

12162-7: 11241.1,2,3

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ДВУОКИСЬ УГЛЕРОДА ТВЕРДАЯ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

FOCT 12162-77

Издание официальное



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ
МОСКЕВ



ГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ДВУОКИСЬ УГЛЕРОДА ТВЕРДАЯ

Технические условия

Carbon dioxide solid. Specification

ГОСТ 12162--77*

> B32MEN FOCT 12162—66

OKIT 21 1452

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 4 мая 1977 г. № 1138 срок введения установлен

Проверен в 1981 г. Срок действия продлен

с 01.01 1978 г. до 01.01 1988 г.

Несоблюдение стандарта преспедуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на твердую двуокись углерода (сухой лед), получаемую из жидкой или газообразной двуокиси углерода и предназначенную в качестве охлаждающего средства.

Формула CO_2 .

Молекулярная масса (по международным атомным массам 1971 г.) — 44,011.

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Твердая двуокись углерода должна быть изготовлена в соответствии с требованиями настоящего стандарта, по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

1.2. В зависимости от применения твердую двуокись углерода

выпускают двух марок: пищевую и техническую.

Пищевая твердая двуокись углерода применяется для обеспечения низких температур при хранении, транспортировке и реализации замороженных и охлажденных пищевых продуктов путем непосредственного или косвенного контакта с ними.

Техническая твердая двуокись углерода может быть применена для тех же целей без непосредственного контакта с охлаждае-

мыми продуктами, а также для технических целей.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

 Переиздание октябрь 1981 г. с Изменением № 1, утвержденным в июне 1981 г. (ИУС № 8—1981 г.).

1.3. Твердая двуокись углерода, получаемая на базе экспанзерного газа очистки коксового газа, применяется только для технических целей.

По физико-химическим показателям твердая двуокись угле-

рода должна соответствовать нормам, указанным в таблице

Наименованне показателя	Норма для марок [®]						
	Пящевая		10.00				
	Высший сорт	1-A copt	Техническая				
	ОҚП 21 1452 0300	OKTI 21 1452 0100	OKΠ 21 1452 0200				
1. Внешний вид 2. Массовая доля двуокися углерода,	Влоки белого цвета						
%, не менее	99,98	99,96	Не нормирует				
3. Содержание ми- неральных масел	Должна выдерживать испытание по п. 3.4						
4. Содержание се- роводорода	Должна выдерживать испытание по п. 3.5						
5. Содержание со- ляной кислоты	Должна выдерживать испытание по п. 3.6						
6. Содержание сер- истой и азотистой истоют и органичес- ких соединений (спир- тов, эфиров, альдеги- дов и органических	Должна выдерживать испытание по п. 3.7						
кислот) 7. Содержание яминака и моноэта- ноламина	Должна выдерживать испытание по п. 3.8						
8. Запах и вкус	Должна выдерж по п. 3.9	нвать испытание	По запаху дол- жен выдерживать испытание по п. 3.9.				
		1	Вкус не нор-				
Содержание аро- матических углево- дородов (в том нис- ле бензола)	Должиз вы	держивать испытан					
10. Массовая доля	1		Не нормирует-				
остатка после прока- ливания, %, не более	0,02	0,04	ся				
Примечания:	1 1		1				

1. Для твердой двускиси углерода, получаемой при спиртовом брожении,

содержание примесей, указанных в подпунктах 5 и 7, не определяется.

2. Твердая двускись углерода, получаемая из технической жидкой или газообразной двускиси углерода может нормироваться только

2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

2.1. Твердую двуокись углерода принимают по фактической массе партиями. Партией считают любое количество однородной по своим показателям качества твердой двуокиси углерода, но не более сменной выработки, оформленной одним документом о качестве.

2.2. Для контроля качества твердой двуокиси углерода отбирают 2% блоков, но не менее чем три блока при малых партиях.

2.3. При получении неудовлетворительных результатов анализа котя бы по одному из показателей проводят по нему повторный анализ на удвоенной выборке.

Результаты повторного анализа распространяются на всю партию.

2.4. На предприятиях-изготовителях, выпускающих твердую двуокись углерода из жидкой и газообразной двуокиси углерода по ГОСТ 8050—76, показатели подпунктов 4, 5, 6 таблицы технических требований не определяются.

3. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

3.1. Отбор проб

3.1.1. От блока сухого льда откалывают кусок массой не менее 1 кг. Разовые пробы объединяют, тщательно перемешивают и помещают в контейнер для проб.

Определение внешнего вида
 Внешний вид продукта определяют визуально.

 3.3. Определение содержания двускиси углерода

3.3.1. Содержание двуокиси углерода определяется по разности

между 100% и содержанием остатка после испарения.

3.4. Определение содержания минеральных масел

Куски твердой двуокиси углерода массой 250 г, взвешенной с погрешностью не более 1 г, помещают на лист белой фильтровальной бумаги. После сублимации пищевой твердой двуокиси углерода на белой фильтровальной бумаге не должно оставаться жирного или окрашенного пятна.

При сублимации технической твердой двуокиси углерода до-

пускаются следы смазочного масла.

3.5. Определение содержания сероводорода

3.5.1. Реактивы, растворы и аппаратура

Склянка для промывания газов по ГОСТ 10378—73, типа СН, вместимостью 200 см³ или любая аналогичная склянка.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Кислота уксусная по ГОСТ 61-75.

Свинец уксуснокислый по ГОСТ 1027—67, 5%-ный раствор с добавлением 30 см³ уксусной кислоты на 1 л раствора.

3.5.2. Проведение анализа

В колбу вместимостью 200 см3 наливают 100 см3 воды и 2 см3

раствора уксуснокислого свинца.

Мелкие куски твердой двуокиси углерода массой 60 г (пищевой) и 30 г (технической), взвешенной с погрешностью не более 0,1 г, помещают в закрепленную на штативе крнуглодонную колбу, которую закрывают пробкой с двумя отводными трубками. Наружный конец одной из этих трубок соединяют с конической колбой трубкой, опущенной до дна конической колбой трубкой, опущенной трубки присоединяют кусок резиновой трубки с винтовым зажимом.

Образующийся при сублимации углекислый газ пропускают через раствор с уксуснокислым свинцом со скоростью 3—4 пузырька в секунду, регулируя винтовым запором до полного испарения пробы. Продукт считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если раствор не окрашивается и не темнеет.

3.6. Определение содержания соляной кислоты

3.6.1. Реактивы и аппаратура

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Кислота азотная по ГОСТ 4461-77.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277-75, 0,1 н. раствор.

Пробирки по ГОСТ 10515—75.

Колба круглодонная по ГОСТ 10394-72.

3.6.2. Проведение анализа

Мелкие куски твердой двуокиси углерода массой 60 г, взвешенной с погрешностью не более 0,1 г, помещают в закрепленную на штативе круглодонную колбу, затем обливают 15—20 см³ воды.

После сублимации всей навески твердой двуокиси углерода раствор фильтруют через плотный фильтр и разливают анализируе-

мую жидкость поровну в две одинаковые пробирки.

В одну из пробирок приливают 0,1 см3 раствора азотнокислого

серебра и две-три капли азотной кислоты.

Продукт считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если по истечении 10 мин опалесценция в обеих пробирках будет одинаковой.

Для ускорения сублимации допускается подогрев реакционной колбы теплой водой на водяной бане или лампой с инфракрасным

излучением.

3.6.1, 3.6.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

 Определение содержания сернистой и азотистой кислот и органических соединений (спиртов, эфиров, альдегидов и органических кислот) 3.7.1. Реактивы и аппаратура

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490—75, 0,01 н. раствор. Кислота серная по ГОСТ 4204—77, плотностью 1,83—

1,835 г/см³.

Поглотитель или склянка для промывания газов по ГОСТ 10378—73, типа СВТ, вместимостью 25 см³ или любые аналогичные приборы.

Колба круглодонная по ГОСТ 10394-72.

Пробирки по ГОСТ 10515-75.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.7.2. Проведение анализа

В поглотительную склянку вместимостью 25 см³ вводят 1 см³ раствора марганцовокислого калия, 5 см³ воды и слегка подкисля-

ют несколькими каплями серной кислоты.

Мелкие куски твердой двуокиси углерода массой 60 г (пищевой) или 30 г (технической), взвешенной с погрешностью не более 0,1 г, помещают в закрепленную на штативе круглодонную колбу и закрывают пробкой с двумя отводными трубками. К открытому концу одной отводной трубки присоединяют поглотительную склянку.

Винтовой зажим на второй отводной трубке открывают на 2—3 мин для вытеснения из колбы воздуха. Затем зажим завинчивают так, чтобы углекислый газ проходил через раствор в склянке для промывания газов со скоростью 3—4 пузырька в секунду полного испарения. После этого раствор из поглотительной склянки переливают в пробирку. В аналогичной пробирке готовят контрольную пробу: 5 см³ воды, 1 см³ раствора марганцовокислого калия. Растворы в пробирках подкисляют несколькими каплями серной кислоты.

Продукт считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если окраска растворов в пробирках одинаковая — ро-

зовая.

Не допускается изменение окраски или обесцвечивание раствора.

 3.8. Определение содержания аммиака и моноэтаноламина

3.8.1. Реактивы, растворы и аппаратура

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, 0,01 н. раствор. Метиловый красный (индикатор) по ГОСТ 5853—51, 0,1%-ный

раствор.

Колба по ГОСТ 10394-72.

Пробирки по ГОСТ 10515-75.

3.8.2. Проведение анализа

В пробирку вводят 0,1 см³ раствора серной кислоты, прибавляют одну каплю метилового красного и 5 см³ воды. Проба, окрашенная в красный цвет, является контрольной для сравнения ок-

раски анализируемого раствора.

Мелкие куски твердой двуокиси углерода массой 60 г, взвешенной с погрешностью не более 0,1 г, помещают в круглодонную колбу, закрепленную в штативе, затем в колбе обливают раствором, содержащим 0,1 см³ раствора серной кислоты, одну каплю раствора метилового красного и 5 см³ воды.

Для сравнения с контрольной пробой жидкость из колбы переливают в пробирку, аналогичную первой, и объем жидкости в этой пробирке доводят водой до объема жидкости в первой пробирке. Продукт считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если окраска растворов в пробирках остается красного цвета. Не допускается появление желтой окраски.

Определение запаха и вкуса
 Запах определяется органолептически

В колбу помещают кусок твердой двуокиси углерода массой 10—12 г, взвешенной с погрешностью не более 0,1 г. Продукт считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если выходящая из колбы двуокись углерода не обладает запахом.

3.9.2. Вкус определяют органолептически

В колбу наливают 200 см³ чистой питьевой воды при температуре не выше 10°С и кладут в нее 20 г пищевой твердой двуокиси углерода, взвешенной с погрешностью не более 0,1 г. Пузырьки газа, образующиеся при сублимации твердой двуокиси углерода, проходя через воду, должны газировать ее.

Продукт считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если вода, насыщенная углекислым газом, имеет при-

ятный, слегка кисловатый вкус.

3.10. Определение содержания ароматических углеводородов (в том числе бензола)

3.10.1. Реактивы, растворы и аппаратура

Кислота серная по ГОСТ 4204-77.

Формалин технический по ГОСТ 1625-75, 30%-ный раствор.

Раствор поглотительный, готовят следующим образом: к 1 см³ 30%-ного раствора формалина приливают 50 см³ серной кислоты; полученный раствор хранят в колбе с притертой пробкой.

Поглотитель или склянка для промывания газов по ГОСТ 10378—73, типа СВТ, вместимостью 25 см³ или аналогичный прибор.

Колба круглодонная по ГОСТ 10394-72.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.10.2. Проведение анализа

Прибор для поглощения заполняют до широкого участка или половины высоты его поглотительным раствором. Если поглотительный раствор приобретает окраску, то необходимо приготовить новый.

Мелкие куски твердой двуокиси углерода массой 60 г, взве-шенной с погрешностью не более 0,1 г, помещают в закрепленную на штативе круглодонную колбу и закрывают пробкой с двумя отводными трубками. К открытому концу одной отводной трубки присоединяют поглотитель.

Образующийся при сублимации углекислый газ через поглотительный раствор со скоростью 3-4 пузырька в се-

кунду, регулируя винтовым зажимом.

Необходимо следить за тем, чтобы при определении раствор не приобретал даже слабой коричневой окраски. Для сравнения используют исходный поглотительный раствор, налитый в другой такой же прибор. Продукт считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если окраска растворов в приборах не меняется.

3.11. Определение массовой доли остатка пос-

ле испарения

3.11.1. Аппаратура и материалы

Весы типа ВЛА-200М.

Весы технические типа ВЛТ-1-1 или другие аналогичные.

Шкаф сушильный или термостат с температурой нагрева 105-110°C.

Чашка фарфоровая по ГОСТ 9147-80.

Эксикатор по ГОСТ 6371-73.

3.11.2. Проведение анализа

Фарфоровую чашку, предварительно высушенную при 105-110°C до постоянной массы, взвешивают на аналитических весах с погрешностью не более 0,0002 г.

Кусок твердой двуокиси углерода массой не менее 100 г взвешивают в чашке на технических весах с погрешностью не более 0,1 г, после этого чашку быстро помещают в эксикатор с отводным тубусом при комнатной температуре для испарения. После испарения твердой двуокиси углерода чашку вновь высушивают при 105—110°С и взвешивают на аналитических весах до постоянной массы.

Операцию сушки повторяют до получения расхождения между двумя последовательными взвешиваниями не более чем на 0,0004 г. Допускается испарение навески твердой двуокиси углерода проводить под лампой с инфракрасным излучением.

3.11.3. Обработка результатов

Массовую долю остатка после испарения (X) в процентах вычисляют по формуле

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

где m — масса навески твердой двуокиси углерода, г;

т — масса фарфоровой чашки, г;

та — масса фарфоровой чашки после испарения твердой двуокиси углерода, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,004%.

4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

4.1. Твердую двуокись углерода упаковывают в чистые изотер-

мические контейнеры или другие изотермические емкости.

4.2. Изотермические контейнеры с твердой двуокисью углерода маркируют по ГОСТ 14192—77 с нанесением следующих доцолнительных обозначений:

а) наименования и марки продукта;

б) даты изготовления;

в) массы двуокиси углерода;

г) обозначения настоящего стандарта.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

 Каждая партия твердой двуокиси углерода должна сопровождаться документом, удостоверяющим его качество.

Документ о качестве должен содержать:

а) наименование предприятия-изготовителя или его товарный знак;

б) наименование и марку продукта;

в) дату изготовления продукта;

г) номер партии; количество мест в партии;

 д) результаты проведенных анализов или подтверждение о соответствии продукта требованиям настоящего стандарта;

е) массу нетто;

ж) обозначение настоящего стандарта.

4.4. Твердую двуокись углерода транспортируют всеми видами транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта. Транспортирование твердой двуокиси углерода по железной дороге должно осуществляться в крытых вагонах.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.5. Блоки твердой двуокиси углерода хранят в специальных хранилищах или в изотермических контейнерах при атмосферном давленни. Хранить твердую двуокись углерода в герметически закрытых, не имеющих предохранительных клапанов сосудах воспрещается.

5. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

Твердая двуокись углерода нетоксична, невзрывоопасна.

5.2. Двуокись углерода, содержащаяся в воздухе рабочей зоны до 0,5% по объему, не представляет опасности для здоровья; при более высоком содержании — оказывает вредное влияние на

здоровье человека.

5.3. Двуокись углерода тяжелее воздуха в полтора раза и может накапливаться в слабопроветриваемых помещениях у пола и в приямках, а также во внутренних объемах оборудования для получения, хранения и транспортирования газообразной, жидкой и твердой двуокиси углерода, снижая содержание кислорода в воздухе, что может вызвать явления кислородной недостаточности и удушья.

5.4. Твердая двуокись углерода может вызывать обморажива-

ние кожи и поражение слизистой оболочки глаз.

5.5. Помещения для производства твердой двуокиси углерода, а также помещения для хранения контейнеров, заполненных двуокисью углерода, должны быть оборудованы общеобменной приточно-вытяжной и аварийной вентиляцией.

 Обслуживающий персонал должен иметь: противогаз шланговый изолирующий, защитные очки, суконные рукавицы,

телогрейку.

Брать твердую двуокись углерода незащищенными руками не разрешается. При измельчении и фасовке сухого льда рекомендуется одевать защитные очки и рукавицы.

5.7. Первая медицинская помощь при отравлении.

Немедленно вывести пострадавшего из зараженной атмосферы на свежий воздух. Если дыхание прекратилось, необходимо расстегнуть одежду и немедленно произвести искусственное дыхание.

После оказания первой медицинской помощи немедленно от-

править пострадавшего в медицинский пункт.

л. химические продукты и резиноасбестовые изделия

Группа Л11

Изменение № 2 ГОСТ 12162—77 Двуокись углерода твердая. Технические условия

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 15.06.87 № 2065

Дата введения 01.11.87

Пункт 1.2 изложить в новой редакции: «1.2. Твердая двуокись углерода применяется для создания низких температур при холодильной обработке, хранении, транспортировании и резлизации замороженных и охлажденных пишевых продуктов путем непосредственного или косвенного контакта с ними, а также для технических целей».

Пункт 1.3 исключить.

Пункт 1.4. Головку таблицы и пункт 10 изложить в новой редакции:

Наименование показателя	Высший сорт ОКЛ 21 1452 0300	1-2 сорт ОКП 21 1452 0100
10. Массовая доля ос- татка после испарения, %, не более	0.02	0.04

Примечание 2 изложить в новой редакции: «2. Твердая двуокись углерода, вырабативаемая из жилкой двуокиси углерода, получаемой на базе экспанзерного газа очистки компертированных газов с применением ингибиторов окисидов ванадия, может применяться для охлаждения пищевых продуктов без непосредственного контакта с инми».

Пункт 2.1 дополнить абзацем: «Документ о качестве должен содержать:

наименование предприятия-изготовителя и его товарный знак;

наименование и сорт продукта с обязательной ссылкой на примечание 2, если продукт выпускается в соответствии с иим;

дату изготовления продукта;

номер партин;

количество мест в партии:

результаты проведенных анализов или подтверждение о соответствии продукта требованиям настоящего стандарта;

массу нетто: .

обозначение настоящего стандарта».

Пункт 2.4 дополнить абзавем: «Вкус и запах твердой двускием углерода, вырабатываемой из жидкой двускием углерода, получаемой на базе экспанзерного газа очнетки коксового газа и очнетки коквертированных газов с применением вигибиторов оксидов ванадия, не определяются»;

заменить ссылку: ГОСТ 8050-76 на ГОСТ 8050-85.

Пункт 3.1.1. Заменить слово: «разовые» на «точечные».

Пункт 3.6.1. Первый абзац изложить в новой редакции: «Склянка СН-1—200 по ГОСТ 25836—82»:

четвертый абзац изложить в новой редакции: «Свинец уксуснокислый по ГОСТ 1027—67, раствор с массовой долей 5 % с добавлением 30 см³ уксусной жислоты на 1 дм³ раствора»;

дополнить абзацем: «Колба Кн-1-250-19/26 ТС по ГОСТ 25336-82».

Пункт 3.5.2. Второй абзац. Исключить слова: «(пищевая) и 30 г (технической)».

Пункт 3.6.1. Четвертый абзац изложить в новой редакции: «Пробирка П 1—16—150 XC по ГОСТ 25336—82». Пункт 3.6.2. Последний абзац дополнить словами: «до 50-70 °С».

Пункт 3.7.1. Второй абзац изложить в новой редакции: «Калий марганцовомислый по ГОСТ 20490—75, раствор концентрации c (1/5 KMnO₄) = = 0.01 моль/дм³»:

четвертый абзац изложить в новой редакции: «Склянка СВТ, СН-2 или

СН-1-25 по ГОСТ 25336-82 или аналогичная»;

пятый, шестой вбзацы изложить в новой редакции: «Колба К-1-250-29/32 ТС по ГОСТ 25336-82.

Пробирка П 1-16-150 ХС по ГОСТ 25336-82».

Пункт 3.7.2 Второй абзац. Исключить слова: «(пищевой) или 30 г (технической)».

Пункт 3.8.1. Второй — пятый абзацы изложить в новой редакции: «Кислота серная по ГОСТ 4204—77 молярной концентрации $c(1/2 \text{ H}_2\text{SO}_4) = 0.01 \text{ моль/дм}^3$.

Метиловый красный пф ГОСТ 4919.1—77, спиртовой раствор с массовой долей 0.1 %.

Колба К-1-250-29/32 по ГОСТ 25336-82.

Пробирка П 1-16-150 ХС по ГОСТ 25836-82».

Пункт 3.9.2. Первый абзац. Исключить слово: «пищевая».

Пункт 3.10.1. Второй — пятый абзацы изложить в новой редакции: «Формалин технический по ГОСТ 1625—75 или формалии фармакопейный, водный раствор с массовой долей 30 %.

Раствор поглотительный, готовят следующим образом:

к і см³ раствора формалина с массовой долей 30 % приливают 50 см³ серной кислоты; полученный раствор хранят в колбе с притертой пробкой.

Склянка СВТ, СН-2 по ГОСТ 25336-82 или вналогичная.

Колба П-1-100-29/32 по ГОСТ 25336-82».

Пункт 3.11 язложить в новой редакции:

«ЗАІ. Определение массовой доли остатка после испарения

3.11.1. Сущность метода

Мотод знализа — гравиметрический, основан на испарении двуокиси углерода, высушивании остатка при температуре 105—110 °С с последующим определением массы остатка после испарения путем взвещивания.

3.11.2. Аппаратура и реактивы

Весы лабораторные общего назначения марки АДВ-200 по ГОСТ 24104—80 2-го класса точности с ценой наименьшего деления 1-104 или аналогичные.

Весы лабораторные технические марки ВЛКТ-500г-М по ГОСТ 24104—80 или весы другого типа с наибольшим пределом взвешивания 500 г, ценой наименьшего деления не более 1-10-2 г, не ниже 4-го класса точности.

Набор гирь Г-2-210 по ГОСТ 7328-82. Чашка выпарительная 5 по ГОСТ 9147-80.

Эксикатор 1-250 по ГОСТ 25336-82.

Шкаф сушильный электрический типа 2B-151 или другого типа с диапазоном регулирования температуры от 40 до 200 °C.

3.11.3. Проведение анализа

Фарфоровую чашку, предварительно высущенную при температуре 105—110 °C до постоянной массы, взвешивают на аналитических весах типа АЛВ-200.

Кусок твердой двускиси углерода массой 100 г взвешивают на технических весах в фарфоровой чашке с погрешностью ±0,1 г, после чего чашку с твердой двускисью углерода быстро помещают в эксикатор с отводным тубусом для вснарения при комнатной температуре. После испарения твердой двускиси углерода чашку высущивают при температуре 105—110°С и взвещивают на аналитических весах тила АДВ-200.

Операцию высушивания повторяют до получения развицы между результатами двух последовательных взвешиваний фарфоровой чашки с остатком не бо-

лее чем 0,0004 г.

Продолжительность анализа — 11 ч.

(Продолжение изменения к ГОСТ 12162-77)

3.14.4. Обработка результатов

Массовую долю остатка после испарения (X) в процентах вычисляют по Формуле

$$X = \frac{(m_1 - m_1) \cdot 100}{m}$$

где m — масса навески твердой двужиси углерода, г; m_1 — масса фарфоровой чашки, г; m_2 — масса фарфоровой чашки после испарения двужиси углерода, г. Пределы допускаемой относительной суммарной погрещности результата определения ± 41 % при доверительной вероятности 0,95.

(Продолжение см. с. 248)

(Продолжение изменения к ГОСТ 12162-77)

За результат измерения принимают среднее арифметическое двух парадлельных определений, абсолютное значение расхождений между которыми не превышает допускаемого расхождения, равного 6,4-10-4 %». Пункт 4.2. Второй абзац. Заменить слово: «марки» на «сорт». Пункт 4.3 исключить.

Пункт 5.2. Первый абзац. Заменить слова: «Двуокись углерода» на «Газообразная двуокись углерода».

(MYC № 9 1987 r.)

Л. ХИМИЧЕСКИЕ ПРОДУКТЫ И РЕЗИНОАСБЕСТОВЫЕ ИЗДЕЛИЯ

Группа Л11

Изменение № 3 ГОСТ 12162-77 Двуокись углерода твердая. Технические условия

Утверждено и введено в действие Постановлением Госстандарта России от . 20.07.92 No 727

Дата введения 01.01.93

Вводная часть. Третий абзац. Заменить год: 1971 на 1985:

дополнить абзацем: «Обязательные требования к продукции, направленные на обеспечение ее безопасности для жизни, здоровья и имущества населения и охраны окружающей среды изложены в пунктах 3-10 таблицы».

Пункт 1.4. Таблицу изложить в новой редакции (кроме примечаний):

		Норма	•	
Наименование показателя	OKΠ 21 1452 0100			
1. Внешний вид	Блоки белого цвета			
2. Массовая доля двуокиси углерода,				
%	99,96—99,98			
3. Содержание минеральных масел	Должна по п. 3.4	выдерживать	испытакия	
4. Содержание сероводорода	Должна	выдерживать	испытания	
5. Содержание соляной кислоты	Должна по п. 3.6	выдерживать	испытания	
6. Содержание сернистой и азотной	Должна	выдерживать	испытания	
кислот и органических соединений (спи-	по п. 3.7			
ртов, эфиров, альдегидов и органических кислот)				
7. Содержание аммиака и моноэта- коламинов	Должна по п. 3.8	выдерживать	испытания	
8. Запах и вкус	Должна по п. 3.9	выдерживать	испытания	
9. Содержание ароматических угле- водородов (в том числе бензола)	Должна по п. 3.10	выдерживать	нспытания	
10. Массовая доля остатка после испарения, %	0,02-0,04			

Примечание 2 исключить.

Пункт 2.1. Четвертый абзац. Исключить слова: «и сорт».

Пункт 2.4. Второй абзац, Заменить слова: «очистки конвертированных газов с применением ингибиторов оксидов» на «двускиси углерода, содержащей ок-

Пункт 3.4. Первый абзац. Исключить слово: «пищевой»;

второй абзац исключить.

Пункт 3.6.1. Третий абзац изложить в новой редакции: «Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75, раствор концентрации с (AgNO₃) = 0,1 моль/дм³»; последний абзац изложить в новой редакции: «Колба К-1-250-29/32 ТС

по ГОСТ 25336-82». Пункт 3.10.1, Второй абзац. Заменить ссылку: ГОСТ 1625-75 на COCT

Пункт 3.11.2. Первый, второй абзацы, Заменить ссылку: ГОСТ 24104-80

на ГОСТ 24104-88. Пункт 4.2. Второй абзац. Исключить слова: «и сорта»,

(MYC № 10 1992 r.)

Редактор Т. П. Шашина Технический редактор Л. В. Вейнберг Корректор Э. В. Митяй

Сдано в наб. 03.03.82 Подп. в печ. 17.05.82 0,75 п. л. 0,67 уч.-изд. л. Твр. 6000 Цена 5 коп Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов. Москва, Д-557, Новопресменский пер. д. 3. Видыносская типография Издательства стандартов, ул. Миндауго, 12/14, Зак. 1599