# ШЕРСТЬ НАТУРАЛЬНАЯ МЫТАЯ

методы определения массовой доли жира

Издание официальное

**B3 2-94** 

ГОССТАНДАРТ РОССИИ Москва

## м. текстильные и кожевенные материалы и изделия, химические волокна

Группа М89

# к ГОСТ 21008—93 Щерсть натуральная мытая. Методы определения массовой доли жира

3 каком месте	Напечатано	Должно быть (108±2) °C	
<b>Тункт 1.4. 3</b>	(180±2) °C		

(ИУС № 5 1998 г.)

## Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Госстандартом России

ВНЕСЕН Техническим секретарнатом Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации

2 ПРИНЯТ Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации 21 октября 1993 г.

За принятие проголосовали:

Наименование государства	Нанменование национального органа по стандартжыции	
Республика Беларусь	Белстандарт	
Республика Кыргызстан	Кыргызстандарт	
Республика Молдова	Молдовастандарт	
Российская Федерация	Госстандарт России	
Республика Таджикистан	Таджикстандарт	
Туркменистан	Туркменглавгосинспекция	

- 3 Постановлением Комитета Российской Федерации по стандартизации, метрологии и сертификации от 02.06.94 № 160 межгосударственный стандарт ГОСТ 21008—93 введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 01.01.95
- 4 B3AMEH FOCT 21008-75

С Издательство стандартов, 1995

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

01.01.95

#### межгосударственный стандарт

#### **ШЕРСТЬ НАТУРАЛЬНАЯ МЫТАЯ**

Методы определения массовой доли жира

TOCT 21008-93

Natural sorted washed wool. Methods for determination of fat content

**OKCTY 8114** 

Дата введения

Настоящий стандарт распространяется на мытую и очищенную органическими растворителями (соверизованную) натуральную шерсть и устанавливает методы определения массовой доли остаточного жира в шерсти.

#### метод экстрагирования

Сущность метода заключается в определении массовой доли жира в шерсти путем обработки отобранной пробы шерсти растворителем на приборе Сокслета.

Метод экстрагирования применяют при-возникновении разногласий между изготовителем и потребителем при расчете конди-ционно-чистой массы шерсти по ГОСТ 20576.

1.1. Метод отбора проб

1.1.1. Отбор проб — по ГОСТ 20576.
 1.2. Аппаратура, материалы и реактивы

1.2.1. Для проведения испытания применяют:

прибор Сокслета, состоящий из колбы типа Кп-1—250—29/32 TC по ГОСТ 25336; насадки НЭТ 250 TC или НЭТ 150 TC 45/40—29/32 по ГОСТ 25336, холодильника типа ХШ-2—250—45/40 XC или XCB XC по ГОСТ 25336;

весы лабораторные общего назначения 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г — по ГОСТ 24104;

шкаф сушильный с регулятором температуры;

шкаф вытяжной;

баню водяную;

эксикатор по ГОСТ 25336:

термометр лабораторный с пределами измерения от 0 до .150°C с ценой деления 1°С;

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026; эфир этиловый (растворитель) по ТУ 6—09—3805; стажанчики для взвещивания с крышками по ГОСТ 25336.

 Подготовка к испытанию Каждую лабораторную пробу массой 10 г заворачивают в два слоя фильтровальной бумаги.

1.4. Проведение испытания

1.4.1. Две пробы помещают в насадки для экстракции и заливают растворителем до тех пор, пока он не начиет стекать через отводные трубки в колбы, предварительно доведенные до постоянной массы. Затем добавляют примерно половину от объема налитого растворителя и экстрагируют в течение 3 ч на водяной бане при температуре воды (75±5)°С (при этом должно быть не менее 15 сливов растворителя в каждой колбе).

1.4.2. По окончании экстракции каждую пробу вынимают из насадки, оставляют в вытяжном шкафу до полного испарения растворителя, а из полученного в колбе экстракта жира отгоняют

растворитель на том же приборе.

Растворитель может быть использован повторно.

1.4.3. После испарения растворителя обезжиренные пробы шерсти освобождают от фильтровальной бумаги и помещают в стаканчики, предварительно доведенные до постоянно сухой массы, для взвешивания. Пробы в стаканчиках выдерживают в сушильном шкафу при температуре (180±2)°С в течение 2,5 ч. Затем стаканчики охлаждают в эксикаторе в течение 1 ч, взвешувают и снова высерживают в сушильном шкафу при температуре (108±2)°С в течение 1 ч с последующим охлаждением в эксикаторе и взвешивают. Высушивание считается законченным, если разность между двумя последними взвешиваниями каждой пробы ве превышает 1 мг.

