

<b>СОВЕТ ЭКОНОМИЧЕСКОЙ ВЗАИМОПОМОЩИ</b>	<b>СТАНДАРТ СЭВ</b>	<b>СТ СЭВ 4161—83</b>
	<b>МЫЛА</b> <b>Метод определения</b> <b>содержания жирных кислот</b>	<b>Взамен</b> <b>РС 5608—76</b>
		<b>Группа Р19</b>

**1. СУЩНОСТЬ МЕТОДА**

Метод заключается в обработке пробы испытуемого мыла минеральной кислотой в присутствии метилового оранжевого в качестве индикатора, выделении жирных кислот при экстрагировании этиловым эфиром и нейтрализации их спиртовым раствором гидроксида натрия.

**2. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ**

2.1. При проведении испытаний применяют реактивы квалификации ч. д. а. и дистиллированную воду или воду такой же чистоты.

2.2. Масса пробы, взятой для испытаний, зависит от предполагаемого количества всех жирных кислот. Высушенный экстракт должен содержать не менее 2 г жирных кислот.

**3. АППАРАТУРА И МАТЕРИАЛЫ**

3.1. Прибор дистилляционный, содержащий приемную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и дистилляционную колбу вместимостью 300 см<sup>3</sup>.

3.2. Воронки делительные вместимостью 500 см<sup>3</sup> — 2 шт.

3.3. Шкаф сушильный с температурой нагрева не менее 120 °С.

3.4. Баня водяная.

3.5. Весы аналитические с погрешностью взвешивания не более 0,001 г.

3.6. Бумага фильтровальная с размером пор 3,7 мкм.

3.7. Холодильник обратный.

3.8. Стакан химический вместимостью 200 см<sup>3</sup>.

3.9. Бюкса.

**Утвержден Постоянной Комиссией по сотрудничеству  
в области стандартизации  
Прага, июль 1983 г.**

#### 4. РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

- 4.1. Эфир этиловый.
- 4.2. Кислота серная, разбавленная 1+1.
- 4.3. Кислота соляная, разбавленная 1+2.
- 4.4. Натрия гидроокись, спиртовой раствор с (NaOH) =  $= 0,5 \text{ mol/dm}^3$ .
- 4.5. Натрий хлористый, 10 %-ный раствор.
- 4.6. Спирт этиловый, 96 %-ный, нейтрализованный раствором гидроокиси натрия в присутствии фенолфталеина.
- 4.7. Метиловый оранжевый, 0,2 %-ный раствор, готовят по СТ СЭВ 809—77.
- 4.8. Фенолфталеин, 1 %-ный спиртовой раствор, готовят по СТ СЭВ 809—77.

#### 5. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

5.1. В бюксе взвешивают от 2 до 10 g пробы с погрешностью не более 0,001 g. Количественно переносят пробу в химический стакан вместимостью 200 см<sup>3</sup> и растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды при нагревании на водяной бане. Раствор в горячем состоянии количественно переносят в первую делительную воронку, добавляют 0,5 см<sup>3</sup> раствора метилового оранжевого и разбавленную соляную или серную кислоту до появления не исчезающего розового оттенка раствора. Затем раствор охлаждают до комнатной температуры, добавляют 100 см<sup>3</sup> этилового эфира и при закрытой пробке встряхивают в течение 1 min. Для снятия образовавшегося избыточного давления в делительной воронке открывают сливной кран. Встряхивание повторяют 2—3 раза, после чего отстаивают до получения прозрачного водного слоя.

Нижний кислый слой сливают во вторую делительную воронку, добавляют 50 см<sup>3</sup> этилового эфира и экстрагирование повторяют. Собранные во второй делительной воронке эфирные экстракты обрабатывают 50 см<sup>3</sup> раствора хлористого натрия. Эту операцию повторяют до тех пор, пока промывные воды не перестанут вступать в реакцию с раствором метилового оранжевого. Эфирные вытяжки фильтруют через бумажный фильтр во взвешенную дистилляционную колбу. Делительную воронку и фильтр промывают несколько раз до полного удаления жиров небольшими порциями этилового эфира. Промывные растворы добавляют в дистилляционную колбу. Из дистилляционной колбы отгоняют эфир на водяной бане, остаток растворяют в этиловом спирте (для растворения 2 g жирных кислот используют около 25—30 см<sup>3</sup> этилового спирта) и титруют спиртовым раствором гидроокиси натрия до появления розовой окраски по фенолфталеину. Затем этиловый спирт отгоняют, колбу с остатком помещают в сушильный шкаф и высуши-

вают при температуре 120 °С. Высушивание проводят до тех пор, пока два последующих взвешивания после 15 min высушивания не будут отличаться друг от друга не более, чем на 0,002 g.

5.2. Мыла, содержащие в воде нерастворимые наполнители, заранее растворяют в 100 см<sup>3</sup> 60 %-ного этанола, фильтруют, остаток на фильтре промывают горячим 60 %-ным этанолом до полного устранения мыла. Из фильтрата отгоняют этанол, мыло растворяют в воде. Далее испытания проводят в соответствии с п. 5.1.

5.3. В случае, если растворение мыла в делительной воронке затруднено (происходит возникновение комков) и точность определения снижена под влиянием присадочных веществ, содержащихся в мыле, допускается после прибавления кислоты к раствору мыла ускорить разложение путем его нагревания в колбе с притертой пробкой с обратным холодильником до осветления отдельных слоев. Содержимое колбы потом переводят в делительную воронку и после охлаждения до комнатной температуры экстрагируют этиловым эфиром. Далее испытание проводят в соответствии с требованиями п. 5.1.

## 6. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ ИСПЫТАНИЯ

6.1. Содержание жирных кислот (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = [m_1 - (V \cdot c \cdot f \cdot 0,022)] \cdot \frac{100}{m},$$

где  $m_1$  — масса остатка в колбе после высушивания, g;

$V$  — объем раствора гидроокиси натрия, израсходованного на тигрование, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса пробы, взятой для испытания, g;

$c$  — концентрация этанолового раствора гидроокиси натрия, равная 0,5 mol/dm<sup>3</sup>;

$f$  — поправочный коэффициент раствора гидроокиси натрия.

6.2. За окончательный результат испытания принимают среднее арифметическое значение не менее двух параллельных определений, расхождение между которыми не должно превышать 0,5 %.

К о н е ц

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1 Автор — делегация ЧССР в Постоянной Комиссии по сотрудничеству в области химической промышленности

2 Тема — 14 550 34—82

3 Стандарт СЭВ утвержден на 53-м заседании ПКС

4 Сроки начала применения стандарта СЭВ

Страны—члены СЭВ	Сроки начала применения стандарта СЭВ	
	в договорно-правовых отношениях по экономическому и научно-техническому сотрудничеству	в народном хозяйстве
НРБ	Июль 1985 г	Июль 1985 г
ВНР	Январь 1986 г	—
СРВ		
ГДР	—	—
Республика Куба		
МНР		
ПНР	Июль 1985 г.	Июль 1985 г
СРР	Январь 1985 г.	—
СССР	Июль 1985 г	
ЧССР	Январь 1985 г	Июль 1985 г

5 Срок первой проверки — 1990 г, периодичность проверки — 5 лет

Сдано в наб 30 09 83  
0,25 усл кр отт

Подп в печ 19 04 84  
0,24 уч-изд л Тир 850

0,25 усл п л  
Цена 3 коп.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123840, Москва, ГСП, Новопресненский пер, 3  
Тип «Московский печатник» Москва, Лялин пер, 6 Зак 1069