

---

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО  
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

---



НАЦИОНАЛЬНЫЙ  
СТАНДАРТ  
РОССИЙСКОЙ  
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р  
56341—  
2015

---

# УГЛЕВОДОРОДЫ АРОМАТИЧЕСКИЕ И ПРОДУКТЫ РОДСТВЕННЫЕ ХИМИЧЕСКИЕ

Определение общего содержания серы  
методом ультрафиолетовой флуоресценции

Издание официальное



Москва  
Стандартинформ  
2015

## Предисловие

1 ПОДГОТОВЛЕН Федеральным государственным унитарным предприятием «Всероссийский научно-исследовательский центр стандартизации, информации и сертификации сырья, материалов и веществ» (ФГУП «ВНИИ СМТ») на основе собственного аутентичного перевода на русский язык стандарта, указанного в пункте 4

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 160 «Продукция нефтехимического комплекса»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 10 февраля 2015 г. № 68-ст

4 Настоящий стандарт идентичен стандарту ASTM D 7183–12 «Стандартный метод определения общего содержания серы в ароматических углеводородах и родственных химических продуктах ультрафиолетовой флуоресценцией» (ASTM D 7183–12 «Standard test method for determination of total sulfur in aromatic hydrocarbons and related chemicals by ultraviolet fluorescence»).

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного стандарта ASTM для приведения в соответствие с ГОСТ Р 1.5–2012 (пункт 3.5).

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных стандартов ASTM соответствующие им национальные стандарты Российской Федерации и межгосударственные стандарты, сведения о которых приведены в дополнительном приложении ДА

## 5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

*Правила применения настоящего стандарта установлены в ГОСТ Р 1.0—2012 (раздел 8). Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном (по состоянию на 1 января текущего года) информационном указателе «Национальные стандарты», а официальный текст изменений и поправок – в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ближайшем выпуске информационного указателя «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования – на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет ([gost.ru](http://gost.ru))*

© Стандартиформ, 2015

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

**УГЛЕВОДОРОДЫ АРОМАТИЧЕСКИЕ И  
ПРОДУКТЫ РОДСТВЕННЫЕ ХИМИЧЕСКИЕ****Определение общего содержания серы  
методом ультрафиолетовой флуоресценции**

Aromatic hydrocarbons and related chemicals.  
Determination of total sulfur by method of ultraviolet fluorescence

Дата введения — 2016—01—01

**1 Область применения**

1.1 Настоящий стандарт устанавливает метод определения серы в ароматических углеводородах, их производных и родственных химических продуктах методом ультрафиолетовой флуоресценции.

1.2 Настоящий метод применим к образцам с содержанием серы от 0,5 до 100 мг/кг.

1.3 Результаты испытаний по настоящему методу можно использовать для определения соответствия продукции требованиям спецификаций. Результаты испытаний записывают в соответствии с правилами округления по ASTM E 29.

1.4 Значения в единицах системы СИ считаются стандартными.

1.5 В настоящем стандарте не предусмотрено рассмотрение всех вопросов обеспечения безопасности, связанных с его использованием. Пользователь стандарта несет ответственность за обеспечение соответствующих мер безопасности и охраны здоровья и определяет целесообразность применения законодательных ограничений перед его использованием. Меры предосторожности приведены в разделе 9.

**2 Нормативные ссылки**

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие документы:

**2.1 Стандарты ASTM<sup>1)</sup>**

ASTM D 1555 Метод испытания для вычисления объема и массы товарных ароматических углеводородов и циклогексана (ASTM D 1555, Test method for calculation of volume and weight of industrial aromatic hydrocarbons and cyclohexane)

ASTM D 3437 Практика отбора образцов и обращения с жидкими циклическими продуктами (ASTM D 3437, Practice for sampling and handling liquid cyclic products)

ASTM D 6809 Руководство по процедурам контроля и обеспечения качества для ароматических углеводородов и родственных материалов (ASTM D 6809, Guide for quality control and quality assurance procedures for aromatic hydrocarbons and related materials)

ASTM E 29 Практика использования значащих цифр результатов испытаний для определения соответствия спецификациям (ASTM E 29, Practice for using significant digits in test data to determine conformance with specifications)

ASTM E 691 Практика проведения межлабораторных исследований для определения прецизионности метода испытаний (ASTM E 691, Practice for conducting an interlaboratory study to determine the precision of a test method)

**2.2 Другие документы**

Постановления OSHA, часть 29 Свода федеральных правил (США), параграфы 1910.1000 и

<sup>1)</sup> Уточнить ссылки на стандарты ASTM можно на сайте ASTM [www.astm.org](http://www.astm.org) или в службе поддержки клиентов ASTM: [service@astm.org](mailto:service@astm.org). В информационном томе ежегодного сборника стандартов (Annual Book of ASTM Standards) следует обращаться к сводке стандартов ежегодного сборника стандартов на странице сайта.

