

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)
INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
33012—
2014
(ISO 7941:1988)

ПРОПАН И БУТАН ТОВАРНЫЕ

Определение углеводородного состава методом
газовой хроматографии

(ISO 7941:1988, Commercial propane and butane — Analysis by gas chromatography, MOD)

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 ПОДГОТОВЛЕН Открытым акционерным обществом «Газпром» и Обществом с ограниченной ответственностью «Научно-исследовательский институт природных газов и газовых технологий — Газпром ВНИИГАЗ» (ООО «Газпром ВНИИГАЗ») на основе собственного перевода на русский язык англоязычной версии стандарта, указанного в пункте 5

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 20 октября 2014 г. № 71-П)

За принятие проголосовали:

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

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 января 2015 г. № 19-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 33012—2014 (ISO 7941:1988) введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2016 г.

5 Настоящий стандарт является модифицированным по отношению к международному стандарту ISO 7941:1988 «Товарные пропан и бутан. Анализ методом газовой хроматографии» («Commercial propane and butane — Analysis by gas chromatography», MOD). В настоящий стандарт включены дополнительные слова, фразы, терминологические статьи (4.1.1 и 4.2.1), рисунки, которые выделены в тексте курсивом.

В настоящий стандарт включены дополнительные разделы 12—21, приложение А, предусматривающие включение требований безопасности и дополнительное использование капиллярной колонки, которые выделены вертикальной линией на полях слева (четные страницы) или справа (нечетные страницы).

Сравнение структуры международного стандарта со структурой настоящего стандарта приведено в дополнительном приложении ДА.

Международный стандарт разработан Техническим комитетом по стандартизации ISO/TC 28 «Нефтепродукты и смазочные материалы» Международной организации по стандартизации (ISO).

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного международного стандарта для приведения в соответствие с ГОСТ 1.5—2001 (подраздел 3.6).

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

7 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Август 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».

© ISO, 1988 — Все права сохраняются
© Стандартинформ, оформление, 2016, 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 Сущность метода	2
4 Термины и определения	2
5 Метод А. Определение углеводородного состава сжиженных углеводородных газов с использованием насадочных хроматографических колонок	3
6 Аппаратура	3
7 Отбор проб	6
8 Порядок выполнения измерений	6
9 Обработка результатов	14
10 Прецизионность метода	16
11 Протокол испытаний	16
12 Требования безопасности	16
13 Метод В. Определение углеводородного состава сжиженных углеводородных газов с использованием капиллярной хроматографической колонки	16
14 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы	17
15 Отбор проб	18
16 Подготовка к выполнению измерений	18
17 Проведение измерений	19
18 Обработка результатов	22
19 Метрологические характеристики	23
20 Контроль качества результатов измерений	24
21 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости	24
Приложение НА (справочное) Проверка правильности хроматографического анализа сжиженных углеводородных газов	26
Приложение А (обязательное) Определение относительных коэффициентов чувствительности	27
Приложение ДА (справочное) Сравнение структуры международного стандарта со структурой межгосударственного стандарта	29
Библиография	30

ПРОПАН И БУТАН ТОВАРНЫЕ

Определение углеводородного состава методом газовой хроматографии

Commercial propane and butane. Determination of hydrocarbons by gas chromatography method

Дата введения — 2016—01—01

Предупреждение — При проведении анализа сжиженных углеводородных газов (СУГ) следует соблюдать меры предосторожности и правила, применимые к установкам, аппаратам и хранению СУГ. Следует обратить внимание на то, что:

- СУГ могут вызвать серьезные ожоги и не должны контактировать с кожей. При отборе проб сжиженного газа следует использовать защитные очки и перчатки;
- поток СУГ может привести к образованию статического электричества, поэтому контейнеры следует заземлять во время заполнения и слива.

При использовании водорода в качестве газа-носителя следует принять особые меры предосторожности — тщательно проверить герметичность линии водорода, особенно в термостате.

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает методы А и В количественного определения углеводородного состава СУГ с использованием газовой хроматографии.

Метод А предназначен для анализа пропана, бутана и их товарных смесей, содержащих предельные и непредельные углеводороды C_2 — C_5 , за исключением компонентов, концентрация которых менее 0,1 % масс., с использованием насадочных хроматографических колонок. Настоящий метод неприменим на поточных хроматографах.

Метод В применяют для определения массовой доли метана, предельных и непредельных углеводородов C_2 — C_5 и группы углеводородов C_6 , содержание которых более 0,001 % масс., методом газовой хроматографии с использованием капиллярных колонок.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты. Для датированных ссылок применяют только указанное издание ссылочного стандарта, для недатированных — последнее издание (включая все изменения).

ГОСТ 12.0.004 Система стандартов безопасности труда. Организация обучения безопасности труда. Общие положения¹⁾

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

ГОСТ 12.1.007 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

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

¹⁾ Заменен на ГОСТ 12.0.004—2015.

ГОСТ 12.2.091 (IEC 61010-1:2001) Безопасность электрического оборудования для измерения, управления и лабораторного применения. Часть 1. Общие требования

ГОСТ 12.4.021 Система стандартов безопасности труда. Системы вентиляционные. Общие требования

ГОСТ 949 Баллоны стальные малого и среднего объема для газов на $P_p \leq 19,6$ МПа (200 кгс/см²). Технические условия

ГОСТ 3022 Водород технический. Технические условия

ГОСТ 3164 Масло вазелиновое медицинское. Технические условия

ГОСТ ISO 4257 Газы углеводородные сжиженные. Метод отбора проб

ГОСТ 8136 Оксид алюминия активный. Технические условия

ГОСТ 8981—78 Эфиры этиловый и нормальный бутиловый уксусной кислоты технические. Технические условия

ГОСТ 9293 (ИСО 2435—73) Азот газообразный и жидкий. Технические условия

ГОСТ 13045 Ротаметры. Общие технические условия

ГОСТ 13861 (ИСО 2503—83) Редукторы для газопламенной обработки. Общие технические условия

ГОСТ 14921 Газы углеводородные сжиженные. Методы отбора проб¹⁾

ГОСТ 17433 Промышленная чистота. Сжатый воздух. Классы загрязненности

ГОСТ 26703 Хроматографы аналитические газовые. Общие технические требования и методы испытаний

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 документ 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 документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Сущность метода

Метод настоящего стандарта заключается в газохроматографическом разделении компонентов пробы сжиженных углеводородных газов. Идентификацию компонентов проводят сравнением положения их пиков на хроматограмме пробы и на хроматограмме стандартных образцов состава (или на хроматограммах чистых углеводородов) или сравнением относительных объемов удерживания на хроматограмме пробы и типовых хроматограммах. Содержание компонентов вычисляют с использованием метода внутренней нормализации по площадям пиков с учетом поправочных коэффициентов.

4 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

4.1 поправочный коэффициент (correction factor): Коэффициент, используемый для учета того факта, что равные количества разных компонентов пробы приводят к формированию в детекторе выходных сигналов разной величины.

4.1.1 хроматограмма (chromatogram): Графическое представление сигнала газохроматографического детектора как функции времени.

Пояснение — Статьи 4.1.1 и 4.2.1 приведены для уточнения определения термина.

4.2 пик (peak): Участок хроматограммы, соответствующий выходу из колонки одного из компонентов пробы.

4.2.1 основание пика (peak base): Продолжение нулевой линии, соединяющее начало и конец хроматографического пика.

4.2.2 площадь пика (peak area): Площадь, ограниченная контуром пика и его основанием.

4.2.3 высота пика (peak height): Расстояние от максимума пика до его основания.

4.2.4 ширина пика (peak width): Длина отрезка нулевой линии, ограниченного двумя касательными, проведенными через точку перегиба каждой из сторон хроматографического пика.

¹⁾ Заменен на ГОСТ 14921—2018.

4.2.5 **ширина пика на половине высоты** (peak width at half height): Длина ограниченного стороными пика отрезка линии, проведенной параллельно основанию пика на середине его высоты.

При отклонении нулевой линии от горизонтали мерой количественной оценки обоих показателей является проекция полученных значений на горизонтальную ось.

4.2.6 **разрешение пика (разрешающая способность)** (peak resolution): Степень перекрывания или разделения двух пиков определяемых компонентов. Разрешение пика вычисляют по формуле (2), приведенной в 6.3.3. Пики перекрываются при разрешении менее 1 и разделены при разрешении более 1.

4.3 **удерживание (retention)**

4.3.1 **приведенное время (или объем) удерживания** [adjusted retention time (or volume)]: Промежуток времени (или объем газа, прошедшего через колонку) от момента выхода из газохроматографической колонки несорбирующегося компонента (например, воздуха или метана) до момента выхода определяемого компонента (определяют по максимумам соответствующих пиков).

П р и м е ч а н и е — При использовании пламенно-ионизационного детектора время удерживания воздуха t_0 , мин, можно вычислить по неприведенным временем удерживания трех последовательных нормальных парафинов

$$t_0 = \frac{t_1 t_3 - t_2^2}{t_1 + t_3 - 2t_2}, \quad (1)$$

где t_1 — время удерживания компонента 1, мин;

t_3 — время удерживания компонента 3, мин;

t_2 — время удерживания компонента 2, мин.

4.3.2 **относительное время (или объем) удерживания** [relative retention time (or volume)]: Отношение приведенного времени (или приведенного объема) удерживания определяемого компонента к приведенному времени (или приведенному объему) удерживания компонента, выбранного в качестве стандарта.

4.4 **метод внутренней нормализации** (internal normalization technique): Определение содержания компонента пробы путем сравнения приведенной площади его пика (произведение площади пика на поправочный коэффициент) с суммой приведенных площадей пиков всех компонентов.

5 Метод А. Определение углеводородного состава сжиженных углеводородных газов с использованием насадочных хроматографических колонок

5.1 Материалы

5.1.1 Газ-носитель

Водород, гелий или азот, не содержащие примесей углеводородов, кислорода и воды.

5.1.2 Стандартные образцы состава

Чистые газы или сертифицированные газовые смеси, охватывающие диапазон температур кипения сжиженных углеводородных газов.

6 Аппаратура

6.1 Газовый хроматограф, оснащенный блоками, которые должны соответствовать требованиям 6.2—6.7:

- регулятором скорости потока газа-носителя;
- устройством ввода пробы (6.2);
- термостатом с соответствующей колонкой или колонками;
- детектором (6.4);
- самописцем с интегратором или компьютером (6.5).

6.2 Устройство ввода пробы

Дозатор, обеспечивающий ввод в хроматограф анализируемой пробы в жидким (от 0,5 до 1,0 мкл) или в газообразном (до 0,5 см³) состоянии.

6.3 Хроматографическая колонка

Используют колонки, приведенные ниже. Можно использовать колонки других типов при условии обеспечения значения разрешающей способности по 6.3.3 с известным относительным удерживанием углеводородов пробы.

6.3.1 Материалы для изготовления хроматографической колонки

Колонки, изготовленные из стекла, меди, нержавеющей стали или алюминия, должны иметь размеры и форму, приведенные ниже.

