

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ДИСПЕРГАТОР НФ ТЕХНИЧЕСКИЙ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

FOCT 6848-79

Издание сфицкальное



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО УПРАВЛЕНИЮ КАЧЕСТВОМ ПРОДУКЦИИ И СТАНДАРТАМ

Москва

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ДИСПЕРГАТОР НФ ТЕХНИЧЕСКИЙ

Технические условия

FOCT

Dispersing agent HΦ for industrial use. Specifications 6848—79

OKII 24 8192 01

Срок действия

c 01.07.80

Несоблюдение стандарта преспедуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на технический диспергатор 11Ф, представляющий собой смесь полимерных соединений

разной молекулярной массы.

Технический дисперсатер ИФ применяется как испомогательное вещество в резиновой, текстильной, кожененной, анилинокрасочной промышленности и в производстве синтегического каучука, в производстве химических волокон и хим-тко-фотографической промышленности.

Дислергатор НФ относится к группе биологически трудноразлагающихся веществ.

(Изменениая редакция, Изм. № 2).

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

 Диспергатор ИФ должен быть изготовлен в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном ворядке.

1.2. Диспергатор НФ выпускают марок А. Б. В:

диспертатор марки А - продукт, получаемый сульфированием нафталина серной кислотой в мольном соотношести 1:1,1 с последующей конденсацией с формальдегидом и пейтрализацией едким натром; приментется в резулювон, кожененной, текст...ьной, анилинокрасочной промышленности, в производстве синтетического каучука и вискозных нитей;

диспертатор марки Б продукт, получаемый сульфированием нафталина серной кислотой в мольном соотношении 1:1,1 с последующей конденсацией с формальдегидом и пейтрализацией аммиачной водой; применяется в резиновой промышленности и производстве синтетического каучука, кроме эмульсионного;

диспергатор марки В — продукт, получаемый сульфированием очищенного нафталина серной кислотой в мольном соотношении 1,3:1 с последующей отдувкой избытка нафталина, конденсацией с формальдегидом и нейтрализацией едким натром; применяется в производстве клоропренового каучука, синтетических волокон, химико-фотографической промышленности.

1.3. По физико-химическим показателям диспергатор НФ должен соответствовать требованиям и нормам, указанным в таблице.

	Норка для марки				
Наименование показычеля				В	
	Cyxoñ Ok 11 2481928286	А Жидкай ОКП 2481920900	Б ОКП 2481920400	Выс- ший сорт	Пер- вый сорт
1. Ввешний вид	Порощок серого цве- та с корич- невым от- тепком	Жидкость к цвета. Допу док	оричневого скается оса-	Порошок серого цве- та с корич- невым от- тенком	
 Массовая доля актив- ного вещества в пересчете на сухой продукт, %, не ме- 1.0° 	52	52	50	68	66
3 Массован доля воды, %, не более	5	68	57	5	
 Массовая доля золы в пересчете на сухой продукт, %, не более Массовая доля нераст- 	36	36	Не порми- руется	33,5	
воримых в воде веществ в пересчете на сухой продукт, %, не более 6. Массован доля железа	0,1	0,1	0,2	0,02	0,05
в пересчете на сухой про дукт. %, не более	0,01	0,01	0,04	0,01	
 Массовая доля кальция в пересчете на сухой про- дукт, %, не более 	0,03	0,05	Не порми- руется	0	,05
Массовая доля сульфата натрия в дересчете на сухой продукт, %, не более 9. Поклытель активности подородных голов (pH) вод-	Не пормируется		Не ворми- рустся	4,5	9,0
ного раствора дисперсатора НФ с массовой долей ве- местиа 2,5%	7 9	7-9	7-9	7	9

Примечание. Для химико-фотографической промышленности порма рH для морки В $\sim 7-8$.

1.2, 1.3. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

2. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

Диспергатор НФ жидкий пожаробезопасен.

Диспертатор ПФ сухой — горючее вещество, температура самовосиламенения 564°C.

