Группа Л. II Зарегистрировано OKI 2I 1481 1994 г. Верго! Вез. инго. техн, отд. вану |Салу 30. 04. ябло

прокислорода С.Ф.Ралин **)**1994 г.

УДК 061.939.3

АРГОН ВЫСОКОЙ ЧИСТОТЫ

Технические условия ТУ 6-21-12-94 Взамен ТУ 6-21-12-79 Срок введения с ОІ.ІІ.94 г. Срок действия до OI.II.99 г.

#### СОГЛАСОВАНО

HIIO "Сапфир" Письмо № \_ЛПМ/20-2-416 от "22" июня 1994 г.

Балашихинский кислородный завоп Шисьмо № 143 от "7<u>" сентября 1</u>994г.

АО "Лентехгаз" Письмо-№ 15/747 от "29\_ " июня\_ 1994г.

#### **OHATCGAGEAG**

Гипрокислород ный технолог . Л.К.Александров 06 1994 г.

*	Государственный	EOE/HT#	стандартев
8.95.78	поводици	on a second	
Raga e	pecerp ,27	1409	<u>19</u> 9 4г,
	TE FP No. A	200/00	28217

Настоящие технические условия устанавливают требования к газообразному и жидкому аргону высокой чистоты, изготовляемому для нужд народного хозяйства и для поставки на экспорт.

Газообразный и жидкий аргон высокой чистоты предназначается для создания инертной среды в производстве изделий электронной промышленности, активных и редких металлов и особо ответственных изделий из этих металлов, в метрологии, для других целей, требующих применения аргона повышенной чистоты.

Формула Ач.

Атомная масса (по международным атомным массам 1985 г.) -39,948.

#### ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

- I.I. Газообразный и жидкий аргон высокой чистоты должен быть изготовлен в соответствии с требованиями настоящих технических условий по технологическим регламентам, утвержденным в установленном порядке.
  - І.2. Виды (типы, марки).
- I.2.I. Аргон высокой чистоты выпускается двух видов: газообразный и жидкий.
  - І.З. Характеристики (свойства)
- I.З.І. По физико-химическим показателям газообразный и жидкий аргон высокой чистоты должен соответствовать нормам, указанным в табл. I.

ТУ 6-2I-I2-94

Кэм, Лит У докум. Подп. Дата

Разраб. Шейко (СС)

Проб. Масумова (СС)

Нач. отд. Холопов У ...

Колировал

Колировал

Рормат И

Наим <b>а</b> но вание по казателей	Норма
No Research	жидкий и газообразный
I. Эбъемная доля аргона, %, не менее	99,998
2. Объемная доля кислорода, %, не более	0,0002
3. Объемная доля азота, %, не более	0,001
4. Объемная доля водяного пара, %, не более	0,0003
5. Объемная доля двуокиси углерода, %, не более	0,00002
б. Объемная доля метана, ∜, не более	0,0001
7. Объемная доля водорода, %, не более	0,0002
	l

Таблица 2

Наименование	Код ОКП
Аргон газообразный высокой чистоты	2I I48I 0300
Аргон жидкий высокой чистоты	2I 148I 0200

#### 2. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

2.1. При получении, хранении, транспортировании и использовании газообразного и жидкого аргона высокой чистоты необходимо соблюдать требования безопасности по ГЭСТ 10157-79, раздел 2.

#### 3. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

3.I. Газообразный и жидкий аргон высокой чистоты принимают партиями.

Партией газообразного аргона высокой чистоты, наполняемого в бал лоны, считают общее количество баллонов одновременно наполненных аргоном высокой читоты на одном или нескольких наполнительных коллекто-

рах из общего трубопровода.

При наполнении газообразного аргона высокой чистоты в автореципиенты партией считают каждый автореципиент.

Партией жидкого аргона высокой чистоты считают каждую транспортную цистерну.

Каждый баллон и каждый автореципиент, наполненные газообразным аргоном высокой чистоты, а также каждая цистерна, наполненная жидким аргоном высокой чистоты, должны сопровождаться документом, удостоверяющим качество аргона.

