



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ  
СОЮЗА ССР

---

# ГЛЕТ СВИНЦОВЫЙ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

ГОСТ 5539—73

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ ССРП ПО СТАНДАРТАМ  
Москва

## ГЛЕТ СВИНЦОВЫЙ

## Технические условия

Litharge.  
Specifications

ГОСТ

5539—73

ОКП 23 2211

	Срок действия
	с 01.01.75
	до 01.01.95
в части марки Г-3 второго сорта	до 01.01.93

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на свинцовый глет, предназначенный для различных отраслей промышленности, представляющий собой техническую окись свинца.

Плотность свинцового глета — 9,6—8,6 г/см<sup>3</sup>.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

## 1. МАРКИ И ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1а. Свинцовый глет должен изготавляться в соответствии с требованиями настоящего стандарта и по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

1.1. Свинцовый глет в зависимости от назначения выпускается следующих марок:

Г-1 — для оранжевого свинцового крона, свинцового хрусталия, хрустального стекла и электрокерамики;

Г-2 — для желтого свинцового и свинцово-молибдатных кронов, сиккативов, стабилизаторов поливинилхлорида, армирования и резинотехнических изделий;

Г-3 — для аккумуляторов и электроугольных изделий допускается использовать для производства пигментов и сиккативов до 01.01.93;

Г-4 — для резины;

Г-6 — для электровакуумного стекла, свинцового хрусталия и хрустального стекла.

1.2. Свинцовый глет должен соответствовать требованиям и нормам указанным в таблице.



Наименование показателя	НОРМА ДЛЯ МАРКИ						Метод испытания	
	Г-1		Г-2		Г-3			
	ОКП 23 2211 0100 08		ОКП 23 2211 0200 05		ОКП 23 2211 0300 02			
	до 01.01.93	с 01.01.93 до 01.01.95			1-й сорт	2-й сорт		
1. Массовая доля окиси свинца, %, не менее	99,0	99,8	98,7	98,5	98,5	96,5	94,8	По п. 3.2
2. Массовая доля металлического свинца, %, не более	0,10	0,01	0,50	1,00	1,00	1,80	0,01	По п. 3.3
3. Массовая доля двуокиси свинца, %, не более	0,10	0,02	0,2	0,3	0,3	Не нормируется	Не нормируется	По п. 3.4
4. Массовая доля железа, %, не более	0,001	0,001	0,005	0,001	0,005	Не нормируется	0,001	По п. 3.5
5. Массовая доля веществ, не растворимых в $\text{HNO}_3 + \text{H}_2\text{O}_2$ , не более	0,02	0,01	0,04	0,010	0,08	0,40	0,01	По п. 3.6
6. Массовая доля воды и летучих веществ, %, не более	0,1	0,1	0,3	0,02	0,3	0,3	0,1	По ГОСТ 21119.1-75, разд. 2 и п. 3.7 настоящего стандарта
7. Остаток, %, не более на сите с сеткой: 0063	0,2	(0,1)	0,5	0,2	0,5	1,5	Не нормируется	По ГОСТ 21119.4-75, разд. 1 и п. 3.8 настоящего стандарта

Наименование показателя	НОРМА ДЛЯ МАРКИ						Метод испытания
	Г-1	Г-2	Г-3		Г-4	Г-6	
	ОКП 23 2211 0100 08	ОКП 23 2211 0200 05	ОКП 23 2211 0300 02		ОКП 23 2211 0400 10	ОКП 23 2211 0600 10	
	до 01.01.93	с 01.01.93 до 01.01.95	1-й сорт	2-й сорт			
016	Отсутствие	Отсутствие	Отсутствие	0,02	Не нормируется	Не нормируется	По ГОСТ 21119.4—75, разд. 1, и п. 3.8 настоящего стандарта
014	Не нормируется		Не нормируется		0,01	Не нормируется	
8. Насыпная плотность, г/см <sup>3</sup>	1,7—2,2	Не нормируется		1,7—2,2	Не нормируется	2,5—4,0	По п. 3.9
9. Адсорбция серной кислоты, г/100 г глета		Не нормируется		4,0—7,0	Не нормируется	Не нормируется	По п. 3.10
10. Внешний вид	Порошок желтого цвета различных оттенков		Порошок желтого цвета различных оттенков		Порошок желтого цвета	Гранулы красновато-коричневого цвета	По п. 3.11
11. Гранулометрический состав: массовая доля фракции более 2,5 мм массовая доля фракции размером менее 0,1 мм, %, не более		Не нормируется		Не нормируется		Отсутствие 5	По п. 3.12
		»		»			

Продолжение

Наименование показателя	НОРМА ДЛЯ МАРКИ					Метод испытания
	Г-1	Г-2	Г-3	Г-4	Г-6	
ОКП 23 2211 0100 08	ОКП 23 2211 0200 05	ОКП 23 2211 0300 02	ОКП 23 2211 0400 10	ОКП 23 2211 0600 10		
до 01.01.93   с 01.01.93 до 01.01.95		I-й сорт   2-й сорт				
12. Прочность гранул при истирании, %, не менее	Не нормируется		Не нормируется	95		По п. 3.13
13. Прочность гранул при ударе, %, не менее	»		»	95		По п. 3.14

## П р и м е ч а н и я:

1. В глете марок Г-1 и Г-3 насыпная плотность нормируется только для пьезокерамики, аккумуляторов и электроугольных изделий.
2. В глете марки Г-2, пред назначенной для стабилизаторов поливинилхлорида, присутствие двуокиси свинца не допускается. Остаток на сите должен быть не более 0,3%.
3. В глете марок Г-1, Г-2 и Г-3, пред назначенных для свинцовых, свинцово-молибденовых кронов и других пигментов, а также сиккативов, массовая доля железа не нормируется.
4. В глете марки Г-3 абсорбция серной кислоты нормируется только для аккумуляторов.
5. Массовая доля двуокиси свинца в марки Г-3, остаток на сите с сеткой 016 в марках Г-1, Г-2, Г-3 нормируется для свинцовых и свинцово-молибдатных кронов.
6. Допускается при транспортировании и хранении увеличение насыпной плотности глета на 0,2—0,3 г/см<sup>3</sup>.

1.3. Глет марок Г-1, Г-3 и Г-6 получают из свинца марки не ниже С1 по ГОСТ 3778-77, глет марок Г-2 и Г-4 — из свинца марки не ниже С2 по ГОСТ 3778-77.