Пылевоздушная смесь невзрывоопасна до концентрации 205 г.м.⁴.

Средс: во пожаротушения — тонко распыленная вода.

 Диспергатор ИФ относится к 3-му классу умеренно опасных веществ по ГОСТ 12.1.007—76. Предельно допустимая концен-

трация - 2 мг/м³.

Помещение, в котором проводится работа с диспергаторном НФ, должно быть оборудовано общеобменной приточно-вытяжной вентилящей. Рабочие места, где применяется диспергатор НФ, должны иметь местные вентиляционные отсосы. Оборудование должно быть герметизировано. Технологический процесс должен быть механизирован.

2.3. При применении диспергатора НФ необходимо принимать

меры, предупреждающие пыление и выделение его наров.

Следует применять индивидуальные средства защиты от попадания продукта на компые покровы, слизистые оболочки и проникновения его пыли и паров в органы дыхания и пищеварения (по ГОСТ 12.4.011—87 и ГОСТ 12.4.103—83), а также соблюдать правила личной гигпены.

2.1- 2.3. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

3.1. Правила приемки — по ГОСТ 6732 — 76.

Показатель 8 таблицы определяет выготовитель периодически в каждой 10-й партии.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

4.1. Отбор проб — по ГОСТ 6732—76.

Масса средней пробы должна быть не менее 400 г для сухого

и 0,5 дм3 для жидкого продукта,

Перед каждым анализом среднюю пробу продукта гщательно переменивают. При наличии осадка в жидком диспергаторе НФ пробу подогревают на водяной бане до температуры не выше 80°C до полного растворения осадка.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4.2. Внешний вид продукта оценивают визуально.

 4.3. Определение массовой доли активного вещества в пересчете на сухой продукт 4.3.1. Аппаратура, материалы, реактивы и растворы

Хризоидин, ч. д. а.

Каслота соляная по ГОСТ 3118—77, раствор молярной концентрации эквивалента c (HCl) = 0.1 моль/дм³ (0.1 н.), готовят по ГОСТ 25794.1 \cdot 83.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Стаканчик СВ - 14/8 (19/9 - 34/12) или СН-34/12 по ГОСТ 25336 - 82.

Стакан В-1(2)--150(250) ТС (ТХС) или Н—1(2)—150(250) ТС (ТХС) по ГОСТ 25336 - 82.

Цилиндр 1(3)—50(100) по ГОСТ 1770—74.

Колба 1(2) -50-2, 1(2) -100-2, 1(2) 250-2, 1(2) -2000-2

по ГОСТ 1770 - 74.

Колба Ки-1 (2) —2000 (3000) 29/32—45/40 (34/35) ТС (ТХС) нан 11—1 (2) —2000 (4000) —29/32 (45/40) ТС (ТХС) по ГОСТ 25336—82.

Колба 1 - 500 по ГОСТ 25336-82.

Пипстка 2(3) -2-25, 6(7) -2-5, 2(3, 4, 5) 2 -2, 2(3, 4, 5) --2-1 по ГОСТ 20292 -74.

Ступка 1(2) по ГОСТ 9147-80.

Пестик 1(2) по ГОСТ 9147-80.

Пробирка II-1(2) -5(10) -0.2 XC по ГОСТ 1770-74.

Воронка ВФ-1—32 (40, 60) ПОР 40 ТХС по ГОСТ 25336—82. Тигель ТФ 32 (40) ПОР 40 ТХС по ГОСТ 25336—82.

Термометр ТЛ 2 1-Б 2(3).

Колориметр фотоэлектрический концентрационный КФК-2 или пиалогичный прибор.

Всем лабораториме общего назначения 2-го класса точности по ГОСТ 24104—88 с наибольшим пределом взвешивания 200 г.

Термостат лабораторный ТС СЖМЛ (сушильный шкаф), обеспечивающий поддержание температуры от 105 до 110°С.

Часы любого типа.

Центрифуга лабораторная пробирочная (w>> 50 c-1).

Воляная баня.

Допускается применение других средств измерения с метрологическими характеристиками и оборудования с техническими характеристиками не хуже указаньых, а также реактивов по качестну не инже указанных.

4.3.2. Подготовка к анализу

4.3.2.1. Определение массовой доли хризоидина в реактиве

Массовую долю хризондина (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X - 100 - X_{B} - X_{I}$$

гле Ха — массовая доля воды в реактиве, %;

Х1-массовая доля остатка, не растворимого в растворе соляной кислоты концентрации 0,1 моль/дм3, %.

Массовую долю воды в реактиве определяют по ГОСТ 14870--77 высушиванием I г реактива в термостате (сущильном шкафу).

Массовую долю остатка, не растворимого в растворе соляной кислоты концентрации 0,1 моль/дм3, определяют следующим обра-

Тигель последовательно промывают (25±5) см3 горячего (75± ±5°C) раствора соляной кислоты концентрации 0.1 моль/дм3 и (110±10) см3 дистиллированной воды и сущат до постоянной мас-

сы при температуре 105-110°C.

I г реактива растворяют в 100 см3 горячего (75±5°C) раствора сольной кислоты и фильтруют через тигель. Остаток на фильтре промывают горячим раствором соляной кислоты до обесцвечивания фильтрата и сущат при температуре 105-110°C до постоянной массы. Результат взвешивания записывают с точностью до четвертого десятичного знака.

Массовую долю остатка, не растворимого в растворе соляной кислоты концентрации 0.1 моль/ $(x^3, (X_1))$ в процентах вычисляют

по формуле

$$X_i = \frac{na_i \cdot 100}{m}$$
.

где m_1 — масса нерастворившегося остатка на фильтре, г;

т — масса навески реактива, г.

4.3.2.2. Построение градиировочного графика

2,0000 г хризоидина в пересчете на 100%-ный продукт переносят в мерную колбу вместимостью 2 дм3 горячим (75±5°C) раствором соляной кислоты концентрации 0,1 моль/дм3, растворяют в дм³ горячего раствора соляной кислоты и охлаждают водой до температуры 15-25°С.

Объем раствора в колбе доводят до метки раствором соляной кислоты и тщательно перемешивают. Раствор фильтруют под вакуумом через тигель или воронку, отбрасывая две первые порции «фильтрата объемом 40 -60 см3. Над пластинкой тигля или воронки раствор должен находиться в течение всего времени фильтрования.

Фильтрат помещают в сухую закрытую склянку. Полученный стандартный раствор хризондина массовой концентрации 1× × 10⁻³ г.см³ устойчив при хранении в темном месте в течение 2 мес.

25 см³ приготовленного раствора переносят инисткой в мерную колбу вместимостью 250 см3, доводят объем раствора водой до метки и перемешивают. Данный раствор содержит 1-10-4 г хризондина в 1 см³.

Затем 0; 1,0; 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5 см³ раствора массовой жонцентрации 1·10-4 г/см3 переносят пипеткой в мерные колбы вместимостью 50 см³, доводят объем растворов водой до метки, перемешивают и измеряют оптическую плотность растворов на фотоэлектроколориметре при длине волны 440 нм в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя раствора 5 мм относительно дистиллированной воды.

По полученным данным строят градуировочный график, откладывая на оси ординат оптическую плотность раствора, на оси абецисс — массу хризондина в граммах (0; 1,0; 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5) · 10⁻⁴. Кюветы необходимо маркировать, чтобы исследуемые растворы и раствор сравнения (вода) всегда находились в одних и тех же кюветах.

4.3.3. Проведение анализа

2 г сухого продукта марок A и B или 5 г жидкого продукта марки A, или 4 г продукта марки Б, взвешенные с точностью до четвертого десятичного знака, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, растворяют в воде. Объем раствора в колбе доводят водой до метки и тщательно перемешивают.

Перед взятием навески сухой продукт тщательно растирают, а жидкий — тщательно перемешивают и при наличии осадка подогревают на водяной бане при температуре не выше 80°C до его

полного растворения.

1 см³ полученного раствора переносят пипеткой в мерную колбу вместниостью 100 см³, добавляют пипеткои 25 см³ раствора, хризоидина массовой концентрации 1·10 ³ г/см³, перемешивают, доводят объем раствора водой до метки и вновь перемешивают.

Полученную суспензию наливают в стеклянные пробирки для центрифугирования, предварительно ополоснув их дважды суспенsneft, и центрифугируют на лабораторной центрифуге.

Время центрифугирования — 15-20 мин.

2 см³ полученлого центрифугата сухой пинеткой переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доводят объем раствора водой до метки, перемешивают и измеряют оптическую плотность на фотоэлектроколориметре при длине волны 440 нм в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя раствора 5 мм относительноводы. По градуировочному графику определяют массу хризоидина в пробе.

4.3.4. Обработка результатов

Массовую долю активного вещества в пересчете ны сухой продукт (X_2) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{(5 \cdot 10^{-4} - m_1) \cdot M \cdot 100 \cdot 100 \cdot 100 \cdot 100}{2 \cdot 248, 71 \cdot m \cdot 1 \cdot 2 \cdot 100 \cdot X_b},$$

где m — масса навески диспергатора НФ, г;

Х_в — массовая доля воды в диспергаторе НФ, определяемая по п. 4.4, %; М — относительная молекулярная масса активного вещества, условно принятая равной относительной молекулярной массе димера — 472,4 для марок А и В и 462,4 для марки Б:

248.71 — относительная молекулярная масса хризоидина;

 т — масса хризоидина, найденная по градунровочному графику. г:

5-10-4 — масса хризоидина, добавленная к пробе для осаждения активного вещества, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не должно превышать допускаемое расхождение, равное 0,6%.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результа-

та анализа ±2,1% при доверительной вероятности 0,95.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

4.4. Массовую долю воды определяют по ГОСТ 14870—77 высущиванием в термостате (сушильном шкафу) или под инфракрасной лампой. Масса навески диспертатора НФ 5 г. Взвешивание проводят с точностью до четвертого десятичного знака. Перед взвешиванием сухой продукт растирают, а жидкий — перемешивают.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4.5. Массовую долю золы в пересчете на сухой продукт определяют по ГОСТ 21119.10—75 прокаливанием с обработкой серной кислотой.

Масса навески диспергатора НФ в пересчете на сухой продукт — 2,5 г. Взвешивание проводят с точностью до четвертого десятичного знака. Допускается обугливание проводить на электро-плятке.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4.6. Определение массовой доли исрастворимых в воде веществ в пересчете на сухой продукт

4.6.1. Аппаратура, растворы

Вода дистиллированиая по ГОСТ 6709- 72.

Стаканчик СВ (СН)-34/12 (45/13—85/15) по ГОСТ 25336—82. Колба Кп-1 -750—29/32 (34/35—45/40) ТС (ТХС) или Ки-2—750—34 (40—50) ТС (ТХС) по ГОСТ 25336—82.

Воронка Бюхнера 2(3) по ГОСТ 9147 80.

Цилиндр 1(3)—500 по ГОСТ 1770—74.

Стакан В (Н)-1(2) -- 800 ТС (ТХС) по ГОСТ 25336 -- 82,

Колба 1(2) — 1000 (45/40) по ГОСТ 25336 82.

Термометр ТЛ-2 1-Б 2(3).

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—88 2-гокласса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г и 4-гокласса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г. Электрошкаф сушильный, обеспечивающий температуру 105— 110°C.

Фильтр обеззоленный «белая лента».

Допускается применение других средств измерения с метролотическими характеристиками и оборудования с техническими характеристикам не хуже указапных, а также реактивов по качеству не ниже указанных.

4.6.2. Проведение анализа

40—50 г сухого продукта марок А и В или 100 г жидкого продрукта марок А и Б, взвещенных с точностью до второго десятичного знака, помещают в коническую колбу или в стакаи.

Сухой диспергатор НФ растворяют в 400 см³ теплой (50—60°С) дистиллированной воды, а к навеске жидкого продукта добавляют

300 см³ воды той же температуры.

Раствор тщательно переменивают, а затем фильтруют на воронке Бюхнера через обеззоленный фильтр «белая лента», предварительно промытый 400 см³ горячей воды (70—80)°С, помещают в стаканчик и высушивают при 105—110°С до постоянной массы. Днаметр фильтра должен быть на 3—4 см больще диаметра воронки. Фильтр вкладывают в воронку в виде «корзиночки».

Перед фильтрованием раствора под этот фильтр вкладывают другой, который не сушат и не взаешивают. Осадок на фильтре и крал фильтра тщательно промывают 400 см³ горячей воды (70—80°С), прибавляя ее небольшими порциями. Фильтр с осадком помещают в тот же стаканчик и сушат при 105—110°С до постоянной массы. Взвешивание проводят в граммах с точностью до четвертого десятичного знака.

4.6.3. Обработка результатов

Массовую долю не растворимых в воде веществ в пересчете на сухой продукт (X_3) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{(m_2 - m_1) \cdot 100 \cdot 100}{m \cdot (100 - X_a)}$$
,

где т - масса навески, г;

т. — масса стаканчика и фильтра, г;

та — масса стаканчика и фильтра с высущенным осадком, г;

X_в — массовая доля воды, определяемая по п. 4.4, %

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не должно превышать допускаемое расхождение, равное 0,01%.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результа-

та анализа - 12,0% при доверительной вероятности 0,95.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

4.7. Массовую долю железа в перссчете на сухой продукт опэределяют сульфосалициловым методом по ГОСТ 16922—71, разд. 6. Масса навески продукта марок А и В составляет 1 г. марки В - - 0.5 г в пересчете на сухой продукт. Результат взвешивания записывают в граммах с точностью до четвертого десятичного гнака.

4.8. Массовую долю кальция в пересчете на сухой продукт оп-

ределяют по ГОСТ 16922-71, разл. 7.

Масса навески продукта — 1 г в нересчете на сухой продукт. Результат взвешивання записывают в граммах с точностью до четвертого десятичного знака.

Допускается определять массовую долю кальция из навески, приготовлениой для определения массовой доли железа по п. 4.7.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхожшение между которыми не должно превыщать допускаемое расхождение, равное 0,02%.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результа-

та анализа +7.0% при доверительной вероятности 0.95.

4.7, 4.8. (Измененная редакция, Изм. № 2).

4.8a. Определение массовой доли сульфата натрия в пересчете на сухой продукт

4.8а.1. Аппаратура, материалы, реактивы и растворы

N, N'-дифенилгуанидин, ч. раствор готовят следующим образом: 3,00 г N, N'-дифенилгуанидина взвенивают в стакане вместимостью 250 см³ и растворяют при перемешивании в 40 см³ уксусной кислоты.

Кислота уксусная по ГОСТ 61 75, х. ч.

Кислота соляная по ГОСТ 3118--77, х. ч., раствор концентрации ε (НСі) --0,5 моль/дм³.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ

18300 87.

Апетон по ГОСТ 2603-79, х. ч.

Барии хлористый по ГОСТ 4108 - 72, х. ч., раствор концентрации с (½BaCi₂) = 0.1 моль/дм⁵.

Питхромазо (индикатор), ч. д. а., водный раствор с массовой

долей 0,2%.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709--72.

Стакал В-1-250 ТС по ГОСТ 25336-82.

Цилиндр 1(3) -- 25, 1(3) -- 50 по ГОСТ 1770-- 74.

Пипетка 1(2) - 2 -1, 2-2-25 по ГОСТ 20292-74.

Бюретка 1(3) 2-25-0,1 по ГОСТ 20292-74.

Колба 1 (2)-100-2 по ГОСТ 1770 74.

Колба Кн-1(2)—250 ТХС п колба 1 250 по ГОСТ 25336 -- 82.

Воронка Бюхнера 2 по ГОСТ 9147-80.

Воронка В-56--80 ХС по ГОСТ 25336-82.

Фильтры обеззоленные «синяя лента».

Весы лабораториые общего назначения по ГОСТ 24104—88 2-го класса точности с наибольшим пределом взвещивания 200 г и 4-го класса точности с каибольшим пределом взвешивания 500 г.

Часы любого тина.

Допускается применение других средств измерения с метрологическими характеристиками и оборудования с техническими характеристиками не хуже указанных, а также реактивов по качестну не ниже указанных.

4.8а.2. Проведение анализа

1 г диспергатора НФ марки В взвещивают с точностью до четвертого десятичного знака в стакане вместимостью 250 см³, растворяют в 25 см³ воды, добавляют 1 см³ уксусной кислоты, 30 см³ раствора №, №-дифенилгуанидина и перемешивают. Через 10—15 мин раствор фильтруют через два фильтра «синяя лента» на воронке Бюхнера под вакуумом.

Осадок на фильтре промывают 20 см³ раствора соляной кислоты. Фильтрат в колбе с тубусом перемешивают в течение 1—

2 мин, при этом смолистые вещества собираются в комок.

Содержимое колбы с тубусом без комка переводят через поровку в мерную колбу вместимостью 100 см³. Объем раствора в колбе доводят до метки спиртом или ацетоном и перемещивают.

25 см³ полученного раствора пипеткой переносят в коническуюколбу для титрования, добавляют 30 см³ спиртя или ацетона, 3 капли раствора индикатора и титруют раствором хлористого бария до перехода фиолетовой окраски раствора в синюю.

4.8а.3. Обработка результатов

Массовую долю сульфата натрия в пересчете на сухой продукт (X_4) в процептах вычисляют по формуле

$$X_4 = \frac{V \cdot 0.0071 \cdot 100 \cdot 100 \cdot 100}{m \cdot 25 \cdot (100 \cdot X_s)} ,$$

где V — объем раствора хлористого бария концентрации точно 0,1 моль/дм³, израсходованный на титрование, см³;

0,0071 — масса сульфата натрия, соответствующая 1 см³ раствора хлористого бария концентрации точно 0,1 моль/дм³, г;

т - масса навески диспергатора НФ, г;

Х_в — массовая доля воды в диспергаторе ПФ, определяемая по п. 4.4, %.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не должно превышать допускаемое расхождение, равное 0,5%. Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа - 2.2.8% при доверительной вероятности 0.95.

4.8а. (Введен дополнительно, Изм. № 2).

4.9. Определение показателя активности водородных ионов (рН) водного раствора диспергатора НФ с массовой долей вещества 2.5%

4.9.1а. Аппаратура, реактивы

Стакан В (Н)-1 -150 ТС (ТХС) по ГОСТ 25336-82.

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—88 4-го класса точности с наибольшим пределом взвенивания 500 г. рН-метр любой марки.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709- 72.

4.9.1. Проведение анализа

2,50 г диспергатора НФ в пересчете на сухой продукт взвешивают в стакане, прибавляют дистиллированную воду (рН 6---6,6) до общей массы 100 г, тщательно перемешивают до полного растворения продукта и измеряют показатель активности водородных ионов (рН) полученного раствора согласно инструкции к рН-метру.

Для приготовления воды с pH 6—6,6 дистиллированную воду кипятят в течение 30 мин, охлаждают и доводят pH добавлением

некипяченой дистиллированной воды.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение межлу которыми не должно превышать допускаемое расхождение, равное 0,1 рН.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

5. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

5.1. Упаковка — по ГОСТ 6732—76.

Технический сухой диспергатор НФ упаковывают в бумажные мешки по ГОСТ 2226—88 марки БМ массой нетто (20 °.0,5) кг или в мягкие специализированные контейнеры для сыпучих продуктов типов МКР-1,0 М-1,0, МКР-1,0 М-0,8 и МКР-1,0С.

Технический жидкий диспертатор НФ марок A и Б заливают в стальные бочки по ГОСТ 6247—79 вместимостью 200 л или бочки стальные БС-1—200—3 и БС-1—200—8 по ГОСТ 13950—84 или стальные железнодорожные цистерны.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

- 5.2. Маркировка по ГОСТ 6732 76 с указанием знака опасности по ГОСТ 19433—88 (класс 9, подкласс 9.1, классификационный инфр 9153). На железнодорожные цистерны наносят трафарст приписки. Степень заполнения цистери — не менее 95%, но не должна превышать ее номинальной грузоподъемности.
 - 5.1, 5.2. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

C. 12 FOCT 6848-79

5.3. При поставке продукта на экспорт упаковка и маркировка: должны соответствовать заказу наряду внешнегоргового объедине-HIIST.

Транспортирование — по ГОСТ 6732—76.

5.5. Диспертатор НФ технический хранят в упаковке изготовителя или емкостях в закрытых складских помещениях.

5.4, 5.5. (Измененная редакция, Изм. № 1).

6. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1. Паготовитель гарантирует соответствие технического диспергатора НФ требованиям настоящего стандарта при соблюдеини условий уранения.

6.2. Гарантийный срок хранения сухого диспергатора НФ --

один гол, жидкого песть месяцев со дня изготовления. (Измененная редакция, Изм. № 1).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической промышпенности СССР

ИСПОЛНИТЕЛИ

- М. А. Чекалин, Е. И. Досовицкий, А. А. Черкасский, Н. Н. Красикова, Ю. В. Лянде, Н. И. Нехорошева, А. Г. Емельянов, Б. П. Юрин, Н. А. Досовицкая, В. И. Филимонова, Н. М. Гинсбург
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 25.06.79 № 2238
- 3. B3AMEH FOCT 6848-73
- 4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обезначение НЕД на погелья доля убядка	Івичер пункта, подлеська		
FOCT 12.1.867 - 76	(.)		
FOCT 12.4.011—87	2.3		
TOCT 12.4.103-83	2.3		
COCT G1-75	4 83.1		
FOCT 1770—74	431, 461; 15a.1		
FOCT 2226 88	5.1		
FO-CT 2003 79	4.8a f		
FGC F 3118 - 77	4.3.1 18.71		
OCT 4168 72	5.50.1		
FOCT 6247 - 79	5.1		
FOCT 6709—72	4.31; 461; 4.8a.1; 4.9 fa		
FOCT 6732 76	3 1; 4 1; 5.1; 5.2; 5 1		
FOCT 9147—80	4.3.1, 4.6.1; 4.82.1		
FOCT 13959—84	5.1		
FOCT 14870 - 77	4.3 2.1; 4.4		
FOCT 1692271	4.7; 4.8		
FOCT 18300-87	4.80.1		
FOCT 1943388	5.2		
FOCT 202927-!	4 3.1; 4.8a 1		
OCT 21119.10 75	4.5		
FOCT 2110488	4 1.1; 4.6.1; 4.8a 1; 4.9.1a		
OCT 25336 82	1 43.5, 461; 1.811; 1.9.1a		
FOCT 25791.1 83	4.3.1		

- Сром действия продлен до 01.07.95 Постановлением Госстандарта от 22.09.89 № 2847
- ПЕРЕИЗДАНИЕ [октябрь 1989 г.] с Изменениями № 1, 2, утвержденными в декабре 1984 г., сентябре 1989 г. [ИУС 3—85, 1—90]

Редъетор Н. П. Шукана Технический релоктор Э. В. Матяй Корректор М. М. Герасименка

-Сдана в маб. 26.10.89 Поди в тич 10.01.90 Г.В усл. в. л 10 усл. кр отг. 0,88 уч-над. л. Тир 5660 Цена Б к.