
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
54323—
2011

БЕНЗИНЫ АВТОМОБИЛЬНЫЕ
Определение N-метиланилина методом
капиллярной газовой хроматографии

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2019

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Открытым акционерным обществом «Всероссийский научно-исследовательский институт по переработке нефти» (ОАО «ВНИИ НП»)

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 31 «Нефтяные топлива и смазочные материалы»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 25 мая 2011 г. № 99-ст

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

5 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Октябрь 2019 г.

Правила применения настоящего стандарта установлены в статье 26 Федерального закона от 29 июня 2015 г. № 162-ФЗ «О стандартизации в Российской Федерации». Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном (по состоянию на 1 января текущего года) информационном указателе «Национальные стандарты», а официальный текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ближайшем выпуске ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет (www.gost.ru)

© Стандартиформ, оформление, 2011, 2019

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Сущность метода	1
4 Аппаратура	2
5 Реактивы и материалы	3
6 Отбор проб	3
7 Подготовка к испытанию	3
8 Проведение испытания	5
9 Обработка результатов	7
10 Прецизионность метода	7

БЕНЗИНЫ АВТОМОБИЛЬНЫЕ

Определение N-метиланилина методом капиллярной газовой хроматографии

Motor gasolines.

Determination of N-methylaniline by method of capillary gas chromatography

Дата введения — 2012—01—01

1 Область применения

1.1 Настоящий стандарт устанавливает метод определения концентрации N-метиланилина (моно-метиланилина) — MMA в автомобильных бензинах в диапазоне от 0,1 % об. до 5,0 % об.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 12.0.004 Система стандартов безопасности труда. Организация обеспечения безопасности труда. Общие положения

ГОСТ 12.1.005 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 1770 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 2517 Нефть и нефтепродукты. Методы отбора проб

ГОСТ 17567 Хроматография газовая. Термины и определения

ГОСТ 25336 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 25828 Гептан нормальный эталонный. Технические условия.

ГОСТ 29227 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

Примечание — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если заменен ссылочный стандарт, на который дана недатированная ссылка, то рекомендуется использовать действующую версию этого стандарта с учетом всех внесенных в данную версию изменений. Если заменен ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, то рекомендуется использовать версию этого стандарта с указанным выше годом утверждения (принятия). Если после утверждения настоящего стандарта в ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение рекомендуется применять без учета данного изменения. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, рекомендуется применять в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Сущность метода

MMA отделяют от компонентов испытуемого образца автомобильного бензина методом газовой хроматографии на капиллярной колонке с последующей регистрацией элюирующихся из колонки компонентов на пламенно-ионизационном детекторе (ПИД) и рассчитывают концентрацию MMA методом абсолютной градуировки.

Примечание — В настоящем стандарте применены термины по ГОСТ 17567.

4 Аппаратура

4.1 Хроматограф газовый любого типа с капиллярной колонкой, обеспечивающей необходимое отделение MMA от 1,3-диэтилбензона, инжектором для ввода пробы, ПИД, с соответствующим программным обеспечением для регистрации результатов на компьютере или самопишущем устройстве. Характеристики аппаратуры, приведенные в таблице 1, обеспечивают получение показателей прецизионности, указанных в разделе 10.

4.2 Шкаф сушильный, обеспечивающий температуру нагрева (100 ± 5) °С.

4.3 При ручном вводе пробы используют микрошприцы для хроматографии любого типа вместимостью 1 или 10 мкл.

4.4 Микрошприцы для хроматографии вместимостью 25, 250 и 500 мкл любого типа для приготовления градуировочных растворов.

4.5 Пипетки градуированные вместимостью 1, 2, 5, 10 и 25 см³ по ГОСТ 29227.

4.6 Колбы мерные с одной или двумя отметками и шлифованной пробкой вместимостью 10 см³ по ГОСТ 1770.

Кроме указанной аппаратуры можно использовать стеклянную лабораторную посуду и оборудование по ГОСТ 25336.

