
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
56341—
2015

УГЛЕВОДОРОДЫ АРОМАТИЧЕСКИЕ И ПРОДУКТЫ РОДСТВЕННЫЕ ХИМИЧЕСКИЕ

Определение общего содержания серы
методом ультрафиолетовой флуоресценции

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2019

Предисловие

1 ПОДГОТОВЛЕН Федеральным государственным унитарным предприятием «Всероссийский научно-исследовательский центр стандартизации, информации и сертификации сырья, материалов и веществ» (ФГУП «ВНИИ СМТ») на основе собственного перевода на русский язык англоязычной версии стандарта, указанного в пункте 4

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 160 «Продукция нефтехимического комплекса»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 10 февраля 2015 г. № 68-ст

4 Настоящий стандарт идентичен стандарту ASTM D 7183—12 «Стандартный метод определения общего содержания серы в ароматических углеводородах и родственных химических продуктах ультрафиолетовой флуоресценцией» (ASTM D 7183—12 «Standard test method for determination of total sulfur in aromatic hydrocarbons and related chemicals by ultraviolet fluorescence», IDT).

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного стандарта ASTM для приведения в соответствие с ГОСТ Р 1.5—2012 (пункт 3.5).

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных стандартов ASTM соответствующие им национальные стандарты Российской Федерации и межгосударственные стандарты, сведения о которых приведены в дополнительном приложении ДА

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

6 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Сентябрь 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)

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Термины и определения	2
4 Сущность метода	2
5 Назначение и применение	2
6 Помехи	2
7 Аппаратура	2
8 Реактивы	3
9 Предостережение	4
10 Отбор образцов	4
11 Подготовка аппаратуры	4
12 Калибровка и стандартизация	4
13 Проведение испытаний	5
14 Вычисления	5
15 Протокол испытаний	5
16 Прецизионность и смещение	6
17 Обеспечение качества и контроль качества	6
Приложение ДА (справочное) Сведения о соответствии ссылочных стандартов ASTM национальным стандартам и действующим в этом качестве межгосударственным стандартам	7

НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

УГЛЕВОДОРОДЫ АРОМАТИЧЕСКИЕ И ПРОДУКТЫ РОДСТВЕННЫЕ ХИМИЧЕСКИЕ

Определение общего содержания серы методом ультрафиолетовой флуоресценции

Aromatic hydrocarbons and related chemicals.

Determination of total sulfur by method of ultraviolet fluorescence

Дата введения — 2016—01—01

1 Область применения

1.1 Настоящий стандарт устанавливает метод определения серы в ароматических углеводородах, их производных и родственных химических продуктах методом ультрафиолетовой флуоресценции.

1.2 Настоящий метод применим к образцам с содержанием серы от 0,5 до 100 мг/кг.

1.3 Результаты испытаний по настоящему методу можно использовать для определения соответствия продукции требованиям спецификаций. Результаты испытаний записываются в соответствии с правилами округления по ASTM E 29.

1.4 Значения в единицах системы СИ считаются стандартными.

1.5 В настоящем стандарте не предусмотрено рассмотрение всех вопросов обеспечения безопасности, связанных с его использованием. Пользователь стандарта несет ответственность за обеспечение соответствующих мер безопасности и охраны здоровья и определяет целесообразность применения законодательных ограничений перед его использованием. Меры предосторожности приведены в разделе 9.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие документы:

2.1 Стандарты ASTM¹⁾

ASTM D 1555, Test method for calculation of volume and weight of industrial aromatic hydrocarbons and cyclohexane (ASTM Д 1555 Метод испытания для вычисления объема и массы товарных ароматических углеводородов и циклогексана)

ASTM D 3437, Practice for sampling and handling liquid cyclic products (ASTM Д 3437 Практика отбора образцов и обращения с жидкими циклическими продуктами)

ASTM D 6809, Guide for quality control and quality assurance procedures for aromatic hydrocarbons and related materials (ASTM Д 6809 Руководство по процедурам контроля и обеспечения качества для ароматических углеводородов и родственных материалов)

ASTM E 29, Practice for using significant digits in test data to determine conformance with specifications (ASTM E 29 Практика использования значащих цифр результатов испытаний для определения соответствия спецификациям)

ASTM E 691, Practice for conducting an interlaboratory study to determine the precision of a test method (ASTM E 691 Практика проведения межлабораторных исследований для определения прецизионности метода испытаний)

¹⁾ Уточнить ссылки на стандарты ASTM можно на сайте ASTM www.astm.org или в службе поддержки клиентов ASTM: service@astm.org. В информационном томе ежегодного сборника стандартов (Annual Book of ASTM Standards) следует обращаться к сводке стандартов ежегодного сборника стандартов на странице сайта.

