

---

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ  
(МГС)  
INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION  
(ISC)

---

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ  
СТАНДАРТ

ГОСТ  
32514—  
2013

---

# БЕНЗИНЫ АВТОМОБИЛЬНЫЕ

Фотоколориметрический метод  
определения железа

(EN 622-5:2009, NEQ)

Издание официальное



Москва  
Стандартинформ  
2016

## Предисловие

Цели, основные принципы и порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0—2015 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2—2015 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, применения, обновления и отмены»

### Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Открытым акционерным обществом «Всероссийский научно-исследовательский институт по переработке нефти» (ОАО «ВНИИ НП»)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 14 ноября 2013 г. № 44)

За принятие проголосовали:

| Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004–97 | Код страны по МК (ИСО 3166) 004–97 | Сокращенное наименование национального органа по стандартизации |
|---|------------------------------------|---|
| Армения   | AM                                 | Минэкономики Республики Армения                                 |
| Киргизия  | KG                                 | Кыргызстандарт  |
| Россия  | RU                                 | Росстандарт   |
| Узбекистан  | UZ                                 | Узстандарт  |

4 Стандарт разработан на основе ГОСТ Р 52530—2006 «Бензины автомобильные. Фотоколориметрический метод определения железа»

5 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 22 ноября 2013 г. № 1862-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32514—2013 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2015 г.

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

7 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Октябрь 2016 г.

*Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок – в ежемесячно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячно издаваемом информационном указателе «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*

© Стандартинформ, 2016

В Российской Федерации 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

Поправка к ГОСТ 32514—2013 Бензины автомобильные. Фотоколориметрический метод определения железа

| В каком месте  | Напечатано           | Должно быть |
|----------------|----------------------|-------------|
| Титульный лист | (EN 622-5:2009, NEQ) | —           |
| Пункт 4.21     | х.ч.                 | ч.д.а.      |

(ИУС № 5 2017 г.)

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

## БЕНЗИНЫ АВТОМОБИЛЬНЫЕ

## Фотоколориметрический метод определения железа

Automotive gasolines. Photocolorimetric method of iron determination

Дата введения — 2015—01—01

**1 Область применения**

1.1 Настоящий стандарт распространяется на автомобильные бензины, содержащие присадки (добавки) ферроценового типа, и устанавливает фотоколориметрический метод определения массовой концентрации железа в диапазоне от 0,01 до 0,10 г/дм<sup>3</sup>.

В зависимости от состава всего пакета присадок предусмотрены следующие способы проведения испытаний:

А – определение массовой концентрации железа в бензине, содержащем ферроценовую присадку и не содержащем добавок аминного типа (АДА, ММА, экстрактан и др.);

Б – определение массовой концентрации железа в бензине, содержащем добавку типа Феррада МАФ-К (ферроцены, ММА);

В – определение массовой концентрации железа в бензине, содержащем добавку МАФ-А (ферроцены, ММА, МТБЭ).

**2 Нормативные ссылки**

В настоящем стандарте использована ссылка на следующий межгосударственный стандарт: ГОСТ 4517—87 Реактивы. Методы приготовления вспомогательных реагентов и растворов, применяемых при анализе

**П р и м е ч а н и е** – При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочного стандарта в информационной системе общего пользования – на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодно издаваемому информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по соответствующим ежемесячно издаваемым информационным указателям, опубликованным в текущем году. Если ссылочный документ заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться замененным (измененным) документом. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

**3 Сущность метода**

Сущность метода заключается в экстрагировании из бензина и минерализации железосодержащей присадки смесью серной кислоты и пероксида водорода и последующем фотоколориметрическом определении железа в виде комплекса с сульфосалициловой кислотой.

**4 Аппаратура, реактивы, материалы**

4.1 Спектрофотометр типа СФ или фотоколориметр типов КФК-2МП, ФЭК-М или другого типа с пределами измерения светопропускания от 100 % до 5 % (от 0 до 2 по шкале оптической плотности), с абсолютной погрешностью не более 1 % и ценой деления по шкале пропускания 0,5 %, обеспечивающий измерение оптической плотности в области (420 ± 20) нм.

