CCCP

Комитет стандартов, мер и измерительных приборов при Совете Министров Союза ССР

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

Присадки и масла с присадками МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ БАРИЯ **ΓΟCT** 7187—58

Взамен ГОСТ 7187—54

Группа Б99

Настоящий стандарт устанавливает метод определения содержания бария в присадках и смазочных маслах с присадками, заключающийся в озолении навески испытуемого продукта, растворении золы в серной кислоте, выделении из раствора добавлением воды сернокислого бария и по количеству полученного сернокислого бария определении содержания бария в испытуемом продукте.

Применение метода предусматривается в стандартах и ведомственных технических условиях на присадки и масла с присадками.

І. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

1. При проведении определения применяют следующую аппара-

туру, реактивы и материалы:

а) аппаратура, применяемая при определении зольности нефтепродуктов по ГОСТ 1461—59, с использованием фарфоровых тиглей низкой формы № 6 вместо № 5;

б) шкаф сушильный с температурой нагрева 105—110° С;

в) цилиндры измерительные вместимостью 10 мл по ГОСТ 1770—64;

г) стаканы стеклянные лабораторные по ГОСТ 10394—63 вместимостью 100 и 400 мл;

д) воронки стеклянные диаметром 50-80 мм;

е) промывалки вместимостью 500 мл;

ж) пробирки стеклянные диаметром 15—20 мм, длиной 150—200 мм;

Внесен Министерством автомобильного транспорта и шоссейных дорог РСФСР

Утвержден Комитетом стандартов, мер и измерительных приборов 18/X 1958 г.

Срок введения 1/VII 1959 г.

- з) палочки стеклянные длиной 150—200 мм с оплавленным концом и с резиновым наконечником;
 - и) стекла часовые;
- к) тигли фарфоровые низкой формы № 3 или 4 по ГОСТ 9147—59 или платиновые тигли:
- л) кислота соляная по ГОСТ 3118—46, «х. ч.» или «ч. д. а.», разбавленная водой 1:1 и 1:3;
 - м) кислота азотная по ГОСТ 4461—48, «х. ч.» или «ч. д. а.»;
 - н) кислота серная по ГОСТ 4204—66, «х. ч.» или «ч. д. а.»;
- о) барий хлористый по ГОСТ 4108—65, «х. ч.» или «.ч д. а.» 10%-ный водный раствор;
- п) фильтры беззольные «синяя лента» (или в два слоя «белая лента»);
 - р) вода дистиллированная по ГОСТ 6709—53.

II. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

- 2. В фарфоровый тигель низкой формы № 6 наливают соляную кислоту, разбавленную водой 1:3, и кипятят в течение нескольких минут, после чего кислоту выливают, тигель ополаскивают дистиллированной водой и высушивают в сушильном шкафу при 105—110° С.
- 3. Пробу испытуемого продукта перемешивают встряхиванием в течение 5 muh в бутылке, заполненной не более чем на $^3/_4$ ее емкости.

Вязкие и парафинистые продукты предварительно нагревают до $40-50^{\circ}$ С.

III. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

4. В фарфоровый тигель № 6, подготовленный по п. 2 берут с точностью до 0,01 z навеску испытуемого продукта в количестве 5 z — при испытании присадок и в количестве 25 z — при испытании масел с присадками, и проводят выпаривание и озоление масла в соответствии с ГОСТ 1461—59, за исключением времени озоления при $550\pm20^{\circ}$ С, которое сокращается до 1 u.

Примечание. Для определения содержания бария может быть использована также зола, полученная при определении для данного продукта показателя зольности по ГОСТ 1461—59.

5. В тигель с золой добавляют 5 мл соляной кислоты, разбавленной водой 1:1, и нагревают тигель на покрытой асбестом электрической плитке почти до полного выпаривания полученного раствора, затем в тигель под часовым стеклом добавляют 2—3 мл азотной кислоты и 5 мл серной кислоты и снова нагревают до появления густых белых паров.

Полученный раствор должен быть бесцветный и прозрачный и не должен содержать нерастворившегося осадка.

Если раствор не обесцветился или имеется нерастворившийся осадок, тигель охлаждают, добавляют под стеклом еще 2—3 *мл* азотной кислоты и нагревают до появления густых белых паров и полного растворения осадка.

