики и т. п. вещества допускается вносить в колбу на алюминиевой фольге.

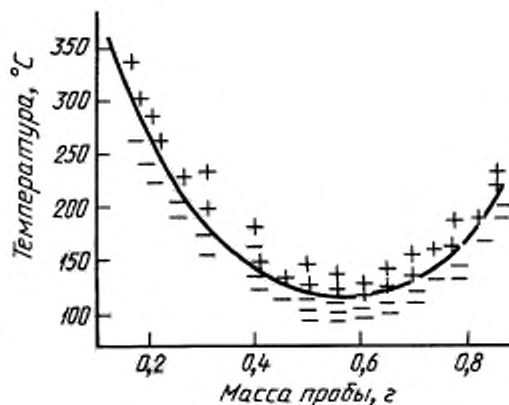
П р и м е ч а н и е — При испытании веществ с температурой кипения, близкой или равной комнатной температуре, необходимо принять соответствующие меры, чтобы не произошло изменение агрегатного состояния вещества перед введением его в колбу (например, охладить).

4.8.2.3. В момент окончания ввода пробы в колбу включают секундомер и наблюдают за содержимым колбы до появления пламени и/или взрыва. В этот момент секундомер останавливают и регистрируют период индукции самовоспламенения. Если пламя и/или взрыв не наблюдается, секундомер останавливают через 5 мин и испытание прекращают.

4.8.2.4. После каждого испытания колбу продувают сухим воздухом, после чего она должна принять необходимую температуру испытания. В случае загрязнения колбы твердыми продуктами сгорания ее очищают или заменяют чистой.

4.8.2.5. Испытания повторяют при различных температурах и с различными объемами проб до достижения минимальной температуры самовоспламенения (что определяют по графику зависимости температуры самовоспламенения от массы пробы, см. черт. 11).

4.8.2.6. Основную серию испытаний проводят с наиболее легко самовоспламеняющимся количеством вещества через интервал температуры 2°C до тех пор, пока не будет определена наименьшая температура, при которой наблюдается самовоспламенение образца, а при температуре на 2°C ниже при пятикратном повторении испытания самовоспламенение не происходит.



Черт. 11

4.8.3. Оценка результатов

4.8.3.1. За температуру самовоспламенения исследуемого вещества принимают наименьшую температуру испытаний, при которой наблюдалось самовоспламенение образца в условиях, предусмотренных в 4.8.2.6.

4.8.3.2. Сходимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 2 %.

4.8.3.3. Воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 5 %.

4.8.3.4. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.8.4. Требования безопасности

Прибор для определения температуры самовоспламенения следует устанавливать в вытяжном шкафу. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.9. Метод экспериментального определения температуры самовоспламенения твердых веществ и материалов

Метод реализуется в диапазоне температур от 25 до 600 °С и не применим для испытания металлических порошков.

4.9.1. Аппаратура

Аппаратура для определения температуры самовоспламенения твердых веществ и материалов — по 4.7.1.

Газовую горелку при определении температуры самовоспламенения не используют, она находится в положении «вне печи».

4.9.2. Подготовка к испытаниям — в соответствии с 4.7.2.

4.9.3. Проведение испытаний

4.9.3.1. Нагревают рабочую камеру до температуры, превышающей на 200 °С температуру начала разложения исследуемого вещества (материала), или до 500 °С.

4.9.3.2. После установления в рабочей камере стационарного температурного режима, определяемого по постоянству показаний двух термоэлектрических преобразователей, извлекают из камеры контейнер, заполняют его образцом за время не более 15 с и опускают внутрь камеры. Наблюдают за образцом с помощью зеркала.

4.9.3.3. Если при заданной температуре испытания наблюдается самовоспламенение, то следующее испытание проводят при меньшей температуре (например, на 50 °С).

Если в течение 20 мин или до момента полного прекращения дымовыделения самовоспламенение не наблюдается, испытание прекращают и в протоколе отмечают отказ.

4.9.3.4. Методом последовательных приближений определяют минимальную температуру рабочей камеры, при которой образец самовоспламеняется и горит более 5 с, а при температуре на 10 °С меньше — наблюдается отказ.

4.9.4. Оценка результатов

4.9.4.1. За температуру самовоспламенения исследуемого вещества (материала) принимают среднеарифметическое двух температур, отличающихся не более чем на 10 °С, при одной из которых наблюдается самовоспламенение трех образцов, а при другой — три отказа. Полученное значение температуры самовоспламенения округляют с точностью до 5 °С.

4.9.4.2. Сходимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 5 °С.

4.9.4.3. Воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 17 °С.

4.9.4.4. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.9.5. Требования безопасности

Прибор для определения температуры самовоспламенения следует устанавливать в вытяжном шкафу. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.10. Метод экспериментального определения концентрационных пределов распространения пламени по газо- и паровоздушным смесям

Метод применим для определения концентрационных пределов распространения пламени (далее — пределов) при атмосферном давлении и температуре от 15 до 150 °С.

Метод не применим для определения пределов холодных пламен, а также веществ:

околопредельные смеси которых чувствительны к детонации;
склонных к термическому разложению или полимеризации при температурах испытаний;
способных вызвать в результате самопроизвольных химических реакций изменение состава смеси или ее взрыв до момента зажигания;

высоковязких типа клея, лаков, красок и т. д. с растворенными или взвешенными в них твердыми компонентами;

парциальное давление которых в смеси, соответствующей расчетному пределу, больше, чем половина давления насыщенного пара при температуре испытания;

температура самовоспламенения которых меньше величины $(t_a + 20)$ °С, где t_a — температура испытания.

Пределы, полученные по данному методу, не могут быть использованы для обеспечения взрывобезопасности трубчатых агрегатов с диаметром труб менее 50 мм.

4.10.1. Аппаратура

Установка для определения концентрационных пределов распространения пламени (черт. 12) включает в себя следующие элементы.

4.10.1.1. Термошкаф, представляющий собой ящик с теплоизолированными стенками, имеющий электронагреватели, вентилятор, продувочные окна с задвижками, дверь со смотровым окном, концевой выключатель.

Электронагреватели термошкафа совместно с изоляцией должны обеспечивать нагревание внутреннего объема термошкафа с расположенным в нем узлами установки до температуры (150±5) °С в течение 1 ч.

Вентилятор должен обеспечивать циркуляцию воздуха вокруг электронагревателя, а также во всем объеме термошкафа для создания однородного поля температур с максимальной разницей в двух любых точках не более 5 °С; электродвигатель вентилятора должен иметь электрический тормоз для быстрой остановки.

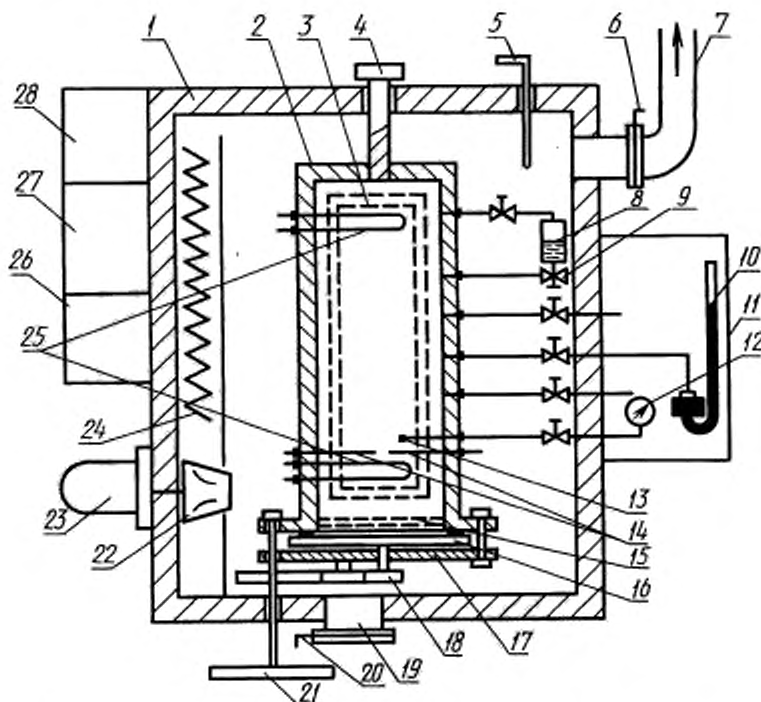
Продувочные окна с задвижками должны обеспечивать продувку объема термошкафа воздухом за время не более 15 мин.

Дверь со смотровым окном должна обеспечивать доступ ко всем узлам установки внутри термошкафа и возможность визуального наблюдения за пламенем в реакционном сосуде.

Концевой выключатель служит для включения источника зажигания.

Конструкция термошкафа должна обеспечивать относительную его газонепроницаемость для создания необходимых санитарно-гигиенических условий на рабочем месте.

Все металлические элементы, расположенные внутри термошкафа, и его внутренние стекла должны быть выполнены из коррозионностойкой стали.



1 — термошкаф; 2 — реакционный сосуд; 3 — смотровое окно; 4 — продувочный патрубок; 5 — термозлектропреобразователь блока регулирования температуры; 6 — задвижка; 7 — вентиляционный патрубок; 8 — испаритель; 9 — вентиль; 10 — ртутный манометр; 11 — пневмоманометр; 12 — газовый термометр; 13 — датчик термометра; 14 — электроды источника зажигания; 15 — огнепреградитель; 16 — нижняя крышка; 17 — коромысло; 18 — шестерни; 19 — продувочное отверстие; 20 — заслонка; 21 — штуцер; 22 — вентилятор; 23 — электродвигатель; 24 — электронагреватели; 25 — перемешиватели; 26 — источник зажигания; 27 — электропульп; 28 — блок регулирования температуры

Черт. 12

4.10.1.2. Реакционный сосуд, представляющий собой цилиндр с внутренним диаметром (300 ± 10) мм, высотой (800 ± 30) мм и толщиной стенки не менее 2 мм, герметично закрываемый неподвижной верхней и подвижной нижней крышками.

Реакционный сосуд крепят вертикально внутри термошкафа. Расстояние от нижнего торца реакционного сосуда до нижней стенки термошкафа, обеспечивающее свободный выход продуктов горения из сосуда, должно быть от 100 до 150 мм.

Реакционный сосуд должен иметь электроды зажигания, два конвективных перемешивателя, огнепреградитель, температурный датчик, продувочное отверстие, смотровое окно, механизм управления нижней крышкой, вводы и выводы газов.

Электроды служат для зажигания смесей в реакционном сосуде. Они представляют собой металлические стержни диаметром $(3,0 \pm 0,3)$ мм, устанавливаемые горизонтально и соосно друг к другу в диаметральной плоскости реакционного сосуда на расстоянии (750 ± 20) мм от верхней крышки. Ввод электродов в реакционный сосуд осуществляют через герметичные разъемы. Внутренние концы электродов, заточенные под углом $10^\circ \pm 3^\circ$, должны отстоять друг от друга на расстоянии от 5 до 7 мм.

Конвективные перемешиватели, служащие для перемешивания смесей в реакционном сосуде, представляют собой трубчатые нагреватели с проточной водой. Перемешиватели имеют форму петли и устанавливаются: один — на расстоянии не менее 30 мм ниже электродов зажигания, второй — на расстоянии не более 100 мм от верхней крышки сосуда. Перемешиватели должны обеспечивать перемешивание смеси за время не более 15 мин.

Огнепреградитель, служащий для предотвращения выброса пламени из реакционного сосуда, не должен создавать повышения давления в сосуде при сгорании смеси более чем 25 кПа. Огнепреградитель устанавливают в нижней части реакционного сосуда ниже конвективного перемешивателя.

Температурный датчик, представляющий собой колбу газового термометра, служит для измерения температуры смеси в реакционном сосуде. Датчик вводят в сосуд через гермоввод и устанавливают в горизонтальной плоскости электродов на расстоянии 70 мм от них.

Продувочный патрубок диаметром от 25 до 30 мм, служащий для удаления продуктов горения из сосуда, располагают в верхней крышке и герметично закрывают съемной заглушкой.

Смотровое окно должно обеспечивать возможность визуального наблюдения за пламенем по всей высоте реакционного сосуда и иметь размеры не менее чем 720×130 мм. Окно герметично закрывают стеклом толщиной от 10 до 12 мм с прижимным фланцем.

Механизм управления нижней крышкой служит для обеспечения герметичности контакта крышки с сосудом в его закрытом положении и отведения крышки в боковом направлении при открывании сосуда. Механизм состоит из винта, коромысла, системы шестерен и штурвала, с помощью которого вручную открывают крышку. Штурвал должен быть выведен за пределы термошкафа. Крышка должна иметь уплотнительный элемент, а механизм управления — упоры для фиксации в крайних положениях.

Вводы и выводы газов служат для подсоединения к реакционному сосуду трубопроводов пневмосистемы.

Реакционный сосуд должен выдерживать без разрушения и деформаций вакуум до 100 Па, давление до 200 кПа.

Все металлические части реакционного сосуда и его узлов должны быть выполнены из коррозионностойкой стали.

Конструкция реакционного сосуда должна обеспечивать свободное, без контакта с какой-либо поверхностью, распространение пламени от электродов до боковой стенки и верхней крышки.

4.10.1.3. Испаритель, служащий для обеспечения необходимого давления пара жидкых горючих веществ не более 10 МПа, должен иметь собственный нагреватель для испарения жидкостей в том случае, когда электронагреватели термошкафа не включены. Испаритель должен быть изготовлен из коррозионностойкой стали.

4.10.1.4. Трубопроводы с арматурой, изготовленные из коррозионностойкой стали и служащие для:

- подачи в реакционный сосуд атмосферного воздуха;
- измерения давления в реакционном сосуде;
- подачи горючего газа из баллона;
- подачи горючего компонента в паровой или жидкой фазе из испарителя в реакционный сосуд;
- отбора проб смеси из реакционного сосуда для количественного анализа;
- вакуумирования реакционного сосуда и испарителя.

Все трубопроводы должны иметь запорные вентили. Суммарный объем трубопроводов между вентилями и реакционным сосудом не должен превышать 1 % от объема реакционного сосуда.

Все трубопроводы, кроме их концов, идущих на манометр и вакуумный насос, должны быть расположены внутри термошкафа. Маховики запорной арматуры должны быть выведены за пределы термошкафа в пневмопульт.

Трубопроводы, запорная арматура, связанная с испарителем, и сам испаритель должны выдерживать вакуум до 100 Па и давление до 15 МПа; трубопроводы и запорная арматура, связанные только с реакционным сосудом, должны выдерживать вакуум до 100 Па и давление до 200 кПа.

4.10.1.5. Пневмопульт, служащий для управления пневмосистемой установки при составлении смесей, должен иметь ртутный манометр, газовый термометр, маховики запорной арматуры трубопроводов, блок подвода газов к установке.

Ртутный манометр служит для измерения давления в реакционном сосуде. Манометр должен иметь пределы измерения от 0 до 120 кПа и погрешность измерения давления не более ± 66 Па. Манометр должен иметь устройство для определения уровня ртути с погрешностью не более 13,3 Па. На трубопроводе, соединяющем манометр с реакционным сосудом, должна быть ртутная ловушка.

Газовый термометр служит для измерения температуры в реакционном сосуде. Термометр должен иметь пределы измерений от 15 до 150 °С и погрешность измерения температуры не более 2 °С. Инерционность термометра не должна превышать 3 мин. Допускается использование других измерителей температуры с погрешностью не более указанной.

Маховики запорной арматуры должны обеспечивать удобство их вращения при одновременном наблюдении за уровнем ртути в манометре как на нижнем, так и на верхнем пределах измерения.

C. 30 ГОСТ 12.1.044—89

Блок подвода газов к установке должен иметь присоединительные элементы для подключения трубопроводов от баллонов, а также трубопроводы для подачи газов к запорной арматуре трубопроводов термошкафа. Элементы блока должны выдерживать давление до 0,3 МПа.

Суммарный объем трубопровода, соединяющий реакционный сосуд с ртутным манометром, ртутной ловушкой и ртутной чашкой манометра при минимальном уровне ртути в ней, не должен превышать 1,5 % от объема реакционного сосуда.

4.10.1.6. Вакуум-насос, служащий для создания необходимого разрежения в реакционном сосуде и пневмосистеме установки. Производительность вакуум-насоса должна обеспечивать вакуумирование реакционного сосуда и пневмосистемы до 100 Па за время не более 30 мин.

4.10.1.7. Блок регулирования температуры, служащий для создания и автоматического поддержания температуры термошкафа на любом заданном уровне в диапазоне рабочих температур. Блок должен обеспечивать совместно с электронагревателями термошкафа повышение температуры в объеме термошкафа до заданного уровня с погрешностью не более 2 °С за время не более 1 ч.

4.10.1.8. Зажигающее устройство, служащее для формирования искрового разряда в искровом промежутке между электродами реакционного сосуда, должно обеспечивать пробой искрового промежутка индукционной искрой и образование в воздухе устойчивого плазменного «колпачка» высотой от 0,5 до 1,5 см. Выделяемая энергия искр на электродах при нормальных условиях при длительности разряда (2,0±0,1) с должна составлять от 30 до 40 Дж. Конструкция зажигающего устройства должна обеспечивать дистанционное управление.

4.10.1.9. Электропульс, служащий для подачи электропитания на все потребители установки: электронагреватели термошкафа, электродвигатель вентилятора, блок регулирования температуры, зажигающее устройство, вакуум-насос. Качество и прочность электроизоляции электропульса, проводов и потребителей должны соответствовать требованиям электробезопасности при работе на установке.

4.10.2. Подготовка к испытаниям

4.10.2.1. При необходимости устанавливают соответствие исследуемого образца паспортным данным.

4.10.2.2. Находят расчетные значения пределов по формулам, приведенным в приложении 4.

4.10.2.3. Перед испытанием проверяют установку на герметичность. Герметичность установки, включая испаритель, реакционный сосуд, трубопроводы с арматурой, ртутный манометр, должна быть такой, чтобы при остаточном давлении от 0,90 до 1,33 кПа изменение давления за счет натечек не превышало 66 Па за 30 мин.

4.10.2.4. Проверяют пригодность установки к работе при температуре (25±10) °С по пропану с чистотой не менее 99,95 %, нижний предел которого должен составлять (2,05±0,10) % об.

4.10.3. Проведение испытаний

4.10.3.1. Для определения нижнего предела органических веществ, содержащих только атомы С, Н, О, N и один атом Cl, вначале приготавливают газо- и паровоздушную смесь, содержащую в 1,3 раза меньше исследуемого вещества, чем необходимо для создания смеси, соответствующей его расчетному пределу. Для других веществ вначале приготавливают смесь, содержащую в два раза меньше исследуемого вещества, чем на расчетном пределе.

Следует учитывать, что нижний предел при температуре (25±10) °С не может быть ниже следующих значений: для паров — 0,4 % об., для газов — 1,5 % об.

Для определения верхнего предела органических веществ, содержащих только атомы С, Н, О, N и один атом Cl, вначале приготавливают смесь, содержащую кислорода в 1,5 раза меньше, чем необходимо для создания смеси, соответствующей расчетному пределу. Для других веществ вначале приготавливают смесь, содержащую кислорода в два раза меньше, чем в расчетной предельной смеси.

4.10.3.2. При необходимости заполняют испаритель жидким горючим, нагревают испаритель, включают блок регулирования температуры и выводят установку на требуемый температурный режим.

4.10.3.3. Для приготовления смеси требуемого состава реакционный сосуд вакуумируют до остаточного давления 133,3 Па, затем поочередно подают в него компоненты смеси по парциальным давлениям (p_x), вычисляемым по формуле

$$p_x = 0,01\phi_x p_{\text{ca}}, \quad (4)$$

где ϕ_x — задаваемая концентрация компонента смеси, % об.;

p_{ca} — общее давление газовой смеси, кПа;

При необходимости допускаются иные способы приготовления смесей, если они дают точность не ниже, чем предлагаемый способ.

4.10.3.4. Общее давление смеси выбирают в пределах от атмосферного давления до 120 кПа. Выбор величины общего давления определяется необходимостью иметь избыток давления смеси по отношению к атмосферному давлению при проведении количественного анализа.

4.10.3.5. Очередность подачи компонентов смеси в реакционный сосуд зависит от их парциальных давлений: компонент с меньшим парциальным давлением подают первым, компонент с большим парциальным давлением — последним.

4.10.3.6. После напуска компонентов в реакционный сосуд смесь перемешивают в течение 15 мин.

4.10.3.7. При необходимости проводят количественный анализ смеси при ее отборе через трубопровод с запорным вентилем, сообщающим реакционный сосуд с атмосферой. После анализа избыток давления в реакционном сосуде понижают до значения атмосферного давления.

4.10.3.8. Выключают нагреватели и вентилятор термошкафа. Затемняют помещение лаборатории. Открывают нижнюю крышку реакционного сосуда до упора в концевой выключатель.

4.10.3.9. С переносного пульта зажигают смесь путем подачи искры на электроды. Продолжительность времени с момента открытия нижней крышки до момента зажигания смеси не должна превышать 5 с.

4.10.3.10. Результат испытания на распространение пламени оценивают визуально. Для наблюдения за пламенем используют зеркало, установленное под углом не больше 45° к установке.

4.10.3.11. В смесях, где пламя распространяется в виде деформированной конвектирующей сферы, за горючую смесь принимают такую, в которой пламя распространяется до боковых стенок реакционного сосуда. Дальнейшее поведение пламени (дойдет оно до верхней крышки сосуда или, в результате выталкивающего «эффекта трубы», будет выброшено из сосуда, не успев достигнуть верхней крышки сосуда) не должно приниматься во внимание при оценке результата опыта.

В смесях, где пламя может достигнуть верхней крышки сосуда раньше, чем боковых стенок, за горючую смесь принимают такую, в которой пламя распространяется до верхней крышки реакционного сосуда.

4.10.3.12. Если при первом испытании смеси получен отрицательный результат, то в каждом последующем испытании при определении нижнего (верхнего) предела концентрации исследуемого вещества следует увеличивать не более чем на 10 % (уменьшать не более чем на 5 %) от первоначальной концентрации до получения положительного результата.

Если при первом испытании получен положительный результат, то последующие испытания проводят с уменьшенной на нижнем пределе и увеличенной на верхнем пределе концентрациями горючего компонента до получения отрицательного результата.

В дальнейшем шаг изменения концентрации компонентов в смеси постепенно уменьшают до тех пор, пока наблюдается повторяемость результатов.

4.10.3.13. После каждого испытания реакционный сосуд и термошкаф продувают воздухом для удаления продуктов горения или газов и для охлаждения стенок сосуда. Последующее испытание начинают после того, как температура в реакционном сосуде достигнет температуры заданного режима.

4.10.3.14. После серии испытаний с одним веществом следует тщательно промыть сосуд, трубопроводы и запорную арматуру этианолом, а затем их просушить и продуть воздухом.

4.10.4. Оценка результатов

4.10.4.1. За предел распространения пламени принимают среднеарифметическое шести ближайших значений концентрации исследуемого вещества в смеси, в трех из которых наблюдается положительный результат испытания, в трех других — отрицательный. Полученное значение предела округляют до второго знака после запятой.

4.10.4.2. Сходимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 0,1 % об. на нижнем пределе и 0,2 % об. на верхнем пределе.

4.10.4.3. Воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 0,3 % об. на нижнем пределе и 0,6 % об. на верхнем пределе.

4.10.4.4. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении I.

4.10.5. Требования безопасности

4.10.5.1. При зажигании горючей смеси оператор должен находиться на расстоянии не менее 2 м от установки.

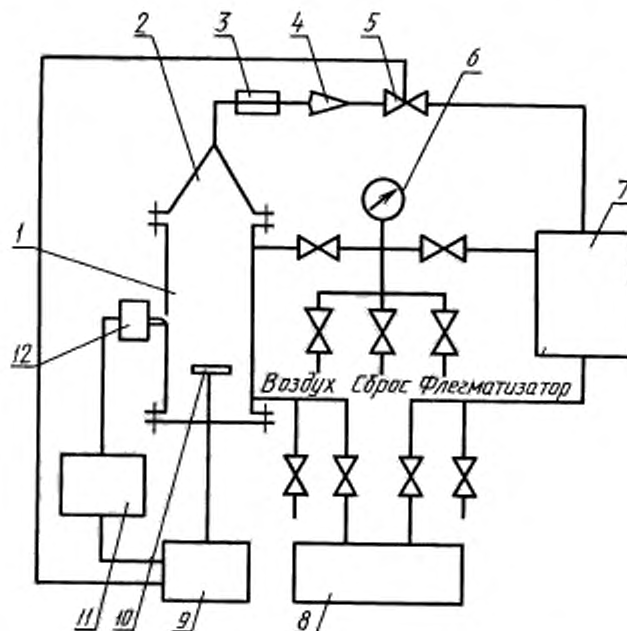
4.10.5.2. Не следует проводить испытания смесей с концентрацией горючего больше, чем концентрация первой горючей смеси в бедных смесях и меньше, чем концентрация первой горючей смеси в богатых смесях.

4.10.5.3. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.11. Метод экспериментального определения показателей взрыва пылевоздушный смесей — максимального давления взрыва, нижнего концентрационного предела распространения пламени, минимального взрывоопасного содержания кислорода и минимальной флегматизирующей концентрации флегматизатора.

4.11.1. Аппаратура

Установка для определения показателей взрыва пылевоздушных смесей (черт. 13) включает в себя следующие элементы.



1 — реакционный сосуд; 2 — конус распылителя; 3 — форкамера; 4 — обратный клапан; 5 — клапан с электроприводом; 6 — манометр; 7 — рессивер; 8 — газоанализатор; 9 — пульт управления; 10 — источник зажигания; 11 — регистрирующая аппаратура; 12 — датчик давления

Черт. 13

4.11.1.1. Реакционный сосуд, представляющий собой цилиндр высотой (450 ± 25) мм и внутренним диаметром (105 ± 5) мм, выполнен из нержавеющей стали и рассчитан на рабочее давление до 1 МПа. Сосуд снабжен штуцерами для подачи газовых компонентов и подсоединения датчика давления.

Кроме металлического реакционного сосуда установка снабжена реакционным сосудом из стеклянной трубы по ГОСТ 8894 высотой (450 ± 25) мм, внутренним диаметром 10_{-3}^{+2} мм и толщиной стенки (7 ± 1) мм.

4.11.1.2. Система газоприготовления и распыления исследуемого вещества, рассчитанная на рабочее давление до 1 МПа, состоит из:

конусного распылителя с углом раствора $30^\circ \pm 5^\circ$, который является верхней крышкой реакционного сосуда и выполнен из нержавеющей стали;

форкамеры, в которую помещают образец исследуемого вещества (рекомендуемая конструкция форкамеры приведена в приложении 5);

обратного клапана и клапана с электроприводом; время открытия электропневмоклапана $(0,3 \pm 0,1)$ с;

рессивера с трубопроводами вместимостью $(1,0 \pm 0,2)$ дм³;

манометра класса точности 0,25.

Условный диаметр прохода трубопроводов должен быть $(10,0 \pm 0,5)$ мм, элементов системы газо-приготовления и распыления не менее 10 мм, вентиляй не менее 4 мм. Длина трубопроводов между рессивером и распылителем должна составлять $(0,9 \pm 0,1)$ м.

4.11.1.3. Источник зажигания, представляющий собой нагреваемую электрическим током до температуры (1050 ± 50) °С спираль из проволоки марки X80H20-N (ГОСТ 12766.1) диаметром 0,8 мм. Длина спирали (50 ± 1) мм, внутренний диаметр спирали $(8,0 \pm 0,5)$ мм; число витков 30; потребляемая мощность при токе $(13,0 \pm 0,5)$ А составляет (475 ± 25) Вт, время выхода на рабочую температуру (8 ± 1) с. Спираль расположена горизонтально на оси цилиндра на расстоянии (150 ± 5) мм от нижнего фланца.

4.11.1.4. Система регистрации давления, состоящая из датчика давления и вторичных приборов, должна обеспечивать непрерывную или дискретную запись изменения давления во времени в частотном диапазоне от 0 до 300 Гц с верхним пределом измерения не менее 1 МПа. За начало отсчета времени принимают момент срабатывания клапана распыления образца исследуемого вещества.

4.11.1.5. Контроль содержания кислорода в реакционном сосуде и рессивере осуществляют газоанализатором с диапазоном измерения от 0 до 21 % об. и пределом допускаемой погрешности показаний не более $\pm 2,5$ %.

4.11.1.6. Пульт управления, обеспечивающий электропитание и синхронизацию в заданной последовательности работы системы распыления, источника зажигания и системы регистрации.

4.11.2. Подготовка к испытаниям

4.11.2.1. Устанавливают соответствие исследуемого вещества паспортным данным по внешнему виду, влажности, зольности, а для плавящихся веществ — дополнительно по температуре плавления.

4.11.2.2. Исследуемые вещества рассеивают; при испытании используют образцы с размерами частиц менее 50 мкм для металлов и менее 100 мкм — для других веществ.

4.11.2.3. Проверяют стальной реакционный сосуд на герметичность.

4.11.2.4. Тарируют систему регистрации давления.

4.11.2.5. Пригодность установки к работе проверяют по ликоподию (ГОСТ 22226), показатели взрыва которого должны быть равны: максимальное давление взрыва (620 ± 85) кПа, нижний концентрационный предел (34 ± 8) г · м⁻³, минимальное взрывоопасное содержание кислорода $(10,2 \pm 1,0)$ % об.

4.11.3. Проведение испытаний

4.11.3.1. Готовят газовую смесь заданного состава отдельно в реакционном сосуде и в рессивере по парциальным давлениям компонентов (p_x), вычисляемым по формуле (4).

В реакционном сосуде готовят газовую смесь с таким расчетом, чтобы общее давление газовой смеси превышало атмосферное не менее чем на 50 кПа. Затем сбрасывают избыточное давление через газоанализатор, определяя при этом содержание кислорода в реакционном сосуде.

