

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

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

ГОСТ
12.4.260—
2014

Система стандартов безопасности труда

КОСТЮМЫ ИЗОЛИРУЮЩИЕ

Методы испытаний изолирующих материалов
на проницаемость и время защитного действия
по жидкой фазе окислителей

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2019

Предисловие

Цели, основные принципы и общие правила проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены».

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Открытым акционерным обществом «Казанский химический научно-исследовательский институт» (ОАО «КазХимНИИ»)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 29 августа 2014 г. № 69-П)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ISO 3166) 004—97	Код страны по МК (ISO 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Киргизия	KG	Кыргыстандарт
Россия	RU	Росстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 24 сентября 2014 г. № 1179-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 12.4.260—2014 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 9 сентября 2015 г.

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

6 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Ноябрь 2019 г.

Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации.

В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация будет опубликована на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»

© Стандартинформ, оформление, 2015, 2019



В Российской Федерации 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 Термины и определения	2
4 Сущность методов испытаний защитных изолирующих материалов на проницаемость и время защитного действия при воздействии жидкой фазы окислителей	2
5 Требования к условиям проведения испытания	3
6 Испытательное оборудование, средства измерений и реагенты	3
7 Порядок подготовки к проведению испытаний	4
8 Проведение испытаний	5
9 Требования безопасности	7

Система стандартов безопасности труда

КОСТЮМЫ ИЗОЛИРУЮЩИЕ

Методы испытаний изолирующих материалов на проницаемость и время защитного действия по жидкой фазе окислителей

Occupational safety standards system. Insulating suits. Test methods of insulating materials for permeability and the time of protective effect by liquid phase of oxidants

Дата введения — 2015—09—09

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает методы испытаний защитных изолирующих материалов на проницаемость и время защитного действия при воздействии жидкой фазы окислителей:

- тетроксида азота (ТА);
- смеси концентрированной азотной кислоты с окислами азота (АКО).

Стандарт распространяется на изолирующие костюмы, изготовленные из следующих материалов:

- резино-тканевых;
- пленочных;
- с различными полимерными покрытиями.

Стандарт не распространяется на следующие специальные виды костюмов:

- военные;
- пожарные;
- медицинские;
- для работ с ионизирующим излучением.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 12.1.004 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.030 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Защитное заземление, зануление

ГОСТ 61 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ 1770 Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензуры, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 4197 Реактивы. Натрий азотисто-кислый. Технические условия

ГОСТ 4328 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 4517 Реактивы. Методы приготовления вспомогательных реагентов и растворов, применяемых при анализе

ГОСТ 5100 Сода кальцинированная техническая. Технические условия

ГОСТ 5556 Вата медицинская гигроскопическая. Технические условия

ГОСТ 5821 Реактивы. Кислота сульфаниловая. Технические условия
ГОСТ 6259 Реактивы. Глицерин. Технические условия
ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия
ГОСТ 14919 Электроплиты, электроплитки и жаропрочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия
ГОСТ 17299 Спирт этиловый технический. Технические условия
ГОСТ 21241 Пинцеты медицинские. Общие технические требования и методы испытаний
ГОСТ 24788 Посуда хозяйственная стальная эмалированная. Общие технические условия
ГОСТ 25336 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
ГОСТ 28498 Термометры жидкостные стеклянные. Общие технические требования. Методы испытаний
ГОСТ 29228 (ИСО 835-2—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 2. Пипетки градуированные без установленного времени ожидания
ГОСТ 29252 (ИСО 385-2—84) Посуда лабораторная стеклянная. Бюretki. Часть 2. Бюretki без установленного времени ожидания
ГОСТ 29298 Ткани хлопчатобумажные и смешанные бытовые. Общие технические условия
ГОСТ 30266 Мыло хозяйственное твердое. Общие технические условия

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.easc.by) или по указателям национальных стандартов, издаваемым в государствах, указанных в предисловии, или на официальных сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации. Если на документе дана недатированная ссылка, то следует использовать документ, действующий на текущий момент, с учетом всех внесенных в него изменений. Если заменен ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, то следует использовать указанную версию этого документа. Если после принятия настоящего стандарта в ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение применяется без учета данного изменения. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 проницаемость образца материала: Масса окислителей, проникших за время испытания через 1 см² площади образца материала.

3.2 время защитного действия образца материала: Время от начала испытания до момента про никновения через 1 см² площади образца материала предельно допустимого количества окислителей.