Таблица 1 — Характеристики аппаратуры¹⁾

Характеристика		Значения		
Колонка:		WCOT Fused Silica		
Тип		100		
Длина, м		0,25		
Внутренний диаметр, мм		CP-Sil PONA CB		
Неподвижная фаза		0,5		
Толщина пленки, мкм		Гелий		
Газ-носитель		1,7		
Объемная скорость потока, см ³ /мин		24,5		
Линейная скорость потока, см/с		310		
Давление на входе колонки, кПа		6,2		
Мертвое время, мин		88		
Время получения результата единичного испытания, мин				
Термостат колонки:				
Ступень	Температура, °C	Время изотермы, мин	Скорость подъема температуры, °C/мин	Общее время, мин
1	90	50	10,0	50
2	270	0	0	88
Инжектор:		250		
Температура инжектора, °C		20		
Поток при анализе, см ³ /мин		483		
Поток при дозировании, см ³ /мин		185 : 1		
Деление потока		Автоматический, ДАЖ-2М		
Тип дозатора		10,0		
Шприц «Гамильтон-710N», вместимость, мкл		0,2		
Объем пробы, мкл				
Детектор:		Пламенно-ионизационный (ПИД)		
Тип		300		
Температура, °C		20		
Скорость потока водорода, см ³ /мин		200		
Скорость потока воздуха, см ³ /мин		20		
Скорость потока поддува, см ³ /мин				
1) В качестве примера приведен режим работы хроматографа «Кристалл-5000-1».				

¹⁾ В качестве примера приведен режим работы хроматографа «Кристалл-5000-1».

5 Реактивы и материалы

5.1 При работе с опасными и вредными веществами необходимо соблюдать правила, установленные ГОСТ 12.0.004 и ГОСТ 12.1.005.

5.2 Газ-носитель — гелий газообразный марки А с содержанием основного вещества не менее 99,995 %.

5.3 Вспомогательные газы для обеспечения работы пламенно-ионизационного детектора:

- водород чистотой не менее 99,99 % об.;
- воздух сжатый рабочим давлением 2,5 МПа, класс загрязненности «0».

5.4 Гептан эталонный, х. ч., по ГОСТ 25828.

5.5 N-метиланилин технический улучшенный с содержанием основного вещества не менее 98,0 % масс.

Допускается использование аппаратуры, материалов и реактивов, обеспечивающих прецизионность метода испытаний, указанную в разделе 10.

6 Отбор проб

6.1 Отбор проб — по ГОСТ 2517.

7 Подготовка к испытанию

7.1 Используемую при испытании лабораторную посуду тщательно моют, ополаскивают гептаном и сушат сначала воздухом, а затем в сушильном шкафу при температуре $(100 \pm 5)^\circ\text{C}$.

7.2 Включают и готовят хроматограф в соответствии с инструкцией по эксплуатации.

7.3 Устанавливают параметры режима работы хроматографа в соответствии с таблицей 1.

7.4 Градуировка хроматографа

7.4.1 Приготовление растворов для градуировки

Готовят растворы MMA в *n*-гептане в диапазоне определяемых по настоящему стандарту концентраций MMA от 0,1 % об. до 5,0 % об. Значения концентраций растворов, используемых для градуировки, приведены в таблице 2.

Таблица 2 — Градуировочные растворы

Номер раствора	Концентрация MMA в растворе, % об.	Количество MMA, мл
1	0,10	10
2	0,25	25
3	0,50	50
4	1,00	100
5	2,50	250
6	5,0	500

При приготовлении растворов используют шприцы, которыми однократно можно перенести количества MMA, указанные в таблице 2.

В мерную колбу вместимостью 10 см³ помещают от 3 до 5 см³ *n*-гептана, под поверхность растворителя микрошприцем вводят MMA в количестве, указанном в таблице 2. Раствор тщательно перемешивают и доводят до метки *n*-гептаном, закрывают пробкой и снова перемешивают.

Приготовленные растворы выдерживают от 10 до 15 мин. После приготовления градуировочных растворов микрошприцы промывают *n*-гептаном.

Растворы готовят в день проведения градуировки.

Примечание — При необходимости приготовления большего объема градуировочных растворов используют соответственно большие количества *n*-гептана и MMA. Приготовленные градуировочные растворы хранят в герметично закрытых емкостях в холодильнике в течение недели.

7.4.2 Построение градуировочного графика

Перед вводом градуировочного раствора в хроматограф микрошприцы промывают этим раствором не менее 10 раз. При этом не допускается наличие пузырьков воздуха в микрошприце.