Документ должен содержать:

наименование предприятия-изготовителя и его товарный знак; наименование продукта;

дата изготовления;

номер баллона, автореципиента или цистерны;

объем газообразного аргона в кубических метрах и масса жидкого аргона в тоннах или килограммах, вычисленные в соответствии со справочным приложением I ГОСТ IOI57-79;

результаты проведенных анализов;

обозначение настоящих технических условий.

3.2. Для контроля изготовителем качества газообразного аргона высокой чистоты, наполняемого в баллоны, пробу для определения объемной доля азота отбирают из каждого баллона.

Пробу для определения объемной доли кислорода, двуокиси углерода, метана и водорода, а также объемной доли водяного пара отбирают из одного баллона от партии.

При получении неудовлетворительных результатов анализа хотя бы по одному показателю проводят по нему повторный анализ на удвоенной выборке. Результаты повторного анализа распроотраняются на все одновременно наполненные баллоны.

Для контроля давления аргона в наполненных баллонах отбирают

Изговист М'докум. Лодп. Цато

ТУ 6-21-12-94

выборочно 10 % баллонов от сменной выработки.

3.3. Для контроля потребителем качества газообразного аргона высокой чистоты отбирают 10 % от общего количества одновременно наполненных баллонов, но не менее двух при общем количестве баллонов менее 20.

В отобранных баллонах проверяют давление.

- 3.4. Для контроля качества газообразного аргона высокой чистоты, транспортируемого в автореципиентах, пробу отбирают от каждого автореципивнта.
- 3.5. Для контроля качества жидкого аргона высокой чистоты пробу отбирают от каждой цистерны.
- 3. о. При получении неудовлетворительных результатов анализа проботобранных по п.п. 3.3, 3.4 и 3.5, хотя бы по одному из показателей, проводят по нему повторный анализ на удвоенной выборке. Результаты повторного внализа распространяются на всю партию.

#### 4. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

**4.**I. Отбор проб

DOCH! CHOW PANDA "USUR! I NOW! O

MAN WINEWY WUTTE U UNITED

- 4.I.f. Пробы газообразного и жидкого аргона высокой чистоты отбирают по  $\Gamma$ UCT IOI57-79, раздел 4.
  - 4.2. Определение объемной доли аргона
- 4.2.І. Объемная доля аргона (X) в аргоне высокой чистоты, в процентах, вычисляется по разности между ICO и суммой объемных долей примесей по формуле

$$X = I00 - (X_1 \cdot X_2 \cdot X_3 \cdot X_4 \cdot X_5 \cdot X_6),$$

где X<sub>I</sub> - объемная доля кислорода, %;

Х₂ - объемная доля азота, 🤻;

Х3 - объемная доля водяного пара, 🤻;

Х4 - объемная доля двускиси углерода, 🤻;

Х5 - объемная доля метана, %;

H				ТУ	6-2I <i>-</i> I2-94	:	
75	ALICH M'DOKYM.	Лодп.	ama				

- 4.3. Определение объемной доли кислорода
- 4.3.І. Объемную долю кислорода  $(X_I)$ , определяют по ГОСТ IOI57-79, раздел 4.
  - 4.4. Определение объемной доли азота
- 4.4.І. Объемную долю азота  $(X_2)$ , в процентах, определяют по ГОСТ 10157-79, раздел 4.
  - 4.5. Определение объемной доли водяного пара
- 4.5.І. Объемную долю водяного пара  $(X_3)$ , в процентах, определяют кулонометрическим методом.
  - 4.5.І.І. Аппаратура

Влагомеры газов кулонометрические, рассчитанные на измерение микроконцентраций водяного пара с относительной погрешностью измерения не выше 10 %.

Датчик кулонометрического прибора состоит из двух чувствительных элементов — рабочего и контрольного, регулятора расхода, предназначенного для поддержания постоянного расхода анализируемого газа через чувствительные элементы, индикатора расхода и фильтра. Для уменьшения инерционности прибора служит обводная линия с дросселем.