2.2 Другие документы

Постановления OSHA, часть 29 Свода федеральных правил (США), параграфы 1910.1000 и 1910.1200 (OSHA Regulations, 29 CFR paragraphs 1910.1000 and 1910.1200¹⁾)

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

3.1. **окислительный пиролиз** (oxidative pyrolysis): Процесс сжигания образца в атмосфере, обогащенной кислородом, при высокой температуре для разложения его компонентов на элементные оксиды.

3.2 **ультрафиолетовая флуоресценция** (ultraviolet fluorescence): Излучение в области электромагнитного спектра с длиной волны от 100 до 3900 А, которое возбуждает молекулы SO_2^* в SO_2 .

4 Сущность метода

Образец вводят непосредственно в трубку для сжигания или помещают в лодочку для образца. Затем лодочку помещают в высокотемпературную трубку для сжигания, в которой сера окисляется до диоксида серы (SO_2) в атмосфере, обогащенной кислородом. Воду, образующуюся при горении образца, удаляют, а газы подвергают воздействию ультрафиолетового (УФ) излучения. SO_2 поглощает энергию УФ-излучения и переходит в возбужденное состояние SO_2^* . При возвращении в стабильное состояние SO_2^* испускает излучение, которое детектируется фотозелектронным умножителем. Результирующий сигнал является показателем содержания серы в образце.

5 Назначение и применение

Некоторые промышленные катализаторы, используемые при нефтепереработке и химической очистке, отравляются в присутствии следовых количеств серы, содержащихся в сырье. Настоящий метод испытаний можно использовать для контроля содержания серы при производстве ароматических углеводородов, их производных и родственных химических продуктов и определения содержания серы в готовых продуктах.

6 Помехи

6.1 Определению серы мешают галогены при концентрации более 10 % и азот в концентрации более 1500 мг/кг.

6.2 Вода, образующаяся при горении образца, если ее не удалить перед поступлением газа в детектор, может мешать определению серы.

7 Аппаратура

7.1 Пиролизная печь

Электрическая печь, обеспечивающая поддержание температуры, достаточной для испарения и пиролиза образца и окисления серы до SO_2 . Фактическая температура должна быть рекомендована изготовителем конкретной печи.

7.2 Кварцевая пиролизная трубка

Кварцевая пиролизная трубка, выдерживающая температуру от 900 °C до 1200 °C, рекомендованная изготовителем оборудования.

7.3 Микрошприц

Микрошприц, обеспечивающий введение от 5 до 250 мкл образца в соответствии с инструкцией изготовителя прибора.

¹⁾ Можно ознакомиться в Управлении документов Правительственной типографии США, 732 N. Capitol St., NW, Mail Stop: SDE, Washington, DC 20401, <http://www.access.gpo.gov>.

7.4 Инжектор с постоянной скоростью введения образца

При введении образца в пиролизную печь с помощью микроширица следует использовать инжектор, обеспечивающий введение образца с постоянной скоростью, или модуль для ввода жидкости.

7.5 Автоматический дозатор жидкости

Автоматический дозатор (автосамплер), обеспечивающий введение от 5 до 250 мкл образца.

7.6 Автоматическая система ввода лодочки

Если прибор оснащен системой ввода, используют устройство для перемещения лодочки в печь с контролируемой скоростью.

7.7 Регулирование расхода

Прибор должен быть оснащен регулятором расхода, обеспечивающим поддержание постоянной скорости подачи кислорода и газа-носителя.

7.8 Осушительная трубка

Прибор должен быть оснащен устройством для удаления водяного пара.