4.2 Весы аналитические с пределом взвешивания 200 мг и допускаемой погрешностью не более ± 0,2 мг.

4.3 Электроплитка или песчаная баня.

4.4 Колбы конические КН-1-100-18.

4.5 Колбы мерные вместимостью 50, 100 и 1000 см<sup>3</sup>.

4.6 Пипетки 1-2-2-1, 1-2-2-5, 1-2-2-10.

- 4.7 Цилиндры мерные 2-25, 2-50 или 3-25, 3-50.
- 4.8 Кюветы для фотоколориметра с длиной оптического пути 30 мм.
- 4.9 Воронка типа ВД-1-100 ХС.
- 4.10 Стакан В-1-100 ТС или Н-1-100.
- 4.11 Кислота щавелевая квалификации х. ч. или ч. д. а.
- 4.12 Натрий хлористый квалификации х. ч.
- 4.13 Спирт этиловый ректифицированный технический.
- 4.14 Вода дистиллированная, pH 5,4 – 6,6.
- 4.15 Калий двухромовокислый.
- 4.16 Кислота серная плотностью 1,84 г/см<sup>3</sup> квалификации х. ч.
- 4.17 Смесь хромовая (раствор калия двухромовокислого с массовой долей 5% в серной кислоте плотностью 1,84 г/см<sup>3</sup>), приготовленная по ГОСТ 4517.
- 4.18 Раствор серной кислоты плотностью 1,84 г/см<sup>3</sup> в дистиллированной воде в соотношении 1:4 (по объему).
- 4.19 Кислота соляная квалификации х. ч.
- 4.20 Кислота азотная квалификации х. ч.
- 4.21 Кислота сульфосалициловая квалификации х. ч. 10 %-ный раствор.
- 4.22 Пероксид водорода квалификации х. ч. 30 %-ный раствор.
- 4.23 Аммиак водный квалификации х. ч.
- 4.24 Железо особой чистоты, или квасцы железоаммонийные квалификации х. ч., или соль Мора квалификации ч. д. а.
- 4.25 Бумажные фильтры "синяя лента".
- 4.26 Набор гирь.
- 4.27 Шкаф сушильный, обеспечивающий поддержание температуры (105 ± 5) °С.

Допускается применение аналогичных средств измерения, реактивов и аппаратуры по классу точности и чистоте не ниже предусмотренных стандартом.

## 5 Подготовка к испытанию

5.1 Стеклянную лабораторную посуду, используемую для испытаний, обрабатывают хромовой смесью, промывают горячей водопроводной водой, дистиллированной водой и сушат в сушильном шкафу.

5.2 Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр готовят согласно инструкции по эксплуатации и устанавливают на длину световой волны (420 ± 20) нм, соответствующую максимуму поглощения для исследуемых растворов.

5.3 Кюветы для фотоколориметра или спектрофотометра с длиной оптического пути 30 мм промывают дистиллированной водой, затем этиловым спиртом и сушат на воздухе. Заполняют кюветы дистиллированной водой и измеряют оптическую плотность относительно воздуха.

Две кюветы считают пригодными для работы в паре, если разность измеряемых значений оптической плотности не превышает 0,02. Для последующих измерений кюветы промывают дистиллированной водой, затем этиловым спиртом или промывают исследуемым раствором.

### 5.4 Приготовление растворов железа

#### 5.4.1 Приготовление раствора А

В стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают (0,1000 ± 0,0001) г железа (4.24) и 20 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты (4.18). При слабом нагревании на электроплитке растворяют железо в растворе кислоты, приливают 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, затем 3 – 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты и охлаждают до температуры окружающей среды.

Стандартный раствор железа количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой, тщательно перемешивают.

В 1 см<sup>3</sup> полученного раствора А содержится 0,1 мг железа.

#### 5.4.2 Приготовление раствора А из солей железа

0,8640 г железоаммонийных квасцов или 0,7021 г свежеперекристаллизованной соли Мора (в пересчете на 100 %-ный реактив) помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и растворяют в дистиллированной воде. Затем раствор подкисляют 5 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты, доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

В 1 см<sup>3</sup> полученного раствора А содержится 0,1 мг железа.

