

**ГОСТ 6382—2001  
(ИСО 562—98,  
ИСО 5071-1—97)**

**М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Й Й С Т А Н Д А Р Т**

---

# **ТОПЛИВО ТВЕРДОЕ МИНЕРАЛЬНОЕ**

## **Методы определения выхода летучих веществ**

**Издание официальное**

**МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ  
ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ  
М и н с к**

# ГОСТ 6382—2001

## Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Техническим комитетом по стандартизации ТК 179 «Твердое минеральное топливо», Институтом горючих ископаемых, Институтом СибНИИуглеобогащение

ВНЕСЕН Госстандартом России

2 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 20 от 1 ноября 2001 г.)

За принятие проголосовали:

| Наименование государства   | Наименование национального органа по стандартизации |
|----------------------------|---|
| Азербайджанская Республика | Азгосстандарт                                       |
| Республика Армения         | Армгосстандарт                                      |
| Республика Беларусь        | Госстандарт Республики Беларусь                     |
| Республика Казахстан       | Госстандарт Республики Казахстан                    |
| Кыргызская Республика      | Кыргызстандарт                                      |
| Республика Молдова         | Молдовастандарт                                     |
| Российская Федерация       | Госстандарт России                                  |
| Республика Таджикистан     | Таджикстандарт                                      |
| Туркменистан               | Главгосслужба «Туркменстандартлары»                 |
| Республика Узбекистан      | Узгосстандарт                                       |

3 Раздел 3 настоящего стандарта представляет собой идентичный текст международного стандарта ИСО 562—98 «Каменный уголь и кокс. Определение выхода летучих веществ», раздел 4.2 настоящего стандарта представляет собой идентичный текст международного стандарта ИСО 5071-1—97 «Бурые угли и лигниты. Определение выхода летучих веществ из аналитической пробы. Метод двух печей» с дополнительными требованиями, отражающими потребности экономики страны

4 Постановлением Государственного комитета Российской Федерации по стандартизации и метрологии от 28 февраля 2002 г. № 82-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 6382—2001 (ИСО 562—98, ИСО 5071-1—97) введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 1 января 2003 г.

## 5 ВЗАМЕН ГОСТ 6382—91

## 6 ИЗДАНИЕ (август 2003 г.) с Поправкой (ИУС 11—2003)

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания на территории Российской Федерации без разрешения Госстандарта России

© ИПК Издательство стандартов, 2002  
© ИПК Издательство стандартов, 2003

© СТАНДАРТИНФОРМ, 2008

Переиздание (по состоянию на сентябрь 2008 г.)

Содержание

|  |   |
|--|---|
| 1 Область применения . . . . .   | 1 |
| 2 Нормативные ссылки . . . . .   | 1 |
| 3 Метод определения выхода летучих веществ в каменных углях и коксах . . . . .       | 2 |
| 4 Методы определения выхода летучих веществ в бурых углях . . . . .                  | 8 |
| 4.1 Определение выхода летучих веществ с предварительным брикетированием навески . . | 8 |
| 4.2 Определение выхода летучих веществ в двух печах . . . . .                        | 9 |

## **Введение**

Выход летучих веществ определяют как потерю массы навески твердого топлива за вычетом влаги при нагревании без доступа воздуха в стандартных условиях.

Результаты испытания являются относительными, поэтому для достижения воспроизводимости необходимо соблюдать постоянные скорость нагрева, конечную температуру и продолжительность нагрева. Для уменьшения окисления навески топлива при нагревании доступ кислорода к пробе должен быть ограничен. Это достигается применением тиглей с пришлифованными или притертыми крышками, допускающими свободное удаление летучих веществ, но препятствующими проникновению кислорода.

Потеря массы навески топлива при нагревании обусловлена также разложением минеральных веществ, входящих в состав топлива.

Аппаратура и метод испытания позволяют проводить в муфельной печи одно или несколько определений одновременно.

При испытании бурых углей и лигнитов возможно бурное выделение летучих веществ, сопровождающееся выбросом частиц твердого вещества из тигля, что искажает результат определения. Для снижения до минимума вероятности уноса частиц из тигля в процессе нагрева предусмотрены специальные способы: брикетирование навески, нагрев в двух печах.

## ТОПЛИВО ТВЕРДОЕ МИНЕРАЛЬНОЕ

### Методы определения выхода летучих веществ

Solid mineral fuel.  
Methods for determination of volatile matter yield

Дата введения 2003—01—01

## 1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на лигниты, бурые и каменные угли, *антрациты, горючие сланцы, продукты обогащения, брикеты и коксы* (далее — топливо) и устанавливает гравиметрические методы определения выхода летучих веществ:

- в каменных углях, *антрацитах, горючих сланцах, брикетах, продуктах обогащения и коксах* (далее — в каменных углях и коксах);
- в лигнитах, бурых углях, брикетах и продуктах переработки (далее — в бурых углях).