### 3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

**3.1.1 окислительный пиролиз (oxidative pyrolysis):** Процесс сжигания образца в атмосфере, обогащенной кислородом, при высокой температуре для разложения его компонентов на элементарные оксиды.

**3.2 ультрафиолетовая флуоресценция (ultraviolet fluorescence):** Излучение в области электромагнитного спектра с длиной волны от 100 до 3900 А, которое возбуждает молекулы SO<sub>2</sub> в SO<sub>2</sub>\*.

### 4 Сущность метода

Образец вводят непосредственно в трубку для сжигания или помещают в лодочку для образца. Затем лодочку помещают в высокотемпературную трубку для сжигания, в которой сера окисляется до диоксида серы (SO<sub>2</sub>) в атмосфере, обогащенной кислородом. Воду, образующуюся при сгорании образца, удаляют, а газы подвергают воздействию ультрафиолетового (УФ) излучения. SO<sub>2</sub> поглощает энергию УФ излучения и переходит в возбужденное состояние SO<sub>2</sub>\*. При возвращении в стабильное состояние SO<sub>2</sub>\* испускает излучение, которое детектируется фотозлектронным умножителем. Результирующий сигнал является показателем содержания серы в образце.

### 5 Назначение и применение

Некоторые промышленные катализаторы, используемые при нефтепереработке и химической очистке, отравляются в присутствии следовых количеств серы, содержащихся в сырье. Настоящий метод испытаний можно использовать для контроля содержания серы при производстве ароматических углеводородов, их производных и родственных химических продуктов и определения содержания серы в готовых продуктах.

### 6 Помехи

6.1 Определению серы мешают галогены при концентрации более 10 % и азот в концентрации более 1500 мг/кг.

6.2 Вода, образующаяся при сгорании образца, если ее не удалить перед поступлением газа в детектор, может мешать определению серы.

### 7 Аппаратура

#### 7.1 Пиролизная печь

Электрическая печь, обеспечивающая поддержание температуры, достаточной для испарения и пиролиза образца и окисления серы до SO<sub>2</sub>. Фактическая температура должна быть рекомендована изготовителем конкретной печи.

#### 7.2 Кварцевая пиролизная трубка

Кварцевая пиролизная трубка, выдерживающая температуру от 900 °С до 1200 °С, рекомендованная изготовителем оборудования.

#### 7.3 Микрошприц

Микрошприц, обеспечивающий введение от 5 до 250 мкл образца в соответствии с инструкцией изготовителя прибора.

#### 7.4 Инжектор с постоянной скоростью введения образца

При введении образца в пиролизную печь с помощью микрошприца следует использовать инжектор, обеспечивающий введение образца с постоянной скоростью, или модуль для ввода жидкости.

#### 7.5 Автоматический дозатор жидкости

Автоматический дозатор (автосамплер), обеспечивающий введение от 5 до 250 мкл образца.

#### 7.6 Автоматическая система ввода лодочки

Если прибор оснащен системой ввода, используют устройство для перемещения лодочки в печь с контролируемой скоростью.

<sup>1)</sup> Можно ознакомиться в Управлении документов Правительственной типографии США, 732 N. Capitol St., NW, Mail Stop: SDE, Washington, DC 20401, <http://www.access.gpo.gov>.

### 7.7 Регулирование расхода

Прибор должен быть оснащен регулятором расхода, обеспечивающим поддержание постоянной скорости подачи кислорода и газа-носителя.

### 7.8 Осушительная трубка

Прибор должен быть оснащен устройством для удаления водяного пара.

## 8 Реактивы

### 8.1 Чистота реактивов

Для испытаний используют реактивы квалификации ч. д. а. Если нет других указаний, реактивы должны соответствовать спецификации Комитета аналитических реактивов Американского химического общества<sup>1)</sup>. Можно использовать реактивы другой квалификации при условии, что степень чистоты реактива не снижает точность результатов определения.

### 8.2 Инертный газ

Можно использовать аргон (Ar) или гелий (He) чистотой не менее 99,99 % мол.

### 8.3 Газообразный кислород

Используют кислород чистотой не менее 99,99 % мол.

### 8.4 Растворитель

Выбирают растворитель, обеспечивающий растворение серосодержащих соединений. Температура кипения растворителя должна быть близка к температуре кипения анализируемого образца. Например, можно использовать метанол, изооктан и *n*-ксилол (см. примечания 1 и 2).

Примечание 1—Быстрая проверка может быть проведена введением растворителя и образца один или два раза и сравнением значений вычисленной относительной площади.

Примечание 2—Для всех растворителей должно быть известно содержание серы или оно должно быть незначительным, чтобы не влиять на результаты испытания.

### 8.5 Дибензотиофен

Дибензотиофен с содержанием серы 17,399 % масс. (молекулярный вес 184,26) (см. примечание 3).

Примечание 3—Необходима поправка на содержание химических примесей. Обычно используют дибензотиофен чистотой 98 %.

8.6 Кварцевая вата (при необходимости).

### 8.7 Исходный раствор с содержанием серы примерно 870–1044 мкг/см<sup>3</sup>

Можно использовать имеющийся в продаже стандартный раствор. Для приготовления исходного раствора в градуированную мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> взвешивают 0,5–0,6 г дибензотиофена с точностью до 0,1 мг, доводят до метки выбранным растворителем и перемешивают. Концентрацию исходного раствора, мкг/см<sup>3</sup> растворителя, определяют по формуле (1). Для получения необходимой концентрации серы можно дополнительно разбавлять исходный раствор (см. примечания 4 и 5). Можно приготовить другие объемы растворов при условии, что они соответствуют указанной концентрации.

$$\text{мкг S/см}^3 \text{ растворителя} = \frac{\text{г DBT} \cdot 0,174 \cdot \text{чистоту DBT} \cdot 10^6}{100 \text{ см}^3 \text{ растворителя}}, \quad (1)$$

где DBT – дибензотиофен (содержание серы в DBT – 17,3994%).

Примечание 4—Рабочие стандарты периодически заменяют в зависимости от частоты использования и срока хранения. Срок хранения растворов приблизительно 3 мес.

Примечание 5—Все новые калибровочные стандарты сравнивают с предыдущим стандартом.

## 9 Предостережение

9.1 Следует строго соблюдать правила, инструкции по охране труда и технике безопасности при работе с материалами, используемыми в настоящем методе.

9.2 В настоящем методе применяют высокую температуру. Следует соблюдать осторожность

<sup>1)</sup> Reagent Chemicals, American Chemical Society Specifications, American Chemical Society, Washington, D.C. (Химические реактивы. Спецификация Американского химического общества, Вашингтон, округ Колумбия). Предложения по проверке реактивов, не входящих в списки Американского химического общества – см. Appular Standards for Laboratory Chemicals, BDH Ltd., Poole, Dorset, U.K. (Чистые образцы для лабораторных химикатов), а также the United States Pharmacopeia and National Formulary, U.S. Pharmacopeial Convention, Inc. (USPC), Rockville, MD. (Фармакопея США и национальный фармакологический справочник).

при использовании горючих материалов рядом с пиролизной печью.

9.3 Воздействие ультрафиолетового излучения вредно для здоровья. Следует избегать воздействия не только прямого, но и рассеянного ультрафиолетового излучения на любую часть тела, особенно на глаза.

## 10 Отбор образцов

10.1 Отбор образцов – по АСТМ Д 3437.

## 11 Подготовка аппаратуры

11.1 Прибор регулируют в соответствии с инструкцией изготовителя.

11.2 Регулируют поток газа и температуру пиролиза в соответствии с рабочими условиями, рекомендуемыми изготовителем прибора.

11.3 Процедура введения образцов зависит от изготовителя прибора и используемой системы ввода.

11.4 Используют автоматический дозатор или инжектор с постоянной скоростью введения образца для прибора с вертикальной пиролизной печью.

11.5 Предварительно прокаливают лодочки, которые будут использоваться для испытания.

## 12 Калибровка и стандартизация

12.1 Используя стандартный исходный раствор серы (8.7), готовят серию калибровочных стандартов, охватывающих диапазон ожидаемых концентраций серы. Если ожидаемые концентрации серы охватывают диапазон от 0 до 1,0 мг/кг и от 1 до 100 мг/кг, следует построить два графика – один график, охватывающий диапазон от 0 до 1,0 мг/кг (низкие значения серы) и другой – охватывающий диапазон от 1,0 до 100,0 мг/кг (высокие значения серы).

Примечание 6 – Если ожидаемое содержание серы менее 1 мг/кг, калибровочный график получают с использованием автоматического дозатора или инжектора с постоянной скоростью введения образца и стандартных растворов, приготовленных из исходного раствора серы, охватывающих диапазон ожидаемой концентрации серы в образце. При построении кривой следуют рекомендациям изготовителя прибора.

Примечание 7 – Построение калибровочного графика для концентрации серы от 1 до 100 мг/кг проводят в соответствии с рекомендациями изготовителя прибора.

12.2 Массу образца можно определить по объему с помощью шприца или взвешиванием.

12.3 Для измерения объема заполняют микрошприц стандартным раствором, тщательно удаляют все пузырьки, нажимая на поршень, доводят его до калиброванной метки и записывают объем жидкости. После ввода раствора записывают объем жидкости в микрошприце. Объем введенной жидкости равен разности между двумя показаниями объемов. Для использования этого способа необходимо значение плотности образца, известное или измеренное с точностью до третьего десятичного знака.

12.4 Массу введенного образца можно определить взвешиванием пустого микрошприца до и после заполнения образцом. Этот способ обеспечивает большую точность определения массы введенного образца, чем по измерению объема, при использовании весов с точностью взвешивания  $\pm 0,0001$  г.

12.5 При введении образцов в прибор следуют рекомендациям изготовителя.

12.6 При наличии проблем с калибровочными стандартами для их устранения следуют рекомендациям изготовителя прибора.

12.7 Строят график линейной регрессии (зависимости содержания серы (мкг) от площади), используя количество точек в соответствии с рекомендациям изготовителя

12.8 Коэффициент корреляции графика линейной регрессии должен быть не менее 0,99. При невыполнении этого требования исследуют каждую точку на графике для выявления отсутствующих точек. Исправляют ошибку и вводят новые стандартные растворы.

## 13 Проведение испытаний

13.1 Используют образец для испытаний по разделу 10. Концентрация серы в образце должна быть меньше концентрации самого высокого значения диапазона и больше концентрации самого низкого значения диапазона, использованного при калибровке.

13.2 Выбирают объем образца в соответствии с рекомендациями изготовителя прибора.

13.3 Вводят образец в соответствии с рекомендациями изготовителя прибора.

13.4 Определяют концентрацию серы как среднеарифметическое значение результатов трех определений, вычисленных с использованием программного обеспечения. Следует убедиться, что результаты повторных определений являются повторяемыми.

## 14 Вычисления

14.1 Вычисленные с помощью программного обеспечения, результаты отображаются на дисплее и распечатываются в rpt (мг/кг) в соответствии с используемым прибором. Значение плотности вводят при вводе данных образца, и оно используется прибором для преобразования объемной концентрации в массовую.

14.2 Содержание серы, мг/кг, с использованием измеренного объема и известной плотности (АСТМ Д 1555) вычисляют по формуле

$$\text{Содержание серы} = \frac{M - B}{V D}, \quad (2)$$

где  $M$  – определенное содержание серы, мкг;  
 $B$  – содержание серы в холостом опыте, мкг;  
 $V$  – объем образца, см<sup>3</sup>;  
 $D$  – плотность образца, г/см<sup>3</sup>.

14.3 Содержание серы, мг/кг, с использованием массы образца вычисляют по формуле

$$\text{Содержание серы} = \frac{M - B}{w}, \quad (3)$$

где  $M$  – определенное содержание серы, мкг;  
 $B$  – содержание серы в холостом опыте, мкг;  
 $w$  – масса образца, г.

## 15 Протокол испытаний

15.1 В протоколе испытаний содержание серы, мг/кг, указывают с точностью до 0,01 мг/кг для образцов с содержанием серы менее 1 мг/кг и с точностью до 0,1 мг/кг – для образцов с содержанием серы более 1 мг/кг.