Чувствительный элемент датчика изготовлен из цилиндрического пластмассового корпуса, в котором размещены два металлических электро-да. Между электродами нанесена планка частично гидротированной пятио-киси фосфора.

Ток электрол**и**за измеряется микроамперметром. Шкала прибора градуирована в ми**ж**лионных долях (млн<sup>-1</sup>).

4.5.І.2. Проведение анализа

Анализ проводят по инструкции, приложенной к прибору.

4.5.І.2. Обработка результатов

Объемная доля водяного пара  $(\chi_3)$  в млн $^{-1}$  определяется по показаниям прибора.

UselaumW Docurs, Room, Same

שמת מושטע לאחשים המחווי ליתחיוי כי תחיים

N'ACENTAIN L' U VUIT NU

ТУ 6-21-12-94

Nuc.

Объемную долю водяного пара в аргоне высокой чистоты допускается определять многошкальными приборами с гальванической ячейкой с твердым электролитом типа "Лазурит" и др.

При разногласиях в оценке объемной доли водяного пара внализ проводят кулонометрическим методом.

- 4.6. Определение объемной доли двускиси углерода
- 4.6. Г. Аппаратура, материалы, реактивы

Хроматограф с детектором по теплопроводности и газохроматографической колонкой длиной I,4 м, внутренним диаметром 4 мм, наполненной активным углем.

Концентратор - V - образный, изготовлен из трубки из нержавеющей стали бх I мм длиной около 500 мм; наполнен измельченным лаборатор ным стеклом. К концентратору присоединяют стеклянный переходник (черт. I) с отростком и пробкой для ввода пробы.

Сосуд Дьюара стеклянный, вместимостью около 0,5 дм<sup>3</sup>. Счетчик газовый барабанный (с жидкостным затвором) типа РГ-700 по ТУ 25-7550 СОЗ9-88.

Вспомогательное оборудование для хроматографического анализа: лупа измерительная по ГОСТ 25706-83  ${\rm I6}^{\rm X}$  увеличения с ценой деления 0,I мм;

линейка металлическая по ГОСТ 427-75; набор сит "Физприбор" или сита аналитического типа; шприц медицинский вместимостью IO см<sup>3</sup> по ГОСТ 22967-82; секундомер механический по ТУ 25-I894-003-90; расходомер пенный.

Кислород жидкий технический по ГОСТ 6331-78.

Гелий очищенный, марки Б по ТУ 5I-940-80.

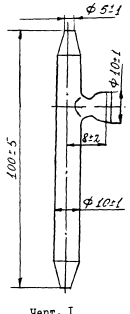
Смесь газовая поверачная двускиси углерода с азотом РСО №3744-87

Уголь активный марки СКТ по ТУ 6-16-2333-79, фракция с частицами размером 0.2-0.5 мм, высушенный при  $150^{\circ}$  С в течение 4 ч.

Us Avenil donum. John Jame

ТУ 6-21-12-94

### Переходник стеклянный



Черт. І

TY 6-2I-I2-94 Формат // Копирсбал

Стекло лабораторное, измельченное в фарфоровой ступке. Фракцию с частицами размером 0,2-0,5 мм промывают горячей дистилированной водой и высушивают при  $150\,^{\circ}$ C в течение 4 ч.

Сетка медная с размером ячейки 0,I-0,I5 мм или волокно стеклянное по ГОСТ 10727-73.

- 4.6.2. Подготовка к анализу
- 4.6.2.I. Подготовка газохроматографической колонки и концентратора

Газохроматографическую колонку наполняют активным углем; поверх слоя угля укладывают слой стеклянного волокна толщиной 8-12 мм. 3а-тем колонку укрепляют в термостате хроматографа и, не присоединяя к детектору, дополнительно высушивают при 150 °C в течение 8 ч в токе газа-носителя при расходе около 30 см $^3$ /мин.

