



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ
СОЮЗА ССР

**КИСЛОТА УКСУСНАЯ
ОСОБОЙ ЧИСТОТЫ**

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

ГОСТ 18270—72

Издание официальное

30 коп.

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР
ПО УПРАВЛЕНИЮ КАЧЕСТВОМ ПРОДУКЦИИ И СТАНДАРТАМ
Москва

КИСЛОТА УКСУСНАЯ ОСОБОЙ ЧИСТОТЫ

ГОСТ

Технические условия

18270—72

Super pure acetic acid.
Specifications

ОКП 26 3411 0620 06

Срок действия с 01.01.74
до 01.01.97

Настоящий стандарт распространяется на уксусную кислоту особой чистоты марки ос. ч. 14—3, представляющую собой бесцветную прозрачную жидкость с резким специфическим запахом.

При температуре ниже плюс 16,7°C — белая кристаллическая масса.

Формула CH_3COOH .

Молекулярная масса (по международным атомным массам 1971 г.) — 60,05.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1а. Уксусная кислота особой чистоты должна быть изготовлена в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

Издание официальное

★

Перепечатка воспрещена

© Издательство стандартов, 1972
 © Издательство стандартов, 1988
 Переиздание с Изменениями

1.1. По химическим показателям уксусная кислота особой чистоты должна соответствовать нормам, указанным в таблице.

Наименование показателя	Значение		
	ОКП	26	3411 0624 02
1. Массовая доля уксусной кислоты (CH_3COOH), %, не менее		99,9	
2. Массовая доля нелетучего остатка, %, не более		$5 \cdot 10^{-4}$	
3. Массовая доля хлоридов (Cl), %, не более		$1 \cdot 10^{-4}$	
4. Массовая доля сульфатов (SO_4), %, не более		$1 \cdot 10^{-4}$	
5. Массовая доля сульфитов (SO_3), %, не более		$5 \cdot 10^{-3}$	
6. Массовая доля алюминия (Al), %, не более		$1 \cdot 10^{-6}$	
7. Массовая доля железа (Fe), %, не более		$1 \cdot 10^{-6}$	
8. Массовая доля марганца (Mn), %, не более		$1 \cdot 10^{-6}$	
9. Массовая доля меди (Cu), %, не более		$1 \cdot 10^{-7}$	
10. Массовая доля никеля (Ni), %, не более		$1 \cdot 10^{-6}$	
11. Массовая доля свинца (Pb), %, не более		$1 \cdot 10^{-6}$	
12. Массовая доля серебра (Ag), %, не более		$1 \cdot 10^{-6}$	
13. Массовая доля титана (Ti), %, не более		$1 \cdot 10^{-6}$	
14. Массовая доля бора (B), %, не более		$1 \cdot 10^{-7}$	
15. Массовая доля мышьяка (As), %, не более		$3 \cdot 10^{-7}$	
16. Массовая доля фосфора (P), %, не более		$5 \cdot 10^{-7}$	
17. Массовая доля уксусного альдегида (CH_3CHO), %, не более		$2 \cdot 10^{-4}$	
18. Массовая доля ацетона (CH_3COCH_3), %, не более		$1 \cdot 10^{-4}$	
19. Массовая доля веществ, восстанавливающих (30 мин) калий марганцовокислый (O), %, не более		$5 \cdot 10^{-4}$	

Приложение. При подсчете количества и суммы примесей для установления марки показатели по подпунктам 2; 3, 4; 17 таблицы не учитываются.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

1а. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

1а.1. Уксусная кислота относится к веществам 3-го класса опасности (ГОСТ 12.1.007—76). Предельно допустимая концентрация паров уксусной кислоты в воздухе рабочей зоны производственных помещений (ПДК) составляет 5 мг/м³. Определение паров уксусной кислоты в воздухе проводят йодометрическим методом.

При превышении предельно допустимой концентрации пары уксусной кислоты действуют раздражающие на слизистую оболочку верхних дыхательных путей; уксусная кислота вызывает также ожоги кожи.

1а.2. При работе с препаратом следует применять индивидуальные средства защиты (фильтрующие противогазы марок В и БКФ, специальную одежду, очки ОП-1), а также соблюдать правила личной гигиены.

Не допускается попадание препарата внутрь организма.

Первая помощь при ожогах — обильное промывание водой,

1а.3. Помещения, в которых проводятся работы с препаратом, должны быть оборудованы общей приточно-вытяжной механической вентиляцией. Анализ препарата в лаборатории следует проводить в вытяжном шкафу.

1а.4. Уксусная кислота — легковоспламеняющаяся жидкость со специфическим запахом.

Температура кипения, °С	118,1
Температура вспышки паров, °С	38
Температура воспламенения, °С	68
Температура самовоспламенения, °С	454
Область воспламенения (по объему):	
нижний предел, %	3,3
верхний предел, %	22
Температурные пределы воспламенения:	
нижний предел, °С	35
верхний предел, °С	76

Категория и группа взрывоопасной смеси паров уксусной кислоты с воздухом — II А-Т1 (ГОСТ 12.1.011—78).

Работы с препаратом следует проводить вдали от огня. При загорании для тушения следует применять пены ПО-1Д, ПО-ЗАЙ, «Сампо», газовые и порошковые составы.

1а.5. Должна быть обеспечена максимальная герметизация технологического оборудования.

Разд. 1а. (Введен дополнительно, Изм. № 1).

2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

2.1. Правила приемки — по ГОСТ 3885—73.

2.2. Массовые доли бора, уксусного альдегида и ацетона изготавитель определяет периодически в каждой 10-й партии.

(Введен дополнительно, Изм. № 2).

3. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

3.1а. Общие указания по проведению анализа — по ГОСТ 27025—86.

При взвешивании используют лабораторные весы 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г и 3-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г или 1 кг по ГОСТ 24104—80.

Допускается применение импортной аппаратуры по классу точности и реагентов по качеству не ниже отечественных.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.1. Пробы отбирают по ГОСТ 3885—73.

Общая масса средней отобранный пробы не должна быть менее 4 кг.

Для анализа пробу кислоты отбирают в склянки с притертой пробкой, которые предварительно были заполнены реактивной уксусной кислотой и выдержаны в течение суток. Пробу для анализа отбирают с помощью стеклянной трубы с оплавленным нижним концом диаметром 5 мм или с помощью пипетки без применения всасывающих устройств. Перед отбором пробы кислоту выливают, склянки, трубку или пипетку ополаскивают кислотой особой чистоты. Склянки с пробкой обвязывают полиэтиленовой пленкой.

Отбор проб и их анализ должен производиться в специально оборудованных помещениях, приспособленных для работы с веществами особой чистоты.

При отборе проб и проведении анализа все операции с кислотой следует проводить под тягой, не допуская попадания кислоты на кожу и слизистые оболочки.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.2. Массовые доли уксусной кислоты, нелетучего остатка, хлоридов и сульфатов определяют по ГОСТ 61—75.

Массовую долю уксусной кислоты определяют методом алкалиметрического титрования.

Массовую долю нелетучего остатка определяют выпариванием объема 190 см³ (200 г) до 10 см³ на закрытой плитке, покрытой асбестом, в боксе или под колпаком из органического стекла, не доводя препарата до кипения. Затем препарат упаривают досуха на водяной бане.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.3. Определение массовой доли сульфитов

3.3.1. Аппаратура, реактивы и растворы:

бюretки (1,3)6—2—2(1)—0,01 по ГОСТ 20292—74;

колба Кн-2—100—22 ТХС по ГОСТ 25336—82;

пипетки 6(7)—2—5(10) и 4(5)—2—1(2) по ГОСТ 20292—74;

цилиндр 1(3)—50 по ГОСТ 1770—74;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

йод по ГОСТ 4159—79, раствор концентрации $c (1/2 J_2) = 0,01$ моль/дм³ (0,01 н.) в растворе йодистого калия с массовой долей 4 %, хранят в склянке из оранжевого стекла с притертой пробкой;

калий йодистый по ГОСТ 4232—74, х. ч., раствор с массовой долей 4 %;

крахмал растворимый по ГОСТ 10163—76, раствор с массовой долей 1 %, свежеприготовленный.

3.3.2. Проведение анализа

3,8 см³ препарата (4,0 г), взятые по объему с погрешностью не более 0,1 см³, смешивают с 50 см³ воды, предварительно помещенными в коническую колбу. Затем прибавляют 1 см³ раствора крахмала и титруют из бюretки раствором йода до появления окраски, не исчезающей в течение 5 мин.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если на титрование пойдет не более 0,5 см³ раствора юода.

3.4. Определение массовой доли алюминия, железа, марганца, меди, никеля, свинца, серебра, титана, бора

3.4.1. *Аппаратура, растворы и реактивы:*

спектрограф ИСП-28 с трехлинзовой системой освещения щели и трехступенчатым ослабителем;

микрофотометр МФ-2 или МФ-4;

спектропроектор ПС-18;

генератор дуги переменного тока ПС-39 или ДГ-2;

ртутный выпрямитель ВАРЗ-120—30;

весы торсионные марки ВТ;

допускается применение других приборов с аналогичными методологическими характеристиками;

чаша 20(50) по ГОСТ 19908—80;

цилиндр 2(4)—50 по ГОСТ 1770—74;

угли графитированные для спектрального анализа ос. ч. (электроды угольные) диаметром 6 мм. Верхний электрод, усеченный на конус под углом 45°, нижний электрод (анод) диаметром 6 мм должен иметь цилиндрический канал диаметром 4,5 мм и глубиной 3 мм. Канал сверлят при помощи специальной фрезы;

графит порошковый особой чистоты по ГОСТ 23463—79, применяется как основа для приготовления образцов сравнения. Чистоту порошка предварительно проверяют следующим образом: 1 г порошка помещают в агатовую ступку, добавляют 0,05 г хлористого натрия и 2 см³ этилового спирта. Смесь тщательно размешивают, высушивают в сушильном шкафу при 60°C и анализируют по пп. 3.4.4 и 3.4.5. В спектре должны отсутствовать линии определяемых элементов; допускаются лишь следы аналитических линий железа и алюминия. Этот анализ одновременно является проверкой (контрольным опытом) применяемых электродов, хлористого натрия и этилового спирта;

натрий хлористый ос. ч. 6—4;

спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—87, перегнанный в кварцевом приборе;

фотопластинки спектральные типа I, чувствительностью 4 относительных единицы или спектрографические типа ЭС чувствительностью 8—10 единиц;

метол (4-метил-аминофенол сульфат) по ГОСТ 25664—83;

гидрохинон (парадиоксibenзол) по ГОСТ 19627—74;

натрий сульфит 7-водный;

натрий углекислый по ГОСТ 83—79;

натрий углекислый 10-водный по ГОСТ 84—76;

калий бромистый по ГОСТ 4160—74;

проявитель метолгидрохиноновый, готовят из двух растворов следующим образом:

раствор 1 — берут навески метола 2 г, гидрохинона 10 г, 7-водного сульфита натрия 104 г, растворяют в дистиллированной воде, доводят объем раствора водой до 1 дм³, перемешивают и, если раствор мутный, его фильтруют;

раствор 2 — берут навески углекислого натрия 16 г или 10-водного углекислого натрия 40 г, бромистого калия 2 г, растворяют в дистиллированной воде, доводят объем раствора водой до 1 дм³, перемешивают и, если раствор мутный, его фильтруют. Затем растворы 1 и 2 смешивают в равных объемах;

натрий серноватистокислый (тиосульфат натрия) 5-водный по ГОСТ 27068—86;

аммоний хлористый по ГОСТ 3773—72;

фиксаж быстродействующий; готовят следующим образом: берут навески 5-водного серноватистокислого натрия (тиосульфат натрия) 500 г, хлористого аммония 100 г, навески растворяют в воде, доводят объем раствора до 2 дм³, перемешивают и, если раствор мутный, его фильтруют;

алюминий окись для хроматографии, чистый;

железа (III) окись, ос. ч. 2—4;

марганца (IV) окись, ос. ч. 9—2;

меди (II) окись порошок, ос. ч. 9—2;

никеля окись черная, ос. ч. 13—2;

свинца (II) оксид красной модификации, ос. ч. 5—4;

серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75, х. ч.;

титан (IV) окись для волоконной оптики, ос. ч. 7—5;

кислота борная по ГОСТ 9656—75, х. ч.;

бокс из органического стекла;

электроплитка с лабораторным автотрансформатором марки 9А или 2А.

(Измененная редакция; Изм. № 1, 2).

3.4.2. Приготовление образцов сравнения

Основной образец сравнения содержит по 1% каждой из определяемых примесей (в расчете на металл), его готовят тщательным растирианием в агатовой ступке следующих веществ:

1,650 г порошкового графита (основа);

0,025 г окиси меди;

0,032 г окиси марганца;

0,038 г окиси алюминия;

0,034 г окиси титана;

0,028 г окиси никеля;

0,028 г окиси железа;

0,020 г окиси свинца;

0,031 г азотнокислого серебра;

0,114 г борной кислоты.

Для облегчения растирания смеси добавляют этиловый спирт (по 2 см³ на каждые 2 г). Спирт удаляют высушиванием приготовленного образца сравнения в сушильном шкафу при 60°C. Последующие образцы сравнения с убывающей в 10 раз массовой долей примеси до 1·10⁻⁴ % готовят последовательным растиранием одной весовой части каждого предыдущего образца сравнения с 9 частями основы.

Промежуточные образцы сравнения готовят также с массовой долей 3,33·10⁻⁵ % каждой примеси.

Перед анализом к каждому образцу сравнения добавляют хлористый натрий (в расчете 0,02 г хлористого натрия на 1 г образца сравнения) и тщательно растирают.

3.4.3. Подготовка пробы к анализу

47,5 см³ препарата (50 г), отмеренные цилиндром с погрешностью не более 1% по объему, помещают в кварцевую чашу (порциями примерно по 10 см³), прибавляют 0,025 г порошкового графита и выпаривают досуха на электроплитке с графитовой прокладкой, тщательно оберегая пробу от пыли. К сухому остатку (концентрату примесей) добавляют 1 мг хлористого натрия и подвергают его спектральному анализу.

3.4.4. Условия анализа

Напряжение — 220 В.

Сила тока в дуге — 9—10 А.

Ширина щели — 0,015 мм.

Время экспозиции — 1 мин.

Высота диафрагмы на средней линзе конденсорной системы — 5 мм.

3.4.5. Проведение анализа

Сухой остаток (концентрат примесей) помещают в канал нижнего электрода. Между вертикально поставленными электродами зажигают дугу, питаемую постоянным током.

На одной и той же фотопластинке в одинаковых условиях фотографируют по три раза спектры сухих концентратов примесей и образцов сравнения. Каждый раз ставят новую пару электродов. Перед зажиганием дуги щель при анализе открывают.

3.4.6. Обработка результатов анализа

Фотопластинку со снятыми спектрами проявляют, промывают проточной водой, фиксируют, снова тщательно промывают в воде и высушивают на воздухе (можно при помощи вентилятора).

Сухую фотопластинку после просмотра на спектрофотоэлектропометре фотометрируют на микрофотометре, пользуясь логарифмической шкалой и измеряя почернение линий определяемых элементов ($S_{\text{пр}}$) (по подходящей ступени ослабителя) и соседнего фона ($S_{\text{ф}}$).

Аналитические линии:

Ti — 336,72 нм, 323,45 нм, 308,8 нм;

Ag — 328,07 нм;
Cu — 324,75 нм; 327,4 нм;
Ni — 305,08 нм;
Fe — 302,06 нм;
Pb — 283,31 нм;
Al — 308,22 нм;
Mn — 280,11 нм;
B — 249,78 нм.

Вычисляют средние арифметические значения величины разности погрешностей $\Delta S = S_{\text{пр}} - S_{\text{фон}}$ для каждого определяемого элемента в концентрате примесей и стандартных образцах.

По полученным данным строят градуировочные графики для каждого определяемого элемента. На оси абсцисс откладывают логарифмы концентрации примесей ($\lg C$) в образце сравнения, на оси ординат — средние величины ΔS .

Массовую долю каждой определяемой примеси в препарате находят графически по градуировочным графикам (с учетом коэффициента обогащения — 2000).

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов трех параллельных определений, относительное расхождение между наиболее отличающимися значениями которых не должно превышать допускаемого расхождения, равного 100%.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа $\pm 50\%$ при доверительной вероятности $P=0,95$.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.5. Определение массовой доли бора

3.5.1. Аппаратура, реактивы и растворы

бюретки 1—2—50—0,1 и 7—2—10 или 6—2—5 по ГОСТ 20292—74;

пипетки 4(5)—2—1(2); 6(7)—2—10(25) и 8—2—0,2 по ГОСТ 20292—74;

пробирка ПП—6—КШ5/13 и пробка М—КШ—5/13 по ГОСТ 19908—80;

тигель кварцевый конической формы вместимостью 3,5 см³;

цилиндр 2(4)—50 по ГОСТ 1770—74;

чаша 100 по ГОСТ 19908—80;

барий хлористый по ГОСТ 4108—72, х. ч., раствор с массовой долей 10%;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72, очищенная от бора и углекислоты следующим образом: воду подщелачивают, прибавляя 0,05 г углекислого калия на каждые 200—500 см³ и дважды перегоняют в кварцевом приборе. Затем эту воду очищают от углекислоты в кварцевом приборе, как указано в ГОСТ 4517—75;

калий углекислый марки ос. ч. 11—2, содержащий бора не более $2 \cdot 10^{-5}\%$;

кислота борная по ГОСТ 9656—75, х. ч.;

кислота уксусная, особой чистоты, по настоящему стандарту, раствор концентрации 0,5 моль/дм³;

Д (—) маннит по ГОСТ 8321—74, ч. д. а., содержащий не более 1·10⁻⁴ % бора, раствор с массовой долей 1 %. При отсутствии реактива такой чистоты маннит ч. д. а. перекристаллизовывают из воды, очищенной от бора;

метиловый красный (индикатор), раствор в этиловом спирте с массовой долей индикатора 0,2 %;

натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, к. ч., растворы концентрации c (NaOH) = 1 моль/дм³ (1 н.) и c (NaOH) = 0,5 моль/дм³ (0,5 н.), не содержащие углекислоту; готовят следующим образом: 100 см³ раствора гидроокиси натрия концентрации 1 моль/дм³, приготовленного по ГОСТ 4517—75, помещают в кварцевую колбу с притертой пробкой. К раствору по каплям прибавляют приблизительно 1 см³ раствора хлористого бария (проба на полноту осаждения). Колбу закрывают пробкой и выдерживают в течение 12 ч, после чего осторожно (не взмучивая раствора) отбирают сифоном в другую такую же кварцевую колбу 50 см³ приготовленного прозрачного раствора, прибавляют 50 см³ воды (очищенной от бора и углекислоты), закрывают притертой пробкой и хорошо перемешивают;

раствор, содержащий бор, готовят по ГОСТ 4212—76.

Соответствующим разбавлением готовят раствор, содержащий 1·10⁻⁴ мг В в 1 см³;

реактив, полученный сочетанием аш-кислоты и резорцина (аш-резорцин), раствор с массовой долей 0,01 %, выдержавший испытание на пригодность для определения и, кроме того, позволяющий в условиях определения обнаруживать 1·10⁻⁵ мг В;

раствор аш-резорцина с массовой долей 0,003 %; готовят следующим образом: в кварцевую пробирку с притертой пробкой помещают 0,5 см³ раствора трилона Б, V ·см³ раствора уксусной кислоты бюреткой с погрешностью не более 0,01 см³, перемешивают и прибавляют 1 см³ раствора гидроокиси натрия концентрации 0,5 моль/дм³ и 1 см³ раствора аш-резорцина с массовой долей 0,01 %.

Полученный раствор применяют в свежеприготовленном виде.

Для установления объема V см³ раствора уксусной кислоты проводят следующий отдельный опыт: в пробирку помещают с погрешностью не более 0,01 см³ из бюретки 1 см³ применяемого раствора гидроокиси натрия, 0,1 см³ раствора метилового красного и титруют из бюретки (7—2—10 или 6—2—5) раствором уксусной кислоты до оранжевой окраски, используя в конце титрования стеклянную палочку для перенесения долей капель.

Объем раствора уксусной кислоты, израсходованный на титрование, отмечают с погрешностью не более 0,01 см³ и обозначают буквой V ;

спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—87, высший сорт, раствор с массовой долей 60%;

соль динатриевая этилендиамин — N,N,N',N' — тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652—73, ч., раствор с массовой долей 5%, готовят на воде, очищенной от бора и углекислоты.

П р и м е ч а н и е. Воду и все применяемые растворы и реактивы хранят в кварцевых колбах с притертыми пробками.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.5.2. Проведение анализа

38 см³ препарата (40 г), взятые по объему с погрешностью не более 1 см³, помещают в кварцевую чашу, прибавляют 0,3 см³ раствора маннита и 10 см³ воды, хорошо перемешивают и выпаривают на водяной бане досуха. Сухой остаток растворяют в 3 см³ воды, прибавляемых порциями, и количественно переносят в кварцевый тигель.

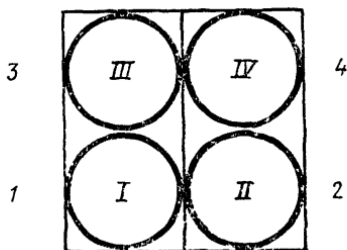
Для приготовления раствора сравнения в такой же кварцевый тигель помещают 0,3 см³ раствора маннита и 0,4 см³ разбавленного раствора, содержащего бор, доводят объем раствора водой до 3 см³ и перемешивают. Затем анализируемый и раствор сравнения выпаривают на водяной бане досуха. Каждый сухой остаток в тигле растворяют в 0,15 см³ воды, прибавляемых из пипетки вместимостью 0,2 см³ и хорошо перемешивают, прибавляют к каждому 0,16 см³ раствора аш-резорцина с массовой долей 0,003% и осторожно перемешивают. Растворы из тиглей переливают в бесцветные прозрачные плоскодонные кварцевые пробирки (диаметром 10 мм, высотой 30 мм) с притертыми пробками, закрывают пробирки пробками и выдерживают приблизительно 17 ч при температуре 20°C или в течение 3 ч в сушильном шкафу при температуре 50°C и сопоставляют окраски анализируемого и раствора сравнения в проходящем свете на фоне молочного стекла.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если розовый оттенок окраски анализируемого раствора не будет интенсивнее розового оттенка окраски раствора сравнения.

Пригодность применяемых реактивов проверяют в контролльном опыте следующим образом: так же, как и раствор сравнения, готовят два раствора: при этом в один раствор вводят 0,2 см³ разбавленного раствора, содержащего бор, а в другой раствор бор не вводят. Реактивы считают пригодными, если розовая окраска раствора, содержащего 2·10⁻⁵ мг бора, будет значительно интенсивнее розовой окраски раствора, не содержащего бор.

Если после растворения сухого остатка анализируемого раствора в воде (до прибавления аш-резорцина) полученный раствор

имеет прицветку, то определение проводят следующим образом: в анализируемый и раствор сравнения добавляют еще по $0,15 \text{ см}^3$ воды, хорошо перемешивают и отбирают из каждого тигля пипеткой в другой такой же тигель $0,15 \text{ см}^3$ раствора, при этом оставшиеся в пипетках объемы растворов помещают в те же тигли, откуда отбирали растворы, и прибавляют к каждому из них $0,16 \text{ см}^3$ воды, а к отобранным порциям (по $0,15 \text{ см}^3$) анализируемого и раствора сравнения прибавляют $0,16 \text{ см}^3$ раствора реактива с массовой долей $0,003\%$ и осторожно перемешивают. Затем содержимое тиглей переливают в кварцевые пробирки диаметром 10 мм, высотой 30 мм с притертными пробками, выдерживают в течение 17 ч при комнатной температуре или в течение 3 ч в сушильном шкафу при температуре 50°C . Окраски анализируемого и раствора сравнения сопоставляют в компараторе с применением вторых половин этих растворов, не содержащих реактива (чертеж).



В отверстие 1 помещают пробирку с половиной анализируемого раствора, содержащего реактив.

В отверстие 2 помещают пробирку II с половиной раствора сравнения, содержащего реактив.

В отверстие 3 помещают пробирку III, содержащую оставшуюся половину раствора сравнения ($0,15 \text{ см}^3$), не содержащую реактив, и $0,16 \text{ см}^3$ воды.

В отверстие 4 помещают пробирку IV, содержащую оставшуюся половину анализируемого раствора ($0,15 \text{ см}^3$), не содержащую реактив, и $0,16 \text{ см}^3$ воды. Затем сопоставляют суммарную окраску растворов в пробирках I и III с суммарной окраской растворов в пробирках II и IV в проходящем свете на фоне молочного стекла.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если суммарная розовая окраска растворов в пробирках I и III не будет интенсивнее суммарной розовой окраски растворов в пробирках II и IV.

При сопоставлении окрасок выдвигают переднюю стенку компаратора так, чтобы нижняя граница этой стенки находилась на уровне растворов, содержащихся в пробирках. Задняя стенка при этом должна быть полностью опущена и на ее фоне проводят сопоставление суммарных окрасок растворов в пробирках.

Окраски можно также сопоставлять в прямоугольных кюветах от фотоколориметра с толщиной поглощающего свет слоя 0,3 см. Для этого в каждую из пробирок прибавляют 0,3 см³ воды и содержащее пробирки переливают в указанные кюветы, пронумерованные так же, как пробирки. Окраски растворов в кюветах сопоставляют в проходящем свете на фоне молочного стекла по ширине кювет (т. е. при длине колориметрируемого слоя в каждой кювете, равной 18—20 мм). Кюветы в компараторе располагают так же, как и пробирки.

Примечание. Компаратор изготавливают скленением пластинок со стенками толщиной 3 мм из плексигласа молочного цвета. Компаратор имеет выдвижные переднюю и заднюю стенки и перегородку, перпендикулярно расположенную к стенкам.

При разногласиях в оценке массовой доли бора определение проводят по п. 3.4.

3.6. Определение массовой доли мышьяка

3.6.1. Аппаратура, реактивы и растворы

колба 2—100—2 по ГОСТ 20292—74;

пипетки 4(5)—2—1(2) и 6(7)—2—25 по ГОСТ 20292—74;

цилиндр 2(4)—50 по ГОСТ 1770—74;

бумага бромнортутная, готовят по ГОСТ 4517—87;

бумага, пропитанная раствором уксуснокислого свинца, готовят по ГОСТ 4517—87;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72, вторично перегнанная из стеклянного прибора с добавкой 0,1 г азотнокислого калия на каждый 1 дм³ перегоняемой воды;

калий азотнокислый по ГОСТ 4217—77, х. ч.;

кислота соляная особой чистоты по ГОСТ 14261—77;

олово двуххлористое 2-водное по ГОСТ 36—78, раствор с массовой долей 10%; готовят следующим образом: 10 г 2-водного двуххлористого олова растворяют в 12,5 см³ соляной кислоты, доводят объем раствора водой до 100 см³ и перемешивают;

раствор, содержащий 1 мг/см³ As; готовят по ГОСТ 4212—76 соответствующим разбавлением приготовленного раствора водой, готовят раствор, содержащий $1 \cdot 10^{-4}$ мг As в 1 см³;

разбавленный раствор должен быть свежеприготовленным;

цинк гранулированный х. ч., не содержащий мышьяка;

прибор для определения мышьяка по ГОСТ 10485—75, методом с применением бромнортутной бумаги.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.6.2. Проведение анализа

31,5 см³ препарата (33 г), взятые по объему с погрешностью не более 1 см³, помещают в колбу прибора для определения мышьяка.

При этом трубка 1 прибора имеет внутренний диаметр 2 мм, а внешний 4—5 мм. Вместо зажимного устройства сверху трубку закрывают бромнортутной бумагой, на которую наложена фильтровальная бумага, и закрепляют резинкой.

Затем в колбу прибора прибавляют 50 см³ воды, 15 см³ соляной кислоты, 1 см³ раствора 2-водного двуххлористого олова, 10 г цинка (по возможности гранулы одинаковой величины).

Колбу сразу же закрывают пробкой с насадкой и раствор перемешивают. Затем колбу помещают в кювету с двухсантиметровым слоем воды, имеющей температуру 70°C, и оставляют на 1,5 ч без поддержания температуры.

Одновременно готовят растворы сравнения, содержащие в 50 см³ воды 0; 5·10⁻⁵; 1·10⁻⁴ и 1,5·10⁻⁴ мг As, 15 см³ соляной кислоты и 1 см³ 2-водного двуххлористого олова.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если окраска бромнортутной бумаги от анализируемого раствора не будет интенсивнее окраски такой же бумаги от одновременно приготовленного в тех же условиях раствора сравнения, содержащего 50 см³ воды; 1·10⁻⁴ мг As, 15 см³ соляной кислоты, 1 см³ раствора 2-водного двуххлористого олова и 10 г цинка.

3.7. Определение массовой доли фосфора

3.7.1. Аппаратура, реактивы и растворы

спектрофотометр СФ-4а или другой прибор с аналогичными метрологическими характеристиками;

пипетки 4(5)—2—1(2), 6(7)—2—5(10) и 6(7)—2—25 по ГОСТ 20292—74,

пробирка ПП—6-КШ-5/13 по ГОСТ 19908—80;

цилиндр 2(4)—50 по ГОСТ 1770—74;

чаша 100 по ГОСТ 19908—80;

аммоний молибденокислый по ГОСТ 3765—78, х. ч., отфильтрованный раствор с массовой долей 3% хранят в полиэтиленовой посуде в темном месте;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72, дополнительно перегнанная в кварцевом приборе с добавкой 0,5 см³ раствора серной кислоты на каждый кубический дециметр перегоняемой воды;

калий сурьма (III) оксид, тартрат 0,5-водный (калий антимонил виннокислый), раствор с массовой долей 0,7%;

аскорбиновая кислота, свежеприготовленный раствор с массовой долей 5,4%;

кислота серная особой чистоты по ГОСТ 14262—78, раствор концентрации с (1/2 H₂SO₄) = 5 моль/дм³ (5 н.);

натрий сернокислый 10-водный по ГОСТ 4171—76, х. ч., раствор с массовой долей 0,1%;

смесь реагентов, готовят в день применения следующим образом: смешивают 12,5 см³ раствора серной кислоты, 5 см³ раствора молибденовокислого аммония, 5 см³ раствора аскорбиновой кислоты и 2,5 см³ раствора винно-кислого антимонила калия;

раствор, содержащий 1 мг/см³ фосфор, готовят по ГОСТ 4212—76; более разбавленные растворы применяют свежеприготовленными.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.7.2. Построение градуировочного графика

Готовят три раствора сравнения и контрольный раствор.

Для этого в три кварцевые пробирки помещают в каждую 3 см³ раствора, содержащего соответственно 1·10⁻⁴; 2,5·10⁻⁴; 5·10⁻⁴ мг фосфора, а в четвертую пробирку помещают 3 см³ воды.

В каждую пробирку прибавляют по 0,3 см³ смеси реагентов и перемешивают; через 5 мин растворы переливают в прямоугольные кюветы с толщиной поглощающего свет слоя 1 см и измеряют оптические плотности растворов сравнения по отношению к контрольному раствору при длине волны $\lambda=880$ нм.

По полученным данным строят градуировочный график, откладывая по оси абсцисс взеденные в растворы сравнения массы фосфора в миллиграммах, а по оси ординат — соответствующие им оптические плотности растворов сравнения по отношению к контрольному раствору при длине волны $\lambda=880$ нм.

3.7.3. Проведение анализа

47,5 см³ препарата (50 г), взятые по объему с погрешностью не более 1 см³, помещают в кварцевую чашу, добавляют 0,1 см³, раствора 10-водного сернокислого натрия и раствор выпаривают досуха на водяной бане, установленной в боксе из органического стекла. К остатку добавляют 3 см³ воды и 0,3 см³ смеси реагентов, перемешивают и переливают в прямоугольную кювету с толщиной поглощающего свет слоя 1 см и через 5 мин измеряют оптическую плотность раствора по отношению к одновременно приготовленному контрольному раствору.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если найденная по градуировочному графику масса фосфора не превышает 2,5·10⁻⁴ мг фосфора.

При необходимости проверяют пригодность применяемых реагентов и условий выполнения определения следующим образом: готовят контрольный раствор, не содержащий анализируемый препарат, и проводят его через весь ход анализа. Оптическая плотность этого контрольного раствора, измеренная по отношению к контрольному раствору, приготовленному по подпункту 3.7.2, должна быть значительно меньшей (в два и более раз), чем опти-

ческой плотность стандартного раствора, содержащего $2,5 \cdot 10^{-4}$ мг фосфора.

В этом случае оптическую плотность анализируемого раствора определяют по отношению к одновременно приготовленному контрольному раствору, проведенному через весь ход анализа.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемого расхождения, равного $1 \cdot 10^{-7}\%$.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа $\pm 15\%$ при доверительной вероятности $P=0,95$.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.8. Определение массовой доли уксусного альдегида

3.8.1. Аппаратура, реактивы и растворы

фотоколориметр типа ФЭК-Н-57 или ФЭК-М, или другой прибор с аналогичными метрологическими характеристиками;

бюretка 1(2)—2—5—0,02 по ГОСТ 20292—74;

воронка ВК-100 ХС по ГОСТ 25336—82;

каплеуловитель КО-60 ХС по ГОСТ 25336—82;

колба 2—1000—2 по ГОСТ 1770—74;

колба КГУ-2—2—500—29/34 ТХС по ГОСТ 25336—82;

шпетки 4(5)—2—1(2), 6(7)—2—10 и 6(7)—2—25 по ГОСТ 20292—74;

пробирки П-4—25—14/23 по ГОСТ 1770—74;

цилиндры 2—25(50) и 1(3)—500 по ГОСТ 1770—74;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72, перегнанная в стеклянном приборе;

йод по ГОСТ 4159—79, раствор концентрации с $(1/2 J_2) = 0,1$ моль/дм³ в растворе йодистого калия с массовой долей 4%; хранят в склянке из оранжевого стекла с притертой пробкой;

калий йодистый по ГОСТ 4232—74;

калий дисульфит;

кислота соляная по ГОСТ 3118—77, х. ч.;

крахмал растворимый по ГОСТ 10163—76, раствор с массовой долей 0,5%; готовят по ГОСТ 4919.1—77;

натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, х. ч., раствор с массовой долей 33%;

раствор, содержащий уксусный альдегид, готовят по ГОСТ 4212—76;

спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18380—87, высший сорт, раствор с массовой долей 50%, не содержащий альдегидов;

фенолфталеин (индикатор) спиртовой раствор с массовой долей 1%;

фуксии основной для фуксинсернистой кислоты; раствор фуксинсернистый, готовят следующим образом: 1 г основного фуксина (крупные кристаллы) растворяют при нагревании в 500 см³ воды на водяной бане. Если необходимо, раствор фильтруют, охлаждают и помещают в мерную колбу. К прозрачному раствору прибавляют 5 г дисульфита калия, непосредственно перед применением растворенного в 100 см³ воды, через 20 мин прибавляют 10 см³ соляной кислоты и доводят объем раствора водой до метки. После этого раствор выдерживают в темном месте не менее суток (лучше несколько суток). Для проверки пригодности приготовленного раствора перед применением 5,0 см³ этого раствора титруют раствором йода в присутствии крахмала. Реактив пригоден для применения, если на титрование пойдет не более 4 см³ раствора йода.

3.8.2. Построение градуировочного графика

Готовят три раствора сравнения и контрольный раствор следующим образом: в три пробирки помещают соответственно 0,05; 0,1 и 0,2 мг уксусного альдегида, в четвертую пробирку уксусный альдегид не вводят. Затем одновременно объем раствора в каждой пробирке доводят водой до 23 см³, прибавляют 1 см³ фуксинсернистого реактива, хорошо перемешивают и выдерживают в течение 20 мин, после этого немедленно переливают содержимое пробирок в кюветы с толщиной поглощающего свет слоя 3 см и измеряют при длине волны $\lambda_{\text{макс}}=530—540$ нм оптические плотности стандартных растворов по отношению к контрольному раствору и оптическую плотность контрольного раствора по отношению к воде.

По полученным данным строят градуировочный график, откладывая по оси абсцисс введенные в растворы сравнения массы уксусного альдегида в миллиграммах, а по оси ординат — соответствующие им величины оптических плотностей, средние из трех определений.

Реактивы считают пригодными, если оптическая плотность раствора сравнения, содержащего 0,05 мг уксусного альдегида, в 1,5 раза (или более) превышает оптическую плотность контрольного раствора.

3.8.3. Проведение анализа

47,5 см³ препарата (50 г), взятые по объему с погрешностью не более 1 см³, помещают в круглодонную колбу. В колбу помещают несколько стеклянных капилляров, заплавленных с одного конца, прибавляют две капли раствора фенолфталеина и закрывают колбу пробкой, через которую предварительно пропускают конец трубки холодильника с брызгоуловителем и конец капельной воронки с раствором гидроокиси натрия. Другой конец трубки холодильника слегка погружают в цилиндр вместимостью

25 см³, содержащий 5 см³ воды. Через капельную воронку медленно приливают в колбу с анализируемым препаратом раствор гидроокиси натрия до розовой окраски (приблизительно 101 см³). Кран капельной воронки закрывают и при нагревании колбы отгоняют 10 см³ жидкости в цилиндр, закрывают его притертой пробкой, перемешивают, и доводят объем раствора водой до 23 см³ и проводят испытание, как указано при построении градуировочного графика, т. е. прибавляют 1 см³ фуксинсернистого реактива, перемешивают, выдерживают в течение 20 мин и фотометрируют.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса уксусного альдегида, найденная по градуировочному графику, не будет превышать 0,1 мг.

Определение допускается заканчивать визуально. В этом случае сопоставляют окраски анализируемого раствора, раствора сравнения и контрольного раствора в проходящем свете на фоне молочного стекла.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если окраска анализируемого раствора не будет интенсивнее окраски раствора сравнения и окраска раствора сравнения будет интенсивнее окраски контрольного раствора.

При разногласиях в оценке массовой доли уксусного альдегида анализ заканчивают фотометрически.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемого расхождения, равного $0,2 \cdot 10^{-4} \%$.

3.8.1—3.8.3. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.9. Определение массовой доли ацетона

3.9.1. Аппаратура, реактивы и растворы:

фотоколориметр типа ФЭК-М или другой прибор с аналогичным метрологическими характеристиками;

бюrette 1—2—50—0,1 по ГОСТ 20292—74;

воронка ВК-100 ХС по ГОСТ 25336—82;

каплеуловитель КО-60 ХС по ГОСТ 25336—82;

колба Кн-2—50—18(22,34) по ГОСТ 25336—82;

колба КГУ-2—2—250—29/34 по ГОСТ 25336—82;

пипетки 4(5)—2—1(2), 6(7)—2—5(10) и 6(7)—2—25 по ГОСТ 20292—74;

холодильник ХПТ-3 по ГОСТ 25336—82;

цилиндры 1(3)—25 и 1(2)—10 по ГОСТ 1770—74;

ацетон по ГОСТ 2603—79, ч. д. а.;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

калия гидроокись по ГОСТ 24363—80, х. ч., раствор с массовой долей 10 %;

кислота серная по ГОСТ 4204—77, х. ч., раствор с массовой долей 60 %.

натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, х. ч., раствор с массовой долей 33 %;

раствор, содержащий ацетон, готовят по ГОСТ 4212—76, соответствующим разбавлением готовят раствор, содержащий 0,02 мг ацетона;

спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—87, высший сорт;

фенолфталеин (индикатор) спиртовой раствор с массовой долей 1 %;

фурфурол по ГОСТ 10930—74, ч. д. а., свежеприготовленный раствор с массовой долей 0,25 %.

3.9.2. Построение градуировочного графика

Готовят три раствора сравнения и контрольный раствор.

Для этого в три конические колбы помещают, соответственно, 0,01; 0,02; 0,04 мг ацетона, в четвертую колбу ацетон не помещают.

В каждую колбу приливают по 3,5 см³ воды, 0,5 см³ раствора фурфурола и 1 см³ раствора калия гидроокиси, перемешивают и выдерживают 40 мин. Затем добавляют при перемешивании 25 см³ раствора серной кислоты, содержимое колбочек немедленно переносят в кюветы с толщиной поглощающего свет слоя 5 см и измеряют на фотоколориметре при длине волны $\lambda_{\text{макс}} = 420—453$ нм оптические плотности растворов сравнения по отношению к контрольному раствору, а оптическую плотность контрольного раствора по отношению к воде.

По полученным данным строят градуировочный график, откладывая по оси абсцисс введенные в растворы сравнения массы ацетона в миллиграммах, а по оси ординат — соответствующие им оптические плотности растворов, средние из трех параллельных определений.

3.9.3. Проведение анализа

38 см³ препарата (40 г), взятые по объему с погрешностью не более 1 см³, помещают в круглодонную колбу. В колбу вносят несколько стеклянных капилляров, заплавленных с одного конца, прибавляют две капли раствора фенофталеина и закрывают колбу пробкой, через которую предварительно пропускают конец трубки холодильника с брызголовителем и конец капельной воронки с раствором гидроокиси натрия. Другой конец трубки холодильника должен быть погружен в цилиндр, содержащий 1 см³ воды. Через кагельную воронку медленно приливают в колбу с анализируемым препаратом раствор гидроокиси натрия до слабо-розовой окраски (примерно 82 см³). Затем при нагревании отгоняют точно 6 см³ жидкости. Из приемника для определения берут аликвотную часть в 3,5 см³ раствора (соответствует навеске препарата, равной 20 г), прибавляют 0,5 см³ раствора фурфурола, 1 см³ раствора калия гидроокиси, перемешивают и выдерживают 40 мин, прибавляют при

перемешивании 25 см³ раствора серной кислоты и немедленно измеряют оптическую плотность раствора в тех же условиях, как при построении градуировочного графика.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если найденная по градуировочному графику масса ацетона не будет превышать 0,02 мг.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемого расхождения, равного 0,2·10⁻⁴ %.

3.9.1—3.9.3. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.10. Определение массовой доли веществ, восстанавливающих (30 мин) марганцовокислый калий (О)

3.10.1. Аппаратура, реактивы и растворы

колба Кн-2—50—18(22, 34) по ГОСТ 25336—82;

пипетки 4(5)—2—1(2) и 6(7)—2—10 по ГОСТ 20292—74;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72, перегнанная в присутствии марганцовокислого калия, прибавляемого до заметно розовой окраски перегоняемой воды;

калий марганцовокислый по ГОСТ 20490—75, раствор концентрации с (1/5 КМnO₄) = 0,02 моль/дм³ (0,02 н.), хранят в склянке из оранжевого стекла.

3.10.2. Проведение анализа

9,5 см³ препарата (10 г), взятые по объему с погрешностью не более 0,1 см³, помещают в коническую колбу, прибавляют 10 см³ воды, 0,3 см³ раствора марганцовокислого калия.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если через 30 мин при наблюдении на фоне молочного стекла в проходящем свете сохранится розовая окраска анализируемого раствора.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

4.1. Препарат упаковывают и маркируют в соответствии с ГОСТ 3885—73.

Вид и тип тары: 3—1, 3—5, 8—1, 8—2 (с полиэтиленовым колпаком или пробкой, обвязанной полиэтиленовой пленкой).

Группа фасовки: V, VI, VII не более 10 кг.

На тару наносят знак опасности по ГОСТ 19433—88 (класс 8, подкласс 8.1, черт. 8 и 3, классификационный шифр 8142, серийный номер ООН 2789).

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

4.2. Препарат транспортируют всеми видами транспорта: в зак-

рытых железнодорожных вагонах, контейнерах, трюмах судов, крытых автомашинах.

4.3. Препарат хранят в закрытой таре в крытых складских отапливаемых помещениях при температуре не ниже 18°C.

5. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

5.1. Изготовитель гарантирует соответствие препарата требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования и хранения.

5.2. Гарантийный срок хранения препарата—2 года со дня изготовления.

Разд. 5. (Введен дополнительно, Изм. № 1).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической промышленности СССР

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 7 декабря 1972 г. № 2213

3. ПЕРИОДИЧНОСТЬ ПРОВЕРКИ — 8 лет.

4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
ГОСТ 12.1.007—76	1а.1
ГОСТ 61—75	3.2
ГОСТ 83—79	3.4.1
ГОСТ 84—76	3.4.1
ГОСТ 1277—75	3.4.1
ГОСТ 1770—74	3.3.1, 3.4.1, 3.5.1, 3.6.1, 3.7.1, 3.8.1, 3.9.1
ГОСТ 2603—79	3.9.1
ГОСТ 3118—77	3.8.1
ГОСТ 3765—78	3.7.1
ГОСТ 3773—72	3.4.1
ГОСТ 3885—73	2.1, 3.1, 4.1
ГОСТ 4108—72	3.5.1
ГОСТ 4159—79	3.3.1, 3.8.1
ГОСТ 4160—74	3.4.1
ГОСТ 4204—77	3.9.1
ГОСТ 4212—76	3.5.1, 3.6.1, 3.7.1, 3.8.1, 3.9.1
ГОСТ 4217—77	3.6.1
ГОСТ 4232—74	3.3.1, 3.8.1
ГОСТ 4328—77	3.5.1, 3.8.1, 3.9.1
ГОСТ 4517—87	3.5.1, 3.6.1
ГОСТ 4919.1—77	3.8.1
ГОСТ 6709—72	3.3.1, 3.5.1, 3.6.1, 3.7.1, 3.8.1, 3.9.1, 3.10.1
ГОСТ 8321—74	3.5.1
ГОСТ 9656—75	3.5.1
ГОСТ 10163—76	3.3.1, 3.8.1
ГОСТ 10652—73	3.5.1
ГОСТ 10485—75	3.6.1
ГОСТ 10930—74	3.9.1
ГОСТ 14261—77	3.6.1
ГОСТ 14262—78	3.7.1
ГОСТ 18300—87	3.4.1, 3.5.1, 3.8.1, 3.9.1
ГОСТ 19627—74	3.4.1
ГОСТ 19908—80	3.5.1, 3.7.1

Продолжение

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпунктка
ГОСТ 20292—74	3.3.1, 3.5.1, 3.6.1, 3.7.1, 3.8.1, 3.9.1, 3.10.1
ГОСТ 20490—75	3.10.1
ГОСТ 23463—79	3.4.1
ГОСТ 24104—88	3.1а
ГОСТ 24363—80	3.9.1
ГОСТ 25336—82	3.3.1, 3.8.1, 3.9.1, 3.10.1
ГОСТ 25664—83	3.4.1
ГОСТ 27025—86	3.1а
ГОСТ 27068—86	3.4.1
ТУ 6—09—5384—88	3.6.1

5. Срок действия продлен до 01.01.97 (Постановление Госстандарта СССР от 05.03.88 № 477)

6. ПЕРЕИЗДАНИЕ (сентябрь 1990 г.) с Изменениями № 1, 2, утвержденными в октябре 1983 г., марте 1990 г. (ИУС 2—84, 5—88)

Редактор *Р. Г. Голердовская*

Технический редактор *М. М. Герасименко*

Корректор *Г. И. Чуйко*

Сдано в наб. 12.10.90 Подп. в печ. 10.12.90 1,5 усл. п. л. 1,5 усл. кр.-отт. 1,46 уч.-изд. л
Тир. 12 000 Цена 30 к.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123557, Москва, ГСП,
Новопрсненский пер., д. 3.

Вильнюсская типография Издательства стандартов, ул. Даряус и Гирено, 39. Зак. 1589.