## 16 Прецизионность и смещение<sup>1)</sup>

16.1 Прецизионность настоящего метода была получена в 2004 г. в соответствии с АСТМ Е 691 на основании результатов межлабораторных исследований по определению содержания общей серы в ароматических углеводородах и родственных химических веществах методом ультрафиолетовой флуоресценции. Были проведены испытания 5 разных материалов с содержанием серы от 0,05 до 0,9 мг/кг (таблица 1) в 19 лабораториях. Результаты испытаний для материалов с содержанием серы 0,05 и 0,1 мг/кг были исключены из-за высокой нестабильности. Использованы результаты испытаний 3 материалов с содержанием серы от 15 до 90 мг/кг (таблица 2) в 25 лабораториях. За результат испытания принимали среднеарифметическое значение результатов 3 повторных определений для каждого материала (лаборатории приводили все 3 результата для каждого материала). Все образцы были приготовлены из *n*-ксилола высокой чистоты путем добавления известного количества серы.

Т а б л и ц а 1 – Прецизионность для содержания серы от 0,05 до 0,9 мг/кг

| Содержание серы | Среднеарифметическое значение $\bar{X}$ | Предел повторяемости $r$ | Предел воспроизводимости $R$ |
|-----------------|---|--------------------------|------------------------------|
| Холостой опыт   | 0,051                                   | –                        | –                            |
| 0,498           | 0,500                                   | 0,083                    | 0,216                        |
| 0,892           | 0,850                                   | 0,063                    | 0,280                        |

<sup>1)</sup> Подтверждающие данные хранятся в штаб-квартире ASTM International и могут быть получены по запросу исследовательского отчета RR:D16-1035.

## ГОСТ Р 56341—2015

Т а б л и ц а 2 – Прецизионность для содержания серы от 15 до 90 мг/кг

| Содержание серы | Среднеарифметическое значение $\bar{X}$ | Предел повторяемости $r$ | Предел воспроизводимости $R$ |
|-----------------|---|--------------------------|------------------------------|
| 15,0            | 15,69                                   | 1,61                     | 6,10                         |
| 64,5            | 67,09                                   | 7,10                     | 21,73                        |
| 91,0            | 94,34                                   | 8,14                     | 20,87                        |

### 16.1.1 Повторяемость

Два результата испытаний считают неудовлетворительными, если расхождение результатов двух определений для одного и того же материала, полученных в одной и той же лаборатории одним и тем же оператором на одном и том же испытательном оборудовании в один день превышает  $r$ .

### 16.1.2 Воспроизводимость

Два результата испытаний считают неудовлетворительными, если расхождение результатов двух определений для одного и того же материала, полученных в разных лабораториях разными операторами на разном оборудовании превышает  $R$ .

16.1.3 Любая оценка в соответствии с приведенными определениями будет справедлива с доверительной вероятностью 95 %.

### 16.2 Смещение

Смещение не установлено в связи с отсутствием пригодного эталонного материала.

## 17 Обеспечение качества и контроль качества

17.1 Рекомендуемые процедуры QA/QC, которые можно использовать для настоящего метода испытаний, приведены в ASTM Д 6809. Для обеспечения качества результатов испытаний по настоящему методу оператору рекомендуется выбирать и выполнять соответствующие процедуры QA/QC по ASTM Д 6809.

Приложение ДА  
(справочное)**Сведения о соответствии ссылочных стандартов ASTM  
национальным стандартам Российской Федерации  
(и действующим в этом качестве межгосударственным стандартам)**

Т а б л и ц а ДА.1

| Обозначение ссылочного стандарта ASTM   | Степень соответствия | Обозначение и наименование соответствующего национального стандарта |
|---|----------------------|---|
| ASTM Д 1555–09  | –                    | *   |
| ASTM Д 3437–11  | –                    | *   |
| ASTM Д 6809–12  | –                    | *   |
| ASTM Е 29–13  | –                    | *   |
| ASTM Е 691–13   | –                    | *   |
| *Соответствующий национальный стандарт отсутствует. До его утверждения рекомендуется использовать перевод на русский язык данного стандарта ASTM. Перевод данного стандарта ASTM находится в Федеральном информационном фонде технических регламентов и стандартов. |                      |   |

Ключевые слова: ароматические углеводороды, общее содержание серы, метод ультрафиолетовой флуоресценции

---

Подписано в печать 02.03.2015. Формат 60x841/8.

Усл. печ. л. 1,40. Тираж 31 экз. Зак. 464.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

---

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»

123995 Москва, Гранатный пер., 4.  
[www.gostinfo.ru](http://www.gostinfo.ru) [info@gostinfo.ru](mailto:info@gostinfo.ru)