

Группа Б49

Изменение № 2 ГОСТ 12329—77 Растворители. Метод определения анилиновой точки и ароматических углеводородов

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 28.06.85 № 2071 срок введения установлен

с 01.01.86

Наименование стандарта изложить в новой редакции: «Нефтепродукты и углеводородные растворители. Метод определения анилиновой точки и ароматических углеводородов

Petroleum products and hydrocarbons solvents. Method for determination of aniline point and aromatic hydrocarbons».

На обложке и первой странице под обозначением стандарта указать обозначение: (СТ СЭВ 4535—84).

Под наименованием стандарта проставить код: ОКСТУ 0209.

По всему тексту стандарта заменить слово: «растворитель» на «нефтепродукт или растворитель».

Вводную часть изложить в новой редакции: «Настоящий стандарт устанавливает метод определения анилиновой точки нефтепродуктов и углеводородных растворителей с началом кипения выше комнатной температуры, анилиновая точка которых ниже температуры начала кипения и выше температуры застывания смеси (анилин-проба), а также метод определения ароматических углеводородов.

Анилиновая точка — минимальная температура, при которой равные объемы анилина и испытуемого продукта полностью смешиваются при нормальных условиях.

Определение ароматических углеводородов методом анилиновых точек основано на определении температур взаимного растворения равных объемов анилина и растворителя до и после удаления из растворителя ароматических углеводородов.

Стандарт соответствует СТ СЭВ 4535—84 (метод А) и международному стандарту МС ИСО 2977—74 (метод I) в части определения анилиновой точки».

Раздел 1 изложить в новой редакции: «1. Аппаратура, реактивы и материалы

Прибор, состоящий из пробирки, изготовленной из термостойкого стекла, диаметром (25 ± 1) мм, толщиной стенки $(1,2 \pm 0,2)$ мм и высотой (150 ± 3) мм, вставленной на корковой пробке в пробирку-муфту из термостойкого стекла внешним диаметром от 37 до 42 мм, толщиной стенки $(1,8 \pm 0,4)$ мм и высотой

(Продолжение см. с. 70)

(Продолжение изменения к ГОСТ 12329—77)

(175 ± 3) мм; внутренняя пробирка закрывается корковой пробкой со вставленным в нее термометром и мешалкой (чертеж).

Мешалка из мягкой стальной проволоки диаметром 2 мм, имеющая на нижнем конце концентрическое кольцо диаметром 19 мм; верхний конец отогнут под прямым углом и имеет длину около 55 мм, длина мешалки (200 ± 3) мм. При автоматическом перемешивании применяют мешалку, выполненную в виде стержня длиной не более 450 мм. В качестве направляющего устройства для мешалки используется стеклянная трубка длиной около 65 мм и внутренним диаметром 3 мм.

Колонка адсорбционная, представляющая собой стеклянную трубку диаметром около 10 мм, высотой около 700 мм, суженную в нижней части, диаметр суженной части 1,5—2,0 мм, высота (40 ± 2) мм, в верхней части колонки имеется расширение для загрузки силикагеля, диаметром (25 ± 2) мм, высотой (90 ± 3) мм.

Термометр ТН 5 или ТИН7—2, ТИН7—3, ТИН7—4 по ГОСТ 400—80.

Цилиндры 1—25 по ГОСТ 1770—74.

Пипетки 2—1—10, 3—1—10 или 6—1—5, 7—1—5 по ГОСТ 20292—74.
20292—74.

Пробирки П2—10—90 ХС по ГОСТ 25336—82.

Чашки фарфоровые 6, 7 или 8 по ГОСТ 9147—80.

Колба КН2—500 или Кн2—100 по ГОСТ 25336—82.

Стакан В-1—600, В-2—600, В-1—1000, В-2—1000 ТХС по ГОСТ 25336—82, применяемый в качестве бани.

Рефрактометр типа Аббе или любой другой, обеспечивающий такую же точность измерения.

Шкаф сушильный или терmostат, обеспечивающий нагрев до 200 °С.

Анилин свежеперегнанный по ГОСТ 5819—78 ч.д.а. или ч.

Гептан нормальный эталонный по ГОСТ 25828—83 с октановым числом $0 \pm 0,2$.

Натрий сернокислый безводный по ГОСТ 4166—76 или кальций сернокислый безводный.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77 или калия гидроокись по ГОСТ 24363—80.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, х.ч. или ч.д.а.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—72.

Формалин технический по ГОСТ 1625—75, 40 %-ный водный раствор.

Силикагель технический по ГОСТ 3956—76, марки АСКГ.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Вата стеклянная по ГОСТ 10727—73.

(Продолжение см. с. 71)

(Продолжение изменения к ГОСТ 12329—77)

Весы технические любого типа, обеспечивающие погрешность взвешивания не более 0,01 г.

Баня для охлаждения воздушная или заполненная прозрачной жидкостью (технический ректифицированный этиловый спирт и твердая углекислота).

Баня для подогрева, заполненная силиконовой жидкостью или любым светлым прозрачным теплоносителем с температурой вспышки не ниже 150 °С.

Баню не допускается заполнять водой, так как анилин гидроскопичен, что приводит к искажению результатов. Допускается применять инфракрасную лампу мощностью от 250 до 375 Вт с регулировкой подогрева.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026—76.

Воронка фильтровальная ВФ-1 по ГОСТ 25336—82».

Раздел 2 дополнить пунктом — 2.1а (перед п. 2.1): «2.1а. Отбор проб проводят по ГОСТ 2517—80».

Пункты 2.1, 2.4 изложить в новой редакции: «2.1. Анилин сушат не менее 12 ч над гидроокисью калия или гидроокисью натрия, декантируют и затем перегоняют. Первые и последние 10 % дистиллята отбрасывают. Очищенный анилин при испытании с нормальным эталонным гептаном должен иметь анилиновую точку ($69,3 \pm 0,2$) °С. При несоответствии анилиновой точки указанному значению очистку анилина повторяют. Расхождение между двумя последовательными определениями не должно превышать 0,1 °С.

Анилин, подготовленный к испытанию, хранят в бутылке из темного стекла не более 24 ч. Допускается хранить подготовленный анилин в ампулах под вакуумом или в атмосфере азота в холодном и темном месте не более 6 мес.

Анилин берут в пипетку только при помощи резиновой груши.

При работе с анилином необходимо соблюдать правила техники безопасности и применять защитные перчатки и очки.

Все работы с анилином необходимо вести в вытяжном шкафу.

2.4. Пробу нефтепродукта или растворителя предварительно высушивают, энергично встряхивая ее в течение 5 мин с безводным сульфатом кальция или безводным сульфатом натрия в количестве 10 % от объема пробы. Удаляют суспендированный осушитель центрифугированием или фильтрацией.

Высоковязкие продукты нагревают до температуры, не вызывающей потерю легких фракций или дегидратации осушающего вещества (т. е. при применении сульфата натрия — до 30 °С и сульфата кальция — до 110 °С).

Если в продукте содержится эмульгированная вода, ее удаляют центрифугированием».

Раздел 3 изложить в новой редакции:

«3. Проведение испытания

3.1. Определение анилиновой точки нормального эталонного гептана, исходного и деароматизированного нефтепродукта или растворителя.

(Продолжение см. с. 72)

(Продолжение изменения к ГОСТ 12329—77)

Для определения анилиновой точки во внутреннюю пробирку прибора наливают пипеткой равные объемы анилина и пробы (нормального эталонного гептана, исходного или деароматизированного нефтепродукта или растворителя): при проведении серийных испытаний — по 3 см³, при разногласиях в оценке качества продукции — по 10 см³.

Пробу высоковязких нефтепродуктов взвешивают с погрешностью не более 0,01 г. Массу определяют при комнатной температуре, значение плотности определяют по ГОСТ 3900—47. Пробирку закрывают пробкой со вставленными в нее термометром и мешалкой и помещают в пробирку-муфту. Метка погружения термометра должна совпадать с уровнем жидкости в пробирке, ртутный шарик не должен касаться стенки пробирки и должен находиться на линии раздела нефтепродукта или растворителя и анилина. Прибор помещают в силиконовую баню. Баню нагревают со скоростью 1—3 °С/мин, перемешивая при этом силиконовую жидкость мешалкой.

Во время нагрева бани содержимое пробирки быстро перемешивают до полного смешения исследуемого продукта с анилином при длине хода мешалки 13 мм, не допуская разбрызгивания и образования воздушных пузырьков.

После того, как раствор в пробирке станет совершенно однородным и прозрачным, нагрев бани прекращают и, продолжая перемешивание раствора, охлаждают его со скоростью от 0,5 до 1,0 °С/мин, наблюдая при этом за появлением муты. В момент образования равномерной муты, резко распространяющейся на всю массу жидкости и скрывающей ртутный шарик термометра, отмечают с точностью до 0,1 °С температуру — анилиновую точку испытуемого продукта.

Пробу с анилином подогревают и охлаждают с указанной скоростью до получения трех последовательных результатов измерений, расхождение между которыми должно быть не более 0,1 °С. Если не достигнута указанная точность, определение повторяют с новой порцией пробы сухого анилина в чистой сухой аппаратуре.

Если пробы с анилином образует при комнатной температуре однородную смесь, пробирку с пробиркой-муфтой помещают в охлаждающую баню, заполненную спиртом с твердой углекислотой, и смесь охлаждают при постоянном перемешивании со скоростью от 0,5 до 1 °С/мин до появления муты».

Пункт 4.3 изложить в новой редакции: «4.3. Сходимость

Два результата определения, полученные последовательно одним лаборатором, признаются достоверными (с 95 %-ной доверительной вероятностью), если расхождение между ними не превышает 0,2 °С.

Воспроизводимость

Два результата испытаний, полученные в двух разных лабораториях, признаются достоверными (с 95 %-ной доверительной вероятностью), если расхождение между ними не превышает 0,5 °С».

(ИУС № 10 1985 г.)