Содержание в глете примесей серебра, меди, цинка, висмута, мышьяка, олова, сурьмы, магния, кальция и натрия соответствует нормам на исходный свинец.

Допускается использовать импортный свинец, соответствующий по показателям качества свинцу марок С1 и С2 по ГОСТ 3778-77.

1.1—1.3. (Измененная редакция, Изм. № 4).

## 2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

2.1. Правила приемки — по ГОСТ 9980.1-86.

Разд. 2. (Измененная редакция, Изм. № 3).

## 3. МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

3.1. Отбор проб — по ГОСТ 9980.2-86. Пробоотборниками пробы отбирают пересечением потока свинцового глета на перепаде непосредственно перед дозировкой.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.2. Определение массовой доли окиси свинца  
3.2.1. Аппаратура, материалы и реактивы:

бумага индикаторная «Рифан»;

колба мерная 1,2—1000—2 по ГОСТ 1770—74;

пипетки 1,4,5—2—1 и 2—2—25 по ГОСТ 20292—74;

колба Кн-2—250—34 по ГОСТ 25336—82;

цилиндры 1,3—25, 100 по ГОСТ 1770—74;

бюretка 1,2,3—2—25—0,05 по ГОСТ 20292—74;

электроплитка с терморегулятором по ГОСТ 14919—83;

электрошкаф сушильный лабораторный с температурой нагрева до 200°C и пределом регулирования заданной температуры  $\pm 3\%$ ;

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г;

аммиак водный по ГОСТ 3760—79;

кислота азотная по ГОСТ 4461—77, ч. д. а., разбавленная 1:3;

кислота уксусная по ГОСТ 61—75 концентрированная и разбавленная 1:10;

натрий уксуснокислый по ГОСТ 199—78;

раствор буферный ацетатный с pH 5,5—6,0; готовят по ГОСТ 4919.2—77;

ксиленоловый оранжевый (индикатор), водный раствор с массовой долей индикатора 0,1% (устойчив в течение месяца при хранении в склянке из темного стекла);

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

раствор свинца; готовят следующим образом: 5,0000 г свинца марок С 0 или С 1 помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, добавляют 80 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты и растворяют свинец при нагревании при температуре не выше 90°C. После полного растворения свинца колбу охлаждают, объем раствора доводят водой до метки и тщательно взбалтывают. 1 см<sup>3</sup> полученного раствора свинца содержит 0,0050 г свинца;

соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652—73, раствор концентрации  $c$  ( $C_{10}H_{14}O_8N_2Na_2 \cdot 2H_2O$ ) = 0,05 моль/дм<sup>3</sup> (0,05 M) с титром по свинцу;

титр раствора трилона Б концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> по свинцу устанавливают следующим образом: 25 см<sup>3</sup> раствора свинца отбирают пипеткой, предварительно ополоснутой этим же раствором, помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 100 см<sup>3</sup> воды, нейтрализуют аммиаком (до pH 2—3 по индикаторной бумаге «Рифан»), затем добавляют 20 см<sup>3</sup> буферного раствора, 1 см<sup>3</sup> ксиленолового оранжевого и титруют раствором трилона Б концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> до перехода фиолетово-красной окраски раствора в лимонно-желтую.

Титр раствора трилона Б концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> по свинцу ( $T$ ), г/см<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$T = \frac{0,0050 \cdot 25}{v},$$

где 0,0050 — количество свинца, содержащееся в 1 см<sup>3</sup> раствора свинца, г;

$v$  — количество раствора трилона Б концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованное на титрование 25 см<sup>3</sup> раствора свинца, см<sup>3</sup>.

За титр раствора трилона Б концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> принимают среднее арифметическое результатов трех параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,0001 г/см<sup>3</sup>;

термометр ТЛ-2 с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 150°C или термометр ртутный ТТ с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 200°C по ГОСТ 2823—73.

(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).

### 3.2.2. Проведение испытания

0,25—0,3 г свинцового глета, высушенного до постоянной массы при температуре  $(105 \pm 3)$  °C, взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют в 20 см<sup>3</sup> раствора уксусной кислоты при слабом нагревании при температуре  $(70 \pm 2)$  °C. После полного растворения окиси свинца прибавляют 80 см<sup>3</sup> воды, 10 см<sup>3</sup> буфер-

нного раствора, 1 см<sup>3</sup> ксиленолового оранжевого и титруют раствором трилона Б концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> до перехода фиолетово-красной окраски раствора в лимонно-желтую.

**(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).**

**3.2.3. Обработка результатов**

Массовую долю окиси свинца ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot 0,01116 \cdot 100}{m},$$

где  $V$  — объем раствора трилона Б концентрации точно 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;  
0,01116 — количество PbO, соответствующее 1 см<sup>3</sup> раствора трилона Б концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, г;

$m$  — масса навески свинцового глета, г.

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать 0,3% при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

**(Измененная редакция, Изм. № 3).**

**3.3. Определение массовой доли металлического свинца**

**3.3.1. Аппаратура, материалы и реактивы:**

кислота азотная по ГОСТ 4461—77, разбавленная 1:3;

кислота уксусная по ГОСТ 61—75, разбавленная 1:10;

аммиак водный по ГОСТ 3760—79;

натрий уксуснокислый по ГОСТ 199—78;

буферный раствор с pH 5,5—6; готовят по п. 3.2.1;

ксиленоловый оранжевый (индикатор), водный раствор с массовой долей индикатора 0,1% (устойчив в течение месяца при хранении в склянке из темного стекла);

калий йодистый по ГОСТ 4232—74, раствор с массовой долей йодистого калия 5%;

соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652—73, раствор трилона Б концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> (0,05 М) с титром по свинцу, установленным по п. 3.2.1;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

колба Кн-2—250—34 по ГОСТ 25336—82;

цилиндры 1,3—100,50 по ГОСТ 1770—74;

пипетка 1,2,4,5—2—1 по ГОСТ 20292—74;

капельница 2 или 3 по ГОСТ 25336—82;

воронка типа В по ГОСТ 25336—82;

бюretка 1,2,3,6—2—5—0,02 или 7—2—10—0,02 и 1,2,3—2—1—0,01 или 6—2—1—0,01 по ГОСТ 20292—74;

фильтр бумажный «белая лента»;

бумага индикаторная «конго»;  
 электроплитка с терморегулятором по ГОСТ 14919—83;  
 электрошкаф сушильный лабораторный с температурой нагрева до 200°C и пределом регулирования заданной температуры  $\pm 3\%$ ;

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 2-го и 3-го классов точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г;

термометр ТЛ-2 с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 150°C или термометр ртутный ТТ с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 200°C по ГОСТ 2823—73.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3, 4).