3.3 предельно допустимый уровень; ПДУ: Количество вредного вещества на коже, которое при ежедневной (кроме выходных дней) работе в течение 8 ч и не более 40 ч в неделю в течение всего рабочего стажа не должно вызывать заболеваний или отклонений в состоянии здоровья, обнаруживаемых современными методами исследований, в процессе работы или в отдаленные сроки жизни настоящего и последующих поколений. Воздействие вредного вещества на уровне ПДУ не исключает нарушения состояния здоровья у лиц с повышенной чувствительностью.

4 Сущность методов испытаний защитных изолирующих материалов на проницаемость и время защитного действия при воздействии жидкой фазы окислителей

Сущность методов испытания защитных изолирующих материалов на проницаемость и время защитного действия при воздействии жидкой фазы окислителей ТА и АКО заключается в определении массы окислителей, прошедших через 1 см² площади образца материала за определенный промежуток времени и поглощенных сорбционной подложкой.

Определение массы окислителя ТА, экстрагированной из сорбционной подложки, проводят с применением реактива Грисса — Илосвия, при взаимодействии с которым образуются окрашенные соединения, содержащие нитрит-ионы, с последующим измерением оптической плотности на фотометре при длине волны 540 нм. Предел обнаружения нитрит-ионов в 1 см³ анализируемого объема раствора составляет 0,2 мкг.

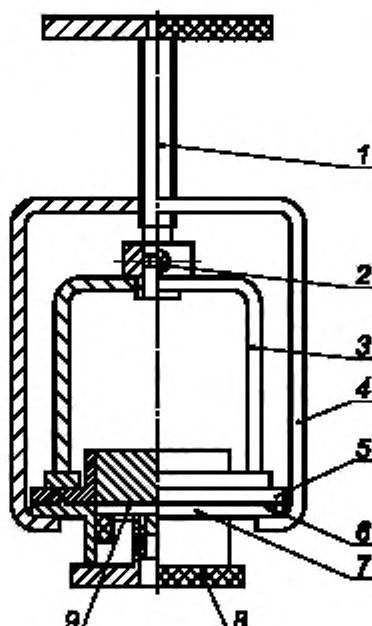
Определение массы окислителя АКО проводят титрованием водным раствором гидроокиси натрия в присутствии индикатора ли-нитрофенола.

5 Требования к условиям проведения испытания

Определение защитных свойств образцов изолирующих материалов, используемых для изготовления изолирующих костюмов, при воздействии окислителей проводят в климатических условиях лабораторного помещения при температуре воздуха $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ и относительной влажности $(60 \pm 5)\%$.

6 Испытательное оборудование, средства измерений и реактивы

6.1 Прибор для испытания образцов изолирующих материалов показан на рисунке 1.



1 — опора, 2 — винт; 3 — скоба; 4 — струбцина; 5 — кольцо с фланцем; 6 — испытуемый образец; 7 — накладка; 8 — поршень; 9 — сорбционная подложка

Рисунок 1 — Прибор для испытания образцов изолирующих материалов

6.2 Фотометр фотоэлектрический по нормативному документу (НД).

6.3 Плитка электрическая по ГОСТ 14919.

6.4 Секундомер по НД.

6.5 Пинцет по ГОСТ 21241.

6.6 Посуда хозяйственная стальная эмалированная по ГОСТ 24788.

6.7 Термометр по ГОСТ 28498.

6.8 Колбы мерные 2—50—2, 2—100—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770.

6.9 Пипетки 2—1—2—1, 2—1—2—2, 2—1—2—10 по ГОСТ 29228.

6.10 Стаканы В-1—50 ТС, В-1—150 ТС, В-1—2000 по ГОСТ 25336.

6.11 Цилиндры измерительные 1—25, 1—100 по ГОСТ 1770.

6.12 Эксикатор 1—250 по ГОСТ 25336.

6.13 Пробирки стеклянные типа П4-25—14/23 по ГОСТ 25336.

6.14 Бюrette 1—5—2—10 по ГОСТ 29252.

6.15 Капельница 3—7/11 ХС по ГОСТ 25336.