6.3.1.1 Размеры колонки

Длина колонки:

а) для товарного пропана составная колонка — 8 м (неподвижная фаза — ди-*n*-бутилмалеат) + 3 м (неподвижная фаза — β,β' -оксидипропионитрил);

б) для товарного бутана — 8 м (неподвижная фаза — ди-*n*-бутилмалеат);

с) для обоих продуктов можно использовать колонку длиной 6 м с себаконитрилом (1,8-дицианооктаном) в качестве неподвижной фазы;

д) для обоих продуктов можно использовать колонку длиной 6 м с вазелиновым маслом по ГОСТ 3164 в качестве неподвижной фазы.

Используют колонки внутренним диаметром 2—5 мм. Наружный диаметр колонки должен соответствовать узлам хроматографа.

6.3.1.2 Форма колонки

Используют колонку в форме спирали, соответствующую размерам термостата, без резких изгибов.

6.3.2 Сорбент

6.3.2.1 Твердый носитель

Chromosorb P, промытый кислотой, фракции от 180 до 250 мкм (см. стандарт [1]).

При м е ч а н и е — Chromosorb P — торговое наименование продукта. Можно использовать равноценные продукты при условии получения аналогичных результатов.

Для колонки по 6.3.1.1, перечисление *d*), используют активный оксид алюминия по ГОСТ 8136 фракции 250—315 мкм.

При м е ч а н и е — Оксид алюминия измельчают в ступке и отсевают фракцию 250—315 мкм. Отсевянную фракцию помещают в фарфоровую чашку и прокаливают 10 ч в муфельной печи при температуре 700 °С, затем охлаждают в эксикаторе до температуры окружающей среды и отсевают от пыли.

6.3.2.2 Неподвижная фаза

Химический состав:

- ди-*n*-бутилмалеат и β,β' -оксидипропионитрил [6.3.1.1, перечисления *a* и *b*];
- себаконитрил (1,8-дицианооктан) [6.3.1.1, перечисление *c*];
- масло вазелиновое по ГОСТ 3164 [6.3.1.1, перечисление *d*].

Количество неподвижной фазы:

- 25 г неподвижной фазы на 75 г твердого носителя для колонок по 6.3.1.1, перечисления *a* и *b*);
- 20 г неподвижной фазы на 80 г твердого носителя для колонки по 6.3.1.1, перечисление *c*;
- 15 г неподвижной фазы на 85 г твердого носителя для колонки по 6.3.1.1, перечисление *d*).

Растворитель:

- пентан для колонок по 6.3.1.1, перечисления *a* и *b*);
- дихлорметан или толуол для колонки по 6.3.1.1, перечисление *c*);
- этилацетат марки А по ГОСТ 8981 для колонки по 6.3.1.1, перечисление *d*).

Процедура нанесения:

Растворяют 25 г [или 20 г для колонки по 6.3.1.1, перечисление *c*, или 15 г для колонки по 6.3.1.1, перечисление *d*)] неподвижной фазы в количестве растворителя, обеспечивающем полное покрытие твердого носителя раствором, — 75 г [или 80 г для колонки по 6.3.1.1, перечисление *c*), или 85 г для колонки по 6.3.1.1, перечисление *d*].

Твердый носитель заливают полученным раствором и перемешивают смесь чистой стеклянной палочкой до тех пор, пока избыток растворителя не испарится или не адсорбируется. Затем смесь переносят в роторный испаритель и удаляют оставшийся растворитель до получения сухого и сыпучего сорбента.

Полученный сорбент аккуратно просеивают для получения фракции с размером частиц от 180 до 250 мкм [или от 250 до 315 мкм для колонки по 6.3.1.1, перечисление *d*].

При м е ч а н и е — Допускается использовать другие способы удаления остатка растворителя, например выдерживание 1—2 ч в сушильном шкафу при температуре 60 °С.

6.3.2.3 Метод заполнения колонки

Метод заполнения колонки сорбентом должен обеспечивать получение хроматографических колонок с воспроизводимыми параметрами. Для облегчения заполнения один конец колонки можно соединить с вакуумным насосом. Равномерную набивку колонки сорбентом можно обеспечить путем легкого постукивания по колонке или легкой вибрации колонки.

6.3.2.4 Кондиционирование колонки

Колонку выдерживают 5 ч при температуре 40 °С в потоке газа-носителя. При этом выход колонки должен быть отсоединен от детектора.

Колонку по 6.3.1.1, перечисление d), продают потоком газа-носителя при повышении температуры со скоростью 5 °С/мин до 60 °С, затем выдерживают 8 ч при температуре 60 °С.

6.3.3 Разрешающая способность при рекомендуемых экспериментальных условиях

Значение разрешающей способности R_{AB} для пиков пропана (компонент A) и пропена (компонент B) при анализе товарного пропана и для пиков пропена (компонент A) и изобутана (компонент B) при анализе товарного бутана (см. рисунок 1) вычисляют по формуле

$$R_{AB} = 2 \frac{d'_{R(B)} - d'_{R(A)}}{w_A + w_B} \geq 1,5, \quad (2)$$

где $d'_{R(B)}$ — приведенное время удерживания для компонента B, мин (мм диаграммной ленты);

$d'_{R(A)}$ — приведенное время удерживания для компонента A, мин (мм диаграммной ленты);

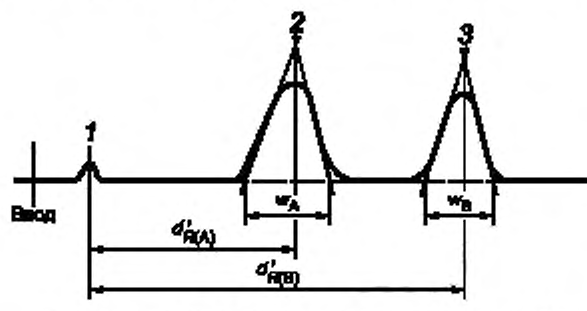
w_A — ширина пика компонента A, мин (мм диаграммной ленты);

w_B — ширина пика компонента B, мин (мм диаграммной ленты).

6.4 Детектор

Можно использовать детектор по теплопроводности (с нитью накаливания или термистором в качестве рабочего элемента) или пламенно-ионизационный детектор. Детектор должен обеспечивать детектирование любого компонента пробы при массовой доле не менее 0,1 %. Если для регистрации хроматограмм используют самописец и содержание компонентов вычисляют по высоте пиков, то высота пика компонента должна превышать уровень шума не менее чем на пять делений шкалы диаграммной ленты, имеющей шкалу 100 делений.

Уровень фонового шума не должен превышать одного деления шкалы диаграммной ленты.



1 — пик воздуха, 2 — пик компонента A; 3 — пик компонента B

П р и м е ч а н и е — На хроматограмме показан пик воздуха, отсутствующий при применении пламенно-ионизационного детектора.

Рисунок 1 — Определение разрешающей способности колонки

При использовании электронного интегратора повторяемость сигнала для компонента с массовой долей 0,1 % не должна превышать 20 % отн.

Для контроля линейности отклика детектора используют серию стандартных образцов состава, содержащих определяемые компоненты в широком диапазоне концентраций, или смеси чистых газов при разных известных парциальных давлениях.

6.5 Самописец с интегратором или компьютер

Потенциометрический самописец должен иметь следующие характеристики:

- время перемещения пера самописца по всей шкале не должно превышать 1 с;
- скорость движения диаграммной ленты должна обеспечивать ширину первого измеряемого пика на половине высоты не менее 3 мм.

Площади пиков измеряют вручную по 8.4.3 или с помощью электронного интегратора. Оба метода должны обеспечивать прецизионность, приведенную в разделе 11.

Интегратор должен иметь следующие характеристики:

- диапазон входного напряжения от 0 до 1 В;

обеспечивать отслеживание нулевой линии, а также измерение пиков при наклонной нулевой линии.

6.6 Делитель сигнала детектора

При измерении площадей пиков по диаграмме самописца для регистрации максимумов пиков на хроматограмме следует использовать многоступенчатый ручной делитель выходного сигнала с усилителем детектора.

6.7 Спеченый металлический фильтр

Для предотвращения попадания твердых частиц в испаритель при использовании дозатора для ввода проб в жидкое состояние (6.2) рекомендуется применять спеченный металлический фильтр, устанавливаемый за выходным вентилем пробоотборника.

Примечание — Допускается использовать другие средства измерений, вспомогательные устройства и материалы, характеристики которых не уступают приведенным в разделе 6.

7 Отбор проб

Отбор проб сжиженных углеводородных газов — по ГОСТ ISO 4257 или ГОСТ 14921. Допускается использовать пробоотборники поршневого типа (ППТ) по стандарту [2].

8 Порядок выполнения измерений

8.1 Режим работы аппаратуры

8.1.1 Устройство ввода пробы

При вводе пробы в жидкое состоянии температура испарителя должна быть $(40 \pm 5)^\circ\text{C}$, а температура дозатора должна быть равна температуре окружающей среды.

При вводе пробы в газообразном состоянии допускается нагрев петли и дозатора (например, до 70°C) для предотвращения конденсации высококипящих компонентов пробы в хроматографической колонке.

Примечание — При вводе пробы в газообразном состоянии для колонки по 6.3.1.1, перечисление d), температура испарителя должна быть 100°C .

8.1.2 Термостат

Температура термостата устанавливают в зависимости от используемой колонки:

- $(40 \pm 1)^\circ\text{C}$ — для колонок по 6.3.1.1, перечисления a) и b);
- $(20 \pm 1)^\circ\text{C}$ — для колонки по 6.3.1.1, перечисление c);
- $(60 \pm 1)^\circ\text{C}$ — для колонки по 6.3.1.1, перечисление d).

8.1.3 Скорость потока газа-носителя

Устанавливают скорость потока газа-носителя, обеспечивающую значения разрешающей способности колонки по 6.3.3.

8.1.4 Детектор

Рабочая температура детектора по теплопроводности термисторного типа — 40°C — 50°C ; детектора по теплопроводности с нитью накаливания — 100°C — 150°C . Рабочая температура пламенно-ионизационного детектора — 100°C — 150°C .

8.1.5 Самописец

Скорость движения диаграммной ленты самописца должна обеспечивать выполнение требований по 6.5.

8.2 Калибровка

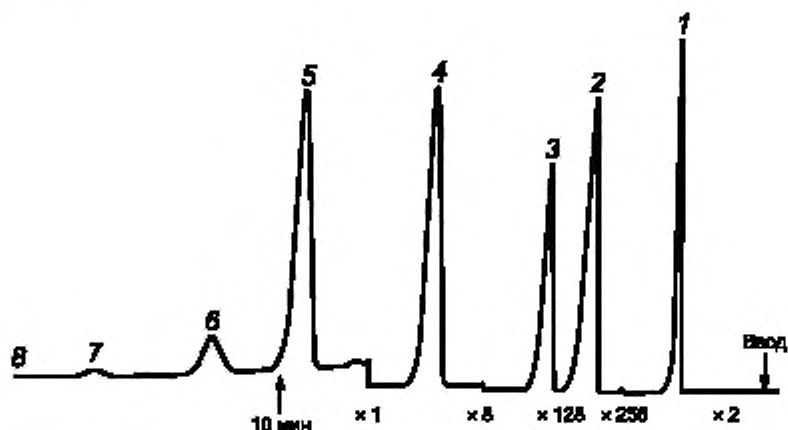
8.2.1 Качественный анализ

Идентификацию компонентов проводят сравнением положения их пиков на хроматограмме пробы и на хроматограмме стандартных образцов состава (или хроматограммах чистых углеводородов), сравнением хроматограммы пробы с типовыми хроматограммами, приведенными на рисунках 2—4 и 5, или сравнением относительных характеристик удерживания (см. 4.3.2 и таблицу 1).