### 3.3.2. Проведение испытания

4,5—5,0 г глета, высушенного до постоянной массы при температуре  $(105 \pm 3)$  °С, взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, смачивают небольшим количеством воды и растворяют в 100 см<sup>3</sup> раствора уксусной кислоты до полного растворения окиси свинца слабым нагреванием при температуре  $(70 \pm 2)$  °С. Полученный раствор декантируют в колбу через бумажный фильтр «белая лента». Коническую колбу и фильтр 10—12 раз тщательно промывают горячей водой, слегка подкисленной уксусной кислотой. Если на фильтр попадут кусочки металлического свинца, их смывают струей воды обратно в коническую колбу. При промывке остатка в конической колбе не следует сливать воду до конца, так как остаток, содержащий свинец, должен находиться все время под небольшим количеством воды. Последнюю промывную воду проверяют на ион свинца прибавлением нескольких капель йодистого калия. К оставшемуся в конической колбе остатку прибавляют 20—40 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты и растворяют металлический свинец при нагревании. К охлажденному раствору приливают 100 см<sup>3</sup> воды и осторожно по каплям нейтрализуют аммиаком до появления слабой исчезающей муты, которую растворяют несколькими каплями раствора уксусной кислоты. Нейтрализацию допускается проводить по бумажке конго, опущенной в колбу. После этого прибавляют 20 см<sup>3</sup> буферного раствора, 1 см<sup>3</sup> ксиленолового оранжевого, слегка взбалтывают и титруют из микробюретки раствором трилона Б концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> до перехода фиолетово-красной окраски раствора в лимонно-желтую.

### 3.3.3. Обработка результатов

Массовую долю металлического свинца ( $X_1$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{V \cdot 0,01036 \cdot 100}{m},$$

где  $V$  — объем раствора трилона Б концентрации точно 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

0,01036 — масса свинца, соответствующая 1 см<sup>3</sup> раствора трилона  
Б концентрации точно 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, г;  
*m* — масса навески свинцового глета, г.

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать при норме не более 0,01% — 0,002%, при норме не более 0,1—0,5% — 0,01%, при норме не более 1,0—1,8% — 0,1% при доверительной вероятности *P*=0,95.

**(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).**

3.4. Определение массовой доли двуокиси свинца

3.4.1. Количествоное определение

3.4.1.1. Аппаратура, материалы и реактивы:  
натрий серноватистокислый (тиосульфат натрия) по ГОСТ 27068—86, раствор концентрации *c* (Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>·H<sub>2</sub>O)=0,01 моль/дм<sup>3</sup> (0,01 н.);

натрий уксуснокислый по ГОСТ 199—78, насыщенный раствор;  
кислота уксусная по ГОСТ 61—75, разбавленная 1:3;

йод по ГОСТ 4159—79, раствор концентрации *c* (I<sub>2</sub>)=0,01 моль/дм<sup>3</sup> (0,01 н.);

крахмал растворимый по ГОСТ 10163—76, раствор с массовой долей крахмала 0,5%, свежеприготовленный;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

колба Кн-2—250—34,40 по ГОСТ 25336—82;

пипетка 1,2,4,5—2—1 по ГОСТ 20292—74;

цилиндр 1,3—50 по ГОСТ 1770—74;

бюretка 1,2,3—2—25, 50—0,1 по ГОСТ 20292—74;

электрошкаф сушильный лабораторный с температурой нагрева до 200°C и пределом регулирования заданной температуры ±3%;

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 2-го и 3-го классов точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г;

термометр ТЛ-2 с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 150°C или термометр ртутный ТТ с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 200°C по ГОСТ 2823—73.

**(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).**

3.4.1.2. Проведение испытания

9,5—10 г глета, высушенного до постоянной массы при температуре (105±3)°C, взвешивают с погрешностью не более 0,01 г и помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 40 см<sup>3</sup> раствора уксусной кислоты и перемешивают вращением колбы до полного растворения окиси свинца. После этого добавляют 40 см<sup>3</sup> насыщенного раствора уксуснокислого натрия и приливают из бюretки точно 20 см<sup>3</sup> раствора тиосульфата натрия концентрации 0,01 моль/дм<sup>3</sup>. Полученный раствор хорошо пере-

мешивают. Избыток тиосульфата натрия оттитровывают раствором йода концентрации 0,01 моль/дм<sup>3</sup>.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

#### 3.4.1.3. Обработка результатов

Массовую долю двуокиси свинца ( $X_2$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{(20 - V) \cdot 0,001196 \cdot 100}{m},$$

где  $V$  — объем раствора йода концентрации точно 0,01 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

0,001196 — масса двуокиси свинца, соответствующая 1 см<sup>3</sup> раствора тиосульфата натрия концентрации точно 0,01 моль/дм<sup>3</sup>, г;

$m$  — масса навески свинцового глета, г.

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать 0,01% при доверительной вероятности  $P=0,95$ . Для марки Г-1 допускаемые расхождения не должны превышать 0,002%.

(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).

3.4.2. Качественное определение (для свинцового глета марки Г-2, предназначенного для стабилизаторов поливинилхлорида).