Концентратор наполняют измельченным стеклом; поверх слоя стекла укладывают медную сетку. Наполненный концентратор продувают газомносителем в течение 3 ч.

4.6.2.2. Градуировка хроматографа

Объемную долю двуокиси углерода определяют методом абсолютной калибровки, используя для этого поверочную газовую смесь (ПГС).

Примечание. Вместо ПГС можно использовать атмосферный воздух, в котором объемную долю двускиси углерода принимают равной 0,03%.

Эт 3 до 5 до ПГС объемом от 2 до 10 см<sup>3</sup> вводят в хроматограф через концентратор, который присоединяют к хроматографу, вместо сменной дозы, короткими вакуумными трубками.

Перед введением каждой дозы продувают концентратор газом - носителем (геливм) в течение I мин. Затем, прекратив подачу гелия, помещают концентратор в сосуд Дьюара с жидким кислородом. Через 3 мин включают подачу газа-носителя и вводят в его поток через переходник дозу ПГС. Через I мин заменяют сосуд Дьюара с жидким кислородом сосудом с водой с температурой 25-30 °С и записывают хроматограмму десор-

Un Guerry Towns John Jame

Ty 6-21-12-94

бированной двуокиси углерода.

По хроматограммам ПГС строят градуировочный график зависимости высоты пика двускиси углерода в миллиметрах, приведенной к чувствительности регистратора (масштабу) МІ, от объема двускиси углерода в каждой дозе, в миллиметрах, который вычисляют по формуле

$$V = \frac{C_{\text{cr}} \cdot \mathcal{P}_{\text{cr}}}{100}$$

где  $C_{\text{ст}}$  — объемная доля двускиси углерода в ПГС, %;  $\mathcal{O}_{\text{ст}}$  — доза ПГС, мл.

Условия градуировки. Температура газохроматографической колонки 150 °C, расход газа-носителя (гелия) - 30 см<sup>3</sup>/мин. Ток питания детектора и чувствительность регистратора устанавливают опытным путем в зависимости от типа хроматографа.

Примечание. Допускается корректировать указанные условия в зависимости от типа хроматографа без увеличения погрешности измерений.

#### 4.6.3. Проведение анализа

Подключение хроматографа к сети и вывод на нормальный режим выполняется по инструкции предприятия-изготовителя.

Концентратор присоединяют к переключающему крану хроматографа и продувают не менее чем десятикратным объемом гелия. Одновременно устанавливают расход внализируемого газа около 300 см $^3$ /мин по показаниям пенного расходомера.

Помещают концентратор в сосуд Дьюара с жидким кислородом. Через 3 мин направляют в концентратор анализируемый газ и пропускают от 3 до 5 дм $^3$  газа в зависимости от измеряемой объемной доли двуокиси углерода. Объем пробы измеряют по показаниям газового счетчика.

Закончив отбор пробы, продувают охлажденный концентратор гелием в течение I-2 мин. затем заменяют сосуд Дьюара с жидким кислородом сосудом с водой с температурой 25-30  $^{\circ}$ C и записывают хроматограмму десорбировенной двуокиси углерода.

Измисти докум. Лода. Цата

ואם א"וענוצעונונינים טעוויני וסטעיינים איייים איייייים טעוויב

ТУ 6-21-12-94

Nucm IO Температура газохроматографической колонки, расход газа-носителя (гелия) и ток питания детектора должны быть идентичны принятым при градуировке прибора. Диапазон шкалы регистратора выбирают таким, чтобы пик двуокиси углерода был максимальным в пределах диаграмной ленты регистратора.

