24576-81 Mg.u. 1,2

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

РЕЗИНА

ИДЕНТИФИКАЦИЯ ПРОТИВОСТАРИТЕЛЕЙ МЕТОДОМ ТОНКОСЛОЙНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

> FOCT 24576-81 (CT C3B 1766-79)

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ Москва



РАЗРАБОТАН Министерством нефтеперепаратывающей и нефтехимической промышличности СССТ

ИСПОЛНИТЕЛИ

Я. А. Вишницкая, И. А. Закироча, А. А. Лопшова, Б. М. Чаусова. М. П. Иванова, Б. П. Карандашов, Л. О. Калинникова, В. Г. Шашкова, В. В. Черг ж. Ю. Г. Чикишег М. М. Голу Е. .. Тарадай

ВНЕСЕН Министерством нефтеперерабатывающей и нефтехими еской промышленности СССР

Член Коллегин А. И. Лука: эв

УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЯСТ. ЛЕ Постановлением Государственного ком: тета СССР по стандаргам от 30 января 1981 г. № 416

Редактор Р. С. Федорова Технический педактор Г. А. Макалова Колосктор Т. А. Комисче

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

РЕЗИНА

Идентификация противостарителей методом тонкослойной хроматографии

Rubber. Identification of antioxidants by thin-layer chromatography

ГОСТ 24576—81

> (CT C3B 1766-79)

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 30 января 1981 г. № 416 срок действия установлен

с 01.02. 1981 г.

Несоблюдение стандарта преспедуется по закону 9c 66891 U461 - 83

Настоящий стапдарт устанавливает метод качественного определения противостарителей аминного и фенольного тичов в рези-

новых смесях, резинах и резиновых изделиях.

Сущность метода заключается в экстрагировании противостарителей из резиновой смеси, резины или резинового изделия растворителем с последующим разделением экстракта с помощью тонкослойной хроматографии и идентификации противостарителей по положению и окраске пятен.

Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 1766--79.

1. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

1.1. Пластинки хроматографические «Силуфол» марки R или

UV-254 с закрепленным слоем силикагеля.

Допускается применять стеклянные хроматографические пластинки, приготовленные по п. 2.1. Предпочтительными являются пластинки размером 100×200 или 200×200 мм и толщиной от 1,5 до 3,0 мм.

1.2. Шкаф сушильный лабораторный по ГОСТ 7365—55.

1.3. Эксикатор без крана по ГОСТ 6371-73

1.4. Камера для хроматографирования, представляющая собой стеклянную емкость с пришлифованной крышкой. Размеры камеры должны обеспечивать размещение в ней необходимых для проведения испытаний хроматографических пластинок. Предпочти-

тельными являются цилиндрические камеры диаметром не менее 80 мм и высотой не менее 180 мм или призматические камеры с размерами основания (200—230) × (80—120) мм и высотой 220—230 мм.

1.5. Опрыскиватель с тонким распылителем.

Диаметр распылительной трубки не должен превышать 0,5 мм. Схема одного из типов опрыскивателей приведена в рекомендуемом приложении 1.

1.6. Лампа с максимумом ультрафиолетового излучения 253,7 нм со светофильтрами типа БС-3 (пропускание до 270 нм), БС-4 (пропускание до 280 нм) и УФС-6 (пропускание до 360 нм) по нормативно-технической документации.

 1.7. Прибор типа Сокслета, Симплекса или Зайченко для экстрагирования проб резины. Схема экстракционного прибора Зай-

ченко приведена в рекомендуемом приложении 1.

 Микрошприц по нормативно-технической документации вместимостью 0.01 см³.

 Микропипетка по нормативно-технической документации с оттянутым капиллярным концом вместимостью 0,01 см³.

1.10. Баня водяная лабораторная по нормативно-технической документации.

 1.11. Весы аналитические по ГОСТ 19491—80 типа ВЛА-200, класса точности 2.

 1.12. Шаблон (валик и форма) для нанесения слоя на пластинки (рекомендуемое приложение 1).

 1.13. Цилиндры измерительные по ГОСТ 1770—74, вместимостью 10—250 см³.

 1.14. Стаканы стеклянные по ГОСТ 10394—72, вместимостью 100—500 см³.

1.15. Ступки фарфоровые по ГОСТ 9147—73.

 Колбы стеклянные лабораторные с пришлифованной пробкой по ГОСТ 10394—72, вместимостью 250—1000 см³.

 1.17. Колбы измерительные по ГОСТ 1770—74, вместимостью 1 дм³.

1.18. Воронка для горячего фильтрования по ГОСТ 8613-75.

1.19. Воронка Бюхнера по ГОСТ 9147—73.

 Колба Эрленмейера по ГОСТ 10394—72, толстостенная с боковым отводом (для фильтрования).

 Кристаллизатор со льдом по нормативно-технической документации.

1.22. Сита по ГОСТ 3584—73 с проволочной тканой сеткой (не менее 100/120 меш).

 Трубка стеклянная с оттянутым капиллярным концом по нормативно-технической документации, калиброванная в лаборатории, вместимостью 0,01 см³. 1.24. Устройство для подачи подогретого воздуха (фен) по нормативно-технической документации.

 1.25. Емкость из темного стекла с пришлифованной пробкой по нормативно-технической документации, вместимостью 1 дм³.

Пробирки стеклянные по ГОСТ 10515- -75.

1.27. Насос водоструйный по ГОСТ 10696—75.

1.28. Мельница для размола силикагеля по нормативно-технической документации.

1.29. Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300—72 или спирт этиловый технический по ГОСТ 17299—78.

1.30. Аммиак водный по ГОСТ 3760—79, 25%-ный раствор.

1.31. Толуол по ГОСТ 5789—78.

1.32. Бензол по ГОСТ 5955-75,

1.33. Ацетон по ГОСТ 2603—79.

1.34. Гептан нормальный по ГОСТ 5.395—70.

1.35. Натрий тетраборнокислый (бура) по ГОСТ 4199-76.

1.36. Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77 и 20%-ный водный раствор.

1.37. Натрий азотистокислый по ГОСТ 4197-74.

1.38. Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, плотностью 1,15 г/см³ и 0,5 н. раствор.

1.39. Медь (II) уксуснокислая по ГОСТ 5852—79.

Калий хлористый по ГОСТ 4234—77.

1.41. Паранитроанилин, перекристаллизованный из соляной кислоты (обязательное приложение 2), для приготовления проявителя 1 по п. 2.3.1.

1.42. Проявитель 2 - 0,1%-ный спиртовой раствор 2,6-дихлор-

хинонхлоримида.

- Проявитель 3 5%-ный спиртовой раствор фосфорномолибденовой кислоты. Используют в свежеприготовленном виде.
 - 1.44. Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026-76.
- 1.45. Силикагель КСК, измельченный и просеянный через сито не менее $^{100}/_{120}$ меш, или силикагель G (тип 60), или другой силикагель эквивалентного типа по нормативно-технической документации.
- 1.46. Гипс медицинский по нормативно-технической документации.
- 1.47. Эфир петролейный с пределами выжипання 40—70°С по ГОСТ 11992—66.
 - 1.48. Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

 Контрольные спиртовые 0,1%-ные растворы противостарителей амянного и фенольного типов.

Для ислытаний применяют реактивы со степенью чистоты

ч. д. а.

2. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

Приготовление пластинок с силикагелем
 Готовят суспензию из силикагеля, гипса и воды в соот-

ношении 1,0:0,1:2,0 (по массе).

Полученную суспензию немедленно наносят на хроматографические пластинки и разравнивают шаблоном, обеспечивающим толщину слоя не более 0,5 мм. Пластинки ломещают на горизонтальную поверхность и выдерживают при температуре (23±2)°С не менее 12 ч, а затем в сушильном шкафу при температуре (50±2)°С в течение 15—30 мин.

По окончании сушки пластинки подвергают визуальному осмотру. Для испытаний используют пластинки с неповрежденной поверхностью. Приготовленные пластинки хранят в эксикаторе.

- 2.1.2. Перед использованием пластники «Силуфол», а также пластники, подготовленные по п. 2.1.1, для очистки от нежелательных примесей в слое сорбента рекомендуется обработать в хроматографической камере, как указано в п. 2.2, тем растворителем, который будет использован при анализе.
- 2.2. Подготовка камеры для хроматографирония

В камеру вкладывают фильтровальную бумагу таких размеров, чтобы она покрывала не менее половины окружности цилиндра по всей его высоте при использовании цилиндрической камеры; или заднюю и обе боковые стенки камеры по всей ее высоте при использовании призматической камеры. В камеру наливают петролейный эфир (в случае необходимости удаления масел) или один из растворителей, подготовленный по пп. 2.3.2 или 2.3.3 (в зависимости от типа противостарителя, определенного по п. 2.4.2).

Закрывают камеру крышкой и выдерживают при температу-

ре (23±2)°C не менее 15 мин.

После насыщения атмосферы камеры парами растворителя высота слоя на дне камеры должна составлять не менее 5 мм.

2.3. Приготовление растворов

2.3.1. Приготовление проявителя 1

Для приготовлення раствора солянокислого паранитроанилина взвешивают 2 г паранитроанилина (п. 1.41) с погрешностью не более 0,01 г и смачивают 20 см³ концентрированной соляной кислоты.

Смесь тщательно растирают стеклянной палочкой до побеления кристаллов, заливают 80 см³ воды и перемешивают до полного растворения. Полученный раствор доводят водой до 1 дм³ и хранят в темной склянке с притертой пробкой. Взвешивают 1 г азотистокислого натрия с погрешностью не более 0,01 г, растворяют в 1 дм³ воды и хранят раствор в темной

склянке с притертой пробкой.

Проявитель 1 — дназотированный паранитроанилин, готовят непосредственно перед применением смешением равных объемов (по 5 см³) растворов солянокислого паранитроанилина и азотистокислого натрия, охлажденных до температуры ниже 5°C.

2.3.2. Приготовление растворителя 1

Смешивают бензол (или толуол), ацетон и аммиак в соотношении 100:5:1 (по объему). Используют в свежеприготовленном виде.

2.3.3. Приготовление растворителя 2

Смешивают гептан и толуол в соотношении I: I (по объему). Используют в свежеприготовленном виде.

2.3.4. Приготовление буферного раствора

Взвешивают 2,34 г буры и 3,30 г гидроокиси натрия с погрешностью не более 0,01 г и растворяют в 1 дм³ воды.

2.3.5. Приготовление окисляющей смеси

Взвешивают 0,50 г окисной уксуснокислой меди, 4,66 г хлористого калия с погрешностью не более 0,01 г, отмеряют 10 см³ 0,5 н. раствора соляной кислоты и 250 см³ воды, помещают все в мерную колбу вместимостью 1 дм³ и доливают до метки спиртом небольшими порциями при сильном перемешивании. Полученный раствор должен быть прозрачным. Раствор хранят в темной склянке с притертой пробкой.

2.4. Подготовка проб

2.4.1. Пробы массой от 2 до 5 г, отобранные из любой части партии резиновой смеси, резины или резинового изделия, очищают от талька или других опудривающих средств с помощью щетки и ваты, смоченной этиловым спиртом. Затем пробу измельчают на кусочки размером 2×2×2 мм, берут навеску от 1 до 2 г с погрешностью не более 0,01 г, помещают в прибор для экстрагирования, заливают 10—15 см³ спирта или ацетона и экстрагируют в течение 0,5—1,0 ч при температуре кипения растворителя.

2.4.2. Предварительное определение типа противостарителя

В три пробирки помещают по 0,5—1,0 см³ экстракта. В первую добавляют 2—3 капли проявителя I. Малиновая окраска свидетельствует о наличии противостарителей аминиого типа.

Во вторую пробирку добавляют 2—3 капли проявителя 1 и затем 2—3 капли 20%-ного раствора гидроожиси натрия. Синее окращивание является характерным для ряда противостарителей фенольного типа (за исключением нонола и П-23). При наличии противостарителей фенольного и аминного типов при добавлении щелочи малиновое окрашивание переходит в фиолетово-синее (за исключением ТБ-3). Для определения наиболее трудно идентифицируемых противостарителей аминного типа (производных парафенилендиамина) в третью пробирку добавляют 2—3 капли окислительной смеси. Малиновое окрашивание свидетельствует о наличии производных парафенилендиамина в экстракте.

2.4.3. Экстракт, полученный по п. 2.4.1, сливают в колбу и ос-

торожно упаривают на водяной бане до 1-2 см3.

3. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

3.1. На пластинках с нанесенным слоем силикагеля отмечают стартовую линию на расстоянии 15—25 мм от края.

Допускается предварительно отметить и линию фронта раство-

рителя.

3.2. Наносят на стартовую линию каждой пластинки около 0,02 см³ экстракта с помощью микропипетки, микрошприца или стеклянной трубки с оттянутым капиллярным концом. Экстракт наносят на одно и то же место по частям таким образом, чтобы дваметр каждого пятна не превышал 8 мм. Нанесение экстракта можно ускорить потоком теплого воздуха.

3.3. На эту же пластинку на расстоянии 10—25 мм от нанесенного экстракта и друг от друга наносят, как указано в п. 3.2, контрольные растворы противостарителей того типа, которые были

обнаружены в экстракте (п. 2.4.2).

Если в экстракте найдены противостарители аминного и фенольного типов, испытания проводят на двух пластинках; на одну наносят контрольные растворы противостарителей аминного типа, на другую — фенольного.

3.4. При испытании маслонаполненных материалов пластинки с нанесенными пробами предварительно помещают в камеру, заполненную петролейным эфиром, и выдерживают до тех пор,

пока фронт эфира не продвинется до конца пластинки.

Затем пластинки осторожно (чтобы не повредить слой сорбента) вынимают из камеры и высушивают в вытяжном шкафу до полного удаления эфира.

При помещении пластинки в камеру слой растворителя дол-

жен быть ниже стартовой линии.

3.5. При наличий в экстракте противостарителей аминного типа помещают пластинки в камеру для хроматографирования с расгворителем 1. Выдерживают пластинки в камере до тех пор, пока фронт растворителя не поднимется на высоту 120—130 мм от стартовой линии. Осторожно вынимают пластинки из камеры, отмечают линию фронта растворителя (линию финима) и подсушивают в вытяжном шкафу в течение 3—5 мин. При недостаточно четком разделении аминных противостарителей проводят двужратное хроматографирование. В этом случае выдерживают пла-

стинки в камере до тех пор, пока фронт растворителя не поднимется на высоту 70—80 мм от стартовой линии. Затем пластинки вынимают из камеры, подсушивают в вытяжном шкафу в течение 4—5 мин, снова помещают в камеру для хроматографирования с тем же растворителем и выдерживают до тех пор, пока фронт растворителя не поднимется на высоту 120—135 мм от стартовой линии.

Осторожно вынимают пластинки из камеры, отмечают линию фронта растворителя (линию финиша) и подсушивают в вытяжном шкафу в течение 3—5 мин.

При наличии в экстракте противостарителей фенольного типа помещают пластинки в камеру для хроматографирования с растворителем 2. Выдерживают пластинки в камере до тех пор, пока фронт растворителя не поднимется на высоту 100—120 мм от стартовой линии.

Осторожно вынимают пластинки из камеры, отмечают линию фронта растворителя (линию финиша) и подсушивают в вытяжном шкафу в течение 3—5 мин.

Пластинки с противостарителями аминного типа проявляют одним из способов:

просматривают в ультрафиолетовом свете и отмечают на пластинках положение и окраску пятен;

опрыскивают пластинки проявителем 1.

3.7. Пластинки с противостарителями фенольного типа проявляют одним из способов:

опрыскивают пластинки раствором боратного буфера, просущивают в течение 2—3 мин, а затем опрыскивают проявителем 2; опрыскивают проявителем 3 и затем выдерживают пластинки в камере, насыщенной парами аммиака, в течение 1—2 мин.

 Отмечают окраску и положение пятен на хроматограмме и определяют расстояние от стартовой линии до центра пятна и до линии финица.

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Величину R_I, характеризующую положение пятна, для определяемых и контрольных противостарителей вычисляют по формуле

$$R_f = \frac{l_1}{l_2}$$
,

где I₁ — расстояние от стартовой линии до центра пятна, мм; I₂ — расстояние от стартовой до финишной линии, мм.

Crp. 8 FOCT 24576-81

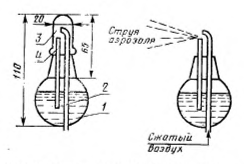
4.2. Идентификацию противостарителей проводят, сравнивая значения R_f и окраску пятен анализируемой пробы и контрольных растворов противостарителей.

Допускается результат хроматографирования фиксировать в виде цветной фотографии или рисунка на пергаменте (бумаге).

4.3. Данные по идентификации типа противостарителей на пластинках «Силуфол» приведены в справочном приложении 3.

> ПРИЛОЖЕНИЕ 1 Рекомендиемое

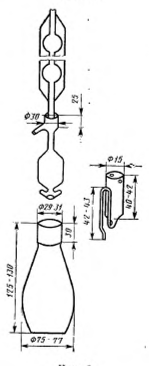
Опрыскиватель



1-жолба; 2-воздушная капилаярная трубка; 3-крышка со шанфом; 4-распылительная трубка

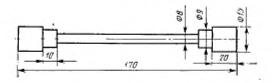
Черт 1

Экстракционный прибор Зайченко



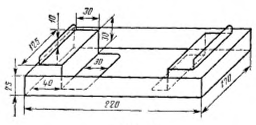
Черт. 2

Валик шаблона



Черт. 3

Форма шаблона



Черт. 4

ПРИЛОЖЕНИЕ 2 Обязательное

ПЕРЕКРИСТАЛЛИЗАЦИЯ ПАРАНИТРОАНИЛИНА

К 100 см² воды добавляют 10 см² комцентрированной соляной кислоты. Полученный раствор нагревают до 60—70°С и добавляют небольшими порциями парамитрованили до полного насыщения. Насыщенный раствор в горячем состояния фильтруют через воронку для горячето фильтрования в стакан, помещенный в кристаллизатор со льдом. При этом выпадают игольчатые кристаллы желтого цвета. При выпадении темных кристаллов перекристаллизацию проводят повторно.

Кристаллы отделяют от раствора фильтрованием через устройство, состоящее из колбы Эрленмейера с отводом и воронки Бюхнера, и три-четыре раза

промывают водой.

 Сушку кристаллов проводят при температуре 30—40°С до постоянной массы.

Перекристаллизованный паравитрознилии хранят в плотно закрытой банке.

ПРИЛОЖЕНИЕ 3 Справочное

Табляца Значения R₁ и окраска пятен противостарителей фенольного типа на пластинках «Сылуфол»

				Окраска п	Окраска пятен на хроматограмие при обработие
Марке противо- старителя	Химическое иззвание	CTPNRTYPHSR COPMYRS	RJ	проязате- жем 3 и кылержке в парах аминана	боратным буфером и проявителем 2
HF-2246	2,2-метилен-бис- (4-метил-6-трет- бутилфенол)	(CH ₂) ₃ C HO H OH C(CH ₂) ₃	0,20±0,03	Синяя	Желтая с зеле- ным ободком нля желто-зеленая, нля серо-фяоле- товая
MB-1	4,4-метвлен-бис- (2.6-дятрет-буткафе- вол)	(CH ₃) ₂ C II C(CH ₃) ₃ IIO CH ₃ IIO CH ₃) ₄ CH ₃	0,56±0,03	То же	Интенсивно-си- ияя — желто-оран- жевая
TE-3	бис-(4-окси-3,5-ди- трет-бутип-бензол) - сульфид		C(CH ₃) ₃ 0,38∓0,03 —OH C(CH ₃) ₃	A	Желго-серая

-				Окраск	Окраска патен на храмотограние при обработке
марка противо- старителя	Химическое назвине	Структурная формула	RJ	проявите- вем 3 и выдержке в парах аминана	боратням буфером и проявителем 2
П-23	2, 4, 6-тры-грет-бутил. фенол	(CH ₃) ₃ C HO— (CH ₃) ₃ C	0,70±0,63	Синяя	Желтая — пурпурная или маленовая
Ионол	4-метил-2, 6-ди-трет- бутилфенол	(CH ₃) ₃ C HO————————————————————————————————————	0,61±0,03	Tox	Красно-оранжевая
CAO-6	бяс-(3-метил-5- трет-бутил-6- окся-фенил)-сульфид	(Glb)sC (Glb)s OH (Glb)s H ₃ C CH ₃	0,47±0,03	•	Желтая

→ Цвет меняется во временя.

Значения В, и окраска патей противостарителей аминного типа на пластинках «Силуфол»

Нафтам 2 Фенил-6-нафтиламин Параоксифенил-6-нафтиламин Параоксифенил-6-нафтина Параоксифенил-6-нафтиламин N-фенил-N-наопропил- нарафенилендиямин Сантофлекс 13 N-(1.3-дяметиле- фенил-парафенилендиямин амил)-парафенилендиямин CH-CH-1, -CH-CH-1, -CH-CH-1, -CH-CH-1, -CH-CH-1, -CH-CH-1, -CH-1,	Аврка противостарителя	Хикическое Вазвание	остарителя Хикическое Вазвание Структурная формула
Параоксифенил-β-нафти- ламин N-фенил-N'-нзопропил- парафенилендвамин N'-(1,5-диметилбутил)-N'- фенил-парафенилендиамин N, N'-бяс-(1,4-диметил- амил)-парафенилендиамин	Нафтам 2 (Неозон Д)	Феннл-В-нафтиламин	
N-фенкл-N'-нзопропвл- парафенилендиямин N'-(1,3-диметилбутил)-N'- фенил-парафенилендиямин N, N'-бяс-(1,4-диметил- амил)-парафенилендиямин	Параоксинеозон	Параоксифенил-β-нафти- ламин	HO-\
N'-(1,3-диметилбутил)-N'- фенил-парафенилендиамин N, N'-6ис-(1,4-диметил- амил)-парафенилендиамин	Продукт 4010 NA (днафен ФП)	N-фенил-N'-изопропил- парафенилендиамин	
N, N'-бяс-(1,4-диметил- змил)-пэрэфеничендиамин	Сантофлекс 13	N'. (1,3-диметилбутил) ·N'. фекил-парафенилендиамин	CAN H CH, CH,
CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃	Сантофлекс 77	N, N'-6яс-(1,4-диметил- змил)-парафенилендиамин	CH ₈ —CH—(CH ₃) ₂ —CH—(CH ₃) ₂ —CH—CH ₃
			CH ₃ CH ₃ CH ₃

				продолжение табл. 2
Марка противостарителя	R	Окраска люминесцирующег слете при длине и	Окраска люминесцирующего патив в уахурафиолетовом свете при длине полим, им, не более	Окраска пятна после обработии
		360	280	Housestern a
Нафтам 2 (Неозон Д)	0,72±0,04	Васильково-сния вля фволетово-снияя	Сине-фиолетовая	Фиолетово-красная или ма-
Пара-оксинеозон	0,17±0,04	Голубая	Лиловая	Фиолетовая
Продукт 4010 NA (двафен ФП)	0,35±0,04	Коричневая	Темно-свияя	Розово-оранжевая
Сантофлекс 13	0,61±0,04	Темная	To же	Серовато-оранжевая с розо-
Савтофлекс 77	90,0±8€.0	Темная	Коричево-красиая	Красная с фиолетовым обод- ком

Продолжение табл. 2	Химическое пальание Структурива формула	6-этокси-2.2.4-триметил С ₂ . И ₃ О СН ₃ ССН ₃ Н	Полимеризованиий 2,2,4-триметия—1,2-дигидро- хинолин (продукт конден- сации ацетона с анилином) Н (СИз) н
		6-этокси-22.4-1 1,2-дигидрохипол	Полимеркзова 22,4-триметил-1,5 хинолин (проду сации ацетова с
	Аврка противостарителя	Де гонкх	Ацегонавил •

Марка противостарителя	R.	Окраска аюминесцирующего вятих в ультрафиолетином свете при дажне волим, не болсе	изтив в ультрафиолетовом им, им, ис более	Окраска затыв после обработки
		360	290	NAME OF TAXABLE PARTY.
Хянол ЭД	0,65±0,04 0,43±0,04	11	1 : 1	Ярко-краская Желтовато-зеленая
Ацетонани.	T	Голубовато-зеленое пят- но на сниеватом илев- фе (R,=0,28)	1	Красная кирпично-красная
٠				
A Victoria				

Цвет меняется по времени.

нию, за исключением нафтама 2.

го значения В, для апетонанила указать нельзя. При наличии в исследуемом объекте только эцегонанила последний открывается легко; при совместном присутствии с другими амниными антноксидантами мешает их определеИзменение № 1 ГОСТ 24576—81 Резина, Идентификация противостарителей методом тонкослойной хроматографии

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 21.08.85 № 2697 срок введения установлен

c 01.12.85

Под наименованием стандарта проставить код: ОКСТУ 2509.

Вводная часть. Первый абзац. Заменить слова: «и резиновых изделиях» на «прорезиренных тваиях и резинотехнических изделиях (далее — резины)»;

второй абзац. Исключить слова: «нз резиновой смеся»; «нли резинового изделия».

Раздел I дополнить пунктом — 1.1a: «1.1». Карандаш черный графитный по ГОСТ 5.1009—71, марки М или ТМ».

Пункт 1.2. Заменить слова: «по ГОСТ 7365—55» на «обеспечивающий температуру нагрева до 200°С и поддержание температуры с погрешностью ±3°С».

(Продолжение см. с. 254)

Раздел 1 дополнить пунктами — 1.2а, 1.26: <1.2а. Часы электрические вторичные показывающие типа ВЧС2-МІНП по ГОСТ 22527-77. 1.26. Термометр ртутный лабораторный стеклянный типа 1-А2 по ГОСТ 215-73>.

Пункт 1.3. Заменить ссылку: ГОСТ 6371-73 на ГОСТ 25336-82.

Раздел 1 дополнить пунктами — 1.3a, 1.4a: с1.3a. Пинцет медицинский no FOCT 21241-77.

1.4а. Ливейна — по ГОСТ 427—75».

Пункт 1.8. Заменить слова: «Микрошприц» на «Микрошприц типа МШ-10». Пункт 1.11 изложить в новой редакции: «1.11. Весы дабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 200 г, 2-го класса точности πο ΓΟCT 24104-80».

Пункты 1.14, 1.16, 1.20. Заменить ссылку: ГОСТ 10394-72 на ГОСТ

25336 - 82.

Пункты 1.15, 1.19. Заменить ссылку: ГОСТ 9147-73 на ГОСТ 9147-80. Пункт 1.16. Заменить значение: 250-1000 см3 на 0.25-1 дм3. Пункт 1.18. Заменять ссылку: ГОСТ 8613-75 на ГОСТ 25336-82.

(Продолжение см. с. 255)

(Продолжение изменения к ГОСТ 24576--81)

Пункты 1.26, 1.27. Заменить ссылки: ГОСТ 10515—75 и ГОСТ 10696—75 на ГОСТ 25336—82.

Пункт 1.30 изложить в новой редакции: «1.30. Аммиак — по ГОСТ 3760-

79, водный раствор, массовая доля 25 %>.

Пункт 1.34. Заменить ссылку: ГОСТ 5.395-70 на ГОСТ 25828 83.

Пункт 1.38. Заменить значение. 0,5 н. на «с (HCl) = 0,5 моль/дм³».

Пункт 1.47, Исключить олова: «по ГОСТ 11992-66».

Пунит 2.1.1. Второй абзац. Заменить слова: «немедленно» на «в течение 5 мин», «не более 0,5 мм» на «от 0,3 до 0,5 мм».

Пункт 2.1.2. Исключить слова: «пластинки «Силуфол», а также».

Пункт 22. Заменить слова: «хроматография» на «хроматографирования», «В камеру наливают петролейный эфир (в случае необходимости удаления масел) или один из растворителя, подготовленный по пп. 2.3.2 или 2.3.3, (в зависимости от типа противостарителя, определенного по п. 2.4.2)» на «В камеру наливают такое количество петролейного эфира (в случае необходимости удаления масел) или одного из растворителей, подготозленных по пп. 2.3.2 или 2.3.3, чтобы высота слоя растворителя в камере составила 3—5 мм»; «не менее 15 мив» на «от 15 до 20 мин».

Пункт 2.3.1. Первый абзаи. Исключить слова: «(п 1.41) с погрешностью не более 0,001 г»; после слова «паранитроанилина» дополнить словами: «к-

стеклянном стакане вместимостью 100 см3»;

третий абзац. Исключить слова: «с погрешностью не более 0,01 г»;

четвертый абзац. Заменить слова: «охлажденных до температуры ниже 5°C» на «смесь охлаждают в кристаллизаторе в течение 1,0—1,5 ч».

(Продолжение см. с. 256)

Пункт 2.3.4 после слова «Приготовление» дополнить словом: «боратного»;

мсключить слова: «с погрешностью не более 0.01 г».

Пузкт 2.3.5. Второй абзац изложить в новой редакции: «Взвешивают 0.50 г. окисной уксусновислой меди, 4,66 г хлористого калия в стеклянном стакане вместимостью 300 см³, добавляют 10 см³ раствора соляной кислоты с (HCl) = =0,5 моль/дм⁵ и 250 см⁵ воды. Полученный раствор переносят в измерительную колбу вместимостью 1 дм⁵ и доводят до метки спиртом небольшими порциями при сильном переменивания. Раствор должен быть прозрачным. Хранят раствор в темной стекляние с притертой пробкой».

Пункт 2.4.1. Исключить слова: «с погрешностью не более 0,01 г».

Пункт 3.1 после слова «отмечают» дополнить словом: «карандашом».

Пункт 3.2. Исключить слово: «около»; заменить слова: «не превышая 8 мм» на «был от 2 до 8 мм».

Пункт 3.6. Второй абзац. Заменить слова: «просматривают в ультрафиолетовом свете» на «просматривают под ультрафиолетовой лампой со светофильтрами ($\lambda_{\max} = 254$ нм и $\lambda_{\max} = 360$ нм)». Пункт 3.7. Второй абзац. Заменить слова: «раствором боратного буфера»

на «боратным буферным раствором»;

третий абзац изложить в новой редакции: «опрыскивают проявителем 3 и затем с помощью пинцета выдерживают пластинки в камере в парах аммиака в течение 1-2 мин».

(ИУС № 11 1985 г.)

Изменение № 2 ГОСТ 24576-81 Резина, Идентификация противостарителей методом тонкослойной хроматографии

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 19,07.90 № 2220

Дата введения 01.02.91

Вводная часть. Первый абзац изложить в новой редакции: «Настоящий стандарт устанавливает метод качественного определения противостарителей аминного и фенольного типов, а также фосфорсодержащих типа эфиров фосфористой кислоты в каучуках, резиновых смесях, резинах, резинометаллических, резинотканевых и других резинотехнических изделиях (далее — резинах)». Пункт 1 Іа, Исключить ссылку: по ГОСТ 5.1009—71.

Пункты 1.2а, 1.2б изложить в новой редакции: «1.2а. Часы электрические вторичные показывающие с погрешностью хода ±60 с за 24 ч по ТУ 25-07--1503 - 82

1.25 Термометр стеклянный по ГОСТ 28498-90 с диапазоном измерсния от минус 50 до плюс 50 °C и ценой деления 1 °C».

Пункт 1.22. Исключить есылку: по ГОСТ 3584-73.

Пункт 1.28. Заменить слова: «по нормативно-технической документации» на «no ΓÓCT 10141−81».

Пункт 1.29. Заменить ссылку: ГОСТ 18300-72 на ГОСТ 18300-87.

Пункты 1.36, 1.42, 1.43 изложить в новой редакции. «1.36. Натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77 и растворы, массовые доли 20 и 40 %.

 2,6-дихлорхинов-4-хлоримид по ТУ 6-09-05889-78, спиртовой раствор, массовая доля 0,1 %.

(Продолжение см. с. 206)

(Продолжение изменения к ГОСТ 24576-81)

1.43. Фосфорномолибленовая кислота, спиртовой раствор, массовая 5 %×

Пункт 1.46. Исключить слова: «по нормативно-технической документации», Пункт 1.49 наложить в новой редакции; раздел 1 дополнить пунктами — 1.50 —1.63; «1.49. Контрольные спиртовые растворы противостарителей аминиото, фенольного, фосфорсодержащего типов, массовая доля 0,1 % (приложение 3). 1,50. Секундомер по ГОСТ 5072—79 2-го класса точности.

1.51. Плитка электрическая по ГОСТ 14919-83.

Бумага видикаторная «Конго» по ГОСТ 4919.1 → 77.

Бумага линейная универсальная.
 Линейка измерительная по ГОСТ 427—75 с ценой деления 1 мм.

1.55. Хлороформ по ГОСТ 20015—88.

1.56. Колбы кварцевые конические по ГОСТ 19908—80 вместимостью 106 см³.

 Кислота с ризя по ГОСТ 4204—77, раствор, массовая доля 18 %.
 Аммоний молибленовокислый по ГОСТ 2677—78, раствор, массовая поля 2 %.

1.59. Кислота аскорбиновая, раствор, массовая доля 1 %

1.60. Кислота лимонная по ГОСТ 908-79.

- 161 Перекись водерода по ГОСТ 177-88, раствор, массовая доля 30 %. 1.62. Этиданетат по ГОСТ 8981-78.
- 163 Допускается применять другие средства измерения с соответствующими диапаномами измерений и погрешностями, не более указанных».

Пункты 2 3-23.5, 2.4 1 изложить в новой редзкини: «2.3. Приготовле-

ине растворов

2.3.1 Приготовление растворителей (подвижные фазы)

Подвижање фазы используют только в свежеприготовлениом виде,

2 3.1.1. Смениваког бензол (или толуол), ацетон и аммиак в объемном соотножения 100:5:1 (растворитель 1).

(Продолжение см. с. 207)

2.3.1.2. Смешивают гептав в толуол в объемном соотношении 1:1 (растворитель 2).

2.3.1.3. Растворитель 3 — толуол.

2.3.1.4. Смешивают бензол (или толуол), этиловый спирт и аммизк в объемном соотношении 15:15:1 (растворитель 4).

2.3.1.5. Смешивают бензол (или толуол), ацетон и аммиак в объемном со-

отношения 100:5:0,1 (растворитель 5).

2.3.1.6. Смешивают гептан и этилацегат в объемном соотношения 90:10 (растворитель 6).

2 3.1.7 Сменивают толуол и этилацетат в объемном соотношении

(растворитель 7).

2.3.2. Приготовление растворов проявителей

2.3.2.1. Приготовление проявителя 1

Для приготовления раствора соляновислого паранитроанилина взвешявают 2 г даранитроанилина в стеклянном стакане вместимостью 100 см³ и смачива-

ют 20 см3 концентрированной соляной кислоты.

Смесь тщательно растирают стеклянной налочкой до побеления кристаллов, заливают 80 см3 воды и перемешивают до полного растворения раствор доводят водой до 1 дм и хранят в темной склянке с притертой пробкой, Взвашивают 1 г азотножислого натрия, растворяют в 1 дм³ воды и храняв

раствор в темной склянке с притертой пробкой.

Проявитель 1 — ди эзотпрованный даранитрознилии, готовят непосредственно перед применсинем смешиванием равных объемов (по 5 смв) растворов солягокислого варантироанилина и азотистонокислого натрия, охлажденимх температуры 0-5°С

Смесь продолжают охлаждать в кристаллизаторе в течение 1,0-1,5 ч при температуре от 0 до 5°C и используют проявитель в течение одного рабочего

23.2.2 Проявитель 2-стиртовой раствор 2.6-дихлорхинон-4-хлорямида, массовая доля 0.1 %. 2.3.2.3. Проявитель 3-спиртовой раствор фосфорномолибденовой кислоты,

масговая доля 5 %.

Используют в свежеприготовленном виде,

2.3.3. Приготовление боратного буферного раствора

Взвешивают 2,34 г буры и 3,30 г гидроокиси натрия и растворяют • 1 лм¹ воды

2 3.4. Приготовление окисляющей смеси

Взяещивают 0.50 г окисной уксусновислой меди, 4,66 г хлористого калия в ст. клячном стакане вместиместью 300 см³, добавляют 10 см³ раствора солянов ьислоты 0,5 моль/дм³ и 250 см³ воды. Полученный раствор переносят в измерительную колбу вместимостью І дм³ и доводит до метки спиртом небольшими погниями при сильном персменивания Раствор должен быть прозрачным Хранят раствор в темной силяние с притертой пробиой.

2 4.1. Пробы массой от 2 до 5 г. отобранные из любой части партии резвим, о-изилнот от талька или других опудривающих средсти с помощью щетки

хл чтагобумажной ткани, смоченной этпловым спиртом.

На резинометаллических наделнях резину срезают ножом или скальпелем. Образьы резинотканевых изделий помещают в эксикатор на 5—10 ч для набухания в личах клюроформа. Отделяют резиловый слой от гкани и выдерживают вытяжном шкафу 20-30 мян для удаления растворителя в сущат в сущильном из афу при температуре (105+3)°С до постоянной массы. Затем пробу измельгчот из кусочьи размером 2×2×2 мм, берут навеску от 1 до 2 г, помещают в артбор Аля экстрагирования, залявают 10-15 см⁵ спярта или ацетона и экстрытирует в течение 0,5—1.0 ч при температуре киления растворителя».

Пункт 2 4.2, Третий абзац Заменить слова: «20 %-ного раствора гидроокиси

потрая» на «раствора гидроокием натрия, массовая доля 20 %»;

до голингь, абзацим «Предварительное определение фосфора в экстракте, Несколько капель экстракта резины, приготовленного по п. 2.4 1, минерали-

(Продолжение см. с. 208)

вуют нагреванием в кварцевой колбе на плитке в вытяжном шкафу с 3—5 см^в серной кислоты, добавляя к содержнымму колбы по каплям из микропипетки

раствор перекиси водорода, массовая доля 30 %.

Нагревают и добавляют раствор перекиси водорода до тех пор, пока раствор в колбе не станет прозрачным. Колбу снимают с плитки и охлаждают до температуры не выше 30°С. Затем вносят в раствор 3—5 кристалликов лимонной кислоты (для устранения влияния кремевя) в нейтрализуют раствором гидроокиси натрия, массовая доля 40 % по индикаторной бумаге «Конго» или унвверсальной яндикаторной бумаге. Добавляют (20,0±0,1) см³ раствора серной кислоты, массовая доля 10 %, (2,5±0,1) см³ раствора молибденовокислого аммония,массовая доля 2 % и (5,0±0,1) см³ раствора вскорбиновой кислоты, массовая доля 1 %.

Колбу с раствором помещают в водяную баню с температурой от 80 до 90°С на 30 мин и наблюдают за наменением окраски. Появление голубой или синей окраски раствора свидстельствует о наличии фосфора в экстракте резины».

Пункт 2.4.3 изложить в новой редакции: «2.4.3. Экстракт, полученный по п. 2.4.1, осторожно выпаривают на водяной бане. Сухой экстракт растворяют в 1—2 см³ хлороформа при нагревания на водяной бане в течение 2—5 мин».

Пункт 3.2. Заменить значение: «около 0.02 см³» на «от 0.01 до 0.02 см³». Пункт 3.4. Второй абзац дополнить словами: «в течение 10—15 мин при

температуре (23±2) или (27±2) °С».

Пункт 3.5 изложить в новой редакции: <3.5. При наличии в экстракте противостарителей аминного типа помещают одну группу (1—2) шт. пластинок в камеру для хроматографирования с растворителем 1 или 7. В случае присутствия противостарителя ВТС-60 пластинки второй группы (1—2) шт. помещают в камеру с раствовителем 3.

Выдерживают пластинки для разделения противостарителей в камере до тех пор, пока фронт растворителя не поднимется на высоту 120—130 мм от стартовой линди. Осторожно вынимают пластинки из камер и подсушивают в вытяжном шкафу в течение 8—10 мин при температуре (23.±2) или (27.±2) °C.

Пластинки из камеры с растворителем 3 помещают далее в камеру с растворителем 4 (ступенчатое хроматографированне) и выдерживают до поднятия фронта растворителя на высоту 15—20 мм от стартовой линии. Пластинки извлекают из камеры, высушивают в вытяжном шкафу в течение 20—30 мин при температуре (23±2) или (27±2) °C.

При наличии в экстракте противостарителей фенольного типа пластинки помещают в камеру для хроматографирования с растворителем 2 или 6 и выдерживают до тех пор, пока фронт растворителя не поднимется на высоту 100—

—120 мм от стартовой линии.

Осторожно вынимают пластинки из камеры, отмечают линию фронта растворителя и подсушивают в вытяжном шкафу в течение 3—5 мии при темпера-

туре (23±2) или (27±2) °C.

При наличии в экстракте фосфоросодержащих противостарителей пластинки помещают в камеру для хроматографирования с растворителем и выдерживают до тех пор, пока фронт растворителя не поднимется на высоту 100—120 мм от стартовой линии.

Осторожно вынимают пластянки из камеры, отмечают динию фронта растворителя и подсушивают в вытяжном шкафу в течение 3—5 мин при темпера-

туре (23±2) или (27±2) °C».

Пункт 3.7 дополнять абзацем: «Пластинки с противостарителями типа эфиров фосфористой кислоты проявляют, опрыскивая их проявителем 3».

Раздел 3 дополнить пунктом — 3.9: «3.9. Подтверждающие испытания

Для идентификации неизвестного противостарителя по его хроматограмме необходимо получить стандартные хроматограммы для идентичных образцов тех противостарителей, присутствие которых ожидается в испытуемой пробе. Стандартные хроматограммы должны быть получены в идентичных условиях: при использовании однах и тех же растворителей и проявителей в одно и то же

(Продолжение см. с. 209)

(Продолжение изменения к ГОСТ 24576-81)

время и на той же пластинке что и хроматограммы, определяемых противостарителей.

Для подтверждения идентификации к испытуемому раствору добавляют известный противостаритель для установления фоновых помех».

Приложение 2. Последний абзац после слов «хранят в» дополнить словом: «темной».

Придожение 3 дополнить таблицами — 3, 4;

Таблица 3
Значение R_f и окраска пятна противостарителя ВТС-60 на пластинках
«Силуфол» (растворитель 4-смесь бензола (или толуола), этилового спирта
и аммиака в соотношении 15:15:1 (по объему)

Марка протино- старителя	жими ческое пазва-	R,	Окраска пятна после обработки проявителем 1
BTC-60	дитолил-л-фе- пилен-диамин	0,15—0,20 па верхней грани- це растворителя 4	Желто-коричне- вая

(Продолжение см. с. 210)

(Продолжение изменения к ГОСТ 24576-81)

Табляца 4 Значения R_f и окраска пятен противостарителей типа эфиров фосфористой кислоты на пластинках «Силуфол» (растворитель — смесь бензола (или толуола), ацетона и аммиака в соотношении 100:5:0,1 (по объему)

Марка противо- старителя	Химическое назва- вие	R_{f}	Окраска пятея после обработки приявителем :
Фосфин Ф (СССР) Стабилизатор	Трифенил- фосфит	0,68±0,04	Синее пятно на желтом фоне
ТРР (ФРГ) Фосфин НФ* (СССР) Полигард (США)	Три-(п-нонил- фения) -фосфит	$\substack{0.26 \pm 0.04 \\ 0.54 \pm 0.04}$	То же

^{*}В составе трж- (к-вожил-фенил)-фосфита имеются примеси в виде изомеров; из хроматограние произдаются три пятна, при этом в таблице приведены значении параметров уветр-специя для даух характерных ратев.

(MVC № 11 1990 r.)