8 Реактивы

8.1 Чистота реагентов

Для испытаний используют реагенты квалификации ч. д. а. Если нет других указаний, реагенты должны соответствовать спецификации Комитета аналитических реагентов Американского химического общества¹⁾. Можно использовать реагенты другой квалификации при условии, что степень чистоты реагента не снижает точность результатов определения.

8.2 Инертный газ

Можно использовать аргон (Ar) или гелий (He) чистотой не менее 99,99 % мол.

8.3 Газообразный кислород

Используют кислород чистотой не менее 99,99 % мол.

8.4 Растворитель

Выбирают растворитель, обеспечивающий растворение серосодержащих соединений. Температура кипения растворителя должна быть близка к температуре кипения анализируемого образца. Например, можно использовать метанол, изооктан и *n*-ксилол (см. примечания 1 и 2).

Примечание 1 — Быстрая проверка может быть проведена введением растворителя и образца один или два раза и сравнением значений вычисленной относительной площади.

Примечание 2 — Для всех растворителей должно быть известно содержание серы, или оно должно быть незначительным, чтобы не влиять на результаты испытания.

8.5 Дибензотиофен

Дибензотиофен с содержанием серы 17,399 % масс. (молекулярный вес 184,26) (см. примечание 3).

Примечание 3 — Необходима поправка на содержание химических примесей. Обычно используют дибензотиофен чистотой 98 %.

8.6 Кварцевая вата (при необходимости).

¹⁾ Reagent Chemicals, American Chemical Society Specifications, American Chemical Society, Washington, D.C. (Химические реагенты. Спецификация Американского химического общества, Вашингтон, округ Колумбия). Предложения по проверке реагентов, не входящих в списки Американского химического общества, см.: Annual Standards for Laboratory Chemicals, BDH Ltd., Poole, Dorset, U.K. (Чистые образцы для лабораторных химиков), а также The United States Pharmacopeia and National Formulary, U.S. Pharmacopeial Convention, Inc. (USPC), Rockville, MD (Фармакопея США и Национальный фармакологический справочник).

8.7 Исходный раствор с содержанием серы примерно 870—1044 мкг/см³

Можно использовать имеющийся в продаже стандартный раствор. Для приготовления исходного раствора в градуированную мерную колбу вместимостью 100 см³ взвешивают 0,5—0,6 г дibenзотиофена с точностью до 0,1 мг, доводят до метки выбранным растворителем и перемешивают. Концентрацию исходного раствора, мкг S/см³ растворителя, определяют по формуле (1). Для получения необходимой концентрации серы можно дополнительно разбавлять исходный раствор (см. примечания 4 и 5). Можно приготовить другие объемы растворов при условии, что они соответствуют указанной концентрации.

$$\text{мкг S/см}^3 \text{ растворителя} = \frac{tDBT \cdot 0,174 \cdot \text{чистоту DBT} \cdot 10^6}{100 \text{ см}^3 \text{ растворителя}}, \quad (1)$$

где DBT — дibenзотиофен (содержание серы в DBT — 17,3994%).

Примечание 4 — Рабочие стандарты периодически заменяют в зависимости от частоты использования и срока хранения. Срок хранения растворов — приблизительно 3 мес.

Примечание 5 — Все новые калибровочные стандарты сравнивают с предыдущим стандартом.

9 Предостережение

9.1 Следует строго соблюдать правила, инструкции по охране труда и технике безопасности при работе с материалами, используемыми в настоящем методе.

9.2 В настоящем методе применяют высокую температуру. Следует соблюдать осторожность при использовании горючих материалов рядом с пиролизной печью.

9.3 Воздействие ультрафиолетового излучения вредно для здоровья. Следует избегать воздействия не только прямого, но и рассеянного ультрафиолетового излучения на любую часть тела, особенно на глаза.

10 Отбор образцов

10.1 Отбор образцов — по АСТМ Д 3437.

11 Подготовка аппаратуры

11.1 Прибор регулируют в соответствии с инструкцией изготовителя.

11.2 Регулируют поток газа и температуру пиролиза в соответствии с рабочими условиями, рекомендуемыми изготовителем прибора.

11.3 Процедура введения образцов зависит от изготовителя прибора и используемой системы ввода.

11.4 Используют автоматический дозатор или инжектор с постоянной скоростью введения образца для прибора с вертикальной пиролизной печью.

11.5 Предварительно прокаливают лодочки, которые будут использоваться для испытания.

12 Калибровка и стандартизация

12.1 Используя стандартный исходный раствор серы (8.7), готовят серию калибровочных стандартов, охватывающих диапазон ожидаемых концентраций серы. Если ожидаемые концентрации серы охватывают диапазон от 0 до 1,0 мг/кг и от 1 до 100 мг/кг, следует построить два графика — один график, охватывающий диапазон от 0 до 1,0 мг/кг (низкие значения серы) и другой — охватывающий диапазон от 1,0 до 100,0 мг/кг (высокие значения серы).

Примечание 6 — Если ожидаемое содержание серы менее 1 мг/кг, калибровочный график получают с использованием автоматического дозатора или инжектора с постоянной скоростью введения образца и стандартных растворов, подготовленных из исходного раствора серы, охватывающих диапазон ожидаемой концентрации серы в образце. При построении кривой следуют рекомендациям изготовителя прибора.

Примечание 7 — Построение калибровочного графика для концентрации серы от 1 до 100 мг/кг проводят в соответствии с рекомендациями изготовителя прибора.

12.2 Массу образца можно определить по объему с помощью шприца или взвешиванием.

12.3 Для измерения объема заполняют микрошприц стандартным раствором, тщательно удаляют все пузырьки, нажимая на поршень, доводят его до калиброванной метки и записывают объем жидкости. После ввода раствора записывают объем жидкости в микрошприце. Объем введенной жидкости равен разности между двумя показаниями объемов. Для использования этого способа необходимо значение плотности образца, известное или измеренное с точностью до третьего десятичного знака.

12.4 Массу введенного образца можно определить взвешиванием пустого микрошприца до и после заполнения образцом. Этот способ обеспечивает большую точность определения массы введенного образца, чем по измерению объема, при использовании весов с точностью взвешивания $\pm 0,0001$ г.

12.5 При введении образцов в прибор следуют рекомендациям изготовителя.

12.6 При наличии проблем с калибровочными стандартами для их устранения следуют рекомендациям изготовителя прибора.

12.7 Ставят график линейной регрессии [зависимости содержания серы (мкг) от площади], используя количество точек в соответствии с рекомендациями изготовителя.

12.8 Коэффициент корреляции графика линейной регрессии должен быть не менее 0,99. При невыполнении этого требования исследуют каждую точку на графике для выявления отсутствующих точек. Исправляют ошибку и вводят новые стандартные растворы.

13 Проведение испытаний

13.1 Используют образец для испытаний по разделу 10. Концентрация серы в образце должна быть меньше концентрации самого высокого значения диапазона и больше концентрации самого низкого значения диапазона, использованного при калибровке.

13.2 Выбирают объем образца в соответствии с рекомендациями изготовителя прибора.

13.3 Вводят образец в соответствии с рекомендациями изготовителя прибора.

13.4 Определяют концентрацию серы как среднеарифметическое значение результатов трех определений, вычисленных с использованием программного обеспечения. Следует убедиться, что результаты повторных определений являются повторяемыми.

14 Вычисления

14.1 Вычисленные с помощью программного обеспечения результаты отображаются на дисплее и распечатываются в ррт (мг/кг) в соответствии с используемым прибором. Значение плотности вводят при вводе данных образца, и оно используется прибором для преобразования объемной концентрации в массовую.

14.2 Содержание серы, мг/кг, с использованием измеренного объема и известной плотности (АСТМ Д 1555) вычисляют по формуле

$$\text{Содержание серы} = \frac{M - B}{VD}, \quad (2)$$

где M — определенное содержание серы, мкг;

B — содержание серы в холостом опыте, мкг;

V — объем образца, см³;

D — плотность образца, г/см³.

14.3 Содержание серы, мг/кг, с использованием массы образца вычисляют по формуле

$$\text{Содержание серы} = \frac{M - B}{w}, \quad (3)$$

где M — определенное содержание серы, мкг;

B — содержание серы в холостом опыте, мкг;

w — масса образца, г.

15 Протокол испытаний

15.1 В протоколе испытаний содержание серы, мг/кг, указывают с точностью до 0,01 мг/кг для образцов с содержанием серы менее 1 мг/кг и с точностью до 0,1 мг/кг — для образцов с содержанием серы более 1 мг/кг.

16 Прецизионность и смещение¹⁾

16.1 Прецизионность настоящего метода была получена в 2004 г. в соответствии с ASTM E 691 на основании результатов межлабораторных исследований по определению содержания общей серы в ароматических углеводородах и родственных химических веществах методом ультрафиолетовой флуоресценции. Были проведены испытания пяти разных материалов с содержанием серы от 0,05 до 0,9 мг/кг (таблица 1) в 19 лабораториях. Результаты испытаний для материалов с содержанием серы 0,05 и 0,1 мг/кг были исключены из-за высокой нестабильности. Использованы результаты испытаний трех материалов с содержанием серы от 15 до 90 мг/кг (таблица 2) в 25 лабораториях. За результат испытания принимали среднеарифметическое значение результатов трех повторных определений для каждого материала (лаборатории приводили все три результата для каждого материала). Все образцы были приготовлены из *n*-ксилола высокой чистоты путем добавления известного количества серы.

Таблица 1 — Прецизионность для содержания серы от 0,05 до 0,9 мг/кг

Содержание серы	Среднеарифметическое значение X	Предел повторяемости r	Предел воспроизводимости R
Холостой опыт	0,051	—	—
0,498	0,500	0,083	0,216
0,892	0,850	0,063	0,280

Таблица 2 — Прецизионность для содержания серы от 15 до 90 мг/кг

Содержание серы	Среднеарифметическое значение X	Предел повторяемости r	Предел воспроизводимости R
15,0	15,69	1,61	6,10
64,5	67,09	7,10	21,73
91,0	94,34	8,14	20,87

16.1.1 Повторяемость

Два результата испытаний считают неудовлетворительными, если расхождение результатов двух определений для одного и того же материала, полученных в одной и той же лаборатории одним и тем же оператором на одном и том же испытательном оборудовании в один день, превышает r .

16.1.2 Воспроизводимость

Два результата испытаний считают неудовлетворительными, если расхождение результатов двух определений для одного и того же материала, полученных в разных лабораториях разными операторами на разном оборудовании, превышает R .

16.1.3 Любая оценка в соответствии с приведенными определениями будет справедлива с доверительной вероятностью 95 %.

16.2 Смещение

Смещение не установлено в связи с отсутствием пригодного эталонного материала.

17 Обеспечение качества и контроль качества

17.1 Рекомендуемые процедуры QA/QC, которые можно использовать для настоящего метода испытаний, приведены в ASTM D 6809. Для обеспечения качества результатов испытаний по настоящему методу оператору рекомендуется выбирать и выполнять соответствующие процедуры QA/QC по ASTM D 6809.

¹⁾ Подтверждающие данные хранятся в штаб-квартире ASTM International и могут быть получены по запросу исследовательского отчета RR:D16-1035.

**Приложение ДА
(справочное)**

**Сведения о соответствии ссылочных стандартов ASTM национальным стандартам
и действующим в этом качестве межгосударственным стандартам**

Таблица ДА.1

Обозначение ссылочного стандарта ASTM	Степень соответствия	Обозначение и наименование соответствующего национального стандарта
ASTM D 1555—09	—	*
ASTM D 3437—11	—	*
ASTM D 6809—12	—	*
ASTM E 29—13	—	*
ASTM E 691—13	—	*

* Соответствующий национальный стандарт отсутствует. До его принятия рекомендуется использовать перевод на русский язык данного стандарта ASTM.

УДК 547.53:543.632.461:543.422.3-76:006.354

ОКС 71.080

Ключевые слова: ароматические углеводороды, общее содержание серы, метод ультрафиолетовой флуоресценции

Редактор Г.Н. Симонова

Технические редакторы В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова

Корректор Е.И. Рычкова

Компьютерная верстка Г.В. Струковой

Сдано в набор 26.09.2019. Подписано в печать 10.10.2019. Формат 60 × 84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 1,10.

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