- 6.16 Тетроксид азота по НД.
- 6.17 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.
- 6.18 Кислота уксусная по ГОСТ 61.
- 6.19 Кислота сульфаниловая по ГОСТ 5821.
- 6.20 α -Нафтиламин по НД.
- 6.21 Сода кальцинированная техническая по ГОСТ 5100.
- 6.22 Натрий азотистокислый по ГОСТ 4197.
- 6.23 Глицерин по ГОСТ 6259.
- 6.24 Спирт этиловый технический по ГОСТ 17299.
- 6.25 Окислитель АКО по НД.
- 6.26 Стандарт-титр натрия гидроокись по НД.
- 6.27 *n*-Нитрофенол (индикатор) по НД.
- 6.28 Вата медицинская по ГОСТ 5556.
- 6.29 Ткань хлопчатобумажная по ГОСТ 29298.
- 6.30 Мыло хозяйственное по ГОСТ 30266.

7 Порядок подготовки к проведению испытаний

7.1 Порядок подготовки образцов материала для испытания

7.1.1 Для испытания изолирующего материала вырезают на расстоянии не менее 50 мм от кромки три образца материала диаметром (75 ± 1) мм.

7.1.2 Перед испытанием образцы изолирующего материала кондиционируют. Для этого образцы материала выдерживают при условиях относительной влажности воздуха $(60 \pm 5)\%$ и температуре воздуха (20 ± 5) °C в эксикаторах не менее 24 ч.

7.1.3 Образцы материала при кондиционировании располагают так, чтобы обеспечить свободный доступ воздуха заданной температуры и относительной влажности ко всей поверхности образца.

7.1.4 Испытуемый образец материала помещают в прибор (см. рисунок 1) между накладкой и кольцом с фланцем и фиксируют струбциной.

7.1.5 С изнаночной стороны образца материала пинцетом помещают сорбционную подложку, которую поджимают поршнем до плотного контакта с испытуемым образцом.

7.2 Порядок приготовления сорбционных подложек

7.2.1 Приготовление сорбционной ткани для подложек

7.2.1.1 Кипятят хлопчатобумажную ткань в течение 1 ч в эмалированной емкости на электрической плите в растворе, содержащем 1 г кальцинированной соды и 10 г хозяйственного мыла в 1 dm^3 дистиллированной воды, затем тщательно прополаскивают в дистиллированной воде до получения нейтральной среды и сушат при температуре (20 ± 5) °C до постоянной массы.

7.2.1.2 Готовят пропиточный раствор: навеску глицерина массой, равной 20 % от массы хлопчатобумажной ткани, помещают в стакан, тщательно перемешивают ее с десятикратным объемом водного раствора этилового спирта с массовой долей 50 %.

7.2.1.3 Образцы подготовленной хлопчатобумажной ткани помещают в чашку так, чтобы все ее участки были равномерно смочены пропиточным раствором. Пропитанную хлопчатобумажную ткань раскладывают в горизонтальном положении на стекле и сушат при температуре (20 ± 5) °C до постоянной массы.

Приготовленная хлопчатобумажная ткань сохраняет свои сорбционные свойства в течение одного месяца и способна сорбировать до 0,1 mg/cm^2 токсичного вещества.

7.2.2 Приготовление сорбционных подложек

Вырезают подложки диаметром (36 ± 1) мм из сорбционной ткани в количестве, необходимом для испытания. Сорбционные подложки хранят в эксикаторе.

7.3 Порядок подготовки к проведению испытаний при воздействии окислителя ТА

7.3.1 Приготовление градуировочных растворов

7.3.1.1 Градуировочный раствор № 1 с содержанием 0,1 mg/cm^3 нитрит-иона готовят в день анализа. Для этого 0,15 г азотистокислого натрия переносят в мерную колбу вместимостью 1000 cm^3 , растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды и доводят объем раствора дистиллированной водой до метки.

7.3.1.2 Градуировочный раствор № 2 с содержанием 0,01 мг/см³ нитрит-иона готовят из градуировочного раствора № 1. Градуировочный раствор № 1 объемом 10,0 см³ помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят объем раствора дистиллированной водой до метки.

7.3.2 Приготовление индикаторного раствора Грисса — Илосвай

7.3.2.1 Сульфаниловую кислоту в количестве 2,5 г растворяют в 750 см³ раствора уксусной кислоты с массовой долей 30 %.

0,5 г α -нафтиламина растворяют в 100 см³ дистиллированной воды при кипячении в стакане на 150 см³ в течение 3 мин. Раствор сливают от осадка в колбу объемом 1000 см³ и доводят его до 750 см³ 5%-ным раствором уксусной кислоты.

