

24676-81 4341,2 +

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ПЕНТАНЫ

метод определения углеводородного состава

ГОСТ 24676—81

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ Москва



РАЗРАБОТАН Министерством нефтеперерабатывающей и нефтехимической промышленности СССР

ИСПОЛНИТЕЛИ

Н. В. Захарова, Ф. З. Зенинская, В. А. Сероштан

ВНЕСЕН Министерством нефтеперерабатывающей и нефтехимической промышленности СССР

Член Коллегии А. И. Лукашов

УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 2 апреля 1981 г. № 1761

ПЕНТАНЫ

Метод определения углеводородного состава

ГОСТ 24676—81

Pentanes. Method for determination of the hydrocarbon compounds

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 2 апреля 1981 г. № 1761 срок действия установлен

c 01.01, 1982 r

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на фракции нормального пентана, изопентана и фракции углеводородов С₅ предельного и непредельного состава: пентан-изопентановую, изопентан-изоамиленовую и изоамиленовую.

Стандарт устанавливает метод определения содержания парафиновых углеводородов C_2 — C_5 , а также моноолефиновых и диолефиновых углеводородов C_4 — C_5 , массовая доля которых в смеси не ниже 0.01%.

Сущность метода заключается в хроматографическом разделении углеводородов C_2 — C_8 с последующей их регистрацией детектором по теплопроводности или ионизации в пламени.

1. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ, РЕАКТИВЫ

Хроматограф ЛХМ-8МД или аналогичного типа с детектором по теплопроводности или ионизации в пламени.

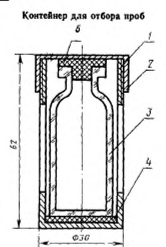
Псчь муфельная, обеспечивающая нагрев до 1000°C. Шкаф сушильный, обеспечивающий нагрев до 150°C.

Пробоотборник ПУ-50 по ГОСТ 14921—78 или контейнер для отбора проб (черт. 1).

Лупа измерительная по ГОСТ 8309-75 или аналогичного ти-

na.

Линейка счетная логарифмическая по ГОСТ 5161-72.



1—катунный стакан; 2—крышка стакена; 3—пеницалияювая склинки; 4—резиювая прокладка; 5 пробка

Черт. 1

Машина электрическая счетная любого типа.

Микрошприц типа МШ-10 или шприц медицинский, вместимостью 1 см³.

Колба круглодонная типа КГП-3 по ГОСТ 10394—72, вместимостью 250—500 см³.

Чашка фарфоровая по ГОСТ 9147-80

Набор сит «Физприбор» или сита аналогичного типа.

Носитель твердый — диатомитовый кирпич измельченный (диатомит), фракции с частицами размером 0,14—0.25 мм или 0,25— 0,50 мм или цветохром 1К, фракции с частицами размером 0,16— 0,25 мм или 0,31—0,50 мм.

Фазы жидкие: триэтиленгликольдибутират или диэтиленгликольдибутират.

Фаза жидкая — пентаэритриттетрабутират.

Гелий-газ-носитель.

Азот по ГОСТ 9293-74.

Воздух для питания приборов по ГОСТ 11882-73.

Водород технический по ГОСТ 3022-80.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 -72.

Эфир этиловый или петролейный. Ацетон по ГОСТ 2603—79.

2. ОТБОР ПРОБ

2.1. Отбор проб производят по ГОСТ 14921—78 или в контейнер для отбора проб (см. черт. 1). В латунный стакан со смотровой прорезью, навинчивающейся крышкой помещают пенициллиновую склянку с пробкой. Крышка, имеющая по центру отверстие для отбора пробы, плотно прижимает пробку к горловине склянки. На штуцер пробоотборной точки навинчивают гайку с вмонтированной в нее иглой от шприца. Для заполнения склянки пробой прокалывают пробку склянки иглой. Одновременно в отверстие на крышке стакана вставляют другую иглу для вытеснения воздуха.