9,5—10 г испытуемого глета взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в стакан вместимостью 150 см<sup>3</sup>, приливают 50 см<sup>3</sup> воды, 50 см<sup>3</sup> раствора уксусной кислоты, нагревают до температуры  $(70 \pm 2)^\circ\text{C}$  при перемешивании стеклянной палочкой до полного растворения окиси свинца. Нерастворимый осадок и раствор над ним не должны иметь розовой окраски.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.5. Определение массовой доли железа

3.5.1. Аппаратура, материалы и реактивы:

фотоколориметр типов ФЭК-М, ФЭК-Н;

кислота азотная по ГОСТ 4461—77, х. ч., разбавленная 1:3;

кислота серная по ГОСТ 4204—77, х. ч., концентрированная и разбавленная 1:3;

кислота сульфосалициловая по ГОСТ 4478—78, раствор с массовой долей кислоты 10%;

аммиак водный по ГОСТ 3760—79, разбавленный 1:1;

квасцы железоаммонийные по ГОСТ 4205—77, х. ч.;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

растворы железа А и Б;

раствор А, готовят следующим образом:

0,8640 г железоаммонийных квасцов помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, прибавляют 100 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, приготовленного из 4 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты и

96 см<sup>3</sup> воды; раствор переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, стакан несколько раз промывают водой и промывные воды собирают в ту же мерную колбу; объем раствора доводят водой до метки и тщательно взбалтывают. 1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0,1 мг железа;

раствор Б, готовят следующим образом:

10 см<sup>3</sup> раствора А отбирают пипеткой и переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>; объем раствора доводят водой до метки и тщательно взбалтывают. 1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,01 мг железа. Раствор Б пригоден только в день его приготовления;

стакан В, Н-1—250 по ГОСТ 25336—82;

колбы мерные 1,2—100, 250, 1000—2 по ГОСТ 1770—74;

пипетки 2—2—2, 10, 50 и 6,7—2—5 по ГОСТ 20292—74;

цилиндры 1—5 и 1,3—25, 50, 100 по ГОСТ 1770—74;

бюretки 6—2—5—0,02 и 7—2—10—0,02 по ГОСТ 20292—74;

фильтр бумажный «синяя лента»;

электрошкаф сушильный лабораторный с температурой нагрева до 200°C и пределом регулирования заданной температуры  $\pm 3\%$ ;

воронка типа В по ГОСТ 25336—82;

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 2-го и 3-го классов точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г;

термометр ТЛ-2 с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 150°C или термометр ртутный ТТ с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 200°C по ГОСТ 2823—73.

(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).

### 3.5.2. Построение градуировочного графика

Готовят растворы сравнения. Для этого в мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая отмеривают с помощью микробюretки 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0 см<sup>3</sup> раствора Б, содержащего 0,005; 0,01; 0,02; 0,03; 0,04; 0,05 мг железа соответственно. Одновременно готовят контрольный раствор, не содержащий железа. В каждый раствор добавляют пипеткой 10 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, 10 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, 2,5 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты и 10 см<sup>3</sup> раствора сульфосалициловой кислоты. После добавления каждого реагента растворы энергично взбалтывают, нейтрализуют аммиаком до перехода лиловой окраски раствора в желтую и прибавляют 5 см<sup>3</sup> избытка аммиака. Объем раствора доводят водой до метки, тщательно взбалтывают и сразу же измеряют величину оптической плотности по отношению к воде в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм, пользуясь синим светофильтром с максимумом пропускания лучей света длиной волны 450—480 нм.

Из величин оптических плотностей растворов сравнения вычисляют среднее значение оптической плотности двух контрольных растворов.

По полученным данным строят градуировочный график, откладывая по оси абсцисс введенное в растворы сравнения количество железа в миллиграммах, а по оси ординат — соответствующие им величины оптических плотностей. Градуировочный график должен иметь вид прямой линии.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

### 3.5.3. Проведение испытаний

5 г испытуемого глета, высушенного до постоянной массы при 105°C, взвешивают с погрешностью не более 0,01 г в стакане вместимостью 200 см<sup>3</sup>.

Глет растворяют в 50 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты при кипячении, накрыв стакан часовым стеклом. После растворения глета в стакан приливают 100 см<sup>3</sup> и 20—25 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты до полного осаждения сернокислого свинца. Раствор вместе с осадком количественно переводят в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Стакан несколько раз промывают горячей водой. Промывные воды собирают в ту же мерную колбу. Колбу охлаждают, объем раствора доводят водой до метки и тщательно взбалтывают. Когда осадок отстоится (через 10—15 мин), раствор декантируют через сухой бумажный фильтр «синяя лента» в сухую колбу, отбрасывая впервые 10—15 см<sup>3</sup> фильтрата. Пипеткой отбирают 50 см<sup>3</sup> фильтрата, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, прибавляют 10 см<sup>3</sup> сульфосалициловой кислоты и нейтрализуют аммиаком до перехода лиловой окраски в желтую. Затем прибавляют избыток раствора аммиака 5 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора до метки, тщательно взбалтывают и сразу же измеряют величину оптической плотности испытуемого раствора по отношению к контрольному раствору. Затем по графику находят содержание железа в испытуемом растворе.

### 3.5.4. Обработка результатов

Массовую долю железа ( $X_3$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{m_1 \cdot 250 \cdot 100}{m \cdot 1000 \cdot 50},$$

где  $m$  — масса навески свинцового глета, г;

$m_1$  — массовая доля железа, определяемая по графику, мг.

Допускаемые расхождения между результатами трех параллельных определений не должны превышать 0,0002% при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

Допускается массовую долю железа определять фотометрическим методом с ортофенантролином.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.6. Определение массовой доли веществ, нерастворимых в  $\text{HNO}_3 + \text{H}_2\text{O}_2$ .

3.6.1. Аппаратура, материалы и реактивы:

кислота азотная по ГОСТ 4461—77, разбавленная 1:3;

водорода перекись (пергидроль) по ГОСТ 10929—76;

калий йодистый по ГОСТ 4232—74, раствор с массовой долей йодистого калия 5%;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

тигель ТФ-40-ПОР 10 или 16 по ГОСТ 25336—82;

эксикатор по ГОСТ 25336—82;

стакан В, Н-1—250,400 по ГОСТ 25336—82;

цилиндр 1,3—50,100 по ГОСТ 1770—74;

пипетка 1,2,4,5—2—2 по ГОСТ 20292—74;

насос водоструйный по ГОСТ 25336—82;

электрошкаф сушильный лабораторный с температурой нагрева до 200°C и пределом регулирования заданной температуры  $\pm 3\%$ ;

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 2-го и 3-го классов точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г.

термометр ТЛ-2 с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 150°C или термометр ртутный ТТ с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 200°C по ГОСТ 2823—73.

(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).