#### 4.6.4. Обработка материалов

ію высоте пика двуокиси углерода, приведенной к чувствительности регистратора МІ, определяют по градуировачному графику объем двуокиси углерода в пробе аргонали вычисляют объемную долю двуокиси углерода ( $X_5$ ) в процентах по формуле:

$$X_5 \stackrel{!}{=} \frac{\sqrt[4]{2} \cdot 100}{\sqrt{1 - 100}},$$

где  $V_{\lambda}$  - объем двуокиси углерода в пробе аргона высокой чистоты по градуировочному графику, см<sup>3</sup>;

√ - объем пробы аргона высокей чистоты, см<sup>3</sup>.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, расхождения между которыми не должно превышать допускаемое расхождение, равное 15%.

Пределы допускаемого значения относительной суммарной погрешности результата анализа + 25 % при доверительной вероятности 0,95.

4.7. Определение объемной доли метана

4.7.1. Аппаратура, материалы и реактивы

Хроматограф с детектором ионизации в пламени и газохроматографической колонкой длиной I м, внутренним диаметром 3-4 мм, заполненной адсорбентом.

Вспомогательное оборудование для хроматографического анализа по п. 4.6.I.

Азот газообразный по ГЭСТ 9293-74.

Водород технический по ГОСТ 3022-80, марки Б, сорт I.

Воздух для питания пневматических приборов и средств автомати-

				l
				l
BROWEN	N'DOKUM.	Roðn.	Amon	l

TY 6-21-12-94

II

Сита молекулярные NaX или CaX по ТУ 38-10281-80, фракция и частицами размером 0,4-0,6 мм или уголь активный марки СКТ по ТУ 3-16-2333-79, фракция с частицами размером 0,2-0,5 мм.

Смесь поверочная газовая (ПГС) метана с азотом с объемной долей метана около 0,001 %, аттестованная органами Госстандарта, или метан газообразный чистый.

Сетка медная с размером ячейки 0,I-0,I5 мм или волокно стеклянное по  $\Gamma$ ОСТ I0727-73.

- 4.7.2. Подготовка к анализу
- 4.7.2.1. Подготовка газохроматографической колонки

 $\Phi$ ракцию молекулярных сит 0,4-0,6 мм прокаливают в течение 5 ч при 480  $^{\rm O}$ C в токе инертного газа, охлаждают в эксикаторе и быстро наполняют газохроматографическую колонку.

Фракцию активного угля 0,2-0,5 мм высушивают в течение 4 ч при  $^{150}$   $^{\circ}\mathrm{C}$ .

Заполнение газохроматографической колонки - по п. 4.6.2. I.

4.7.2.2. Градуировка хроматографа

Объемную долю метана определяют методом абсолютной калибровки, используя для этого поверочную газовую смесь (ПГС). От 3 до 5 доз ПГС объемом от 2 до 10 мл вводят в хроматограф с помощью дозатора.

Примечание. Вместо ПГС для калибровки можно использовать метан по ТУ 51-641-78, который должен вводиться в хроматограф с помощью микродозятора. Калибровка выполняется по инструкции предприятия—изготовителя.

По хроматограммам ПГС строят градуировочный график зависимости высоты пика или площади пика метана в миллиметрах или квадратных миллиметрах, приведенных к чувствительности регистратора МІ, от объемной доли метана в ПГС в процентах.

По результатам градуировки вычисляют градуировочные коэффициен<del>а</del>ы

Usrdaum d'donum. Roon. Aomo.

3,135

א"חשון אושעיים ניווא ושמוא נוחסא אייטשעיי ווישעיי וישעיי

Ty 6-2I-12-94

Nucm I2  $\kappa_{\mathrm{I}}$  (см $^3$ /мм) или  $\kappa_{\mathrm{I}}^{\mathrm{I}}$  (см $^3$ /мм $^2$ ) по формулам

$$K_{I} = \frac{C_{CT} \cdot \mathcal{D}_{CT}}{h \text{ cr} \cdot M_{CT} \cdot 100} \qquad \text{или} \qquad K_{I}^{I} = \frac{C_{CT} \cdot \mathcal{D}_{CT}}{S_{CT} \cdot M_{CT} \cdot 100}$$

где  $C_{cm}$  - объемная доля метана в ПГС, %;

 $\Omega_{\rm cr}$  – доза ПГС, см<sup>3</sup>;

 $h_{\rm cr}$  - высота пика метана на хроматограмме ПГС, мм;

 $S_{\rm cr}$  – площадь пика метана на хроматограмме ПГС, мм<sup>2</sup>;

 ${\rm M_{cr}}$  - чувствительность регистратора при записи пика метана.

При этом площадь пика (S) вычисляют по формуле

е h - высота пика, мм;

Условия градуировки. Температура газохроматографической колонки 60  $^{\circ}$ C; расходы: газа-носителя (азота) 40- $^{\circ}$ O см $^{3}$ /мин, воздуха I50 см $^{3}$ /мин. Чувствительность регистратора устанавливают опытным путем в зависимости от типа хроматографа.

Примечание: Допускается корректировать указанные условия в зависимости от типа хроматографа без увеличения погрешности измерений.

4.7.3. Проведение анализа

Пробу аргона высокой чистоты вводят в хроматограф с помощью дозатора или шприца. Температура газохроматографической колонки и расходы газа-носителя, водорода и воздуха должны быть идентичны принятым
при градуировке прибора. Дозу анализируемого газа и чувствительность
регистратора выбирают такими, чтобы пик метана на хроматограмме анализируемого газа был максимальным в пределах диаграмной ленты регистратора.

4.7.4. Обработка результатов

Объемную долю метана (X<sub>6</sub>) в процентах определяют по градуировочному графику по высоте или площади пика метана на хроматограмме ана-

Изфекти докум. Лодп. Дата

שם איוחם וויחחוו יו חתוו או לכמש מאס אואסיי הואמוי לואמיני כי מחוואי

ТУ 6-21-12-94

I3

лизируемого газа, приведенной к чувствительности регистратора МІ, или вычисляют по формулам:

$$X_6 = \frac{K_{\underline{I}} \cdot \dot{h} \cdot M \cdot I00}{\varnothing}$$
 или  $X_6 = \frac{K_{\underline{I}}^{\underline{I}} \cdot S \cdot M \cdot I00}{\varnothing}$ 

 ${\rm K}_{\rm T}$  - градуировочный коэффициент, вычисленный по высоте пигде ка метана, см<sup>3</sup>/мм:

> - градуировочный коэффициент, вычисленный по площади пика метана,  $cm^3/mm^2$ :

> - высота пика метана на хроматограмме анализируемого газа, мм:

- площадь пика метана на хроматограмме анализируемого газа. мм<sup>2</sup>:

М - чувствительность регистратора при записи пика метана;

- доза анализируемого газа, cm<sup>3</sup>. (2)

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не должно превышать допускаемое расхождение, равное I5 %.

Пределы допускаемого значения этносительной сумарной погрешности результата анализа 25 % при доверительной вероятности 0.95.

- 4.8. Определение объемной доли водорода
- 4.8.1. Объемную долю водорода в аргоне высокой чистоты определяют многошкальными приборами с гальванической ячейкой с твердым электролитом типа "Лазурит" и др.

Основная погрешность газоанализатора при измерении объемной доли водорода не превышает + 10 % для диапазонов 0-10 ppm, 0-20 ppm, 0-50 ppm, 0-I00 ppm.

Принцип измерения объемной доли водорода в анализируемом газе основан на проведении реакции взаимодействия его с кислородом в реакторе при высокой температуре в присутствии катализатора, измерении с помощью кулонометричесого чувствительного элемента количества обра-

ТУ 5-21-12-94

Анализ проводят по инструкции, приложенной к газоанализатору. Допускается применение других приборов, основная погрешность которых не превышает 10~%.

При разногласиях в оценке объемной доли водорода анализ проводят многошкальными приборами с гальванической ячейкой с твердым электро-литом.

- 4.9. Объемную долю кислорода, азота, водррода, двускиси углерода и метана в аргоне высокой чистоти допускается определять газоадсорбционным хроматографическим методом с применением хроматографов с высокочувствительными детекторами: термокондуктометрическим, пламеннони иобационным, гелиевым ионизационным, аргоновым разрядным и т.д. и других методик, обеспечивающих метрологические характеристики по п.п. 4.3 4.8.
  - 5. УПАЮВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ
- 5.І.Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение аргона высокой чистоты должны соответствовать требованиям ГОСТ 26460—85 и Правилам устройства и безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением, утвержденным Госгортехнадзором России.

#### 6. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

DOUR WIDA PINUATURUS. HOUSE, U UNITE

MINDENNING O COLLEY

о.І. Гарантиии изготовителя на газообразный и жидкий аргон высокой чистоты в соответствии с требованиями ГОСТ IOI57-79, раздел б.

высокой чистоты в соответствии с треоованиями 10СТ 10157-79, раздел 6.

Ту 6-21-12-94

Ту 6-21-12-94

Ту 6-21-12-94

Ту браной (Треоованиями) 10СТ 10157-79, раздел 6.

## П Е Р.Е Ч Е Н Ь $\label{eq:condition} \mbox{нормативно-технической документ} \mbox{\textbf{ации}},$

включенной в ТУ 6-21-12-94

267 a mm	Обозначение НТД	Наименование	Лист (страница)
	ΓUCT 427-75	Линейки измерительные металлические Основные параметры и размеры.	7
UOX mout	ГОСТ 3022-80	Водород технический	II
ę.	ГОСТ 633I-78	Кислород жидкий технический и меди- цинский	7
₽¥0d	ΓUCT 9293-74	Азот газообразный и жидкий	II
KECS	ГОСТ I0I57-79	Аргон газообразный и жидкий	3,4,5,6,15
Porabpant famposacaopoga	ГОСТ 10727-91	Нити и волокна стеклянные однонап- равленные	9,12
Porespe	POCT 17433-80	Промышленная чистота. Сжатый воздух Классы загрязненности	I2
	ľ∪CT 22967-90	Шприцы медицинские инъекционные многократного применения	7
ama	FUCT 24484-80	Промышленная чистота. Сжатый воздух Методы измерения загрязненности	. I2
100	NCT 25706-83	Лупы измерительные	7
ipog	ТУ 51-940-80	Гелий газообразный высокой чистоты	7
7 W	ТУ о-16-2333-79	Уголь активный марки СКТ	7,12
r dy	ТУ 36-102ы1-30	Сита молекулярные	12
IND.A	ТУ 51-841-87	Метан газоэбразный	12
3	ТУ 25-1894-003-90	Секундомеры механические	7
ВЗСМ. ИНВ М ННВ М дубп. Подп. и дата	ТУ 25-'7550 0039-38	Счетчик газа барабанный с жидкостны затвором типа PГ-700	м 7
ama 6			

Измичет М<sup>а</sup>докум. Людт. Дата

ТУ 6-21-12-94

OKII 2I I48I

УДК 061.939.3		
Группа Л II		
Зарегистрирован	10	
11 11	I999	г.
за №		

#### **УТВЕРЖЛАЮ**



#### ИЗВЕЩЕНИЕ № I

об изменении технических условий TY 6-2I-I2-94

"Аргон высокой чистоты"

Срок введения с OI.II.99 г.

#### СОГЛАСОВАНО

ОАО"Балашихинский кислородный завод", Письмо № 250 от "\_30" \_ 09 I999r.

ЗАО "Лентехгаз" Письмо № \_ 7/442 1999r. от "I4 " 07

ГП "Петербургский Метрополитен" Письмо № 222-04/05-21 от"27" 1999 г.

#### РАЗРАБОТАНО

ОАО "Гипрокислород". Рлавный технолог ---- Александров Л.К. 1999г.

FATHA F POCCHE

Срок действия технических условий ТУ 6-2I-I2-94 "Аргон высокой чистоты" продлить до 0I.II.2004 года.