Для определения выхода летучих веществ в бурых углях настоящий стандарт устанавливает два альтернативных метода, отличающихся способом, снижающим до минимума вероятность выброса твердого вещества из тигля в процессе нагрева: с предварительным брикетированием навески и нагрев в двух печах.

Дополнительные требования, отражающие потребности экономики страны, выделены курсивом.

## 2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 450—77 Кальций хлористый технический. Технические условия

ГОСТ 1186—87 Угли каменные. Метод определения пластометрических показателей

ГОСТ 3044—94\* Преобразователи термоэлектрические. Номинальные статические характеристики преобразования

ГОСТ 4204—77 Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4790—93 (ИСО 7936—92) Топливо твердое. Определение и представление показателей фракционного анализа. Общие требования к аппаратуре и методике

ГОСТ 5582—75 Прокат тонколистовой коррозионно-стойкий, жаростойкий и жаропрочный. Технические условия

ГОСТ 5955—75 Бензол. Технические условия

ГОСТ 9147—80 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия

ГОСТ 9293—74 (ИСО 2435—73) Азот газообразный и жидкий. Технические условия

ГОСТ 10742—71 Угли бурые, каменные, антрацит, горючие сланцы и угольные брикеты. Методы отбора и подготовки проб для лабораторных испытаний

ГОСТ 11014—2001 Угли бурые, каменные, антрацит и горючие сланцы. Ускоренные методы определения влаги

ГОСТ 13455—91 (ИСО 925—80) Топливо твердое минеральное. Методы определения диоксида углерода карбонатов

ГОСТ 14198—78 Циклогексан технический. Технические условия

ГОСТ 23083—78 Кокс каменноугольный, пековый и термоантрацит. Методы отбора и подготовки проб для испытаний

\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 8.585—2001.

ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 27313—95 (ИСО 1170—77) Топливо твердое минеральное. Обозначение показателей качества и формулы пересчета результатов анализа для различных состояний топлива

ГОСТ 27314—91 (ИСО 589—81) Топливо твердое минеральное. Методы определения влаги  
ГОСТ 27589—91 (ИСО 687—74) Кокс. Метод определения влаги в аналитической пробе

### 3 Метод определения выхода летучих веществ в каменных углях и коксах

#### 3.1 Сущность метода

Навеску пробы нагревают без доступа воздуха при температуре 900 °C в течение 7 мин. Выход летучих веществ в процентах рассчитывают по потере массы навески за вычетом потери массы, обусловленной влажностью пробы.

#### 3.2 Реактивы

3.2.1 Осушающие вещества для эксикатора:

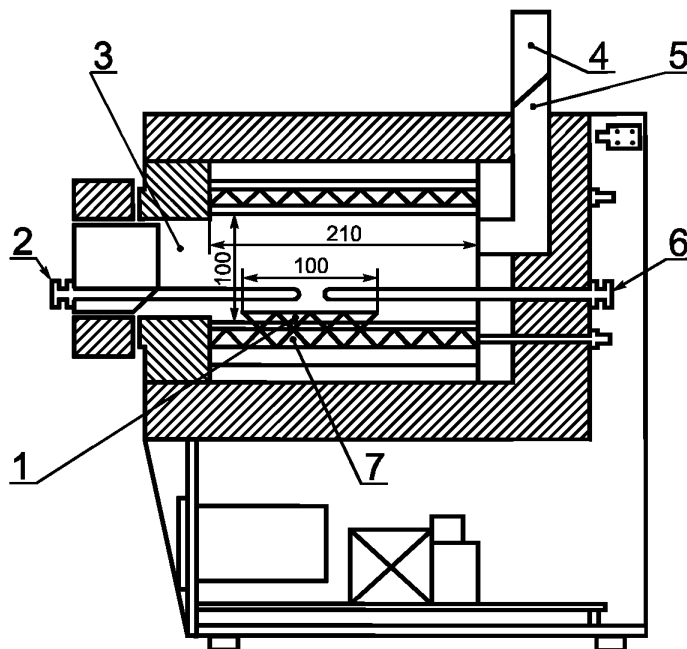
- кислота серная по ГОСТ 4204;
- кальций хлористый по ГОСТ 450;
- оксид алюминия активированный;
- перхлорат магния (ангидрон).

3.2.2 Циклогексан по ГОСТ 14198 или бензол по ГОСТ 5955.

#### 3.3 Аппаратура

3.3.1 Муфельная печь с электрообогревом и зоной постоянной температуры ( $900 \pm 5$ ) °C.

Используют муфель с глухой задней стенкой или отводной трубкой на задней стенке диаметром 25 мм и длиной 150 мм (рисунок 1).



1 — зона постоянной температуры; 2 — контрольная термопара; 3 — камера (ширина 200 мм);  
4 — отводная трубка; 5 — клапан; 6 — термопара; 7 — нагревательная система

Рисунок 1 — Муфельная печь с электрообогревом

П р и м е ч а н и е — В муфельных печах с отводной трубкой передняя дверца должна быть плотно закрыта. Отводная трубка незначительно выступает над печью и должна быть снабжена клапаном для ограничения потока воздуха через муфельную печь.

Тепловая мощность муфельной печи должна быть такой, чтобы после внесения в печь холодной подставки с тиглями температура в печи, равная  $900^{\circ}\text{C}$ , восстанавливалась не более чем за 4 мин. Температуру измеряют с помощью термопары (3.3.2).

В муфельной печи обычной конструкции (рисунок 1) при проведении одновременно нескольких определений на одной подставке зона постоянной температуры должна быть не менее  $160 \times 100$  мм. Для одного определения на индивидуальной подставке диаметр зоны с постоянной температурой составляет 40 мм.

Температуру  $900^{\circ}\text{C}$  в печи следует поддерживать как можно точнее. Допускаемое отклонение  $\pm 5^{\circ}\text{C}$  включает возможные ошибки измерения температуры и неоднородность ее распределения.

Подставку с тиглями помещают в зону постоянной температуры печи, и это положение используют при проведении всех определений.

### 3.3.2 Термопара — преобразователь термоэлектрический для измерения температуры до $1000^{\circ}\text{C}$ по ГОСТ 3044 с измерительным устройством.

Температуру в печи контролируют незачехленной термопарой из проволоки толщиной не более 1 мм. Спай термопары должен быть посередине между дном тигля, находящегося на подставке, и подом печи. Если используют подставку с несколькими тиглями, температуру проверяют под каждым тиглем. Допускается проверять температуру над тиглями на одном и том же уровне в зоне устойчивого нагрева печи.

При необходимости в печи может быть постоянно установлена зачехленная термопара, причем ее спай помещают как можно ближе к центру зоны с постоянной температурой.

Показания зачехленной термопары необходимо через короткие интервалы времени сравнивать с показаниями незачехленной термопары, которую вносят в печь при необходимости.

**Примечание** — Соотношение температура/электродвижущая сила спая термопары, находящейся при повышенных температурах, со временем постепенно изменяется.

### 3.3.3 Тигель с крышкой

Цилиндрический тигель с хорошо подогнанной крышкой изготовлен из плавленного кварцевого стекла. Масса тигля с крышкой должна быть от 10 до 14 г, размеры указаны на рисунке 2. Крышка должна плотно прилегать к тиглю, горизонтальный зазор между ними должен быть не более 0,5 мм. Подобранныю крышку пришлифовывают к тиглю, делая соприкасающиеся поверхности гладкими.

**Примечание** — Для проведения испытаний сильно вспучивающихся углей необходимо применять более высокие тигли. Увеличение высоты тигля до 45 мм не оказывает влияния на результат определения, если сохраняется скорость восстановления температуры в печи.

Допускается использовать тигли из другого огнеупорного материала или платины, если получаемые при этом результаты совпадают с результатами, полученными при использовании кварцевых тиглей в пределах допускаемых расхождений.

Допускается использовать фарфоровые тигли № 3 высокой формы с крышками по ГОСТ 9147. Крышки должны быть подогнаны и тщательно притерты, причем притирку крышек к фарфоровым тиглям производят механическим вращением до образования желобка на внутренней поверхности крышки.

Тигли с подобранной и притертой крышкой должны быть одинаково маркованы, прокалены при температуре  $(900 \pm 5)^{\circ}\text{C}$  до постоянной массы и должны храниться в экскаторе с осушающим веществом.

#### (Поправка).

3.3.4 Подставка, на которой тигли помещают в муфельную печь, позволяет соблюдать установленную скорость нагрева.

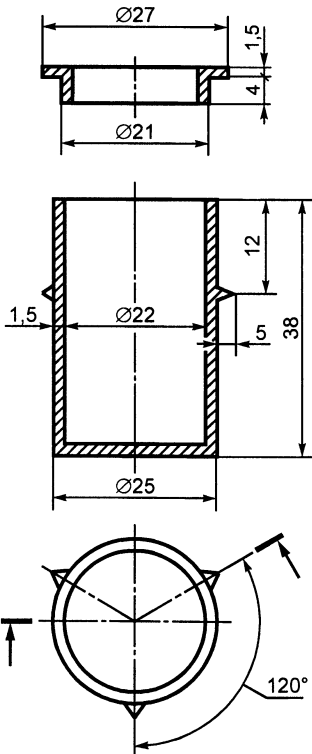


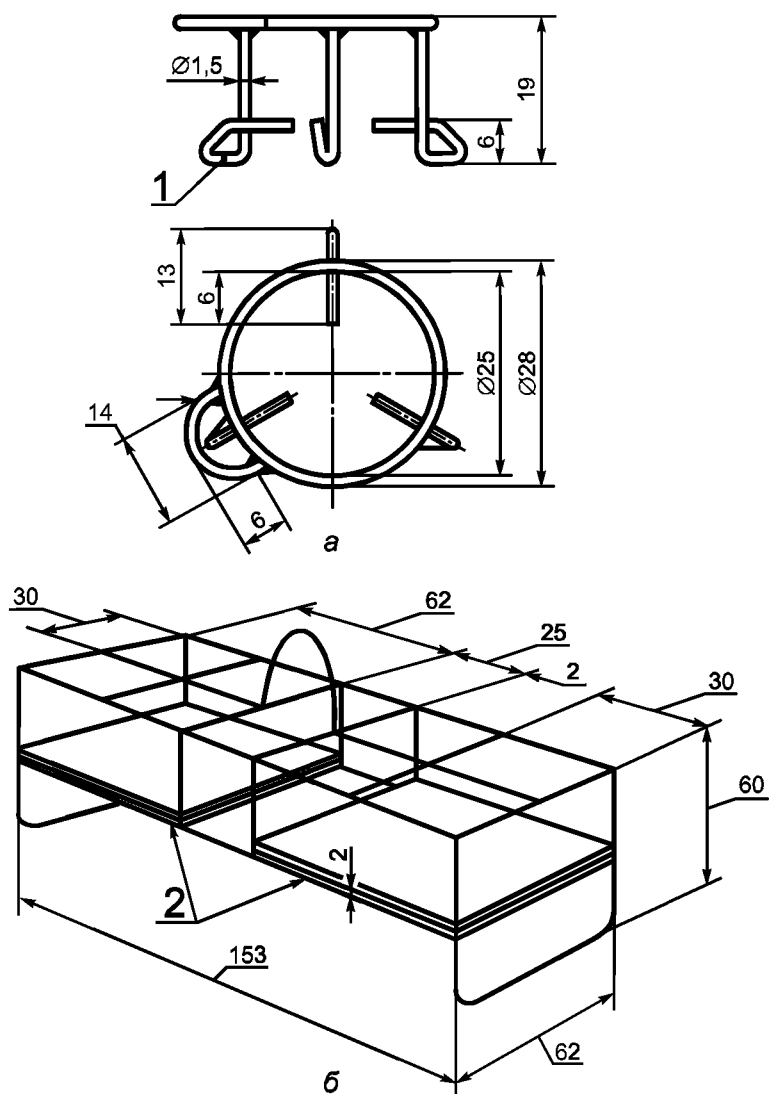
Рисунок 2 — Кварцевый тигель с крышкой

Допускается применять следующие подставки:

а) для единичного определения — кольцо из термостойкой стальной проволоки (рисунок 3а) с керамическим или асбестовым диском диаметром 25 мм и толщиной от 1,5 до 2 мм, помещенным на внутренние выступы опор;

б) для проведения одновременно нескольких определений (двух, четырех или шести) — каркас из термостойкой стальной проволоки с керамическими пластинами толщиной 2 мм, на которые ставят тигли (рисунок 3 б), или подставка из листовой жаропрочной стали по ГОСТ 5582 (рисунок 4), обычно на шесть тиглей.

*Размеры подставки должны обеспечивать возможность размещения тиглей в зоне устойчивой температуры печи, а также расстояние 20 мм между дном тигля и подом печи.*



а — подставка для одного тигля; б — подставка для нескольких тиглей  
1 — три ножки, с интервалом 120 °; 2 — керамические пластины

Рисунок 3 — Подставки для тиглей из термостойкой проволоки

3.3.5 Весы с погрешностью взвешивания не более 0,1 мг.

Допускается применять весы с погрешностью взвешивания не более 0,2 мг.

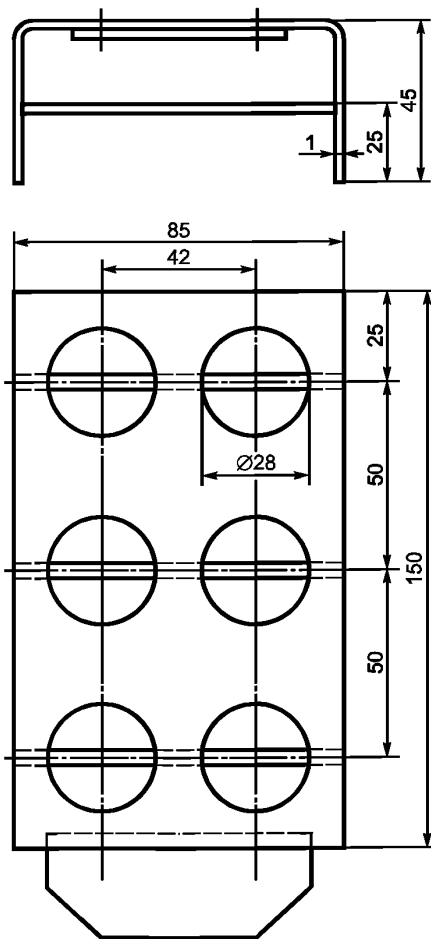


Рисунок 4 — Подставка для тиглей из листовой стали

3.3.6 Секундомер.

3.3.7 Эксикатор по ГОСТ 25336 с осушающим веществом (3.2.1).

#### 3.4 Подготовка пробы

3.4.1 Отбор и подготовка проб — по ГОСТ 10742 и ГОСТ 23083.

Для определения выхода летучих веществ используют аналитическую пробу, измельченную до прохождения частиц через сито размером отверстий 212 мкм. Пробу доводят до воздушно-сухого состояния, разложив тонким слоем на время, необходимое для установления приблизительного равновесия между влажностью угля и окружающей атмосферы.

Одновременно с определением выхода летучих веществ из другой навески пробы определяют массовую долю влаги по ГОСТ 27314, ГОСТ 11014 или ГОСТ 27589.

Перед началом определения воздушно-сухую пробу тщательно перемешивают.

3.4.2 Если определение выхода летучих веществ в каменных углях и антрацитах проводят с целью классификации, зольность их должна быть не более 10 %. Если зольность пробы превышает 10 %, пробу обогащают в органических или неорганических жидкостях в соответствии с ГОСТ 1186 и ГОСТ 4790.

Каменные угли обогащают в жидкостях плотностью от 1500 до 1600 кг/м<sup>3</sup>, а антрациты — 1800 кг/м<sup>3</sup> (хлорид цинка). Если после обогащения проб каменных углей и антрацитов их зольность превышает 10 %, определение выхода летучих веществ всплывшей фракции определяют при фактической зольности.

### 3.5 Проведение испытания

#### 3.5.1 Контроль за температурой в муфельной печи

В муфельной печи устанавливают температуру  $(900 \pm 5) ^\circ\text{C}$  с помощью постоянно установленной зачехленной термопары. В зону постоянной температуры печи помещают подставку, заполненную пустыми тиглями с крышками. Проверяют температуру под каждым тиглем на одной и той же высоте с помощью незачехленной термопары. Найденные значения должны находиться в пределах допустимых отклонений от температуры рабочей зоны.

*Допускается помещать спай незачехленной термопары на одной и той же высоте над тиглями в пределах зоны устойчивого нагрева.*

П р и м е ч а н и е — Температуру в печи проверяют до начала определений. Если в течение одного дня проводят несколько серий определений, температуру в печи контролируют один раз в день. При проверке скорости восстановления температуры в печи поступают аналогичным образом.

#### 3.5.2 Подготовка к испытанию

3.5.2.1 Пустые тигли закрывают крышками, устанавливают на подставку, заполняя все гнезда, и быстро помещают в зону устойчивой температуры муфельной печи, нагретой до  $(900 \pm 5) ^\circ\text{C}$ .

Тигли выдерживают в закрытой печи в течение 7 мин. Температура, понизившаяся при установке тиглей в печь, снова должна достичь  $(900 \pm 5) ^\circ\text{C}$  не более чем за 4 мин.

Вынимают подставку с тиглями из печи, охлаждают на металлической или асбестовой пластине в течение 5 мин, не снимая крышечек, после чего тигли помещают в экскатор и охлаждают до комнатной температуры вблизи весов.

После охлаждения пустые тигли с крышками взвешивают.

3.5.2.2 В тигель помещают пробу массой  $(1 \pm 0,01)$  г, закрывают тигель крышкой и взвешивают с точностью до 0,1 или 0,2 мг. Навеску распределяют по дну тигля ровным слоем, слегка постукивая тиглем о чистую сухую поверхность.

3.5.2.3 При анализе кокса снимают крышку с тигля, добавляют к навеске 2—4 капли циклогексана и снова закрывают тигель крышкой. *Допускается вместо циклогексана использовать бензол (3.2.2).*

П р и м е ч а н и е — Добавление циклогексана препятствует окислению кокса.

#### 3.5.3 Определение выхода летучих веществ

3.5.3.1 Тигли с навесками, закрытые крышками, помещают в гнезда холодной подставки, переносят в муфельную печь, закрывают дверцу печи и оставляют на  $7 \text{ мин} \pm 5 \text{ с}$ .

Температура, понизившаяся при установке тиглей в печь, снова должна достичь  $(900 \pm 5) ^\circ\text{C}$  не более чем за 4 мин. В противном случае испытание повторяют.

Вынимают подставку с тиглями из печи и охлаждают на металлической или асбестовой пластине в течение 5 мин. После этого тигли, закрытые крышками, помещают в экскатор и охлаждают до комнатной температуры вблизи весов.

После охлаждения тигли с нелетучим остатком взвешивают.

3.5.3.2 *После испытания тигли освобождают от нелетучего остатка. Открытые тигли с крышками прокаливают в муфельной печи, охлаждают, освобождают от зольного остатка и хранят в экскаторе с осушающим веществом.*

3.5.3.3 *Допускается исключить обязательное прокаливание пустых тиглей непосредственно перед каждым взятием навески (3.5.2.1). Хранение предварительно прокаленных тиглей (3.3.3) в экскаторе с осушающим веществом и уточнение массы тигля непосредственно перед взятием навески являются достаточными условиями для получения результатов в пределах допускаемых расхождений (3.7).*

#### П р и м е ч а н и я

1 Выход летучих веществ пробы определяют параллельно в двух навесках. Навески одной и той же пробы не рекомендуется испытывать на одной подставке.

2 Все свободные места на подставке заполняют пустыми тиглями.

3 Однаковая процедура прокаливания тиглей до и во время испытания сводит к минимуму влияние влаги, поглощаемой поверхностью тигля, а быстрое охлаждение тигля уменьшает возможность поглощения влаги нелетучим остатком. *Эти процедуры являются желательными, но не обязательными для достижения результатов в пределах допускаемых расхождений (3.5.3.3).*

#### 3.5.4 Характеристика нелетучего остатка

*Нелетучие остатки, полученные после определения выхода летучих веществ (кроме кокса), характеризуют в зависимости от внешнего вида и прочности следующим образом:*

*порошкообразный;*

*слипшийся — при легком нажиме пальцем рассыпается в порошок;*  
*слабоспекшийся — при легком нажиме пальцем раскалывается на отдельные кусочки;*  
*спекшийся, не сплавленный — для раскалывания на отдельные кусочки необходимо приложить усилие;*  
*сплавленный, не всученный — плоская лепешка с серебристым металлическим блеском поверхности;*  
*сплавленный, всученный — всученный нелетучий остаток с серебристым металлическим блеском поверхности высотой менее 15 мм;*  
*сплавленный, сильно всученный — всученный нелетучий остаток с серебристым металлическим блеском поверхности высотой более 15 мм.*

### 3.6 Обработка результатов

3.6.1 Выход летучих веществ из аналитической пробы испытуемого топлива  $V^a$ , %, вычисляют по формуле

$$V^a = \frac{100 (m_2 - m_3)}{m_2 - m_1} - W^a,$$

где  $m_1$  — масса пустого тигля с крышкой, г;

$m_2$  — масса тигля с крышкой и пробой до испытания, г;

$m_3$  — масса тигля с крышкой и нелетучим остатком после испытания, г;

$W^a$  — массовая доля влаги в аналитической пробе, %, определяемая по ГОСТ 27314, ГОСТ 11014, ГОСТ 27589.

3.6.2 Выход нелетучего остатка из аналитической пробы испытуемого топлива  $(NV)^a$ , %, вычисляют по формуле

$$(NV)^a = \frac{100 (m_3 - m_1)}{m_2 - m_1}$$

$$\text{или } (NV)^a = 100 - V^a - W^a.$$

3.6.3 Если массовая доля диоксида углерода из карбонатов в пробе топлива составляет более 2 %, выход летучих веществ с поправкой на диоксид углерода из карбонатов  $V_{CO_2}^a$ , %, вычисляют по формуле

$$V_{CO_2}^a = V^a - \left[ (CO_2)^a - (CO_2)^a_{NV} \times \frac{(NV)^a}{100} \right],$$

где  $(CO_2)^a$  — массовая доля диоксида углерода из карбонатов в аналитической пробе, определяемая по ГОСТ 13455, %;

$(CO_2)^a_{NV}$  — массовая доля диоксида углерода из карбонатов в нелетучем остатке, определяемая по ГОСТ 13455, %.

3.6.4 Результаты испытания вычисляют с точностью до второго десятичного знака, а окончательный результат округляют до первого десятичного знака.

3.6.5 Перерасчет результатов анализа на другие состояния топлива производят по ГОСТ 27313.

### 3.7 Точность метода

Точность метода приведена в таблице 1.

Таблица 1

| Наименование угля  | Максимально допустимое расхождение между результатами (пересчитанными на одинаковую массовую долю влаги) |  |
|--|--|--|
|  | Сходимость   | Воспроизводимость                      |
| Каменные угли, антрациты, сланцы горючие с выходом летучих веществ не менее 10 % | 0,3 % абс.   | 0,5 % абс.                             |
| Каменные угли, антрациты, сланцы горючие с выходом летучих веществ более 10 %    | 3 % среднего результата  | 0,5 % абс. или 4 % большего результата |
| Кокс   | 0,2 % абс.   | 0,3 % абс.                             |

### **3.7.1 Сходимость**

Разность результатов двух определений (проведенных в течение короткого промежутка времени, но не одновременно), выполненных в одной лаборатории одним исполнителем с использованием одной и той же аппаратуры из представительных навесок одной и той же аналитической пробы, не должна превышать указанную в таблице 1.

### **3.7.2 Воспроизводимость**

Разность средних значений результатов двух определений, выполненных в двух разных лабораториях из представительных порций, отобранных из одной и той же пробы для общего анализа, не должна превышать указанную в таблице 1.

*3.7.3 Если расхождение между результатами двух определений большие значения, приведенного в таблице 1, проводят третье определение. За результат испытания принимают среднеарифметическое результатов двух определений, находящихся в пределах допускаемых расхождений.*

*Если результат третьего определения находится в пределах допускаемых расхождений по отношению к каждому из двух предыдущих результатов, за результат испытаний принимают среднеарифметическое результатов трех определений.*

## **3.8 Протокол испытаний**

Протокол испытаний должен содержать следующие данные:

- характеристику испытуемой пробы;
- метод определения (обозначение настоящего стандарта);
- дату проведения испытания;
- результаты определения, в пересчете на воздушно-сухое состояние пробы, одновременно с результатами определения массовой доли влаги и зольности, также в пересчете на воздушно-сухое состояние пробы;
- особенности, замеченные при проведении анализа;
- любые операции, не предусмотренные настоящим стандартом, или необязательные.

## **4 Методы определения выхода летучих веществ в бурых углях**

### **4.1 Определение выхода летучих веществ с предварительным брикетированием навески**

#### **4.1.1 Сущность метода**

Навеску воздушно-сухой пробы брикетируют. Брикет нагревают без доступа воздуха при 900 °С в течение 7 мин. Выход летучих веществ в процентах рассчитывают по потере массы брикета за вычетом потери массы, обусловленной влажностью пробы.

#### **4.1.2 Реактивы**

##### **4.1.2.1 Осушающие вещества для эксикатора по 3.2.1.**

##### **4.1.3 Аппаратура**

###### **4.1.3.1 Муфельная печь по 3.3.1.**

###### **4.1.3.2 Термопара по 3.3.2.**

###### **4.1.3.3 Тигель с крышкой по 3.3.3.**

###### **4.1.3.4 Подставка по 3.3.4.**

###### **4.1.3.5 Весы по 3.3.5.**

###### **4.1.3.6 Секундомер по 3.3.6.**

###### **4.1.3.7 Эксикатор по 3.3.7.**

###### **4.1.3.8 Пресс лабораторный ручной с диаметром матрицы не более 15 мм.**

#### **4.1.4 Подготовка пробы — по 3.4.1**

Пробу, доведенную до воздушно-сухого состояния, брикетируют. Для этого навеску угля массой 1 г помещают в матрицу лабораторного пресса (4.1.3.8), поворотом рукоятки опускают пуансон и нажимают на уголь до образования брикета. Полученный брикет вынимают из пресса.

#### **4.1.5 Проведение испытания**

##### **4.1.5.1 Контроль за температурой в муфельной печи — по 3.5.1.**

##### **4.1.5.2 Подготовка к проведению испытания — по 3.5.2.1**

В тигель помещают брикет массой  $(1 \pm 0,01)$  г, закрывают тигель крышкой и взвешивают.

4.1.5.3 Определение выхода летучих веществ — по 3.5.3.

## 4.2 Определение выхода летучих веществ в двух печах

### 4.2.1 Сущность метода

Навеску пробы нагревают без доступа воздуха при температуре 400 °С в течение 7 мин, затем быстро переносят в другую печь, нагретую до температуры 900 °С, где выдерживают в течение следующих 7 мин. Выход летучих веществ в процентах рассчитывают по потере массы сухой навески или по потере массы навески воздушно-сухой пробы за вычетом влаги.

### 4.2.2 Реактивы

4.2.2.1 Осушающие вещества для эксикатора по 3.2.1.

4.2.2.2 Азот сухой по ГОСТ 9293 с максимальной объемной долей кислорода до 0,4 %.

### 4.2.3 Аппаратура

4.2.3.1 Муфельная печь по 3.3.1.

4.2.3.2 Муфельная печь, аналогичная печи 3.3.1, в которой поддерживают температуру (400 ± 10) °С.

4.2.3.3 Сушильный шкаф с терморегулятором, обеспечивающим температуру от 105 до 110 °С, и установкой для пропускания потока сухого азота, свободного от кислорода, со скоростью, обеспечивающей 15-кратный обмен газа в час. Размеры сушильного шкафа должны быть пригодными для размещения в нем тигля (4.2.3.5).

4.2.3.4 Термопара по 3.3.2.

4.2.3.5 Тигель с крышкой по 3.3.3.

4.2.3.6 Подставка по 3.3.4.

4.2.3.7 Весы по 3.3.5.

4.2.3.8 Секундомер по 3.3.6.

4.2.3.9 Эксикатор по 3.3.7.

4.2.4. Подготовка пробы — по 3.4.1.

### 4.2.5 Проведение испытания

4.2.5.1 Контроль за температурой в муфельных печах — по 3.5.1.

Во второй муфельной печи устанавливают температуру (400 ± 10) °С и контролируют ее так же, как в печи с температурой (900 ± 5) °С.

4.2.5.2 Подготовка к испытанию — по 3.5.2.1 и 3.5.2.2.

4.2.5.3 Испытание с предварительным высушиванием пробы в сушильном шкафу

Тигель с навеской и сдвинутой крышкой помещают в сушильный шкаф (4.2.3.3), в котором поддерживают температуру от 105 до 110 °С. Высушивают навеску до постоянной массы, как при определении влаги по ГОСТ 27313. Массу тигля с крышкой и высушенной пробой записывают с точностью до 0,1 или 0,2 мг.

Тигель (тигли) с сухой пробой, закрытый крышкой, помещают на подставку (примечание 2 к 3.5), переносят в муфельную печь, нагретую до 400 °С, и оставляют на 7 мин. После этого сразу же переносят подставку с тиглем (тиглиями) в муфельную печь, нагретую до 900 °С, на следующие 7 мин. Вынимают подставку с тиглем (тиглиями) из печи и охлаждают на металлической или асбестовой пластине в течение 5 мин. После этого тигли, не снимая крышек, помещают в эксикатор и охлаждают до комнатной температуры вблизи весов. Остывшие тигли с нелетучим остатком взвешивают.

*После испытания тигли освобождают от нелетучего остатка (3.5.3.2 и 3.5.3.3).*

4.2.5.4 Испытание аналитической (воздушно-сухой) пробы

Тигель (тигли) с навеской аналитической (воздушно-сухой) пробы, закрытый крышкой (крышками), помещают на холодную подставку (примечание 2 к 3.5) и переносят сначала в муфельную печь, нагретую до 400 °С, на 7 мин, а затем сразу же — в муфельную печь, нагретую до 900 °С, на следующие 7 мин. Вынимают подставку с тиглями из печи и охлаждают на металлической или асбестовой пластине в течение 5 мин. После этого тигли, не снимая с них крышек, помещают в эксикатор, охлаждают до комнатной температуры вблизи весов. Охлажденные тигли с нелетучим остатком взвешивают.

*После испытания тигли освобождают от нелетучего остатка (3.5.3.2 и 3.5.3.3).*

П р и м е ч а н и е — При испытании некоторых бурых углей, лигнитов и продуктов их переработки не удается избежать выброса твердых частиц из тигля ни при использовании метода двух печей, ни при

# ГОСТ 6382—2001

использовании метода с предварительным брикетированием пробы. В таких случаях воздушно-сухой уголь брикетируют и затем определяют выход летучих веществ в двух печах.

## 4.2.6 Обработка результатов

4.2.6.1 Выход летучих веществ из сухой пробы испытуемого топлива (4.2.5.3)  $V^d$ , %, вычисляют по формуле

$$V^d = \frac{100 (m_4 - m_5)}{m_4 - m_1},$$

где  $m_1$  — масса пустого тигля с крышкой, г;

$m_4$  — масса тигля с крышкой и сухой пробой до испытания, г;

$m_5$  — масса тигля с крышкой и нелетучим остатком после испытания, г.

4.2.6.2 Выход летучих веществ из аналитической (воздушно-сухой) пробы испытуемого топлива (4.2.5.4)  $V^a$ , %, вычисляют по 3.6.1.

## 4.2.7 Точность метода

Точность метода приведена в таблице 2.

Таблица 2

| Наименование угля | Максимально допустимое расхождение между результатами (пересчитанными на одинаковую массовую долю влаги) |                   |
|-------------------|--|-------------------|
|                   | Сходимость   | Воспроизводимость |
| Бурые угли        | 1,0 % абс.   | 3,0 % абс.        |

4.2.7.1 Сходимость (см. 3.7.1 и 3.7.3).

4.2.7.2 Воспроизводимость (см. 3.7.2).

4.2.8 Протокол испытаний (см. 3.8).

---

УДК 622.33:543.813:006.354

МКС 75.160.10

А19

ОКСТУ 0309

Ключевые слова: твердое минеральное топливо, каменный уголь, бурый уголь, антрацит, горючие сланцы, кокс, метод определения, выход летучих веществ

---

Редактор *Р.Г. Говердовская*  
Технический редактор *Н.С. Гришанова*  
Корректор *В.Е. Нестерова*  
Компьютерная верстка *Л.А. Круговой*

Подписано в печать 02.09.2008. Формат 60×84 $\frac{1}{8}$ . Бумага офсетная. Гарнитура Таймс. Печать офсетная.  
Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,25. Тираж 54 экз. Зак. 739.

---

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

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6.