3.6.2. Проведение испытания

25 г глета, высушенного до постоянной массы при температуре  $(105 \pm 3)$ °С взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в стакан вместимостью 250 или 400 см<sup>3</sup> и растворяют в 100 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты при слабом кипении. Для полноты растворения прибавляют несколько капель перекиси водорода. К полученному раствору приливают 50 см<sup>3</sup> горячей воды и фильтруют через тигель, предварительно высушенный до постоянной массы и взвешенный с погрешностью не более 0,0002 г. Нерастворившийся остаток из стакана количественно переносят в этот тигель и тщательно промывают горячей водой. Промывные воды проверяют на ион свинца (проба с йодистым калием). Промытый от свинца тигель с остатком сушат до постоянной массы при температуре  $(105 \pm 3)$ °С. Каждый раз после сушки тигель охлаждают в эксикаторе и взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г.

3.6.3. Обработка результатов

Массовую долю веществ, нерастворимых в  $\text{HNO}_3 + \text{H}_2\text{O}_2$ , ( $X_4$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_4 = \frac{(m_1 - m_2) \cdot 100}{m} ,$$

где  $m$  — масса навески свинцового глета, г;

$m_1$  — масса тигля с остатком после сушки, г;

$m_2$  — масса пустого тигля, г.

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать 0,01% при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

**(Измененная редакция, Изм. № 3).**

3.7. Массовую долю воды и летучих веществ определяют по ГОСТ 21119.1—75, разд. 2; при этом берут 10 г глета, взвешенного с погрешностью не более 0,0002 г.

**(Измененная редакция, Изм. № 1, 2, 3).**

3.8. Остаток после мокрого просева на сите определяют по ГОСТ 21119.4—75, разд. 1; при этом берут 50,00 г глета, остаток на сите после просева взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г.

**(Измененная редакция, Изм. № 2, 4).**

3.9. Определение насыпной плотности

3.9.1. Аппаратура:

прибор для определения насыпной плотности (черт. 1), при этом сосуд для взвешивания цилиндрической формы изготавливают из бронзы или другого металла; допускается использование сосуда для взвешивания объемом 10 см<sup>3</sup>;

кисть КФ-25 ГОСТ 10597—80;

сетка 0355 по ГОСТ 6613—86;

весы лабораторные 4-го класса точности по ГОСТ 24104—88.

**(Измененная редакция, Изм. № 1, 3).**

3.9.2. Проведение испытания

50 г глета помещают в воронку прибора и через сетку, вставленную в дно воронки, просеивают с помощью кисти; при этом продукт, падая на стеклянные пластинки, расположенные под углом 27°, попадает в сосуд для взвешивания. Излишек продукта срезают листом бумаги и сосуд с содержимым взвешивают с погрешностью не более 0,1 г. Допускается механическое просеивание.

При определении насыпной плотности гранулированного глета испытания проводят без просеивания через сито с сеткой 0355.

**(Измененная редакция, Изм. № 2, 3, 4).**

3.9.3. Обработка результатов

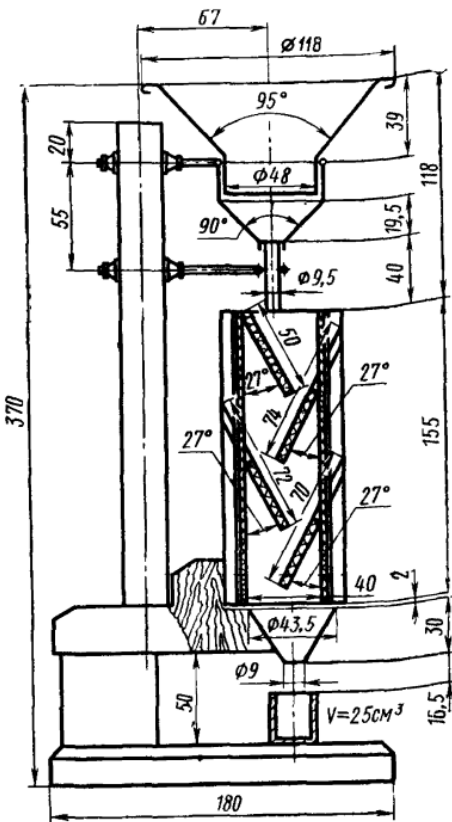
Насыпную плотность ( $X_5$ ), г/см<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X_5 = \frac{m_1 - m_2}{V},$$

где  $m_1$  — масса сосуда со свинцовыми глетами, г;

$m_2$  — масса пустого сосуда, г;

$V$  — объем сосуда, см<sup>3</sup>.



Черт. 1

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать  $0,1 \text{ г}/\text{см}^3$  при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

**(Измененная редакция, Изм. № 3).**

3.10. Определение абсорбции серной кислоты  
3.10.1. Аппаратура, материалы и реагенты:

кислота серная по ГОСТ 4204—77, раствор плотностью  $1,15 \text{ г}/\text{см}^3$  и раствор концентрации  $c (1/2 \text{ H}_2\text{SO}_4) = 1 \text{ моль}/\text{дм}^3$  (1 н.); готовят по ГОСТ 25794.1—83;

натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, раствор концентрации  $c (\text{NaOH}) = 1 \text{ моль}/\text{дм}^3$  (1 н.); готовят по ГОСТ 25794.1—83; коэффициент поправки определяют по раствору серной кислоты концентрации  $1 \text{ моль}/\text{дм}^3$ ;

фенолфталеин (индикатор) по ГОСТ 5850—72, раствор с массовой долей фенолфталеина  $0,1\%$ ;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;  
секундомер по ГОСТ 5072—79;  
секундомер по ГОСТ 5072—79;  
колбы Кн-1—500—29/32 и Кн-2—250—34,40 по ГОСТ 25336—82;  
цилиндр 1,3—100 по ГОСТ 1770—74;  
пипетка 2,6,7—2—10 по ГОСТ 20292—74;  
капельница 2,3—10 по ГОСТ 25336—82;  
бюretка 1,2,3—2—10—0,05 или бюretка 1,2,3—2—50—0,1 по  
ГОСТ 20292—74;

воронка типа В по ГОСТ 25336—82;

фильтр бумажный «красная лента»;

электрошкаф сушильный лабораторный с температурой нагрева до 200°C и пределом регулирования заданной температуры  $\pm 3\%$ ;

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 3-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г;

термометр ТЛ-2 с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 150°C или термометр ртутный ТТ с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 200°C по ГОСТ 2823—73.

(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).

### 3.10.2. Проведение испытания

40 г глета, высушенного до постоянной массы при температуре  $(105 \pm 3)$ °C взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в коническую колбу с притертой пробкой вместимостью 500 см<sup>3</sup>, движением колбы распределяют навеску по дну; включают секундомер и одновременно начинают прибавлять в течение 10 с 100 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты. Затем колбу быстро закрывают пробкой, содержимое встряхивают в течение 4 мин 25 см, совершая 600—700 движений вверх-вниз, допускается механическое встряхивание, и оставляют в покое в течение 30 с. Время с начала прибавления кислоты до конца отстаивания должно быть 5 мин 5 с. Определение проводят при температуре реакционной среды  $(20,0 \pm 0,5)$ °C. 40 см<sup>3</sup> отстоявшегося раствора декантируют через складчатый бумажный фильтр «красная лента» и, промыв пипетку два раза испытуемым раствором, отбирают 10 см<sup>3</sup> фильтрата, помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, прибавляют 100 см<sup>3</sup> воды и титруют раствором гидроокиси натрия концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup> в присутствии 3—4 капель фенолфталеина. В другую такую же колбу помещают 10 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, 100 см<sup>3</sup> воды и титруют раствором гидроокиси натрия концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup> в присутствии 3—4 капель фенолфталеина.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3, 4).

### 3.10.3. Обработка результатов

Абсорбцию серной кислоты ( $X_6$ ) в граммах серной кислоты, поглощенной 100 г глета, вычисляют по формуле

$$X_6 = \frac{(V_1 - V_2) \cdot 0,04904 \cdot 100 \cdot 100}{m \cdot 10},$$

где  $V_1$  — объем раствора гидроокиси натрия концентрации точно 1 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование 10 см<sup>3</sup> серной кислоты плотностью 1,15 г/см<sup>3</sup>, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — объем раствора гидроокиси натрия концентрации точно 1 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование серной кислоты после реакции с глетом, см<sup>3</sup>;

0,04904 — количество серной кислоты, соответствующее 1 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия концентрации точно 1 моль/дм<sup>3</sup>, г;

$m$  — масса навески свинцового глета, г.

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать 0,3 г H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>/100 г глета при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

**(Измененная редакция, Изм. № 3).**

3.11. Внешний вид определяют визуально.

3.12. Определение гранулометрического состава

3.12.1. *Аппаратура и материалы:*

набор сит с сеткой 2,5 и с сеткой 01 по ГОСТ 6613—86;

крышка и поддон;

сита собирают в следующем порядке (снизу вверх): поддон, сита с сеткой 01 К, 2,5 К, крышка;

кисть типа КР-20—КР-30 по ГОСТ 10597—80;

стекло часовое диаметром 60—80 мм;

аппарат автоматический для просеивания с частотой вращения 2,5—3,0 с<sup>-1</sup> (150—180 об/мин);

секундомер по ГОСТ 5072—79;

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 3-го или 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г;

тири по ГОСТ 7328—82 4-го класса точности.

3.12.2. *Проведение испытания*

Навеску гранулированного глета массой около 15,00 г помещают на верхнее сито с сеткой 2,5К, закрывают крышкой и ставят на 5 мин для просеивания на аппарате. Гранулы должны полностью проходить через сито с сеткой 2,5. По окончании рассеяния фракцию менее 0,1 мм осторожно переносят кистью с поддона на предварительно взвешенное часовое стекло и взвешивают на весах с точностью до второго десятичного знака.

3.12.3. *Обработка результатов*

Массовую долю гранул глета размером менее 0,1 мм ( $X_7$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_7 = \frac{m_1}{m} \cdot 100,$$

где  $m$  — масса навески глета, г;

$m_1$  — масса глета, прошедшего через сито 01, г.

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать 0,3% при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

### 3.13. Определение прочности гранул глета при истирании

#### 3.13.1. Аппаратура и материалы:

сито с сеткой 01 К по ГОСТ 6613—86;

крышка и поддон;

шарики стеклянные (бисер) диаметром 2—3 мм;

аппарат для просеивания с частотой вращения 2,5—3,0  $\text{с}^{-1}$  (150—180 об/мин);

кисть типа КР-20—КР-30 по ГОСТ 10597—80;

стекло часовое диаметром 60—80 мм;

секундомер по ГОСТ 5072—79;

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 3-го или 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г;

гири по ГОСТ 7328—82 4-го класса точности.

#### 3.13.2. Проведение испытания

Навеску гранулированного глета массой 5,00—6,00 г, взятую после испытания, проведенного в соответствии с п. 3.12, помещают на сито с сеткой 01 и ставят на поддон. Сюда же добавляют 40 шт. стеклянных шариков, закрывают крышкой и устанавливают на аппарат для просеивания.

Просеивание проводят в течение 10 мин, после чего содержимое поддона переносят кистью на предварительно взвешенное часовое стекло и взвешивают на весах с точностью до второго десятичного знака.

#### 3.13.3. Обработка результатов

Прочность гранул при истирании ( $X_8$ ) в процентах определяют по формуле

$$X_8 = \frac{m - m_1}{m} \cdot 100,$$

где  $m$  — масса навески глета, г;

$m_1$  — масса пыли глета, прошедшей через сито 01, г.

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать 1,0% при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

### 3.14. Определение прочности гранул глета при ударе

#### 3.14.1. Аппаратура и материалы

Приспособление для определения прочности гранул глета при ударе представляет собой приемный стакан с металлическим дном ( $d=0,95$ ), соединенный со стеклянной трубой внутренним диаметром 50 мм и высотой 1400 мм; наверху трубы устанавливается стеклянная воронка В-56-80 по ГОСТ 25336-82 (черт. 2);

весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104-88 3-го или 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г;

гири по ГОСТ 7328-82 4-го класса точности.

### 3.14.2. Проведение испытания

Навеску гранулированного глета массой около 10,00 г, взятую после испытания, проведенного в соответствии с п. 3.12, высыпают через воронку в стеклянную трубу приспособления для определения прочности гранул при ударе. Гранулы глета, падая с высоты 1500 мм и ударяясь о металлическое дно, собираются в приемном стакане. Затем в глете, прошедшем испытание, определяют остаток на сите с сеткой 01 в соответствии с п. 3.12 настоящего стандарта.