ОКП 21 1495

УДК Группа Л11 Зарегистрировано "\_\_\_\_\_2004 г. За №



# ИЗВЕЩЕНИЕ № 2 об изменении технических условий ТУ 6-21-12-94 «Аргон высокой чистоты».

«Аргон высокой чистоты». Срок введения с 01.11.2004 г.

СОГЛАСОВАНО

РАЗРАБОТАНО

ОАО «Балашихинский кислородный завод»

Письмо№ 108 от «21» 04-2004 г. ОАО "Гипрокислород"

авный инженер Ю.Л.Холопов 2004 г.

ЗАО «Лентехгаз»

Письмо № 7/259 от «23» 04. 2004 г.

OOO «BCB»

Письмо № 20 от «23» 04. 2004 г.

FOCCTANHAPT POCCAME
BHUNCTBURDERS AND BARET CTPROBAN KATARONING ANCT
BHECEN (FEBCTF (6 06.94)
BAN 200 20217 22

Подпись и дата Взам. инв. №

Лив. № подл. Подпи

Снять ограничение срока действия технических условий ТУ 6-21-12-94 «Аргон высокой чистоты» с 01.11.2004 года.

Раздел 3. Пункт 3.1. Пятый абзац. Изложить в новой редакции: «Каждая партия (контейнер, паллета) и каждый автореципиент, наполненные газообразным аргоном высокой чистоты, а также каждая цистерна, наполненная жидким аргоном высокой чистоты, должны сопровождаться документом удостоверяющим качество аргона».

Шестой абзац. Вместо слов :»номер баллона, автореципиента или цистерны» записать :»номер партии, автореципиента или цистерны».

После слов «результаты проведенных анализов» дополнить: «или соответствие требованиям настоящих ТУ».

Пункт 3.2. Первый абзац. Исключить.

اع

Второй абзац. Изложить в новой редакции: "Пробу для определения объемной доли кислорода, азота, двуокиси углерода, метана и водорода, а также объемной доли водяного пара отбирают из одного баллона от партии».

Взам. инв.)											
Подпись и дата		Изм	Кол.уч.	Пист	№док.	Попт	Пота	Извещение №2 об измен	ении ТУ	6-21-12-	-94
_		Гл. ин			олопов	16	10		Стадия	Лист	Листов
подп.				Масумова Масук		K	Аргон высокой чистоты.	A	2	2	
Инв.№ п						PX-56.0	, inprofit backers merera.	ОАО "ГИПРОКИСЛОРОД"			

ФОРМА КАТАЛОЖНОГО ЛИСТА ПРОПУБЛИИ

КАТАЛОЖНЫЙ ЛИСТ ПРОЛУКНИИ. ( ИЗМЕНЕНИЕ )

					THEAL	NAT:3	PORAH	ኊጸነኣ	K <del>UMM</del>	CLUMET	MO	الاجاليالي	ME )
од CM	01	2	250	111111111111111111111111111111111111	802cs	н гр	ECTP		Регне номер	patrico	ный	03	008217
Код	окп				]	11							·
	менован начени		укции			12							
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·										
стан	дарта	-	дарствені			13							
техн	ическо	о док	мативног умента ормативно			14	Ту	6-2	ZI-IZ	2-94	, Из	вещен	ие №2
			умента			15				<del></del>			
L													
по	OKNO	и ппр	I-ИЗГОТОВІ ИХОВОЙ КО Редприяті	д		16							
	уговите.					17							
(ки Уф	искс, об	прият <u>Бласть</u>	ototen-rn V. Rogot.	вителя (мод. винд		18		<b>'</b>					
	ефон утие	19					Тел	ефакс		20			
	дства	21		<del></del>		-							
	именов шинние		сржателя			23							
	<del></del>			<del></del>									
			нодлина Б. город.	ика лица, дом)		24							
			туска про	-		25							
ИЛ	и техни	ческо	з действие го докуме сергифия		010	26	CH	ЯTЬ	orpa	эгиче	ние	срока	действи
				<del></del>		27							