7.4.2.1 В хроматограф вводят одну дозу градуировочного раствора № 1. При автоматическом вводе время дозирования может составлять 1 мин.

Через 5 мин, не дожидаясь выхода пика ММА, прерывают запись сигнала хроматографа и после выхода прибора на исходный режим вводят одну дозу градуировочного раствора № 2. Процедуру повторяют через 5 мин с раствором № 2.

7.4.2.2 Общее время проведения одного цикла анализа (ввод одной дозы градуировочного раствора) с учетом времени выхода на режим и времени автоматического дозирования составляет примерно 7 мин.

7.4.2.3 После проведения четвертого цикла анализа (ввода второй дозы градуировочного раствора № 2) регистрацию сигнала не прерывают и продолжают анализ. На последней регистрируемой хроматограмме выходят два пика растворителя (*n*-гептана) от двух последних дозирования, а затем четыре пика ММА с циклом анализа примерно 7 мин от четырех дозирования в данной серии анализов градуировочных растворов № 1 и № 2.

После 50 мин работы хроматографа на хроматограмме наблюдается дрейф нулевой линии, соответствующей прогреву колонки от 90 °С до 270 °С.

7.4.2.4 После возвращения хроматографа к исходному режиму работы (температура термостата колонки 90 °С) выполняют следующую серию анализов из четырех дозирования градуировочных растворов № 3, № 4 и № 5, № 6 в соответствии с 7.4.2.1—7.4.2.4.

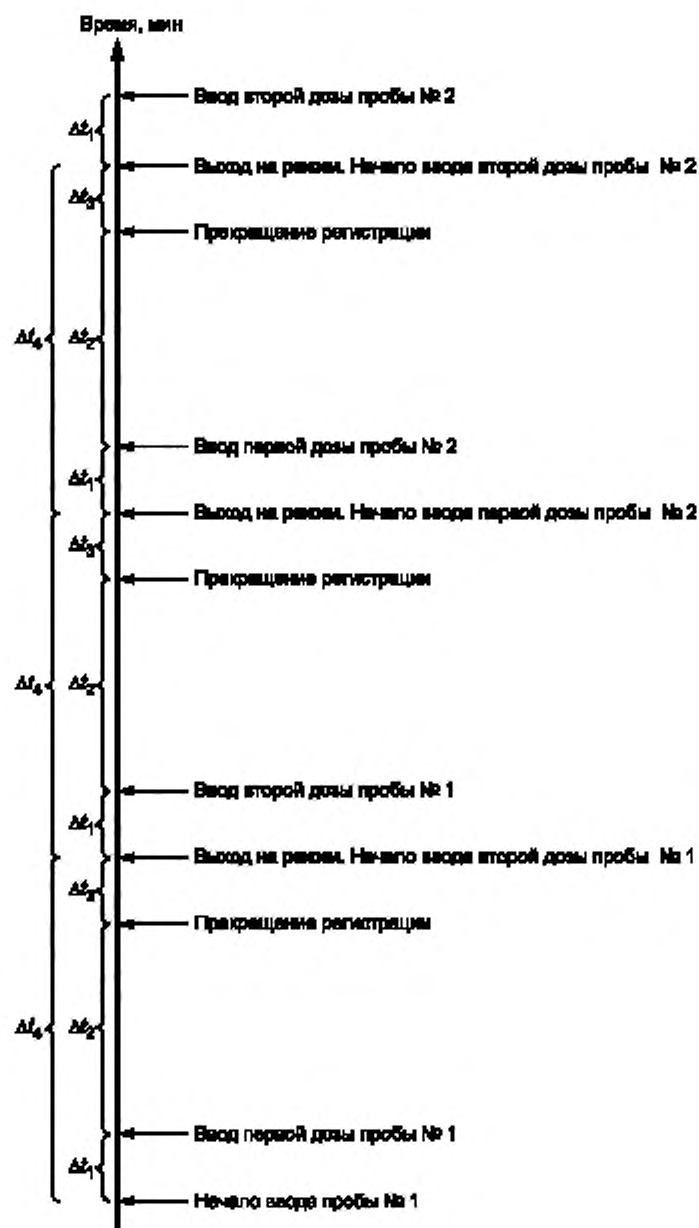
На рисунке 1 представлена схема проведения градуировки, описанной в 7.4.2.1—7.4.2.5 при автоматическом дозировании. При ручном дозировании интервалы Δt_1 и Δt_3 отсутствуют.

7.4.2.5 Испытание в такой последовательности всех градуировочных растворов позволяет провести градуировку в течение одного рабочего дня.

7.4.3 По результатам измерений всех градуировочных растворов в автоматическом режиме в соответствующем программном обеспечении выполняют расчеты по обработке хроматограмм и строят градуировочный график зависимости концентрации ММА (*C*, % об.) от площади пиков (*S*, мВ · мин). При отсутствии программы градуировочный график строят вручную на миллиметровой бумаге по результатам стандартной обработки площадей пиков на диаграммной ленте *S* (мм²). Определяют градуировочный коэффициент *K* как тангенс угла наклона прямой, проходящей через начало координат.

7.4.4 При наличии выпадающих точек на графике проводят повторные испытания градуировочных растворов с этими точками. Если выпадающие точки сохраняются при повторных испытаниях, вновь готовят соответствующие градуировочные растворы и выполняют их анализ.

7.4.5 Градуировочный график проверяют по двум точкам один раз в месяц. Градуировку проводят не реже одного раза в год, а также при замене основных узлов хроматографа (колонки, инжектора, детектора и др.) и при поступлении новой партии ММА.



Δt_1 — период дозирования; Δt_2 — время анализа; Δt_3 — время выхода на исходный режим,
 Δt_4 — время циклов анализа (около 7 мин)

Рисунок 1 — Схема проведения градуировки при автоматическом дозировании для двух градуировочных растворов (четыре дозы)

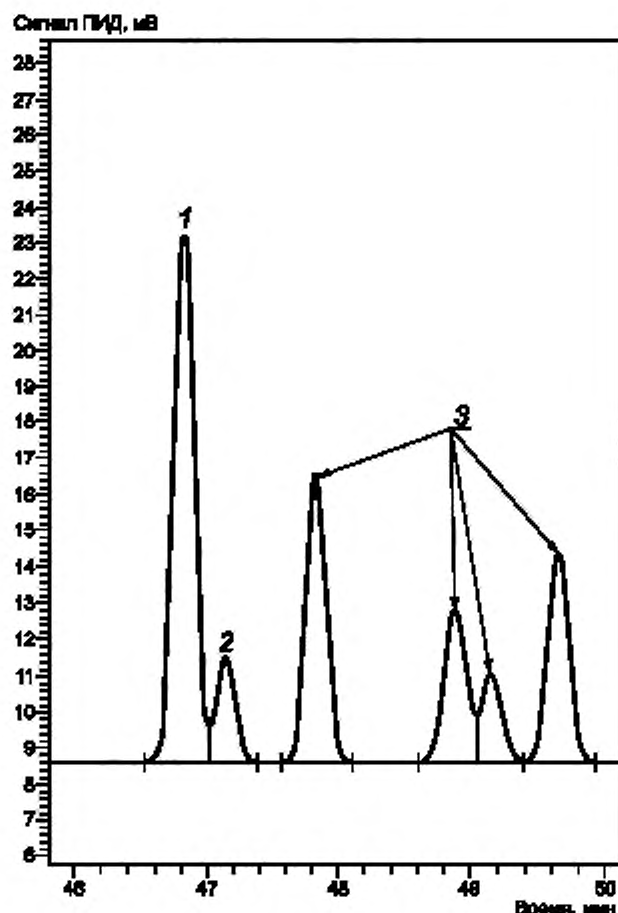
8 Проведение испытания

8.1 Условия проведения испытания приведены в таблице 1.

8.2 Испытуемый образец бензина вводят в хроматограф. Если на приборе установлен автоматический дозатор жидкостей, отбирают испытуемый образец пипеткой во флакон, используемый в автоматическом дозаторе. Перед анализом пипетку и флакон промывают испытуемым образцом не менее трех раз.

В результате проведения анализа получают площадь пика MMA S.

8.3 Типичный вид участка хроматограммы образца бензина, содержащего MMA, приведен на рисунке 2.