Т а б л и ц а 1 — Относительное время (или объем) удерживания (относительно *n*-бутана)

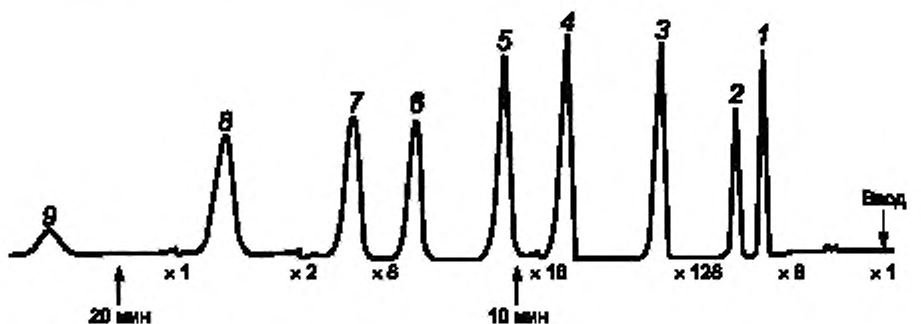
Компонент	Неподвижная фаза хроматографической колонки			
	ди- <i>n</i> -Бутил- малеат	ди- <i>n</i> -Бутил-малеат + β,β'-оксидипропио- нитрил	Себакони- трил	Вазелиновое масло
Воздух + метан	0	0	0	-
Метан	—	—	—	0,002
Этан	0,11	0,16	0,11	0,092
Этилен	0,11	0,16	0,11	0,092
Пропан	0,33	0,37	0,32	0,32
Пропилен	0,42	0,59	0,52	0,4
Изобутан	0,68	0,69	0,64	0,73
Бутан	1,00	1,00	1,00	1,00
Бутен-1	1,20	1,44	1,50	1,26
Изобутен	1,20	1,44	1,61	1,35
транс-Бутен-2	1,55	1,75	1,95	1,45
цис-Бутен-2	1,77	2,05	2,31	1,73
Бутадиен-1,3	1,96	—	3,17	2,14
Изопентан	2,21	—	2,19	2,49
<i>n</i> -Пентан	2,86	—	2,83	3,01
3-Метилбутен-1	—	—	—	2,52
Пентен-1	—	—	—	5,75
2-Метилбутен-1 + транс-пентен-2	—	—	—	4,1
цис-Пентен-2 + 2,2-диметилбутен-2	—	—	—	4,83

Примечание — Приведенные значения можно корректировать путем хроматографирования стандартных образцов известного состава.



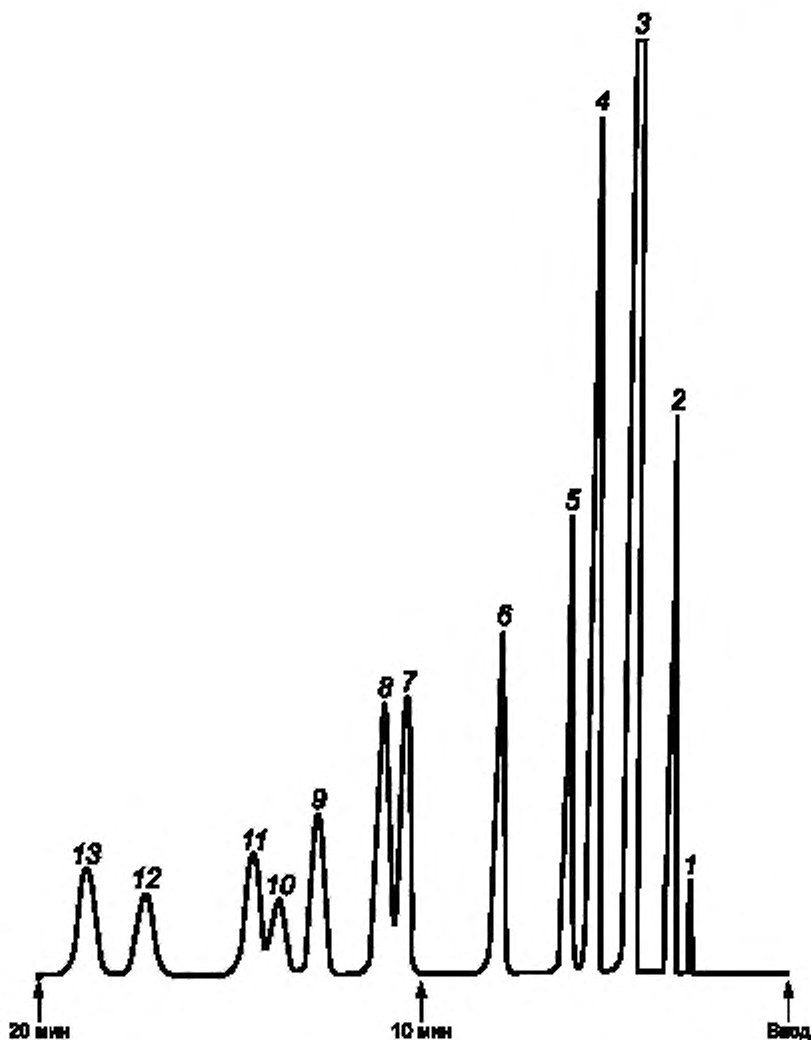
1 — этан + этиен; 2 — пропан; 3 — пропен; 4 — изобутан; 5 — н-бутан; 6 — бутен-1 + изобутен; 7 — транс-бутен-2; 8 — цис-бутен-2

Рисунок 2 — Типовая хроматограмма товарного пропана с использованием составной колонки с ди-н-бутилмалеатом + β,β' -оксидипропионитрилом



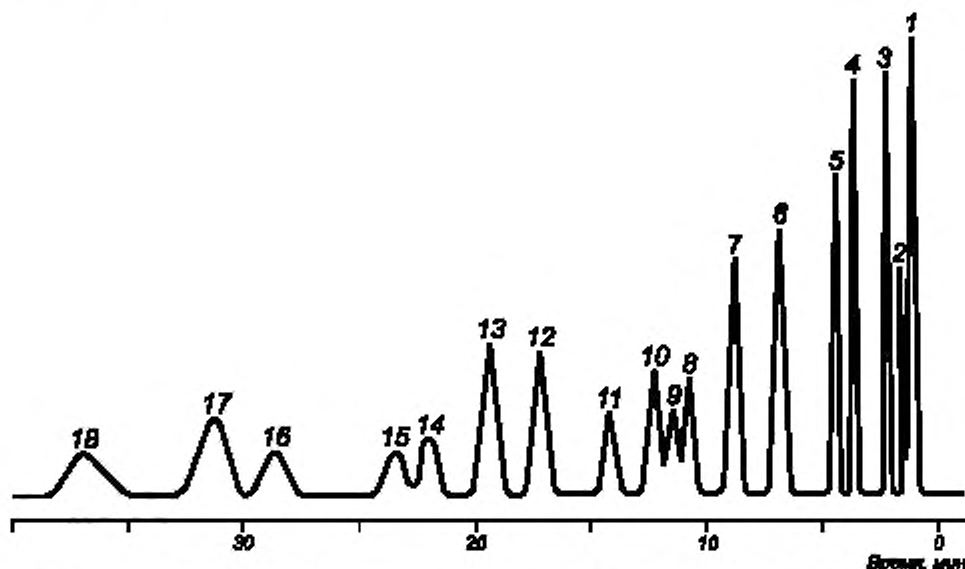
1 — пропан; 2 — пропен; 3 — изобутан; 4 — н-бутан; 5 — бутен-1 + изобутен; 6 — транс-бутен-2; 7 — цис-бутен-2; 8 — изопентан; 9 — н-пентан

Рисунок 3 — Типовая хроматограмма товарного бутана с использованием колонки с ди-н-бутилмалеатом



1 — метан, 2 — этан + этиен; 3 — пропан; 4 — пропен; 5 — изобутан; 6 — n-бутан; 7 — бутен-1; 8 — изобутен; 9 — транс-бутен-2; 10 — изопентан; 11 — цис-бутен-2; 12 — n-пентан; 13 — бутадиен-1,3

Рисунок 4 — Типовая хроматограмма стандартного образца состава, содержащего компоненты СУГ, с использованием колонки с себаконитрилом



1 — воздух; 2 — метан; 3 — этан + этиен; 4 — пропан; 5 — пропен; 6 — изобутан; 7 — н-бутан, 8 — бутен-1; 9 — изобутен; 10 — транс-бутен-2; 11 — цис-бутен-2; 12 — бутадиен-1,3; 13 — изопентан; 14 — 3-метилбутен-1; 15 — н-пентан; 16 — пентен-1; 17 — 2-метилбутен-1 + транс-пентен-2; 18 — цис-пентен-2 + 2,2-диметилбутен-2

Рисунок 5 — Хроматограмма пробы СУГ с использованием колонки с вазелиновым маслом

8.2.2 Количественный анализ

8.2.2.1 Детектор по теплопроводности

Вычисление содержания компонентов проводят методом внутренней нормализации площадей пиков. Относительные поправочные коэффициенты¹⁾, приведенные в таблицах 2 и 3, можно использовать в качестве ориентировочных значений. Лаборатории, имеющие необходимое оборудование и опыт приготовления стандартных образцов состава, должны определять коэффициенты чувствительности экспериментально. Прецизионность метода, приведенная в разделе 11, получена с использованием поправочных коэффициентов, приведенных в таблицах 2 и 3.

Т а б л и ц а 2 — Относительные поправочные массовые коэффициенты чувствительности для площадей пиков при использовании детектора по теплопроводности

Компонент	Газ-носитель	
	Водород	Гелий
Метан	0,56	0,65
Этан	0,74	0,86
Этиен	0,74	0,84
Пропан	0,89	0,97
Пропен	0,90	0,94
Изобутан	1,03	1,02
н-Бутан	1,00	1,00
Бутен-1	1,00	1,00
Изобутен	1,01	1,00

1) Приведены поправочные коэффициенты чувствительности из публикации Kaiser, Gas phase chromatography, vol. III, p. 91, Butterworths (1963), в которой использованы значения из Van de Graats, Gas chromatography, Butterworths (1958) (для газа — носителя водорода); Messner and Rosie, Analytical chemistry, 1959, vol. 31, p. 230 (для газа — носителя гелия).

Окончание таблицы 2

Компонент	Газ-носитель	
	Водород	Гелий
транс-Бутен-2	0,99	0,96
цис-Бутен-2	0,99	0,94
Бутадиен-1,3	1,01	0,99
Изопентан	1,14	1,05
н-Пентан	1,10	1,01

Примечание — Приведенные значения можно корректировать путем хроматографирования стандартных образцов известного состава.