В рессивере готовят газовую смесь с таким расчетом, чтобы общее давление газовой смеси превышало атмосферное не менее чем на 350 кПа. Затем сбрасывают избыточное давление через газоанализатор до начального давления распыления ($p_{\text{р}}$), равного (300 ± 10) кПа, определяя при этом содержание кислорода в рессивере. Различие концентрации кислорода в реакционном сосуде и рессивере не должно превышать 0,5 % об.

4.11.3.2. Взвешивают образец исследуемого вещества с погрешностью не более 0,01 г и помещают его в форкамеру.

4.11.3.3. Устанавливают на пульте управления продолжительность распыления образца. Включают источник зажигания и по выходу последнего на режим распыляют образец, фиксируя при этом изменение давления в реакционном сосуде и конечное давление ($p_{\text{р}}$) в рессивере. После распыления образца определяют массу оставшегося в форкамере нераспыленного вещества.

4.11.3.4. Очищают реакционный сосуд от остатков вещества и продуктов горения. Продувают реакционный сосуд, рессивер и трубопроводы воздухом.

4.11.3.5. Повторяют испытания с различными по массе образцами исследуемого вещества.

П р и м е ч а н и е — Для подтверждения пламенного характера взрыва пылегазовых смесей, близких по составу к нижнепредельным, испытания проводят в стеклянном сосуде.

C. 34 ГОСТ 12.1.044—89

4.11.4. Оценка результатов

4.11.4.1. По результатам единичного испытания определяют наибольшие значения избыточного давления взрыва и концентрацию исследуемого вещества во взвеси по формулам

$$p_{\text{exp}} = 101,3 \frac{p_a + \Delta p - p_0}{p_0}; \quad (5)$$

$$\rho_s = 101,3 \frac{m}{p_0 V_p}; \quad (6)$$

$$p_0 = p_a + \frac{V_p}{V_e} (p_n - p_s), \quad (7)$$

где p_{exp} , Δp — соответственно значения избыточного давления взрыва и максимального изменения давления в процессе единичного испытания, кПа;

p_a — атмосферное давление, кПа;

p_0 — размерный коэффициент, кПа;

ρ_s — концентрация исследуемого вещества в реакционном сосуде для единичного испытания, $\text{кг} \cdot \text{м}^{-3}$;

m — масса образца в единичном испытании, кг;

V_e , V_p — соответственно вместимость реакционного сосуда и ресивера, м^3 ;

p_n , p_s — соответственно начальное и конечное давления в ресивере в процессе единичного испытания, кПа.

Примечание — Конечное давление в ресивере измеряют спустя 15—20 с после завершения процесса горения в реакционном сосуде до продувки ресивера воздухом.

4.11.4.2. Для определения максимального давления взрыва исследуемого вещества строят кривую зависимости давления взрыва (p_{exp}) от концентрации вещества (ρ_s). Массу образца, соответствующую наибольшему из полученных значений p_{exp} , принимают за оптимальную (типичные значения оптимальных масс образца находятся в диапазоне от 1,5 до 5,0 г). Наибольшее из полученных значений давления взрыва принимают за максимальное давление взрыва исследуемого вещества.

4.11.4.3. За величину нижнего концентрированного предела распространения пламени пылевоздушной смеси исследуемого вещества принимают значение концентрации ρ_s , соответствующее давлению взрыва 50 кПа на упомянутой в 4.11.4.2 зависимости.

4.11.4.4. Минимальное взрывоопасное содержание кислорода (ϕ_{O_2}) определяют на образцах оптимальной массы, соответствующей максимальному давлению взрыва (4.11.4.2), путем последовательного уменьшения содержания кислорода в газопылевоздушной смеси. За значение ϕ_{O_2} принимают среднее арифметическое двух концентраций кислорода в смеси, различающихся не более чем на 1 % об., при большем из которых наблюдается давление взрыва св. 50 кПа, а при меньшем давление взрыва не превышает 50 кПа при шестикратном повторении испытаний.

4.11.4.5. Значение минимальной флегматизирующей концентрации флегматизатора в пылевоздушных смесях (ϕ_f), % об. вычисляют по формуле

$$\phi_f = 100 - \frac{477,4 \phi_{O_2}}{100 - \phi'_{H_2O}}, \quad (8)$$

где ϕ'_{H_2O} — содержание водяного пара в воздухе, % об., вычисляемое по формуле

$$\phi'_{H_2O} = E p_{H_2O} / p_a, \quad (9)$$

где E — относительная влажность воздуха, %;

p_{H_2O} — давление насыщенного водяного пара, кПа.

4.11.4.6. Если в процессе испытаний пылевоздушных смесей максимальное давление взрыва не превышает 50 кПа, то исследуемое вещество можно отнести к взрывобезопасным только при условии, что оно является трудногорючим или негорючим по результатам определения группы горючести. Для

горючих веществ в таком случае рекомендуется провести испытания в крупномасштабной взрывной камере вместимостью не менее 20 дм³ с использованием источника зажигания большей энергии и мощности (например, пиротехнического с запахом химической энергии не менее 10 кДж).

4.11.4.7. Сходимость и воспроизводимость метода определения показателей взрыва пылевоздушных смесей при доверительной вероятности 95 % не должна превышать значений, приведенных в табл. 8.

Таблица 8

Показатель взрыва пылевоздушных смесей	Показатель точности, %	
	сходимость	воспроизводимость
Максимальное давление взрыва	14	23
Нижний концентрационный предел	12	59
Минимальное взрывоопасное содержание кислорода	10	11
Минимальная флегматизирующая концентрация флегматизатора	13	14

4.11.4.8. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.11.5. Требования безопасности

При испытаниях реакционный сосуд следует устанавливать в специальном шкафу, оборудованном вытяжной вентиляцией и обеспечивающем безопасность оператора в случае разрушения реакционного сосуда.

В процессе подготовки образцов для испытания следует применять индивидуальные средства защиты, выбираемые в соответствии со свойствами исследуемого вещества.

Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.12. Метод экспериментального определения температурных пределов распространения пламени по паровоздушным смесям

Метод реализуется при температурах от минус 50 до 300 °С и не применим для испытания полимеризующихся при нагревании, гидролизующихся и быстро окисляющихся жидкостей, а также смесей, содержащих более 40 % воды.

4.12.1. Аппаратура

Прибор для определения температурных пределов распространения пламени включают в себя следующие элементы.

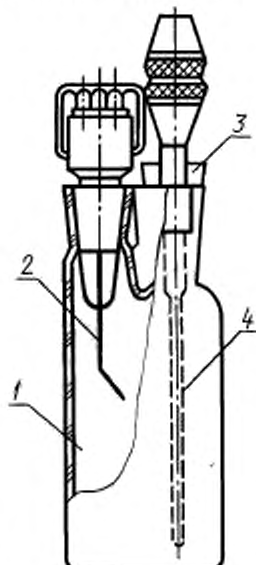
4.12.1.1. Реакционный сосуд (черт. 14) с тремя горловинами из термостойкого стекла наружным диаметром (65±2) мм и высотой до горловин (125±5) мм.

4.12.1.2. Зажигающее устройство, вырабатывающее искру мощностью (6±1) Дж за 1 с при разрядном промежутке между электродами (5±1) мм. Электроды зажигающегося устройства выполнены в виде конуса и расположены в центре паровоздушного пространства.

П р и м е ч а н и е — Для веществ, которые не воспламеняются от искрового источника зажигания, применяют спираль из никромовой проволоки диаметром 0,3 мм и длиной 300 мм; внутренний диаметр спирали (5±1) мм. Температура накала спирали — 1000—1200 °С, время выхода на рабочую температуру — не более 4 с.

4.12.1.3. Термоэлектрические преобразователи с максимальным диаметром рабочего спая не более 1 мм для измерения температуры исследуемой жидкости и паровоздушной смеси.

4.12.1.4. Термостат, обеспечивающий рабочую температуру от минус 50 до 300 °С.



1 — реакционный сосуд;
2 — зажигающее устройство;
3 — сбросной клапан; 4 — термоэлектрический преобразователь

Черт. 14

С. 36 ГОСТ 12.1.044—89

4.12.1.5. Устройство для продувки реакционного сосуда воздухом.

4.12.2. Подготовка к испытаниям

4.12.2.1. Устанавливают соответствие исследуемой жидкости паспортным данным.

4.12.2.2. Рассчитывают предварительно температурные пределы распространения пламени по формулам, приведенным в приложении 6.

4.12.2.3. В зависимости от расчетных значений температурных пределов выбирают рабочую температуру для термостатирования реакционного сосуда с исследуемой жидкостью. Для первого испытания в термостате устанавливают температуру, которая должна быть при определении нижнего предела меньше его расчетного значения или значения температуры вспышки в закрытом тигле на 5—10 °С, а при определении верхнего предела — больше его расчетного значения на 10—15 °С.

4.12.2.4. В чистый сухой реакционный сосуд помещают (70±2) см³ исследуемой жидкости. В одну из горловин устанавливают искровой источник зажигания, искровой промежуток которого должен находиться в центре паровоздушного пространства. Во вторую горловину устанавливают два термоэлектрических преобразователя таким образом, чтобы рабочий спай одного из них находился в центре слоя жидкости, а рабочий спай другого — в центре паровоздушного пространства. Третья горловина служит для сброса избыточного давления через клапан, масса которого не более 6 г. Затем реакционный сосуд помещают в термостат.

4.12.2.5. Пригодность прибора к работе проверяют по додекану (чистотой не менее 99,9 %), температурные пределы которого равны: нижний (79±5) °С, верхний (119±5) °С.

4.12.3. Проведение испытаний

4.12.3.1. При выбранной температуре испытания реакционный сосуд с исследуемой жидкостью термостатируют в течение 12—15 мин для установления термодинамического равновесия между жидкой и паровой фазами. При этом температуры жидкой и паровой фаз должны стабилизироваться, а их разность не должна превышать 1 °С.

За температуру испытания принимают температуру жидкой фазы.

4.12.3.2. Проводят испытание на воспламенение, включая источник зажигания на 1 с.

4.12.3.3. Результаты испытания на распространение пламени оценивают визуально или с помощью датчика.

За воспламенение принимают распространение пламени по паровоздушной смеси от источника зажигания до верхней части реакционного сосуда.

4.12.3.4. Если при первом испытании на воспламенение получен отрицательный результат, то следующее испытание проводят при температуре, увеличенной не более чем на 5 °С для нижнего предела и уменьшенной не более чем на 5 °С для верхнего предела.

4.12.3.5. Если при первом испытании на воспламенение получен положительный результат, то следующее испытание проводят при температуре, уменьшенной не менее чем на 5 °С для нижнего предела и увеличенной не менее чем на 5 °С для верхнего предела.

Изменяя температуру исследуемой жидкости, находят два таких значения температуры с разницей не более 2 °С, при одном из которых происходит воспламенение, а при другом — отказ.

4.12.3.6. После каждого испытания на воспламенение независимо от его результатов реакционный сосуд продувают воздухом, обеспечивая кратность обмена воздуха в паровоздушном пространстве не менее трех.

4.12.3.7. Если исследуемая жидкость изменяет свои физические свойства или внешний вид, то последующие испытания необходимо проводить с новым образцом.

4.12.4. Оценка результатов

4.12.4.1. За температурный предел распространения пламени принимают среднеарифметическое не менее трех пар определений на воспламенение и отказ, полученных на трех образцах исследуемой жидкости.

4.12.4.2. Сходимость и воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должны превышать значений, указанных в табл. 9.

Таблица 9

Вещество	Допускаемые расхождения, °С	
	сходимость	воспроизводимость
Химические органические вещества и нефтепродукты	7	15
Технические смеси и реакционные массы	9	20

4.12.4.3. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.12.5. Требования безопасности

Прибор для определения температурных пределов распространения пламени следует устанавливать в вытяжном шкафу. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.13. Метод экспериментального определения температуры тления твердых веществ и материалов

Метод реализуется при температурах от 25 до 600 °С и не применим для испытания металлических порошков.

4.13.1. Аппаратура

Для определения температуры тления применяют прибор ОТП, описанный в 4.7.1.

4.13.2. Подготовка к испытаниям

4.13.2.1. Для испытаний готовят 10—15 образцов исследуемого вещества (материала) массой $(3,0 \pm 0,1)$ г. Образцы ячеистых материалов должны иметь цилиндрическую форму диаметром (45 ± 1) мм; в образце делают сквозное отверстие диаметром (20 ± 1) мм со смещением от центра на $(3,5 \pm 0,2)$ мм для ввода горелки.

Пленочные и листовые материалы набирают в стопку диаметром (45 ± 1) мм, накладывая слои друг на друга до достижения указанной массы.

4.13.2.2. Перед испытанием образцы кондиционируют в соответствии с требованиями ГОСТ 12423 или технических условий на материал. Образцы должны характеризовать средние свойства исследуемого вещества (материала).

4.13.2.3. В зависимости от объема образца определяют с помощью шаблонов и фиксируют положение контейнера внутри камеры и расстояние между газовой горелкой и поверхностью образца.

4.13.2.4. Газовую горелку в данном методе используют как магистраль для принудительной подачи воздуха на образец. Для этого необходимо включить микропроцессор, обеспечивающий расход воздуха $0,7 \text{ л} \cdot \text{мин}^{-1}$ и полностью открыть вентиль расхода воздуха.

4.13.3. Проведение испытаний

4.13.3.1. Нагревают реакционную камеру до температуры начала разложения исследуемого вещества (материала) или до 300 °С.

4.13.3.2. Извлекают из реакционной камеры держатель с контейнером. За время не более 15 с помещают образец в контейнер и вводят его в реакционную камеру. Опускают внутрь реакционной камеры горелку.

4.13.3.3. Если при температуре испытания образец тлеет (наблюдается свечение) более 5 с, то испытание прекращают, контейнер извлекают из камеры и освобождают от продуктов тления. Следующее испытание с новым образцом проводят при меньшей температуре (например, на 50 °С меньше).

Если в течение 20 мин образец не тлеет, испытание прекращают и в протоколе отмечают отказ. Методом последовательных приближений определяют минимальную температуру, при которой за время выдержки в печи не более 20 мин наблюдается тление образца, а при температуре на 10 °С меньше тление отсутствует.

4.13.4. Оценка результатов

4.13.4.1. За температуру тления принимают среднеарифметическое значение двух температур, отличающихся не более чем на 10 °С, при одной из которых наблюдается тление трех образцов, а при другой — три отказа. Полученное значение температуры округляют с точностью до 5 °С.

4.13.4.2. Сходимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 7 °С.

4.13.4.3. Воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 20 °С.

4.13.4.4. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.13.5. Требования безопасности

Прибор для определения температуры тления следует устанавливать в вытяжном шкафу. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.14. Метод экспериментального определения кислородного индекса пластмасс

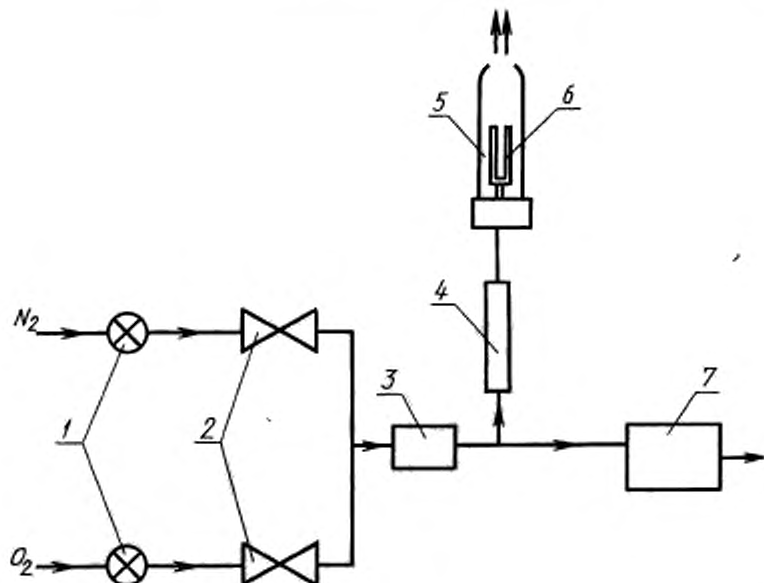
Метод применим для испытания пластмасс, в том числе ячеистых плотностью не менее $100 \text{ кг} \cdot \text{м}^{-3}$, а также пластмасс в виде пленок и листов толщиной не более 10,5 мм, за исключением материалов с большой усадкой при высоких температурах.

Метод применяют в сертификационных и арбитражных целях для сравнительной оценки горючести пластмасс в определенных контролируемых условиях.

При разработке пластмасс пониженной горючести допускается использовать метод определения кислородного индекса по ГОСТ 21793.

4.14.1. Аппаратура

Установка для определения кислородного индекса (черт. 15) включает в себя следующие элементы.



1 — вентиль предварительной регулировки; 2 — вентиль точной регулировки; 3 — смеситель; 4 — расходомер;
5 — реакционная камера; 6 — держатель образца; 7 — кислородный анализатор

Черт. 15

4.14.1.1. Реакционная камера представляющая собой термостойкую прозрачную трубу внутренним диаметром не менее 70 мм и высотой не менее 450 мм, установленная вертикально на основании.

На дно камеры монтируют приспособление для равномерного распределения газовой смеси, состоящее, например, из стеклянных или металлических шариков диаметром 3—5 мм, помещенных слоем высотой 80—100 мм.

4.14.1.2. Держатель образца для закрепления его в вертикальном положении в трубе. Рекомендуется применять: для жестких образцов — маленькие клеммы, закрепляющие образец на расстоянии не менее 15 мм от самой нижней горящей точки образца; для гибких образцов — рамку, маркированную согласно 4.14.2.3 (черт. 16).

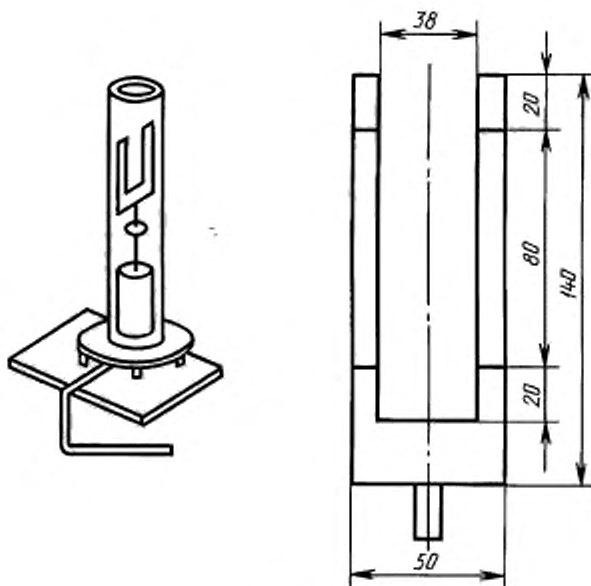
Все детали держателя не должны иметь острых кромок для лучшего обтекания газовым потоком.

4.14.1.3. Металлическое проволочное сито размером ячейки 1,0—1,6 мм, помещенное над шариками для улавливания падающих частиц.

4.14.1.4. Баллоны с газообразными кислородом и азотом (чистота которых должна быть не менее 98 %) или с очищенным воздухом при концентрации кислорода 20,9 % об.

Если результаты испытаний зависят от влажности газов, то влажность каждого газа не должна превышать 0,1 % масс.

4.14.1.5. Система смешивания и регулировки газов перед поступлением в реакционную камеру, позволяющая изменять концентрацию кислорода с шагом не более 0,2 % об.



Черт. 16

4.14.1.6. Средства измерения и контроля концентрации кислорода в газовой смеси с погрешностью не более 0,5 % об. и регулировки концентрации с погрешностью $\pm 0,1$ % об.

Рекомендуется применять: игольчатые клапаны на линиях отдельных газов и смеси газов; парамагнитный кислородный анализатор для непрерывного отбора пробы смеси; градуированные расходомеры (ротаметры); градуированные диафрагмы с манометрами.

4.14.1.7. Источник зажигания [например, горелка с диаметром наконечника (2 ± 1) мм], обеспечивающий на пропане высоту пламени (16 ± 4) мм и свободно входящий в камеру через верхний открытый конец.

4.14.1.8. Секундомер с погрешностью измерения не более 1 с.

4.14.1.9. Приспособление для удаления сажи, дыма и тепла, обеспечивающее достаточное отсасывание без изменения потока газов в колонке или ее температуры.

4.14.1.10. Проверку правильности работы установки контролируют каждые 6 мес, а также после длительной ее остановки или при получении сомнительных результатов. Перечень стандартных материалов для проверки установки приведен в табл. 10.

Таблица 10

Стандартный материал	Кислородный индекс в % об. для варианта зажигания	
	А	Б
Полипропилен	От 18,3 до 19,0	От 17,7 до 18,2
Меламин-формальдегид	* 41,0 * 43,6	* 39,6 * 42,5
Полиметилметакрилат (толщиной 3 мм)	* 17,3 * 18,1	* 17,2 * 18,0
Полиметилметакрилат (толщиной 10 мм)	* 17,9 * 19,0	* 17,5 * 18,5
Фенольная пена (толщиной 10,5 мм)	* 39,1 * 40,7	* 39,6 * 40,9
ПВХ-пленка толщиной 0,02 мм	—	* 22,4 * 23,6

С. 40 ГОСТ 12.1.044—89

4.14.2. Подготовка образцов

4.14.2.1. Для испытания применяют не менее 15 образцов. Размеры образцов должны соответствовать указанным в табл. 11.

Таблица 11

Тип образца	Размер образца, мм			Тип материала
	Длина	Ширина	Толщина	
1	От 80 до 150	10,0±0,5	4,00±0,25	Материалы, обладающие стабильной формой
2			10,0±0,5	Ячеистые материалы
3			До 10,5	Листовые и пленочные материалы
4	От 70 до 150	6,5±0,5	3,00±0,25	Материалы, обладающие стабильной формой, или листовые материалы для электротехнических устройств
5	140,0±0,5	52,0±0,5	До 10,5	Гибкие листы и пленки

П р и м е ч а н и е — Результаты, полученные на образцах различных размеров, несопоставимы.

4.14.2.2. Края образцов должны быть гладкими.

4.14.2.3. На образцы наносят поперечные линии (метки) на две смежные стороны. Перед испытанием метки должны быть сухими.

На образцы типов 1—4 наносят метки на расстоянии 50 мм от конца образца, вступающего в контакт с источником зажигания, в случае варианта А и на расстоянии 10 и 60 мм в случае варианта Б зажигания.

Для образцов типа 5 метки наносят на держатель образца (или/и на образец) на расстоянии 20 и 100 мм от верхнего края.

4.14.2.4. В случае анизотропных материалов записывают расположение и ориентацию образцов в зависимости от осей анизотропии.

4.14.3. Проведение испытаний

4.14.3.1. Если нет других указаний, образцы перед испытанием кондиционируют не менее 88 ч в стандартной атмосфере 23/50 по ГОСТ 12423.

4.14.3.2. Время между изготовлением исследуемого материала и началом испытания должно быть не менее 72 ч.

4.14.3.3. Испытания проводят при температуре (23 ± 2) °С.

4.14.3.4. В случае необходимости аппаратуру калибруют согласно п. 4.14.1.10.

4.14.3.5. Начальную концентрацию кислорода выбирают на основе опыта работы с материалами, аналогичными исследуемому. В противном случае один из приготовленных образцов сжигают на воздухе и наблюдают за горением. Устанавливают начальную концентрацию кислорода: около 18 % об., если образец горит быстро; около 21 % об., если образец горит медленно или неустойчиво; не менее 25 % об., если образец затухает.

4.14.3.6. Образец закрепляют в вертикальном положении в держателе в центре колонки так, чтобы верхний край образца находился на расстоянии не менее 100 мм от верхнего края колонки.

4.14.3.7. Приборы для измерения давления и расхода газов регулируют так, чтобы газовый поток в колонке при температуре (23 ± 2) °С с заданной концентрацией кислорода имел скорость (40 ± 10) $\text{мм} \cdot \text{с}^{-1}$.

4.14.3.8. Систему продувают газовой смесью не менее 30 с перед испытанием и поддерживают концентрацию кислорода постоянной до конца испытания.

4.14.3.9. Зажигание образцов проводят в зависимости от типа образцов по одному из следующих вариантов.

Вариант А (для образцов типа 1—4).

Подводят самую нижнюю часть пламени горелки к верхней горизонтальной поверхности образца, медленно перемещая так, чтобы пламя покрывало ее полностью и не касалось вертикальных

поверхностей или граней образца. Длительность воздействия пламени на образец составляет 30 с с короткими перерывами через каждые 5 с. Образец считают воспламененным, если после отвода горелки через 5 с вся его верхняя часть горит.

Вариант Б (для образцов типа 5).

Наклоняют и подводят горелку так, чтобы высокотемпературная зона пламени покрыла верхнюю и вертикальные поверхности образца по длине около 6 мм. Длительность воздействия пламени на образец составляет 30 с с короткими перерывами через каждые 5 с или до момента, когда горение доходит до верхней метки на рамке.

4.14.3.10. После воспламенения образца включают секундомер и наблюдают за распространением горения.

4.14.3.11. Если горение прекращается и не возобновляется в течение 1 с, то, выключив секундомер, определяют время горения и измеряют максимальную длину сгоревшей части образца.

Если хотя бы один из указанных показателей горения образца превосходит приведенные в табл. 12 критерии, то результат испытания записывают как X. В противном случае результат испытания записывают как 0.

Таблица 12

Тип образца	Вариант зажигания	Критерии	
		Время горения после зажигания, с	Длина сгоревшей части образца, мм
1 2	А	180	50 от верхнего торца образца
3 4		180	50 ниже верхней метки
5	Б	180	80 ниже верхней метки (на рамке)

4.14.3.12. По ходу испытания отмечают процессы, сопровождающие горение, такие как, например, падение частиц, обугливание, неравномерное горение, тление.

4.14.3.13. Гасят и вынимают образец из реакционной камеры. Для испытания следующего образца охлаждают камеру до $(23 \pm 2)^\circ\text{C}$ или монтируют другую, имеющую эту температуру.

В случае необходимости очищают поверхности горелки и камеры, сито и приспособление для равномерного распределения газовой смеси.

4.14.3.14. При испытании следующего образца выбирают концентрацию кислорода таким образом, что:

уменьшают концентрацию кислорода, если для предыдущего образца записан X, или
увеличивают концентрацию кислорода, если записан 0.

4.14.3.15. Для определения предварительной концентрации кислорода повторяют этапы, указанные в 4.14.3.6—4.14.3.14, произвольно изменения при этом концентрацию кислорода до получения пары концентраций, отличающихся друг от друга не более чем на 1 %, при одной из которых получен результат X. Из этой пары выбирают концентрацию, для которой получен результат 0.

П р и м е ч а н и я:

- Необходимо получить эту пару концентраций в двух последовательных определениях.
- Концентрация кислорода, для которой записан X, должна превышать концентрацию, для которой записан 0.

4.14.3.16. Испытывают один образец, повторяя этапы, указанные в 4.14.3.6—4.14.3.13, при определенной по 4.14.3.15 величине концентрации кислорода и записывают результат.

4.14.3.17. Затем, выбирая изменения концентраций кислорода (d), равные 0,2 % об., испытывают ряд образцов, повторяя этапы, указанные в 4.14.3.6—4.14.3.14, до получения первого результата, противоположного полученному в 4.14.3.16.

4.14.3.18. Испытывают еще четыре образца согласно 4.14.3.6—4.14.3.14, поддерживая при этом $d = 0,2\%$ об. и записывая концентрации кислорода и результаты. Записывают концентрацию кислорода для последнего образца (C_1) и вычисляют величину кислородного индекса.

C. 42 ГОСТ 12.1.044—89

4.14.4. Оценка результатов

4.14.4.1. Кислородный индекс (*KI*) в % об. вычисляют по формуле

$$KI = C_e + Kd, \quad (10)$$

где C_e — конечное значение концентрации кислорода, определенное согласно 4.14.3.18, округленное до десятичного знака, % об.;

d — разница между значениями концентрации кислорода, определенная согласно 4.14.3.16—4.14.3.17, % об.;

K — коэффициент, определяемый из табл. 13 согласно 4.14.4.2.

Кислородный индекс округляют до десятичного знака в сторону уменьшения.

4.14.4.2. Коэффициент K и его математический знак определяют из табл. 13 следующим образом: если для испытуемого по 4.14.3.16 образца получен ответ 0 и согласно 4.14.3.17 противоположный ответ будет X, из графы 2 табл. 13 выбирают строку, для которой последние четыре символа идентичны ответам, полученным по 4.14.3.18. Коэффициент K и его знак определяют на пересечении данной строки и одной из граф 2—5, для которой число символов 0 в строке *a* соответствует числу ответов 0, полученных по 4.14.3.16 и 4.14.3.17; если для испытуемого по 4.14.3.16 образца получен ответ X и согласно 4.14.3.17 противоположный ответ будет 0, из графы 6 табл. 13 выбирают строку, для которой последние четыре символа идентичны ответам, полученным по 4.14.3.18. Коэффициент K определяют на пересечении данной строки и одной из граф 2—5, для которой число символов X в строке *b* соответствует числу ответов X, полученных по 4.14.3.16 и 4.14.3.17.