#### 5.4.3 Приготовление раствора Б

10 см<sup>3</sup> раствора А, приготовленного по 5.4.1, 5.4.2, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

В 1 см<sup>3</sup> раствора Б содержится 0,01 мг железа.

Раствор Б готовят непосредственно перед проведением градуировки спектрофотометра или фотоколориметра.

#### 5.5 Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> помещают 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; 15,0; 20,0 см<sup>3</sup> раствора Б, что соответствует 0,005; 0,01; 0,02; 0,03; 0,04; 0,05; 0,06; 0,07; 0,08; 0,09; 0,10; 0,15; 0,20 мг железа.

В каждую колбу приливают по 10 см<sup>3</sup> 10 %-ного раствора сульфосалициловой кислоты, затем раствор концентрированного аммиака до получения устойчивой желтой окраски, после чего добавляют небольшой избыток аммиака 1 – 2 см<sup>3</sup>, доводят дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают до окончания выделения пузырьков газа.

На фотоколориметре в кюветах с длиной оптического пути 30 мм измеряют оптическую плотность приготовленных градуировочных растворов при длине волны (420 ± 20) нм. В качестве раствора сравнения используют дистиллированную воду.

За оптическую плотность раствора принимают среднеарифметическое значение двух последовательных измерений, расхождение между которыми не должно превышать значение, указанное в таблице 1.

**Т а б л и ц а 1 – Допускаемые расхождения значений оптической плотности, полученных для двух последовательных измерений**

| Значение оптической плотности | Допускаемое расхождение значений оптической плотности |
|-------------------------------|---|
| 0 – 0,1                       | 0,003   |
| 0,1 – 0,2                     | 0,01  |
| 0,2 – 0,4                     | 0,02  |
| 0,4 – 0,6                     | 0,04  |
| 0,6 – 0,8                     | 0,06  |
| 0,8 – 1,0                     | 0,08  |

На основании полученных результатов строят градуировочный график, откладывая на оси абсцисс значения массовой концентрации железа в растворах в мг, а на оси ординат – соответствующие им значения оптической плотности.

#### 5.6 Приготовление экстрагирующего раствора (экстрагента)

1 дм<sup>3</sup> экстрагирующего раствора (экстрагента) содержит 3 моля серной кислоты и 1 моль пероксида водорода.

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают приблизительно 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, прибавляют 17 см<sup>3</sup> серной кислоты (плотностью 1,84 г/см<sup>3</sup>), охлаждают до температуры окружающей среды, добавляют 11,5 см<sup>3</sup> 30 %-ного пероксида водорода, перемешивают и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой.

Срок хранения экстрагирующего раствора – не более 1 недели со дня приготовления.

### 6 Проведение испытаний

#### 6.1 Способ А

6.1.1 Фильтруют 20 см<sup>3</sup> образца исследуемого бензина через бумажный фильтр «синяя лента». В коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> наливают 10 см<sup>3</sup> экстрагента и пипеткой, в соответствии с таблицей 2, вносят профильтрованный образец бензина.

**Т а б л и ц а 2 – Объем пробы бензина, используемый для испытания**

| Предполагаемая концентрация железа, г/дм <sup>3</sup> | Объем образца бензина, см <sup>3</sup> |
|---|--|
| До 0,015  | 4,0                                    |
| От 0,015 до 0,025 включ.                              | 2,0                                    |
| » 0,025 » 0,060 »                                     | 1,0                                    |
| Св. 0,060   | 0,5                                    |

6.1.2 Осторожно нагревают колбу на электроплитке или песчаной бане, перемешивают жидкость легким встряхиванием, не допуская бурного вскипания и разбрызгивания. Периодически добавляют небольшие порции дистиллированной воды (2 – 3 см<sup>3</sup>), поддерживая слабое кипение до полного удаления бензинового слоя (10 – 15 мин). При этом железо переходит в нижний слой – экстракт.

