МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

Реактивы и особо чистые вещества

МЕТОДЫ ПРИГОТОВЛЕНИЯ БУФЕРНЫХ РАСТВОРОВ

ГОСТ 4919.2—77

Reagents and matters of special purity. Methods for preparation of buffer solutions Взамен ГОСТ 4919—68 в части разд. 2

MKC 71.040.30

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 28 февраля 1977 г. № 515 дата введения установлена

01.01.78

Ограничение срока действия снято по протоколу № 3—93 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 5-6—93)

Настоящий стандарт распространяется на реактивы и особо чистые вещества, устанавливает методы приготовления рабочих буферных растворов, применяемых для создания среды с определенным значением pH, колориметрического определения интервала pH перехода окраски кислотно-основных индикаторов, а также для проведения некоторых реакций.

Величины рН, приведенные в стандарте, относятся к водным растворам и охватывают рН от 0,1 до 14,0. Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 808—77 (см. приложение).

(Измененная редакция, Изм. № 1).

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

- 1.1а. При приготовлении растворов должны выполняться требования ГОСТ 27025—86. (Введен дополнительно. Изм. № 1).
- 1.1. Для приготовления рабочих буферных растворов применяют дистиллированную воду, не содержащую углекислоты (готовят по ГОСТ 4517—87).
- 1.2. Для приготовления рабочих буферных растворов применяют реактивы квалификации х.ч. или ч.д.а., специально подготовленные. Подготовка реактивов и приготовление исходных растворов приведены в табл. 1.
 - 1.1, 1.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).
 - Навески препаратов взвешивают с погрешностью не более 0,001 г.
- 1.4. Для приготовления исходных растворов применяют калиброванные мерные колбы (ГОСТ 1770—74).
- 1.5. Указанные в таблицах разд. 3 количества исходных растворов соляной кислоты и гидроокиси натрия приведены для растворов точной молярности.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

- Исходные растворы после тщательного перемешивания переносят в сухие склянки с хорошо притертыми пробками.
 - 1.7. Щелочные растворы хранят в плотно закрытой полиэтиленовой посуде.
- 1.8. Исходные растворы для приготовления буферных растворов отмеривают при (20 ± 2) °C при помощи бюреток (ГОСТ 29251-91—ГОСТ 29253-91) высшего класса точности или бюреток другого класса точности, предварительно откалиброванных.
- Исходные растворы хранят при комнатной температуре в местах, защищенных от попадания прямых солнечных лучей.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

- 1.10. Исходные растворы хранят не более двух месяцев. При наличии в растворе помутнения и хлопьевидного осадка раствор следует заменить свежеприготовленным. Рабочие буферные растворы хранению не подлежат.
- 1.11. При необходимости проверки среды какого-либо раствора, рН этого раствора измеряют на рН-метре, предварительно проверенном и откалиброванном по образцовым буферным растворам, приготовленным в соответствии с ГОСТ 8.134—98 и ГОСТ 8.135—2004.

Измеренное значение pH для рабочих буферных растворов должно отличаться от величин, указанных в таблицах, не более чем на 0.1 pH.

- 1.12. Приготовление рабочих буферных растворов приведено в табл. 2—10. Приготовление растворов с определенным значением рН приведено в табл. 11—12.
 - 1.8—1.12. (Измененная редакция, Изм. № 1).
- 1.13. При необходимости приготовления буферного раствора со значением рН, промежуточным между двумя ближайшими значениями, приведенными в таблицах, количества исходных растворов находят методом интерполяции.
- 1.14. Для приготовления буферных растворов могут быть использованы ампулы с определенной навеской вещества.

В этом случае содержимое ампулы непосредственно растворяют в определенном объеме воды, согласно инструкции, приложенной к ампуле.