Таблица 13

Ответы последних 5 образцов по 4.14.3.18	Значения K для первых испытаний по 4.14.3.16 и 4.14.3.17					Ответы для последних 5 образцов по 4.14.3.18
	(a) 0	00	000	0000		
1	2	3	4	5	6	
1. X0000	-0,55	-0,55	-0,55	-0,55	-0,55	0XXXX
2. X000X	-1,25	-1,25	-1,25	-1,25	-1,25	0XXX0
3. X00X0	0,37	0,38	0,38	0,38	0,38	0XX0X
4. X00XX	-0,17	-0,14	-0,14	-0,14	-0,14	0XX00
5. X0X00	0,02	0,04	0,04	0,04	0,04	0X0XX
6. X0X0X	-0,50	-0,46	-0,45	-0,45	-0,45	0X0X0
7. X0XX0	1,17	1,24	1,25	1,25	1,25	0XX0X
8. X0XXX	0,61	0,73	0,76	0,76	0,76	0X000
9. XX000	-0,30	-0,27	-0,26	-0,26	-0,26	00XXX
10. XX00X	-0,83	-0,76	-0,75	-0,75	-0,75	00XX0
11. XX0X0	0,83	0,94	0,95	0,95	0,95	00X0X
12. XX0XX	0,30	0,46	0,50	0,50	0,50	00X00
13. XXX00	0,50	0,65	0,68	0,68	0,68	000XX
14. XXX0X	-0,04	0,19	0,24	0,25	0,25	000X0
15. XXXX0	1,60	1,92	2,00	2,01	2,01	0000X
16. XXXXX	0,89	1,33	1,47	1,50	1,50	00000
	(б) X	XX	XXX	XXXX		Ответы для последних 5 образцов по 4.14.3.18
	Значения $[-K]$ для первых испытаний по 4.14.3.16 и 4.14.3.17					

4.14.4.3. За результат испытания принимают значение кислородного индекса, определенного по 4.14.4.1, если стандартное отклонение удовлетворяет соотношению

$$2 / 3\hat{\sigma} < d < 3 / 2\hat{\sigma}, \quad (11)$$

где $\hat{\sigma}$ — оценка стандартного отклонения концентрации кислорода, вычисляемая для последних шести испытаний по формуле

$$\hat{\sigma} = \left[\sum_{i=1}^n \frac{(V_i - KU)^2}{n-1} \right]^{0.5}, \quad (12)$$

где V_i — последовательные значения концентраций кислорода, полученные в последних шести испытаниях;
 $n = 6$.

Если условие неравенства (11) не выполняется и $d < \frac{2}{3} \hat{\sigma}$, то повторяют испытания с увеличенным значением d до тех пор, пока не выполнится условие (11). Если $d > \frac{3}{2} \hat{\sigma}$, то повторяют испытания с уменьшенным значением d до тех пор, пока не выполнится условие (11) (при этом d не должно быть менее 0,2 % об.).

4.14.4.4. Сходимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 0,5 % об.

4.14.4.5. Воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 1,4 % об.

4.14.4.6. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.14.5. Требования безопасности

Установку для определения кислородного индекса следует помещать в вытяжной шкаф или под вытяжной зонт, обеспечивающий удаление газообразных продуктов горения без изменения скорости потока в реакционной камере. Рабочее место оператора должно удовлетворять санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.15. Метод экспериментального определения способности взрываться и гореть при взаимодействии с водой, кислородом воздуха и другими веществами

4.15.1. Аппаратура

Аппаратура, применяемая для определения способности веществ взрываться и гореть при взаимодействии с водой, кислородом воздуха и другим включает в себя следующие элементы.

4.15.1.1. Термостат (электрический сушильный шкаф) вместимостью не менее 2 дм³ с терморегулятором, позволяющим поддерживать постоянную температуру рабочей зоны в диапазоне 25 — 100 °С с погрешностью не более 1 °С.

4.15.1.2. Термоэлектрические преобразователи средненеинерционные.

4.15.1.3. Реакционные сосуды из коррозионно-стойкого материала (например, фарфоровые тигли диаметром 50 мм).

4.15.2. Проведение испытаний

4.15.2.1. Устанавливают соответствие исследуемых веществ паспортным данным.

4.15.2.2. Предварительные испытания веществ на способность взрываться и гореть при взаимодействии друг с другом проводят путем контакта капли, кристалла или небольшого количества порошкообразного вещества с таким же количеством другого вещества или подачей нескольких капель одного вещества на избыточное количество (до 1 см³) другого вещества.

Если при этом происходит энергичное взаимодействие (взрыв или самовоспламенение) веществ, то такие вещества являются несовместимыми.

4.15.2.3. Если при контакте малых количеств веществ не происходит активного взаимодействия, то в последующих испытаниях исследуют двухкомпонентные смеси исследуемых веществ в соотношении 10:10, 2:18 и 18:2 см³ (общим объемом 20 см³).

4.15.2.4. Образцы исследуемых веществ помещают в отдельные реакционные сосуды, устанавливают их в термостат с заданной температурой испытания и выдерживают в течение (40±10) мин до выравнивания температур исследуемых веществ и рабочей зоны термостата (оценивается по показаниям термоэлектрических преобразователей: два из которых измеряют температуры в центре образцов исследуемых веществ, третий — температуру рабочей зоны термостата).

4.15.2.5. За температуру испытания принимают показания термоэлектрического преобразователя, измеряющего температуру рабочей зоны термостата.

4.15.2.6. После выравнивания температур образцов и рабочей зоны термостата, разница между которыми не должна превышать 3 °С, смешивают исследуемые вещества в одном из реакционных сосудов.

С. 44 ГОСТ 12.1.044—89

4.15.2.7. Испытание веществ на способность взрываться и гореть при взаимодействии друг с другом длится не менее 2 ч.

4.15.2.8. Для каждой смеси проводят по три испытания при каждой из температур: 25, 50 и 100 °С.

Температура испытания не должна быть равной температуре изменения агрегатного состояния вещества.

4.15.3. Оценка результатов

4.15.3.1. Если за время не менее 2 ч температура смеси в каждом испытании увеличится не более чем на 5 °С, то вещества считаются совместимыми с точки зрения пожарной безопасности и допускается их совместное хранение.

4.15.3.2. Если температура смеси твердых веществ хотя бы в одном испытании увеличится более чем на 5 °С, то для окончательного вывода о совместности веществ определяют условия теплового самовозгорания данной смеси.

В случае выявления способности данной смеси к тепловому самовозгоранию считают недопустимым совместное хранение исследуемых веществ.

4.15.3.3. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.15.4. Требования безопасности

Взаимодействие некоторых веществ может быть бурным или даже взрывоопасным, поэтому при проведении испытаний необходимо соблюдать особую осторожность и руководствоваться соответствующей документацией по технике безопасности, утвержденной в установленном порядке.

Термостат следует устанавливать в вытяжном шкафу. Рабочее место оператора должно удовлетворять санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.16. Метод экспериментального определения скорости выгорания жидкостей

Метод не применим для испытания жидкостей с кинематической вязкостью более $1,5 \cdot 10^{-3} \text{ м}^2 \cdot \text{s}^{-1}$ при 20 °С, давлением насыщенного пара более 19,9 кПа при 20 °С, а также жидкостей, образующих на поверхности при горении твердые продукты реакции.

4.16.1. Аппаратура

Установка для определения массовой скорости выгорания жидкостей (черт. 17) включает в себя следующие элементы.

4.16.1.1. Набор горелок внутренним диаметром $10,0^{+0,1}$, $15,0^{+0,1}$, $18,00^{+0,15}$, $20,00^{+0,15}$, $25,0^{+0,2}$, $30,00^{+0,25}$, $40,00^{+0,25}$, $50,00^{+0,25}$, $60,0^{+0,3}$ мм, высотой $(50,0 \pm 0,5)$ мм, толщиной стенки $0,5_{-0,1}$ мм, выполненных из стали марки 12Х18Н9Т по ГОСТ 5632.

4.16.1.2. Блок горелок, служащий для закрепления горелки в рабочем положении, сбора пролитой жидкости в стакан и установки сетчатого ограждения.

4.16.1.3. Сетчатое ограждение высотой (300 ± 2) мм и диаметром (200 ± 2) мм, изготовленное из металлической сетки с размером ячеек от 0,25 до 0,50 мм, предназначено для исключения воздействия потоков воздуха приточно-вытяжной вентиляции на процесс горения.

4.16.1.4. Заправочная емкость высотой 250 мм, внутренним диаметром 45 мм, герметично закрытая торцевыми крышками, выполнена из нержавеющей стали и служит для поддержания постоянного уровня исследуемой жидкости в горелке. Заполнение емкости жидкостью производят через отверстие в верхней крышке. Заправочная емкость соединена с измерительным блоком гибким шлангом. По вмонтированной в верхнюю крышку трубке в заправочную емкость поступает воздух из атмосферы. Контроль за работой установки осуществляют визуально через смотровое окно по поступлению пузырьков воздуха в заправочную емкость.

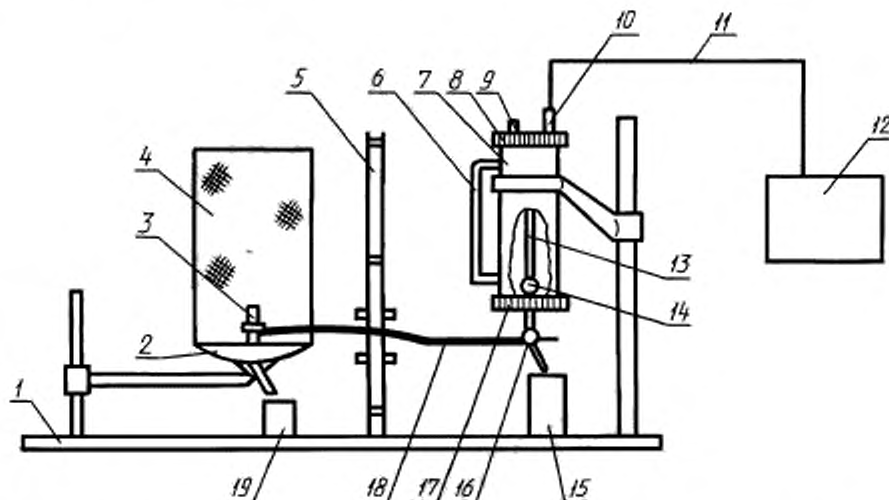
Примечание — Допускается в качестве заправочной емкости применять стеклянный сосуд таких же размеров.

4.16.1.5. Двойной теплоизолирующий экран высотой 460 мм, шириной 230 мм, расположенный между блоком горелок и заправочной емкостью, снабжен передвижными шторками, закрывающими отверстие, через которое проходит соединительный шланг от нижней крышки заправочной емкости к горелке.

4.16.1.6. Измерительный блок для преобразования изменения давления в верхней части заправочной емкости, пропорционального массе выгоревшей жидкости, в электрический сигнал. Запись сигнала осуществляют электронным потенциометром класса точности не ниже 0,5, ширина

диаграммной ленты — не менее 250 мм. Измерительный блок должен фиксировать потерю массы $(2 \cdot 10^{-6} - 1,5 \cdot 10^{-4}) \text{ кг} \cdot \text{с}^{-1}$ и иметь градуировочный коэффициент при максимальной чувствительности не ниже $8,5 \text{ мм} \cdot \text{г}^{-1}$.

4.16.1.7. Установку следует считать подготовленной к работе и состояние проведения испытаний удовлетворительным, если полученное значение массовой скорости выгорания стандартного вещества этилацетата (ГОСТ 22300) на горелке диаметром 30 мм составляет $(296 \pm 25) \cdot 10^{-4} \text{ кг} \cdot \text{м}^{-2} \cdot \text{с}^{-1}$.



1 — основание; 2 — блок горелок; 3 — горелка; 4 — сетчатое ограждение; 5 — теплоизолирующий экран с передвижными шторками; 6 — уровнемер; 7 — заправочная емкость; 8 — верхняя крышка; 9 — винт; 10 — штуцер; 11, 18 — гибкие шланги; 12 — измерительный блок; 13 — трубка; 14 — смотровое окно; 15, 19 — стаканы; 16 — трехходовой кран; 17 — нижняя крышка

Черт. 17

4.16.2. Проведение испытаний

4.16.2.1. Устанавливают соответствие исследуемой жидкости паспортным данным. Перед началом испытания жидкость должна иметь температуру $(20 \pm 3)^\circ\text{C}$.

4.16.2.2. Проверяют герметичность установки, для чего заполняют заправочную емкость и соединенную с ней горелку дистиллированной водой, закрывают наливное отверстие винтом и включают измерительную систему. На диаграмме фиксируется прямая линия, параллельная направлению движения ленты потенциометра. Отклонение каретки потенциометра от этой линии указывает на недостаточную герметичность установки, которую следует устранить.

4.16.2.3. В соответствии с инструкцией по эксплуатации установки определяют градуировочный коэффициент R измерительной системы, который представляет собой отношение отклонения показаний измерительного прибора к соответствующей ему потере массы жидкости в горелке.

4.16.2.4. Заполняют заправочную емкость исследуемой жидкостью и проверяют работу установки по 4.16.2.2. Если исследуемая жидкость имеет давление пара выше допустимого, наблюдаются явления, подобные случаю нарушения герметичности заправочной емкости.

4.16.2.5. Определяют массовую скорость выгорания жидкости, для чего соединяют заправочную емкость с горелкой, установив уровень жидкости в горелке на высоте ее среза. В зависимости от принятого метода определения скорости выгорания (4.17.2 или 4.17.3) проводят эксперименты на одной горелке или последовательно на горелках разного диаметра. Зажигают жидкость в горелке открытым пламенем или электрической спиралью. Устанавливают сетчатое ограждение и включают регистрирующий прибор.

4.16.2.6. Если при разгорании жидкость вскипает или, расширяясь, переливается через край горелки, то необходимо произвести плавную корректировку уровня жидкости в горелке, понизив его на минимальное расстояние, позволяющее устранить перечисленные выше эффекты.

C. 46 ГОСТ 12.1.044—89

4.16.2.7. В протоколе испытаний фиксируют ламинарный или переходный режим горения жидкости. Ламинарное горение обычно наблюдается в горелках диаметром менее 20 мм и характеризуется отсутствием колебаний и закручивания пламени. Пульсирующее горение следует квалифицировать как переходное.

4.16.2.8. Испытание прекращают после того, как регистрирующий прибор зафиксирует прямолинейный участок длиной не менее 1/3 длины шкалы показаний регистрирующего прибора.

4.16.2.9. Проводят еще два параллельных испытания на той же горелке согласно 4.16.2.4—4.16.2.8.

4.16.3. Оценка результатов

4.16.3.1. Массовую скорость выгорания каждого испытания (m_i) в $\text{кг} \cdot \text{м}^{-2} \cdot \text{с}^{-1}$ вычисляют по формуле

$$m_i = \frac{4 \cdot 10^3 \cdot w \cdot \Delta l}{\pi d^2 \cdot R \cdot \Delta t}, \quad (13)$$

где w — скорость движения диаграммной ленты, $\text{мм} \cdot \text{с}^{-1}$;

Δl — проекция прямолинейного участка диаграммы на ось абсцисс, мм ;

d — внутренний диаметр горелки, мм ;

R — градуировочный коэффициент, $\text{мм} \cdot \text{г}^{-1}$;

Δt — проекция прямолинейного участка диаграммы на ось ординат, мм .

Вычисления проводят с точностью до 4-го знака после запятой.

4.16.3.2. Вычисляют среднеарифметическое значение скорости выгорания (\bar{m}_i) по результатам, полученным при испытании исследуемой жидкости на горелке данного диаметра.

4.16.3.3. За скорость выгорания исследуемой жидкости принимают скорость выгорания в турбулентном режиме, вычисляемую по формуле (24).

4.16.3.4. Сходимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 15 %.

4.16.3.5. Воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 23 %.

4.16.3.6. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.16.4. Требования безопасности

Установку для определения скорости выгорания жидкости следует помещать в вытяжной шкаф. При работе с токсичными веществами необходимо применять соответствующие индивидуальные средства защиты. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.17. Методы расчета скорости выгорания жидкостей

4.17.1. Если известны параметры состояния исследуемой жидкости, входящие в формулы (14) — (23), то в зависимости от имеющихся данных скорость выгорания (m) в любом режиме горения можно вычислить, не проводя экспериментальных исследований по формулам

$$m = \frac{M\mu}{d}; \quad (14)$$

$$m = \frac{M\rho v}{d}; \quad (15)$$

$$m = \frac{11,795 M_v M_F}{dT_k}, \quad (16)$$

где M — безразмерная скорость выгорания;

μ — динамическая вязкость паров жидкости при температуре кипения, $\text{Н} \cdot \text{с} \cdot \text{м}^{-2}$;

ρ — плотность паров жидкости при температуре кипения, $\text{кг} \cdot \text{м}^{-3}$;

v — кинематическая вязкость паров жидкости при температуре кипения, $\text{м}^2 \cdot \text{с}^{-1}$; если величина v неизвестна, то ее вычисляют по формуле

$$v = 33,5 \cdot 10^{-3} \left(\frac{T_k}{M_F} \right)^{1,5}, \quad (17)$$

M_f — молекулярная масса жидкости, кг · моль⁻¹;

d — характерный размер зеркала горящей жидкости, м. Определяется как корень квадратный из площади поверхности горения; если площадь горения имеет форму окружности, то характерный размер равен ее диаметру. При расчете скорости турбулентного горения можно принять $d = 10$ м;

T_k — температура кипения жидкости, К.

Порядок расчета следующий.

4.17.1.1. Определяют режим горения по величине критерия Галилея Ga , вычисляемого по формуле

$$Ga = gd^3/v^2, \quad (18)$$

где g — ускорение свободного падения, м · с⁻².

4.17.1.2. В зависимости от режима горения вычисляют безразмерную скорость выгорания M . Для ламинарного режима горения:

$$Ga < 3 \cdot 10^6; M = 10,87 AB, \quad (19)$$

Для переходного режима горения:

$$\text{если } 3 \cdot 10^6 \leq Ga < 4,8 \cdot 10^8, \text{ то } M = ABGa^{0.16}, \quad (20)$$

$$\text{если } 4,8 \cdot 10^8 \leq Ga < 3 \cdot 10^{12}, \text{ то } M = 1,67 \cdot 10^{-3} ABGa^{0.48}. \quad (21)$$

Для турбулентного режима горения:

$$Ga \geq 3 \cdot 10^{12}; \text{ то } M = 0,114AB\sqrt[3]{Ga}, \quad (22)$$

$$\text{где } A = 0,570 + 0,773s; s = \frac{M_0^2 n_0}{M_f^2 n_f};$$

M_0 — молекулярная масса кислорода, кг · моль⁻¹;

n_0 — стехиометрический коэффициент кислорода в реакции горения;

n_f — стехиометрический коэффициент жидкости в реакции горения.

Примечание — При $Ga < 4,8 \cdot 10^8$ для ароматических углеводородов $A = 1,45$ при $s \leq 0,9$ и $A = 3,40s - 1,56$ при $s > 0,9$.

B — безразмерный параметр, характеризующий интенсивность массопереноса, вычисляемый по формуле

$$B = \frac{(0,232Q/r) - c(T_k - T_0)}{H + c_r(T_k - T_0)}, \quad (23)$$

где Q — низшая теплота сгорания жидкости, кДж · кг⁻¹;

$r = \frac{M_0 n_0}{M_f n_f}$ — безразмерное значение массы кислорода, необходимого для сгорания 1 кг жидкости;

c — изобарная теплоемкость продуктов горения (принимается равной теплоемкости воздуха $c = 1$), кДж · кг⁻¹ · К⁻¹;

T_0 — температура окружающей среды, принимаемая равной 293 К;

H — теплота парообразования жидкости при температуре кипения, кДж · кг⁻¹;

c_r — средняя изобарная теплоемкость жидкости в интервале от T_0 до T_k .

4.17.2. Если известны кинематическая вязкость пара или молекулярная масса и температура кипения исследуемой жидкости, то скорость турбулентного горения вычисляют с использованием экспериментальных данных по формуле

$$m = 0,168 m_n \frac{d_n^{0.52}}{v^{0.34}}, \quad (24)$$

где m_n — экспериментальное значение скорости выгорания в переходном режиме горения, полученное по 4.16.2.5—4.16.3.2, кг · м⁻² · с⁻¹;

C. 48 ГОСТ 12.1.044—89

d_n — диаметр горелки, в которой получено значение m_n , м. Рекомендуется использовать горелку диаметром 30 мм. Если в горелке диаметром 30 мм наблюдается ламинарный режим горения, следует применять горелку большего диаметра.

Относительная погрешность расчета по формулам (16) и (24) не превышает 21 %.

4.17.3. Если не известны кинематическая вязкость паров или молекулярная масса и температура кипения исследуемой жидкости, то оценку скорости выгорания проводят в следующем порядке.

4.17.3.1. Находят скорость выгорания жидкости в горелках диаметром 10, 15, 18, 20, 25 и 30 мм согласно 4.16.2.5—4.16.3.2. Полученные результаты заносят в табл. 14.

4.17.3.2. Вычисляют среднеарифметическое значение $(\bar{m}d)$ л для всех испытаний, в которых наблюдалось ламинарное горение.

П р и м е ч а н и е — Обычно значения $\bar{m}_i d_i$, в условиях ламинарного горения близки по значению или монотонно убывают с увеличением диаметра горелки. Для переходного режима горения характерно возрастание значений $\bar{m}_i d_i$.

Таблица 14

Диаметр горелки d_i , м	Скорость выгорания \bar{m}_i , кг $\text{м}^{-2} \cdot \text{с}^{-1}$	Режим горения (визуальное наблюдение)	gd_i^3 , $\text{м}^4 \cdot \text{с}^{-2}$	$\bar{m}_i d_i$, кг $\text{м}^{-1} \cdot \text{с}^{-1}$

4.17.3.3. Результаты испытаний, относящиеся к переходному режиму горения, заносят в табл. 15 в виде функций $x_i = \lg(gd_i^3)$, $y_i = \lg(\bar{m}_i d_i)$, x_i^2 , $x_i y_i$ с точностью до четвертого знака после запятой.

Количество экспериментальных точек должно быть не менее трех, в противном случае проводят дополнительные эксперименты согласно 4.16.2.5—4.16.3.2 в горелках диаметром более 30 мм.

Таблица 15

№ п/п (i)	$x_i = \lg(gd_i^3)$	$y_i = \lg(\bar{m}_i d_i)$	x_i^2	$x_i y_i$

Вычисляют по столбцам табл. 15 $\sum_{i=1}^n x_i$, $\sum_{i=1}^n y_i$, $\sum_{i=1}^n x_i^2$, $\sum_{i=1}^n x_i y_i$ и средние значения $\bar{x} = \sum_{i=1}^n x_i / n$, $\bar{y} = \sum_{i=1}^n y_i / n$,

где n — число экспериментальных точек, относящихся к переходному режиму горения.

4.17.3.4. Вычисляют параметры a и b по формулам

$$a = \frac{\bar{y} \sum_{i=1}^n x_i^2 - \bar{x} \sum_{i=1}^n x_i y_i}{\sum_{i=1}^n x_i^2 - \bar{x} \sum_{i=1}^n x_i}; \quad (25)$$

$$b = \frac{\sum_{i=1}^n x_i^2 - \bar{x} \sum_{i=1}^n x_i}{\sum_{i=1}^n x_i y_i - \bar{x} \sum_{i=1}^n y_i}. \quad (26)$$

4.17.3.5. Определяют кинематическую вязкость паров исследуемой жидкости (v) в $\text{м}^2 \cdot \text{с}^{-1}$ по формуле

$$v = 5,77 \cdot 10^{-4} \left[(\bar{m}d)_s / 10^4 \right]^{0,5}. \quad (27)$$

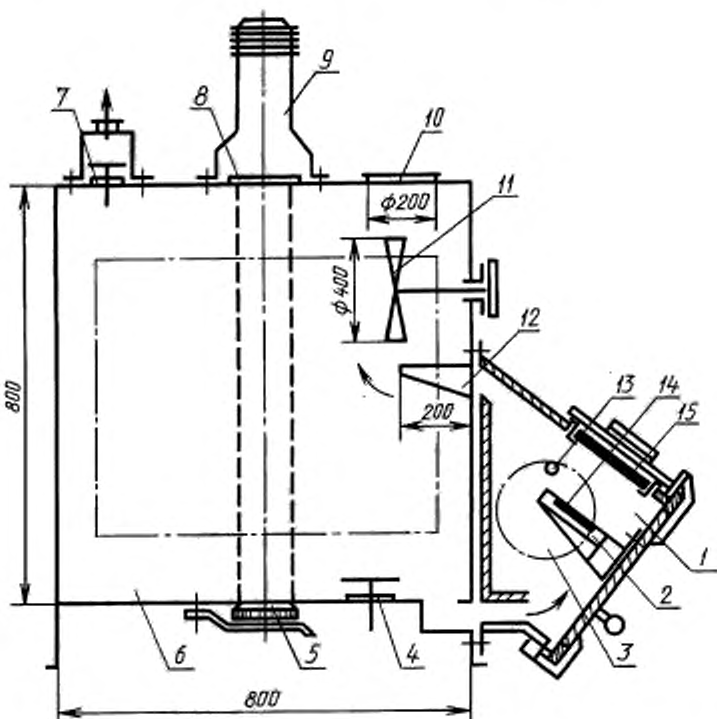
Скорость выгорания вычисляют по формуле (24).

Относительная погрешность метода оценки по 4.17.3.1—4.17.3.5 — не более 30 %.

4.18. Метод экспериментального определения коэффициента дымообразования твердых веществ и материалов

4.18.1. Аппаратура

Установка для определения коэффициента дымообразования (черт. 18) включает в себя следующие элементы.



1 — камера сгорания; 2 — держатель образца; 3 — окно из кварцевого стекла; 4, 7 — клапаны продувки; 5 — приемник света; 6 — камера измерений; 8 — кварцевое стекло; 9 — источник света; 10 — предохранительная мембрана; 11 — вентилятор; 12 — направляющий козырек; 13 — запальна горелка; 14 — вкладыш; 15 — электронагревательная панель

Черт. 18

4.18.1.1. Камера сгорания вместимостью $3 \cdot 10^{-3} \text{ м}^3$, выполненная из нержавеющей стали. Внутренняя поверхность камеры теплоизолирована асбосилиловыми плитами толщиной 20 мм и покрыта алюминиевой фольгой толщиной 0,2 мм. В камере сгорания установлены электронагревательная панель и держатель образца. Электронагревательную панель размерами 120×120 мм монтируют на верхней стенке камеры под углом 45° к горизонту. Электроспираль панели изготавливается из проволоки марки X20H80-Н (ГОСТ 12766.1) диаметром 0,8—1,0 мм.

Держатель образца размерами 100×100×20 мм крепят на дверце камеры сгорания. В держателе установлен вкладыш из асбосиликита размерами 92×92×20 мм, в центре которого имеется углубление для размещения лодочки с образцом (углубление во вкладыше должно быть таким, чтобы нагреваемая поверхность образца находилась на расстоянии 60 мм от электронагревательной панели).

Над держателем образца установлена запальная газовая горелка, представляющая собой трубку из нержавеющей стали внутренним диаметром 1,5—2,0 мм.

В камере сгорания имеются верхнее и нижнее отверстия сечением 30×160 мм, соединяющие ее с камерой измерений.

C. 50 ГОСТ 12.1.044—89

4.18.1.2. Камера измерений размерами 800×800×800 мм, изготовленная из нержавеющей стали, имеет в верхней стенке отверстия для возвратного клапана продувки, источника света и предохранительной мембранны. На боковой стенке камеры установлен вентилятор с частотой вращения 5 с⁻¹. На передней стенке камеры имеется дверца с уплотнением из мягкой резины по периметру. В днище камеры должны быть отверстия для приемника света и возвратного клапана продувки.

4.18.1.3. Фотометрическая система, состоящая из источника и приемника света. Источник света (гелий-неоновый лазер мощностью 2—5 мВт) крепят на верхней стенке камеры измерений, приемник света (фотодиод) расположен в днище камеры. Между источником света и камерой измерений устанавливают защитное кварцевое стекло, нагреваемое электроспиралью до температуры 120—140 °С.

Фотометрическая система должна обеспечивать измерение светового потока в рабочем диапазоне светопропускания от 2 до 90 % с погрешностью не более 10 %.

4.18.2. Подготовка образцов

4.18.2.1. Для испытаний готовят 10—15 образцов исследуемого материала размером 40×40 мм и фактической толщиной, но не более 10 мм (для образцов пенопластов допускается толщина до 15 мм). Лакокрасочные и пленочные покрытия испытывают нанесенными на ту же основу, которая принята в реальной конструкции. Если область применения лаков и красок неизвестна, то их испытывают нанесенными на алюминиевую фольгу толщиной 0,2 мм.

4.18.2.2. Подготовленные образцы перед испытаниями выдерживают при температуре (20±2) °С не менее 48 ч, затем взвешивают с погрешностью не более 0,01 г. Образцы должны характеризовать средние свойства исследуемого материала.

4.18.2.3. Проверку режимов работы установки проводят с помощью стандартного образца, описание которого приведено в приложении 9. При этом значения коэффициента дымообразования (D_n) должно быть в пределах:

режим тления (без инициирующего пламени) $D_n = (360 \pm 20) \text{ м}^2 \cdot \text{кг}^{-1}$;

режим горения (с инициирующим пламенем) $D_n = (120 \pm 8) \text{ м}^2 \cdot \text{кг}^{-1}$.

4.18.3. Проведение испытаний

4.18.3.1. Испытание образцов проводят в двух режимах: в режиме тления и в режиме горения с использованием газовой горелки (длина пламени горелки 10—15 мм).

4.18.3.2. Включают электропитание установки в таком режиме, чтобы плотность теплового потока, падающего на образец, составляла 35 кВт · м⁻². Контролируют плотность падающего теплового потока с помощью теплоприемника типа Гордона с погрешностью не более 8 %.

4.18.3.3. Включают источник и приемник света. Устанавливают начальное значение светопропускания, соответствующее верхнему пределу измерений регистрирующего прибора и принимаемому за 100 %.

4.18.3.4. Подготовленный образец помещают в лодочку из нержавеющей стали. Открывают дверцу камеры сгорания и без задержки устанавливают лодочку с образцом в держатель, после чего дверцу закрывают.