Таблица 3 — Относительные поправочные молярные коэффициенты чувствительности для площадей пиков при использовании детектора по теплопроводности

Компонент	Газ-носитель	
	Водород	Гелий
Метан	2,03	2,37
Этан	1,44	1,66
Этен	1,52	1,74
Пропан	1,17	1,28
Пропен	1,24	1,29
Изобутан	1,03	1,02
н-Бутан	1,00	1,00
Бутен-1	1,03	1,03
Изобутен	1,04	1,04
транс-Бутен-2	1,02	1,00
цис-Бутен-2	1,02	0,98
Бутадиен-1,3	1,08	1,07
Изопентан	0,92	0,85
н-Пентан	0,89	0,82

Примечание — Приведенные значения можно корректировать путем хроматографирования стандартных образцов известного состава.

8.2.2.2 Пламенно-ионизационный детектор (ПИД)

Поправочные массовые коэффициенты чувствительности F_i для площадей пиков компонентов пробы вычисляют по формуле

$$F_i = \frac{(12,01n_{C_i} + 1,008n_{H_i}) \cdot 0,8265}{12,01n_{C_i}}, \quad (3)$$

где n_{C_i} — число атомов углерода в i -м компоненте;

n_{H_i} — число атомов водорода в i -м компоненте;

0,8265 — массовая доля углерода в бутане, используемая для получения равенства $F_i = 1$ для бутана. Коэффициенты чувствительности для других компонентов приведены в таблице 4.

Т а б л и ц а 4 — Относительные поправочные массовые коэффициенты чувствительности для площадей пиков при использовании пламенно-ионизационного детектора

Компонент	Коэффициент чувствительности
Метан	1,11
Этан	1,03
Этен	0,97
Пропан	1,01
Пропен	0,97
Изобутан	1,00
н-Бутан	1,00
Бутен-1	0,97
Изобутен	0,97
транс-Бутен-2	0,97
цис-Бутен-2	0,97
Бутадиен-1,3	0,93
Изопентан	0,99
н-Пентан	0,99

П р и м е ч а н и е — Приведенные значения можно корректировать путем хроматографирования стандартных образцов известного состава.

8.3 Ввод пробы сжиженного углеводородного газа

Вводят в хроматограф от 0,5 до 1,0 мкл пробы СУГ в жидким состоянии или до 0,5 см³ — в газообразном состоянии.

Объем вводимой пробы должен обеспечивать линейность отклика детектора (см. 6.4).

8.3.1 Ввод сжиженного газа в хроматограф в виде жидкости (предпочтительный метод)

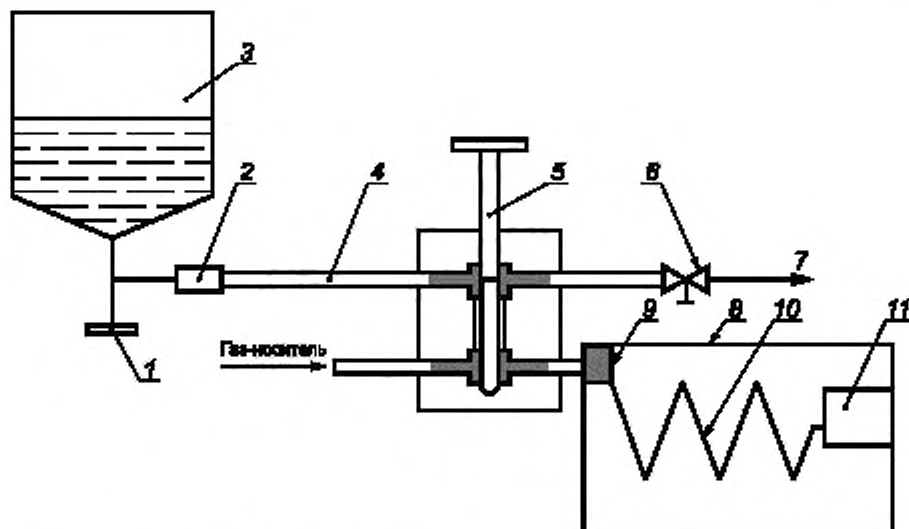
Нижний вентиль вертикально расположенного пробоотборника с пробой соединяют с фильтром (см. 6.7), затем с дозатором сжиженного газа с помощью жесткой или гибкой пластиковой прозрачной армированной трубы, выдерживающей рабочее давление, которая должна быть заземлена (см. рисунок 6).

Открывают нижний вентиль пробоотборника и при закрытом сбросном вентиле хроматографа заполняют анализируемой пробой подводки хроматографа. Затем аккуратно сбрасывают часть пробы, регулируя сбросным вентилем скорость потока сжиженного газа таким образом, чтобы исключить испарение пробы (т. е. прозрачные трубы должны быть полностью заполнены жидкостью). Вводят пробу в колонку и закрывают нижний вентиль пробоотборника.

8.3.2 Ввод сжиженного газа в хроматограф в газообразном виде (менее предпочтителен)

Используют один из следующих способов.

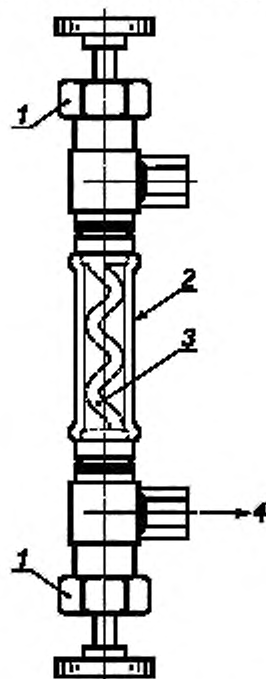
8.3.2.1 Пустой пробоотборник вместимостью 2 см³ устанавливают в вертикальное положение (см. рисунок 7). При этом нижний вентиль пробоотборника присоединяют к пробоотборной линии или к нижнему вентилю пробоотборника большей вместимости, содержащего пробу СУГ. Затем через пробоотборник вместимостью 2 см³ пропускают пробу до появления струи жидкости из выпускного (верхнего) вентиля. Закрывают выпускной вентиль пробоотборника и приблизительно через 10 мин (после достижения равновесия) закрывают выпускной вентиль. Затем закрывают выпускной вентиль источника, содержащего СУГ, и отсоединяют пробоотборник вместимостью 2 см³. Удерживая пробоотборник в вертикальном положении, открывают его нижний вентиль и выпускают приблизительно 20 % пробы. Полностью испаряют пробу СУГ из пробоотборника в пустую емкость вместимостью, достаточной для того, чтобы давление паров пробы незначительно превышало атмосферное давление. Тщательно перемешивают испаренную пробу. Затем подключают емкость к устройству ввода в хроматограф, продувают потоком паров пробы петлю дозатора и вводят пробу в колонку.



1 — нижний вентиль пробоотборника; 2 — фильтр из спеченного металла; 3 — пробоотборник, 4 — прозрачная армированная (или выдерживающая рабочее давление) трубка (см. примечание), 5 — дозатор сжиженного газа в виде жидкости; 6 — сбросной вентиль; 7 — сброс; 8 — хроматограф; 9 — испаритель; 10 — колонка; 11 — детектор

П р и м е ч а н и е — Следует объединить пробоотборник, прозрачную армированную трубку и устройство ввода пробы в хроматограф в электрическую цепь и заземлить.

Рисунок 6 — Схема ввода пробы сжиженного углеводородного газа в виде жидкости



1 — запорный вентиль тонкой регулировки; 2 — нейлоновая трубка; 3 — антистатическая проволока; 4 — в точке отбора пробы

Рисунок 7 — Пробоотборник вместимостью 2 см³

8.3.2.2 Пробоотборник для СУГ большого объема закрепляют в вертикальном положении, при этом трубка для создания газовой подушки должна находиться наверху. К выходу петли дозатора хроматографа в качестве водяного затвора подсоединяют склянку Дрекселя (барботер), которую заполняют водой на высоту 6 мм. Соединяют нижний вентиль пробоотборника с дозатором хроматографа, осторожно его приоткрывают и продувают подводящие линии и петлю дозатора парами пробы со скоростью два пузырька в секунду (определяют по склянке Дрекселя). Не следует сильно открывать вентиль пробоотборника, т. к. более легкие углеводороды будут испаряться с большей скоростью по сравнению с тяжелыми углеводородами и пробы, введенная в хроматограф, может оказаться непредставительной. Продувают петлю дозатора приблизительно 10-кратным объемом паров анализируемой пробы, затем закрывают вентиль пробоотборника. После выравнивания давления паров пробы в петле с атмосферным давлением вводят пробу в хроматограф. Затем отсоединяют склянку Дрекселя для предотвращения засасывания воды в хроматограф.

8.4 Анализ хроматограмм

8.4.1 Типовые хроматограммы

На рисунках 2—4 приведены типовые хроматограммы проб товарного пропана, товарного бутана, а также стандартного образца состава, содержащего компоненты СУГ, которые получены на колонках по 6.3.1.1, перечисления а), б) и с) соответственно. На рисунке 5 приведена типовая хроматограмма пробы СУГ на колонке по 6.3.1.1, перечисление д), при условиях по 8.3.1.

8.4.2 Качественный анализ

8.4.2.1 Идентификация компонентов

Идентифицируют компоненты сравнением положения их пиков на хроматограмме пробы и на хроматограмме стандартных образцов состава или по значениям относительных времен удерживания (см. 9.2.1).

8.4.2.2 Наложение пиков

При условиях, рекомендованных в настоящем стандарте, не разделяются следующие пары компонентов:

- воздух и метан на колонках по 6.3.1.1, перечисления а), б) и с);
- этан и этилен на колонках по 6.3.1.1, перечисления а), б), с) и д);
- бутен-1 и изобутен на колонках по 6.3.1.1, перечисления а) и б).

8.4.3 Количественный анализ

Способ вычисления площади пика компонента A , определяется типом используемого регистратора — самописец, интегратор или компьютер.

8.4.3.1 Самописец

Для каждого пика измеряют высоту и ширину на половине высоты (см. 6.3.3) и вычисляют площадь зарегистрированного пика как произведение этих значений. Полученные значения используют для вычисления площадей пиков, приведенных к одному и тому же положению ручного регулятора усиления.

8.4.3.2 Интегратор или компьютер

Записывают показания площади пиков определяемых компонентов и используют их в вычислениях (раздел 9).

9 Обработка результатов

Вычисляют содержание каждого компонента в пробе по 9.1 или 9.2.

9.1 Детектор по теплопроводности

Массовую долю компонента X_i , %, в пробе вычисляют по формуле

$$X_i = \frac{K_i A_i}{\sum_{i=1}^n K_i A_i} \cdot 100, \quad (4)$$

где K_i — поправочный массовый коэффициент чувствительности для i -го компонента по таблице 2;

A_i — площадь пика i -го компонента;

n — число компонентов в смеси.

Молярную долю компонента C_i %, в пробе вычисляют по формуле

$$C_i = \frac{K'_i A_i}{\sum_{i=1}^n K'_i A_i} \cdot 100, \quad (5)$$

где K'_i — поправочный молярный коэффициент чувствительности для *i*-го компонента по таблице 3;

A_i — площадь пика *i*-го компонента;

n — число компонентов в смеси.

Полученные значения округляют до одной десятой значения воспроизводимости (см. таблицу 5).

9.2 Пламенно-ионизационный детектор

Массовую долю *i*-го компонента X_i %, в пробе вычисляют по формуле

$$X_i = \frac{F_i A_i}{\sum_{i=1}^n F_i A_i} \cdot 100, \quad (6)$$

где F_i — поправочный массовый коэффициент чувствительности для *i*-го компонента по таблице 4;

A_i — площадь пика *i*-го компонента;

n — число компонентов в смеси.

Молярную долю компонента C_i %, в пробе вычисляют по формуле

$$C_i = \frac{A_i / n_{C_i}}{\sum_{i=1}^n A_i / n_{C_i}} \cdot 100, \quad (7)$$

где A_i — площадь пика *i*-го компонента;

n_{C_i} — число атомов углерода в *i*-м компоненте;

n — число компонентов в смеси.

Полученные значения округляют до первого десятичного знака значения воспроизводимости (таблица 5).

Таблица 5 — Повторяемость и воспроизводимость

Условия анализа	Товарный продукт. Содержание компонентов, % масс.	Повторяемость, % масс.	Воспроизводимость, % масс.
Ввод пробы в газообразном состоянии. Детектор пламенно-ионизационный или по теплопроводности; разные типы колонок, удовлетворяющие критерию разделения пиков (см. 6.3.3)	Товарный пропан. Для всего диапазона содержаний компонентов	0,25	1
	Товарный бутан. Для всего диапазона содержаний компонентов	0,25	2
Ввод пробы в жидким состоянии. Детектор по теплопроводности и колонки по 6.3.1.1, перечисления а) и б)	Товарный пропан. Массовая доля компонентов, %: от 0,1 до 1,0 включ. св. 1 до 5 включ. св. 5	0,05 0,20 0,5	0,20 0,50 1,0
	Товарный бутан. Массовая доля компонентов, %: до 25 25 и более	0,5 0,5	1,0 1,5

10 Прецизионность метода

Прецизионность метода установлена на основании статистической обработки результатов межлабораторных испытаний.

10.1 Повторяемость

Расхождение результатов двух последовательных измерений, полученных одним и тем же оператором на одной и той же аппаратуре при постоянных рабочих условиях на идентичном испытуемом материале в течение длительного времени при нормальном и правильном выполнении метода измерения, может превышать значения, приведенные в таблице 5, только в одном случае из двадцати.

10.2 Воспроизводимость

Расхождение двух единичных независимых результатов измерений, полученных разными операторами в разных лабораториях на идентичном испытуемом материале в течение длительного времени при нормальном и правильном выполнении метода испытания, может превышать значения, приведенные в таблице 5, только в одном случае из двадцати.

11 Протокол испытаний

Протокол испытаний должен содержать:

- а) тип и идентификацию пробы;
- б) обозначение настоящего стандарта;
- с) результаты измерений;
- д) любое отклонение от установленной процедуры;
- е) дату проведения измерений.

12 Требования безопасности

12.1 Сжиженные углеводородные газы пожаро- и взрывоопасны, малотоксичны, имеют специфический характерный запах. По токсикологической характеристике углеводороды, входящие в состав сжиженных углеводородных газов, относят к веществам четвертого класса опасности по ГОСТ 12.1.007.

12.2 Предельно допустимые концентрации (ПДК) паров углеводородов в воздухе рабочей зоны — по ГОСТ 12.1.005.

Предельно допустимая концентрация (в пересчете на углерод) алифатических предельных углеводородов — 900/300 мг/м³ (максимальная разовая/среднесменная), непредельных углеводородов — 300/100 мг/м³ (максимальная разовая/среднесменная).

12.3 Сжиженные углеводородные газы образуют с воздухом взрывоопасные смеси при концентрации паров пропана от 2,3 % до 9,5 %, нормального бутана — от 1,8 % до 9,1 % (по объему) при давлении 0,1 МПа и температуре от 15 °С до 20 °С.

12.4 Все производственные помещения, в которых проводят работы с сжиженными углеводородными газами, должны быть обеспечены вентиляцией, соответствующей требованиям ГОСТ 12.4.021. Содержание химических веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать санитарно-гигиенические нормативы по ГОСТ 12.1.005.

12.5 Работающие со сжиженными углеводородными газами должны пройти обучение правилам безопасности труда по ГОСТ 12.0.004 и инструктаж по технике безопасности.

12.6 При выполнении измерений на хроматографах следует соблюдать требования электробезопасности по ГОСТ 12.1.030 и ГОСТ 12.2.091.

13 Метод В. Определение углеводородного состава сжиженных углеводородных газов с использованием капиллярной хроматографической колонки

13.1 Метод В устанавливает методику газохроматографического определения массовой доли компонентов сжиженного углеводородного газа — метана, предельных и непредельных углеводородов C_2 — C_5 и группы углеводородов C_6 . Диапазоны массовой доли компонентов, определяемых настоящим методом, приведены в таблице 6.

14 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы

14.1 Основные средства измерений и материалы

14.1.1 Газовый хроматограф, оснащенный:

а) блоком управления хроматографом и обработки информации с программным обеспечением;

Т а б л и ц а 6 — Диапазоны массовой доли компонентов, определяемых в сжиженных углеводородных газах

Наименование компонента	Массовая доля компонента, %		
	Пропан	Смесь пропана и бутана	Бутан/изобутан
Метан	0,0010—0,50	0,0010—1,0	0,0010—0,50
Этан	0,0010—5,0	0,0010—10,0	0,0010—0,50
Пропан	70,0—99,8	35—75	0,010—30,0
Изобутан	0,0010—20,0	10,0—40,0	0,010—99,8
н-Бутан	0,0010—10,0	5,0—60,0	0,010—99,8
Изопентан	0,0010—1,0	0,0010—5,0	0,0010—30,0
н-Пентан	0,0010—1,0	0,0010—2,0	0,0010—10,0
Этен	0,0010—0,50	0,0010—0,50	0,0010—0,50
Пропен	0,0010—2,0	0,0010—2,0	0,0010—0,50
2,2-Диметилпропан	0,0010—0,50	0,0010—0,50	0,0010—3,0
Бутилен-1	0,0010—0,50	0,0010—1,0	0,0010—1,0
Изобутилен	0,0010—0,50	0,0010—1,0	0,0010—1,0
транс-Бутилен-2	0,0010—0,50	0,0010—1,0	0,0010—1,0
Метилацетилен	0,0010—0,50	0,0010—0,50	0,0010—0,50
цис-Бутилен-2	0,0010—0,50	0,0010—1,0	0,0010—1,0
Бутадиен-1,3	0,0010—0,50	0,0010—1,0	0,0010—1,0
3-Метилбутилен-1	0,0010—0,50	0,0010—0,50	0,0010—0,50
Пентен-1	0,0010—0,50	0,0010—0,50	0,0010—0,50
2-Метилбутилен-1	0,0010—0,50	0,0010—0,50	0,0010—0,50
транс-Пентен-2	0,0010—0,50	0,0010—0,50	0,0010—0,50
цис-Пентен-2	0,0010—0,50	0,0010—0,50	0,0010—0,50
2-Метилбутилен-2	0,0010—0,50	0,0010—0,50	0,0010—0,50
Группа С ₆	0,0010—1,0	0,0010—1,0	0,0010—1,0

б) пламенно-ионизационным детектором или детектором по теплопроводности с пределами детектирования (по углероду) не более $2 \cdot 10^{-9}$ г/см³ и не более $2 \cdot 10^{-12}$ г/с соответственно;

с) дозатором для ввода пробы в жидким состоянии вместимостью 0,1—1,0 мм³ или дозатором для ввода пробы в газообразном состоянии вместимостью до 0,5 см³. При вводе пробы в газообразном состоянии допускается использовать испарительную приставку. Объем вводимой пробы зависит от комплектации используемого хроматографа (типа детектора, хроматографической колонки и др.);

д) термостатом, обеспечивающим программируемую скорость повышения температуры и поддержание заданной температуры с погрешностью не более $\pm 0,1$ °C;

е) кварцевой капиллярной хроматографической колонкой PLOT Al₂O₃/KCl длиной 30 м, внутренним диаметром 0,53 мм.

14.1.2 Государственные стандартные образцы состава — имитаторы сжиженных углеводородных газов ГСО-СУГ, регистрационные номера 9386-2009 + 9390-2009¹⁾.

¹⁾ Данные об эталонных материалах приведены на сайте <http://fhi.vniim.ru/em/>.

14.2 Вспомогательные средства измерений, устройства и материалы

- 14.2.1 Манометр образцовый класса точности 0,4, например типа МО-160-0,6 по [3].
- 14.2.2 Барометр-анероид с диапазоном измерений от 79,5 до 106,5 кПа и с ценой деления 0,1 кПа по [4].
- 14.2.3 Ротаметр по ГОСТ 13045 или расходомер мыльно-пенный с бюреткой вместимостью от 15 до 50 см³, или электронный регулятор расхода газа с погрешностью измерения не более $\pm 1\%$.
- 14.2.4 Баллон из углеродистой стали марки 150у вместимостью 40 дм³ по ГОСТ 949.
- 14.2.5 Редуктор баллонный типа БКО-25-2 или БКО-50-2 по ГОСТ 13861.
- 14.2.6 Пробоотборники переносные по ГОСТ 14921, ГОСТ ISO 4257 или стандарту [2].
- 14.2.7 Вентиль тонкой регулировки расхода газа (натекатель), например Н-12 по [5].
- 14.2.8 Трубка телефонная внутренним диаметром от 2 до 4 мм.
- 14.2.9 Трубка металлическая внутренним диаметром от 2 до 4 мм.
- 14.2.10 Гелий газообразный марки А по [6].
- 14.2.11 Водород газообразный высокой чистоты по [7], водород марки А по ГОСТ 3022.
- 14.2.12 Воздух сжатый класса 0 по ГОСТ 17433.
- 14.2.13 Азот технический по ГОСТ 9293.

Примечание — Допускается использовать другие средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы с характеристиками, не уступающими указанным в настоящем разделе. Допускается использовать генераторы водорода и азота, обеспечивающие получение чистых газов с содержанием основного компонента, соответствующим нормативным документам, указанным в разделе 2.

15 Отбор проб

Отбор проб — по разделу 7.

16 Подготовка к выполнению измерений

При подготовке к выполнению измерений проводят:

- установку хроматографической колонки (если ее монтаж не проведен предприятием-изготовителем);
- кондиционирование (регенерацию) хроматографической колонки.

16.1 Установка капиллярной хроматографической колонки

Капиллярную колонку PLOT Al₂O₃/KCl устанавливают в термостат хроматографа и, не присоединяя к детектору, кондиционируют в потоке газа-носителя (гелия) с расходом 5–10 см³/мин, повышая температуру со скоростью 5–10 °С/мин до 200 °С. Колонку выдерживают 6–8 ч при температуре 200 °С. После кондиционирования колонку охлаждают до температуры окружающей среды, подсоединяют к ПИД, проверяют герметичность газовой линии и записывают нулевую линию в рабочем режиме. При стабильной нулевой линии определяют разрешающую способность колонки по 6.3.3. При значениях разрешающей способности R_{AB} для пиков пропана и изобутана не менее 5 колонка готова к работе.

16.2 Хроматографическая колонка может быть установлена в хроматограф на предприятии-изготовителе. Замену хроматографической колонки должен проводить сервис-инженер или специалист пользователя в соответствии с указаниями руководства по эксплуатации хроматографа.

Примечание — Можно использовать капиллярные хроматографические колонки другого типа, обеспечивающие приведенную выше разрешающую способность, для которых известны относительные характеристики удерживания определяемых углеводородов.

16.3 Регенерация хроматографической колонки

Регенерацию колонки проводят:

- при запуске прибора в эксплуатацию;
- при превышении значения уровня шумов нулевой линии, приведенного в методике поверки или в руководстве по эксплуатации хроматографа;
- при разрешающей способности хроматографической колонки менее 5 по 16.1.

Хроматографическую колонку регенерируют по 16.1, не снимая с хроматографа.

16.4 Подключение хроматографа к электрической сети, проверку на герметичность и вывод на режим выполняют в соответствии с руководством по эксплуатации хроматографа.

17 Проведение измерений

17.1 Ввод пробы СУГ в хроматограф в жидком состоянии

17.1.1 При вводе пробы СУГ из двухвентильных пробоотборников типа ПУ или ПГО за нижним вентилем вертикально закрепленного пробоотборника устанавливают фильтр, который соединяют с дозатором сжиженного газа прозрачной тefлоновой трубкой длиной от 30 до 50 см. На сбросной линии хроматографа из прозрачной тefлоновой трубы устанавливают регулируемое пневмосопротивление.

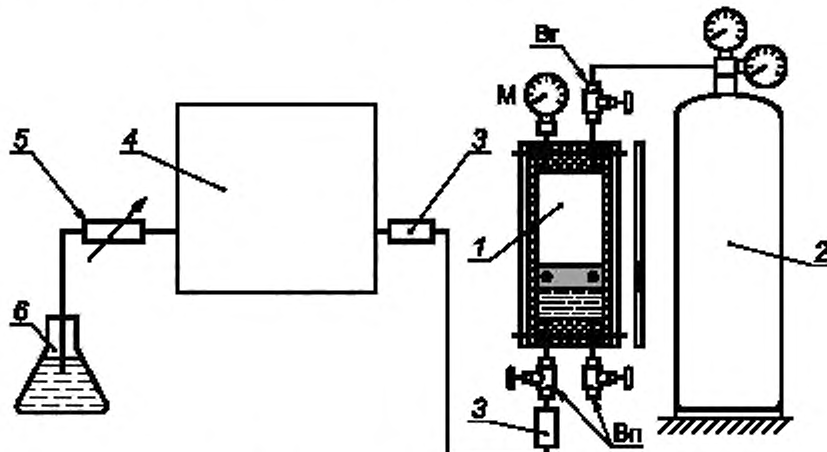
Открывают нижний вентиль пробоотборника и заполняют анализируемой пробой линию, ведущую к дозирующему устройству, до регулируемого пневмосопротивления (дозирующее устройство устанавливают в положение «ОТБОР»). Осторожно открывают регулируемое пневмосопротивление. При этом через дозирующее устройство начинает проходить поток пробы. После установления однофазного (без пузырьков газа) потока пробы на линии, ведущей к дозирующему устройству, и в сбросной линии закрывают регулируемое пневмосопротивление. Затем вводят пробу в хроматограф переключением крана дозатора в положение «АНАЛИЗ» и закрывают нижний вентиль пробоотборника.

П р и м е ч а н и е — Для установления однофазного потока пробы можно использовать нагрев пробоотборника с анализируемой пробой до 60 °С.

Хроматографирование проводят в условиях по 17.3.

17.1.2 Ввод пробы СУГ из пробоотборника поршневого типа

Пробоотборник с пробой подсоединяют к хроматографу по схеме, приведенной на рисунке 8.



1 — ППТ, 2 — баллон с инертным газом, 3 — фильтры (на выходе из ППТ и на входе в хроматограф); 4 — хроматограф; 5 — пневмосопротивление хроматографа; 6 — емкость с водой или 2-4%-ным раствором хлористого кадмия в 2-4%-ном растворе щелочи. Вг — вентиль газовой камеры; Вп — вентили камеры пробы; М — манометр газовой камеры ППТ

Рисунок 8 — Схема ввода пробы сжиженных углеводородных газов в хроматограф из пробоотборника поршневого типа

Пробу из ППТ подают в хроматограф путем вытеснения с помощью газообразного гелия при давлении, превышающем давление пробы не менее чем на 0,2 МПа. Давление пробы контролируют по манометру газовой камеры ППТ. Затем открывают выходной вентиль камеры пробы и заполняют пробой линию, ведущую к дозирующему устройству, при закрытом регулируемом пневмосопротивлении хроматографа 5. Рабочее давление поддерживают путем поддавливания поршня ППТ инертным газом. Затем осторожно открывают регулируемое пневмосопротивление хроматографа 5. При этом через дозирующее устройство начинает проходить поток пробы. После установления однофазного потока пробы без пузырьков газа закрывают регулируемое пневмосопротивление 5 и вводят пробу в хроматограф. После ввода пробы закрывают выходной вентиль камеры пробы Вп, вентиль газовой камеры Вг и баллон с инертным газом 2 (рисунок 8).

Можно использовать другие способы ввода пробы СУГ в жидком состоянии в хроматограф, если для результатов измерений выполняется условие приемлемости по разделу 19.

17.2 Ввод пробы сжиженного газа в газообразном состоянии (менее предпочтителен)

Пробоотборник закрепляют в вертикальном положении и подсоединяют к хроматографу по схеме, аналогичной приведенной на рисунке 8. К нижнему штуцеру пробоотборника присоединяют вентиль тонкой регулировки, который соединяют с краном-дозатором хроматографа металлической или тefлоновой трубкой. Петля крана-дозатора должна быть нагрета до температуры приблизительно 70 °С для предотвращения конденсации высококипящих компонентов пробы. Осторожно приоткрывают нижний вентиль пробоотборника, вентиль тонкой регулировки и продувают подводящие линии и петлю крана-дозатора потоком паров анализируемой пробы со скоростью приблизительно два пузырька в секунду (определяют с помощью емкости б). Это соответствует скорости подачи газообразной пробы СУГ через хроматограф от 10 до 20 см³/мин. После продувания потоком паров пробы подводящих линий и петли крана-дозатора в течение 3—5 мин закрывают вентиль тонкой регулировки и вводят пробу в хроматограф переключением крана-дозатора в положение «АНАЛИЗ». Хроматографирование проводят по 17.3. После проведения анализа закрывают вентиль пробоотборника и отсоединяют емкость б для предотвращения засасывания воды в хроматограф.

Можно использовать другие способы ввода пробы в газообразном состоянии в хроматограф, если для результатов измерений выполняется условие приемлемости по разделу 19.

17.3 Выполнение хроматографического анализа**17.3.1 Условия проведения измерений — по ГОСТ 26703.**

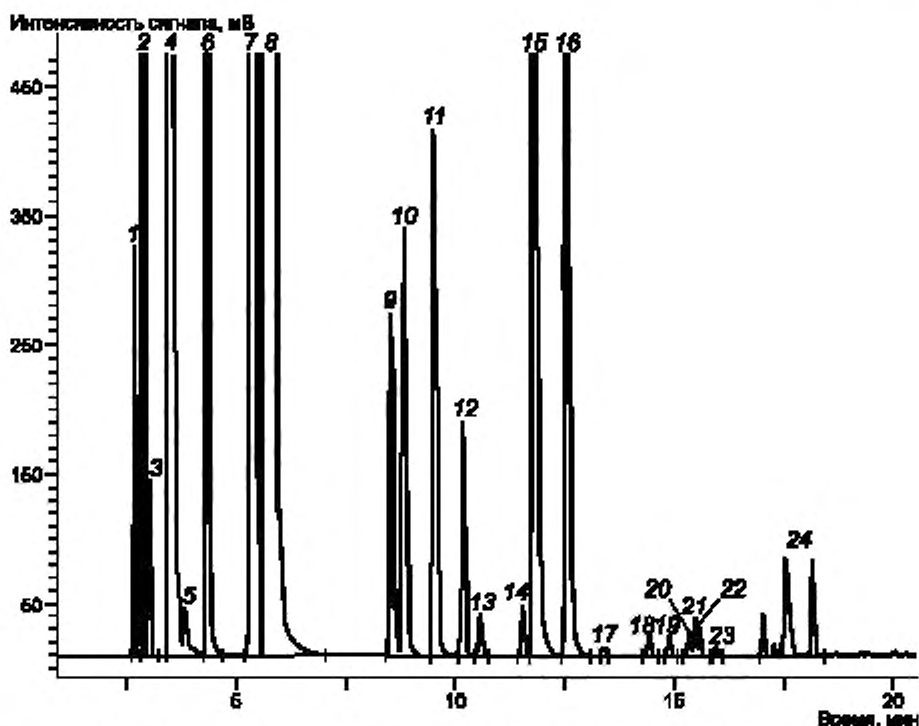
17.3.2 Условия определения углеводородного состава сжиженного газа с использованием капиллярной хроматографической колонки типа PLOT Al₂O₃/KCl приведены в таблице 7.

П р и м е ч а н и е — Можно использовать другие условия анализа, если они обеспечивают требуемое разделение компонентов и чувствительность определения.

Типовые хроматограммы приведены на рисунках 9 и 10.

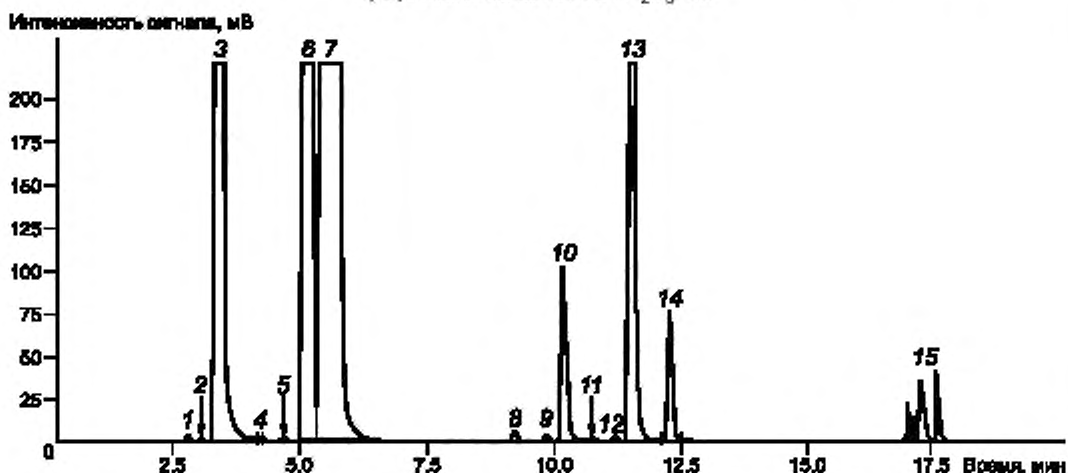
Т а б л и ц а 7 — Условия определения состава сжиженного углеводородного газа на капиллярной колонке типа PLOT Al₂O₃/KCl

Параметр	Значение
Длина колонки, м	30
Внутренний диаметр колонки, мм	0,53
Детектор	ПИД
Начальная температура термостата, °С (время выдерживания, мин)	90 (9)
Скорость нагрева термостата, °С/мин	10
Конечная температура термостата, °С	200
Газ-носитель	Гелий
Расход газа-носителя, см ³ /мин	5—10
Расход водорода, см ³ /мин	30—40
Расход воздуха, см ³ /мин	300—400
Температура испарителя, °С	100
Температура детектора, °С	200
Деление потока	1:10—1:20
Объем жидкой пробы, мм ³	0,1—0,2
Объем пробы (в газообразном состоянии), см ³	0,1—0,2



1 — метан; 2 — этан; 3 — этиен; 4 — пропан; 5 — циклопропан; 6 — пропен; 7 — изобутан; 8 — н-бутан; 9 — пропадиен; 10 — ацетилен; 11 — транс-бутен-2; 12 — бутен-1; 13 — изобутен; 14 — цис-бутен-2; 15 — изопентан; 16 — н-пентан; 17 — бутадиен-1,3; 18 — 3-метилбутен-1; 19 — транс-пентен-2; 20 — 2-метилбутен-2; 21 — 2-метилбутен-1; 22 — пентен-1; 23 — цис-пентен-2; 24 — группа C_6

Рисунок 9 — Хроматограмма технического пропан-бутана, полученная с использованием капиллярной хроматографической колонки PLOT $\text{Al}_2\text{O}_3/\text{KCl}$



1 — этан; 2 — этиен; 3 — пропан; 4 — циклопропан; 5 — пропен; 6 — изобутан; 7 — н-бутан; 8 — транс-бутен-2; 9 — бутен-1; 10 — изобутен; 11 — 2,2-диметилпропан; 12 — цис-бутен-2; 13 — изопентан; 14 — н-пентан; 15 — группа C_6

Рисунок 10 — Хроматограмма технического бутана, полученная с использованием капиллярной хроматографической колонки PLOT $\text{Al}_2\text{O}_3/\text{KCl}$

18 Обработка результатов

18.1 Идентификацию углеводородов на хроматограмме пробы проводят по относительным временам удерживания углеводородов, приведенным в таблице 8, или по типовым хроматограммам смесей углеводородов. Допускается проводить идентификацию углеводородов по хроматограммам, приводимым фирмами — изготовителями колонок для проб, близких по составу. Массовую долю углеводородов вычисляют методом внутренней нормализации площадей пиков с учетом поправочных коэффициентов чувствительности.

Таблица 8 — Относительные времена удерживания углеводородов на капиллярной колонке типа PLOT Al₂O₃/KCl

Углеводород	Относительное время удерживания	Углеводород	Относительное время удерживания
Метан	0,49	транс-Бутен-2	1,76
Этан	0,52	цикло-Бутен-2	2,07
Этен	0,56	Бутадиен-1,3	2,45
Пропан	0,62	Изопентан	2,12
Циклопропан	0,73	3-Метилбутен-1	2,70
Пропен	0,79	н-Пентан	2,26
Пропадиен	1,55	Пентен-1	2,92
Ацетилен	1,61	2-Метилбутен-1	2,90
Изобутан	0,94	транс-Пентен-2	2,79
н-Бутан	1,00	цикло-Пентен-2	3,00
Бутен-1	1,87	2-Метилбутен-2	2,88
Изобутен	1,94	Группа C ₆	3,26

Относительное время удерживания *i*-го углеводорода t_i^0 вычисляют по формуле

$$t_i^0 = \frac{t_i}{t_{C_4}}, \quad (8)$$

где t_i — время удерживания *i*-го углеводорода, с;

t_{C_4} — время удерживания углеводорода, выбранного в качестве стандарта (например, н-бутана), с.

18.2 Массовую долю углеводородов вычисляют методом внутренней нормализации площадей пиков с использованием относительных поправочных коэффициентов чувствительности определяемых компонентов, приведенных в таблице 9.

Таблица 9 — Массовые поправочные коэффициенты чувствительности для пламенно-ионизационного детектора¹⁾

Углеводород	Коэффициент чувствительности	Углеводород	Коэффициент чувствительности
Метан	1,11	н-Бутан	1,00
Этан	1,03	2,2-Диметилпропан	0,99
Этен	0,97	Бутен-1	0,97
Пропан	1,01	Изобутен	0,97
Пропен	0,97	транс-Бутен-2	0,97
Циклопропан	0,97	Метилацетилен	0,92
Пропадиен	0,92	цикло-Бутен-2	0,97
Изобутан	1,00	Бутадиен-1,3	0,93

¹⁾ Использованы данные [8], [9].

Окончание таблицы 9

Углеводород	Коэффициент чувствительности	Углеводород	Коэффициент чувствительности
Изопентан	0,99	транс-Пентен-2	0,97
3-Метилбутен-1	0,97	цик-Пентен-2	0,97
н-Пентан	0,99	2-Метилбутен-2	0,97
Пентен-1	0,97	Группа С ₆	1,00
2-Метилбутен-1	0,97		

18.3 Массовую долю углеводорода в пробе X_i , %, вычисляют по формуле

$$X_i = \frac{F_i S_i}{\sum_{i=1}^n F_i S_i} \cdot 100, \quad (9)$$

где F_i — относительный массовый коэффициент чувствительности для i -го углеводорода по таблице 9; S_i — площадь пика i -го углеводорода, единицы счета; n — число углеводородов в смеси.

19 Метрологические характеристики

19.1 За результат измерения массовой доли i -го углеводорода в сжиженном углеводородном газе X , %, принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, если выполняется условие

$$\frac{2|X_{i1} - X_{i2}| \cdot 100}{(X_{i1} + X_{i2})} \leq r, \quad (10)$$

где X_{i1} , X_{i2} — результаты двух параллельных определений массовой доли i -го углеводорода в сжиженном углеводородном газе, %; r — предел повторяемости для соответствующего значения массовой доли углеводорода по таблице 10, %.

Т а б л и ц а 10 — Метрологические характеристики результатов определения массовой доли углеводородов в сжиженном углеводородном газе

Диапазон измерений массовой доли углеводорода в сжиженном углеводородном газе, %	Показатель точности (границы относительной погрешности) ± 6 , %, при $P = 0,95$	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости) σ_r , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) σ_R , %	Предел повторяемости r , %, при $P = 0,95$, $n = 2$
От 0,0010 до 0,10 включ.	30—100· X	7,5—25· X	15—50· X	21—69· X
Св. 0,10 до 1,0 включ.	21—11· X	5,2—2,7· X	10,4—5,4· X	14,4—7,5· X
Св. 1,0 до 10,0 включ.	10—0,6· X	2,6—0,15· X	5—0,3· X	7,2—0,4· X
Св. 10,0 до 50 включ.	4,5—0,05· X	1—0,01· X	2—0,02· X	2,8—0,03· X
Св. 50 до 99,8 включ.	3,6—0,032· X	0,9—0,008· X	1,8—0,016· X	2,5—0,022· X

П р и м е ч а н и е — X — среднеарифметическое значение результатов параллельных определений.

При соблюдении всех условий настоящего стандарта метрологические характеристики результатов измерений не должны превышать значений, приведенных в таблице 10, для соответствующих диапазонов измерений.

19.2 Если условие по формуле (10) не выполняется, проводят еще одно измерение по разделу 17. За результат измерений принимают среднеарифметическое значение результатов трех определений, если выполняется условие

$$\frac{3|X_{i,\max} - X_{i,\min}|100}{(X_{i,1} + X_{i,2} + X_{i,3})} \leq CR_{0,95}(n), \quad (11)$$

где $X_{i,\max}$, $X_{i,\min}$ — максимальное и минимальное значения результатов трех параллельных определений массовой доли i -го углеводорода, %;

$CR_{0,95}$ — значение критического диапазона для уровня вероятности $P = 0,95$ и n результатов определений, вычисляемое по формуле

$$CR_{0,95} = f(n)\sigma_r, \quad (12)$$

где $f(n)$ — коэффициент критического диапазона $f(n) = 3,3$ для $n = 3^*$;

σ_r — показатель повторяемости определения для соответствующего значения массовой доли i -го углеводорода, %, по таблице 10.

19.3 Если условие по формуле (11) не выполняется, выясняют причины превышения критического диапазона, устраняют их и повторяют измерение по разделу 17.

19.4 Результат анализа представляют в виде $X_i \pm 0,01 \delta X_i$ (массовая доля i -го углеводорода в сжиженном углеводородном газе, %, при $P = 0,95$), где X_i — среднеарифметическое значение результатов n определений, признанных приемлемыми в соответствии с 19.1 и 19.2; $\pm \delta$ — границы относительной погрешности, %, соответствующие значению X для i -го углеводорода (см. таблицу 10).

19.5 Если массовая доля i -го углеводорода ниже нижней или выше верхней границы концентраций, охватываемых данным методом, полученный результат представляют в виде: «массовая доля углеводорода менее (более) _____ %» (приводят нижнюю или верхнюю границу определяемых концентраций по таблице 10).

20 Контроль качества результатов измерений

20.1 Качество результатов измерений проверяют* с помощью контроля стабильности среднеквадратического (стандартного) отклонения промежуточной прецизионности и показателя правильности. Стабильность результатов измерений проверяют с помощью контрольных карт Шухарта** или другим способом в соответствии с рекомендациями [10].

20.2 Периодичность контроля стабильности результатов измерений устанавливают в Руководстве по качеству лаборатории. Контролируемый период рекомендуется устанавливать в диапазоне 20—30 измерений.

20.3 При неудовлетворительных результатах контроля, например при превышении предела действия или регулярном превышении предела предупреждения, выясняют причины этих отклонений, в том числе проверяют качество работы оператора.

20.4 Если принятые меры не привели к получению удовлетворительных результатов при контроле показателя правильности по 20.1, проводят определение относительных коэффициентов чувствительности по приложению А.

21 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости

21.1 Приемлемость результатов

Приемлемость результатов измерений в условиях воспроизводимости проверяют:

- при возникновении спорных ситуаций между двумя лабораториями;
- для определения совместности результатов измерений, полученных при сличительных испытаниях.

* В Российской Федерации по ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование точности на практике».

** В Российской Федерации по ГОСТ Р ИСО 7870-2—2015 «Статистические методы. Контрольные карты. Часть 2. Контрольные карты Шухарта».

При проверке приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости для повторных испытаний используют пробы, оставленные на хранение.