# ГОСТ 32514—2013

6.1.3 Охлаждают экстракт и переносят количественно из конической в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Прибавляют 10 см<sup>3</sup> 10 %-ного раствора сульфосалициловой кислоты и затем, не допуская перегрева, порциями по 2 – 3 см<sup>3</sup>, концентрированный раствор аммиака до получения устойчивой желтой окраски, затем добавляют небольшой избыток аммиака (1 – 2 см<sup>3</sup>) и охлаждают раствор до температуры окружающей среды, обеспечивая выход пузырьков газа. Доводят объем раствора до метки дистиллированной водой, перемешивают и выдерживают 10 – 15 мин.

6.1.4 Определяют оптическую плотность полученного раствора на спектрофотометре типа СФ или на фотоколориметре при длине световой волны (420 ± 20) нм в кюветах с длиной оптического пути 30 мм. В качестве раствора сравнения используют дистиллированную воду.

## 6.2 Способ Б

Помещают 25 см<sup>3</sup> исследуемого бензина в делительную воронку и промывают 5 – 6 раз по 2 – 3 мин порциями по 25 см<sup>3</sup> 1 %-ной щавелевой кислоты, затем 1 раз дистиллированной водой.

В коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> наливают из мерного цилиндра 10 см<sup>3</sup> экстрагента и пипеткой, в соответствии с таблицей 2, вносят образец промытого бензина.

Далее испытание проводят по 6.1.2 – 6.1.4.

## 6.3 Способ В

Помещают 25 см<sup>3</sup> исследуемого бензина в делительную воронку и промывают 5 - 6 раз по 2 – 3 мин порциями по 25 см<sup>3</sup> насыщенного раствора NaCl, содержащего 1 % масс. щавелевой кислоты, затем 1 раз дистиллированной водой.

Наливают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> 10 см<sup>3</sup> экстрагента и пипеткой, в соответствии с таблицей 2, вносят пробу промытого бензина.

Далее испытание проводят по 6.1.2 - 6.1.4.

## 7 Оформление результатов

7.1 Вычисляют массовую концентрацию железа в бензине *C*, мг/см<sup>3</sup>, по формуле

$$C = \frac{m}{V},$$

где *m* – масса железа в колориметрируемом растворе, определенная по градуированному графику, мг;

*V* – объем испытуемой пробы бензина, см<sup>3</sup>.

Записывают результат в миллиграммах на дециметр кубический.

За результат испытаний принимают среднеарифметическое значение двух последовательных измерений (двух единичных результатов).

За отсутствие принимается концентрация железа менее указанного минимального значения диапазона определяемых концентраций (1.1).

## 8 Прецизионность метода

### 8.1 Повторяемость (сходимость) *r*

Степень близости друг к другу независимых результатов испытаний, полученных одним и тем же методом на идентичном материале в одной и той же лаборатории одним и тем же оператором с использованием одного и того же оборудования в пределах короткого промежутка времени.

#### 8.1.1 Предел повторяемости (сходимости) *r*

Абсолютное значение разности двух единичных результатов испытаний, полученных в условиях повторяемости с доверительной вероятностью 95 %, составляет 0,003 г/дм<sup>3</sup>.

### 8.2 Воспроизводимость *R*

Степень близости друг к другу независимых результатов испытаний, полученных одним и тем же методом на идентичном материале в разных лабораториях разными операторами с использованием различного оборудования.

#### 8.2.1 Предел воспроизводимости *R*

Абсолютное значение разности двух результатов испытаний, полученных в условиях воспроизводимости с доверительной вероятностью 95 %, составляет 0,005 г/дм<sup>3</sup>.

УДК 665.733.5:543.48:006.354

МКС 75.160.20

Ключевые слова: автомобильные бензины, фотоколориметрический метод определения железа

---

Подписано в печать 11.10.2016. Формат 60x84<sup>1/8</sup>.

Усл. печ. л. 0,93. Тираж 10 экз. Зак. 2513.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

---

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»

123995 Москва, Гранатный пер., 4.  
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru