

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

КАУЧУКИ СИНТЕТИЧЕСКИЕ

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВОБОДНОГО СТИРОЛА ω -МЕТИЛСТИРОЛА

FOCT 22019-85

Издание официальное

РАЗРАБОТАН Министерством нефтеперерабатывающей и нефтехимической промышленности СССР

ИСПОЛНИТЕЛИ

О. В. Сигов, Ю. В. Перина, М. Г. Васюнина, Л. Х. Бердина, Я. П. Голдина

ВНЕСЕН Министерством нефтеперерабатывающей и нефтехимической промышленности СССР

Зам министра Л. П. Карпенко

УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 27 мая 1985 г. № 1480

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

КАУЧУКИ СИНТЕТИЧЕСКИЕ

Метод определения свободного стирола ${\bf w}$ ${\bf w}$ -метилстирола

Synthetic rubbers Method for determination of free styrene and α -methyl styrene

ГОСТ 22019—85

Взамен ГОСТ 22019—76

ОКСТУ 2294

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 27 мая 1985 г. № 1480 срок действия установлен

с 01.01.86 до 01.01.91

Несоблюдение стандарта преспедуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает хроматографический метод определения свободного стирола и α -метилстирола в бутадиенстирольных и бутадиенметилстирольных каучуках и термоэтастоплас ах (далее—полимерах).

Сущность метода заключается в экстрагировании стирола и о-мети стирола из полимера этиловым спиртом, концентрировании экстракта с последующим уроматографическим определением стирола и о-метилстирола

1. МЕТОД ОТБОРА ПРОБ

Отбор проб — по СТ СЭВ 803—77 или по нормативно-технической документации на полимер.

2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Хроматограф газовын с нонизационно-пламенным детектором, колонкой длиной 1 м и диаметром 3 мм.

Микрошприц типа МШ-10

Баня водяная лабораторная по нормативно-технической документации.

Баня песчаная лабораторная по нормативно-технической документации

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—80, типа ВЛА-200, 2 го класса точь ости

Колба коническая по ГОСТ 25336-82, вместимостью 100 см^3 Колба круглодонная по ГОСТ 25336-82, вместимостью 100 см^3 . Колбы мерные по ГОСТ 1770-74, вместимостью $50 \text{ н} 100 \text{ см}^3$.

Инпетки гразупрованные по ГОСТ 20292-74, вместимостью 2 и $20~{\rm cm}^3$.

Холодильник воздушных по ГОСТ 25336—82.

Анизот для хроматографии по пормативно-технической долу-ментации, х. ч

Волород по ГОСТ 3022—80, марки А или высшего сорта

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 -72.

Воздух сматый

Газ-носитель: азог газообразный технический по ГОСГ 9293—74 или артон по ГОСТ 10157—79, или телии.

Мезитилен для хромагографии по пормативно-технической то-кумечтации, ч или х ч

Натрий хлеристый по ГОСГ 4233--77, концентрированиын раствор.

Носитель твердый цветохром, шнохром П, хроматон хро-

мосорб W с размерами зерен 0,250—0,315 мм.

Полиэтиленгликоль с молекулярной массой 6000, 10000, 20000

для уроматс, рафии.

Раствор анизола в циклогексане концентрации 0,001—0.002 г/см³ (раствор «внутреннего стандарта» для определения свободного сгирола).

Раствор мезитилсиа в циклогексане концентрации $0{,}001-0{,}002$ г/см 3 (раствор «внутреннего стандарта» гля определения

свободного а-мегилстирола).

Спирт этпловый гидролизный по ГОСТ 17299—78

Хлороформ технический по ГОСТ 20115-74.

Циклогелени технический по ГОСТ 14198-78.

3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

31 Приготовление сорбента

Твердый носитель в объеме, превышающем на 10-15% расченный объем колонки, номещают в круглодонную колбу вместимостью $100~{\rm cm}^3$.

Полнэтиленгликоль в количестве 15%0 от массы твердого носителя растворяют в $30-40~\rm cm^3$ хлороформа и затем этот раствор помещают в колбу с твердым носителем. После проинтки твердого носителя растворитель исларяют при нагревании на водяной бане при температуре $50-60\rm ^{\circ}C$ в токе воздуха с небольшой скоростью три непрерывном перемешивании то сылучего состояния сорбента.

32. Заполнение колодун хроматографа сорбентом Колонку заполняют сорбентом в соответствии с требованиями к монтажу и эксплуатации хроматографа. Колонку устанавливают в термостат хроматографа и, не подсоединяя к детектору, кондиционируют в потоке газа-носителя сначала при температуре 120°С в течение 30 мин, затем гемпературу повышают до 220°С и продувают колонку в течение 4—6 ч. Колонку охламдают до комнатной температуры, подсоединяют к детектору. Разделение проводят в изотермическом режиме при следующих параметрах хроматографического разделения:

температура колонки, °С						8090
температура испарителя,	°C					150 - 200
раслод газа-носителя, см ³	/мин					40 - 50
сторость диаграммной лег	нты,	MM/	ч.			240.

Продолжительность анализа при определении свободного стирела (45 ± 5) мин, свободного α -метилстирола — (75 ± 5) мин.

33. Приготовление стандартного раствора

В мерную колбу вместимостью 50 см³ помещают 0,10—0.05 г анизола или мезитилена и доводят до метки циклопексаном. Колбу закрывают и тщательно перемешивают раствор.

34. Определение градуировочных коэффициен-

тов

Для определения градуировочных коэффициентов готовят искусственные смеси стирола, α -метилстирола и «внутреннего стандарта» в циклогексане с концентрацией $0,1;\ 0,5$ и 10% каждого компонента.

Искусственные смеси хроматографируют по режиму, приведенному в п. 22. Для каждой искусственной смеси снимают по три хроматограммы.

Градупровочный коэффициент (К) вычисляют по формуле

$$K = \frac{S_{cr} \cdot C_{r}}{S_{r} \cdot C_{cr}}$$

где S_{γ} , S_{γ_1} — площади пиков определяемого стирола (α -метилстирола) и «внутреннего стандарта», мм²;

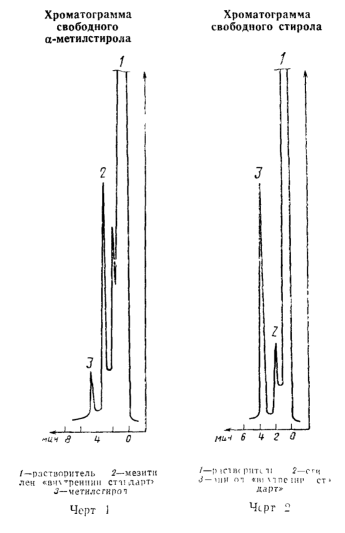
 C_{1} , C_{CT} — концентрации в искусственной смеси стирола (аметилстирола) и «внутреннего стандарта», %.

4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

41. Определение свободного стирола

Мелко нарезанный полимер в количестве $(1,0000\pm0,0002)$ г помещают в коническую колбу вместимостью $100~{\rm cm}^3$, пипеткои приливают $20~{\rm cm}^3$ этилового спирта и $2~{\rm cm}^3$ раствора «внутреннего стандарта». Колбу присоединяют к воздушному колодильнику и помещают на песчаную баню. Экстрагируют в течение $30~{\rm mun}$.

После этого колбу охлаждают и отсоединяют от услодильника. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ Содержимое колбы доводят до метки концентрированным раствором хлористого натрия.



42 Определение свободного иметилстирога Метко нарезанный полимер в количестве $(1,0000\pm0.0002)$ г помещают в коническую колбу вместимостью $100~{\rm cm}$, лилетку приливлют $20~{\rm cm}^3$ этилового спирта и $2~{\rm cm}$ раствора «ви тречнего стандарта»

Колбу присоединяют к воздушному холодильнику и помещают на песчаную баню. Экстрагируют 30 мин, экстракт переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³. В колбу с полимером добавляют 20 см³ этилового спирта и проводят вторую экстракцию. Колбу охлаждают, отсоединяют от уолодильника, экстракт сливают в ту же мерную колбу.

Содержимое колбы доводят до метки концентрированным рас-

твором хлористого натрия.

Из углеводородного слоя микрошприцем отбирают пробу 0,2— 0,5 мкл и вводят в испаритель хроматографа. Порядок выхода компонентов из колонки показан на черт. 1 и 2.

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Расчет хроматограмм проводят методом «внутреннего стандарта» по площадям ликов компонентов. Площадь пика (S) каждого компонента определяют по формуле

$$S=h \cdot b$$

где h — высота пика, мм;

b — ширина пика, измеренная на половине его высоты, мм.

Массовую долю свободного стирола (α-метилстирола) в полимере (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{K \cdot S_{x} \cdot m_{cr} \cdot 100}{S_{cr} \cdot m},$$

где S_{x} , S_{cr} — площади пиков определяемого мономера и «внутреннего стандарта», мм²;

 $m_{\rm CT}$ — масса навески «внутреннего стандарта», введенная в пробу, г;

ная в пробу, r; m — масса навески анализируемого полимера, r;

К - градупровочный коэффициент.

5.2. За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параплельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать: при содержании десятых долей процента определяемого компонента — 0.03%, при содержании сотых долей процента — 0.0030/0.

Средняя относительная погрешность определения не должна

превышать 10%.

5.3. Результаты испытаний записывают в протокол, который должен содержать:

наименование и марку продукта,

обозначение ногмативно-технической документации на продукт,

нс мер партии, результат испытания, дату испытания, обозначение настоящего стандарта.

> Редактор Р. С. Федорова Технический редактор Г. А. Макарова Корректор Е. И. Евтеева

Сдано в наб. 13.06.85 Подп. в печ. 12.09.85 0,5 усл. п. л. 0,5 усл. кр.-отт. 0,34 уч-изл. л. Тир 10900

Изменение № 1 ГОСТ 22019—85 Каучуки синтетические. Метод определения свободного стирола и α-метилстирола
Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета

СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 30.03.90 № 688

Дата введения 01.09.90

Раздел 1 Заменить ссылку: СТ СЭВ 803—77 на ГОСТ 27109—86.

(Продолжение см. с. 218)

(Продолжение изменения к ГОСТ 22019-85)

Раздел 2. Пятый абзац изложить в новой редакции: «Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—88 2-го класса»; заменить ссылку: ГОСТ 20115—74 на ГОСТ 20015—88.

(ИУС № 7 1990 г.)