21.2 Приемлемость результатов измерений, полученных в двух лабораториях, оценивают по формуле

$$X_{cp1} - X_{cp2} \leq CD_{0.95}, \quad (13)$$

где X_{cp1}, X_{cp2} — среднеарифметические значения массовой доли i -го углеводорода в сжиженном углеводородном газе в первой и второй лабораториях;

$CD_{0.95}$ — значение критической разности для массовой доли i -го углеводорода в сжиженном углеводородном газе, %, вычисляемое по формуле

$$CD_{0.95} = 2.77 \cdot 0.01 X_{cp1,2} \sqrt{\sigma_R^2 - \sigma_r^2 \left(1 - \frac{1}{2n_1} - \frac{1}{2n_2} \right)}, \quad (14)$$

где σ_r — показатель повторяемости по таблице 10;

σ_R — показатель воспроизводимости по таблице 10;

n_1, n_2 — число единичных результатов (параллельных определений) в первой и второй лабораториях;

$X_{cp1,2}$ — среднеарифметическое значение массовой доли i -го углеводорода в сжиженном углеводородном газе, %, вычисляемое по формуле

$$X_{cp1,2} = \frac{X_{cp1} + X_{cp2}}{2}. \quad (15)$$

где X_{cp1}, X_{cp2} — среднеарифметические значения массовой доли i -го углеводорода в сжиженном углеводородном газе в первой и второй лабораториях.

Приложение НА
(справочное)**Проверка правильности хроматографического анализа сжиженных углеводородных газов**

Результаты хроматографического анализа могут быть использованы для вычисления разных физических свойств: плотности, давления паров, октанового числа, теплотворной способности.

Результаты вычислений не следует использовать для учета в коммерческих сделках, но можно использовать для проверки соответствия требованиям спецификации. При этом следует убедиться, что результаты анализа, на которых основаны вычисления, не содержат ошибок или систематических отклонений. Необходимо убедиться, что все компоненты смеси были хорошо разделены, идентифицированы и измерены.

Основные положения

Характеристики аналитического оборудования проверяют проведением анализа стандартной смеси известного состава по стандартной процедуре. Результаты анализа сравнивают с установленными значениями содержания компонентов смеси.

Приблизительный состав стандартных смесей приведен в таблице НА.1. Следует использовать две смеси:

- обогащенную пропеном смесь на основе пропана, содержащую следующие компоненты: этан, пропан, изобутан и *n*-бутан;
- смесь, содержащую изобутан и *n*-бутан в качестве основных продуктов и пропан, бутен-1, цис- и транс-бутен-2, изобутен, бутадиен-1,3 и *n*-пентан.

Отбор проб

Пробы отбирают только в жидком состоянии. Не следует отбирать пробу в газообразном состоянии, т. к. при этом изменяется ее состав.

Обработка результатов

Для каждого компонента разность между результатом анализа и значением, указанным поставщиком смеси, не должна превышать воспроизводимости хроматографического анализа.

Периодичность проведения контроля

Контроль с использованием двух стандартных смесей проводят:

- после замены колонки;
- после продолжительной остановки хроматографа (больше недели);
- после анализа продукта, загрязненного водой или тяжелыми компонентами ($>C_5$);
- ежемесячно при регулярном использовании.

Таблица НА.1 — Пример стандартных смесей

Компонент	Смесь на основе бутана, % масс.	Смесь на основе пропана, % масс.
Этан	—	3
Пропен	0,5	35
Пропан	0,5	57
Изобутан	40,0	3
Изобутен	17,0	—
Бутен-1	15,0	—
Бутадиен-1,3	0,5	—
<i>n</i> -Бутан	10,0	1
транс-Бутен-2	8,0	—
цис-Бутен-2	7,5	—
Изопентан	0,5	1
<i>n</i> -Пентан	0,5	—
Гексан и выше	—	—

Приложение А
(обязательное)

Определение относительных коэффициентов чувствительности

А.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы — по 13.1 настоящего стандарта.

А.2 Определение относительных коэффициентов чувствительности детектора хроматографа проводят с использованием стандартных образцов состава СУГ с молярной или массовой долей определяемых углеводородов в диапазоне от 0,1 % до 99 %.

Выбирают ГСО-СУГ, в которых молярная или массовая доля углеводородов близка к содержанию углеводородов в анализируемой пробе СУГ.

А.3 Проводят хроматографирование ГСО-СУГ (не менее трех параллельных измерений) по методу В. Определяют площадь пика для каждого *i*-го углеводорода.

А.4 Относительные молярные коэффициенты чувствительности K_i^{mol} для каждого *i*-го углеводорода по отношению к *n*-бутану вычисляют по формуле

$$K_i^{\text{mol}} = \frac{C_i S_{C_4}}{S_i C_{C_4}} \quad (A.1)$$

где C_i — молярная доля *i*-го углеводорода в ГСО-СУГ, %;

S_{C_4} — площадь пика *n*-бутана в ГСО-СУГ, единицы счета;

S_i — площадь пика *i*-го углеводорода в ГСО-СУГ, единицы счета;

C_{C_4} — молярная доля *n*-бутана в ГСО-СУГ, %.

А.5 Значение относительного массового коэффициента чувствительности K_i^{mass} для каждого *i*-го углеводорода по отношению к *n*-бутану вычисляют по формуле

$$K_i^{\text{mass}} = \frac{X_i S_{C_4}}{S_i X_{C_4}} \quad (A.2)$$

где X_i — массовая доля *i*-го углеводорода в ГСО-СУГ, %;

S_{C_4} — площадь пика *n*-бутана в ГСО-СУГ, единицы счета;

S_i — площадь пика *i*-го углеводорода в ГСО-СУГ, единицы счета;

X_{C_4} — массовая доля *n*-бутана в ГСО-СУГ, %.

Если в паспорте ГСО-СУГ отсутствуют значения массовых долей углеводородов, соответствующие молярным долям, их вычисляют по формуле

$$X_i = \frac{C_i M_i 100}{\sum_{i=1}^n C_i M_i} \quad (A.3)$$

где C_i — молярная доля *i*-го углеводорода в ГСО-СУГ, %;

M_i — молярная масса *i*-го углеводорода, г/моль.

А.6 Вычисляют относительный размах полученных значений относительных коэффициентов чувствительности по формуле

$$R_{K_i} = \frac{(K_{i\max} - K_{i\min})}{K_{i\text{ср}}} 100 \quad (A.4)$$

где $K_{i\max}$ и $K_{i\min}$ — максимальное и минимальное значения относительных коэффициентов чувствительности для *i*-го углеводорода;

$K_{i\text{ср}}$ — среднеарифметическое значение относительных коэффициентов чувствительности, вычисляемое по формуле

$$K_{i\text{ср}} = \frac{\sum K_i}{n} \quad (A.5)$$

где K_i — значение относительного коэффициента чувствительности для *i*-го углеводорода при хроматографировании ГСО-СУГ;

n — число измерений.

А.7 Результат определения относительных коэффициентов чувствительности принимают, если относительное значение размаха R_{ki} полученных значений K_i не превышает $3,31 \sigma_r$, где σ_r — показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости) для данной массовой доли i -го компонента по таблице 10.

А.8 Если результаты трех измерений относительных коэффициентов чувствительности не удовлетворяют вышеуказанным требованиям, проводят два дополнительных измерения и вычисляют размах значений относительного коэффициента чувствительности по результатам пяти последовательно полученных значений.

Если значение относительного коэффициента чувствительности по результатам пяти измерений не соответствует требованиям А.7, измерения прекращают, выясняют причины нестабильности показаний хроматографа и принимают меры по их устранению.

Приложение ДА
(справочное)Сравнение структуры международного стандарта со структурой
межгосударственного стандарта

Таблица Д.1

Структура международного стандарта	Структура межгосударственного стандарта
Предупреждение	Предупреждение
Раздел 1 Область применения	Раздел 1 Область применения
Раздел 2 Нормативные ссылки	Раздел 2 Нормативные ссылки
Раздел 3 Сущность метода	Раздел 3 Сущность метода
Раздел 4 Термины и определения	Раздел 4 Термины и определения
Раздел 5 Материалы	Раздел 5 Метод А. Определение углеводородного состава сжиженных углеводородных газов с использованием насадочных хроматографических колонок
Раздел 6 Аппаратура	Раздел 6 Аппаратура
Раздел 7 Отбор проб	Раздел 7 Отбор проб
Раздел 8 Проведение измерений	Раздел 8 Порядок выполнения измерений
Раздел 9 Обработка результатов	Раздел 9 Обработка результатов
Раздел 10 Прецизионность	Раздел 10 Прецизионность метода
Раздел 11 Протокол испытаний	Раздел 11 Протокол испытаний
—	Раздел 12 Требования безопасности
—	Раздел 13 Метод В. Определение углеводородного состава сжиженных углеводородных газов с использованием капиллярной хроматографической колонки
—	Раздел 14 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы
—	Раздел 15 Отбор проб
—	Раздел 16 Подготовка к проведению измерений
—	Раздел 17 Проведение измерений
—	Раздел 18 Обработка результатов
—	Раздел 19 Метрологические характеристики
—	Раздел 20 Контроль качества результатов измерений
—	Раздел 21 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости
Приложение НА (справочное) Проверка правильности хроматографического анализа сжиженных углеводородных газов	Приложение НА (справочное) Проверка правильности хроматографического анализа сжиженных углеводородных газов
—	Приложение А (обязательное) Определение относительных коэффициентов чувствительности
—	Приложение ДА (справочное) Сравнение структуры международного стандарта со структурой межгосударственного стандарта
—	Библиография

Библиография

- [1] ISO 565:1990 Test sieves. Metal wire cloth, perforated metal plate and electroformed sheet; nominal sizes of openings (Сита контрольные. Проволочная сетка, перфорированные пластины и листы, изготовленные гальваническим способом. Номинальные размеры отверстий)
- [2] ASTM D 3700—12 Standard practice for obtaining LPG samples using a floating piston cylinder (Стандартная практика отбора проб СУГ в цилиндры с плавающим поршнем)
- [3] ТУ 25-05-1664—74 Манометры образцовые типа МО-160. Технические условия
- [4] ТУ 25-11.1513—79 Барометр-анероид метеорологический БАММ-1. Технические условия
- [5] ТУ 3742-004-53373468—2006 Натекатель Н-12. Технические условия
- [6] ТУ 0271-135-31323949—2005 Гелий газообразный (сжатый). Технические условия
- [7] ТУ 301-07-27—91 Водород газообразный высокой чистоты. Технические условия
- [8] Руководство по газовой хроматографии: в 2-х ч., ч. 2. Пер. с нем. /Под редакцией Э. Лейбница, Х.Г. Шруппе, М.: Мир, 1988
- [9] Введение в газовую хроматографию. Г. Мак-Нейр, Э. Бонелли, М.: Мир, 1970
- [10] Рекомендации по межгосударственной стандартизации РМГ 76—2004 Государственная система обеспечения единства измерений. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа

УДК 661.715:543.272.7:006.354

МКС 75.160.30

MOD

Ключевые слова: товарные пропан и бутан, сжиженные углеводородные газы, определение углеводородного состава, метод газовой хроматографии

Редактор *Д.А. Кожемяк*
Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *Е.Д. Дульнева*
Компьютерная верстка *Е.О. Асташина*

Сдано в набор 23.08.2019. Подписано в печать 09.09.2019. Формат 60×84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 4,18. Уч.-изд. л. 3,70.
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