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

2. ПОДГОТОВКА ВЕЩЕСТВ И ПРИГОТОВЛЕНИЕ ИСХОДНЫХ РАСТВОРОВ

Таблица 1

Наименование реактива и формула	Молекулярная масса по меж- лународным атомным массам 1971 г.	гост	Предварительная подготовка реактива	Концентрация раствора	Приготовление исходного раствора
 Калий фталевокислый (калий бифталат) С₈Н₅О₄К 	204,23 ТУ Минжимпрома		70 г препарата растворя- ют в 200 мл горячей воды (кристаллизацию ведут при температуре не ниже 35 °С, так как при более низкой температуре образуются кри- сталлы трифталата калия — более кислой соли). Полу- ченные кристаллы сушат до постоянной массы при 110—115 °С. При наличии препарата с содержанием основного ве- щества в пределах 99,9— 100,0 % предварительная подготовка вещества не проводится	0,2M	40,846 г полученного пре- парата растворяют в воде и объем раствора доводят водой до 1 л
 Калий фосфорнокислый однозамещенный КН₂РО₄ 	136,09	4198—75	100 г пренарата растворяют при нагревании до кипения в 150 мл воды. Раствор фильтруют горичим. При постоянном перемешивании фильтрат охлаждают до 10 °С. Затем добавляют 150 мл этилового спирта. Выделившиеся при постоянном помешивании фильтрата кристаллы отфильтровывают на отсасывающей воронке и снова перекристаллизовывают в тех же	0,1M	13,610 г полученного пре- парата растворяют в воде и объем раствора доводят водой до 1 л Для стабилизации раство- ра добавляют 3—4 капли толуола или кристаллик ти- мола. При работе с водо- родным электродом при- бавление тимола для стабилизации не допускается

					прооолжение таол.
Наименование реактива и формула	Молекулярная масса по меж- дународным атомным массам 1971 г.	гост	Предварательная подготовка реактива	Концентрация раствора	Приготовление исходного раствора
			условиях; кристаллы су- шат до постоянной массы при 110±5 °С. При нали- чии препарата с содержа- нием основного вещества в пределах 99,9—100,0 % предварительная подго- товка вещества не прово- дится		
3. Калий хлористый КСІ	74,54	4234—77	Препарат прокаливают в платиновом тигле при 500 °C до постоянной массы	и	7,456 г (для 0,1М раствора и 14,912 г (для 0,2М раствора полученного препарата рас- творяют в воде и объем рас-
 Кислота аминоуксусная C₂H₅O₂N 	75,07	5860—75	_	0,1M	твора доводят водой до 1 л 7,507 г аминоуксусной ки- слоты и 5,845 г хлористого натрия, приготовленного по п. 1.2, растворяют в воде и объем раствора доводят водой до 1 л. Для стабили- зации раствора добавляют 3—4 капли толуола или кри- сталлик тимола. При работе с водородным электродом прибавление тимола не допускается
 Кислота лимонная С₆ H₈ O₇ H₂ O 	210,147	3652—69	_	0,1M	21,014 г препарата растворяют в воде и объем раствора доводят водой до 1 л Для предупреждения появления плесени следует добавить в раствор кристаллик тимола или нескольке миллиграммов йодной ртути (HgJ ₂). При работе с водородным электродом прибавление тимола не допускается
6. Кислота соляная НСІ	36,46	3118-77		0,1М и IM	Растворы готовят соответствующим разбавлением концентрированной соляной кислоты или используют ампулы, содержащие определенное количество соляной кислоты Плотность Количество концентри- кислоты, рованной мл кислоты, г/см3 0,1М 1М 1,17 9 90 1,19 8,5 85 Отмеренное количество кислоты медленно вливают в воду и доводят объем

Продолжение табл. 1

Наименование реактива и формула			Предварительная подготовка реактива	Конце нтрация раствора	Приготовление исходного раствора
					Коэффициент поправки устанавливают объемным методом по прокаленному при 270—280 °С углекис- лому натрию в присутствии метилового оранжевого
7. Кислота уксусная 99—100 %-ная СН ₃ СООН	60,05	6175	-	0,2M	12,010 г препарата растворяют в воде и объем раствора доводят водой до 1 л
8. Кислота янтарная С ₄ H ₆ O ₄	118,09	6341—75	100 г препарата растворяют при кипичении в 165 мл воды, раствор фильтруют через воронку с обогревом, фильтрат постоянно перемешивают. После охлаждения раствора кристаллы отфильтровывают на отсасывающей воронке и снова перекристаллизовых. Кристаллы высушивают при 100 °С до постоянной массы. При наличии препарата с содержанием основного вещества 99,9—100,0 % предварительная подготовка вещества не проводится		5,905 г полученного пре- парата растворяют в воде и объем раствора доводят водой до 1 л. Для стабили- зации раствора добавляют один кристаллик тимола. При работе с водородным электродом стабилизиро- ванным раствором не пользуются
9. Натрия гидроокись NaOH	40,0	4328-77	В фарфоровом стакане в 250 мл воды растворяют 250 г гидроокиси натрия. После охлаждения раствор переливают в полиэтиленовые флаконы или склянки, покрытые парафином, с резиновой или полиэтиленовой пробкой, и в течение 15—20 суток выдерживают до полного выпадения осадка углекислого натрия, нерастворимого в растворе гидроокиси натрия указанной концентрации. В отстоявшемся прозрачном растворе устанавливают содержание гидроокиси натрия титрованием, для чего 1 мл раствора разбавляют водой до 50 мл и титруют 1 н. раствором кислоты (серной или соляной) в присутствии 1 капли раствора индикатора метилового оранжевого. 1 мл точно 1 н. раствора кислоты соответствует 0,04 г NaOH	0,2M 0,1M	Растворы готовят соответствующим разбавлением объемов концентрированного раствора гидроокиси натрия, содержащих следующие количества препарата: Концентрация раствора 1М; 0,2 М; 0,1 М Количество NaOH соответственно 40,0; 8,0; 4,0 г Отмеренный объем раствора доводят водой до 1 л. Коэффициент поправки устанавливают титрованием кислотой соответствующей нормальности по метиловому оранжевому. 1 М раствор хранят в полиэтиленовом флаконе

					проволжение тавл. 1
Наименование реактива и формула	Молекулярная масса по меж- лународным атомным массам 1971 г.	гост	Предварятельная подготовка реактива	Концентрация раствора	Приготовление исходного раствора
 Натрий тетраборнокислый (бура) Na₂B₄O₇ · 10H₂O 	381,36	4199—76	100 г препарата растворя- кот в 550 мл воды при 50—60 °C (при более высо- кой температуре кристал- лизуется Na ₂ B ₄ O ₇ · 5H ₂ O). Раствор фильтруют и после охлаждения до 25—30 °C при энергичном помеши- вании раствора происхо- дит кристаллизация буры. Образующиеся кристал- лы отфильтровывают через отсасывающую воронку и снова перекристаллизовы- вают в тех же условиях. Кристаллы отжимают меж- ду листами фильтроваль- ной бумаги, насыпают тонким слоем в чашку Петри и выдерживают в эксикаторе над смоченны- ми водой кристаллами бромистого натрия до постоянной массы. Сохра- няют кристаллы буры в том	0,05M	19,070 г полученного препарата растворяют в воде и объем раствора доводят водой до 1 л
11. Натрий фосфорнокислый двузамещенный Nа₂HPO₄ · 12H₂O	358,12	417276	же эксикаторе а) 150 г препарата растворяют в 150 мл воды при нагревании до 100 °C. Раствор фильтруют горячим и после охлаждения отфильтровывают выпавшие кристаллы. Перекристаллизацию повторяют при нагревании до 100 °C. Перекристаллизованный препарат нагревают в фарфоровой чашке на водяной бане при непрерывном перемешивании до полного высыхания препарата. Полученную соль высушивают в эксикаторе над плавленным хлористым кальцием в течение суток. В перекристаллизованном препарате (Na ₂ HPO ₄ · 2H ₂ O) проверяют содержание основного вещества. Для этого около 0,5000 г препарата растворяют в 50 мл воды, прибавляют 2—3 мл насыщенного раствора хлористого натрия и титруют 0,1 н. раствором соляной кислоты в присутствии индикатора метилового красного. При необходимости вносят поправку в величину навески.		35,600 г препарата состава Na ₂ HPO ₄ · 2H ₂ O (а) или 28,392 г препарата состава Na ₂ HPO ₄ (б) растворяют в воде и доводят объем раствора водой до 1 л. Для стабилизации раствора добавляют 3—4 капли толуола или кристаллик тимола. При работе с водородным электродом прибавление тимола для стабилизации не допускается

Продолжение табл. 1

					проволжение тавл. 1
Наименование реактива и формула	Молекулярная масса по меж- дународным атомным массам 1971 г.	гост	Предварительная подготовка реактива	Концентрация раствора	Приготовление исходного раствора
12. Натрий хлористый NaCl 13. Натрий углекислый безводный Na ₂ CO ₃	58,44 105,99	4233—77 83—79	1 мл точно 0,1 н, раствора соляной кислоты соответствует 0,0178 г Nа₂HPO₄ · 2H₂O 6) 75 г препарата растворяют в 250 мл воды, нагретой до 60 °C. Раствор фильтруют горячим, фильтрат охлаждают при постоянном перемешивании до 10 °C. Выпавшие кристаллы отфильтровывают на отсасывающей воронке и снова перекристаллизовывают в тех же условиях. Полученную соль сначала высушивают при температуре не выше 30 °C в течение 24 ч, затем продолжают высушивают при температуре не выше 30 °C в течение 3—4 ч, и, наконец, при 120±5 °C до постоянной массы, не допуская расилавления соли. После высушивания соль имеет состав №а₂НРО₄ Препарат прокаливают при 500 °C в платиновом тигле до постоянной массы. Препарат помещают в платиновом тигле до постоянной массы об в песчаную баню так, чтобы уровень песка снаружи был не ниже уровня препарата в тигле. Термометр помещают в песок около тигля, причем резервуар со ртутью термометра должен быть зарыт в песок и находиться на уровне препарата в тигле. Баню нагревают постепенно до 270—280 °C. При этой температуре препарат выдерживают около 1 ч периодически перемешивая платиновым шпателем. После охлаждения препарат въвещивают и повторяют прокаливание до постоянной массы. Прокаленный препарат переносят в банку с хорошо притертой проксикаторе с натронной известью	0,05M	Препарат применяют при приготовлении раствора аминоуксусной кислоты (см. кислота аминоуксусная) 5,300 г полученного препарата растворяют в воде и объем раствора доводят водой до 1 л

Наименование реактива и формула	Молекулярная масса по меж- дународным атомным массам 1971 г.	гост	Предварятельная подготовка реактива	Концентрация раствора	Приготовление исходного раствора
 Натрий уксуснокислый CH₃COONa - 3H₂O 	136,08	199—78	-	0,2M	27,216 г препарата раство- ряют в воде и объем раст- вора доводят водой до 1 л

Разд. 2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3. ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАБОЧИХ БУФЕРНЫХ РАСТВОРОВ И РАСТВОРОВ С ОПРЕДЕЛЕННЫМ ЗНАЧЕНИЕМ pH

3,1. Буферные растворы с pH 0,1-2,2 и бифталатный буферный раствор с pH 2,2-3,8 приведены в табл. 2.

Таблица 2

pH	Вода, мл	Соляная і	вислота, мл	0,1 М раствор	0,2 М раствор фталевокислого
pit	DOME, NO	1 М раствор	0,1 М раствор	0,1 М раствор хлористого калия мл —	кислого калия, м.
0,1	-	100,00	-	_	
0,28	40,00	60,00	_	_	-
0,74	80,00	20,00	_	_	_
1,0	_	_	100	_	n=n
1,2	_	-	75,10	24.90	_
1,4	_	-	47,40		_
1,6	_	-	29,90		_
1.8			18,86	81,14	_
2,0		-	11,90		_
2,2	_	_	7,52	92,48	_
2.2	28,40	-	46,60	_	25
2.4	35,40	_	39,60	_	25
1,8 2,0 2,2 2,2 2,4 2,6	42,00	_	33,00	_	25 25
2,8	48.50	_	26,50	_	25
3.0	54,60	_	20,40	_	25
3.2	60.20	_	14,80	_	25
3,0 3,2 3,4	65,05	-	9,95	_	25 25 25 25 25 25 25 25
3,6	69,00	_	6,00	_	25
3,8	72,35	_	2,65	_	25

3.2. Буферный раствор с рН 1,2-3,4 (гликолевый буфер)

Таблица 3

pН	 0,1 М раствор аминоуксус- ной кислоты в 0,1 М растворе хлористого натрия, мл 	0,1 М раствор соляной кислоты, мл	рН	 0,1 М раствор аминоуксус- ной кислоты в 0,1 М растворе хлористого натрия, мл 	0,1 М раствор соляной кислоты мл
1.2	15.0	85,0	2.4	63,5	36,5
1.4	29,0	71.0	2,6	70.0	30,0
1.6	38,0	62,0	2,8	76,0	24,0
1.8	45,0	54,5	3,0	83.0	17,0
2,0	52,0	48,0	3.2	87.5	12,5
2,2	58,0	42.0	3.4	92.0	8,0

3.3. Фосфатно-цитратный буферный раствор с рН 2,2-8,0

Таблица 4

pН	0,2 М раствор двузамещен- ного фосфорнокислого натрия, мл	0,1 М раствор лимонной кислоты, мл	рН	0,2 М раствор двузамещен- ного фосфорнокислого натрия, мл	0,1 М раствор лимонной кислоты, мл
2,2	2,0	98,0	5,2	53,6	46,4
2,4	6,2	93,8	5.4	55,7	44,3
2,6	10,9	89,1	5.6	58,0	42,0
2,8	15,8	84,2	5,8	60,4	39,6
3,0	20,5	79,5	6.0	63,1	36,9
3,2	24,7	75,3	6.2	66,1	33,9
3.4	28,5	71,5	6.4	69,2	30,8
3,4 3,6	32,2	67,8	6,6	72,7	27,3
3,8	35,5	64,5	6,8	77.2	22,8
4,0	38,5	61,5	7.0	82,3	17,7
4,2	41,4	58,6	7.2	86,9	13,1
4,4	44,1	55,9	7.4	90,8	9,2
4,6	46,7	53,3	7.6	93,6	6,4
4.8	49,3	50,7	7,8	95,7	4,3
5,0	51,5	48,5	8,0	97.2	2,8

3.4. Ацетатный буферный раствор с рН 2,8-6,0

Таблица 5

pH	0,2 M раствор уксусной кислоты, мл	0,2 М раствор уксусно- кислого натрия, мл	pН	0,2 M раствор уксусной кислоты, мл	0,2 М раствор уксусно кислого натрия, мл
2.8	100,0	_	4.6	51,0	49.0
3.0	98.0	2,0	4,8	40,0	60,0
3.2	97.0	3,0	5.0	29.5	70,5
3,4	94,5	5.5	5.2	21,0	79.0
3.6	92,5	7,5	5.4	14,5	85,5
3,8	88,0	12,0	5.6	9,5	90,5
4.0	82,0	18,0	5.8	7,0	93.0
4.2	73,5	26,5	6.0	5.0	95.0
4,4	63,0	37,0			

3.5. Янтарно-кислотно-боратный буферный раствор с рН 3,0-5,8

Таблица 6

pH	0,05 М раствор янтарной кислоты, мл	0,05 М раствор буры, мл	pH	0,05 M раствор янтарной кислоты, мл	0,05 М раствор буры, мл
3,0	98,6	1,4	4,6	70,0	30,0
3.2	96,5	3,5	4.8	66,5	33,5
3,4	94.0	6.0	5.0	63,2	36,8
3,6	90,5	9.5	5.2	60,5	39,5
3.8	86,3	13,7	5,4	57,9	42,1
4.0	82,2	17,8	5,6	55,7	44,3
4,2	77,8	22,2	5,8	54,0	46,0
4.4	73,8	26,2			

3.1—3.3. (Измененная редакция, Изм. № 1). 3.6. Фосфатно-боратный буферный раствор с рН 5,8—9,2

Таблица 7

pН	0,1 M раствор однозамещенно- го фосфорнокислого калия, мл	0,05 М раствор буры, ял	рH	 0,1 М раствор однозамещенно- то фосфорнокислого калия, мл 	0,05 М раствор буры, мл
5,8	92,0	8,0	7.6	50,8	49,2
6,0	87,7	12,3	7.8	48,0	52,0
6,2	83,0	17,0	8.0	45.0	55,0
6.4	77,0	23,0	8.2	42,4	57,6
6.6	71,2	28,8	8.4	38,0	62,0
6.8	65,8	34,2	8.6	32.0	68,0
7.0	61.0	39,0	8.8	24,8	75,2
7,2	56,6	43,4	9.0	13.2	86,8
7.4	53,6	46,4	9.2	4,0	96.0

С. 9 ГОСТ 4919.2-77

3.7. Боратный буферный раствор с рН 7,6-11,0

Таблица 8

pH	0,05 М раствор буры, мл	0,I М раствор соляной кислоты, мл	9,1 М раствор гидроокис натрия, мл	
7,6	52,2	47,8	_	
7,8	53,8	46,2		
8,0	55,9	44,1	0.00	
8,2	58,5	41,5		
8,4	62,0	38,0		
8,6	67,5	32,5	1012	
8.8	75,0	25,0	71-7	
9,0 9,2	85,0	15,0		
9.2	96,3	3,7		
9,4	87,0		13,0	
9.6	74,0	4	26,0	
9,6 9,8	65,0	_	35,0	
10,0	59,5	_	40,5	
10,2	56,0	_	44,0	
10.4	53,9	_	46,1	
10,6	52,1	_	47,9	
10,8	51,0	_	49,0	
11,0	50,2	_	49,8	

3.8. Боратный буферный раствор с рН 9,2-11,0

Таблица 9

pH	0,05 М раствор углекислого натрия, мл	0,05 М раствор буры, мл	pН	0,05 М раствор углекислого натрия, мл	0,05 М раствор буры, мл
9,2	V - V-1	100,0	10,2	82,15	17.85
9,4	35,70	64,30	10,4	86,90	13.10
9,6	55,50	44,50	10,6	91,50	8,50
9,8	66,70	33,30	10,8	94,75	5,25
10.0	75.40	24,60	11.0	97,30	2.70

3.9. Гликоколевый буферный раствор с рН 8,6-12,8

Таблица 10

рН	0,1 М раствор аминоуксус- ной кислоты в 0,1 М растворе хлористого натрия, мл	0,1 М раствор гидроокиси натрия, мл	pH	0,1 М раствор аминоуксус- ной кислоты в 0,1 М растворе хлористого натрия, мл	0,1 М раствор гидроокиси натрия, мл
8,6	94,2	5,8	10,8	52,0	48,0
8.8	91,4	8,6	11.0	51,1	48,9
9.0	87,6	12,4	11.2	50,2	49,8
9,2	83,0	17,0	11,4	49,4	50,6
9,4	77,7	22,3	11,6	48,6	51,4
9,6	72,0	28,0	11.8	47,4	52,6
9.8	66,2	33,8	12,0	45,6	54,4
10,0	61,7	38,3	12,2	42,6	57,4
10,2	58,1	41,9	12,4	38,2	61,8
10,4	55,2	44,8	12,6	30.0	70,0
10,6	53,3	46,7	12,8	19,0	81,0

3.10. Буферный раствор с рН 12,0—13,0

Таблица 11

рН	0,2 M раствор клористого калия, мл	0,2 М раствор гидроокиен натрия, мл	Вода, мл	
12.0	25,0	6,0	69,0	
12.2	25,0	10,2	64,8	
12.4	25,0	16,2	58,8	
12.6	25,0	25,6	49,4	
12.8	25,0	41,2	33,8	
13,0	25.0	66,0	9.0	

3.11. Буферный раствор с рН 13,0-14,0

Таблица 12

pH	1 М раствор гидроокиси натрия, м.1	Вода, мл	
13,0	10.0	90.0	_
13.2	15,8	84,2	
13,4	25,1	74.9	
13,6	39.8	60.2	
13.8	63.1	36.9	
14.0	100.0	_	

3.9-3.11. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.12. Значения рН разбавленных растворов кислот

Таблица 13

Концентрация раствора (М)	Кислота	Кислота рН Концентрация раствора (M)		Кислота	рН
1	Соляная	0,10	0,05	Серная	1,20
0,5	Серная	0.30	0,01	Соляная	2,02
0,1	Соляная	1.10	0,005	Серная	2,10

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ О СООТВЕТСТВИИ ГОСТ 4919.2—77 и СТ СЭВ 808—77

```
Вводная часть ГОСТ 4919.2-77 соответствует вводной части и пункту 1,1 СТ СЭВ 808-77.
        Раздел 1 ГОСТ 4919.2—77 соответствует пунктам 1.2—1.15 раздела 1 СТ СЭВ 808—77.
        Пункт 1.1 ГОСТ 4919.2-77 соответствует пункту 1.2 СТ СЭВ 808-77.
        Пункт 1.2 ГОСТ 4919.2—77 соответствует пунктам 1.3 и 1.12 СТ СЭВ 808—77. Пункт 1.3 ГОСТ 4919.2—77 соответствует пункту 1.4 СТ СЭВ 808—77.
        Пункт 1.4 ГОСТ 4919.2-77 соответствует пункту 1.5 СТ СЭВ 808-77.
        Пункт 1.5 ГОСТ 4919.2-77 соответствует пункту 1.6 СТ СЭВ 808-77.
        Пункты 1.6 и 1.7 ГОСТ 4919.2—77 соответствуют пункту 1.7 СТ СЭВ 808—77.
        Пункт 1.8 ГОСТ 4919.2—77 соответствует пункту 1.8 СТ СЭВ 808—77. Пункт 1.9 ГОСТ 4919.2—77 соответствует пункту 1.9 СТ СЭВ 808—77.
        Пункт 1.10 ГОСТ 4919.2—77 соответствует пункту 1.10 СТ СЭВ 808—77. Пункт 1.11 ГОСТ 4919.2—77 соответствует пункту 1.11 СТ СЭВ 808—77.
        Пункт 1.12 ГОСТ 4919.2-77 соответствует пункту 1.12 СТ СЭВ 808-77.
        Пункт 1.13 ГОСТ 4919.2—77 соответствует пункту 1.15 СТ СЭВ 808—77.
        Пункт 1,14 ГОСТ 4919,2-77 соответствует пункту 1.14 СТ СЭВ 808-77.
        Раздел 2, таблица 1 ГОСТ 4919.2—77 соответствует разделу 2, таблица 1 СТ СЭВ 808—77. 
Раздел 3 ГОСТ 4919.2—77 соответствует разделу 3 СТ СЭВ 808—77.
        Пункт 3.1 (таблица 2) ГОСТ 4919.2-77 соответствует пунктам 3.1 (таблица 2) и 3.2 (таблица 3) СТ СЭВ
808-77.
        Пункт 3.2 (таблица 3) ГОСТ 4919.2—77 соответствует пункту 3.3 (таблица 4) СТ СЭВ 808—77.
        Пункт 3.3 (таблица 4) ГОСТ 4919.2-77 соответствует пункту 3.4 (таблица 5) СТ СЭВ 808-77.
       Пункт 3.4 (таблица 5) ГОСТ 4919.2—77 соответствует пункту 3.5 (таблица 6) СТ СЭВ 808—77. Пункт 3.5 (таблица 6) ГОСТ 4919.2—77 соответствует пункту 3.6 (таблица 7) СТ СЭВ 808—77. Пункт 3.6 (таблица 7) ГОСТ 4919.2—77 соответствует пункту 3.7 (таблица 8) СТ СЭВ 808—77. Пункт 3.7 (таблица 8) ГОСТ 4919.2—77 соответствует пункту 3.8 (таблица 9) СТ СЭВ 808—77. Пункт 3.7 (таблица 8) ГОСТ 4919.2—77 соответствует пункту 3.8 (таблица 9) СТ СЭВ 808—77.
        Пункт 3.8 (таблица 9) ГОСТ 4919.2-77 соответствует пункту 3.9 (таблица 10) СТ СЭВ 808-77.
        Пункт 3.9 (таблица 10) ГОСТ 4919.2-77 соответствует пункту 3.10 (таблица 11) СТ СЭВ 808-77.
       Пункт 3.10 (таблица 11) ГОСТ 4919.2—77 соответствует пункту 3.11 (таблица 12) СТ СЭВ 808—77. Пункт 3.11 (таблица 12) ГОСТ 4919.2—77 соответствует пункту 3.12 (таблица 13) СТ СЭВ 808—77. Пункт 3.12 (таблица 13) ГОСТ 4919.2—77 соответствует пункту 3.13 (таблица 14) СТ СЭВ 808—77.
```

ПРИЛОЖЕНИЕ. (Введено дополнительно, Изм. № 1).

Редактор М.Н. Максимова Технический редактор В.Н. Прусакова Корректор Р.А. Менягова Компьютерная верстка Л.А. Круговой

Подписано в печать 14.07.2006. Усл. печ. л. 4.18.

Формат 60×84 1/8. Уч. изд. л. 4,00.

Бумага офсетная. . Тираж 63 экз. Гаринтура Таймс. Печать офсетная. Зак. 472. С 3050.

ФГУП «Стандартинформ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4. www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Набрано во ФГУП «Стандартинформ» на ПЭВМ Отпечатано в филиале ФГУП «Стандартинформ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лядин пер., 6.