3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Приготовление сорбентов

Диатомитовый кирпич требуемой фракции отмывают водой от пыли и замивают соляной кислотой, в которой выдерживают в течение 3 ч. Затем сливают кислоту и промывают диатомитовый кирпич дистиллированной водой до отрицательной реакции на нон хлора, высушивают в сушильном шкафу при 150°С и прокаливают в муфельной печи при 1000°С в течение 3 ч. Прокаленный диатомитовый кирпич охлаждают в эксикаторе (ГОСТ 6371—73).

При применении твердого носителя цветохрома 1К его прокаливают в муфельной печи при 300—350°С в течение 3 ч и охлаж-

дают в эксикаторе.

На охлажденный твердый носитель наносят жидкие фазы из расчета 25% от массы твердого носителя. Для этого в две круглодонные колбы помещают одинаковые количества твердого носителя и наливают в одну из колб раствор триэтиленгликольдибутирата (или диэтиленгликольдибутирата) в ацетоне, в другую — раствор пентаэритриттетрабутирата в ацетоне. Объем дцетона должен быть таким, чтобы весь твердый носитель был покрыт раствором. Содержимое колб тщательно перемешивают и испаряют ацетон на песчаной бане при 75—80°С при постоянном перемешивании. Остатки ацетона удаляют с помощью вакуума, создаваемого водоструйным или вакуумным насосом, в течение 30—40 мин при той же температуре. Высущенные сорбенты отсеивают от пыли и хранят в закрытых склянках.

3.2. Подготовка хроматографических колонок 3.2.1. Для анализа применяют составную хроматографическую колонку, состоящую из двух секций по 3 м каждая. Подготовку хроматографических колонок и заполнение сорбентом выполняют

по инструкции, прилагаемой к хроматографу.

Первую секцию (по ходу газа-носителя) колонки заполняют сорбентом с триэтиленгликольдибутиратом, вторую — с пентаэрит-риттетрабутиратом, подготовленными по п. 3.1. Заполненную колонку устанавливают в термостат хроматографа и, не присоединяя к детектору, стабилизируют сорбент при 80°С в токе газа-носителя (40—50 см³/мин) в течение 5—7 ч. Затем колонку охлаждают до комнатной температуры, соединяют ее выходной конец с детектором и проверяют герметичность газовой линии.

Обе секции хроматографической колонки могут быть заполнены сорбентом с триэтиленгликольдибутиратом в случаях анализа изоамиленовой фракции, а также пентана и изопентана, в которых

отсутствуют примеси моноолефиновых углеводородов.

3.2.2. Условия проведения анализа на хроматографе типа ЛХМ-8МД.

Общая длина составной кол	юнки,	м				6
Диаметр колонки, мм .					- 4	3
Секция 1-(25 г триэтилени	Сликол	ьди(бутир	ата	на	
100 г твердого носителя), м						3
Секция 2-(25 г пентаэрит	риттет	рабу	тира	Ta	на	
100 г твердого носителя), м	4	+	-			3
Температура термостата, °С						40-50
Газ-носитель (детектор по те	плопр	OBOL	цност	ĸ)		гелий
(детектор ионизации в пл)				гелий, азот
Расход газа-носителя, см ³ /ми	HH					40-50
Скорость движения ленты	потен	I(HO)	иетра	. м	t/4	240
Объем пробы (детектор по те	плопр	овод	HOCT	(), м	K.A	46
(детектор ионизации в пла	менн)	, ж	КЛ			0,1-0,2
Продолжительность внализа	a, ME	121				20 - 25

При использовании других типов хроматографов условия проведения анализа должны быть подобраны с учетом особенностей прибора. При этом степень разделения компонентов должна быть не хуже, чем на типовых хроматограммах.

4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

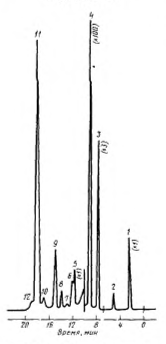
4.1. Включают хроматограф согласно прилагаемой к нему инструкции. После установления стабильной нулевой линии на максимально чувствительной шкале прибора приступают к выполнению анализа.

Пробу анализируемого продукта из пробоотборника (или контейнера для отбора проб), предварительно охлажденного до 0—5°С, отбирают охлажденным шприцом и быстро вводят в испаритель хроматографа.

Хроматограмму анализируемого продукта записывают на мас-

штабах регистратора, указанных на черт. 2-7.

Типовая хроматограмма разделения углеводородов пентановой фракции на колонке с триэтиленгликольдибутиратом - пентаэритриттетрабутиратом Типовая хроматограмма разделения углеводородов изопентановой фракции на колонке с триэтиментликольдибутиратом + пентаэритриттетрабутиратом



I-воздух; 2-м-бутан: 3-изопентан; 4-м-пентан; 5-2,2-диметилбутан; 6- тране пентен-2; 7-цис-пентен-2; 8- 2-истилбутан; 9-2,3-диметилбутан; + 2-метиллентан; 19-3-метиллентан; II-шклопентан; 12-м гемсан Черт. 2

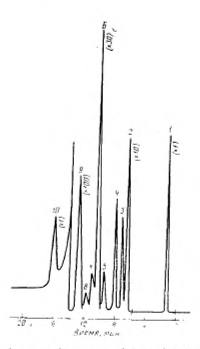


1—воздух; 2—вобутак; 3-м бутак; 4—2.2-даметивпропан; 5-моопевтан; 6-м-пентан; 7-пентен-1; 8-2-меткабутен-1

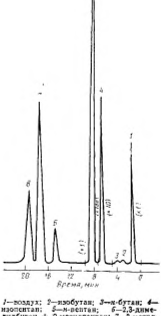
Черт. 3

Типовая хроматограмма разделения углеводородов пентановой фракции на колонке с триэтиленгликольдибутиратом

Типовая хроматограмма разделения углеводородов изоамивленовой фракции на колонке с триэтиленгликольдибутиратом + пентаэритриттеграбутиратом



1—воздух; 1—взопентан; 3—3-метвлбутен-1; 4—к-пентан; 5—лентен-1; 5—2-метвлбутен-1; 7—гранс-пентен-2; 8—цис-пентен-2; 9—2-метилбутен-2; 10—изопрен Черт. 4



І-воздух; 2-изобутав; 3-и-бутав; 4изопентав; 5-и-пентав; 6-2,3-диметилбутав + 2-метилентав; 7-3-метилпентав+циялопентав; 8-и-гексав Черт. 5

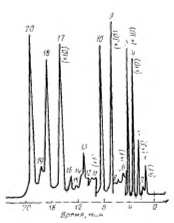
Типовая хроматограмма разделения углеводородов изопентановой фракции на колонке с триэтиленгликольдибути-



1-воздук; 2-пропан; 2-изобутан; 4-м-бутан; 5 — 2,2-диметилирован; 6-изовентан; 7-м-пен-

Черт. 6

Типовая хроматограмма разделения искусственной смеси углеводородов С2—С6 на колонке с триэтиленгликольдибутиратом + пентаэритриттетрабутиратом



I-воздух; 2-угац; 3-грован; 4-изобутац; 5-ж бутац; 6-бутац 1-изобутац; 7-рома-бутац; 2-рома-бутац; 2-рома-бутац; 22-маюпечтац; 10-к-ивися, 11-иев-тец; 12-2-иетилбутац; 13-2,2-ии негилбутац; 16-2-иетилбутац; 13-ии глабор; 16-2-иетилбутац; 17-2,3 дии глабор; 15-иетилбутац; 18-иетилбетац; 18-

Черг. 7

4.2. На черт. 2—7 приведены типовые хроматограммы разделения углеводородов пентановой, изопентановой, изоамиленовой фракций и искусственной смеси, полученные при условиях проведения анализа, указанных выше.

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Қачественный состав анализируемого продукта определяют по относительным удерживаемым объемам, приведенным в табл. 1, и по типовым кроматограммам (см. черт. 2—7). За вещество сравнения принимают и-пентан, за несорбирующееся вещество — воздух. Относительный удерживаемый объем (V_{отп.}) вычисляют по формуле

$$V_{\text{OTII.}} = \frac{l_{\ell} - l_{0}}{l_{D} - l_{0}}$$

где l_R — расстояние удерживания вещества сравнения, мм;

 l_0 — расстояние удерживания несорбирующегося вещества, мм; l_I — расстояние удерживания l-го компонента, мм.

Таблица 1

Относительные удерживаемые объемы углеводородов

Углеводороды	Тримтиленганкольдибутират + пектанритриттетрабутират	Триэтилентиньользибутира	
Этан	0,05	0,04	
Этен	0,05	0,04	
Пропан	0.14	0,14	
Пропен	0.19	0,17	
Изобутан	0,27	0,26	
н-Бутан	0,39	0,38	
2,2-Диметилпропан	0,41	0,41	
Бутен-1	0,50	0,50	
Изобутен	0,50	0.50	
транс-Бутен-2	0,61	0,61	
цис-Бутен-2	0,70	0,72	
Изопентан	0,80	0,78	
3-Метилбутен-1	0,89	0,89	
к-Пентан	1,00	1,00	
Пентан-1	1,22	1,26	
2-Метилбутен-1	1,38	1,41	
2,2-Диметилбутан	1,41	1,41	
транс-Пентен-2	1,48	1,53	
Цис-Пентен-2	1,61	1,65	
2-Метилбутен-2	1,77	1,83	
2,3-Диметилбутан	1,92	1,97	
2-Метилпентан	1,92	1,97	
Изопрен	2,17	2,26	
3-Метилпентан	2,25	2,37	
Циклопентан	2,34	2,37	
н-Гексан	2,58	2,43	

5.2. Количественный состав анализируемого продукта рассчитывают методом «внутренней пормализации» площадей пиков, измеренных с помощью интеграторов пли вручную.

Приведенную площадь пика углеводорода (S_i) вычисляют по формуле

$$S_i = \mu_{0,M_i} \cdot h_i \cdot K_i \cdot M$$
,

где $\mu_{0.5a}$ — ширина хроматографического пика, измеренная на половине его высоты, мм;

h_i — высота хроматографического пика, мм;

К, - коэффициент чувствительности;

М — масштаб регистратора хроматографа.

При ручной обработке хроматограмм высоту пика замеряют с помощью логарифмической линейки с точностью до десятых долей миллиметра. Ширину пика измеряют от внешнего контура линии одной стороны пика до внутреннего контура другой стороны этого же пика с помощью лупы до сотых долей миллиметра.

Коэффициенты чувствительности для детектора по теплопроводности при использовании в качестве газа-носителя гелия приведены в табл. 2.

Таблица 2 Коэффициенты чувствительности для детектора по теплопроводности

(газ-носитель гелий)

Углеволороды	Коэффициенты чувствительности		
Этан	0,87		
Этен	0,86		
Пропан	1,00		
Пропен	0,96		
и Бутан	1,00		
Изобутан	1,04		
2,2-Диметилпропан	1,06		
Бутен-1	1,02		
Изобутен	1,00		
транс-Бутен-2	0,97		
цис-Бутен-2	0,95		
Изопентан	1,04		
3-Метилбутен-1	1,04		
н-Пентан	1,01		
Пентен-1	1,04		
	1,04		
2-Метилбутсн-1 тракс-Пентен-2	0.99		

Углеводороды	Коэффициенты чувствительности		
2,2-Диметилбутан	1,09		
цис-Пситси-2	1,04		
2-Метилбутен-2	1,04		
2,3-Диметилбутан	1,09		
2-Метилпентан	1,05		
3-Метилпентан	1,07		
Цихлопентан	1,06		
Изопрен	1,08		
и-Гексан	1,03		

Массовую долю каждого углеводорода в анализируемой пробе (X_i) в процентах вычисляют по формуле

$$X_t = \frac{S_t}{\Sigma S_t}$$
 100,

где S_{ℓ} — приведенная площадь пика углеводорода, мм²; ΣS_{ℓ} — сумма приведенных площадей пиков всех углеводородов, мм².

Для вычисления площадей и массовых долей используют электрическую счетную машину любого типа или логарифмическую линейку.

5.3. За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений индивидуальных углеводородов, вычисленных с точностью до сотых долей процента.

5.4. Повторяемость Допускаемые расхождения между результатами параллельных определений, полученными одним исполнителем, использующим одну и ту же аппаратуру, при уровне доверительной вероятности 95% не должны превышать значений, указанных в табл. 3.

Боспроизводимость

Допускаемые расхождения между результатами анализа одной и той же пробы, полученными в двух лабораториях, не должны превышать значений, указанных в табл. 3.

ГОСТ 24676—81 Стр. 11

Таблица 3

		Допускаемые расхождежня, % (по массе)		
Углеводороды	Массовая доля, %	для одного исполнителя	для двух лабораторий	
Сумма парафи- нов С₂—С₄	От 0,0 до 0,2 включ. Св. 0,2 > 0,6 > > 0,6 > 2,0 > > 2,0 > 6,0 >	0,02 0,05 0,15 0,40	0,03 0,10 0,30 1,00	
Изопентан	От 0,0 до 3,0 включ.	0,20	0,30	
	Св. 3,0 » 10,0 »	0,50	0,90	
	» 10,0 » 20,0	0,90	1,80	
	» 80,0	0,50	1,30	
Сумма Се	От 0,0 до 0,3 включ.	0,04	0,15	
	Св. 0,3 » 1,0 »	0,10	0,30	
	» 1,0 » 3,0 »	0,30	0,90	
	» 3,0 » 6,0 »	0,50	1,70	
Сумма олефинов	От 0,0 до 0,3 включ.	0,04	0,10	
С₄—С₅	Св. 0,3 » 1,0 »	0,10	0,20	

Методики получения жидких фаз

 Аппаратура, реактивы Прибор для синтеза жидких фаз.

Колба ОПК КШ-100—14/23 по ГОСТ 10394—72.

Триэтиленгликоль.

Диэтиленганколь по ГОСТ 10136-77.

Кислота масляная.

Ксилол каменноугольный по ГОСТ 9949-76.

Цинка окись по ГОСТ 10262—73.

Пентаэрпурит по ГОСТ 9286—76.

Фенолфталенн (индикатор) по ГОСТ 5850-72.

Кальций хлористый по ГОСТ 4161-77, свежепрокаленный.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, 5%-ный раствор. Калия гидроокись по ГОСТ 24363—80, 5%-ный раствор.

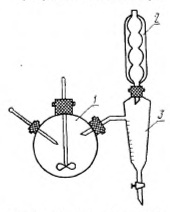
Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

2. Синтез триэтиленгликольдибутирата нлн -итенд

ленгликольдибутирата

200 г триэтиленгликоля или 140 г диэтиленгликоля, 258 г масдиной кислоты. 80 г ксилола и 30 г окиси цинка, взвешенных с погрешностью не более 0.01 г. помещают в колбу прибора (см. чертеж), включают мешалку и нагревают смесь до хипения, и кипятят в течение 8 ч. Пары ксилола и воды, выделяющиеся при реакции, конденсируются в холодильнике, конденсат стекает в ловушку-водоотделитель и расслаивается. Реакция считается законченной, когда объем воды в ловушке становится постоянным.

Прибор для синтеза жидких фаз



I—колба с мешалкой; 2-щаржковый холодильник; 3-ловушка-водоотделяtests

Затем прекращают нагревание, содержимое колбы охлаждают до комнатной температуры и промывают в делительной воронке раствором гидроокиси
натрия или гидроокиси калия. Промывание продолжают до слабощелочной реакции по фенолфталенну. После отстоя нижний слой стивают, а верхиий слой
промывают горячей водой до нейтральной реакции, сущат хлористым кальцием
и отголяют из колбы по ГОСТ 10394—72 при остаточном давлении 3—4 мм
рт. ст. фракцию триэтиленгликольдибутирата или диэтиленгликольдибутирата.
3. Синтез пентавритриттетрабутирата

100 г пентаэритрита и 280 г м-масляной кислоты, взвещенных с погрешностьюне более 0,01 г, помещают в колбу прибора (см. чертеж) и проводят синтез, как указано в разд. 2.

4. Физические показатели жидких фаз приведены в таблице.

	Жидкая фаза			
Физический показатель	триэтнаенгликоль- дибутират	диэтиленгликоль- дибутират	пентавритриттетра- бутират	
Температура ки- пения, °C	170—180 (3—4 мм рт. ст.)	155—160 (7 мм рт. ст.)	190—195 (10 мм рт. ст.)	
Плотность, $ ho_4^{20}$	1,0374—1,0380	1,0230—1,0250	1,0451,055	
Показатель преломления, п 20	1,4393—1,4398	1,4335—1,4340	1,4470—1,4485	

Группа Л29

Изменение № 1 ГОСТ 24676-81 Пентаны. Метод определения углеводородного состава

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам № 670 срок введения установлен

c 01.09.86

Под наименованием стандарта проставить код: ОКСТУ 2409.

Раздел 1, Заменить слова и ссылки: «Хроматограф ЛХМ-8МД» на «Хроматограф ЛХМ-80»; ГОСТ 8309—75 на ГОСТ 25706—83, ГОСТ 10394—72 на FOCT 25336-82;

исключить ссылку: ГОСТ 11882-73.

Пункт 3.1. Заменить ссылку: ГОСТ 6371—73 на ГОСТ 25336—82-Пункт 3.2.2. Заменить обозначение: ЛХМ-8МД на ЛХМ-80. Пункты 5.4, 5.5 исключить.

Стандарт дополнить разделом-6:

Точность метода испытаний

6.1. Сходимость метода

Два результата испытания, полученные одини исполнителем, признаются достоверными (с 95%-ной доверительной вероятностью), если расхождение признаются между ними не превышает значений, указанных в табл. 3.

6.2. Воспроизводимость метода

Два результата испытаний, полученные в двух разных лабораториях, признаются достоверными (с 95%-ной доверительной вероятностью), если расхождення между инми не превышают значений, указанных в табл. 3.

(Продолжение ем. с. 204)

(Продолжение изменения к ГОСТ 24676-81)

Таблица 3

Углеводороды	Массовая доля,	Сходимость метода, % (по массе)	Воспроизводи мость метода. % (по массе)
Сумма парафинов	До 0,2	0.02	0.03
CC4	Св. 0,2 до 0,6	0.05	0.09
·, ·,	» 0,6 » 2,0	0.15	0.32
	* 2.0 * 6.0	0.42	0,96
Изопентан, м-пентан	До 3.0	0.15	0,29
	Св. 3.0 до 10.0	0.40	0,87
	≥ 10.0 ≥ 20.0	0,75	1,70
	▶ 80.0	0.46	1,26
Циклопентан+	До 0.3	0,05	0.06
сумма Се	Св. 0,3 до 1,0	0.07	0,13
-2	> 1,0 > 3,0	0.12	0,30
	> 3,0 > 6,0	0,20	0.57
Сумма олефинов	До 0,3	0.04	0,08
C ₄ —C ₅	Св. 0.3 до 1.0	0.10	0.16

Приложение. Пункт 1. Заменить ссылки: ГОСТ 25336—82, ГОСТ 9286—76 на ГОСТ 9286—82; шестой абзац изложить в новой редакции: «Ксилол». Пункты 2, 3, Заменить слово: «прибор» на «аппарат». ГОСТ 10394-72 на

(HVC № 6 1986 r.)

Группа Л29

Изменение № 2 ГОСТ 24676—81 Пентаны. Метод определения углеводородного состава

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 04.04.91 № 437 Дата введения 01.10.91

Раздел 1. Шестой абзац изложить в новой редакции: «Линейка измерительная с ценой деления 1 мм по ГОСТ 427--75»;

дополнить абзанем (после шестого): «Интегратор электронный»; ссдьмой абзан дополинть словами; «или линейка логарифмическая»; десятый абзан. Заменить слово: «фарфоровая» на «выпарительная»;

семнадцатый абзац изложить в новой редакции: «Воздух сжатый для пи-

тания контрольно-измерительных приборов»;

двядцатый абзац. Заменять слова: «по ГОСТ 6709—72» на рН 5,4—7,0; раздел 1 дополнить примечанием: «Примечание. Допускается примене-

раздел 1 дополнить примечанием: «11 ри ме чанияе. Допускается применение других средств измерения с метрологическими характеристиками и оборудования с техническими характеристиками не хуже, а также реактивов по качеству не ниже указанимх в настоящем стандарте».

Пункт 3.1. Первый абзап. Заменить слова: «отмывают водой» на «отмы-

вают водопроводной водой»;

второй абзац. Заменить слова: «прокаливают в муфельной печи при 300—350 °C» на «просущивают в сущильном шкафу при 150—200 °C»; третий абзац. Заменить значение и слова: 25 % на 15—25 %; «в ацетоне»

на «в ацетоне или эфире» (2 раза).

(Продолжение см. с. 158)

(Продолжение изменения к ГОС1 24010- ...

Пункт 322. Заменить сдиницу: мкл на мм³ (2 раза).

Раздел 3 дополнять пунктом — 3.2.3: <3.2.3. Поверку хроматографов про-

водят по ГОСТ 8.485-83».

Пункт 4.1, Третий абзац изложить в новой редакции: «При записи хромадолжен иметь тограммы к-пентана и изопентана пик основного компонента амплитуду не менее 50 % шкалы потенциометра при чувствительности (коэффицисите деления) не менее 64 для массовой доли основного компонента более 95 % и не менее 32 для массовой доли — 80-90 %».

Пункт 5.2. Третий абзац. Заменить слово: «замеряют» на «измеряют»; иск-

лючить слово: «логарифмической».

Пункт 5.3. Заменить слово: «анализ» на «испытаний».

Раздел 6. Таблица 3. Головка. Заменить слова: «% (по массе)» на «мас-

совая доля, %».

Совая доля, дол.
Приложение. Пункт 1. Второй абзац изложить в новой редакции: «Колба КГУ-3 1(2)—100—14/23 ТС по ГОСТ 25336—82»;
восьмой абзац. Заменить ссыпку: ГОСТ 9286—82 ма ГОСТ 9286—89; девятый абзац. Исключить ссылку: ГОСТ 5850—72; десятый абзац. Заменить слова: «по ГОСТ 4161—77» на «2-водный»;

одиннадцатый, двенадцатый абзацы. Заменить слова: «5%-ный раствор» на «раствор с массовой долей 5 %»;

последний абзац. Заменить слова: «по ГОСТ 6709-72» на рН 5,4-7,0. Приложение 1. Пункт 2. Чертеж дополнить подписью: «Черт. 6»; первый абзац. Заменить слова: «(см. чертеж)» на «(см. черт. 8)». последний абзац. Исключить ссылку: ГОСТ 10394-72.

Пункт 3 Заменить слова: «(см. чертеж)» на «(см. черт. 8)».

Пункт 4. Таблицу дополнить словами: «Таблица 4»; заменить слово: «таблице» на «табл. 4»,

Редактор А. С. Пшеничная Технический редактор В. Н. Малькова Корректор А. В. Прокофьева

Сдано в наб. 29,04.81 Подп. к неч. 07.07.81 1.0 п. л. 0,85 уч.-изд. л. Тираж 12000 Цела 5 коп.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123857, Москва, Новопрескенский пер., 3
Калужская типографии стандартов, уд. Московская, 256. Зак. 1177