4.18.3.5. Испытание прекращают при достижении минимального значения светопропускания.

В случае, когда минимальное значение светопропускания выходит за пределы рабочего диапазона или находится вблизи его границ, допускается уменьшать длину пути луча света (расстояние между источником и приемником света) либо изменять размеры образца.

При испытаниях в режиме тления образцы не должны самовоспламеняться. В случае самовоспламенения образца последующие испытания проводят при уменьшенном на 5 кВт · м⁻² значении плотности теплового потока. Плотность теплового потока снижают до тех пор, пока не прекратится самовоспламенение образца во время испытания.

4.18.3.6. По окончании испытания лодочку с остатками образца вынимают из камеры сгорания. Установку вентилируют в течение 3—5 мин, но не менее чем требуется для достижения исходного значения светопропускания в камере измерений.

П р и м е ч а н и е — В случае, когда не достигается начальное значение светопропускания, защитные стекла фотометрической системы протирают тампоном из мягкой ткани, слегка смоченным этиловым спиртом.

4.18.3.7. В каждом режиме испытывают по пять образцов.

4.18.4. Оценка результатов

4.18.4.1. Коэффициент дымообразования (D_{av}) в $\text{м}^2 \cdot \text{кг}^{-1}$ вычисляют по формуле

$$D_{\text{av}} = \frac{V}{Lm} \ln \frac{T_0}{T_{\text{min}}}, \quad (28)$$

где V — вместимость камеры измерения, м^3 ;

L — длина пути луча света в задымленной среде, м;

m — масса образца, кг;

T_0 , T_{min} — соответственно значения начального и конечного светопропускания, %.

4.18.4.2. Для каждого режима испытаний определяют коэффициент дымообразования как среднегарифметическое по результатам пяти испытаний.

За коэффициент дымообразования исследуемого материала принимают большее значение коэффициента дымообразования, вычисленное для двух режимов испытания.

4.18.4.3. Сходимость и воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 15 %.

4.18.4.4. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.18.5. Требования безопасности

Установку для определения коэффициента дымообразования необходимо помещать в вытяжной шкаф. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.19. Метод экспериментального определения индекса распространения пламени

4.19.1. Аппаратура

Установка для определения индекса распространения пламени (черт. 19) включает в себя следующие элементы.

4.19.1.1. Электрическая радиационная панель, состоящая из керамической плиты, в пазы которой уложены спирали из проволоки марки Х20Н80-Н. Параметры спиралей (диаметр, шаг намотки, электрическое сопротивление) должны быть такими, чтобы при равномерном распределении спиралей по поверхности керамической плиты суммарная потребляемая мощность не превышала 8 кВт. Керамическая плита закреплена в теплоизолированном корпусе, имеющем отверстия для крепления к стойке прибора и колодку подключения электрического питания. Для увеличения мощности инфракрасного излучения и уменьшения влияния потоков воздуха перед керамической плитой установлена сетка из жаропрочной стали.

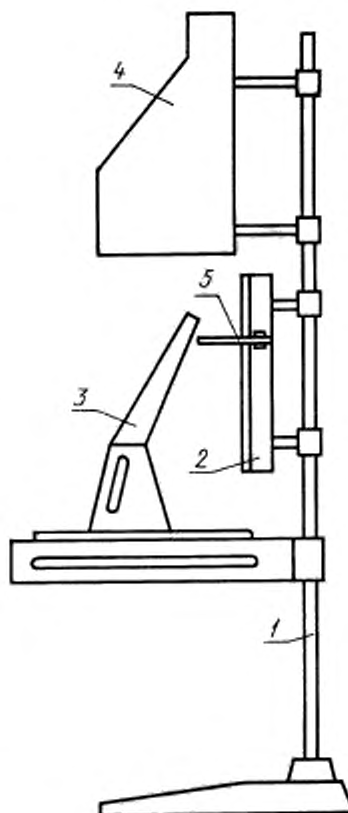
4.19.1.2. Держатель образца, состоящий из подставки и рамки. Рамку закрепляют на подставке так, чтобы плоскость образца материала, установленного в ней, была наклонена под углом 30° от вертикали в сторону радиационной панели. Держатель образца устанавливают так, чтобы расстояние от края образца, ограниченного рамкой, до сетки радиационной панели составляло 70 мм.

Боковая поверхность рамки имеет контрольные деления через каждые (30±1) мм, пронумерованные от нулевого до девятого.

4.19.1.3. Вытяжной зонт размерами 360·360·700 мм, установленный над держателем образца, служит для сбора и удаления продуктов горения.

4.19.1.4. Термоэлектрический преобразователь диаметром электродов 0,5 мм для замера температуры продуктов горения в центре сечения суженной части вытяжного зонта.

4.19.1.5. Запальную горелку, установленную перед радиационной панелью таким образом, чтобы расстояние от трубы горелки, находящейся напротив середины нулевого участка, до поверхности



1 — стойка; 2 — электрическая радиационная панель; 3 — рамка держателя образца; 4 — вытяжной зонт; 5 — запальная горелка

Черт. 19

C. 52 ГОСТ 12.1.044—89

испытываемого образца составляло (8 ± 1) мм, а оси пяти отверстий были ориентированы по нормали к поверхности образца. Для стабилизации запального пламени горелка имеет однослоиный чехол из металлической сетки.

В положении «контроль» горелку выводят за край рамки.

4.19.1.6. Блок питания, состоящий из двух регуляторов напряжения с максимальным током нагрузки не менее 20 А и регулируемым выходным напряжением от 0 до 240 В.

4.19.1.7. Секундомер с погрешностью измерения не более 1 с.

4.19.2. Подготовка к испытаниям

4.19.2.1. Для испытаний готовят 5 образцов исследуемого материала длиной (320 ± 2) мм, шириной (140 ± 2) мм, фактической толщиной, но не более 20 мм. Отделочные и облицовочные материалы, а также лакокрасочные и пленочные покрытия испытывают нанесенными на ту же основу, которая принята в реальной конструкции.

4.19.2.2. Образцы кондиционируют в лабораторных условиях не менее 48 ч. Они должны характеризовать средние свойства исследуемого материала.

4.19.2.3. Регулируют расход газа через запальную газовую горелку таким образом, чтобы высота языков пламени составляла (11 ± 2) мм. После чего запальную горелку выключают и переводят в положение «контроль».

4.19.2.4. Устанавливают перед радиационной панелью в рабочее положение держатель образца с закрепленной асбосцементной плитой, в первом контрольном отверстии которой находится датчик теплового потока.

4.19.2.5. Нагревают радиационную панель, обеспечивая плотность теплового потока в стационарном режиме для первой контрольной точки (32 ± 3) кВт · м⁻². Плотность теплового потока контролируют датчиком типа Гордона с погрешностью не более $\pm 8\%$.

П р и м е ч а н и е — Считают, что радиационная панель вышла на стационарный режим, если показания датчика теплового потока достигают заданной величины и остаются неизменными в течение 15 мин.

4.19.2.6. Перестановкой датчика в следующие контрольные отверстия асбосцементной плиты регистрируют профиль падающего теплового потока вдоль поверхности образца. Во второй и третьей точках он должен быть равен соответственно (20 ± 3) и $(12,0 \pm 1,5)$ кВт · м⁻².

4.19.2.7. По окончании измерений уровней тепловых потоков датчик снимают и приступают к определению теплового коэффициента установки (β), характеризующего количество тепла, подводимого к поверхности образца в единицу времени и необходимого для повышения температуры дымовых газов на 1 °С. Для этого перед асбосцементной плитой устанавливают щелевую калибровочную газовую горелку. Переводят в рабочее положение и включают запальную газовую горелку, регистрируя через 15 мин горения температуру (t_1) в вытяжном зонте. Затем зажигают щелевую калибровочную горелку, регулируя подачу газа с расходом $(0,030 \pm 0,001)$ л · с⁻¹. Через 10 мин горения регистрируют температуру (t_2) в вытяжном зонте.

Тепловой коэффициент установки (β) вычисляют по формуле

$$\beta = \frac{qQ}{t_2 - t_1}, \quad (29)$$

где q — удельная теплота сгорания газа, кДж · л⁻¹;

Q — расход газа запальной горелки, л · с⁻¹.

В качестве теплового коэффициента установки принимают среднеарифметическое результатов пяти калибровочных испытаний.

4.19.2.8. Проверку режимов работы установки проводят с помощью стандартного образца, описание которого приведено в приложении 10. Индекс распространения пламени стандартного образца должен быть $18,4 \pm 1,5$.

4.19.3. Проведение испытаний

4.19.3.1. Перед проведением каждого испытания контролируют плотность теплового потока в первой контрольной точке по 4.19.2.3—4.19.2.5.

4.19.3.2. Подготовленный к испытаниям образец материала устанавливают в держатель и на поверхность образца наносят риски с шагом (30 ± 1) мм.

П р и м е ч а н и е — Материалы толщиной менее 10 мм испытывают с подложкой из асбосцементной плиты размерами 320·140·10 мм.

4.19.3.3. Зажигают запальную горелку и переводят ее в рабочее положение.

4.19.3.4. Заменяют держатель образца, используемый для контроля тепловых потоков, на держатель с исследуемым образцом за время не более 30 с.

4.19.3.5. Испытание длится до момента прекращения распространения пламени по поверхности образца. В процессе испытания определяют:

время от начала испытания до момента прохождения фронтом пламени нулевой отметки τ_0 , с;

время прохождения фронтом пламени i -го участка поверхности образца ($i = 1, 2, \dots, 9$) τ_i , с;

расстояние l , на которое распространился фронт пламени, мм;

максимальную температуру дымовых газов t_{\max} , °С;

время от начала испытания до достижения максимальной температуры τ_{\max} , с.

4.19.4. Оценка результатов

4.19.4.1. Для каждого образца вычисляют индекс распространения пламени (I) по формуле

$$I = \left[\frac{0,0115 \beta}{\tau_0} (t_{\max} - t_0) (\tau_{\max} - \tau_0) (1 + 0,2l) \sum_{i=1}^n \frac{1}{\tau_i} \right]^{0,5} \quad (30)$$

где 0,0115 — размерный коэффициент, Вт^{-1} ;

0,2 — размерный коэффициент, $\text{с} \cdot \text{мм}^{-1}$.

Среднеарифметическое значение индекса пяти испытанных образцов принимают за индекс распространения пламени исследуемого материала.

4.19.4.2. Сходимость и воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 25 %.

4.19.4.3. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.19.5. Требования безопасности

Во время испытаний материалов и тарировки установки следует включать принудительную вентиляцию помещения, при этом скорость воздушного потока не должна быть более $0,35 \text{ м} \cdot \text{с}^{-1}$. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.20. Метод экспериментального определения показателя токсичности продуктов горения полимерных материалов

4.20.1. Аппаратура

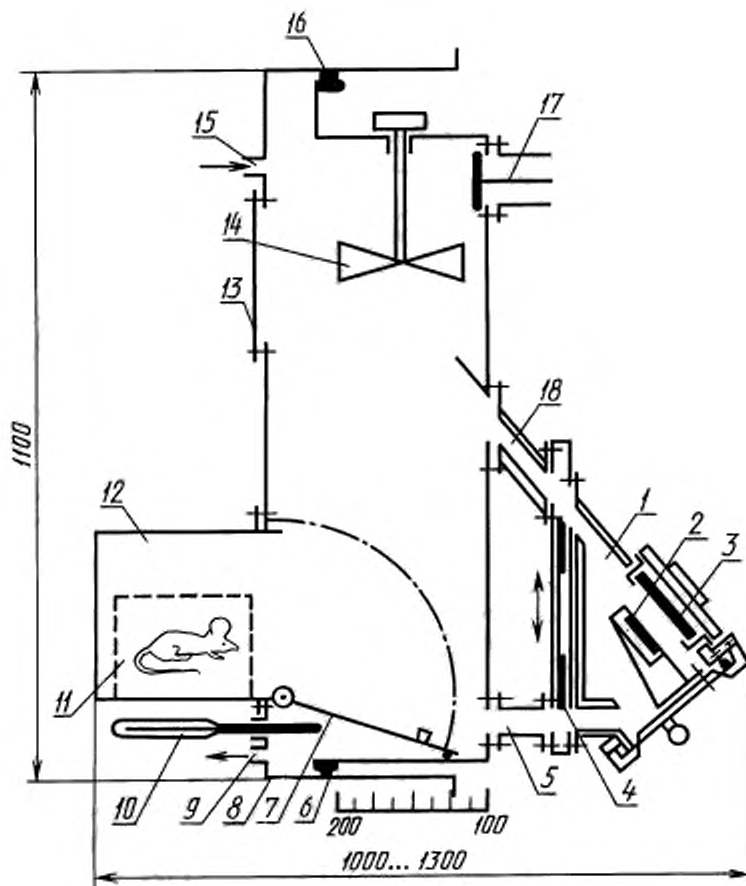
Установка для определения показателя токсичности (черт. 20) включает в себя следующие элементы.

4.20.1.1. Камера сгорания вместимостью $3 \cdot 10^{-3} \text{ м}^3$, соединенная с экспозиционной камерой переходными рукавами, выполнена из листовой нержавеющей стали толщиной $(2,0 \pm 0,1) \text{ мм}$. Внутренняя поверхность камеры сгорания изолирована асбосцементными плитами толщиной 20 мм. В камере установлен экранированный электронагревательный излучатель размерами 120×120 мм и держатель образца размерами 120×120×25 мм. Излучатель представляет собой нагревательную спираль, размещенную в трубках из кварцевого стекла и расположенную перед стальным полированным отражателем с водяным охлаждением. Он закреплен на верхней стенке камеры под углом 45° к горизонтали. Спираль излучателя сопротивлением $(22,0 \pm 0,1) \text{ Ом}$ изготовлена из проволоки марки Х20Н80-Н (ГОСТ 12766.1) диаметром $(0,9 \pm 0,1) \text{ мм}$. Электропитание излучателя регулируют с помощью трансформатора и контролируют по показаниям вольтметра с погрешностью не более 0,5 В.

Держатель образца выполнен в виде металлической рамки, в которой закреплен асбосцементный поддон. Поддон имеет углубление для размещения вкладыша с образцом материала. Нагреваемая поверхность образца и поверхность электронагревательного излучателя параллельны, расстояние между ними равно 60 мм.

На боковой стенке камеры сгорания имеется окно из кварцевого стекла для наблюдения за образцом при испытаниях.

На выходе из камеры сгорания размещены заслонки верхнего и нижнего переходных рукавов. Длина верхнего рукава 250 мм, нижнего — 180 мм, проходные сечения рукавов соответственно 160×40 мм и 160×30 мм. Внутренняя поверхность верхнего переходного рукава также облицована асбосцементными плитами.



1 — камера сгорания; 2 — держатель образца; 3 — электронагревательный излучатель; 4 — заслонки; 5, 18 — переходные рукава; 6 — стационарная секция экспозиционной камеры; 7 — дверца предкамеры; 8 — подвижная секция экспозиционной камеры; 9, 15 — штуцеры; 10 — термометр; 11 — клетка для подопытных животных; 12 — предкамера; 13 — предохранительная мембрана; 14 — вентилятор; 16 — резиновая прокладка; 17 — клапан продувки

Черт. 20

4.20.1.2. Экспозиционная камера, состоящая из стационарной и подвижной секций. По периметру стационарной секции имеется паз для надувной резиновой прокладки с рабочим давлением не менее 6 МПа. В верхней части камеры находится четырехлопастной вентилятор перемешивания диаметром 150 мм с частотой вращения 5 с⁻¹. На боковой стенке установлен клапан продувки. На торцевой стенке подвижной секции закреплены предохранительная мембрана, предкамера, штуцеры для подключения газоанализаторов, термометр для измерения температуры в нижней части камеры. Перемещение подвижной секции позволяет изменять объем экспозиционной камеры от 0,1 до 0,2 м³.

4.20.1.3. Предкамера объемом 0,015 м³, оборудованная наружной и внутренней дверцами и смотровым окном.

4.20.1.4. Водоохлаждаемый датчик типа Гордона ФОА-013 и регистрирующий прибор типа А 565—001—06 с диапазоном измерений от 0 до 100 мВ для контроля плотности теплового потока. Погрешность измерения плотности теплового потока не должна быть более ±8 %.

4.20.1.5. Для непрерывного контроля состава газовоздушной среды в экспозиционной камере используют газоанализаторы оксида углерода (ГИАМ-5М с диапазоном измерений от 0 до 1 %, допустимой погрешностью ±2 %), диоксида углерода (ГИАМ-5М с диапазоном измерений от 0 до 5 %, допустимой погрешностью ±2 %) и кислорода (МН 5130—1 с диапазоном измерений от 0 до 21 %, допустимой погрешностью ±2 %).

4.20.1.6. Термометр лабораторный любого типа с диапазоном измерений от 0 до 100 °С, с погрешностью не более 1 °С.

4.20.2. Подготовка к испытаниям

4.20.2.1. При наладке установки следует определить параметры напряжения на спирали электронагревательного излучателя, при которых обеспечиваются заданные уровни плотности теплового потока. Для измерения величины падающего теплового потока водоохлаждаемый датчик ФОА-013 закрепляют на центральном участке держателя образца. Измерения проводят при герметизированной экспозиционной камере и открытых заслонках переходных рукавов. По результатам измерений строят график зависимости плотности падающего теплового потока (Q) от напряжения на спирали электронагревательного излучателя.

4.20.2.2. По величине плотности теплового потока определяют значение температуры испытания ($t_{\text{исп}}$), соответствующее температуре нагреваемой поверхности контрольного (негорючего) образца из асбонемента. Для определения $t_{\text{исп}}$ используют данные, приведенные в табл. 16.

Таблица 16

$Q, \text{kVt} \cdot \text{m}^{-2}$	10,0	13,5	18,0	23,0	28,0	32,5	38,0	44,0	52,5	65,0
$t_{\text{исп}}, ^\circ\text{C}$	300	350	400	450	500	550	600	650	700	750

4.20.2.3. Установку следует считать готовой к испытаниям материалов, если при контрольной проверке:

значения плотности падающего теплового потока соответствуют установленным значениям напряжения на спирали электронагревательного излучателя;

выход CO в условиях термоокислительного разложения порошковой целлюлозы (фракция 0,25—0,75) массой 2,5 г при температуре испытания 450 °С (плотность падающего теплового потока 23 $\text{kVt} \cdot \text{m}^{-2}$) составляет $(200 \pm 4) \text{ mg} \cdot \text{g}^{-1}$;

концентрация CO в экспозиционной камере за время выдерживания 30 мин снижается не более чем на 5 % от первоначального уровня.

4.20.2.4. Для испытаний готовят не менее 10 образцов размером 40×40 мм фактической толщины, но не более 10 мм. Образцы кондиционируют в лабораторных условиях не менее 48 ч и затем взвешивают с погрешностью не более 0,1 г. Они должны характеризовать средние свойства исследуемого материала.

4.20.2.5. Предварительно образцы каждого материала подвергают воздействию тепловых потоков различной плотности, обеспечивающих в каждом последующем опыте повышение температуры испытания образца на 50 °С. При этом находят значение температуры испытания материала в режиме термоокислительного разложения (тления). Оно должно быть на 50 °С ниже температуры, при которой наблюдается самовоспламенение образца.

4.20.3. Проведение испытаний

4.20.3.1. Материалы испытывают в одном из двух режимов — термоокислительного разложения или пламенного горения, а именно в режиме, способствующем выделению более токсичных смесей летучих веществ. Режим пламенного горения обеспечивается при температуре испытания 750 °С (плотность падающего теплового потока 65 $\text{kVt} \cdot \text{m}^{-2}$). Критерием выбора режима основных испытаний служит наибольшее число летальных исходов в сравниваемых группах подопытных животных.

4.20.3.2. При проведении основных испытаний в установленном режиме находят ряд значений зависимости токсического действия продуктов горения от величины отношения массы образца к объему установки. Для получения токсических эффектов ниже и выше уровня 50 % летальности изменяют объем экспозиционной камеры при постоянных размерах образцов материалов.

П р и м е ч а н и е — При определении токсического эффекта учитывают гибель животных, наступившую во время экспозиции, а также в течение последующих 14 сут.

4.20.3.3. Затравку животных проводят статическим способом. В каждом опыте используют не менее 8 белых мышей массой (20 ± 2) г. Продолжительность экспозиции составляет 30 мин. Температура воздуха в предкамере за время экспозиции не должна превышать 30 °С, а концентрация кислорода должна быть менее 16 % об.

П р и м е ч а н и е — В отдельных случаях по требованию заказчика время экспозиции может быть изменено в пределах 5—60 мин.

C. 56 ГОСТ 12.1.044—89

4.20.3.4. Предусматривают следующий порядок проведения испытания. Нагнетают воздух в надувную прокладку до давления 0,6 МПа, проверяют заземление установки, исправность приборов и оборудования, эффективность вентиляции. Подают воду для охлаждения излучателя, после чего включают его на соответствующее напряжение. Заслонки переходных рукавов, клапан продувки, дверца камеры горения находятся в положении «закрыто».

Взвешенный образец материала помещают, а при необходимости закрепляют во вкладыше, имеющем комнатную температуру. Клетку с животными устанавливают в предкамере, наружную дверцу которой закрывают.

С момента выхода электронагревательного излучателя на стабилизированный режим (через 3 мин после включения) открывают заслонки переходных рукавов и дверцу камеры горения. Вкладыш с образцом без задержки помещают в держатель образца, после чего дверцу камеры горения быстро закрывают. Отмечают время начала экспозиции животных в токсической среде.

По достижении максимальных значений концентрации CO и CO₂ в экспозиционной камере заслонки переходных рукавов закрывают. Снимают напряжение с нагревательного элемента излучателя. Включают на 2 мин вентилятор перемешивания.

По истечении времени экспозиции животных открывают клапан продувки, заслонки переходных рукавов и наружную дверцу предкамеры. Установку вентилируют не менее 10 мин. Регистрируют число погибших и выживших животных.

П р и м е ч а н и е — В случае определения показателя токсичности продуктов горения при условии кратковременной (5—20 мин) экспозиции затравку животных начинают с момента достижения максимальных значений концентрации CO и CO₂, но не позднее чем через 15 мин после разложения образца.

4.20.3.5. В зависимости от состава материала при анализе продуктов горения определяют количественный выход оксида углерода, диоксида углерода, цианистого водорода, оксидов азота, альдегидов и других веществ. Для оценки вклада оксида углерода в токсический эффект измеряют содержание карбоксигемоглобина в крови подопытных животных.

4.20.3.6. Если масса образца принятых размеров 40·40 мм не позволяет получить эффекты меньше или больше уровня летальности 50 %, допускается уменьшить размеры образца или увеличить их до 80·80 мм и толщину до 20 мм.

4.20.4. Оценка результатов

4.20.4.1. Полученный ряд значений зависимости летальности от относительной массы материала используют для расчета показателя токсичности $H_{CL_{50}}$ в $\text{г} \cdot \text{м}^{-3}$. Расчет проводят с помощью пробит-анализа или других способов расчета средних смертельных доз и концентраций.

4.20.4.2. При необходимости определить классификационные параметры для других значений времени экспозиции их вычисляют по формуле

$$H_{CL_{50}} = \frac{CL_{50}CO}{gCO}, \quad (31)$$

где CL₅₀ CO — средняя смертельная концентрация оксида углерода в $\text{мг} \cdot \text{м}^{-3}$, которую вычисляют по уравнению $CL_{50} = 4502 + 22292t^{-1}$ (t — время экспозиции в мин);

gCO — уровень выделения CO при горении условно «эталонных» материалов: для чрезвычайно опасных — больше 360 $\text{мг} \cdot \text{г}^{-1}$, высокоопасных 120—360 $\text{мг} \cdot \text{г}^{-1}$, умеренно-опасных 40—120 $\text{мг} \cdot \text{г}^{-1}$, малоопасных — до 40 $\text{мг} \cdot \text{г}^{-1}$.

4.20.4.3. Если значения $H_{CL_{50}}$, полученное в результате испытания материала, близко к граничному значению двух классов, то при определении степени опасности материала принимают во внимание режим испытания, время разложения образца, данные о составе продуктов горения, сведения о токсичности обнаруженных соединений.

4.20.4.4. При содержании карбоксигемоглобина в крови подопытных животных 50 % и более считают, что токсический эффект продуктов горения обуславливается в основном действием оксида углерода.

4.20.4.5. Сходимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать по выходу CO ($\text{мг} \cdot \text{г}^{-1}$) 15 %.

4.20.4.6. Воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать по выходу CO ($\text{мг} \cdot \text{г}^{-1}$) 25 %.

4.20.4.7. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.20.5. Требования безопасности

Помещение, в котором проводят испытания по определению токсичности продуктов горения, должно быть оборудовано приточно-вытяжной вентиляцией. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.21. Метод экспериментального определения минимальной флегматизирующей концентрации флегматизатора и минимального взрывоопасного содержания кислорода в газо- и паровоздушных смесях

4.21.1. Аппаратура

Определение минимальной флегматизирующей концентрации флегматизатора и минимального взрывоопасного содержания кислорода в газо- и паровоздушной смеси осуществляют на установке, описанной в 4.10.1.

4.21.2. Проведение испытаний

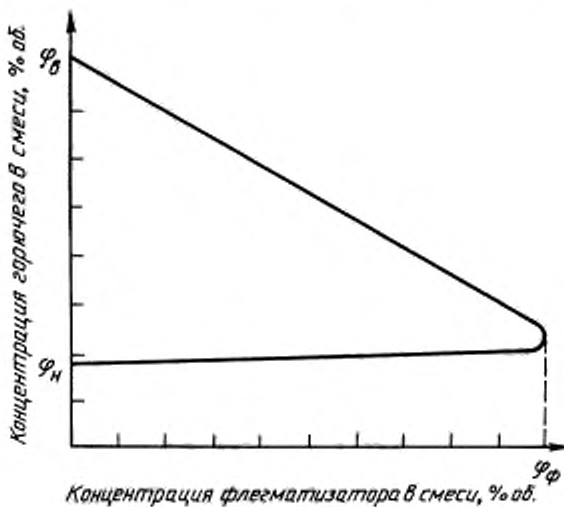
Испытания проводят по методу, изложенному в 4.10.2.

4.21.2.1. В вакуумированный реакционный сосуд последовательно по парциальным давлениям исследуемое вещество и заданный флегматизатор, а затем подают воздух до выравнивания давления в реакционном сосуде с атмосферным.

4.21.2.2. Изменяя содержание исследуемого вещества в смеси при неизменной концентрации флегматизатора, находят концентрационные пределы распространения пламени по смеси.

4.21.2.3. Затем увеличивают на 2 % содержание флегматизатора в смеси и снова находят пределы распространения пламени.

4.21.2.4. Проводя аналогичные испытания, находят такое содержание флегматизатора в смеси, при котором нижний и верхний предел распространения пламени сходятся на графике в одну точку ϕ_{ϕ} (черт. 21). Испытание смеси, соответствующей по составу точке ϕ_{ϕ} , повторяют не менее трех раз.



Черт. 21

4.21.3. Оценка результатов

4.21.3.1. Содержание флегматизатора, соответствующее точке ϕ_{ϕ} , принимают за минимальную флегматизирующую концентрацию данного флегматизатора для исследуемого вещества.

4.21.3.2. Минимальное взрывоопасное содержание кислорода (ϕ_{O_2}) в % об. вычисляют по формуле

$$\phi_{O_2} = 2,09 \cdot 10^{-3} (100 - \phi_{\phi}) (100 - \phi'_{H_2O}), \quad (32)$$

где ϕ_{ϕ} — минимальная флегматизирующая концентрация флегматизатора, % об.; ϕ'_{H_2O} — содержание водяного пара в воздухе (% об.), вычисляемое по формуле (9).

4.21.3.3. Сходимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 0,2 % об.

4.21.3.4. Воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 0,6 % об.

4.21.3.5. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

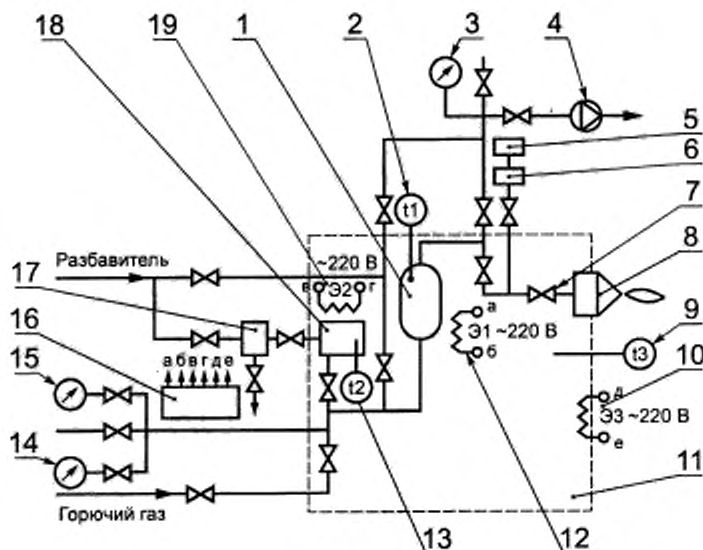
4.21.4. Требования безопасности

Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

4.22. Метод экспериментального определения концентрационного предела диффузионного горения (ПДГ) газовых смесей в воздухе

4.22.1. Аппаратура

Установка для определения ПДГ газовых смесей в воздухе представлена на черт. 21а.



1 — ресивер; 2 — первичный термопреобразователь φ_{ϕ} ; 3 — вакуумметр; 4 — вакуумный насос; 5 — измерительное устройство сигналов с датчика давления; 6 — датчик давления; 7 — вентиль точной регулировки; 8 — насадок диффузионного горения; 9 — первичный термопреобразователь φ_{H_2O} ; 10 — нагреватель Э3; 11 — термостат; 12 — нагреватель Э1; 13 — первичный термопреобразователь φ_{O_2} ; 14 — вакуумметр; 15 — манометр; 16 — система терморегулирования; 17 — емкость для воды; 18 — парогенератор; 19 — нагреватель Э2

Черт. 21а

4.22.1.1. Термостат представляет собой замкнутый объем с термоизоляцией. Термостат предназначен для поддержания заданного температурного режима 20—300 °C газовой смеси путем нагрева элементов системы газоприготовления. Обогрев термостата осуществляется нагревателем Э3 мощностью 9,6 кВт. Внутри термостата размещен ресивер для приготовления смеси горючего газа с разбавителем и парогенератор, предназначенный для приготовления водяного пара или пара горючей жидкости. Ресивер представляет собой сосуд объемом 20 дм³, рассчитанный на давление 2,5 МПа. Обогрев ресивера осуществляется нагревателем Э1 мощностью 6,2 кВт. Парогенератор представляет собой сосуд объемом 25 дм³. Для получения водяного пара служит нагреватель Э2 мощностью 9,6 кВт. Допускается отклонение от указанных значений объемов и мощностей на 5 %.

4.22.1.2. Насадок диффузионного горения (НДГ) представляет собой сопло Лаваля с форсункой $(2,1 \pm 0,1)$ мм.

4.22.1.3. Элементы измерительной системы:

система терморегулирования и управления нагревателями Э1, Э2, Э3;

вакуумметры класса точности 0,4;

манометры с диапазоном измерения 1,0 и 0,25 МПа класса точности 0,4; тип манометра выбирается исходя из условия приготовления газовой смеси с точностью 0,5 % (об.) и необходимого начального давления смеси в ресивере;

датчик давления с диапазоном измерения 1,0 МПа;

измерительно-регистрирующая аппаратура для измерения сигналов с датчика давления в частотном диапазоне до 10 Гц с верхним пределом измерения не более 1,0 МПа.

4.22.2. Подготовка к испытаниям

4.22.2.1. Проверяют наличие и содержание паспортных данных на исследуемое вещество.

4.22.2.2. Проверяют оборудование на герметичность. Для этого в ресивер подают воздух или инертный разбавитель под избыточным давлением 1,0 МПа. Установка считается герметичной, если за 300 с давление упало менее чем на половину деления по шкале манометра с диапазоном измерения 1,0 МПа класса точности 0,4.

4.22.2.3. Проводят тарировку датчика давления по показаниям образцового манометра с диапазоном измерения 0,25 МПа класса точности 0,4.

4.22.2.4. При работе с горючей жидкостью с низким давлением паров при температуре 20 °С жидкость наливают в парогенератор, включают нагреватели Э1, Э2, Э3 и нагревают парогенератор, ресивер и термостат до температуры, при которой давление паров горючей жидкости достаточно для создания требуемых газовых смесей.

4.22.3. Проведение испытаний

4.22.3.1. Проводят вакуумирование газовых магистралей, подключенных к смесителю и обеспечивающих подачу газовой смеси на насадок диффузионного горения.

4.22.3.2. По парциальным давлениям газов P_i в ресивере приготавливают требуемую газовую смесь исследуемого горючего и разбавителя. Концентрацию газа C , рассчитывают по формуле

$$C = 100 \cdot P_i / P_{\text{общ}}$$

где $P_{\text{общ}}$ — общее давление в ресивере, МПа.

Приготовление смеси осуществляют в следующей последовательности:

в ресивер подают горючий газ;

осуществляют вакуумирование газовых магистралей;

подают в ресивер разбавитель.

4.22.3.3. Включают нагреватель Э1 и исследуемую газовую смесь нагревают до заданной температуры. Указанную температуру вносят в протокол испытаний (приложение 1) как температуру исследуемой газовой смеси.

4.22.3.4. Открывают линию подачи газовой смеси на НДГ. Скорость истечения заданной газовой смеси из форсунки при этом должна быть минимально возможной. Одновременно ее зажигают (пламенем спиртовки, спичками и т. п.).

После зажигания газовой смеси и образования устойчивого горения диффузионного факела начинают увеличивать скорость истечения газа из форсунки с помощью вентиля точной регулировки. Увеличение скорости истечения продолжается до тех пор, пока не наступит срыв пламени.

В момент срыва горения фиксируют давление на входе НДГ.

Процедуру определения давления срыва диффузионного пламени повторяют пять раз. По результатам этих измерений определяют среднеарифметическое значение $\Delta P_{\text{ср}}$.

4.22.3.5. Повторяют серию экспериментов в соответствии с пп. 4.22.3.1—4.22.3.4 при концентрациях горючего газа в смеси на 5 % (об.) ниже предыдущих значений. В области предельных концентраций горючего газа в смеси с разбавителем концентрация горючего газа изменяется с шагом 1 % (об.).

При проведении серии огневых испытаний в каждом опыте в момент зажигания газовой смеси необходимо выполнение условия, при котором давление газа перед форсункой должно быть ниже первого измеренного в данной серии испытаний значения $\Delta P_{\text{ср}}$.

C. 60 ГОСТ 12.1.044—89

Путем последовательного уменьшения концентрации горючего газа в смеси с разбавителем определяют концентрацию горючего газа, при которой данная газовая смесь при истечении в атмосферу не способна к диффузионному горению.

4.22.4. Обработка результатов

4.22.4.1. За концентрационный предел диффузионного горения газовых смесей в воздухе принимают среднеарифметическое значение ближайших концентраций горючего, различающихся не более чем на 2 % (об.), при одной из которых наблюдается диффузионное горение газовой смеси при истечении в атмосферу, а при другой — его отсутствие.

4.22.4.2. По результатам измерений рассчитывают скорость срыва диффузионного горения V , м/с, по формуле

$$V = K \cdot \sqrt{\frac{2 \cdot C_p \cdot T}{\mu} \cdot \left(1 - \frac{P_a}{P_a + \Delta P_{cr}}\right)^{1-1/\gamma}},$$

где K — коэффициент расхода форсунки, равный 0,75;

μ — молекулярная масса исследуемой газовой смеси, кг/моль;

C_p — теплоемкость исследуемой газовой смеси, кДж/моль · К;

T — температура газа, К;

P_a — атмосферное давление, $P_a = 1,01 \cdot 10^5$ Па;

ΔP_{cr} — избыточное давление, при котором наблюдается срыв диффузионного горения, Па;

$$\gamma = C_p / C_v.$$

4.22.4.3. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

4.22.5. Требования безопасности

При испытаниях необходимо соблюдать меры безопасности, связанные с работой с открытым огнем.

В процессе подготовки и проведения испытаний следует применять индивидуальные средства защиты, выбираемые в соответствии со свойствами исследуемого вещества.

Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям ГОСТ 12.1.005.

Обслуживающий персонал обязан строго выполнять инструкции по безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением.

4.22, 4.22.1, 4.22.1.1—4.22.1.3, 4.22.2, 4.22.2.1—4.22.2.4, 4.22.3, 4.22.3.1—4.22.3.5, 4.22.4, 4.22.4.1—4.22.4.3, 4.22.5.

(Введены дополнительно, Изм. № 1).

ПРИЛОЖЕНИЕ 1 (рекомендуемое)

ПРОТОКОЛЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПОКАЗАТЕЛЕЙ ПОЖАРОВЗРЫВООПАСНОСТИ ВЕЩЕСТВ И МАТЕРИАЛОВ

ПРОТОКОЛ

экспериментального определения группы негорючих материалов

Дата _____

Наименование, физико-химические свойства или
указание НД на материал _____

Условия в помещении:

температура, °C _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Характеристика измерительных приборов _____

Номер образца для испытания	Температура в печи, °С			Δt_f , °С	Температура на поверхности образца, °С		Δt_s , °С	Температура внутри образца, °С		Δt_c , °С	Масса образца, г		Потеря массы образца, %	
	Начальная	Максимальная t_f макс	Конечная t_f кон		Максимальная t_s макс	Конечная t_s кон		Максимальная t_c макс	Конечная t_c кон		до испытания	после испытания		
	до испытания	после испытания												

$$\Delta t_{f, \text{ срав}} = \dots ; \quad \Delta t_s, \text{ срав.} = \dots ; \quad \Delta t_c, \text{ срав.} = \dots ;$$

Примечание _____

Вывод _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ

экспериментального определения группы трудногорючих и горючих твердых веществ и материалов

Дата _____

Наименование, состав и физико-химические свойства вещества или указание НД на материал _____

Условия в помещении:

температура, °С _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Характеристика измерительных приборов _____

Номер образца для испытания	Температура реакционной камеры до внесения образца, °С	Максимальная температура газообразных продуктов горения, °С	Время достижения максимальной температуры, с	Масса образца, г		Потеря массы образца, %
				до испытания	после испытания	

Примечание _____

Вывод _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ

определения температуры вспышки жидкостей в закрытом тигле

(указать марку прибора и способ нагревания;

допускается применять прибор ПВНЭ, прибор по ТУ 38110207 и аналогичные)

Дата _____

Наименование, состав и физико-химические свойства исследуемой жидкости _____

Условия в помещении:

температура, °С _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

С. 62 ГОСТ 12.1.044—89

Номер образца для испытания	Скорость нагревания образца, °C мин ⁻¹	Температура испытания, °C	Результат испытания на вспышку	Температура вспышки, °C	Особенности испытания

$$t_{\text{всп}} = t_{\text{всп, средн}} + 0,27 (101,3 - p) = \underline{\hspace{100pt}}$$

Вывод _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ

определения температуры вспышки и воспламенения жидкостей в открытом тигле
(указать марку прибора и способ нагревания)

Дата _____

Наименование, состав и физико-химические свойства исследуемой жидкости _____

Условия в помещении:

температура, °C _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Номер образца для испытания	Скорость нагревания образца, °C мин ⁻¹	Температура испытания, °C	Результат испытания на вспышку (воспламенение)	Температура вспышки (воспламенения), °C	Особенности испытания

$$t_{\text{всп (восп)}} = t_{\text{всп (восп), средн}} + 0,27 (101,3 - p) = \underline{\hspace{100pt}}$$

Вывод _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ

определения температуры воспламенения (самовоспламенения или тления) твердых веществ и материалов

Дата _____

Наименование, состав и физико-химические свойства исследуемого вещества или указание НД на материал _____

Условия в помещении:

температура, °C _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Характеристика измерительных приборов _____

Номер образца для испытания	Температура испытания, °C	Результат испытания	Особенности испытания

Вывод _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ**определения температуры самовоспламенения газов и жидкостей**

Дата _____

Наименование, состав и физико-химические свойства исследуемого вещества _____

Условия в помещении:

температура, °С _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Характеристика измерительных приборов _____

Номер пробы вещества	Количество вещества в пробе, см ³ (г)	Температура колбы, °С			Температура испытания, °С	Период индукции, с	Результат испытания
		верх	середина	низ			

Примечание _____

Вывод _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ**определения концентрационных пределов распространения пламени по газо- и паровоздушным смесям**

Дата _____

Название и состав вещества, температура кипения и давление насыщенного пара при температуре испытаний _____

Расчетное значение концентрационных пределов: $\phi_u =$ ____ % об., $\phi_s =$ ____ % об.

Номер испытания	Атмосферное давление, мм рт. ст.	Температура испытаний, °С	Относительная влажность воздуха, %	Общее давление смеси, мм рт. ст.	Парциальное давление компонентов смеси, мм рт. ст.					Концентрация компонентов смеси, % об.					Результат испытания на воспламенение	
					1	2	3	4	5	1	2	3	4	5		

Примечание _____

Вывод: $\phi_u =$ _____; $\phi_s =$ _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ

определения нижнего концентрационного предела распространения пламени, максимального давления взрыва, максимальной скорости нарастания давления, минимального взрывоопасного содержания кислорода и минимальной флегматизирующей концентрации флегматизатора

Дата _____

Наименование, состав и физико-химические свойства исследуемого вещества _____

Условия в помещении:

температура, °C _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Вместимость реакционного сосуда _____, вместимость ресивера _____

Характеристика измерительных приборов _____

Номер образца для испытания	Содержание кислорода в газоподушной смеси, % об.	Масса образца, г	Концентрация вещества в реакционном сосуде, г · м⁻³	Давление взрыва, кПа	Скорость нарастания давления, МПа с⁻¹

Примечание _____

Вывод: $\phi_u =$ _____; $p_{max} =$ _____; $(dp/dt)_{max} =$ _____; $\Phi_{O_2} =$ _____.
 $\Phi_b =$ _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ

определения температурных пределов распространения пламени по паровоздушным смесям

Дата _____

Наименование, состав и физико-химические свойства исследуемой жидкости _____

Условия в помещении:

температура, °C _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Характеристика измерительных приборов _____

Расчетное значение температурных пределов:

Номер образца для испытания	Температура, °C		Мощность источника зажигания, мДж	Результат испытания на воспламенение	Особенности испытания
	жидкой фазы	паровой фазы			

$$t_u, t_n = \frac{(t_{secCs} + t_{o2Cs1})_1 + (t_{secCs} + t_{o2Cs1})_2 + (t_{secCs} + t_{o2Cs1})_3}{6}$$

Вывод: $t_u =$ _____; $t_n =$ _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ

определения условий теплового самовозгорания твердых веществ и материалов

Дата _____

Условия в помещении:

температура, °С _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Наименование, состав и физико-химические свойства исследуемого вещества или указание НД на материал _____

Характеристика измерительных приборов _____

Номер образца для испытания	Размер образца (по размеру корзиночки), мм	Удельная поверхность образца, м ⁻¹	Показания термозелектрических преобразователей			Температура испытания, °С	Время до самовозгорания, ч	Продолжительность испытания, ч
			1	2	3			

Примечание _____

Уравнения, выражающие условия теплового самовозгорания:

 $\lg t_c = \dots$; $\lg t_c = \dots$

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ

определения минимальной энергии зажигания пылевоздушных смесей

Дата _____

Условия в помещении:

температура, °С _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Наименование, состав и физико-химические свойства исследуемого вещества _____

Данные о фракционном составе образца _____

Характеристика измерительных приборов _____

Номер испытания	Напряжение на вибраторе, В	Расстояние между распылителем и электродами <i>h</i> , мм	Разрядный промежуток <i>L</i> , м	Напряжение на конденсаторе, кВ		Емкость конденсатора, нФ	Число искровых разрядов <i>n</i>	Число воспламенений <i>m</i>	Энергия искрового разряда, мДж
				<i>U</i> ₁	<i>U</i> ₂				

Примечание _____

Вывод: $W = \dots$

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ

определения кислородного индекса

Дата _____

Наименование материала _____

Условия в помещении:

температура, °С _____

Вид, размеры и ориентация образца _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Вариант зажигания (А или Б) _____

Кондиционирование: без, 23, 23/50

Значения: $d =$ _____ ; $KI =$ _____ ; $\sigma =$ _____

1. Определение концентрации кислорода для пары символов Х и 0 в интервале концентрации не более 1 % (по 4.14.3.15).

Концентрация кислорода, % об.	
Время горения, с	
Длина сгоревшей части, мм	
Символы 0 или X	

Концентрация кислорода символа 0 для пары = _____ (с этой величины начинают часть 2).

2 Определение значения кислородного индекса.

Значение $d = 0,2 \%$	По 4.14.3.16—4.14.3.18	C_k
Концентрация O_2 , %		
Время горения, с		
Символы 0 или X		

3 Проверка значения d (согласно 4.14.4.3).

Последние 6 результатов	Концентрация кислорода, %			
	V_i	KI	$V_i - KI$	$(V_i - KI)^2$
C_k^1				
2				
3				
4				
5				
$n = 6$				

$$\sigma = [\sum(V_i - KI)^2 / (n - 1)]^{0.5}.$$

4 Примечание _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ**определения способности взрываться и гореть при взаимодействии с водой, кислородом воздуха и другими веществами**

Дата _____

Наименование, состав и физико-химические свойства исследуемых веществ _____

Условия в помещении:

температура, °С _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Характеристика измерительных приборов _____

Номер образца для испытания	Количество исследуемого вещества в образце, г (см ³)	Температура испытания, °С	Продолжительность испытания, ч	Результат испытания	Особенности испытания

Вывод _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ**определения нормальной скорости распространения пламени, максимального давления взрыва и максимальной скорости нарастания давления взрыва газо- и паровоздушной смеси**

Дата _____

Наименование и физико-химические свойства исследуемого вещества _____

Условия в помещении:

температура, °С _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Вместимость реакционного сосуда, дм³ _____

Способ приготовления горючей смеси _____

Характеристика измерительных приборов _____

Концентрация горючего в реакционном сосуде, % об. (мм рт. ст.)	Время термостатирования, мин	Равномерность нагрева реакционного сосуда, К			Энергия искрового разряда, мДж	Длительность искрового разряда, мс	Особенности испытания
		T ₁	T ₂	T ₃			

Особенности проведения расчета _____

Тип применяемой ЭВМ _____

Метод оптимизации _____

Название программы и фамилия программиста _____

Точность расчета (одинарная, двойная) _____

Результаты расчетов для каждой серии испытаний оформляют в виде отдельной таблицы.

Характеристики серии испытаний:

начальное давление $p_0 \cdot 10^3$, Па = _____исходная температура T , К = _____концентрация горючего ϕ_0 , % об. = _____

С. 68 ГОСТ 12.1.044—89

относительное максимальное давление взрыва, $\Pi_e =$ _____
 (подчеркните: расчет, экспер.)

показатель адиабаты исходной смеси $\gamma_a =$ _____

показатель адиабаты продуктов горения $\gamma_e =$ _____

Номер испытания в серии	Результаты эксперимента		Результаты расчета		Среднее значение в серии испытаний	
	$p \cdot 10^5$, Па	t , см	$x_{hi} \pm \Delta x_{hi}$	$e \pm \Delta e$	$x_{av} \pm \Delta x_{av}$	$e^* \pm \Delta e^*$

Целесообразно к протоколу прилагать график зависимости максимального давления взрыва и максимальной скорости нарастания давления от концентрации исследуемого вещества в горючей смеси с указанием начального давления и температуры и значений этих величин в каждом испытании.

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ

определения скорости выгорания жидкостей

Дата _____

Наименование, состав и физико-химические свойства исследуемой жидкости _____

Условия в помещении:

температура, °C _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Градуировочный коэффициент установки $R =$ _____

Характеристика измерительных приборов _____

Номер испытания	Диаметр горелки, мм	Показания регистрирующего прибора, мм		Массовая скорость выгорания m_t , кг м ⁻² с ⁻¹	Среднее значение скорости выгорания \bar{m}_t , кг м ⁻² с ⁻¹	Характер и режим горения
		Δf	Δt			

Примечание _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ

определения коэффициента дымообразования

Дата _____

Наименование, состав и физико-химические свойства исследуемого вещества или указание НД на материал _____

Условия в помещении:

температура, °C _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Размеры и внешние признаки испытываемых образцов

Режим испытаний	Номер образца для испытаний	Масса образца, кг	Светопропускание, %		Коэффициент дымообразования для каждого образца, м ³ кг ⁻¹
			начальное	конечное	

Примечание _____

Вывод _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ**определения индекса распространения пламени**

Дата _____

Наименование, состав и указание НД на материал

Условия в помещении:

температура, °С _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Значение теплового коэффициента установки $\beta =$ _____

Номер образца для испытания	Размеры образца, мм	Температура дымовых газов, °С	Время, с										достижение максимальной температуры дымовых газов	Длина обгоревшего участка образца, мм	Индекс распространения пламени для каждого образца
			0	1	2	3	4	5	6	7	8	9			

Примечание _____

Вывод: $I =$ _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ**определения показателя токсичности продуктов горения полимерных материалов**

Дата _____

Наименование, состав или указание НД на материал

Условия в помещении:

температура, °С _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Размеры и внешние признаки испытываемых образцов _____

С. 70 ГОСТ 12.1.044—89

Номер образца	Температура испытания, °C	Время разложения (горения) образца, мин	Потеря массы, г	Массовая доля летучих веществ, %	Продолжительность экспозиции животных, мин	Параметры токсичности	
						$H_{DT} \cdot \text{м}^{-1}$	Массовая доля карбоксигемоглобина, %

Примечание _____

Вывод _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ

определения минимальной флегматизирующей концентрации флегматизатора и минимального взрывоопасного содержания кислорода в газо- и паровоздушных смесях

Дата _____

Наименование, состав и физико-химические свойства исследуемого вещества _____

Условия в помещении:

температура, °C _____

атмосферное давление, кПа _____

относительная влажность, % _____

Расчетное значение концентрационных пределов _____

Номер и роды вещества	Остаточное давление в реакции, мкном. сосуда, мм рт. ст.	Парциальные давления компонентов смеси, мм рт. ст.			Концентрация компонентов смеси, % об.			Результат испытаний воспламенения	Концентрационные пределы распространения пламени по смеси, % об.
		Вещество	Флегматизатор	Воздух	Вещество	Флегматизатор	Воздух		

Примечание _____

Вывод: $\phi_f =$ _____ ; $\phi_{O_2} =$ _____

Фамилия оператора _____

Наименование лаборатории _____

ПРОТОКОЛ

опытов по определению концентрационного предела диффузионного горения газовых смесей в воздухе

Дата проведения испытаний _____

Наименование горючего _____

Наименование разбавителя _____

Температура исследуемой газовой смеси _____

Атмосферное давление _____

Номер п/п	Концентрация горючего, % (об.)	Давление срыва, кПа	Скорость срыва диффузионного горения, м/с

Принятое значение ПДГ смеси _____ в воздухе при температуре _____ °С составляет _____ % (об.).

Фамилия оператора _____
подпись

(Измененная редакция, Изд. № 1).

ПРИЛОЖЕНИЕ 2 (рекомендуемое)

МЕТОДЫ РАСЧЕТА ТЕМПЕРАТУРЫ ВСПЫШКИ ЖИДКОСТЕЙ

1. Методы расчета температуры вспышки индивидуальных жидкостей в закрытом тигле

1.1. Температуру вспышки жидкостей ($t_{\text{всп}}$) в °С, имеющих нижеперечисленные виды связей (табл. 17), вычисляют по формуле

$$t_{\text{всп}} = a_0 + a_1 t_{\text{кн}} + \sum_{j=2}^n a_j l_j, \quad (33)$$

где a_0 — размерный коэффициент, равный минус 73,14 °С;

a_1 — безразмерный коэффициент, равный 0,659;

$t_{\text{кн}}$ — температура кипения исследуемой жидкости, °С;

a_j — эмпирические коэффициенты, приведенные в табл. 17;

l_j — количество связей вида j в молекуле исследуемой жидкости.

Среднеквадратическая погрешность расчета (δ) по формуле (33) составляет 13 °С.

Таблица 17

Вид связи	$a_j, ^\circ\text{C}$	Вид связи	$a_j, ^\circ\text{C}$
C—C	-2,03	C—Cl	15,11
C::C	-0,28	C—Br	19,40
C=C	1,72	C—Si	-4,84
C—H	1,105	Si—H	11,00
C—O	2,47	Si—Cl	10,07
C=O	11,66	N—H	5,83
C—N	14,15	O—H	23,90
C=N	12,13	S—H	5,64
C—S	2,09	P—O	3,27
C=S	-11,91	P=O	9,64
C—F	3,33		

1.2. Для нижеперечисленных классов веществ температуру вспышки в °С вычисляют по формуле

$$t_{\text{всп}} = a + b t_{\text{кн}}, \quad (34)$$

где a, b — эмпирические коэффициенты, приведенные в табл. 18 вместе со среднеквадратическими погрешностями расчета δ .

C. 72 ГОСТ 12.1.044—89

Таблица 18

Класс веществ	Коэффициенты		$\delta, {}^{\circ}\text{C}$
	$a, {}^{\circ}\text{C}$	b	
Алканы	-73,22	0,693	1,5
Спирты	-41,69	0,652	1,4
Алкиланилины	-21,94	0,533	2,0
Карбоновые кислоты	-43,57	0,708	2,2
Алкилфенолы	-38,42	0,623	1,4
Ароматические углеводороды	-67,83	0,665	3,0
Альдегиды	-74,76	0,813	1,5
Бромалканы	-49,56	0,665	2,2
Кетоны	-52,69	0,643	1,9
Хлоралканы	-55,70	0,631	1,7

1.3. Если для исследуемой жидкости известна зависимость давления насыщенного пара от температуры, то температуру вспышки в ${}^{\circ}\text{C}$ вычисляют по формуле

$$t_{\text{всп}} = \frac{A_b}{p_{\text{всп}} D_0 \beta} - 273, \quad (35)$$

где A_b — константа, равная 280 $\text{kPa} \cdot \text{см}^2 \cdot \text{с}^{-1} \cdot \text{K}$;

$p_{\text{всп}}$ — парциальное давление пара исследуемой жидкости при температуре вспышки, kPa ;

D_0 — коэффициент диффузии пара в воздухе, $\text{см}^2 \cdot \text{с}^{-1}$;

β — стехиометрический коэффициент кислорода в реакции горения, определяемый по формуле

$$\beta = m_c + m_s + 0,25 (m_u - m_x) - 0,5m_o + 2,5m_p, \quad (36)$$

где $m_c, m_s, m_u, m_x, m_o, m_p$ — число атомов соответственно углерода, серы, водорода, галоида, кислорода и фосфора в молекуле жидкости.

Среднеквадратическая погрешность расчета по формуле (35) составляет 13 ${}^{\circ}\text{C}$.

2. Методы расчета температуры вспышки смесей горючих жидкостей в закрытом тигле

2.1. Температуру вспышки смесей горючих жидкостей ($t_{\text{всп. см}}$) в ${}^{\circ}\text{C}$ вычисляют по формуле

$$\sum_{i=1}^k x_i e_i p \left[\frac{\Delta H_{\text{исп. см}}}{R(t_{\text{всп. см}} + 273)} - \frac{\Delta H_{\text{исп. см}}}{R(t_{\text{всп. см}} + 273)} \right] = 1, \quad (37)$$

где x_i — мольная доля i -го компонента в жидкой фазе;

$\Delta H_{\text{исп. см}}$ — мольная теплота испарения i -го компонента, $\text{кДж} \cdot \text{моль}^{-1}$;

$t_{\text{всп. см}}$ — температура вспышки i -го компонента, ${}^{\circ}\text{C}$;

R — универсальная газовая постоянная.

Значение $\Delta H_{\text{исп. см}}/R$ может быть вычислено по интерполяционной формуле

$$\Delta H_{\text{исп. см}}/R = -2918,6 + 19,6 (t_{\text{кпп. см}} + 273), \quad (38)$$

где $t_{\text{кпп. см}}$ — температура кипения i -го компонента, ${}^{\circ}\text{C}$.

Среднеквадратическая погрешность расчета по формуле (37) составляет 9 ${}^{\circ}\text{C}$.

2.2. Если для компонентов смеси известна зависимость давления насыщенного пара от температуры, то температуру вспышки смеси вычисляют по формуле

$$\sum_{i=1}^k [x_i 10^6 (1642 - \Theta_i) / (1642 - \Theta_{\text{см}})] = 1, \quad (39)$$

где $a_i = B_i (\Theta_{\text{см}} - \Theta_i) / \Theta_{\text{см}} \Theta_i$,

$\Theta_i = t_{\text{всп. см}} + C_{A_i}$,

$\Theta_{\text{см}} = t_{\text{всп. см}} + C_{A_{\text{см}}}$,

B_i, C_{A_i} — константы уравнения Антуана для i -го компонента.

Среднеквадратическая погрешность расчета по формуле (39) составляет 11 ${}^{\circ}\text{C}$.

2.3. Температуру вспышки бинарных смесей жидкостей, принадлежащих одному гомологическому ряду, вычисляют по формуле

$$t_{\text{спн, см}} = t'_{\text{спн}} + \Delta[x + (m-1)(x')^n], \quad (40)$$

где $t'_{\text{спн}}$ — температура вспышки легокипящего компонента, °С;

Δ — гомологическая разность по температуре вспышки в рассматриваемом ряду, °С;

x — массовая доля высококипящего компонента в жидкой фазе;

m — разность между числом углеродных атомов компонентов смеси;

x' — коэффициент, учитывающий нелинейный характер зависимости $t_{\text{спн}}$ от x . При $x \geq 0,5$ $x' = 2x - 1$; при $x < 0,5$ $x' = 0$.

Формула (40) применима для гомологических рядов *n*-спиртов и сложных эфиров нормального строения.

Среднеквадратическая погрешность расчета составляет 2 °С.

3. Методы расчета температуры вспышки индивидуальных жидкостей в открытом тигле

3.1. Температуру вспышки в открытом тигле вычисляют по формуле (33), используя величины эмпирических коэффициентов из табл. 19.

Таблица 19

Вид связи	a_0 , °С	Вид связи	a_1 , °С
C—C	3,63	Si—H	-4,58
C::C	6,48	-SiCl ₃	50,49
C=C	-4,18	O—H	44,29
C—H	0,35	S—H	10,75
C—O	4,62	P—O	22,23
C=O	25,36	P=O	-9,86
C—N	-7,03	N—H	18,15
C—S	14,86		

Коэффициенты a_0 и a_1 при расчете температуры вспышки в открытом тигле равны соответственно минус 73 °С и 0,409.

Среднеквадратическая погрешность расчета составляет 10 °С.

3.2. Если для исследуемой жидкости известна зависимость давления насыщенного пара от температуры, то температуру вспышки в открытом тигле вычисляют по формуле (35), где $A_b = 427$ кПа · см² · с⁻¹ · К.

Среднеквадратическая погрешность расчета составляет 13 °С.

ПРИЛОЖЕНИЕ 3 (рекомендуемое)

МЕТОДЫ РАСЧЕТА ТЕМПЕРАТУРЫ ВОСПЛАМЕНЕНИЯ ЖИДКОСТЕЙ

1. Температуру воспламенения ($t_{\text{вспн}}$) индивидуальных жидкостей в °С вычисляют по формуле (33), где a_0 — размерный коэффициент, равный минус 47,78 °С; a_1 — безразмерный коэффициент, равный 0,882; a_j — эмпирические коэффициенты, приведенные в табл. 20.

Таблица 20

Вид связи	a_j , °С	Вид связи	a_j , °С
C—C	0,027	C=O	-0,826
C::C	-2,069	C—N	-5,876
C=C	-8,980	O—H	8,216
C—H	-2,118	N—H	-0,261
C—O	-0,111		

Среднеквадратическая погрешность расчета составляет 5 °С.

C. 74 ГОСТ 12.1.044—89

2. Если известна зависимость давления насыщенных паров от температуры, то температуру воспламенения индивидуальных жидкостей, состоящих из атомов С, Н, О, Н, вычисляют по формуле

$$t_{\text{восл}} = \frac{A_b}{p_{\text{восл}} D_0 \beta} - 273, \quad (41)$$

где A_b — константа, равная 453 кПа·см²·с⁻¹·К (для фосфорорганических веществ $A_b = 1333$ кПа·см²·с⁻¹·К); $p_{\text{восл}}$ — парциальное давление пара исследуемой жидкости при температуре воспламенения, кПа; β — стехиометрический коэффициент кислорода в реакции горения, вычисляемый по формуле (36).

Среднеквадратическая погрешность расчета составляет 6 °С.

3. Температуру воспламенения алифатических спиртов и сложных эфиров вычисляют по формуле

$$t_{\text{восл}} = \frac{t_{\text{кпп}} + 273}{1 - K(t_{\text{кпп}} + 273)} - 273, \quad (42)$$

где K — эмпирический коэффициент, равный $6 \cdot 10^{-4}$ для спиртов и $7 \cdot 10^{-4}$ для сложных эфиров.

Среднеквадратическая погрешность расчета составляет 2 °С для спиртов и 4 °С — для сложных эфиров.

ПРИЛОЖЕНИЕ 4 (обязательное)

МЕТОДЫ РАСЧЕТА КОНЦЕНТРАЦИОННЫХ ПРЕДЕЛОВ РАСПРОСТРАНЕНИЯ ПЛАМЕНИ ПО ГАЗО- И ПАРОВОЗДУШНЫМ СМЕСЯМ

Методы расчета применимы для индивидуальных органических веществ, состоящих из атомов С, Н, О, N, Cl (не более одного атома хлора в молекуле) и их смесей. В случаях, оговоренных в пп. 2 и 3, в состав смесей могут входить водород, диоксид углерода, азот, водяной пар. Относительная среднеквадратическая погрешность расчетных значений концентрационных пределов распространения пламени не превышает 20 %.

1. Методы расчета концентрационных пределов распространения пламени индивидуальных веществ для начальной температуры 25 °С

1.1. Нижний предел (ϕ_n) в % об. вычисляют по формулам

$$\phi_n = 100 / (1 + h_f \Delta H_f + \sum_{j=1}^l h_j m_j + \sum_{r=1}^q h_r m_r), \quad (43)$$

или

$$\phi_n = 100 / \sum_{s=1}^q h_s m_s, \quad (44)$$

где h_f — эмпирический параметр теплоты образования вещества, моль·кДж⁻¹;

ΔH_f — стандартная теплота образования вещества в газообразном состоянии при 25 °С, кДж·моль⁻¹;

h_j , h_r , h_s — коэффициенты, характеризующие вклад j -х атомов (С, Н, О, N, Cl), r и s -х структурных групп, влияющих на нижний предел;

m_j , m_r , m_s — число атомов j -го элемента, r и s -х структурных групп в молекуле вещества;

l , p , q — число химических элементов и типов структурных групп в молекуле вещества.

Значения коэффициентов h_f , h_j , h_s приведены в табл. 21.

Таблица 21

h_f					h_r		h_s моль·кДж ⁻¹
h_C	h_H	h_O	h_N	h_Cl	$h_{C=C}$	h_{O-C}	
9,134	2,612	-0,522	-0,494	-3,57	7,88	6,50	0,0246

Значения коэффициентов h_j приведены в табл. 22.

Таблица 22

Вид структурной группы	h_j	Вид структурной группы	h_j
C—C	3,75	C—Cl	0,71
C=C	11,10	O—H	0,52
C—H	4,47	N—H	1,90
C—O	0,90	N=N	13,84
C=O	3,12	C≡C	31,05
C—N (трехвалентный)	2,27		44,13

1.2. Верхний предел распространения пламени (ϕ_u) в % об. вычисляют в зависимости от величины стехиометрического коэффициента кислорода (β) по формулам

$$\phi_u = 100 / \left(\sum_{j=1}^l h_j m_j + \sum_{i=1}^k q_i \right) \text{ при } \beta \leq 8; \quad (45)$$

$$\phi_u = 100 / (0,768\beta + 6,554) \text{ при } \beta > 8, \quad (46)$$

где h_j , q_i — коэффициенты, учитывающие химическое строение вещества;

m_j — число связей j -го элемента;

Значения коэффициентов h_j и q_i приведены в табл. 23 и 24.

Таблица 23

Вид структурной группы	h_j	Вид структурной группы	h_j
C—C	-0,84	C=O	1,31
C≡C	0,89	C—N	-1,17
C=C	0,24	C≡N	2,07
C≡C	1,93	C—Cl	0,71
C—H	1,39	N—H	0,69
C—O	-1,40	O—H	1,25

Таблица 24

Вид структурной группы	h_j
	-1,47
цикл неароматический	$9/m_c$
	1,11

2. Метод расчета концентрационных пределов распространения пламени для смесей горючих веществ при начальной температуре 25 °С

Метод предназначен для веществ, не вступающих между собой в химическую реакцию при начальной температуре. В число компонентов смеси может входить молекулярный водород, объемная концентрация которого не должна превышать 75 % от суммы горючих компонентов смеси. Негорючими компонентами смеси являются диоксид углерода, азот и водяной пар. В число компонентов смеси не входит кислород.

Нижний ϕ_n (верхний ϕ_u) предел распространения пламени для смеси горючих веществ в % об. вычисляют по формуле

$$\phi_n, \phi_u = \sum_{k=1}^n \phi_k / \sum_{k=1}^n (\phi_k / \phi_{n_k}), \quad (47)$$

C. 76 ГОСТ 12.1.044—89

где φ_k — концентрация k -го горючего компонента смеси, % об.;

φ_{n_k} — нижний или верхний предел для бинарной смеси k -го горючего компонента с воздухом, % об.;

n — число горючих компонентов смеси.

Если предел (φ_{n_k}) какого-либо компонента смеси неизвестен, его вычисляют, как указано в п. 1.

3. Методы расчета пределов распространения пламени для смесей горючих веществ с негорючими при выпуске их в воздух для начальной температуры 25 °С

Данные методы расчета применяются в том случае, если компоненты смеси не вступают между собой в химическую реакцию при начальной температуре, негорючими компонентами смеси являются диоксид углерода, азот и водяной пар. В число горючих компонентов смеси может входить молекулярный водород, объемная концентрация которого не должна превышать 75 %. В число компонентов смеси не входит кислород.

3.1. Нижний концентрационный предел распространения пламени для смеси (φ_n) в % об. вычисляют по формуле

$$\varphi_n = 100 / (1 + v_e), \quad (48)$$

где v_e — число молей воздуха, приходящееся на 1 моль исходной смеси, определяют по формуле

$$v_e = \sum_{k=1}^n \varphi_k / \varphi_{n_k} - 0,01 \left(\sum_{k=1}^n \varphi_k + \sum_{j=1}^m \varphi_j C_j \right). \quad (49)$$

где φ_{n_k} — нижний предел распространения пламени k -го горючего компонента, % об.;

φ_j — концентрация j -го негорючего компонента, % об.;

C_j — коэффициент j -го негорючего компонента;

m — число негорючих компонентов смеси.

Значения коэффициента C_j приведены в табл. 25.

Таблица 25

Негорючий компонент смеси	C_j
Азот	0,988
Водяной пар	1,247
Диоксид углерода	1,590

3.2. Верхний предел распространения пламени для смеси (φ_n) в % об. вычисляют по формуле

$$\varphi_n = \left(\sum_{k=1}^n \varphi_k + \sum_{j=1}^m \varphi_j \right) / \left(\sum_{k=1}^n \frac{\varphi_k}{\varphi_{n_k}} + \sum_{j=1}^m \frac{\varphi_j}{\varphi_{n_j}} \right) \quad (50)$$

где φ_{n_k} — верхний предел распространения пламени для бинарной смеси k -го горючего компонента с воздухом, % об.;

φ'_{n_j} — верхний условный предел распространения пламени j -го негорючего компонента, вычисляемый для каждого негорючего компонента по формуле

$$\varphi'_{n_j} = \frac{\varphi_\phi}{\left(1 - \sum_{k=1}^n \frac{\varphi_k}{\varphi_{n_k}} / \sum_{k=1}^n \frac{\varphi_k}{\varphi_{n_k}} \right) (1 - j \cdot \varphi_\phi)}, \quad (51)$$

где φ_ϕ — минимальная флегматизирующая концентрация негорючего компонента, % об.;

K_ϕ — коэффициент флегматизации.

Минимальную флегматизирующую концентрацию (φ_ϕ) каждого негорючего компонента в % об. вычисляют по формуле

$$\varphi_\phi = 100 \frac{h'_j \Delta H_j + h'_\phi + \sum_{j=1}^m h'_j m_j}{h'_\phi - 1 + \sum_{j=1}^m h'_j m_j}, \quad (52)$$

где h'_j — коэффициент теплоты образования смеси горючих компонентов в газообразном состоянии, моль·кДж⁻¹;

$h_{\phi}^{'}$, $h_{\phi}^{''}$ — свободные члены;

$h_j^{'}$, $h_j^{''}$ — коэффициенты атомов и структурных групп горючих компонентов (их значения приведены в табл. 26);

m_j — число атомов j -го вида в смеси горючих компонентов.

Таблица 26

Коэффициенты $h_j^{'}$, $h_j^{''}$	Значение коэффициента при разбавлении смеси		
	азотом	водяным паром	диоксидом углерода
$h_j^{'}$	$0,865 \cdot 10^{-2}$	$0,802 \cdot 10^{-2}$	$0,736 \cdot 10^{-2}$
$h_{\phi}^{'}$	1,256	0,780	0,584
$h_c^{'}$	2,528	1,651	1,292
$h_h^{'}$	0,759	0,527	0,427
$h_o^{'}$	0,197	0,446	0,570
$h_n^{'}$	-0,151	-0,147	-0,133
$h_{C=C}^{'}$	1,500	1,500	1,500
$h_{\phi}^{''}$	2,800	2,236	2,020
$h_c^{''}$	5,946	5,000	4,642
$h_h^{''}$	1,486	1,250	1,160
$h_o^{''}$	-2,973	-2,500	-2,321
$h_n^{''}$	0	0	0
$h_{C=C}^{''}$	0	0	0

Для смеси горючих компонентов величины ΔH_f в кДж·моль⁻¹ и m_j вычисляют по формулам

$$\Delta H_f = \left(\sum_{k=1}^n \Delta H_{f,k} \varphi_k \right) / \sum_{k=1}^n \varphi_k, \quad (53)$$

$$m_j = \left(\sum_{k=1}^n m_{j,k} \varphi_k \right) / \sum_{k=1}^n \varphi_k, \quad (54)$$

где $\Delta H_{f,k}$ — стандартная теплота образования k -го горючего компонента в газообразном состоянии, в кДж·моль⁻¹.

$m_{j,k}$ — число j -х атомов в молекуле k -го горючего компонента.

Если среди горючих компонентов смеси отсутствуют молекулярный водород,monoоксид углерода и уксусная кислота, то значение коэффициента флегматизации K_{ϕ} берут из табл. 27. В противном случае K_{ϕ} вычисляют по формуле (55) с использованием данных табл. 27

$$K_{\phi} = \sum_{k=1}^n \varphi_k / \sum_{k=1}^n \frac{\Psi_k}{\varphi_k}, \quad (55)$$

где $K_{\phi,k}$ — коэффициент флегматизации k -го горючего компонента данным флегматизатором.

Таблица 27

Флегматизатор	K_{ϕ} при флегматизации		
	органических веществ	молекулярного водорода	монооксида углерода
Азот	0,100	0,003	0,020
Диоксид углерода	0,190	0,018	0,096
Водяной пар	0,160	0,003	—

4. Метод расчета пределов распространения пламени при повышенных температурах

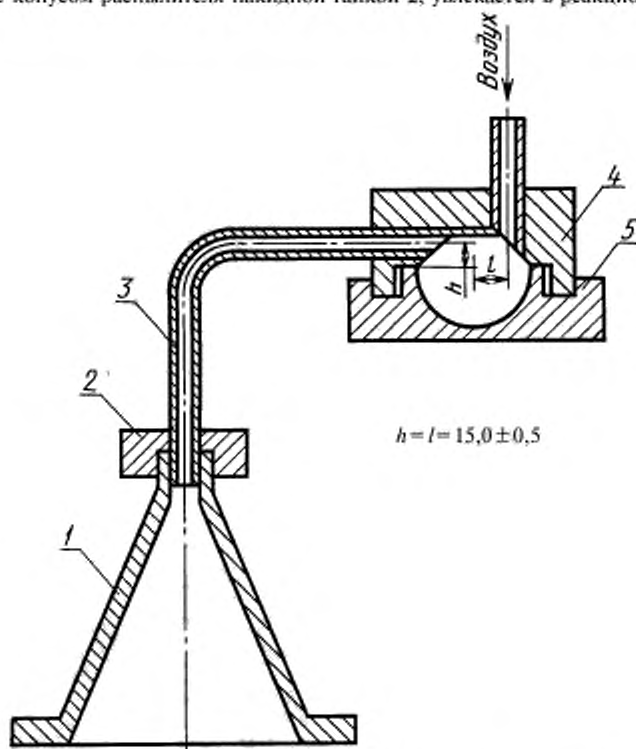
При температурах (t) в диапазоне от 25 до 150 °C нижний ($\phi_{\text{н}}$) и верхний ($\phi_{\text{в}}$) пределы распространения пламени в % об. вычисляют по формулам

$$\phi_{\text{н}} = \phi_{\text{н}25} \left(1 - \frac{t-25}{1250} \right); \quad (56)$$

$$\phi_{\text{в}} = \phi_{\text{в}25} \left(1 + \frac{t-25}{800} \right). \quad (57)$$

ПРИЛОЖЕНИЕ 5
(рекомендуемое)**КОНСТРУКЦИЯ РАСПЫЛИТЕЛЯ ДИСПЕРСНЫХ ВЕЩЕСТВ ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПОКАЗАТЕЛЕЙ ВЗРЫВА ПЫЛЕВОЗДУШНЫХ СМЕСЕЙ**

Распылитель состоит из конуса 1 и форкамеры (черт. 22). Конус с углом раствора 30° одновременно служит верхней крышкой реакционного сосуда диаметром (105±5) мм. Форкамера состоит из корпуса 4 и донышка 5, образующих внутреннюю сферу диаметром (40±1) мм. Образец исследуемого вещества, помещенный на донышко форкамеры, взвихивается при кратковременной подаче сжатого воздуха и через патрубок 3, соединенный с конусом распылителя накидной гайкой 2, увлекается в реакционный сосуд.



1 — конус; 2 — гайка накидная; 3 — патрубок; 4 — корпус форкамеры; 5 — донышко

Черт. 2

МЕТОДЫ РАСЧЕТА ТЕМПЕРАТУРНЫХ ПРЕДЕЛОВ РАСПРОСТРАНЕНИЯ ПЛАМЕНИ

1. Расчет температурных пределов распространения пламени индивидуальных жидкостей

1.1. Если известна зависимость давления насыщенного пара от температуры, то значение нижнего или верхнего температурного предела распространения пламени (t_c) в °C вычисляют по соответствующему значению концентрационного предела распространения пламени (ϕ_a) по формуле

$$t_c = \frac{b}{A - \lg(\phi_a p_0 \cdot 0,01)} - q_A, \quad (58)$$

где A , B , C_A — константы уравнения Антуана;

p_0 — атмосферное давление, кПа.

Значение ϕ_a может быть рассчитано по методам, приведенным в приложении 4. Погрешность расчета по формуле (58) определяется погрешностью расчета ϕ_a .

1.2. Если неизвестна зависимость давления насыщенного пара от температуры, то для веществ, состоящих из атомов C, H, O, N значение нижнего или верхнего температурного предела (t_c) вычисляют по формуле

$$t_c = a_0 + a_1 t_{k,c} + \sum_{j=2}^n a_j l_j, \quad (59)$$

где a_0 — размерный коэффициент, равный минус 62,46 °C для нижнего и минус 41,43 °C для верхнего пределов;

a_1 — безразмерный коэффициент, равный 0,655 для нижнего и 0,723 для верхнего пределов;

a_j — эмпирические коэффициенты, характеризующие вклад j -х структурных групп, приведены в табл. 28.

Таблица 28

Вид структурной группы	a_j , °C		Вид структурной группы	a_j , °C	
	t_u	t_v		t_u	t_v
C—C	-0,909	-1,158	C—N	-2,14	0,096
C=C	-2,66	-4,64	N—H	6,53	6,152
C—H	-0,009	0,570	O—H	19,75	17,80
C—O	0,110	1,267		-4,40	-4,60
C=O	5,57	5,86			

Среднеквадратическое отклонение расчета по формуле (59) составляет 9 °C.

1.3. Если неизвестна температура кипения исследуемого вещества при нормальном атмосферном давлении, то значение нижнего температурного предела распространения пламени (t_u) вычисляют по формуле

$$t_u = t_{\text{exp}} - C, \quad (60)$$

где t_{exp} — экспериментальное значение температуры вспышки, °C;

C — константа, равная 2 °C, если для расчета используют значение t_{exp} в закрытом тигле, и равная 8 °C, если для расчета используют значение t_{exp} в открытом тигле.

Среднеквадратическая погрешность расчета по формуле (60) не превышает 12 °C.

2. Расчет температурных пределов распространения пламени для смесей жидкостей, представляющих собой растворы

2.1. Если известна зависимость давления насыщенного пара от температуры для каждого из компонентов смеси, то температурный предел распространения пламени для смеси ($t_{\text{c}, \text{sm}}$) в °C вычисляют по формуле

$$\sum_{i=1}^k \gamma_i x_i \cdot 10^6 = 1, \quad (61)$$

где k — число компонентов смеси;

γ_i — коэффициент активности i -го компонента;

x_i — мольные доли i -го компонента в жидкой фазе;

С. 80 ГОСТ 12.1.044—89

$$B_i = \frac{B_i(\Theta_{cu} - \Theta_i)}{\Theta_{cu}\Theta_i}; \quad \Theta_{cu} = t_{c,cu} + q_{A_i}; \quad \Theta_i = t_{ci} + q_{A_i},$$

B_i, C_{A_i} — константы уравнения Антуана для i -го компонента;

t_{u_i} — температурный предел распространения пламени i -го компонента, °С.

Среднеквадратическая погрешность расчета составляет 10 °С для нижнего температурного предела и не превышает 20 °С для верхнего предела.

2.2. Если неизвестна зависимость давления насыщенного пара от температуры хотя бы для одного компонента смеси, то нижний температурный предел распространения пламени для смеси ($t_{u,cu}$) в °С вычисляют по формуле

$$\sum_{i=1}^k x_i \exp \left[\frac{\Delta H_{i,cu}}{R(t_{u_i} + 273)} - \frac{\Delta H_{i,cu}}{R(t_{u,cu} + 273)} \right] = 1, \quad (62)$$

где $\Delta H_{i,cu}$ — мольная теплота испарения i -го компонента, кДж·моль⁻¹;

t_{u_i} — нижний температурный предел распространения пламени i -го компонента, °С.

Значение $\Delta H_{i,cu}/R$ может быть определено по интерполяционной формуле (38).

Среднеквадратическая погрешность расчета по формуле (62) составляет 10 °С.

3. Расчет нижнего температурного предела распространения пламени для смесей горючих и негорючих жидкостей

Если смесь жидкостей представляет собой раствор, то, используя известную зависимость давления насыщенных паров от температуры для каждого негорючего компонента, можно рассчитать нижний температурный предел распространения пламени для смеси ($T_{u,cu}$) в градусах Кельвина по формуле

$$\sum_{i=1}^k x_i e.p \left[\Delta H_{i,cu} \left(\frac{1}{T_{u_i}} - \frac{1}{T_{u,cu}} \right) \right] - \sum_{j=1}^n x_j e.p \left[\Delta H_{j,cu} \left(\frac{1}{T_{u_j}} - \frac{1}{T_{u,cu}} \right) \right] = 1, \quad (63)$$

где x_i, x_j — мольные доли i -го горючего и j -го негорючего компонентов в жидкой фазе;

$\Delta H_{i,cu}, \Delta H_{j,cu}$ — мольная теплота испарения i -го горючего и j -го негорючего компонента, кДж·моль⁻¹;

T_{u_i} — нижний температурный предел распространения пламени i -го горючего компонента, К;

T_{u_j} — условный нижний температурный предел распространения пламени j -го негорючего компонента вычисляют по формуле

$$T_{u_j} = \frac{B}{A - \lg[p_0/(\gamma - 1)]} - C_A + 273, \quad (64)$$

где A, B, C_A — константы уравнения Антуана для данного негорючего компонента;

p_0 — атмосферное давление, кПа;

γ — параметр, характеризующий флегматизирующее или ингибиторное влияние негорючего компонента в паровой фазе. Значения γ для наиболее распространенных негорючих компонентов приведены в табл. 29.

Таблица 29

Наименование вещества	γ
Вода	1,23
Тетрахлорметан	4,80
1, 1, 2-Трифтортрихлорэтан	5,60
1, 2-Дибромтетрафторэтан	21,30

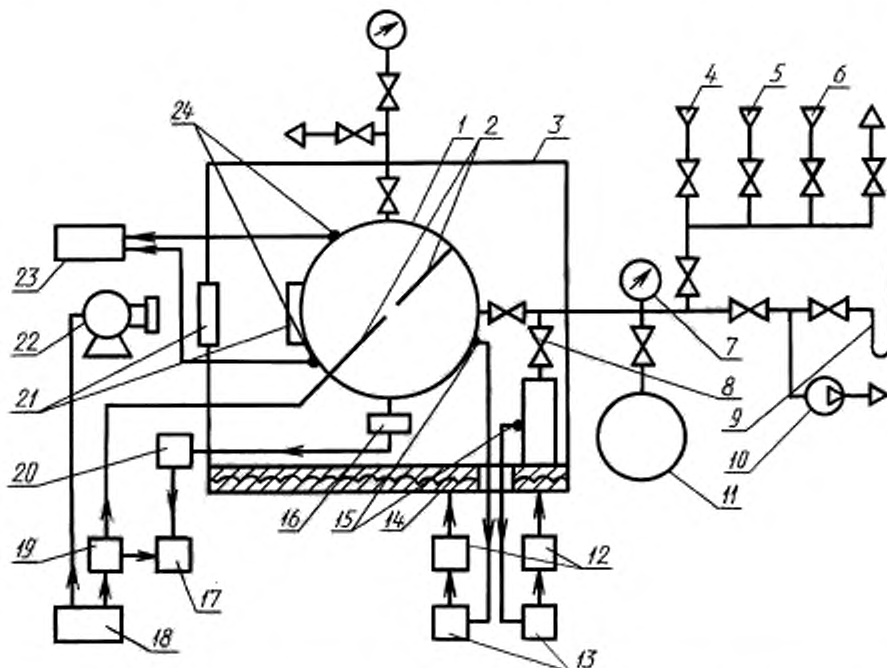
Среднеквадратическая погрешность расчета составляет 10 °С.

ПРИЛОЖЕНИЕ 7
(рекомендуемое)МЕТОДЫ ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ НОРМАЛЬНОЙ СКОРОСТИ
РАСПРОСТРАНЕНИЯ ПЛАМЕНИ В ГАЗО- И ПАРОВОЗДУШНЫХ СМЕСЯХ

1. Метод оптимизации, применяемый для определения нормальной скорости в широком диапазоне давлений и температур

1.1. Аппаратура

Схема установки для определения нормальной скорости распространения пламени приведена на черт. 23.



1 – реакционный сосуд; 2 – электроды зажигания; 3 – термостат; 4 – линия подачи горючего; 5 – линия подачи окислителя; 6 – линия подачи флегматизатора; 7 – измеритель давления; 8 – клапаны; 9 – ртутный манометр; 10 – вакуумный насос; 11 – газовый смеситель; 12 – усилители тиристорные; 13 – регуляторы температуры; 14 – электронагреватели; 15, 24 – термоэлектрические преобразователи; 16 – датчик давления; 17 – регистратор динамического давления; 18 – пульт управления; 19 – зажигающее устройство; 20 – усилитель; 21 – смотровые окна; 22 – скоростная кинокамера; 23 – измеритель температуры

Черт. 23

1.1.1. Реакционный сферический сосуд вместимостью 10 дм³, имеющий смотровое окно для регистрации процесса распространения пламени. Реакционный сосуд снабжен датчиком давления и соединен через клапаны с манометром, вакуумным насосом, системой подачи и сброса газов и паров. В центре сферической полости сосуда сформирован разрядный промежуток. Для повышения точности регистрации давления на начальной стадии развития процесса рекомендуется использовать второй датчик давления.

Примечание — Допускается применять сферические реакционные сосуды вместимостью от 3 до 25 дм³.

1.1.2. Смеситель газовый для приготовления гомогенной газопаровой смеси при повышенном давлении позволяет проводить подряд несколько экспериментов в реакционном сосуде со смесью заданной концентрации.

1.1.3. Датчик давления должен обеспечивать регистрацию быстроизменяющегося давления в частотном диапазоне от 0 до 1500 Гц и иметь верхний предел измерения не менее чем в 10 раз больше начального давления в сосуде.

П р и м е ч а н и е — При необходимости систему измерения давления тарируют либо подачей воздуха в реакционный сосуд, либо на специально предназначенном для этого прессе.

1.1.4. В качестве источника зажигания используют электрическую искру с энергией не более 0,1 Дж и длительностью не более 3 мс. Расстояние между конусообразными концами электродов не более 2,5 мм. Диаметр электродов не более 3 мм.

1.1.5. Термошкаф, обеспечивающий нагрев реакционного сосуда, испарителя и связывающих их пневмопроводов до необходимой температуры с равномерностью не менее 5 %.

1.1.6. Регистратор динамического давления должен обеспечивать непрерывную или дискретную запись изменения во времени давления внутри сосуда в процессе горения. За начало отсчета времени принимают момент срабатывания источника зажигания.

1.1.7. Манометры для измерения статического давления в сосуде, пневмопроводах, испарителе и газовом смесителе с погрешностью измерения не более 0,133 кПа при давлении до 100 кПа и не более 0,25 % — при давлении более 100 кПа.

1.1.8. Вакуумный насос, обеспечивающий остаточное давление в реакционном сосуде не более 0,266 кПа.

1.1.9. Клапаны и пневмопроводы, выдерживающие давление взрыва и обеспечивающие возможность вакуумирования сосуда.

1.1.10. Пульт управления, обеспечивающий синхронизацию момента зажигания смеси с регистрацией процесса распространения пламени с помощью скоростной кинокамеры.

1.2. П р о в е д е н и е и с п ы т а н и й

1.2.1. Реакционный сосуд проверяют на герметичность. Герметичность сосуда должна быть такой, чтобы при остаточном давлении не более 1 кПа изменение давления за 10 мин не превысило 0,133 кПа.

1.2.2. Приготавливают в реакционном сосуде горючую смесь. Для чего вакуумируют сосуд до остаточного давления не более 0,266 кПа, затем поочередно подают в него компоненты смеси по парциальным давлениям или газовую смесь из смесителя, где она предварительно подвергается конвективному перемешиванию.

1.2.3. При необходимости сосуд и испаритель нагревают до температуры испытаний, для чего используют термошкаф и устройства автоматического регулирования температуры. Допускается нагревать исходную смесь до температуры, не превышающей 55 % от температуры самовоспламенения.

В реакционном сосуде создают требуемое для испытаний давление горючей смеси.

1.2.4. Закрывают все клапаны установки и с пульта управления инициируют зажигание смеси в сосуде. Момент срабатывания зажигающего устройства и изменение давления в сосуде записываются регистратором динамического давления. При необходимости используют скоростную кинокамеру для регистрации процесса распространения пламени.

1.2.5. Испытание при заданных значениях начального давления, температуры и концентрации смеси повторяют не менее трех раз.

Каждую экспериментальную зависимость изменения давления во времени обрабатывают в соответствии с 1.3.

1.2.6. После каждого испытания реакционный сосуд вакуумируют и продувают воздухом не менее трех раз. При наличии конденсата сосуд промывают.

1.2.7. С целью определения максимального значения нормальной скорости распространения пламени для исследуемого вещества при заданных значениях начального давления и температуры проводят испытания со смесями различного состава, близкого к стехиометрическому.

1.2.8. Для определения значений нормальной скорости распространения пламени по смеси заданного состава в широком диапазоне давлений и температур проводят серии испытаний, отличающиеся начальным давлением и/или температурой.

1.3. О ц е н к а р е з у л ь т а т о в

1.3.1. Расчетную зависимость изменения давления в сосуде во времени получают интегрированием дифференциального уравнения математической модели процесса

$$\frac{d\pi}{dt} = \frac{3\pi^{\frac{1}{\gamma_a}} \left(1 - n_a \pi^{\frac{1}{\gamma_a}}\right)^{2/3} G}{a \left(\pi^{\frac{1}{\gamma_a}} - \frac{\gamma_b - 1}{\gamma_a} \cdot n_a\right)} \cdot S_a, \quad (65)$$

в котором

$$n_a = 1 - \frac{\pi^{\frac{1}{\gamma_a}} + \frac{\gamma_b - 1}{\gamma_a} \left(1 - \pi^{\frac{1}{\gamma_a}-1}\right)}{G}, \quad (66)$$

$$G = \gamma_b \left[1 + \frac{\pi_e - 1}{\gamma_b} - \frac{\gamma_a(\gamma_b - 1)}{\gamma_b(\gamma_a - 1)} \right] \pi^{\frac{1}{\gamma_a} - 1} + \frac{\gamma_b - \gamma_a}{\gamma_a - 1}, \quad (67)$$

где $\pi = p/p_e$ — относительное давление;

p — текущее расчетное давление в сосуде, кПа;

p_i — начальное давление в сосуде, кПа;

t — время, с;

a — радиус реакционного сосуда, м;

γ_a, γ_b — соответственно показатели адиабат горючей смеси и продуктов горения;

$n_x = \frac{m_x}{m_i}$ — относительная масса горючей смеси в сосуде;

m_x — текущее значение массы горючей смеси, кг;

m_i — начальное значение массы горючей смеси, кг;

$\pi_e = p_e/p_i$ — относительное максимальное давление взрыва в сосуде;

p_e — максимальное давление взрыва в сосуде при начальном давлении p_i , кПа;

s_x — текущее значение нормальной скорости распространения пламени, $\text{м} \cdot \text{с}^{-1}$.

Радиус пламени (r_x) вычисляют по формуле

$$r_x = \left(1 - n_x \pi^{-\frac{1}{\gamma_a}} \right)^{1/3} a. \quad (68)$$

Сравнение экспериментальной и расчетной зависимостей изменения радиуса пламени от времени может быть использовано для контроля правильности определения нормальной скорости.

Зависимость нормальной скорости от давления и температуры смеси принимают в виде

$$s_x = s_{x0} (p/p_e)^\alpha (T_e/T_x)^\beta, \quad (69)$$

где s_{x0} — начальная скорость распространения пламени (при начальных давлении и температуре), $\text{м} \cdot \text{с}^{-1}$;

T_x — текущее значение температуры смеси, К;

T_i — начальная температура смеси в сосуде, К;

α — барический показатель;

β — температурный показатель.

В приближении адиабатического сжатия смеси изменение нормальной скорости с ростом относительно давления описывается выражением

$$s_x = s_{x0} \pi^\epsilon, \quad (70)$$

где $\epsilon = \left(m + n - \frac{m}{\gamma_a} \right)$ — термокинетический показатель.

Входящие в расчетные формулы параметры $\gamma_a, \gamma_b, \pi_e$ определяют термодинамическим расчетом. При отсутствии расчетных значений γ_e и π_e вычисления могут проводиться в приближении $\gamma_e = \gamma_b$, а значение π_e может быть заимствовано из экспериментальных данных.

Расчетная зависимость $\pi(t)$ определяется двумя неизвестными параметрами — s_{x0} и ϵ .

1.3.2. Из экспериментальной записи изменения давления во времени выбирают не менее пяти значений $p_k(t_k)$, удовлетворяющих условию

$$1.1 p_i \leq p_k(t_k) \leq 0.9 p_i \quad (71)$$

где p_i — давление, соответствующее точке перегиба кривой изменения давления взрыва от времени, кПа.

П р и м е ч а н и е — Для оценки соответствия энергии искры условиям испытания используют экспериментальную точку $p_i(0)$, соответствующую моменту срабатывания зажигающего устройства. При этом считают, что энергия искры соответствует условиям испытания, если расчетная зависимость изменения давления, полученная в результате оптимизации, совпадает с экспериментальной, включая точку $p_i(0)$.

1.3.3. Оптимизируют расчетную зависимость изменения давления внутри сосуда по экспериментальной путем минимизации функционала $\Phi(\bar{\Theta})$

$$\Phi(\bar{\Theta}) = \sum_{k=1}^N \left[\pi_k^*(t_k) - \pi^*(t_k, \bar{\Theta}) \right]^2, \quad (72)$$

где $\bar{\Theta} = \begin{bmatrix} s_{x0} \\ \epsilon \end{bmatrix}$ — вектор-столбец неизвестных параметров;

C. 84 ГОСТ 12.1.044—89

$\pi_k(t_k) = p(t_k)/p_0$ — экспериментальное относительное давление в момент времени t_k ;

$\pi^r(t_k, \bar{\Theta})$ — расчетное относительное давление в момент времени t_k , получаемое численным интегрированием уравнения (65);

N — число точек эксперимента, по которым производят оптимизацию.

1.3.3.1. Метод нелинейных оценок

В данном методе минимизацию функционала (72) производят итеративно, причем

$$\bar{\Theta}_{L+1} = \bar{\Theta}_L + \Delta\bar{\Theta}, \quad (73)$$

где L — номер итерации. Значение поправки $\Delta\bar{\Theta}$ определяют при каждой итерации из выражения

$$\Delta\bar{\Theta} = (\bar{X}^\top \bar{X})^{-1} \bar{X}^\top \bar{Z}, \quad (74)$$

где $\bar{X} = \left| \frac{\partial \pi^r(t_k, \bar{\Theta}_L)}{\partial \bar{\Theta}} \right|$ — матрица размерностью $2 \cdot N$;

\bar{X}^\top — транспонированная матрица \bar{X} ;

$\bar{Z} = \left| \pi_k - \pi^r(t_k, \bar{\Theta}_L) \right|$ — вектор-столбец размерностью N ;

$(\bar{X}^\top \bar{X})^{-1}$ — матрица, обратная матрице $\bar{X}^\top \bar{X}$.

Транспонирование, перемножение и обращение матриц осуществляют по стандартным процедурам, имеющимся в библиотеках подпрограмм ЭВМ.

Итерационный процесс прекращается при выполнении условия

$$|\bar{\Theta}_{L+1} - \bar{\Theta}_L| \leq \delta, \quad (75)$$

где

$$\delta = 10^{-4} (\bar{\Theta}_L + 10^{-3})$$

Элементы матрицы \bar{X} определяются численным интегрированием уравнения

$$\frac{d}{dt} \left(\frac{\partial \pi}{\partial \bar{\Theta}} \right) = \frac{\partial f}{\partial \bar{\Theta}} + \frac{\partial f}{\partial \pi} \left(\frac{\partial \pi}{\partial \bar{\Theta}} \right) \quad (76)$$

с начальными условиями $\left. \frac{\partial \pi}{\partial \bar{\Theta}} \right|_{t=0} = 0$. В уравнении (76) символ f использован для обозначения правой части уравнения (65).

В процессе вычислений для нахождения доверительных интервалов (см. формулу (81)) найденных параметров получают информационную матрицу Фишера

$$I = S^{-2} (\bar{X}^\top \bar{X}), \quad (77)$$

где S^2 — дисперсия экспериментальных данных, вычисляемая по формуле

$$S^2 = \frac{\Phi(\bar{\Theta})}{N - K}, \quad (78)$$

в которой N — число экспериментальных точек, используемых при оптимизации;

$K = 2$ — число параметров, по которым проводят оптимизацию.

1.3.3.2. По методу Давидона — Флетчера — Пауэла итерационный процесс минимизации функционала (72) проводят по формуле (73), в которой $\Delta\bar{\Theta}_L$ определяют по формуле

$$\Delta\bar{\Theta}_L = -\lambda_L H_L(\bar{\Theta}_L) g_L(\bar{\Theta}_L), \quad (79)$$

где λ_L — длина шага поиска, определяемая одномерным поиском в направлении минус $H_L(\bar{\Theta}_L) g_L(\bar{\Theta}_L)$;

H_L — симметричная матрица, вычисляемая по уравнению

$$H_L = H_{L-1} + \frac{\Delta\bar{\Theta}_{L-1} \Delta\bar{\Theta}_{L-1}^\top}{\Delta\bar{\Theta}_{L-1}^\top \Delta\bar{\Theta}_{L-1}} - \frac{H_{L-1} \Delta g_{L-1} \Delta g_{L-1}^\top H_{L-1}}{\Delta g_{L-1}^\top H_{L-1} \Delta g_{L-1}}, \quad (80)$$

стремится в конце итерационного процесса к обратной матрице частных производных второго порядка

$$B(\bar{\Theta}) = \left| \frac{\partial^2 \Phi(\bar{\Theta})}{\partial \Theta_i \partial \Theta_j} \right| \text{ в точке минимума;}$$

$$g_1(\bar{\Theta}) = \begin{pmatrix} \frac{\partial \Phi(\bar{\Theta})}{\partial \Theta_1} \\ \frac{\partial \Phi(\bar{\Theta})}{\partial \Theta_2} \end{pmatrix} \text{ — градиент функционала в точке } \Theta;$$

значение $\frac{\partial \Phi(\bar{\Theta})}{\partial \Theta_i} = \sum_{k=1}^n 2[\pi_k(t_k) - \pi^p(t_k, \bar{\Theta})] \frac{\partial \pi^p(t_k, \bar{\Theta})}{\partial \Theta_i}$, $= \frac{\partial \pi^p(t_k, \bar{\Theta})}{\partial \Theta_i}$ находится аналогично элементам матрицы \bar{X} метода нелинейных оценок.

Прекращение итерационного процесса происходит при выполнении условия $\bar{\Theta}_{l-1} - \bar{\Theta}_l < \delta$, где δ — заданная точность вычисления. Целесообразно задавать δ несколько больше, чем 10^{-D} , где D — число значащих цифр в представлении с плавающей запятой в ЭВМ.

В ходе построения итерационного процесса аналогично предыдущему методу нелинейных оценок получают информационную матрицу Фишера $I(\bar{\Theta}) = B(\bar{\Theta})$.

Для обоих изложенных выше методов доверительный интервал значений, определяемых в процессе оптимизации параметров, вычисляют при заданной доверительной вероятности α в соответствии с условием

$$1 - \alpha = \text{Вер} \left\{ \frac{\left(\hat{\Theta} - \bar{\Theta} \right)^T / \left(\hat{\Theta} - \bar{\Theta} \right)}{K} \leq F_{\alpha}(K, N-K) \right\}$$

из формулы

$$\Delta \bar{\Theta}_m = \pm \left[K F_{\alpha}(K, N-K) / b_{mm} \right]^{0.5}. \quad (81)$$

где $m = 1, 2$ (индекс 1 соответствует параметру s_m , индекс 2 — параметру ε);

b_{mm} — m -й диагональный элемент информационной матрицы Фишера;

$F_{\alpha}(K, N-K)$ — табулированные значения критерия Фишера.

Для эксперимента с порядковым номером l получают

$$\bar{\Theta}^l = \hat{\Theta}^l \pm \Delta \bar{\Theta}^l, \quad (82)$$

где $\bar{\Theta}^l = \begin{pmatrix} s_m^l \\ \varepsilon^l \end{pmatrix}$ — вектор-столбец неизвестных параметров;

$\hat{\Theta}^l$ — среднее значение для l -го эксперимента;

$\Delta \bar{\Theta}^l$ — доверительный интервал.

П р и м е ч а н и е — Метод применим в условиях пренебрежения конвекцией. Контроль правильности определения нормальной скорости распространения пламени методом оптимизации осуществляют по условию $Fr \geq 0,11$, в котором число Фруда

$$Fr = \frac{s^2}{gd}, \quad (83)$$

где s — видимая скорость пламени, $\text{м}\cdot\text{с}^{-1}$;

g — ускорение силы тяжести, $\text{м}\cdot\text{с}^{-2}$;

d — диаметр сосуда, м.

1.3.4. Обрабатывают в соответствии с 1.3.3 серию экспериментальных зависимостей изменения давления, которые получены при одних и тех же условиях. Оценивают экспериментальное (σ_x) и расчетное (σ_p) среднеквадратичное отклонение и получают для конкретных условий эксперимента искомое значение неизвестных параметров $(\bar{\Theta})$ по серии экспериментов

$$\bar{\Theta} = \hat{\langle \Theta \rangle} \pm (\sigma_e + \sigma_p); \quad (84)$$

где $\hat{\langle \Theta \rangle}$ — среднее значение по серии L экспериментов, определяемое по формуле

$$\hat{\langle \Theta \rangle} = \frac{1}{L} \sum_{i=1}^L \bar{\Theta}_i, \quad (85)$$

$$\sigma_e = \left[\sum_{i=1}^L \left(\hat{\langle \Theta \rangle} - \bar{\Theta}_i \right)^2 / (L-1) \right]^{0.5}; \quad (86)$$

$$\sigma_p = \left[\sum_{i=1}^L \left(\Delta \bar{\Theta}_i \right)^2 / (L-1) \right]^{0.5}. \quad (87)$$

Контроль правильности использования данного метода осуществляют по условию равенства нормальной скорости распространения пламени в стехиометрической изопропаноло-воздушной смеси в стандартных условиях значению $(0,29 \pm 0,02) \text{ м} \cdot \text{с}^{-1}$.

Сходимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 10 %. Воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 20 %.

1.3.5. Для каждой серии испытаний, отличающейся начальным давлением и/или температурой, определяют значения $\bar{\Theta} = \left| \frac{s_{x_i}}{\varepsilon} \right|$ в соответствии с 1.3.2—1.3.4 и изменение нормальной скорости в процессе горения

по формуле (70). Температура горючей смеси в процессе горения изменяется по закону

$$T_v = T_0 \pi^{\frac{T_a - 1}{T_a}}. \quad (88)$$

Используя формулы (70) и (88), на графике $s_x(p)$ строят серию изотерм. Например, первую изотерму ($T_v = T_0$), при условии равенства начальной температуры смеси во всех сериях испытаний, строят по точкам $s_{x_i}(p_i)$, где различные начальные давления p_i — заданы, а s_{x_i} — определены методом оптимизации. Для построения следующих изотерм ($T_v = \text{const}$) по формуле (88) определяют относительное давление π и давление $p = \pi p_i$, при котором температура горючей смеси равна выбранному значению T_v в серии испытаний с различными начальными давлениями. Определив из формулы (88) значение π , находят по формуле (70) соответствующее значение нормальной скорости s_x для каждой серии испытаний, т. е. при одинаковой температуре T_a и различных давлениях p .

1.3.6. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

1.4. Требования безопасности

Реакционный сосуд следует устанавливать в отдельном специальном помещении с вытяжной вентиляцией. Подготовку и проведение эксперимента при давлении больше атмосферного осуществляют дистанционно. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

2. Метод начального участка, применяемый для определения одиночных значений нормальной скорости распространения пламени

2.1. Аппаратура

Описание установки приведено в 1.1.

2.2. Проведение испытаний

Испытания проводят согласно 1.2. Для регистрации процесса распространения пламени применяют сконструированную кинокамеру. В отличие от требования 1.2.5 экспериментальная зависимость изменения давления внутри сосуда во времени не подлежит обработке по 1.3.

2.3. Оценка результатов

2.3.1. По кинограмме распространения пламени на начальном участке (до $1/3$ радиуса сосуда), по углу наклона прямой, выражющей зависимость радиуса пламени от времени, определяют значение видимой скорости распространения пламени s_x .

2.3.2. Значение коэффициента расширения продуктов горения (E_i) определяют либо расчетным путем по формуле

$$E_i = \frac{T_b M_i}{T_f M_{b_i}}, \quad (89)$$

либо по экспериментальным данным из соотношения

$$E_j = 0.85 p_e / p_i, \quad (90)$$

где T_0 , T_i и $M_0 M_i$ — соответственно температура и молекулярная масса продуктов горения сразу после зажигания и начальной горючей смеси.

2.3.3. Нормальную скорость распространения пламени при начальных значениях давления и температуры в сосуде вычисляют по формуле

$$s_{u_j} = s_j / E_j, \quad (91)$$

2.3.4. Сходимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 10 %.

2.3.5. Воспроизводимость метода при доверительной вероятности 95 % не должна превышать 20 %.

ПРИЛОЖЕНИЕ 8 (рекомендуемое)

МЕТОД ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ МАКСИМАЛЬНОГО ДАВЛЕНИЯ ВЗРЫВА И МАКСИМАЛЬНОЙ СКОРОСТИ НАРАСТАНИЯ ДАВЛЕНИЯ ВЗРЫВА ГАЗО- И ПАРОВОЗДУШНЫХ СМЕСЕЙ

1. Аппаратура

Описание установки приведено в 1.1 приложения 7.

2. Проведение испытаний

Испытания проводят согласно 1.2 приложения 7. Экспериментальную зависимость изменения давления во времени обрабатывают в соответствии с 3.

3. Оценка результатов

3.1. За максимальное давление взрыва исследуемой газо- и паровоздушной смеси при известных значениях начального давления и температуры принимают наибольшее давление взрыва, полученное в процессе испытаний при различных концентрациях горючего в смеси.

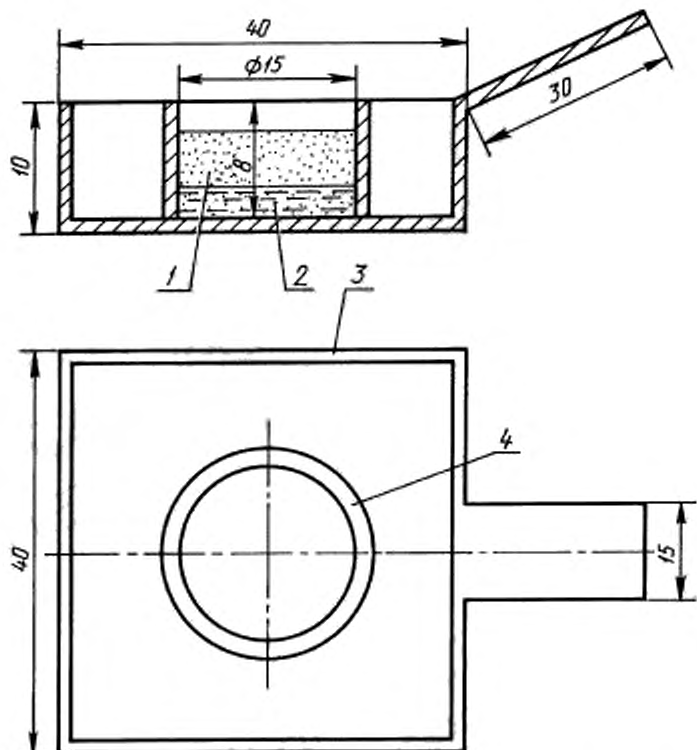
3.2. За максимальную скорость нарастания давления принимают наибольшее значение тангенса угла наклона касательной к экспериментальной зависимости «давление — время», полученное в процессе испытаний при различных концентрациях горючего в смеси.

3.3. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

**ОПИСАНИЕ СТАНДАРТНОГО ОБРАЗЦА К МЕТОДУ ОПРЕДЕЛЕНИЯ
КОЭФФИЦИЕНТА ДЫМООБРАЗОВАНИЯ**

Проверку режимов работы установки, применяемой для определения коэффициента дымообразования, осуществляют с помощью стандартного образца, (черт. 24), включающего в себя лодочку из листовой нержавеющей стали толщиной 1 мм, в центре которой закреплена цилиндрическая емкость внутренним диаметром 15 мм, высотой 8 мм и толщиной стенки 2 мм. Емкость наполнена смесью дигидрофталата и дисперсного кварцевого песка (размолотого кварцевого стекла).

Перед приготовлением стандартного образца лодочки прокаливают при температуре 750—800 °С не менее 5 мин. После охлаждения лодочки до комнатной температуры ее очишают от сажи и промывают спиртом. С помощью дозирующего устройства (например, медицинского шприца) в чистую сухую цилиндрическую емкость лодочки наливают определенное количество дигидрофталата, а затем туда же насыпают (10.0 ± 0.1) г кварцевого песка. Количество дигидрофталата для режима тления (0.10 ± 0.01) г, для режима горения — (0.20 ± 0.01) г.



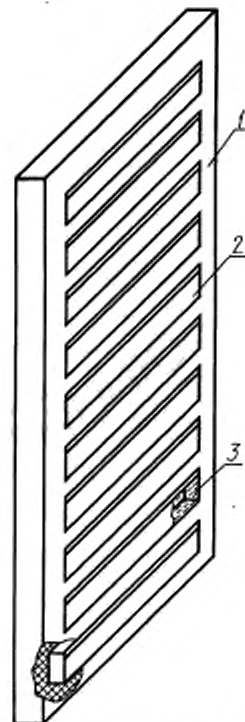
1 — песок; 2 — жидкость; 3 — лодочка; 4 — цилиндрическая емкость

Черт. 24

ПРИЛОЖЕНИЕ 10
(обязательное)

ОПИСАНИЕ МАКЕТА СТАНДАРТНОГО ОБРАЗЦА К МЕТОДУ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ИНДЕКСА РАСПРОСТРАНЕНИЯ ПЛАМЕНИ

Проверку работы установки, применяемой для определения индекса распространения пламени, осуществляют с помощью макета стандартного образца (черт. 25), состоящего из пластины негорючего материала — асбосилита размерами 320×140 мм и толщиной 20 мм, плотностью 800 кг·м⁻³. В пластину на расстоянии 30 мм друг от друга вмонтированы емкости, снабженные шелевыми отверстиями в определенных точках поверхности. В емкости с помощью шприца заливают химически чистый дизтополамин. В емкости № 1—7 заливают (2,0±0,1) см³, в емкости № 8, 9 — (5,0±0,2) см³. Перед заправкой макета стандартного образца с его поверхности удаляют сажу и образец прокаливают в термошкафу в течение 1 ч при температуре (200±20) °С.



1 — корпус; 2 — емкости для горючей жидкости, пронумерованные сверху вниз;
3 — горючая жидкость

Черт. 25

ПРИЛОЖЕНИЕ 11
(рекомендуемое)

МЕТОД РАСЧЕТА МАКСИМАЛЬНОГО ДАВЛЕНИЯ ВЗРЫВА ГАЗО- И ПАРОВОЗДУШНЫХ СМЕСЕЙ

Метод расчета максимального давления взрыва газо- и паровоздушных смесей распространяется на вещества, состоящие из атомов C, H, O, N, S, F, Cl, Br, P, Si.

1. Максимальное давление взрыва p_{\max} без учета степени диссоциации продуктов горения в кПа вычисляют по формуле

$$p_{\max} = \frac{p_n T_{\infty}(V) \Sigma m_{\infty}}{T_n \Sigma m_n}, \quad (92)$$

где p_n — начальное давление, при котором находится исходная смесь, кПа;

С. 90 ГОСТ 12.1.044—89

$T_{ad}(V)$ — адиабатическая температура горения стехиометрической смеси горючего с воздухом при постоянном объеме, К;

$\Sigma m_{\text{к}}$ — сумма числа молей конечных продуктов горения;

T_i^* — температура исходной смеси, К;

$\Sigma m_{\text{и}}$ — сумма числа молей газообразных исходных веществ.

2. Если для горючего вещества неизвестна адиабатическая температура горения стехиометрической смеси, то ее вычисляют по формуле

$$\Sigma m_{\text{и}}(H_i^* - RT) = \Sigma m_{\text{к}}(H_j^* - RT'), \quad (93)$$

где H_i^* — абсолютная энталпия горючего, кДж·моль⁻¹. Вычисляют по формуле

$$H_i^* = \Delta H_f + m_{\text{и}} H_{\text{и}}^* \text{ (графин)} + 0.5(m_{\text{H}} H_{\text{H}_2} + m_{\text{O}} H_{\text{O}_2} + m_{\text{N}} H_{\text{N}_2} + m_{\text{X}} H_{\text{X}_2}) + m_{\text{S}} H_{\text{S}} + m_{\text{Si}} H_{\text{Si}} + m_{\text{P}} H_{\text{P}}, \quad (94)$$

ΔH_f — стандартная теплота образования горючего вещества, кДж·моль⁻¹;

H_{C} , H_{m_1} , H_{O_2} , H_{N_2} , H_{S} , H_{Si} , H_{P} — абсолютная энталпия простых веществ и продуктов их горения, значения которых приведены в табл. 30—32;

H_{X_2} — абсолютная энталпия галогена, кДж·моль⁻¹. Если в молекуле горючего вещества несколько галогенов, то выражение $m_{\text{X}} H_{\text{X}_2}$ заменяют на $(m_{\text{F}} H_{\text{F}_2} + m_{\text{Cl}} H_{\text{Cl}_2} + m_{\text{Br}} H_{\text{Br}_2} + m_{\text{I}} H_{\text{I}_2})$;

R — универсальная газовая постоянная, Дж·моль⁻¹·К⁻¹;

T^* , T' — соответственно начальная температура исходной горючей смеси и температура горения, К;

H_j^* — абсолютные энталпии продуктов горения, значения которых приведены в табл. 31 и 32.

Задача вычисления адиабатической температуры горения сводится к нахождению такой температуры (T'), при которой наблюдается равенство внутренних энергий исходных веществ и продуктов их горения.

Таблица 30

Вещество	Абсолютная энталпия при 298,15 К, кДж·моль ⁻¹
Br ₂ (жидкость)	-21,159
C (газ)	1108,235
H ₂ O (жидкость)	-34,071
P (тв., белый)	719,625
S (ромб.)	298,460
S ₂ (газ)	725,954
Si	906,514

Таблица 31

$T, \text{ К}$	Абсолютные энталпии простых веществ и продуктов их горения, кДж·моль ⁻¹												
	Воздух	CO ₂	CO	O ₂	O	H ₂ O	OH	H ₂	H	N ₂	NO	Ar	C (графит)
0	0	0	279,07	0	246,55	0	158,04	238,94	335,17	0	89,78	0	393,21
298,15	8,66	9,35	287,74	8,67	253,27	9,91	166,86	247,39	341,36	8,67	98,95	6,19	394,19
400	11,64	13,36	290,71	11,69	255,48	13,36	169,88	250,37	343,47	11,64	101,99	8,30	395,21
600	17,62	22,25	296,67	17,91	259,73	20,41	175,78	256,22	347,63	17,56	108,09	12,46	398,14
800	23,86	32,14	302,90	24,49	263,93	27,93	181,72	262,11	351,79	23,71	114,48	16,61	401,87
1000	30,36	42,72	309,40	31,36	268,12	35,94	187,76	268,09	355,94	30,13	121,15	20,77	406,02
1200	37,09	53,77	316,14	38,41	272,29	44,48	193,98	274,21	360,09	36,78	128,02	24,92	410,45
1400	44,00	65,19	323,04	45,60	276,46	53,51	200,39	280,49	364,24	43,61	135,04	29,08	415,09
1600	51,05	76,87	330,08	52,91	280,63	62,97	206,99	286,95	368,40	50,58	142,17	33,23	419,90
1800	58,20	88,70	337,21	60,31	284,79	72,82	213,72	293,57	372,55	57,65	149,39	37,38	424,83
2000	65,44	100,71	344,42	67,81	288,96	83,02	220,60	300,36	376,70	64,81	156,66	41,54	429,85
2200	72,76	112,82	351,69	75,41	293,11	93,41	227,60	306,99	380,86	71,97	163,98	45,69	434,53
2400	80,14	125,04	359,01	83,10	297,28	104,14	234,71	314,03	385,01	79,26	171,35	49,85	439,69
2600	86,58	137,32	366,37	90,88	301,44	115,08	241,91	321,19	389,16	86,57	178,75	54,00	444,92

Продолжение табл. 31

T, K	Абсолютные энталпии простых веществ и продуктов их горения, кДж·моль ⁻¹												
	Воздух	CO ₂	CO	O ₂	O	H ₂ O	OH	H ₂	H	N ₂	NO	Ar	C (графит)
2800	95,06	149,69	373,77	98,74	305,61	126,22	249,22	328,46	393,32	93,91	186,17	58,15	450,20
3000	102,60	162,10	381,18	106,69	309,79	137,56	256,56	335,82	397,47	101,30	193,62	62,307	455,54
3200	110,17	174,55	388,64	114,72	313,98	149,05	263,99	343,27	401,62	108,71	201,08	66,46	460,93
3400	117,77	187,06	396,10	122,82	318,18	160,69	271,49	350,81	405,77	116,14	208,57	70,60	466,37
3600	125,41	199,61	403,60	130,98	322,39	172,47	279,04	358,44	409,93	123,61	216,08	74,77	471,86
3800	133,08	212,19	411,10	139,22	326,62	184,37	286,65	366,13	414,08	131,08	223,60	78,92	477,41
4000	140,78	224,81	418,63	147,51	330,87	196,42	294,30	373,90	418,23	138,58	231,13	83,08	483,00

Таблица 32

T, K	Абсолютные энталпии простых веществ и продуктов их горения, кДж·моль ⁻¹													
	HF	CF ₄	F ₂	F	HCl	Cl ₂	Cl	HBr	Br ₂	Br	P ₂ O ₅	P (газ)	SO ₂	SiO ₂
0	0	75,04	298,14	226,25	27,35	0	119,33	67,90	0	94,93	0	1030,6	64,06	0
298,15	8,60	87,77	306,97	232,76	35,99	9,18	125,59	76,55	9,73	101,14	30,17	1036,8	44,61	6,93
400	11,56	94,60	310,25	235,06	38,96	12,71	127,85	79,53	13,43	103,25	51,69	1038,9	78,86	11,97
600	17,40	110,70	317,11	239,48	44,83	19,92	132,38	85,42	20,84	107,41	102,52	1043,1	88,15	23,85
800	23,28	128,93	324,29	243,80	50,82	27,30	136,92	91,52	28,33	111,59	159,64	1047,2	98,33	37,57
1000	29,25	148,32	331,67	248,07	57,04	34,78	141,39	97,86	35,86	115,82	220,03	1051,4	109,04	52,61
1200	35,36	168,37	339,18	252,30	63,48	42,32	145,80	104,45	43,43	120,13	282,27	1055,5	120,08	66,97
1400	41,63	188,84	346,82	256,52	70,12	49,91	150,17	111,23	51,02	124,51	345,66	1059,7	131,35	81,26
1600	48,08	209,58	354,54	260,72	76,94	57,54	154,49	118,19	58,65	128,96	409,78	1063,9	142,77	95,99
1800	54,70	230,49	362,38	264,91	83,90	65,21	158,79	125,27	66,30	133,45	474,42	1068,0	154,31	111,29
2000	61,45	251,56	370,35	269,10	90,99	72,93	163,06	132,48	73,98	137,98	539,42	1072,3	165,95	126,59
2200	68,27	272,46	378,05	273,27	98,08	80,62	167,32	139,64	81,61	142,52	604,11	1076,49	177,55	154,34
2400	75,26	293,67	386,25	277,45	105,34	88,43	171,56	147,00	89,37	147,08	669,52	1080,81	189,27	174,42
2600	82,32	314,95	394,55	281,62	112,67	96,30	175,78	154,45	97,16	151,63	735,08	1085,23	201,21	194,50
2800	89,48	336,28	402,92	285,79	120,09	104,21	180,01	161,74	105,02	156,16	800,76	1089,75	213,16	214,59
3000	96,74	357,59	411,38	289,96	127,64	112,21	184,22	169,49	112,96	160,71	866,57	1094,38	225,15	234,67
3200	104,04	378,99	419,91	294,12	135,06	120,26	188,42	177,08	121,00	165,23	932,45	1099,14	237,24	254,75
3400	111,40	400,39	428,44	298,28	142,62	128,37	192,62	184,75	129,16	169,74	998,40	1104,04	249,36	274,83
3600	118,84	421,81	436,93	302,44	150,24	136,59	196,82	192,44	137,44	174,23	1064,38	1109,06	261,59	294,92
3800	126,33	445,00	445,46	306,61	157,90	144,81	201,01	200,20	145,88	178,71	1130,42	1114,21	273,89	315,00
4000	133,85	464,73	453,91	310,77	165,60	153,14	205,20	207,99	154,46	183,17	1196,50	1119,50	286,20	335,00

3. Значение $\Sigma m_{\text{ж}}$ без учета степени диссоциации продуктов горения вычисляют по формуле

$$\Sigma m_{\text{ж}} = 3,84\beta + m_c + m_s + m_x + 0,5(m_u + m_n - m_x) + 0,25m_p, \quad (95)$$

где m_c , m_s , m_x , m_u , m_n , m_p — число атомов углерода, серы, галогена, водорода, азота, фосфора в молекуле горючего вещества.Значение $\Sigma m_{\text{ж}}$ вычисляют по формуле

$$\Sigma m_{\text{ж}} = 1 + 4,84\beta, \quad (96)$$

где β — стехиометрический коэффициент кислорода, вычисляемый по формуле (36).

Относительная среднеквадратическая погрешность расчета по формуле (92) составляет 30 %.

МЕТОДЫ РАСЧЕТА СКОРОСТИ НАРАСТАНИЯ ДАВЛЕНИЯ ВЗРЫВА
ГАЗО- И ПАРОВОЗДУШНЫХ СМЕСЕЙ

1. Метод заключается в определении верхних границ для максимальной и средней скорости нарастания давления взрыва газо- и паровоздушных смесей в сферическом реакционном сосуде постоянного объема.

Верхнюю границу для максимальной скорости нарастания давления в кПа·с⁻¹ вычисляют по формуле

$$\left(\frac{dp}{dt} \right)_m = \left(3 p_i S_{u_0} / a \right) (\pi_e - 1) \pi_e^{1/\gamma_v + r}, \quad (97)$$

где p_i — начальное давление, кПа;

S_{u_0} — нормальная скорость распространения пламени при начальных давлении и температуре, м·с⁻¹;

a — радиус сферического реакционного сосуда, м;

$\pi_e = \frac{p_e}{p_i}$ — безразмерное максимальное давление взрыва;

p_e — максимальное абсолютное давление взрыва, кПа;

γ_v — показатель адиабаты для исследуемой смеси;

ε — термокинетический показатель степени в зависимости нормальной скорости распространения пламени от давления и температуры. Если значение ε неизвестно, его принимают равным 0,4.

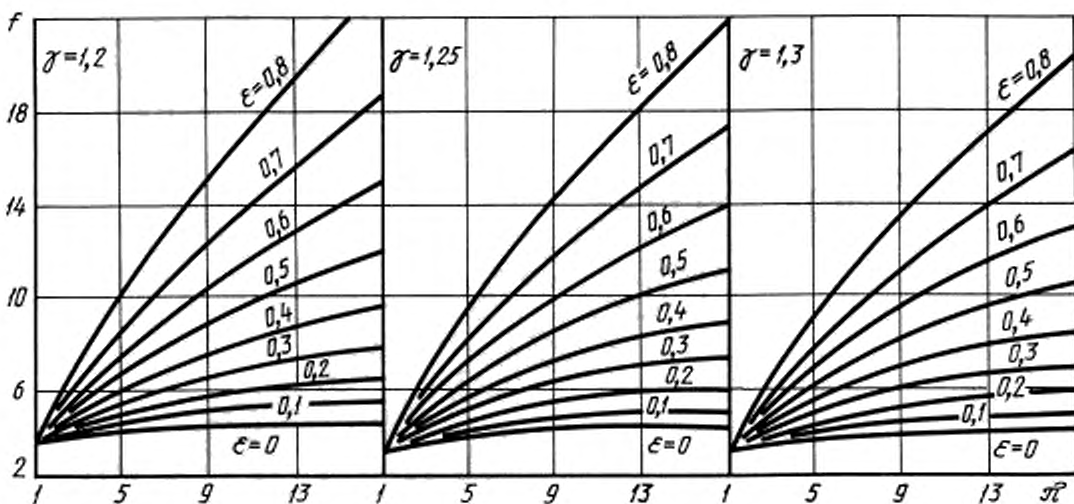
Верхнюю границу для средней скорости нарастания давления в кПа·с⁻¹ вычисляют по формуле

$$\left(\frac{dp}{dt} \right)_c = \frac{3 p_i S_{u_0} (\pi_e - 1) \pi_e^{1/\gamma_v + r}}{af(\pi_e, \gamma_v, \varepsilon)} \quad (98)$$

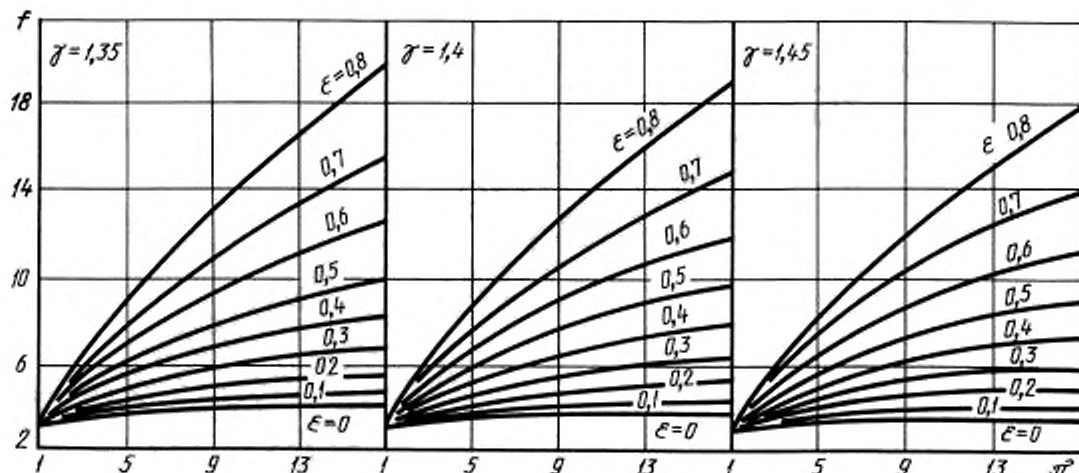
где $f(\pi_e, \gamma_v, \varepsilon)$ — функция от параметров π_e , γ_v , ε , значения которой находят с помощью номограмм, приведенных на черт. 26 и 27.

Значения π_e и γ_v находят термодинамическим расчетом или, в случае невозможности расчета, принимают равным соответственно 9,0 и 1,4.

Относительная среднеквадратическая погрешность расчета по формулам (97) и (98) не превышает 20 %.



Черт. 26



Черт. 27

2. Максимальную скорость нарастания давления взрыва газо- и паровоздушных смесей для веществ, состоящих из атомов C, H, O, N, S, F, Cl, вычисляют по формуле

$$\left(\frac{dp}{dt} \right)_n = \frac{84 p_i S_a}{V^{0.5}}, \quad (99)$$

где V — объем реакционного сосуда, м³.

Относительная среднеквадратическая погрешность расчета по формуле (99) не превышает 30 %.

ПРИЛОЖЕНИЕ 13 (рекомендуемое)

МЕТОД ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ УСЛОВИЙ ТЕПЛОВОГО САМОВОЗГОРАНИЯ ТВЕРДЫХ ВЕЩЕСТВ И МАТЕРИАЛОВ

1. Аппаратура

Аппаратура для определения условий теплового самовозгорания включает в себя следующие элементы.

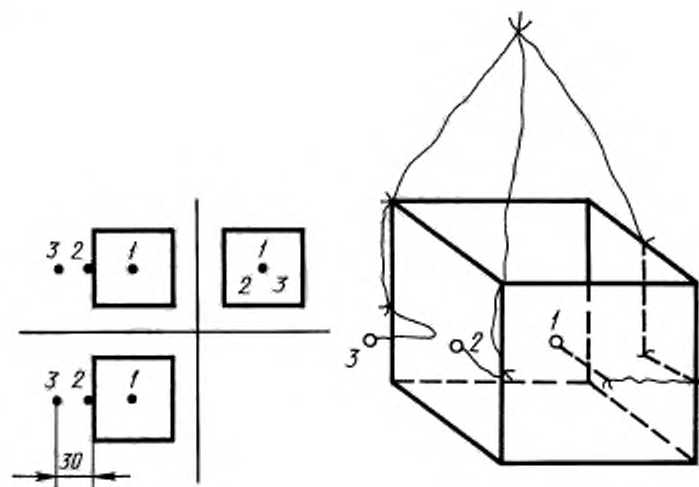
1.1. Термостат вместимостью рабочей камеры не менее 40 дм³ с терморегулятором, позволяющим поддерживать постоянную температуру от 60 до 250 °C с погрешностью не более 3 °C.

1.2. Корзиночки из коррозионностойкого металла кубической или цилиндрической формы высотой 35, 50, 70, 100, 140 и 200 мм (по 10 шт. каждого размера) с крышками. Диаметр цилиндрической корзиночки должен быть равен ее высоте. Толщина стенки корзиночки — (1,0±0,1) мм.

1.3. Термоэлектрические преобразователи (не менее 3) максимальным диаметром рабочего спая не более 0,8 мм.

2. Подготовка к испытанию

2.1. Проводят тарировочное испытание с целью определения поправки (Δ_f) к показаниям термоэлектрических преобразователей 2 и 3. Для этого в термостат, нагретый до заданной температуры, помещают корзинку с негорючим веществом (например, прокаленным песком). Устанавливают термоэлектрические преобразователи (черт. 28) таким образом, чтобы рабочий спай одного термоэлектрического преобразователя контактировал с образцом и располагался в его центре, второго — соприкасался с внешней стороной корзинки, третьего — находился на расстоянии (30±1) мм от стенки корзинки. Рабочие спаи всех трех термоэлектрических преобразователей должны располагаться на одном горизонтальном уровне, соответствующем средней линии термостата.



1, 2, 3 — рабочие спаи термоэлектрических преобразователей

Черт. 28

Корзиночку с негорючим веществом выдерживают в термостате до установления стационарного режима, при котором показания всех термоэлектрических преобразователей в течение 10 мин остаются неизменными или колеблются с постоянной амплитудой около средних температур t_1 , t_2 , t_3 . Поправку Δt_i вычисляют по формуле

$$\Delta t_i = 0,5(t_2 + t_3) - t_1 \quad (100)$$

2.2. Образцы для испытания должны характеризовать средние свойства исследуемого вещества (материала). При испытании листового материала его набирают в стопку, соответствующую внутренним размерам корзиночки. В образцах монолитных материалов предварительно высверливают до центра отверстие диаметром $(7,0 \pm 0,5)$ мм для термоэлектрического преобразователя.

3. Проведение испытаний.

3.1. Заполняют корзиночку исследуемым образцом. Устанавливают термоэлектрические преобразователи в соответствии с 2.1. Корзиночку закрывают крышкой и помещают ее в центр термостата, нагревшего до заданной температуры испытания (например, 200°C).

За температуру испытания принимают среднеарифметическое показаний термоэлектрических преобразователей 2 и 3 за вычетом поправки Δt_i .

3.2. Образец выдерживают в термостате до самовозгорания или (при отсутствии самовозгорания) в течение времени, указанного в табл. 33.

Таблица 33

Высота корзиночки, мм	Продолжительность испытания на самовозгорание, ч	Высота корзиночки, мм	Продолжительность испытания на самовозгорание, ч
35	6	100	48
50	12	140	96
70	24	200	192

За самовозгорание принимают повышение температуры образца (по показаниям термоэлектрического преобразователя 1) до $(450 \pm 50)^{\circ}\text{C}$.

3.3. Если при первом испытании самовозгорание не произошло в течение времени, указанного в табл. 33, то следующее испытание с новым образцом данного объема проводят при большей температуре.

3.4. Если при первом испытании произошло самовозгорание, то следующее испытание с новым образцом данного объема проводят при меньшей температуре (например, на 20°C меньше).

3.5. Испытания повторяют при различных температурах с образцами данного объема до достижения минимальной температуры, при которой происходит самовозгорание, а при температуре на 10°C меньше минимальной самовозгорание не происходит. Среднеарифметическое значение этих температур принимают за температуру самовозгорания образца данного объема.

Аналогичные испытания проводят с образцами исследуемого вещества в корзинках других размеров.

4. Оценка результатов

4.1. На основании полученных результатов испытаний строят графики зависимости логарифма температуры самовозгорания от логарифма удельной поверхности и логарифма времени до самовозгорания (черт. 29), которые описываются уравнениями прямой линии:

$$\lg t_c = A_p + n_p \lg S; \quad (101)$$

$$\lg t_c = A_n - n_n \lg t; \quad (102)$$

где t_c — температура самовозгорания, °С;

A_p , n_p , A_n , n_n — коэффициенты, определяемые по опытным данным;

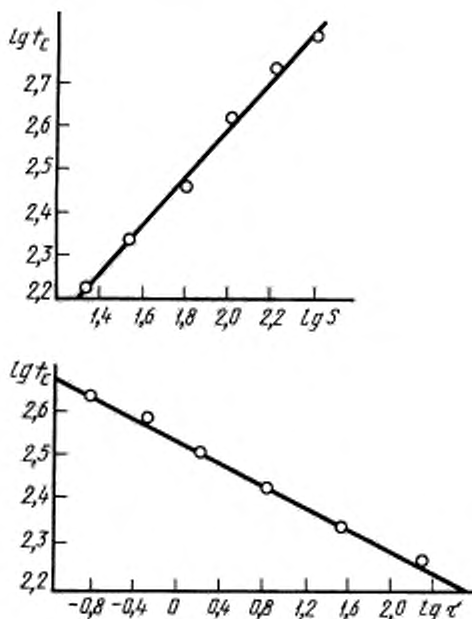
t — продолжительность испытания от момента выравнивания температур образца исследуемого вещества и термостата до момента самовозгорания, ч;

S — удельная поверхность образца, в m^{-1} вычисляемая по формуле

$$S = \frac{F}{V}, \quad (103)$$

где F — полная наружная поверхность образца, m^2 ;

V — объем образца, m^3 .



Черт. 29

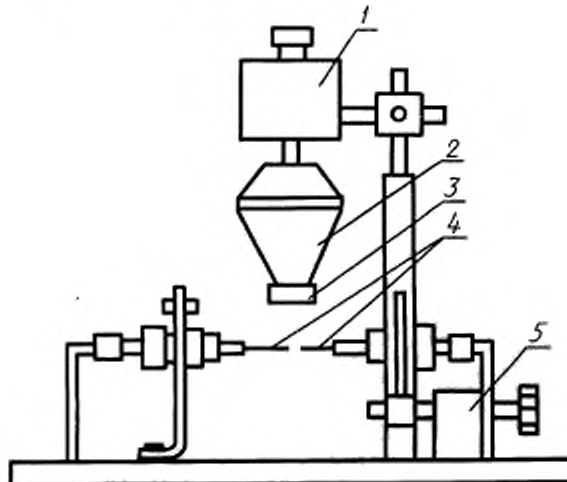
5. Требования безопасности

Из-за выделения токсичных продуктов термического разложения термостат следует устанавливать в отдельном помещении с приточно-вытяжной вентиляцией, обеспечивающей кратность обмена воздуха не менее восьми. Рабочее место оператора должно удовлетворять санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

МЕТОД ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ МИНИМАЛЬНОЙ ЭНЕРГИИ ЗАЖИГАНИЯ ПЫЛЕВОЗДУШНЫХ СМЕСЕЙ

1. Аппаратура

Установка для определения минимальной энергии зажигания пылевоздушных смесей (черт. 30) включает в себя следующие элементы.



1 — вибратор; 2 — распылитель; 3 — сетка; 4 — электроды зажигания; 5 — регулятор межэлектронного расстояния

Черт. 30

1.1. Виброситовой распылитель на базе электромагнитного вибратора от вибромассажного прибора ВПМ-3 мощностью 18 Вт, обеспечивающий создание пылевого облака различной концентрации. Изменение концентрации пылевоздушной смеси достигается регулировкой напряжения на вибраторе распылителя в диапазоне 20—240 В. Распылители снабжены ситами с размером ячеек 40 и 100 мкм. Диаметр сит должен быть 15—20 мм. Расстояние между ситом распылителя и горизонтальной плоскостью расположения электродов должно регулироваться дискретно с погрешностью не более 1 мм и принимать значения 5; 10 мм.

1.2. Электроды искрового источника зажигания, представляющие собой стержни из нержавеющей стали диаметром не более 3 мм, длиной не менее 20 мм. Электроды закреплены горизонтально и соосно друг к другу. Угол заточки электродов должен быть не более 15°, расстояние между электродами составляет 2—6 мм и регулируется дискретно с шагом 1 мм и погрешностью $\pm 0,1$ мм.

1.3. Установка должна обеспечивать искровой разряд с запасенной энергией 10^{-2} — 10^{-1} Дж (при необходимости указанные пределы можно расширить). Частота следования искровых разрядов не должна превышать 2 Гц. В блоке формирования искрового разряда используют: источник высокого напряжения постоянного тока с регулируемым напряжением от 5 до 12 кВ; киловольтметр типа С-196; измерители L , C , R типа Е7-11; конденсаторы вакуумные типа КП 1—4 для запасаемой энергии от 0 до 50 мДж и дополнительные конденсаторы типа ФГТ-И для запасаемой энергии от 50 до 100 мДж; индуктивность в качестве которой использована высоковольтная обмотка автомобильной катушки зажигания типа Б115; вакуумные выключатели типа ВВ-16/10. Монтаж высоковольтной цепи должен производиться высоковольтным проводом марки ППОВ, а суммарная длина провода не должна превышать 2 м.

1.4. Пригодность установки к работе проверяют по ликоподию (ГОСТ 22226), минимальная энергия зажигания которого должна быть равной (15 ± 5) мДж.

2. Проведение испытаний

2.1. Для испытаний используют пыль дисперсностью менее 100 мкм.

2.2. Регулируют параметры разрядного контура (емкость рабочего конденсатора и напряжение на его обкладках) таким образом, чтобы обеспечивалось заданное значение запасенной в конденсаторе энергии.

2.3. Устанавливают в распылитель сито с таким размером ячеек, при котором достигается максимальный диапазон изменения концентрации пыли. Виброситовым распылителем создается пылевоздушная смесь пронизывающая разрядный промежуток.

2.4. Включают рабочую и контролирующую аппаратуру, обеспечивающую режим периодического инициирования искрового разряда.

2.5. Испытания на воспламенение пылевоздушной смеси проводят при заведомо зажигающей энергии, дающей вероятность воспламенения от 0,1 до 0,6. При этом величина разрядного промежутка равна 4 мм, расстояние между ситом и электродами равно 10 мм.

Если при 100 мДж нет воспламенений пылевоздушной смеси, то испытания повторяют, изменения величину разрядного промежутка (см. 1.1), высоту сита над электродами, а также напряжение на вибраторе с шагом 50 В. Число искровых разрядов в каждой серии должно быть не менее 100.

Минимальной энергией зажигания данной пылевоздушной смеси считают энергию св. 100 мДж, если при испытаниях не зарегистрировано ни одного воспламенения.

2.6. В момент воспламенения пылевоздушной смеси отключают выброситовой распылитель и источник высокого напряжения постоянного тока.

За воспламенение принимают горение пылевоздушной смеси и распространение пламени от источника зажигания на расстояние, более чем в 2 раза превышающее разрядный промежуток.

2.7. Испытания на воспламенение пылевоздушной смеси повторяют при различном напряжении на вибраторе распылителя до выявления наиболее легко воспламеняющейся смеси.

Наиболее легко воспламеняющаяся пылевоздушная смесь имеет самую высокую вероятность воспламенения. Вероятность воспламенения (P) вычисляют по формуле

$$P = \frac{m}{n},$$

где m — число воспламенений пылевоздушной смеси в данной серии испытаний;

n — общее число искровых разрядов в данной серии испытаний.

Причина — Число воспламенений должно быть одинаковым в каждой серии и не менее 10.

2.8. Изменяя расстояние (h) между ситом дозатора и электродами, а также величину разрядного промежутка (l), повторяют испытания с наиболее легко воспламеняющейся пылевоздушной смесью до выявления оптимальных значений переменных параметров h и l . Оптимальные значения указанных параметров характеризуются наибольшей вероятностью воспламенения.

2.9. Изменяя энергию искрового разряда, проводят испытания с наиболее легко воспламеняющейся пылевоздушной смесью при оптимальных значениях h и l до выявления минимальной энергии зажигания. По экспериментальным данным строят кривую зависимости вероятности воспламенения от значения энергии зажигания (черт. 31).

3. Оценка результатов

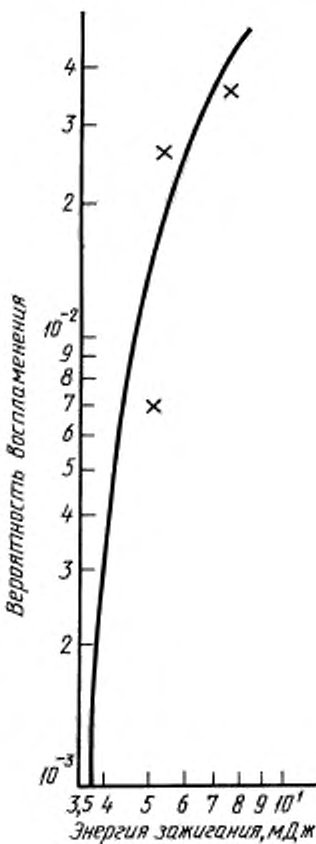
3.1. За минимальную энергию зажигания исследуемой пылевоздушной смеси принимают значение энергии зажигания, соответствующее вероятности воспламенения 0,01.

3.2. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении I.

4. Требования безопасности

Установку следует помешать в вытяжном шкафу. Рабочее место оператора должно удовлетворять требованиям электробезопасности по ГОСТ 12.1.019 и санитарно-гигиеническим требованиям по ГОСТ 12.1.005.

Зависимость вероятности воспламенения пылевоздушной смеси сополимера САМЕД (ГОСТ 12271) от значения энергии зажигания



Черт. 31

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ МАКСИМАЛЬНОЙ СКОРОСТИ НАРАСТАНИЯ ДАВЛЕНИЯ ВЗРЫВА ПЫЛЕВОЗДУШНЫХ СМЕСЕЙ**1. Аппаратура**

Описание аппаратуры для определения максимальной скорости нарастания давления взрыва пылевоздушных смесей приведено в 4.11.1.

2. Подготовка к испытанию

Подготовка к испытанию — по 4.11.2.

3. Проведение испытаний

Испытания по определению максимальной скорости нарастания давления взрыва пылевоздушных смесей проводят согласно 4.11.3.

4. Оценка результатов

По результатам единичного испытания определяют наибольшее значение скорости нарастания давления взрыва пылевоздушной смеси по формуле

$$(dp/dt)_{\text{изп}} = (dp/dt)_u \cdot \frac{101,3}{p_0}, \quad (105)$$

где $(dp/dt)_{\text{изп}}$, $(dp/dt)_u$ — соответственно значения скорости нарастания давления взрыва и максимальной скорости изменения давления в процессе единичного испытания, кПа·с⁻¹.

Для определения максимальной скорости нарастания давления взрыва строят кривую зависимости скорости нарастания давления взрыва $(dp/dt)_{\text{изп}}$ от концентрации вещества p_s . Наибольшее из полученных значений $(dp/dt)_{\text{изп}}$ принимают за максимальную скорость нарастания давления взрыва исследуемого вещества.

5. Условия и результаты испытаний регистрируют в протоколе, форма которого приведена в приложении 1.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством внутренних дел СССР

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 12.12.89 № 3683

Изменение № 1 принято Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 16 от 08.10.99)

Зарегистрировано Техническим секретариатом МГС № 3461

За принятие изменения проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации
Республика Беларусь	Госстандарт Беларусь
Республика Казахстан	Госстандарт Республики Казахстан
Республика Молдова	Молдовастандарт
Российская Федерация	Госстандарт России
Туркменистан	Главная государственная инспекция Туркменистана
Украина	Госстандарт Украины

3. Стандарт полностью соответствует международному стандарту МЭК 79—4—75 по определению температуры самовоспламенения газов и жидкостей. Стандарт соответствует международному стандарту ИСО 1182—83 в части метода проведения испытания материалов на негорючесть; СТ СЭВ 382—76 в части оценки результатов испытания материалов на негорючность; ИСО 2719—73 и СТ СЭВ 1495—75 в части скорости нагревания образца и проведения испытания на вспышку нефтепродуктов в закрытом тигле; ИСО 1523—83 в части скорости нагревания образца и проведения испытания на вспышку лаков, красок, нефтяных и аналогичных продуктов в закрытом тигле; ИСО 2592—73 и СТ СЭВ 5469—86 в части определения температуры вспышки и воспламенения нефтепродуктов в открытом тигле; СТ СЭВ 4831—84 в части метода определения концентрационного предела распространения пламени в пылевоздушных смесях.

В стандарт введены международный стандарт ИСО 4589—84, СТ СЭВ 6219—88 и СТ СЭВ 6527—88

4. ВЗАМЕН ГОСТ 12.1.044—84

5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, приложения	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, приложения
ГОСТ 12.1.004—91	1.1, 2.1.3, 2.2.2, 2.3.2, 2.4.2, 2.5.2, 2.6.2, 2.8.2, 2.9.2, 2.12.2, 2.17.2, 2.18.2, 2.19.2, 2.20.2, 2.21.2	ГОСТ 400—80 ГОСТ 2603—79 ГОСТ 5632—72 ГОСТ 6006—78 ГОСТ 8894—86 ГОСТ 9147—80 ГОСТ 10667—90 ГОСТ 12271—76 ГОСТ 12423—66 ГОСТ 12766.1—90 ГОСТ 16363—98 ГОСТ 19433—88 ГОСТ 19908—90 ГОСТ 21793—76 ГОСТ 22226—76 ГОСТ 22300—76 ТУ 38110207—78	4.4.1.3, 4.5.1.3 4.12.2.5 4.16.1.1 4.12.2.5 4.11.1.1 4.5.1.2 4.7.2.4 Приложение 14 4.7.2.2, 4.13.2.2, 4.14.3.1 4.11.1.3, 4.18.1.1, 4.20.1.1 4.3.2.5 1.1 4.8.1.1 4.14 4.11.2.5, приложение 14 4.16.1.7 Приложение 1
ГОСТ 12.1.005—88	4.1.5, 4.3.5, 4.4.5, 4.5.5, 4.6.5, 4.7.5, 4.8.4, 4.9.5, 4.10.5.3, 4.11.5, 4.12.5, 4.13.5, 4.14.5, 4.15.4, 4.16.4, 4.18.5, 4.19.5, 4.20.5, 4.21.4, 4.22.5, прило- жения 7, 13, 14		
ГОСТ 12.1.010—76	1.1, 2.2.2, 2.3.2, 2.4.2, 2.5.2, 2.6.2, 2.9.2, 2.12.2, 2.17.2, 2.18.2, 2.19.2, 2.20.2, 2.21.2		
ГОСТ 12.1.011—78	2.4.2		
ГОСТ 12.1.018—93	2.9.2		
ГОСТ 12.1.019—79	4.1.5, 4.4.5, 4.5.5, 4.6.5, 4.7.5, 4.8.4, 4.9.5, 4.10.5.3, 4.11.5, 4.12.5, 4.13.5, 4.16.4, 4.18.5, 4.19.5, 4.20.5, 4.21.4, 4.22.5, приложения 7, 14		

6. ИЗДАНИЕ (апрель 2006 г.) с Изменением № 1, принятым в апреле 2000 г. (ИУС 7—2000)

Редактор Р. Г. Говердовская
 Технический редактор Н. С. Гришанова
 Корректор Н. И. Гаврищук
 Компьютерная верстка Т. Ф. Кузнецовой

Подписано в печать 22.05.2006. Формат 60×84 $\frac{1}{8}$. Бумага офсетная. Гарнитура Тайкс. Печать офсетная. Усл. печ. л. 11.63.
 Уч.-изд. л. 10.65. Тираж 141 экз. Зак. 1280. С 2859.

ФГУП «Стандартинформ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Набрано и отпечатано в Калужской типографии стандартов, 248021 Калуга, ул. Московская, 256.