межгосударственный стандарт

Единая система защиты от коррозни и старения

жидкости смазочно-охлаждающие

Методы испытаний на биостойкость

ΓΟCT 9.085-78

Single corrosion and ageing protectiol system. Cooling lubricant. Bioresistance test methods

MKC 19.040 75.100 OKCTY 0009

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 27 июня 1978 г. № 1699 дата введения установлена

c 01.07.79

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

Настоящий стандарт распространяется на водосмешиваемые смазочно-охлаждающие жидкости (далее СОЖ) и устанавливает методы лабораторных испытаний на стойкость к воздействию бактерий и плесневых грибов.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

1. МЕТОД ИСПЫТАНИЙ НА СТОЙКОСТЬ К ВОЗДЕЙСТВИЮ АЭРОБНЫХ БАКТЕРИЙ

1.1. Сущность метода

Сущность метода заключается в выдерживании СОЖ, зараженных культурами бактерий в условиях, оптимальных для их развития, с последующей оценкой биостойкости.

1.2. Отбор проб

- Пробы СОЖ отбирают по ГОСТ 2517—85 массой 50 г.
- Пробами являются СОЖ в состоянии поставки без специальной очистки и стерилизации.
- 1.2.3. Проб должно быть не менее трех.

1.2.4. Виды бактерий

1.2.4.1. Для испытаний применяют смесь чистых культур следующих видов бактерий:

Escherichia coli (Migyla) Castellani and Chalmers;

Mycobacterium phlei Lehman and Neum;

Pseudomonas aeruginosa Migyla;

Pseudomonas oleovorans Lee and Chandler:

Staphylococcus aureus Rosenbach.

Кроме чистых культур допускается применять смесь накопительных культур, выделенных из испытуемых СОЖ.

- 1.2.4.2. Чистые культуры бактерий получают в Институте биохимии и физиологии микроорганизмов АН СССР, поддерживают периодическим пересевом и выращивают непосредственно перед испытаниями. Культуры бактерий обновляют один раз в год-два.
 - 1.2.4.1, 1.2.4.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).
- 1.2.4.3. Пересев, выращивание и хранение культур бактерий производят, как указано в ГОСТ 9.082—77.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

 Аппаратура, материалы и реактивы — по ГОСТ 9.048—89 со следующим дополнением: термостат, обеспечивающий поддержание постоянной температуры (30±2) °C*; электроплитка с закрытой спиралью*;

потенциометр по ГОСТ 9245-79;

горелки газовые";

цилиндры металлические, полые изготовленные из коррозионно-стойкой стали по ГОСТ 5949—75, внутренним диаметром 7 мм, высотой 10 мм;

чашки биологические (Петри) по ГОСТ 25336-82 с крышками, низкие, типа ЧБН;

груша резиновая";

доска для сушки посуды;

аппарат для встряхивания колб и пробирок;

стандарты мутности;

рН-метр лабораторный типа ЛПУ-01, рН-340 или другого типа с погрешностью не более 0,05 рН; ножницы, пинцеты, скальпели*;

штативы лабораторные*:

бульон мясо-пептонный (МПБ) по ГОСТ 9.082-77;

агар мясо-пептонный (МПА) по ГОСТ 9.082-77;

спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300-87, высшего сорта;

кислота соляная по ГОСТ 3118-77;

кислота серная по ГОСТ 4204-77;

калий двухромовокислый по ГОСТ 4220-75;

натрий углекислый по ГОСТ 83-79, безводный.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

1.4. Подготовка к испытаниям

- 1.4.1. Посуда и материалы по ГОСТ 9.048—89.
- 1.4.2. Среды для выращивания и хранения чистых культур бактерий и для испытаний готовят по ГОСТ 9.082—77.
 - 1.4.3. Рецептура сред приведена в табл. 1.

Таблипа 1

	Среда						
Наименование реактивов	1	2	3	4	5	6	
паименование реактивов	МПА	Агар индикатор ныя	Сорокина	Сусло-агар	Чапека- Докса с агаром	Чапека-Докса с агаром без сахарозы	
Калий фосфорнокислый одно-			1.223				
замещенный, г	-	_	0,5	_	0.7	0,7	
Калий фосфорнокислый дву-		-/					
замещенный, г	-	_	1,0	-	0,3	0,3	
Магний сернокислый, г	_	_	0,2	_	0,5	0,5	
Натрий азотнокислый, г	_	_	_	-	2,0	2,0	
Натрий сернокислый, г	_	0,5	_	_	-	_	
Калий хлористый, г	_	_	_	- 1	0.5	0,5	
Железо сернокислое, г	-	_	0,01	- 1	0,01	0.01	
Железо лимоннокислое, г	_	0,5	_	-	_	_	
Аммоний хлористый, г	-	_	0,1	-	_		
Спирт этиловый ректификован-			- Y 22				
ный, г	-	_	5,0	_	_	_	
Сахароза, г	-	_	_	_	30,0	-	
Пептон бактериологический, г	-	10,0	-		_	-	
Агар микробиологический, г	20,0	12,0	-	20,0	20,0	Выщелочен- ный 20,0	
Мясо-пептонный бульон, см ²	До 1000	_		_		20,0	
Сусло пивное, см1	_	_	_	До 1000		_	
Вода дистиллированиая, см	-	1000	До 1000	_	До 1000	До 1000	

^{*} По документации, утвержденной в установленном порядке.

C. 3 FOCT 9.085-78

- 1.4.4. Чистые культуры бактерий пересевают и выращивают, как указано в ГОСТ 9.082—77.
- 1.4.5. Для приготовления бактериальных суспензий культуры, выращенные в течение суток, с помощью бактериологической петли переносят в отдельные пробирки, содержащие 10 см³ водопроводной воды.
 - 1.4.6. Количество бактериальных клеток определяют с помощью стандартов мутности.

Концентрация бактериальных клеток в суспензии должна быть не менее 2 млн/см3.

- 1.4.7. Приготовленные суспензии взбалтывают и сливают в равных объемах (1—2 см³) в стерильную пробирку.
 - 1.4.8. Срок хранения суспензии не более 3 ч.

1.5. Проведение испытаний

1.5.1. Круглую или коническую колбу вместимостью 500 см³, содержащую 200—300 см³ среды 1, помещают в водяную баню и выдерживают при температуре (100±2) °C до тех пор, пока среда полностью не расплавится.

Расплавленную питьевую среду охлаждают до температуры 40—50 °C и заражают суспензией смеси бактериальных культур, внося последнюю с помощью градуированной пипетки 2 см³ на 100 см³ среды.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

- 1.5.2. Среду после заражения разливают по 15 см³ в чашки Петри.
- 1.5.3. На застывшую, строго горизонтальную поверхность среды ставят с помощью пинцета 3 стерильных полых металлических цилиндрика, в каждый из которых вносят по 0,1 см³ испытуемой СОЖ.
- 1.5.4. Чашки Петри с цилиндриками закрывают крышками и помещают в термостат при (30±2) °C.
 - 1.5.5. Пробы выдерживают в термостате 24 ч.
 - 1,5.6. Испытания повторяют 3-4 раза.
 - 1.5.7. По окончании испытаний чашки Петри извлекают из термостата и осматривают.
 - Оценку бактериостойкости СОЖ проводят по трехбалльной шкале, приведенной в табл. 2.

Таблина 2

Балл	Характеристика балла		
0	При осмотре невооруженным глазом наблюдаются большие, четко выражен- ные зоны отсутствия роста микроорганизмов (зоны ингибирования) вокруг цилинд- риков, содержащих СОЖ. Диаметр зоны ингибирования 1,5—2,0 см. Полная бактерио- стойкость		
1	При осмотре невооруженным глазом заметны зоны отсутствия роста микроор- ганизмов. Диаметр зоны ингибирования 0,8—1,0 см. Удовлетворительная бактерио- стойкость		
Ш	При осмотре невооруженным глазом не наблюдается зон отсутствия роста мик- роорганизмов. Небактериостойкость СОЖ		

1.7. Требования безопасности — по ГОСТ 9.023—74 со следующим дополнением: необходимо осуществлять систематический контроль загрязнения микроорганизмами воздуха в производственных помещениях.

Количество микроорганизмов не должно превышать 5000—7000 кл/м³ воздуха.

2. МЕТОД ИСПЫТАНИЙ НА СТОЙКОСТЬ К ВОЗДЕЙСТВИЮ АНАЭРОБНЫХ [СУЛЬФАТРЕДУЦИРУЮЩИХ] БАКТЕРИЙ

2.1. Сущность метода

Сущность метода заключается в способности анаэробных бактерий восстанавливать соединения серы с образованием сероводорода и сульфидов металлов.

Микроорганизмы образуют черные зоны сульфида железа, которые учитываются при оценке бактериостойкости СОЖ.

2.2. Отбор проб — по пп. 1.2.1—1.2.3.

2.2.1. Виды бактерий — культуры представителей рода Desulfovibrio.

Допускается использование ассоциативных культур этих бактерий с представителями других родов — Pseudomonas, Achromobacter и др.

2.3. Аппаратура, материалы и реактивы по п. 1.3 со следующим дополнением:

аммоний хлористый по ГОСТ 3773-72;

натрий сернокислый кристаллический по ГОСТ 4171-76;

железо лимоннокислое, кристаллическое, ч. д. а. »;

пептон бактериологический*;

- Подготовка к испытаниям по пп. 1.4.1—1.4.4.
- 2.4.1. Для приготовления бактериальной суспензии используют накопительные культуры сульфатредуцирующих бактерий, выделенные в производственных условиях из пораженных СОЖ. Для выращивания культуры используют среду 3.
- 2.4.2. Выращенную культуру в количестве 0,1—0,2 см³ переносят пипеткой в отдельные пробирки, содержащие 10 см³ водопроводной воды.
 - 2.4.3. Количество бактериальных клеток определяют с помощью камеры Горяева.

Концентрация бактериальных клеток в суспензии должна быть не менее 2 млн/см³.

2.4.4. Срок хранения суспензии — не более 1 ч.

2.5. Проведение испытаний

- 2.5.1. Испытуемые СОЖ разливают мерной пипеткой по 8—9 см³ в стеклянные пробирки, добавляют по 0.5—1 см³ суспензии, тшательно перемешивают и закрывают притертыми пробками.
- 2.5.2. Пробирки помещают в термостат и выдерживают при температуре (30 ± 2) *C в течение 20-24 ч.
- 2.5.3. По истечении указанного срока проводят заражение среды 2 испытуемой СОЖ. Для этого $1 \, \text{ cm}^3$ зараженной СОЖ вносят в стерильную пробирку и заливают $10 \, \text{cm}^3$ предварительно расплавленной и охлажденной до $40 \, ^{\circ}\text{C} 45 \, ^{\circ}\text{C}$ средой 2.
- 2.5.4. Для контроля жизнеспособности бактерий в стерильные пробирки вносят 1 см³ бактериальной суспензии и 10 см³ среды 2.
- 2.5.5. Пробирки с зараженными пробами и контрольные пробирки закрывают притертыми пробками, перемешивают содержимое и помещают в термостат с температурой (30±2) °C.
 - 2.5.6. Пробирки выдерживают в термостате 4 сут.
 - 2.5.7. По окончании испытаний пробирки извлекают из термостата и осматривают.
- 2.5.8. Если среда 2 в контрольной пробирке остается бесцветной, культуры бактерий считают нежизнеспособными. Испытания прекращают и повторяют их на новых пробах с вновь приготовленной суспензией бактерий из новой партии бактерий.
 - Оценку бактериостойкости СОЖ проводят по трехбалльной шкале, приведенной в табл. 3.

Таблица 3

Балл	Характеристика балла		
0	Цвет индикаторного агара не меняется, что соответствует отсутствию роста суль- фатредуцирующих бактерий. Полная бактериостойкость СОЖ.		
I	Появляются единичные черные колонии в индикаторном агаре. Удовлетвори- тельная бактериостойкость СОЖ.		
II	По всей толщине индикаторного агара образуются многочисленные черные колонии. Небактериостойкость СОЖ.		

2.5.8, 2.6. (Измененная редакция, Изм. № 1).

2.7. Требования безопасности - по п. 1.7.

3. МЕТОД ИСПЫТАНИЙ НА СТОЙКОСТЬ К ВОЗДЕЙСТВИЮ ПЛЕСНЕВЫХ ГРИБОВ

3.1. Сущность метода

Сущность метода заключается в выдерживании СОЖ, зараженных культурами грибов в условиях, оптимальных для их развития, с последующей оценкой грибостойкости.

^{*} По документации, утвержденной в установленном порядке.

C. 5 FOCT 9.085-78

3.2. Отбор проб — по пп. 1.2.1—1.2.3.

3.2.1. Виды грибов

Aspergillus niger van Thieghem;

Chaetomium globosum Kunze;

Cladosporium gossi picola Pidopl ct Deniak;

Cladosporium resinae Albida;

Penicillium chrysogenum Thom;

Penicillium ochro-cloron Biorge;

Trichoderma koningii Oudemans;

Trichoderma viride Pers. ex. Fr;

Torula convoluta Harz:

Cepha losporium acremonium Corda.

3.2.2. Культуры грибов получают в Институте биохимии и физиологии микроорганизмов АН СССР, поддерживают периодическим пересевом и выращивают непосредственно перед испытаниями.

3.2.1, 3.2.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

- 3.2.3. Пересев, выращивание и хранение грибов по ГОСТ 9.048—89.
- 3.3. Аппаратура, материалы и реактивы по ГОСТ 9.048—89.

3.4. Подготовка к испытаниям

- 3.4.1. Посуда и материалы по ГОСТ 9.048—89.
- 3.4.2. Среды для выращивания и хранения чистых культур грибов и для испытаний готовят по ГОСТ 9.048—89.
 - 3.4.3. Рецептура сред приведена в табл. 1.
- 3.4.4. Чистые культуры грибов пересевают и выращивают по ГОСТ 9.048—89, используя грибы, приведенные в п. 3.2.1.
- 3.4.5. Приготовление суспензии спор грибов и контроль жизнеспособности спор грибов проводят по ГОСТ 9.048—89.

3.5. Проведение испытаний

- 3.5.1. Коническую колбу вместимостью 500 см³, содержащую среду 5 в количестве 300 г, выдерживают при температуре (100±2) °C на водяной бане до полного расплавления среды.
- 3.5.2. Расплавленную питательную среду охлаждают до температуры 40—45 °С и заражают водной суспензией спор грибов, внося последнюю с помощью градуированной пипетки 2 см³ на 100 см³ среды.
- 3.5.3. На застывшую строго горизонтальную поверхность среды ставят с помощью пинцета 3 полных металлических цилиндра, в каждый из которых вносят по 0,1 см³ испытательной СОЖ.
 - 3.5.2, 3.5.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).
 - 3.5.4, 3.5.5. (Исключены, Изм. № 1).
- 3.5.6. Чашки Петри помещают в эксикатор, на дно которого налита дистиллированная вода. Эксикатор устанавливают в термостат с температурой (28±2) °C.
- 3.5.7. Пробы выдерживают в термостате 28 сут. Через каждые 7 сут крышку эксикатора приоткрывают на 3 мин для притока воздуха.
 - 3.5.8. По окончании испытаний чашки Петри извлекают из эксикатора и осматривают.
 - Оценку грибостойкости СОЖ проводят по трехбалдьной шкале, приведенной в табл. 4.

Таблица 4

Балл	Характеристика балла		
0	Рост плесневых грибов отсутствует. Полная грибостойкость СОЖ.		
I	Рост грибов едва виден. Спорообразование не наблюдается. Удовлетворительная грибостойкость СОЖ,		
П	Рост грибов отчетливо виден, появляется спорообразование. Негрибостойкость СОЖ		

Требования безопасности — по ГОСТ 9.048—89.