7.3.2.2 Растворы сульфаниловой кислоты и α -нафтиламина хранят отдельно в склянках из светозащитного стекла с притертными пробками. Непосредственно перед применением оба раствора смешивают в отношении 1:1.

7.3.3 Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика готовят шкалу градуировочных растворов в пробирках емкостью 10 см³ согласно таблице 1.

Таблица 1 — Шкала градуировочных растворов

Объем градуировочного раствора № 2, см ³	Объем индикаторного реагента Грисса — Илосвай, см ³	Содержание нитрит-ионов, мг/см ³
0,0	10,0	0,00000
0,4	9,6	0,00040
0,6	9,4	0,00060
0,8	9,2	0,00080
1,0	9,0	0,00100
1,3	8,8	0,00125

Градуировочные растворы перемешивают и через 15 мин на фотометре определяют их оптическую плотность. Фотометрирование проводят в кюветах с толщиной поглощающего света слоя 20 мм со светофильтром. Длина волны, соответствующая максимуму пропускания, равна 540 нм. По результатам фотометрирования строят градуировочный график зависимости оптической плотности от концентрации. Оптическую плотность градуировочных растворов определяют три раза, каждый раз с вновь приготовленными растворами.

8 Проведение испытаний

8.1 Проведение испытаний при воздействии окислителя ТА

8.1.1 На лицевую сторону образца материала пипеткой наносят окислитель ТА. Объем наносимого окислителя и цикл испытания определяют по НД на конкретный вид материала. Цикл задают тремя числами, обозначающими время в минутах:

- первое — время контакта окислителя ТА с образцом материала с момента его нанесения до удаления;
- второе — время контакта окислителя ТА с образцом материала с момента нанесения до смыва его остатков водой;
- третье — время испытания, отсчитываемое с момента нанесения окислителя ТА на образец материала до изъятия из прибора сорбционной подложки. Время определяют по секундомеру.

Пример обозначения цикла испытания — 1:10:60.

8.1.2 Образец материала обмывают водой объемом 5 см³. Вода наносится из пипетки. Процедуру повторяют три раза.

8.1.3 В процессе испытания сорбционную подложку меняют. Частоту смены подложки определяют по количеству поглощенного окислителя ТА.

8.1.4 В пробирку наливают из пипетки 10,00 см³ дистиллированной воды и помещают в нее на 15 мин снятую подложку для экстрагирования поглощенного окислителя ТА. Пробирку периодически встряхивают в течение 1 мин через каждые 2 мин.

8.1.5 Экстракт в объеме 1,00 см³ перемешивают с индикаторным раствором Грисса — Илосвай объемом 9,00 см³. Через 15 мин на фотометре определяют оптическую плотность полученного раствора в кювете с толщиной поглащающего свет слоя 20 мм со светофильтром с длиной волны 540 нм, соответствующей максимуму пропускания. Если значения оптической плотности выходят за пределы градуировочного графика, то 1,00 см³ экстракта разбавляют дистиллированной водой в такой кратности, чтобы полученный раствор с учетом разбавления имел оптическую плотность в пределах градуировочного графика.

По полученному значению оптической плотности, используя градуировочный график, определяют концентрацию нитрит-ионов в анализируемом растворе.

8.1.6 После окончания испытания прибор разбирают и ватным тампоном, смоченным в этиловом спирте, протирают его составные части. Испытанные образцы помещают в нейтрализующий раствор.

8.1.7 Погрешность метода составляет до 20 % при доверительной вероятности 0,95.

8.1.8 Обработка результатов

8.1.8.1 Массу окислителя ТА, поглощенного сорбционной подложкой m , мг, вычисляют по формуле

$$m = 2 \cdot 1,09 \cdot C \cdot K_p \cdot V, \quad (1)$$

где 2 — коэффициент, учитывающий, что в реакцию с реагентом Грисса-Илосвай вступает половина всех образованных окислителем ТА ионов при взаимодействии с водой;

1,09 — коэффициент, учитывающий неполноту экстракции окислителя ТА с сорбционной подложки;

C — концентрация нитрит-ионов в анализируемом растворе, найденная по градуировочному графику, мг/см³;

K_p — кратность разбавления экстракта;

V — объем дистиллированной воды, взятой для экстракции, см³.

8.1.8.2 Проницаемость за время испытания образца материала Π , мг/см², вычисляют по формуле

$$\Pi = \frac{1}{S} \cdot \sum_{i=1}^n m_i, \quad (2)$$

где S — площадь сорбционной подложки, см²;

n — число используемых сорбционных подложек;

m_i — масса окислителя ТА, прошедшего через образец материала, поглощенного сорбционной подложкой, найденная в анализируемом объеме поглотительного раствора по градуировочному графику, мг.

8.1.8.3 За проницаемость образца материала Π , мг/см², принимают среднеарифметическое значение трех испытаний.

8.1.8.4 Время защитного действия образца материала определяют по времени от начала испытания до момента проникновения через образец материала предельно допустимого уровня окислителя ТА, равного 0,25 мг/см².

8.2 Проведение испытания при воздействии окислителя АКО

8.2.1 На лицевую сторону образца материала пипеткой наносят окислитель АКО. Объем наносимого окислителя и цикл испытания определяют по НД на конкретный вид материала. Цикл задают тремя числами, обозначающими время в минутах:

- первое — время контакта окислителя АКО с образцом материала с момента его нанесения до удаления;

- второе — время контакта окислителя АКО с образцом материала с момента нанесения до смысла его остатков водой;

- третье — время испытания, отсчитываемое с момента нанесения окислителя АКО на образец материала до изъятия из прибора сорбционной подложки. Время определяют по секундомеру.

Пример обозначения цикла испытания — 1:10:60.

8.2.2 Образец материала обмывают водой объемом 5 см³. Вода наносится из пипетки. Процедуру повторяют три раза.

8.2.3 В процессе испытания сорбционную подложку меняют. Частоту смены подложки определяют по количеству поглощенного окислителя АКО.

8.2.4 Снятую подложку помещают в коническую колбу с 10,00 см³ дистиллированной воды на 15 мин для экстрагирования поглощенного окислителя АКО. Колбу периодически встряхивают в течение 1 мин через каждые 2 мин.

8.2.5 К содержимому колбы добавляют три капли индикатора *l*-нитрофенола и титруют из бюретки раствором гидроокиси натрия концентрации 0,01н, приготовленным из стандарт-титра, до появления светло-зеленої окраски. Отмечают объем гидроокиси натрия, израсходованного на титрование.

8.2.6 После окончания испытания прибор разбирают и ватным тампоном, смоченным в этиловом спирте, протирают его составные части. Испытанные образцы помещают в нейтрализующий раствор.

8.2.7 Погрешность метода составляет до 20 % при доверительной вероятности 0,95.

8.2.8 Обработка результатов

8.2.8.1 Массу окислителя АКО, поглощенного сорбционной подложкой *m*, мг, вычисляют по формуле

$$m = 1,09 \cdot 63 \cdot N \cdot V, \quad (3)$$

где 1,09 — коэффициент неполноты экстракции окислителя АКО с подложки;

63 — молярная масса азотной кислоты, г/моль;

N — нормальность гидроокиси натрия, г-экв/дм³;

V — объем раствора гидроокиси натрия, израсходованный на титрование, см³.

8.2.8.2 Проницаемость образца материала *P*, мг/см², вычисляют по формуле

$$P = \frac{1}{S} \cdot \sum_{i=1}^n m_i, \quad (4)$$

где *S* — площадь сорбционной подложки, см²;

n — число используемых сорбционных подложек;

m — масса окислителя АКО, прошедшего через образец материала, поглощенного сорбционной подложкой, найденная в анализируемом объеме, мг.

8.2.8.3 За проницаемость образца материала *P*, мг/см², принимают среднее арифметическое значение трех испытаний.

8.2.8.4 Время защитного действия образца материала определяют по времени от начала испытания до момента проникновения через образец материала предельно допустимого уровня окислителя АКО, равного 0,11 мг/см².

9 Требования безопасности

Для обеспечения электробезопасности следует выполнять требования ГОСТ 12.1.030, пожарной безопасности — ГОСТ 12.1.004.

Ключевые слова: защитные материалы и изделия из них, методы испытаний

Редактор *Е.В. Яковлева*
Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*
Корректор *Е.Р. Аронян*
Компьютерная верстка *Ю.В. Половой*

Сдано в набор 05.11.2019. Подписано в печать 28.11.2019. Формат 60 × 84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 0,96.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

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