1 — N-метиланилин; 2 — 1,3-диэтилбензол 3 — другие компоненты бензина

Рисунок 2 — Типичная хроматограмма образца бензина, содержащего MMA

Ближайшим компонентом, выходящим после MMA в составе бензина, является ароматическое соединение 1,3-диэтилбензол (1,3-ДЭБ), которое присутствует в товарных бензинах. Другой ближайший пик — изомер парафина C_{11} , выходит до MMA. Идентификацию MMA и 1,3-ДЭБ проводят по значениям времени удерживания.

Коэффициент разделения R пиков MMA и 1,3-ДЭБ вычисляют по следующей формуле

$$R = \frac{2(t_{\text{MMA}} - t_{\text{ДЭБ}})}{W_{\text{ДЭБ}} + W_{\text{MMA}}}, \quad (1)$$

где t_{MMA} и $t_{\text{ДЭБ}}$ — значения времени удерживания пиков MMA и ДЭБ на диаграммной ленте, мин или см; $W_{\text{ДЭБ}}$ и W_{MMA} — ширина пиков ДЭБ и MMA на половине их высоты на диаграммной ленте, мин или см.

Значение R должно быть не менее 1,5.

Примечание — При невыполнении требований по разделению ММА и ДЭБ необходимо снизить начальную температуру анализа в режиме программирования колонки (таблица 1) последовательно до температуры 85 °С, 80 °С и т. д., пока не будет выполнено условие $R > 1,5$. Если неудовлетворительное разделение связано с ухудшением характеристик капиллярной колонки, необходимо провести ее кондиционирование в соответствии с инструкцией производителя или заменить.

Пики ММА и изомер парафина C_{11} в условиях проведения анализа разделяются полностью.

8.4 После выхода анализируемого компонента — ММА (в течение приблизительно 60 мин) продолжают испытание еще в течение 30 мин для выдувания тяжелых компонентов испытуемого образца и очистки колонки при максимальной температуре 270 °С.

Примечание — Не рекомендуется на хроматографе с капиллярной колонкой проводить испытания образцов с концентрациями ММА более 5 % об. Так как этот продукт плохо вымывается из прибора, рекомендуется после нескольких испытаний провести анализ с дозированием чистого гептана, чтобы получить чистую нулевую линию на месте выхода ММА.

9 Обработка результатов

9.1 В соответствии с полученными значениями площадей пиков S рассчитывают концентрацию ММА C , % об., по следующей формуле

$$C = K \cdot S, \quad (2)$$

где K — градуировочный коэффициент в соответствии с 7.4.3;

S — площадь пика ММА, мВ · мин или мм².

9.2 Расчет всех значений показателей проводят до второго десятичного знака. За результат испытания принимают среднеарифметическое значение результатов двух единичных испытаний. Результат испытания округляют до первого десятичного знака.

За отсутствие принимают концентрацию ММА менее 0,1 % об.

10 Прецизионность метода

10.1 Повторяемость

Допускаемое расхождение двух единичных результатов испытаний, полученных одним исполнителем на идентичном материале в одной и той же лаборатории с использованием одного и того же оборудования в пределах короткого промежутка времени с 95%-ной доверительной вероятностью, не должно превышать значений, полученных по следующей формуле

$$r = 0,019X + 0,005, \quad (3)$$

где X — значение концентрации ММА, % об.

10.2 Воспроизводимость

Допускаемое расхождение двух независимых результатов испытаний, полученных разными исполнителями в разное время на идентичном материале в разных лабораториях с использованием различного оборудования с 95%-ной доверительной вероятностью, не должно превышать значений, полученных по следующей формуле

$$R = 0,125X + 0,0035, \quad (4)$$

где X — значение концентрации ММА, % об.

Редактор *Н.Е. Рагузина*
Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*
Корректор *Е.И. Рычкова*
Компьютерная верстка *Г.В. Струковой*

Сдано в набор 02.10.2019. Подписано в печать 25.11.2019. Формат 60 × 84^{1/8}. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 1,20.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ИД «Юриспруденция», 115419, Москва, ул. Орджоникидзе, 11.
www.jurisizdat.ru y-book@mail.ru

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
для комплектования Федерального информационного фонда стандартов,
117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru