

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

топливо моторное

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ФАКТИЧЕСКИХ СМОЛ

ΓΟCT 1567—83 (CT C**9**B 2170—80)

Издание официальное

ГОССТАНДАРТ РОССИИ Москва

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

топливо моторное

ГОСТ 1567—83

Метод определения фактических смол

Motor fuel. Method for determination of existent gums

(CT C3B 2170-80)

Взамен ГОСТ 1567—56

OKII 02 5220

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 16 мая 1983 г. № 2227 срок введения установлен

c 01.01.84

Постановлением Госстандарта СССР от 28.03.88 № 795 срок действия продлен до 01.01.94

Настоящий стандарт устанавливает метод определения фактических смол авиационных и автомобильных бензинов, а также топлив для турбореактивных двигателей.

Метод заключается в испарении испытуемого продукта при заданных температуре и расходе воздуха или водяного пара и определении массы остатка после испарения авнационных бензинов и топлив для турбореактивных двигателей и определении массы остатка после экстрагирования *н*-гептаном автомобильных бензинов.

Термины, применяемые в стандарте, и пояснения к ним приведены в справочном приложении.

Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 2170-80.

1. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

1.1. Аппарат для определения фактических смол (черт. 1), включающий:

баню для выпаривания 4, наполненную жидкостью до уровня 25 мм от ее верхнего края, или металлический блок с электрическим нагревом и автоматической регулировкой 5, обеспечивающую поддержание постоянной температуры испытания. Баня должна иметь гнезда для трех или более стаканов, над которыми должны

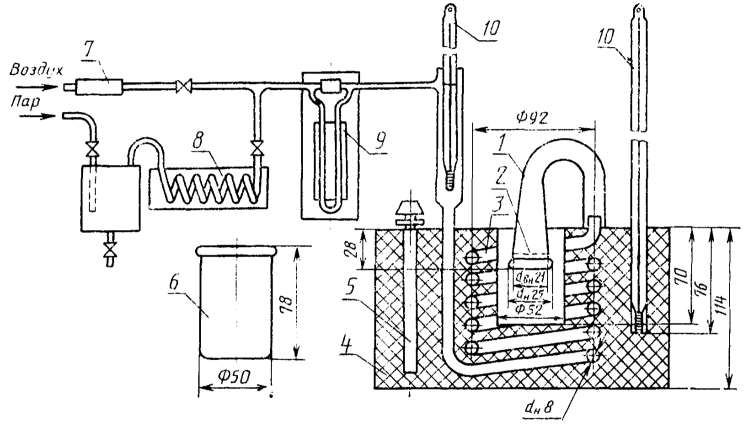
Издание официальное



Переиздание. Май 1992 г.

- © Издательство стандартов, 1982
- С Издательство стандартов, 1992

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен без разрешения Госстандарта России



Черт. 1

находиться концентрически расположенные конические сопла, подводящие перегретый водяной пар или воздух;

змеевики металлические 3 (для поддержания температуры введенного нара или воздуха) с подвижными коническими соплами 1, законченными медными сетками 2 с количеством ячеек 139,47 на 1 см²:

фильтр 7 из стеклянного волокиа;

расходомер 9, обеспечивающий измерение расхода перегретого водяного пара или воздуха (1000 ± 150) см³/с для каждого сопла;

пароперегреватель 8 с электрическим или газовым обогревом, обсспечивающий температуру водяного пара (232 ± 3) °C;

стаканы 6 стеклянные (черт. 1);

термометры стеклянные 10 типа ТИН 9 или типа ТИН 4—1 по ГОСТ 400—80.

Цилиндры измерительные 1—25, 1—50 по ГОСТ 1770—74.

Пипетки 2—1—25; 3—1—25; 2—2—25; 3—2—25 по ГОСТ 20292—74.

Цилиндры или сосуд вместимостью 2 дм³.

Воздуходувка, или лабораторный компрессор, или общая магистраль для подачи воздуха.

Эксикаторы по ГОСТ 25336—82, не содержащие высушиваю-

щего вещества.

Смесь толуола по ГОСТ 14710—78 и ацетона по ГОСТ 2603—79 в соотношении 1:1.

Гептан нормальный эталонный по ГОСТ 25828—83.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026—76 или воронка фильтровальная со стеклянным спеком Г-1 или Г-2, вместимостью 150 см³.

Весы лабораторные с погрешностью взвешивания не более $0.2\ \mathrm{Mr}.$

Воздух профильтрованный с избыточным давлением не выше $35 \cdot 10^3 \ \Pi a$.

Пар водяной перегретый, не содержащий масел, с избыточным давлением не ниже $35 \cdot 10^3$ Па.

Щипцы или пинцет.

2. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

- 2.1. Испытуемый продукт тщательно перемешивают и отфильтровывают через воронку с фильтром из спекшегося стеклянного порошка при атмосферном давлении или через бумажный фильтр. Легколетучие нефтепродукты перед фильтрованием следует охлаждать.
- 2.2. Подготовка аппарата для определения концентрации фактических смол при выпаривании воздухом
- 2.2.1. Аппарат собирают согласно черт. 1. При комнатной температуре регулируют поток воздуха так, чтобы расход воздуха для

каждого сопла составлял (600 ± 90) см³/с, что соответствует расходу воздуха (1000 ± 150) см³/с при температуре (155 ± 5)°С и давлении на выходе из расходомера $35\cdot10^3$ Па.

2.2.2. Баню нагревают до 162° С, затем в каждое гнездо бани помещают испытательный стакан и вводят воздух до тех пор, пока расход для каждого сопла не достигнет (1000 ± 150) см³/с.

Температуру в каждом гнезде измеряют термометром, резервуар которого должен касаться дна стакана. Если температура в каком-либо гнезде отличается от $(155\pm5)^{\circ}$ С, это гнездо нельзя использовать для определения.

- 2.3. Подготовка аппарата для определения содержания фактических смол при выпаривании водяным паром
- 2.3.1. Аппарат собирают согласно черт. 1. Нагревают баню до 232° С, помещают в каждое гнездо стакан и включают подогрев пароперегревателя. Пар пропускают медленно до достижения расхода (1000 ± 150) см³/с через каждое сопло. Температура бани во время определения должна быть $232-246^{\circ}$ С. Подогрев пароперегревателя регулируют так, чтобы температура на дне стакана была (232 ± 3)°С. Температуру измеряют в каждом гнезде бани термометром, резервуар которого должен касаться дна стакана.

Если температура в гнезде отличается от (232 ± 3) °C, гнездо нельзя использовать для определения.

- 2.4. Калибровка расходомера
- 2.4.1. Калибровку расходомера проводят последовательным конденсированием потока пара из каждого сопла и взвешиванием конденсата. Для этого к выходу водяного пара подключают медную трубку, а второй ее конец вводят во взвешенный цилиндр (сосуд) вместимостью 2 дм³, заполненный водой со льдом. Сосуд со льдом необходимо взвесить.

Цилиндр устапавливают так, чтобы конец медной трубки был погружен в воду не глубже чем на 50 мм.

Пар пропускают в цилиндр в течение 60 с, а затем взвешивают цилиндр. Увеличение массы цилиндра происходит за счет сконденсированного пара.

2.4.2. Расход пара (Q) при температуре 232°C в см³/с вычисляют по формуле

$$Q = \frac{m - m_1}{m_2 \cdot t} \cdot 1000,$$

где т— масса цилиндра с конденсированным паром, г;

 m_1 — масса цилиндра со льдом, г;

 $m_2 = 0,434$ г — масса 1000 см³ пара при температуре 232°C; при атмосферном давлении;

t —время пропускания пара в цилиндр, с.

- 2.4.3. Регулируют расход пара так, чтобы для каждого сопла расход составлял (1000 ± 150) см³/с, и записывают показания расходомера.
- 2.4.4. Стаканы тщательно промывают вначале смесью толуола с ацетоном, потом водой и затем помещают на 6 ч в хромовую смесь. Щипцами вынимают стаканы из хромовой смеси. Этими же щипцами пользуются во время определения. Стаканы тщательно промывают водопроводной, а затем дистиллированной водой и сушат в сушильном шкафу при температуре 150°С не менее 1 ч. Стаканы охлаждают, помещая их в эксикатор не менее, чем на 2 ч. После охлаждения стаканы взвешивают с погрешностью не более 0,2 мг.

3. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

25 или 50 см³ испытуемого топлива, в зависимости от концентрации фактических смол, отмеряют измерительным цилиндром и переливают в стаканы, кроме стакана для контрольного опыта. Все стаканы, в том числе и стакан для контрольного опыта, быстро переносят в гнезда бани, стремясь максимально сократить время между перенесением первого и последнего стаканов.

Если испарение проводят с помощью воздуха, конические сопла устанавливают непосредственно после помещения каждого стакана в испарительную баню. Если испарение проводят с помощью перегретого водяного пара, стаканы нагревают в бане 3 мин, а затем устанавливают конические сопла, подогретые предварительно в струе пара. Устье сопла направляют концентрически на поверхность пробы. Испарение проводят в течение 30 мин в соответствии с требованиями, приведенными в таблице и пп. 2.2.2 и 2.3.1.

Вид топлива		Температура, °С	
	Испаряющий агент	бани	гнезда
Авиационные и автомо- бильные бензины Топливо для турборе- активных двигателей	Воздух	160—165	150—160
	Перегретый водяной	232—246	229—235
	пар нли воздух	177—187	173—183

Стаканы переносят из бани в эксикатор, находящийся рядом с весами, и охлаждают при комнатной температуре не менее 2 ч.

При определении фактических смол в топливах для турбореактивных двигателей и авиационных бензинах стаканы после охлаждения быстро взвешивают с погрешностью не более 0,2 мг.

При определении фактических смол в автомобильных бензинах добавляют в каждый стакаи, содержащий остаток после испарения, а также в стакаи для контрольного опыта по 25 см³ *н*-гептана и перемешивают 30 с, легко вращая стакан. Затем стаканы оставляют на 10 мин, декантируют, отбрасывая раствор *н*-гептана, стараясь избежать потерь остатка после испарения. Экстрагирование повторяют, добавляя повторно 25 см³ *н*-гентана в каждый стакан. Если экстракт окажется окрашенным, экстракцию проводят третий раз.

Для испарения *н*-гептана стаканы переносят в баню при температуре 160—165°C на 5 мин, затем помещают в эксикатор на 2 ч (не менее), после чего быстро взвешивают с погрешностью не более 0,2 мг.

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Концентрацию фактических смол (X_1) в авиационных бензинах и топливах для турбореактивных двигателей в мг/100 см³ топлива вычисляют по формулам:

при взвешивании на двухчашечных весах

$$X_1 = 2000 (m_3 - m_5);$$

при взвешивании на одночашечных весах

$$X_1 = 2000 (m_3 - m_5 + m_6 - m_7),$$

где m_3 — масса стакана с фактическими смолами, г;

 m_5 — масса стакана до определения, г;

 m_6 — масса стакана для контрольного опыта до определения, г;

 m_7 — масса стакана для контрольного опыта после определения, г.

4.2. Концентрацию фактических смол в автомобильных бензинах (X_2) в мг/100 см³ топлива вычисляют по формулам: при взвешивании на двухчашечных весах

$$X_2 = 2000 (m_4 - m_5),$$

при взвешивании на одночащечных весах

$$X_2 = 2000 (m_4 - m_5 + m_6 - m_8),$$

где m_4 — масса стакана с фактическими смолами, промытыми μ -гептаном, Γ ;

 m_5 — масса стакана до определения, г;

 m_6 — масса стакана для контрольного опыта до определения, г;

 m_8 — масса стакана для контрольного опыта после определения, после промывки μ -гептаном, Γ .

4.3. Концентрацию непромытых смол (X_3) (остаток после испарения до промывки μ -гептаном) в автомобильных бензинах в мг/100 см³ топлива вычисляют по формулам:

при взвешивании на двухчашечных весах

$$X_3 = 2000 (m_3 - m_5),$$

при взвешивании на одночашечных весах

$$X_3 = 2000 (m_3 - m_5 + m_6 - m_1),$$

где m_3 — масса стакана с фактическими смолами, г;

 m_5 — масса стакана до определения, г;

 m_6 — масса стакана для контрольного опыта до определения, без промывки n-гептаном, r;

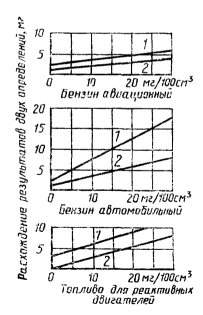
 m_7 — масса стакана для контрольного опыта после определения, без промывки n-гептаном, г.

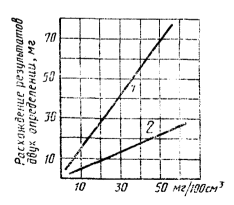
4.4. Расчет фактических и непромытых смол приведен, исходя из 50 см³ испытуемого продукта на одно определение.

Концентрацию смол при объеме испытуемого продукта 25 см³ вычисляют по формулам, используя коэффициент 4000.

Определение фактических смол

Определение непромытых смол





1-воспроизводимость; 2-повторяемость Черт. 2

1--воспроизводимость; 2--повторяемость Черт. 3

4.5. За результат определения фактических смол в испытуемом гопливе принимают среднее арифметическое результатов двух последовательных определений.

Расхождение результатов двух последовательных определений, полученных одним лаборантом, на одной и той же аппаратуре и пробе продукта, в одниаковых условиях, не должно превышать более одного раза из двадцати значение, указанное на черт. 2 и 3.

Расхождение результатов двух определений, полученных разными лаборантами, в разных лабораториях, на одной и той же пробе продукта, не должно превышать более одного раза из двадцати значение, указанное на черт. 2 и 3.

Результат определения записывают с точностью до 1 мг/100 см³.

ПРИЛОЖЕНИЕ Справочное

термины, применяемые в стандарте, и пояснения к ним

Термин	Пояспение
Фактические смолы	Комплексные продукты окисления, полимеризации и конденсации углеводородов, содержащиеся в моторном топливе и образующиеся при его выпаривании под струей воздуха или водиного пара в условиях испытения
Непромытые смолы	Остаток после испарсиня автомобильных бензинов, содержащий фактические смолы и нелетучие компоненты присадок

Редактор Р. С. Федорова Технический редактор В. Н. Прусакова Корректор А. В. Прокофьева

Сдано в наб. 28.02.92. Подп. в печ. 18.05.92. Усл п. л. 0,625. Усл. кр.-отт. 0,625. Уч.-изд. л. 0,50. Тир. 1329 экз.