Если полученный раствор непрозрачный, вследствие перехода в золу испытуемого продукта кремневой кислоты из глазури тигля из-за несоблюдения установленной температуры озоления, анализ повторяют, строго выдерживая температуру озоления не выше 570° С.

6. Полученный прозрачный раствор охлаждают и осторожно переносят в стакан вместимостью 400 мл, в который налито 100 мл дистиллированной воды и 2 мл соляной кислоты, разбавленной 1 : 1. Остаток раствора из тигля струей воды из промывалки смывают в тот же стакан. Осадок сернокислого бария, выпавший при соприкосновении раствора с водой и осевший на стенках тигля, с помощью воды и стеклянной палочки с резиновым наконечником также полностью переносят в стакан.

Стакан, сразу же после переливания в него основной части раствора из тигля, покрывают часовым стеклом, ставят на электрическую плитку, покрытую асбестом, нагревают до кипения и кипятят в течение 5-10~мин.

Затем стакан оставляют при слабом нагревании, так чтобы жидкость не кипела, на 1,5—2 ч или оставляют на ночь в теплом месте.

7. Выпавший осадок сернокислого бария отфильтровывают через обеззоленный фильтр, сливая сначала на фильтр прозрачную жидкость с осадка и собирая фильтрат в чистый стакан. Когда большая часть прозрачной жидкости пройдет через фильтр, фильтрат сливают и под воронку ставят порожний стакан. Затем осадок из стакана полностью переносят на фильтр при помощи струи дистиллированной воды из промывалки.

В случае если осадок начнет проходить через фильтр, фильтрат снова пропускают через фильтр и повторяют эту операцию до тех

пор, пока фильтрат не станет совершенно прозрачным.

Осадок на фильтре промывают небольшими порциями теплой (30—40° С) дистиллированной воды и проверяют полноту промывки добавлением к последней порции промывной воды, отобранной в пробирку, двух капель 10%-ного раствора хлористого бария. Если при этом не выпадет осадок сернокислого бария, промывку считают законченной.

8. Убедившись в полноте отмывки, фильтр с осадком снимают с воронки, складывают вчетверо и переносят в предварительно взвешенный и доведенный до постоянного веса фарфоровый тигель № 3 и ставят его на край муфельной печи при открытой дверке и обугливают фильтр при возможно низкой температуре и свободном доступе

воздуха. Доводить тигель до красного каления и допускать воспламенение фильтра при этом нельзя.

Когда обугливание закончится, прокаливают тигель с осадком при 600° С в течение 15—20 мин до полного сгорания углерода. После этого тиглю дают немного остыть на воздухе, затем охлаждают в эксикаторе и взвешивают с точностью до 0,0002 г. Указанные операции повторяют до получения расхождения между двумя последовательными взвешиваниями не более чем 0,0004 г. Последний вес осадка в тигле является весом выделенного сернокислого бария.

IV. ПОРЯДОК РАСЧЕТА

9. Содержание бария в испытуемой присадке или масле с присадкой в процентах (X) лычисляют по формуле:

$$X = \frac{G_1 \cdot 0,5885}{G_2} \cdot 100,$$

где:

 G_1 — вес выделенного сернокислого бария в ε ; G_2 — навеска испытуемой присадки или масла в ε ; 0,5885 — коэффициент для пересчета веса выделенного сернокислого бария на вес бария.

10. Содержание бария в испытуемой присадке или масле с присадкой вычисляют как среднее арифметическое значение из двух параллельных определений.

V. ДОПУСКАЕМЫЕ РАСХОЖДЕНИЯ ДЛЯ ПАРАЛЛЕЛЬНЫХ ОПРЕДЕЛЕНИЙ

11. Расхождения между результатами параллельных определений содержания бария в испытуемых продуктах не должны превышать $\pm 4\%$ от среднего арифметического значения полученных результатов.

Замена	
--------	--

FOCT	146159	введен	взамен	ΓOCT	1461-52.
LOCT	1770—64	введен	взамен	ΓOCT	1770-51.
LOCL	914759	введен	взамен	ΓΟСΤ	628-41.
LOCL	1039463	введен	взамен	ГОСТ	85 34—57.
	4204 - 66				
LOCL	410865	введен	взамен	LOCL	4108-48.