Постоянную массу обезжиренной пробы шерсти (m<sub>1</sub>) определяют по разности результатов взвешивания стаканчика с пробей

и пустого стаканчика.

- 1.4.4. Колбу с жиром сушат в сушильном шкафу при температуре (108±2) °С до постоянной массы в соответствии с п. 1.4.3. По разности результатов взвещивания колбы с жиром и пустой колбы определяют массу сухого жира (m).
  - 1.5. Обработка результатов
- 1.5.1. Массовую долю жира  $(M_{\rm AC})$  в шерсти в процентах вычисляют по каждой лабораторной пробе по формуле

$$M_{*} = \frac{m}{m + m_1} \cdot 100,$$

где m - масса абсолютно сухого жира, r;

т. — постоянная масса сухой обезжиренной пробы шерсти, г. 1.5.2. Вычисление проводят с точностью до третьего десятично-то знажа с последующим округлением до второго десятичного зна-

За окончательный результат принимают среднее арифметическое значение результатов двух испытаний проб, допускаемое расхождение между которыми не должно превышать 0,2% абсолютных. При превышении расхождения испытанию подвергают третью пробу шерсти и за окончательный результат принимают среднее арифметическое результатов испытаний всех трех проб шерсти.

#### 2. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЯ МЕТОД

Сущность метода заключается в определении массовой доли жира в шерсти путем измерения на приборе изменения оптической плотности раствора красителя до и после крашения пробы.

Метод применяют для технологического контроля массовой доли жира в шерсти.

2.1. Метод отбора проб

Отбор проб — по п. 1.1.

2.2. Аппаратура, матерналы и реактивы

2.2.1. Для проведения испытания применяют:

спектрофотометр или фотоколориметр разных типов со светофильтром максимального пропускания света при длине волны (500±5) им, позволяющий измерять оптическую плотность растворов в кюветах толщиной слоя 1 см. Допускается использовать спектральный фотометр Спекол 10 (Спекол 11) фирмы Цейс с приставкой ЕК-1:

шкаф вытяжной;

весы лабораторные общего назначения 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г и 500 г — по ГОСТ 24104:

часы песочные на 5 мин; стаканы мерные типа В-1—100 ТС по ГОСТ 25336; мензурку емкостью 1000 см³ по ГОСТ 1770; цилиндры типов 3—100, 1—500 и 1—1000 по ГОСТ 1770; колбы для фильтрования типа П-2 по ГОСТ 25336; воронки лабораторные по ГОСТ 25336; пинцет по ГОСТ 21241; пипетку емкостью 5 см³ по ГОСТ 29169; бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026; бумажный складчатый фильтр;

фарфоровую ложку по ГОСТ 9147;

грушу резиновую № 1;

спирт изопропиловый (растворитель) по ГОСТ 9805. Допускается применять спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300;

воду дистиллированную по ГОСТ 6709; судан IV (жирорастворимый темно-красный).

2.3. Подготовка к испытанию

2.3.1. Из каждой отобранной лабораторной пробы вручную или с помощью пинцета удаляют крупный растительный сор и составляют элементариую пробу массой (6,00±0,02) г.

2.3.2. Для проведения испытания готовят рабочий раствор

красителя в соответствии с приложением 1.

- 2.3.3. Перед началом испытаний фотоколориметр или спектрофотометр с приставкой настраивают в соответствии с требованиями по его эксплуатации. Измерение проводят при установленной длине волны 500 нм.
  - 2.4. Проведение испытаний

2.4.1. Испытания проводят на двух элементарных пробах,

третья проба — контрольная.

2.4.2. Каждую элементарную пробу помещают в отдельный стакан, в который предварительно налит рабочий раствор красителя объемом 50 см<sup>3</sup>. Процесс крашения — 5 мин. После крашения элементарную пробу вынимают пинцетом из стакана, отжимая раствор в стакан.

Отработанный раствор красителя фильтруют через сухой бумажный фильтр в отдельный стакан, удаляя первые порции фильтрата (10 см<sup>3</sup>). Фильтрат наливают в кювету до метки на боковой

стенке и закрывают крышкой.

2.4.3. Кювету с рабочим раствором, приготовленным в соответствии с приложением 1, помещают в устройство смены кювет прибора. Затем кювету с фильтратом также помещают в устройство смены кювет и проводят измерение на приборе изменения оптической плотности ( $\Delta D$ ) отработанного раствора красителя относительно рабочего раствора красителя. Результат измерения записывают с точностью до четвертого десятичного знака.

Аналогично проводят измерение второй пробы.

2.5. Обработка результатов

2.5.1. Массовую долю жира  $(M_{\infty})$  в шерсти в процентах определяют для каждой элементарной пробы по калибровочной кривой зависимости X=aY+b,

где  $X = M_{*}$  — массовая доля жира, %;

 $Y = \Delta D$  — изменение оптической плотности раствора красителя, ед;

 а, b — коэффициенты, определяемые в соответствии с приложением 2.

Калибровочная кривая должна быть построена предварительно для прибора, применяемого для испытания.

Метод построения калибровочной кривой приведен в приложе-

нии 2.

2.5.2. Вычисления проводят с точностью до третьего десятичного знака с последующим округлением до второго десятичного знака.

За окончательный результат испытания применяют среднее арифметическое значение результатов двух испытаний проб, допускаемое расхождение между которыми не должно превышать 0,2% (абсолютных). При превышении расхождения испытанию подвергают третью элементарную пробу шерсти и за окончательный результат принимают среднее арифметическое результатов испытаний всех трех проб.

#### 3. ТЕХНИКА БЕЗОПАСНОСТИ

3.1. Экстрагирование необходимо проводить в вытяжном шкафу и на водяной бане.

3.2. Запрещается включать нагревательные приборы в вытяж-

ном шкафу, где проводится экстрагирование.

 3.3. Испытания по п. 2.4.2 и приготовление рабочего раствора необходимо проводить в вытяжном шкафу и применять резиновые перчатки.

#### ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАБОЧЕГО РАСТВОРА КРАСИТЕЛЯ

1. Для приготовления рабочего раствора используют насыщенный растворкрасителя в изопропиловом спирте. Раствор готовят растворением в 1 дм<sup>2</sup> изопропилового спирта 0,5 судана IV (краситель). Процесс растворения продолжается 12 ч.

Расход раствора на одну пробу 18-20 см<sup>3</sup>.

Допускается использовать раствор в течение месяца.

Раствор фильтруют через бумажный складчатый фильтр и разбавляют дистиллированной водой в соотношении по объему «спиртовой раствор красителя»: вода - 40:69.

2. Измерение оптической плотности рабочего раствора

Оптическая плотность рабочего раствора красителя должна быть D-= (1,800±0,005) ед.

2.1. От рабочего раствора красителя пилеткой отбирают пробу, заливают

в кювету до метки и закрывают крышкой.

В устройство для смены кювет помещают кювету с раствором сравнения (эталов) и кювету с рабочим раствором красителя и проводят измерения оптической плотиости рабочего раствора ( $\Delta D$ ) с точностью до четвертого десятичного знака.

2.2. В качестве эталона используют стандартные спиртовые растворы кра-

сителя с заданной оптической плотностью  $(D^{e}=0,0; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0)$ .

Критерием выбора раствора сравнения для измерения оптической плотности является условие  $D\!>\!D^c$ .

2.3. Оптическую плотность раствора (D) вычисляют по формуле

$$D = D^{\circ} + \Delta D$$
,

где До -- оптическая плотность стандартного спиртового раствора красителя, ед;

ΔD — оптическая плотность рабочего раствора по шкале индикатора прибора, ед.

2.4. Для получения заданной оптической плотности  $D = (1,800 \pm 0,005)$  ед. проводят корректировку рабочего раствора, разбавляя его 40%-ным водным раствором спирта, по правилу диаговалей по формуле

$$V = \frac{D \cdot V_0}{D_1}$$

где V — объем раствора красителя с оптической плотностью  $D_1$ , необходимый для получения раствора с заданной оптической плотиостью-(D=1.8), AM3;

D=1,8 — оптическая плотность рабочего раствора красителя, ед.;

 $V_0$  — общий объем рабочего раствора красителя, дм $^3$ ;

D<sub>1</sub> — оптическая плотность рабочего раствора, ед.

Пример приготовления рабочего раствора красителя приведен в приложеини 3.

Табляца 1

сени зависимости грическим методом	(X <sub>1</sub> - <u>X</u> ) (Y <sub>1</sub> - <u>Y</u> )	$\sum_{\ell=1}^{n} (Y_{\ell} - \overline{Y})^{2} = \left[ \sum_{\ell=1}^{n} (X_{\ell} - \overline{X}) \cdot (Y_{\ell} - \overline{Y}) \right] =$
ЭКСИЕРИМЕНТАЛЬНЫЕ ДАННИЕ ДАЯ пОСТРОЕНИЯ КАЛИБРОВОЧНОЙ КРИВОЙ ПО УРАВНЕНИЮ РЕГРЕССИЯ ЗАВИСИМОСТИ МАССОВОЙ ДОЛИ ЖИРА В ШЕРСТИ, Определенной методом экстрагирования ( $M_{\infty}$ ) и фотометрическим методом по таменению оптической плотности ( $\Delta D$ ) растиора красителя	(r, — <u>r</u> ))	$\sum_{i=1}^{n} (Y_i - \overline{Y})^2 =$
й кривой грагирован (ОД) рас	(r,-,r)	
канные для построения калябровочной кривой по уравнению раз шерсти, определенной методом экстрагирования $(M_{\infty})$ и фот по взменению оптической плотности $(\Delta D)$ растнора красителя	(X,X)	Cymna $ \sum_{\ell=1}^{R} (X_{*} - \overline{X})^{2} =$
аля постро 1, определе женню опт	(x,-x)	сумма
в шерсти по каме	$\bullet \stackrel{D_{r}}{(Y)} ex                                   $	1,
ентальны (оли жира	, % (X)	×
эксперии массовой д	Наимено- вание промыш лекного сорта	среднее X=
	m/n	

#### **МЕТОД ПОСТРОЕНИЯ КАЛИБРОВОЧНОЯ КРИВОЯ**

1. Калибровочную кривую строят по результатам сравнительного анализа определения массовой доли жира методом экстрагирования на приборе Сокслета и фотометрическим методом.

2. Отбор проб - по п. 1.1 со следующим дополнением: для проведения испытания отбирают шесть лабораторных проб, из которых три — для испытания

методом экстрагирования, а три — фотометрическим методом.
Пробы отбирают при заранее известной массовой доле жира в процентах в интервале: до 0,50; 0,51—1,00; 1,01—1,50; 1,51—2,00; 2,01—2,50; 2,51—3,00. Минимальное количество проб в каждом интервале — 10.

3. Результаты испытаний каждой пробы записывают в табл. 1.

4. Математическую обработку результатов табл. 1 проводят методом корреляционного анализа.

4.1. Среднее арифметическое величии (X) и (Y) для (n) проб вычисляют чо формулам

$$\overline{X} = \frac{\sum_{i=1}^{n} X_i}{n} \times Y = \frac{\sum_{i=1}^{n} Y_i}{n}.$$

где  $\sum_{i=1}^{N}$  н  $\sum_{j=1}^{N}$  — сумма (X) и (Y) для (л) проб, % в ед. Результаты записывают в конце табл. 1 с точностью до третьего десятия

ного знака для  $(\overline{X})$  и с точностью до четвертого десятичного знака — для  $(\overline{Y})$ . 4.2. Для величин (X) и (Y) для наждой пробы вычисляют отклонение от среднего значения  $((X_i - \overline{X}); (Y_i - \overline{Y}))$ , произведение отклонений  $((X_i - \overline{X}) \times (Y_i - \overline{Y}))$ , квадрат отклонения  $((X_i - \overline{X})^2, (Y_i - \overline{Y})^2)$ , сумму квадратов отжлонения  $(\sum_{i=1}^{n}(X_{i}-\overline{X})^{2}; \sum_{i=1}^{n}(Y_{i}-\overline{Y})^{2})$  и сумму произведений отклонений  $(\widetilde{\Sigma}(X, -\overline{X}) \cdot (Y_i - \overline{Y})).$ 

4.3. Коэффициент корредяции (г) вычисляют в единицах по формуле

$$r = \frac{\sum_{i=1}^{n} (X_i - \overline{X}) \cdot (Y_i - \overline{Y})}{\sqrt{\sum_{i=1}^{n} (X_i - \overline{X})^2} \cdot \sqrt{\sum_{i=1}^{n} (Y_i - \overline{Y})^2}}.$$

подставляя данные результатов табл. 1.

Вычисления проводят с точностью до третьего десятичного знава. 4.4. Уравнение регрессии вида X=aY+b:

$$X = r \frac{S_X}{S_Y} \cdot Y + \left( \overline{X} - r \frac{S_X}{S_Y} \cdot \overline{Y} \right),$$

тде  $X = M_{\infty}$  — массовая доля жира (расчетная), %; r — коэффициент корреляции, ед;

$$S_X = \sqrt{\frac{\sum\limits_{i=1}^{n} (X_i - \overline{X})^2}{n-1}} - \text{среднее квадратическое отклонение } (X);$$

$$S_Y = \sqrt{\frac{\sum\limits_{i=1}^{n} (Y_i - \overline{Y})^2}{n-1}} - \text{среднее квадратическое отклонение } (Y);$$

$$Y = \Delta D - \text{изменение оптической плотности раст-$$

вора красителя до и после крашения в нем пробы, сл

Значение коэффициентов

$$a = r - \frac{S_X}{S_Y}$$
 и  $b = \left(\overline{X} - r - \frac{S_X}{S_Y} \cdot \overline{Y}\right)$ в уравнении

X-aY+b вычисляют с точностью до второго десятичного знака. 5. Построение калибровочной кривой

Калибровочную кривую строят в координатах:  $X = M_{\infty}$  — массовая доля жира, %:  $Y = \Delta D$ , ед. — изменение оптической плотности.

- У= Др. изменение оптической плотности.
  5.1. В расчетное уравнение X=aY+b подставляют значение Y=ДD и вычиляют X=M<sub>ж</sub> с точностью до второго десятичного збака.
  По полученым координатам (X, Y) откладывают на графике точку.
  5.2. По двум любым точкам проводят калибровочную кривую, проверяя ее для точки (X, Y), через которую должна строго проходить кравая.
  6. Проводят апробацию и оценку построенной калибровочной кривой
  6.1. Для этого дополнительно проводят сравнятельные испытания в соответствиц с п. 2, при этом минимальное количество проб в каждом интервале
  5.
  - 62. Результаты испытаний для каждой пробы записывают в табл. 2.

Сравнительные экспериментальные данные по массовой доле жира ( $M_{\#1}$ ) в шерсти, определенной методом экстрагирования, и фотометрическим методом  $(M_\infty)$ , по изменению оптической плотности  $(\Delta D)$ , вычисленной расчетным путем по уравнению X-aY+b

n/a	Нанменование промышлен- ного сорта	М <sub>ж</sub> , % (X <sub>1</sub> )	4 D. ea.	M <sub>26.*</sub> %	4X-(X1-X).	(4 X)
-30	среднее	₹1==			сумиа	30 Σ (ΔX)*=

#### C. 10 FOCT 21008-93

6.3. Для каждой пробы находят по калибровочной кривой и по величине  $Y = \Lambda D$  соответствующее значение  $X = M_{\infty}$ Результат зависывают в табл 2 с точностью до второго десятичного знажа.

6.4. Проводят математическую обработку результатов табл. 2. 6.4.1. Среднее арифметическое величины  $(X_1)$  для n=30 проб вычисляют по формуле

$$\widetilde{X}_1 = \frac{\sum_{i=1}^{30} X_{1i}}{30},$$

где  $\Sigma X_{i}$  — сумма ( $Y_{i}$ ) для 30 проб, %.

t-1 Результат записывают в ковце табл 2 с точностью до второго десятичного

6.42 Для каждой пробы вычисляют абсолютное откловение массовой доли жира  $\Delta X = (X_1 - X)$  и его квадрат  $(\Delta X)^2$ .

6.4.3. Сумму квадратов абсолютного отклонения  $\sum\limits_{i=1}^{30} (\Delta X^2)$  вычисляют для

всех проб, результат записывают с точностью до четвертого десятичного знава. 6.4.4. Находят абсолютную  $(\sigma_x)$  и относительную  $(\Delta_{072})$  погрешности фотометрического метода определения массовой доли жира по калибровочной кривой по формулам

$$\sigma_{X} = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^{n} (\Delta X)^{2}}{n-1}} = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^{30} (\Delta X)^{2}}{\frac{i-1}{29}}};$$

$$\Delta_{\text{orn}} = \frac{\sqrt{100} \%.}{\sqrt{100}}$$

6.4.5. Для фотометрического метода абсолютная и относительная погрешности не должны превышать: ±0.05 абс. и 10% оти.

7. Допускается вычислення коэффициента корреляции и уравнения регрессии проводить на программном микрокалькуляторе типа «Электроннка» или персональной ЭВМ, используя результаты испытаний, записанные в табл. 1.

ПРИЛОЖЕНИЕ 3 Справочное

### ПРИМЕР ПРИГОТОВЛЕНИЯ РАБОЧЕГО РАСТВОРА КРАСИТЕЛЯ

1. Для проведения испытания 100 проб готовят 5 дм³ рабочего раствора красителя с заданной оптической плотностью  $D=(1,800\pm0,005)$  ед

Приготавливают 1 дм<sup>3</sup> насъщенного спиртового раствора красителя и доводят его объем до 2 дм<sup>3</sup>, добавляя изопропиловый спирт.
 Рабочий раствор разбавляют дистиллированной водой (3 дм<sup>3</sup>) до ротема

5 дм<sup>а</sup>.

4. Измеряют оптическую плотность рабочего раствора.

Например  $D_1 = 1,9000$ .

5. Проводят корректировку рабочего раствора по оптической плотности, разбавляя рабочий раствор ( $D_1 = 1.9$ ) 40%-ным водным раствором спирта и доводят раствор до  $D = (1.800 \pm 0.005)$  ед. по правилу диагоналей по формуле

$$V = \frac{D \cdot V_0}{D_1}$$
;  
 $V = \frac{1.8 \cdot 5}{1.9} = 4.7368 \approx 4.737 \text{ дм}^3$ .

Пля получения 5 дм $^8$  рабочего раствора красителя с оптической плотностью D=1,8 берут 4,737 дм $^3$  раствора красителя с D=1,9 и доводят его объем до 5 дм $^3$ , добавляя 0,263 дм $^3$  растворителя.
6. Измеряют оптическую плотность раствора, которая должна быть  $D=(1,800\pm0,905)$  ед, используя в качестве эталона стандартные спиртовые растворы оптической плотности  $D^c=1,0,2,0,3,0,4,0$ .
Стандартный спиртовой раствор должен быть  $D^c=1,0$  для раствора D=1,9 (при условии  $D_1>D^c$ ).
7. Оптическую плотность рабочего раствора вычисляют по формуле

$$D=D^{\circ}+\Delta D$$
,  
rge  $D=D_1=1,9$  eg;  
 $D^{\circ}=1,0$ ;  
 $\Delta D=0,9000$  eg;  
 $D_1=1,0+0,9=1,9$ .

Проводят проверку стандартных спиртовых растворов красителя. Используют в качестве раствора сравнения стандартные справочные растворы оптической плотности:

$$D^{c}_{m0}$$
 and  $D^{c}_{1}=1,0$ ;  
 $D^{c}_{1}=1,0$  and  $D^{c}_{2}=2,0$ ;  
 $D^{c}_{2}=2,0$  and  $D^{c}_{3}=3,0$ ;  
 $D^{c}_{3}=3,0$  and  $D^{c}_{4}=4,0$ .

Например при проверке приготовленного стандартного спиртового раствора с оптической плотностью  $D_2^c = 2.0$ , в качестве раствора сравнения используют раствор с D1 -1,0. Проводят измерения на приборе в соответствии с придожением 1 и записывают показания  $\Delta D = 1.0$ . Оптическую плотность вычисляют по формуле

$$D=D_{2}^{c}=D_{1}^{c}+\Delta D=1,0+1,0=2,0$$

Проверку стандартных спиртовых растворов красителя проводят 1 раз в MECRIL.

## C. 12 FOCT 21008-93

# информационные данные

# ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на Который дана ссылка	Ночер пункта, раздела	
ГОСТ 1770—74	221	
FOCT 6709-72	2 2.1	
FOCT 9147-80	2.2.1	
ГОСТ 9805—84	2.21	
FOCT 12026—76	1.2.1; 2.2.1	
FOCT 18300—87	2.2.1	
FOCT 29169—91	2.2.1	
FOCT 20576-88	Разд. 1; 1.1.1	
FOCT 21241-89	2.2.1	
FOCT 24104—88	1.2.1; 2.2.1	
ГОСТ 25336—82	1.2.1; 2.2.1	
TV 6-09-3805-74	1.2.1	

Редактор М. И. Максимова Технический редактор О. Н. Никитина Корректор В. И. Кануркина

Сдано в наб. 16.01.95. Подп. в печ. 07.02.95 Усл. п. л. 0.93. Усл. кр.-отт. 0.93. Уч. изд. д. 0.70 Твр. 282 жл. С 2074.

Ордена «Звак Почета» Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14. Тип. «Московский печатник». Москва, Лялин пер., 6. Зак. 399