### 3.14.3. Обработка результатов

Прочность гранул при ударе ( $X_9$ ) в процентах определяют по формуле

$$X_9 = \frac{m - m_1}{m} \cdot 100,$$

где  $m$  — масса навески глета, г;

$m_1$  — масса пыли глета, прошедшей через сите 01, г.

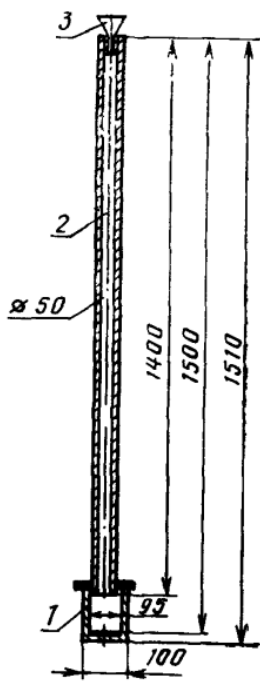
Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать 1,0% при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

3.11—3.14. (Введены дополнительно, Изм. № 4).

## 4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

4.1. Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение свинцового глета — по ГОСТ 9980.3-86—9980.5-86.

4.2. Свинцовый глет упаковывают в мягкие специализированные контейнеры для сыпучих продуктов типа МК-05 Л массой брутто не более 1500 кг, стальные фляги по ГОСТ 5799—78, сталь-



1—приемный стакан; 2—труба; 3—приемный стакан

Черт. 2

ные барабаны по ГОСТ 5044—79 типа Б<sub>1</sub>Т 1 Б-25 и 50 из стали по ГОСТ 16523—70, а также деревянные бочки по ГОСТ 8777—80 массой брутто не более 200 кг и фанерные барабаны по ГОСТ 9338—80 с вкладышами из трех-четырехслойного бумажного мешка типа НМ по ГОСТ 2226—88 или ламинированного мешка по ГОСТ 2226—88 или с пленочным полиэтиленовым мешком-вкладышем по ГОСТ 19360—74 из полиэтиленовой пленки толщиной 0,1 мм.

По согласованию с потребителем допускается упаковывание глета в мягкие специализированные контейнеры разового использования.

Свинцовый глет, предназначенный для пьезокерамики, упаковывают в стальные барабаны по ГОСТ 5044—79 вместимостью 25 и 50 дм<sup>3</sup>.

Свинцовый глет, предназначенный для производства электровакуумного стекла, упаковывают в мягкие специализированные контейнеры для сыпучих продуктов типа МК-0,5 Л.

**(Измененная редакция, Изм. № 4).**

4.3. Маркировка транспортной тары — по ГОСТ 14192—77, при этом на таре должны быть нанесены манипуляционный знак «Боится сырости» и знак опасности по ГОСТ 19433—88, соответствующий 9-му классу.

**(Измененная редакция, Изм. № 3).**

4.4. Свинцовый глет должен храниться в закрытых складских помещениях. Попадание влаги в свинцовый глет не допускается.

**(Измененная редакция, Изм. № 4).**

4.5. При транспортировании глета в открытых транспортных средствах контейнеры должны быть защищены от попадания атмосферных осадков брезентом или другими водонепроницаемыми материалами.

**(Введен дополнительно, Изм. № 3).**

## 5. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

5.1. Изготовитель гарантирует соответствие свинцового глета требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования, хранения и применения.

**(Измененная редакция, Изм. № 3).**

5.2. Гарантийный срок хранения глета марок Г-1, Г-2, Г-3 и Г-4 — 6 мес со дня изготовления, марки Г-6 — 12 мес со дня изготовления.

**(Измененная редакция, Изм. № 4).**

## 6. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

6.1. Свинцовый глет является ядовитым продуктом, вызываю-

щим острые и хронические свинцовые отравления, относится к 1-му классу опасности.

**(Измененная редакция, Изм. № 3).**

6.2. К работе с глетом допускаются лица, прошедшие медицинский осмотр, ознакомленные под расписку с правилами техники безопасности при обращении с ядовитыми, сыпучими и пылящими материалами и сдавшие экзамены по технике безопасности.

6.3. Все работающие со свинцовым глетом должны обеспечиваться защитной одеждой, средствами защиты ног и рук по ГОСТ 12.4.103—83 и противопылевым респиратором ШБ-1 «Лепесток-200» по ГОСТ 12.4.028—76.

**(Измененная редакция, Изм. № 3).**

6.4. Предельно допускаемая концентрация глета в воздухе рабочей зоны производственных помещений в соответствии с ГОСТ 12.1.005—88 должен быть 0,01/0,005 мг/м<sup>3</sup>.

**(Измененная редакция, Изм. № 2, 4).**

6.5. Работа с глетом должна проводиться в соответствии с принятыми санитарными нормами и правилами в помещениях, оборудованных приточно-вытяжной вентиляцией, при максимальной механизации технологических операций, надлежащей герметизации оборудования и при условии периодического увлажнения пылящего материала.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

**1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической промышленности СССР**

**ИСПОЛНИТЕЛИ**

С. П. Сальник, канд. техн. наук; З. Д. Смирнова (руководитель темы);  
Л. И. Нестерова

**2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 10.10.73 № 2280**

**3. ВЗАМЕН ГОСТ 5539—50**

**4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
ГОСТ 12.1.005—88	6.4
ГОСТ 12.4.028—76	6.3
ГОСТ 12.4.103—83	6.3
ГОСТ 61—75	3.2.1, 3.3.1, 3.4.1.1
ГОСТ 199—78	3.2.1, 3.3.1, 3.4.1.1
ГОСТ 1770—74	3.2.1, 3.3.1, 3.4.1.1, 3.5.1, 3.6.1, 3.10.1
ГОСТ 2226—88	4.2
ГОСТ 2823—73	3.2.1, 3.3.1, 3.4.1.1, 3.5.1, 3.6.1, 3.10.1
ГОСТ 3760—79	3.2.1, 3.3.1, 3.5.1
ГОСТ 3778—77	1.3
ГОСТ 4159—79	3.4.1.1
ГОСТ 4204—77	3.5.1
ГОСТ 4205—77	3.5.1, 3.10.1
ГОСТ 4232—74	3.3.1, 3.6.1, 3.10.1
ГОСТ 4328—77	3.10.1
ГОСТ 4461—77	3.2.1, 3.3.1, 3.5.1, 3.6.1
ГОСТ 4478—78	3.5.1
ГОСТ 4919.2—77	3.2.1
ГОСТ 5044—79	4.2
ГОСТ 5072—79	3.10.1, 3.12.1, 3.13.1
ГОСТ 5799—78	4.2
ГОСТ 5850—72	3.10.1
ГОСТ 6613—86	3.8, 3.9.1, 3.12.1, 3.13.1
ГОСТ 6709—72	3.2.1, 3.3.1, 3.4.1.1, 3.5.1, 3.6.1, 3.10.1
ГОСТ 7328—82	3.12.1, 3.13.1, 3.14.1
ГОСТ 8777—80	4.2
ГОСТ 9338—80	4.2
ГОСТ 9980.1—86	2.1
ГОСТ 9980.2—86	3.1
ГОСТ 9980.3—86	4.1
ГОСТ 9980.4—86	4.1
ГОСТ 9980.5—86	4.1

## Продолжение

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
ГОСТ 10163—76	3.4.1.1
ГОСТ 10597—87	3.9.1, 3.12.1, 3.13.1
ГОСТ 10652—73	3.2.1, 3.3.1
ГОСТ 10929—76	3.6.1
ГОСТ 14192—77	4.3
ГОСТ 14919—83	3.2.1, 3.3.1
ГОСТ 16523—70	4.2
ГОСТ 19360—74	4.2
ГОСТ 19433—88	4.3
ГОСТ 20292—74	3.2.1, 3.3.1, 3.4.1.1, 3.5.1, 3.6.1, 3.10.1
ГОСТ 21119.1—75	3.7
ГОСТ 21119.4—75	3.8
ГОСТ 24104—88	3.5.1, 3.6.1, 3.9.1, 3.10.1, 3.12.1, 3.13.1, 3.14.1
ГОСТ 25336—82	3.2.1, 3.3.1, 3.4.1.1, 3.5.1, 3.6.1, 3.10.1, 3.14.1
ГОСТ 25794.1—83	3.10.1
ГОСТ 27068—86	3.4.1.1

5. Срок действия продлен до 01.01.95, в части Г-3 второго сорта — до 01.01.93 Постановлением Госстандарта СССР от 29.03.89 № 851

6. ПЕРЕИЗДАНИЕ (июнь 1989 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, 4, утвержденными в апреле 1976 г., мае 1979 г., декабре 1985 г., марте 1989 г. (ИУС 5—76, 6—76, 3—86, 7—89).

Редактор *Н. П. Щукина*  
Технический редактор *Э. В. Митяй*  
Корректор *Л. В. Сницарчук*

Сдано в наб 08 06 89 Подп. в печ 17 08 89 1,5 усл п л. 1,625 усл кр -отт. 1,50 уч -изд л  
Тир 6000 Цена 10 к

---

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123557, Москва, ГСП,  
Новопресненский пер, д 3  
Вильнюсская типография Издательства стандартов, ул. Даляус и Гирено, 39. Зак. 1447.

Величина	Единица		
	Наименование	Обозначение	
		международное	русское

## ОСНОВНЫЕ ЕДИНИЦЫ СИ

Длина	метр	м	м
Масса	килограмм	кг	кг
Время	секунда	с	с
Сила электрического тока	ампер	А	А
Термодинамическая температура	kelvin	К	К
Количество вещества	моль	мол	моль
Сила света	кандела	cd	кд

## ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ ЕДИНИЦЫ СИ

Плоский угол	радиан	рад	рад
Телесный угол	стерадиан	ср	ср

## ПРОИЗВОДНЫЕ ЕДИНИЦЫ СИ, ИМЕЮЩИЕ СПЕЦИАЛЬНЫЕ НАИМЕНОВАНИЯ

Величина	Единица			Выражение через основные и дополнительные единицы СИ	
	Наименование	Обозначение			
		международное	русское		
Частота	герц	Hz	Гц	$\text{с}^{-1}$	
Сила	ニュтона	N	Н	$\text{м} \cdot \text{кг} \cdot \text{с}^{-2}$	
Давление	паскаль	Pa	Па	$\text{м}^{-1} \cdot \text{кг} \cdot \text{с}^{-2}$	
Энергия	дюоуль	J	Дж	$\text{м}^2 \cdot \text{кг} \cdot \text{с}^{-2}$	
Мощность	вatt	W	Вт	$\text{м}^2 \cdot \text{кг} \cdot \text{с}^{-3}$	
Количество электричества	кулон	C	Кл	$\text{с} \cdot \text{А}$	
Электрическое напряжение	вольт	V	В	$\text{м}^2 \cdot \text{кг} \cdot \text{с}^{-3} \cdot \text{А}^{-1}$	
Электрическая емкость	фарад	F	Ф	$\text{м}^{-2} \cdot \text{кг}^{-1} \cdot \text{с}^4 \cdot \text{А}^2$	
Электрическое сопротивление	ом	Ω	Ом	$\text{м}^2 \cdot \text{кг} \cdot \text{с}^{-3} \cdot \text{А}^{-2}$	
Электрическая проводимость	сименс	S	См	$\text{м}^{-2} \cdot \text{кг}^{-1} \cdot \text{с}^3 \cdot \text{А}^2$	
Поток магнитной индукции	вебер	Wb	Вб	$\text{м}^2 \cdot \text{кг} \cdot \text{с}^{-2} \cdot \text{А}^{-1}$	
Магнитная индукция	тесла	T	Тл	$\text{кг} \cdot \text{с}^{-2} \cdot \text{А}^{-1}$	
Индуктивность	генри	H	Гн	$\text{м}^2 \cdot \text{кг} \cdot \text{с}^{-2} \cdot \text{А}^{-2}$	
Световой поток	люмен	lm	лм	кд · ср	
Освещенность	люкс	lx	лк	$\text{м}^{-2} \cdot \text{кд} \cdot \text{ср}$	
Активность радионуклида	беккерель	Bq	Бк	$\text{с}^{-1}$	
Поглощенная доза ионизирующего излучения	грэй	Gy	Гр	$\text{м}^2 \cdot \text{с}^{-2}$	
Эквивалентная доза излучения	зиверт	Sv	Зв	$\text{м}^2 \cdot \text{с}^{-2}$	