
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
33251—
2015

МАСЛА СМАЗОЧНЫЕ И ПРИСАДКИ

Определение фосфора

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2019

Предисловие

Цели, основные принципы и общие правила проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены»

Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН Межгосударственным техническим комитетом по стандартизации МТК 31 «Нефтяные топлива и смазочные материалы», Открытым акционерным обществом «Всероссийский научно-исследовательский институт по переработке нефти» (ОАО «ВНИИ НП») на основе собственного перевода на русский язык англоязычной версии стандарта, указанного в пункте 5

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 27 марта 2015 г. № 76-П)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Молдова	MD	Молдова-Стандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 31 августа 2015 г. № 1244-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 33251—2015 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2017 г.

5 Настоящий стандарт идентичен стандарту ASTM D 1091—11 «Стандартные методы определения фосфора в смазочных маслах и присадках» («Standard test methods for phosphorus in lubricating oils and additives», IDT).

Стандарт разработан Подкомитетом D02.03 «Элементный анализ» Технического комитета ASTM D02 «Нефтепродукты и смазочные материалы».

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного стандарта ASTM для приведения в соответствие с ГОСТ 1.5 (подраздел 3.6).

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных стандартов ASTM соответствующие им межгосударственные стандарты, сведения о которых приведены в дополнительном приложении ДА

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

7 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Сентябрь 2019 г.

Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации.

В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация будет опубликована на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»

© Стандартиформ, оформление, 2016, 2019



В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Сущность метода	2
4 Назначение и применение	2
5 Чистота реактивов	2
6 Отбор проб	2
7 Окисление образца	2
8 Сущность метода	2
9 Аппаратура	3
10 Реактивы	3
11 Проведение испытаний	3
12 Фотометрический (молибдованадиевый) метод	4
13 Сущность метода	5
14 Аппаратура	5
15 Реактивы	5
16 Калибровка и стандартизация	5
17 Проведение испытаний	6
18 Вычисления	7
19 Гравиметрический метод	7
20 Сущность метода	7
21 Аппаратура	7
22 Реактивы	8
23 Проведение испытаний образцов, содержащих только щелочные металлы	8
24 Проведение испытаний образцов, содержащих не только щелочные металлы	9
25 Вычисления	9
26 Контроль качества (QC)	9
27 Протокол испытаний	10
28 Прецизионность и смещение	10
Приложение X1 (справочное) Контроль качества	13
Приложение ДА (справочное) Сведения о соответствии ссылочных стандартов ASTM межгосударственным стандартам	14

МАСЛА СМАЗОЧНЫЕ И ПРИСАДКИ**Определение фосфора**Lubricating oils and additives. Determination of phosphorus

Дата введения — 2017—01—01

1 Область применения

1.1 Настоящий стандарт устанавливает метод определения фосфора в неиспользованных смазочных маслах, присадках к смазочным маслам и их концентратах. Применение настоящего метода не ограничивается типом присутствующих соединений фосфора, это могут быть, например, соединения трех- и пятивалентного фосфора, фосфины, фосфаты, фосфонаты, сульфиды фосфора и т. д., поскольку все они в результате окисления образца при выполнении анализа количественно преобразуются в водный раствор фосфат-иона.

1.2 Значения, установленные в единицах СИ, считают стандартными. В настоящем стандарте другие единицы измерений не используют.

1.3 В настоящем стандарте не предусмотрено рассмотрение всех вопросов обеспечения безопасности, связанных с его использованием. Пользователь настоящего стандарта несет ответственность за обеспечение соответствующих мер безопасности и охраны здоровья и определяет целесообразность применения законодательных ограничений перед его использованием.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты. Для датированных ссылок применяют только указанное издание ссылочного стандарта, для недатированных — последнее издание (включая все изменения).

2.1 Стандарты ASTM¹⁾

ASTM D 1193, Specification for reagent water (Спецификация на реактив воду)

ASTM D 4057, Practice for manual sampling of petroleum and petroleum products (Практика ручного отбора проб нефти и нефтепродуктов)

ASTM D 4177, Practice for automatic sampling of petroleum and petroleum products (Практика автоматического отбора проб нефти и нефтепродуктов)

ASTM D 6299, Practice for applying statistical quality assurance and control charting techniques to evaluate analytical measurement system performance (Практика применения статистических методов контроля качества и построения контрольных карт для оценки характеристик системы аналитических измерений)

¹⁾ Уточнить ссылки на стандарты ASTM можно на сайте ASTM: www.astm.org или в службе поддержки клиентов ASTM: service@astm.org. В информационном томе ежегодного сборника стандартов (Annual Book of ASTM Standards) следует обращаться к сводке стандартов ежегодного сборника стандартов на странице сайта.

3 Сущность метода

3.1 Органический материал из образца удаляют, а фосфор превращают в фосфат-ион окислением серной кислотой, азотной кислотой и пероксидом водорода. Затем используют один из следующих методов:

- окисление образца	Разделы 7—11
- фотометрический (молибдованадиевый) метод	12—18
- гравиметрический метод	19—25

3.2 Если предполагают, что содержание фосфора составляет менее 2 % масс., то используют фотометрический метод; при содержании фосфора 2 % масс. или более используют гравиметрический метод.

4 Назначение и применение

Данные о содержании фосфора в смазочном масле или присадке можно использовать для прогнозирования эксплуатационных характеристик. Настоящий стандарт можно применять для большинства случаев, требующих определения фосфора.

5 Чистота реактивов

5.1 Чистота реактивов

Для испытаний следует использовать реактивы квалификации ч. д. а. Если нет других указаний, все реактивы должны соответствовать требованиям спецификаций Комиссии по аналитическим реактивам Американского химического общества²⁾. Можно использовать реактивы другой квалификации, если чистота реактива не снижает точность определения.

5.2 Чистота воды

Если нет других указаний, используют реактив воду типа II или III по ASTM D 1193.

6 Отбор проб

6.1 Пробы отбирают по ASTM D 4057 или ASTM D 4177.

6.2 Проба и ее аликвота для испытаний должны быть представительными образцами испытуемого материала.

7 Окисление образца

7.1 Область применения

Методы включают процедуру удаления органического материала из образцов неиспользованных смазочных масел, присадок к смазочным маслам и их концентратов и последующее превращение фосфора в фосфат-ион.

8 Сущность метода

Органический материал образца разлагают при окислении серной кислотой, азотной кислотой и пероксидом водорода и переводят фосфор в фосфат-ион. Избыток пероксида водорода удаляют, добавляя водой и выпаривая несколько раз до появления густого белого пара.

²⁾ Reagent Chemicals, American Chemical Society Specifications, American Chemical Society, Washington, D.C. (Химические реактивы. Спецификация Американского химического общества, Вашингтон, округ Колумбия). Предложения по проверке реактивов, не входящих в списки Американского химического общества, — см. Appular Standards for Laboratory Chemicals, BDH Ltd., Poole, Dorset, U.K. (Чистые образцы для лабораторных химикатов), а также The United States Pharmacopeia and National Formulary, U.S. Pharmacopeial Convention, Inc. (USPC), Rockville, MD (Фармакопея США и Национальный фармакологический справочник).

9 Аппаратура

9.1 Колбы для выпаривания

Колбы Кьельдаля с притертой пробкой вместимостью 300 см³.

9.2 Стойка для колб

Стойка для одной или нескольких колб Кьельдаля вместимостью 300 см³, обеспечивающая размещение колбы под углом 45° и подачу тепла только ко дну колбы, при этом ее корпус и горлышко должны быть изолированы от источника нагревания. Приблизительно три четверти горлышка колбы необходимо охлаждать воздушным потоком при температуре окружающей среды, направленным на горлышко колбы. Для нагревания можно использовать пламя газовой горелки Бунзена или электрический нагреватель высокой мощности.

10 Реактивы

10.1 Пероксид водорода (H₂O₂), 30%-ный раствор с содержанием фосфора не более 0,0002 %. (Предупреждение — Концентрированные растворы обладают высокой токсичностью и являются сильными окислителями.)

10.2 Концентрированная азотная кислота (HNO₃) относительной плотностью 1,42.

10.3 Концентрированная серная кислота (H₂SO₄) относительной плотностью 1,84.

10.4 Белое масло, не содержащее фосфора.

10.5 Образцы контроля качества (QC), предпочтительно образцы одного или нескольких видов жидких нефтепродуктов, являющиеся стабильными и представительными для анализируемых образцов. Образцы QC можно использовать для проверки правильности процесса испытания (см. раздел 26).

11 Проведение испытаний

11.1 Взвешивают порцию анализируемого материала в соответствии с таблицей 1 и переносят в колбу Кьельдаля вместимостью 300 см³. Для переноса пробы можно использовать любой способ, предотвращающий попадание пробы на горлышко колбы (см. примечание 1). Добавляют H₂SO₄ (3 см³ — для фотометрического метода или 10 см³ — для гравиметрического метода), помещают стеклянную бусинку диаметром 6 мм (см. примечание 2) и перемешивают содержимое колбы ее вращением.

Таблица 1 — Масса образца

Содержание фосфора, %	Примерная масса образца, г	Точность взвешивания, ± г
Фотометрический (молибдованадиевый) метод		
От 0,002 до 0,2 включ.	2,0	0,004
Св. 0,2 до 2,0 включ.	0,2	0,0004
Гравиметрический метод		
От 2 до 5 включ.	2,0	0,004
Св. 5 до 10 включ.	1,0	0,003
Св. 10 до 15 включ.	0,7	0,002
Св. 15 до 25 включ.	0,4	0,001

11.2 Для обеспечения удовлетворительной точности результатов испытания при небольших количествах фосфора следует соблюдать соответствующие меры предосторожности. Необходимо строго соблюдать чистоту, аккуратность при работе и соответствующие меры предосторожности для предотвращения загрязнений; перед использованием всю лабораторную посуду следует обработать очищающей кислотой или по методике, которая не предполагает использования промышленных моющих средств. Эти средства часто содержат щелочные фосфаты, которые сильно абсорбируются

стеклянными поверхностями и не удаляются при обычной промывке. Желательно для определения фосфора выделить специальную лабораторную посуду.

Примечание 1 — Обычно объемом стеклянной бусинки $0,1 \text{ см}^3$ можно пренебречь. При обработке некоторых фосфорсодержащих соединений иногда возникает бурное кипение, которое можно снизить с помощью стеклянной бусинки. При использовании промышленных средств для предотвращения бурного кипения иногда бывает трудно получить прозрачный раствор для фотометрического определения фосфора (см. разделы 12—18) даже после центрифугирования из-за истирания этих средств при интенсивном кипении.

11.3 Выполняют холостое определение с использованием идентичной процедуры и одинаковых количеств всех реактивов и образца белого масла, не содержащего фосфор. Результаты холостого определения используют в фотометрическом методе (см. разделы 12—18).

11.4 Помещают колбу на стойку в вытяжном шкафу и аккуратно нагревают микрогорелкой до обугливания испытуемого образца, охлаждая горлышко колбы, предпочтительно с использованием потока воздуха (см. примечание 2). Продолжают нагревание до появления густого белого пара (см. примечание 3). Для окисления органического материала при нагревании непрерывно по каплям добавляют $1 \text{ см}^3 \text{ HNO}_3$ (см. примечание 4). После выпаривания HNO_3 и повторного появления белых паров повторяют обработку, используя дополнительную порцию $1 \text{ см}^3 \text{ HNO}_3$ (см. примечание 5). Продолжают добавлять HNO_3 порциями по 1 см^3 до тех пор, пока обрабатываемая смесь не станет темно-соломенного цвета, что указывает на почти полное окисление органического материала.

Примечание 2 — Подачу воздуха, используемого для охлаждения горлышка колбы, следует уменьшать или даже прекращать, чтобы дать парам и дыму улечься из колбы, а образцу дойти до образования густого белого пара. Подачу воздуха не прекращают до полного разложения образца; воздух следует подавать каждый раз перед добавлением порции HNO_3 или H_2O_2 (см. 11.4).

Примечание 3 — Для уменьшения потерь фосфора следует избегать чрезмерного образования паров H_2SO_4 , а также высоты пламени при нагревании колбы выше уровня жидкости. Как показывает практика, при испытании образцов, содержащих неорганические соединения (например, соли бария и свинца), наблюдаются потери фосфора в результате спекания или сплавления фосфата и сульфата со стеклом колбы. Следует после анализа визуально осмотреть высушенную колбу на наличие непрозрачной пленки из сплавленного материала.

Примечание 4 — Добавление HNO_3 не по каплям может привести к образованию и выделению из колбы избыточных количеств паров, приводящих к потере фосфора.

Примечание 5 — Для сокращения потерь H_2SO_4 в процессе выпаривания целесообразно не затягивать стадию образования густого белого дыма между добавлением порций HNO_3 .

11.5 Слегка охлаждают колбу и добавляют 10 капель ($0,5 \text{ см}^3$) H_2O_2 . Нагревают до появления густых белых паров и при кипении осторожно по каплям добавляют $1 \text{ см}^3 \text{ HNO}_3$. После выпаривания HNO_3 и повторного появления густых белых паров повторяют обработку H_2O_2 и HNO_3 до обесцвечивания обрабатываемой смеси, что указывает на полное окисление органического материала. Обычно достаточно четырех обработок. Фиксируют общее количество использованной H_2O_2 и затем используют такое же количество для каждого испытуемого образца и холостого опыта.

11.6 После завершения окисления колбу охлаждают, промывают входное отверстие и горловину небольшим объемом воды (5 см^3) и перемешивают содержимое колбы. Затем колбу возвращают на подставку и продолжают нагревание до появления густых белых паров. Для полного удаления следов H_2O_2 процедуру добавления воды и нагревания до густых белых паров повторяют несколько раз. (**Предупреждение** — Соблюдают осторожность при удалении следов H_2O_2 по процедуре 11.5, чтобы избежать потерь фосфора и предотвратить искажение цвета при фотометрическом определении фосфора по разделам 12—18.)

12 Фотометрический (молибдованадиевый) метод

12.1 Область применения

Настоящий метод применяют для определения общего содержания фосфора менее 2 % масс. (см. примечание 6), вычисляемого в образцах, обработанных по процедуре кислотного окисления, приведенной в разделах 7—11.

Примечание 6 — При содержании фосфора не менее 2 % масс. испытания проводят по разделам 19—25.

13 Сущность метода

После окисления органического материала в испытуемом образце и количественного преобразования фосфора в фосфат-ион регулируют кислотность обрабатываемой смеси и разбавляют до необходимого объема. Добавляют растворы ванадата аммония и молибдата аммония в указанном порядке. Добавление раствора молибдата аммония к кислой смеси фосфата ванадия приводит к образованию молибдованадофосфорной гетерополиокислоты желтого цвета. Несмотря на то что точный состав молибдованадофосфорной кислоты не определен, было установлено, что растворы этого соединения, полученные при точном соблюдении определенных условий, соответствуют закону Бугера — Ламберта — Бера при измерении пропускания в области 420—470 нм в зависимости от содержания фосфора.

14 Аппаратура

14.1 Фотоэлектрический фотометр

Можно использовать спектрофотометр, обеспечивающий пропускание в области 430—460 нм с выделением спектральной полосы 5 нм. Прибор должен быть оснащен вспомогательным оборудованием для работы с кюветами с длиной оптического пути 1, 2 и 5 см и в наличии должен быть их запас. Можно использовать другие приборы, такие как фотоэлектрические фотометры с фильтром.

Примечание 7 — Допускается использовать визуальные цветовые сравнивающие устройства (компараторы) при отсутствии фотометра.

15 Реактивы

15.1 Раствор молибдата аммония

Растворяют 50 г молибдата аммония ($(\text{NH}_4)_6\text{Mo}_7\text{O}_{24}\cdot 4\text{H}_2\text{O}$) в теплой воде и доводят раствор до объема 1000 см³. Перед применением фильтруют раствор.

15.2 Раствор ванадата аммония

Растворяют 2,5 г ванадата аммония (NH_4VO_3) в 500 см³ горячей воды, добавляют 20 см³ концентрированной азотной кислоты (HNO_3 относительной плотностью 1,42) и доводят раствор до объема 1000 см³.

15.3 Стандартный раствор фосфата, содержащий 0,1 мг Р в 1 см³ раствора

Растворяют 0,4393 г дигидрофосфата калия (KH_2PO_4) в воде и доводят раствор до объема 1000 см³. Перед приготовлением раствора дигидрофосфат калия следует дважды перекристаллизовать и высушить под вакуумом.

15.4 Концентрированная серная кислота (H_2SO_4) относительной плотностью 1,84.

15.5 Образцы контроля качества (QC) представляют собой образцы одного или нескольких жидких нефтепродуктов, которые являются стабильными и представительными для анализируемых образцов. Образцы QC можно использовать для проверки правильности процесса испытания в соответствии с разделом 26.

16 Калибровка и стандартизация

16.1 В мерные колбы с притертыми пробками вместимостью 100 см³ помещают 0; 0,4; 0,8; 1,6; 2,4; 4,0; 8,0; 16,0; 24,0 и 32,0 см³ стандартного раствора фосфата. Добавляют такое количество H_2SO_4 любой соответствующей концентрации, чтобы окончательная концентрация кислоты после доведения объема смеси до 100 см³ составляла 0,5 н. Разбавляют до объема 55—60 см³ водой, затем добавляют 10 см³ раствора ванадата аммония, тщательно перемешивают смесь и добавляют 10 см³ раствора молибдата аммония (строго в указанной последовательности). Доводят объем смеси до 100 см³; закрывают пробкой и тщательно перемешивают. Выдерживают не менее 45 мин, но не более 60 мин для проявления цвета.

16.2 Используя кювету с длиной оптического пути 1 см и установку длины волны на 460 нм, регулируют фотометр на снятие показаний пропускания 100 % по стандартному раствору с нулевым

содержанием фосфата (холостая проба). Несмотря на то что поглощение кювет обычно совпадает, для оптимальной работы рекомендуется выделить две кюветы, одну — для холостой пробы, а другую — для растворов стандарта или испытуемого образца. Измеряют пропускание для растворов с содержанием фосфора 0,4; 0,8; 1,6; 2,4 и 3,2 мг, которое должно находиться между 90 % и 20 % соответственно. После проведения измерений возвращаются к кювете с холостой пробой для подтверждения значения пропускания 100,0 % с точностью до 0,2 %. Повторяют измерения стандартных растворов и возвращаются к холостой пробе. Для каждого стандартного раствора получают три значения. На полулогарифмической бумаге строят калибровочный график зависимости среднеарифметического значения пропускания от содержания фосфора. В результате должна быть получена прямая линия.

16.3 Аналогичным способом строят калибровочные графики при длине волны 460 нм для кювет с длиной оптического пути 2 и 5 см, выбирая концентрации фосфора из серии стандартных растворов, имеющих пропускание между 20 % и 90 %.

16.4 В заключение строят калибровочный график для кюветы с длиной оптического пути 5 см при длине волны 430 нм. При этой длине волны молибдованадофосфорная кислота имеет более высокую оптическую плотность, и полученная кривая будет иметь более крутой наклон. Наличие калибровки на второй длине волны обеспечивает двойное преимущество: 1 — повышенную чувствительность в области низких концентраций фосфора и 2 — независимое подтверждение результатов измерений, проведенных на длине волны 460 нм. Согласованность результатов измерений на обеих длинах волн является критерием отсутствия помех.

17 Проведение испытаний

17.1 К образцу в колбе Кьельдаля, охлажденному после разложения (см. 11.5), при визуальном наблюдении добавляют такое количество H_2SO_4 , чтобы довести кислотность приблизительно до половины концентрации, присутствующей в начале процедуры окисления (см. 11.1). Этот этап не всегда используют (см. примечание 8). Охлаждают содержимое колбы и количественно переносят его в мерную колбу вместимостью 100 см³, используя примерно 50 см³ воды. (**Предупреждение** — Следует соблюдать осторожность при добавлении воды к H_2SO_4 . Рекомендуется добавлять воду медленно, небольшими порциями по стенке охлажденной колбы.)

Примечание 8 — Кислотность раствора после окисления кислотой имеет важное значение, поскольку в нейтральном или слишком кислом растворе появляется мешающее определению фосфора оранжево-желтое окрашивание. Кислотность для появления характерного ожидаемого цвета должна соответствовать кислотности раствора H_2SO_4 концентрацией 0,4—0,6 н. Регулирование кислотности может не потребоваться при минимальных потерях H_2SO_4 на стадиях процедуры образования пара при кислотном окислении. Однако может возникнуть необходимость выпаривания H_2SO_4 , чтобы довести кислотность раствора до значения оптимальной нормальности.

17.2 Добавляют по 10 см³ раствора ванадата аммония (см. примечание 9) и раствора молибдата аммония. Важно добавлять эти растворы в указанном порядке, тщательно перемешивая смесь между добавлениями для обеспечения воспроизводимого состава комплексного соединения. Доводят объем смеси до 100 см³, закрывают притертой стеклянной пробкой и тщательно перемешивают. Для появления окрашивания выдерживают не менее 45 мин, но не более 60 мин. Температуру этого раствора поддерживают в пределах 5 °С от температуры выполнения калибровки.

Примечание 9 — Полностью удаляют следы пероксида водорода, поскольку для появления максимальной окраски ванадиевого комплекса с пероксидом водорода необходимо незначительное количество перекиси водорода. Даже следовое количество H_2O_2 наблюдают по красновато-коричневому окрашиванию, получаемому при добавлении ванадата аммония. В таком случае образец бракуют, а этап окисления кислотой выполняют повторно на новом образце.

17.3 При наличии нерастворимого вещества порцию раствора переносят в пробирку для центрифугирования, центрифугируют со скоростью 1200 об/мин в течение 5 мин и декантируют чистую надосадочную жидкость в абсорбционную кювету. При необходимости порцию раствора можно очистить с помощью фильтрующего патрона. Не следует применять фильтровальную бумагу, т. к. на ней может адсорбироваться окрашенное комплексное соединение.

17.4 Если известно приблизительное содержание фосфора, следует выбрать абсорбционную кювету с такой длиной оптического пути, чтобы пропускание составляло от 25 % до 50 %. Для уменьшения погрешности фотометрического измерения следует выбрать такие условия, чтобы получаемые значения находились в пределах указанного диапазона. Если содержание фосфора неизвестно, то опытный

аналитик может визуально выбрать наиболее подходящую для проведения анализа кювету. Если окраска испытуемых образцов слишком интенсивна для непосредственного снятия показаний, то соответствующую аликвоту испытуемого образца переносят в другую мерную колбу и разбавляют раствором холостой пробы, чтобы сохранить установленные концентрации всех реагентов. Измерения проводят при длине волны 460 нм, за исключением очень низких концентраций фосфора (менее 0,25 мг/100 см³), измерения которых проводят при длине волны 430 нм. При снятии показаний раствора холостой пробы регулируют гальванометр на пропускание 100,0 %. Затем в световой пучок помещают кювету с образцом, считывают значение пропускания с точностью до 0,1 % и возвращаются к раствору холостой пробы, чтобы проверить исходную настройку; отклонение при этом не должно превышать 0,2 %. При необходимости повторно проводят регулировку на 100,0 %, получая не менее трех показаний на образцах. Расхождение не должно превышать 0,2 %. Для определения содержания фосфора по калибровочному графику используют среднеарифметическое значение этих показаний.

17.5 Итоговое холостое определение

Несмотря на то что раствор холостой пробы используют при подготовке калибровочного графика, итоговое холостое определение следует выполнять с использованием образца белого масла, не содержащего фосфор. В такой холостой пробе фосфор должен отсутствовать.

18 Вычисления

Вычисляют содержание фосфора, % масс., по формуле

$$\text{Содержание фосфора} = ((P_s - P_b) D 100)/(1000 S), \quad (1)$$

где P_s — содержание фосфора в испытуемом образце, определенное по калибровочному графику, мг;
 P_b — содержание фосфора в итоговом холостом опыте, определенное по калибровочному графику, мг;
 D — коэффициент разбавления, если использовали аликвоту (см. 17.4);
 S — масса испытуемого образца.

19 Гравиметрический метод

19.1 Область применения

Настоящий метод устанавливает определение общего содержания фосфора 2 % масс. и более (см. примечание 10), вычисляемого на основании окисления кислотой исходного образца в соответствии с процедурой окисления по разделам 7—11.

Примечание 10 — При содержании фосфора менее 2 % масс. испытания проводят по разделам 12—18.

20 Сущность метода

После окисления органического материала в испытуемом образце и количественного превращения фосфора в фосфат-ион отделяют его от мешающих металлов осаждением в виде молибдофосфата аммония в растворе азотной кислоты. После получения аммиачного раствора фосфат-иона фосфор осаждают в виде магний-аммоний-фосфата, прокаливают и взвешивают полученный пирофосфат магния.

21 Аппаратура

21.1 Электрическая муфельная печь, обеспечивающая нагревание от 200 °С до 1100 °С и поддержание температуры (1050 ± 50) °С.

21.2 Фильтрующий тигель

Фарфоровые тигли вместимостью 25 см³ с пористым дном, обеспечивающие удерживание мелкозернистого осадка³⁾.

³⁾ Подходящими являются тигель Selas № 3001 и тигель Гуча.

22 Реактивы

22.1 Концентрированный гидроксид аммония (NH_4OH) относительной плотностью 0,90.

22.2 Гидроксид аммония, раствор 3:5. Смешивают три объема концентрированного NH_4OH с пятью объемами воды.

22.3 Гидроксид аммония, раствор 1:24. Смешивают один объем концентрированного NH_4OH с 24 объемами воды.

22.4 Нитрат аммония (NH_4NO_3) кристаллический.

22.5 Раствор нитрата аммония

Растворяют 50 г кристаллического NH_4NO_3 в воде и доводят объем до 1000 см³.

22.6 Концентрированная соляная кислота (HCl) относительной плотностью 1,19.

22.7 Магнезиальная смесь

Растворяют 50 г хлорида магния ($\text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$) и 100 г хлорида аммония (NH_4Cl) в 500 см³ воды, добавляют небольшой избыток NH_4OH и оставляют на ночь. Фильтруют, подкисляют соляной кислотой, доводят объем смеси до 1000 см³.

22.8 Раствор индикатора метилового красного (1 г/дм³)

Растворяют 0,5 г индикатора метилового красного в 300 см³ спирта [95%-ный этиловый спирт или денатурированный спирт, соответствующий формуле № 3А по номенклатуре Бюро по контролю за оборотом алкоголя, табака и огнестрельного оружия (АТФ)] и доводят раствор водой до объема 500 см³.

22.9 Реактив молибдата аммония

Растворяют 100 г молибдата аммония ($(\text{NH}_4)_6\text{Mo}_7\text{O}_{24} \cdot 4\text{H}_2\text{O}$) в 400 см³ воды. Добавляют 80 см³ концентрированного NH_4OH (относительной плотностью 0,90) и при появлении осадка фильтруют. Смешивают 400 см³ HNO_3 (относительной плотностью 1,42) с 600 см³ воды. Реактив молибдата аммония готовят перед использованием из вышеуказанных растворов путем медленного добавления к одному объему раствора молибдата аммония двух объемов разбавленной HNO_3 при интенсивном перемешивании.

22.10 Азотная кислота, раствор 1:1

Смешивают равные объемы HNO_3 (относительной плотностью 1,42) и воды.

22.11 Образцы контроля качества (QC) представляют собой образцы одного или нескольких жидких нефтепродуктов, которые являются стабильными и представительными для анализируемых образцов. Образцы QC можно использовать для проверки правильности процесса испытания (см. раздел 26).

23 Проведение испытаний образцов, содержащих только щелочные металлы

23.1 Колбу Кьельдаля (см. 11.5) охлаждают, содержимое переносят в стакан вместимостью 400 см³ и ополаскивают колбу небольшими порциями воды до получения объема раствора примерно 100 см³. Кипятят раствор 5—10 мин, охлаждают до температуры окружающей среды и добавляют концентрированный NH_4OH до нейтральной реакции по метиловому красному. Подкисляют раствор HCl и добавляют еще 1 см³ концентрированной HCl .

23.2 К полученному раствору медленно добавляют 20 см³ магнезиальной смеси при непрерывном перемешивании и затем охлаждают раствор в бане со льдом до температуры ниже температуры окружающей среды. Затем медленно при непрерывном перемешивании добавляют концентрированный NH_4OH до щелочной реакции раствора. Перемешивание продолжают до образования основной части осадка (см. примечание 11), затем дополнительно добавляют 5 см³ концентрированного NH_4OH и выдерживают осадок в течение ночи.

23.3 Полученный осадок фильтруют через взвешенный фарфоровый фильтровальный тигель мелкой пористости, промывают разбавленным NH_4OH (1:24) и сушат в печи. Тигель с осадком помещают в холодную печь, постепенно повышают температуру до красного каления и прокалывают при температуре $(1050 \pm 50)^\circ\text{C}$ в течение 30—40 мин. Прокалывание повторяют до достижения постоянного веса в течение таких же периодов.

Примечание 11 — Для обеспечения максимальной точности результатов испытания сначала следует проверить технику осаждения на известных образцах неорганических соединений. Повторное осаждение иногда помогает получить более точные результаты.

24 Проведение испытаний образцов, содержащих не только щелочные металлы

24.1 Колбу Кьельдаля (см. 11.5) охлаждают, добавляют к содержимому 40—50 см³ воды, охлаждают до температуры окружающей среды и полученный раствор фильтруют через беззольную бумагу средней пористости. Собирают фильтрат в широкогорлую колбу Эрленмейера вместимостью 500 см³, оснащенную стеклянной пробкой. Тщательно ополаскивают колбу Кьельдаля и фильтр водой, добавляя промывные воды к фильтрату, бумагу утилизируют. Кипятят раствор несколько минут и охлаждают до температуры окружающей среды. Добавляют концентрированный NH₄OH до нейтральной реакции по метиловому красному; затем добавляют HNO₃ (1:1) до изменения окрашивания на красный цвет. Раствор концентрируют или разбавляют приблизительно до объема 150 см³.

24.2 Добавляют 15 г кристаллического NH₄NO₃ и перемешивают содержимое колбы круговыми движениями до полного растворения. Доводят температуру смеси до 35 °С — 40 °С и добавляют 240 см³ свежеприготовленного реактива молибдата аммония. Колбу закрывают пробкой, энергично встряхивают ее содержимое 4—6 мин и выдерживают не менее 2 ч или, предпочтительно, оставляют на ночь. Содержимое колбы фильтруют через беззольную бумагу средней пористости. Промывают осадок раствором NH₄NO₃. Не переносят весь осадок из колбы на фильтр, его оставляют для последующей обработки. Осадок на фильтре промывают несколько раз раствором для промывки, при этом следят, чтобы уровень раствора не поднимался выше края бумаги в воронке, т. к. осадок имеет склонность к сползанию.

24.3 Помещают под воронку чистый стакан вместимостью 400 см³ и растворяют осадок на бумаге с помощью NH₄OH (3:5). Осадок, оставшийся в колбе по 24.2, растворяют в небольшом количестве NH₄OH и переносят полученный раствор на фильтр. Колбу промывают четыре раза горячей водой, один раз NH₄OH (3:5) и еще один раз водой. Осадок, оставшийся на бумаге, утилизируют. Раствор упаривают до объема 90—100 см³, подкисляют HCl и добавляют еще 1 см³ HCl. Не следует обращать внимание на осадок молибдофосфата аммония, который может образоваться в этот момент.

24.4 К полученному раствору медленно добавляют 20 см³ магниальной смеси при непрерывном перемешивании и затем охлаждают раствор в бане со льдом до температуры ниже температуры окружающей среды. Затем медленно при непрерывном перемешивании добавляют концентрированный NH₄OH до щелочной реакции раствора. Перемешивание продолжают до образования основной части осадка (см. примечание 11), затем дополнительно добавляют 5 см³ концентрированного NH₄OH и выдерживают осадок в течение ночи.

24.5 Полученный осадок фильтруют через взвешенный фарфоровый фильтровальный тигель мелкой пористости, промывают разбавленным NH₄OH (1:24) и сушат в печи. Тигель с осадком помещают в холодную печь, постепенно повышают температуру до красного каления и прокаливают при температуре (1050 ± 50) °С в течение 30—40 мин. Прокаливание повторяют до достижения постоянного веса в течение таких же периодов.

25 Вычисления

Вычисляют содержание фосфора, % масс., по формуле

$$\text{Содержание фосфора} = (P \cdot 27,84) / W, \quad (2)$$

где P — масса пирофосфата магния, г;

W — масса использованного образца, г.

26 Контроль качества (QC)

26.1 Правильность работы прибора проверяют с помощью анализа образца QC (см. 10.5, 15.5 и 22.11).

26.1.1 Если для испытательного оборудования установлены протоколы контроля качества/обеспечения качества (QC/QA), их можно использовать для подтверждения достоверности результатов испытания.

26.1.2 Если для испытательного оборудования не установлены протоколы QC/QA, в качестве системы QC/QA можно использовать приложение X1.

27 Протокол испытаний

Записывают результаты испытаний с точностью до 0,1 % масс. с указанием обозначения настоящего стандарта.

28 Прецизионность и смещение

28.1 Отсутствуют данные, что прецизионность методов была получена в соответствии с принятыми в настоящее время руководствами.

28.2 Прецизионность методов испытаний была получена статистической обработкой результатов межлабораторных исследований.

28.2.1 Повторяемость (сходимость)

Расхождение результатов последовательных испытаний, полученных одним и тем же оператором на одной и той же аппаратуре при постоянных рабочих условиях на идентичном испытуемом материале в течение длительного времени при нормальном и правильном выполнении метода, может превышать следующие значения только в одном случае из двадцати:

- фотометрический метод — см. рисунок 1;
- гравиметрический метод — см. рисунок 2.

Повторяемость (сходимость), % масс.

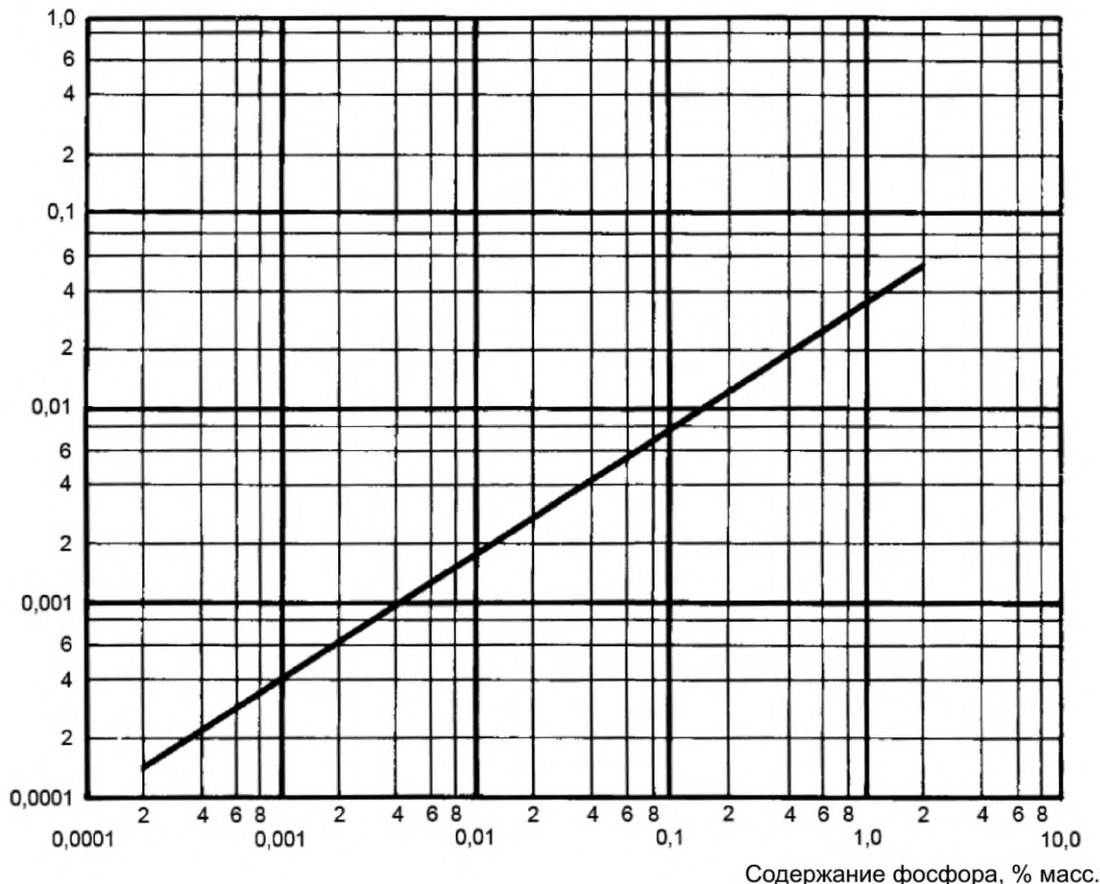


Рисунок 1 — Повторяемость (сходимость) результатов испытаний, полученных фотометрическим методом

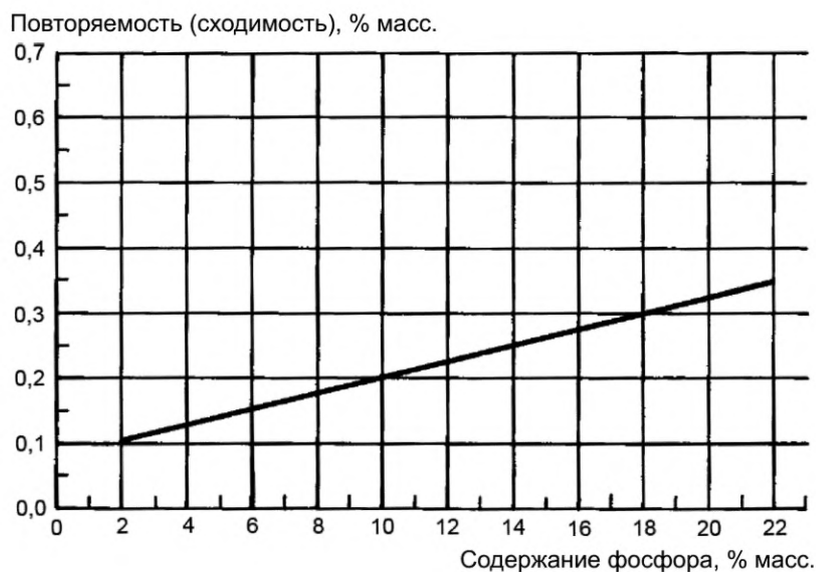


Рисунок 2 — Повторяемость (сходимость) результатов испытаний, полученных гравиметрическим методом

28.2.2 Воспроизводимость

Расхождение результатов двух единичных и независимых испытаний, полученных разными операторами в разных лабораториях на идентичном испытуемом материале в течение длительного времени при нормальном и правильном выполнении метода, может превышать следующие значения только в одном случае из двадцати:

- фотометрический метод — см. рисунок 3;
- гравиметрический метод — см. рисунок 4.

28.3 Смещение

Смещение настоящих методов испытаний не определено в связи с отсутствием соответствующего стандартного эталонного материала с известным содержанием фосфора в жидком нефтепродукте.

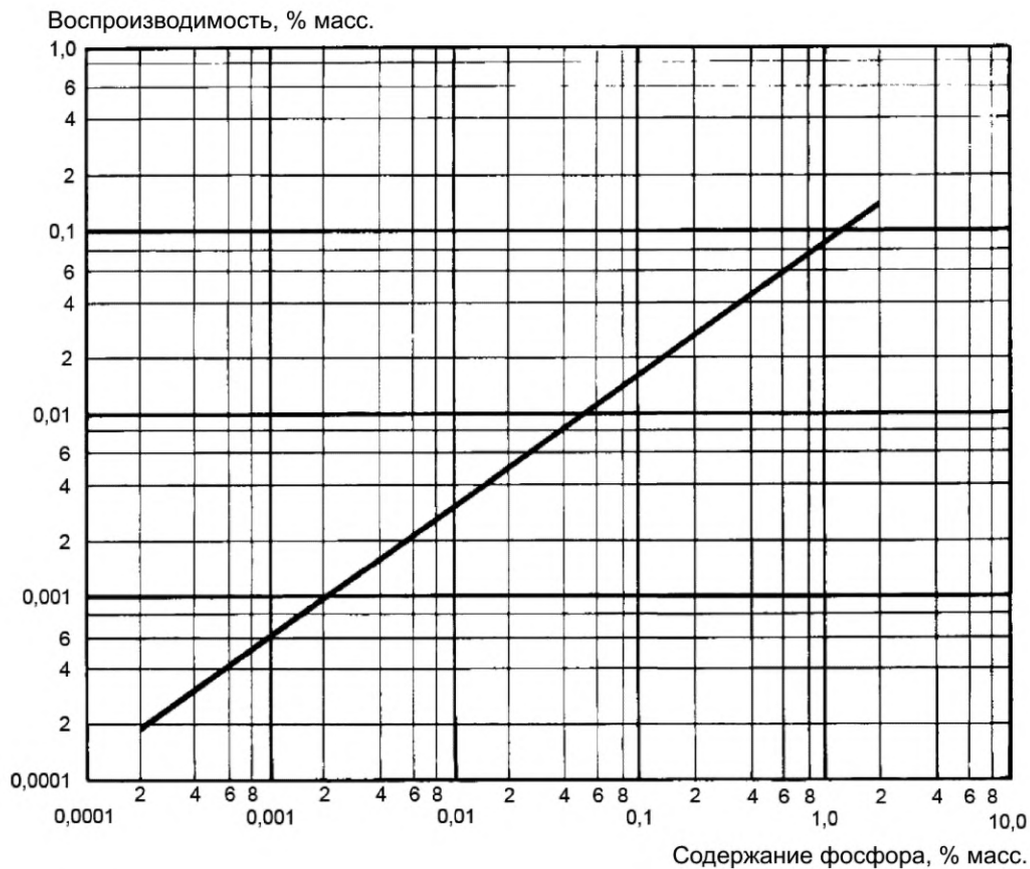


Рисунок 3 — Воспроизводимость результатов испытаний, полученных фотометрическим методом

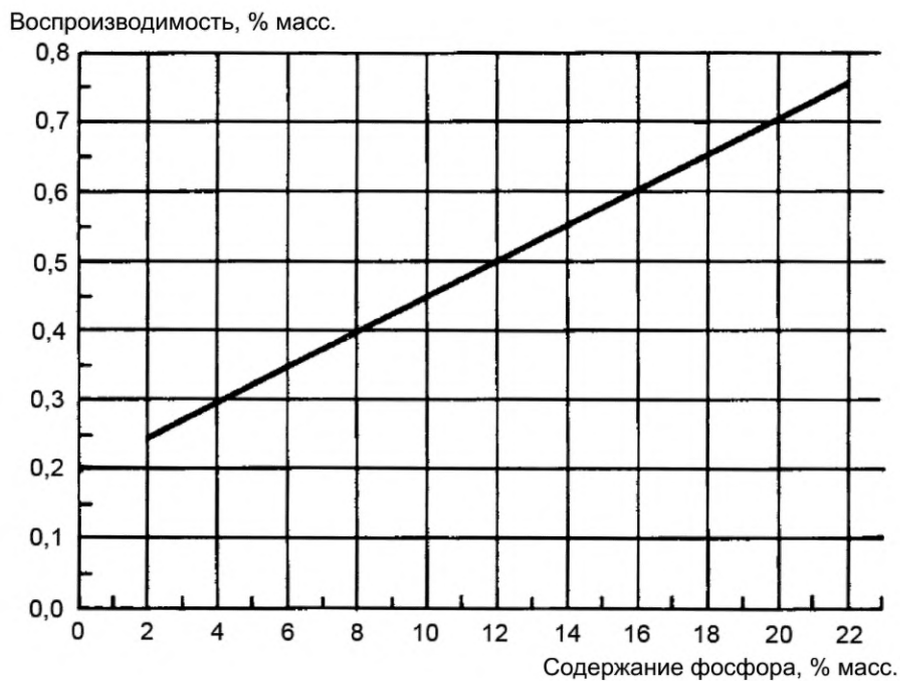


Рисунок 4 — Воспроизводимость результатов испытаний, полученных гравиметрическим методом

**Приложение X1
(справочное)****Контроль качества**

X1.1 Испытывая образец QC, подтверждают рабочие характеристики прибора или процедуры испытания.

X1.2 Перед проведением контроля процесса измерения пользователь должен определить среднее значение и контрольные пределы образца QC в соответствии с ASTM D 6299⁴⁾,⁵⁾.

X1.3 Статус статистического контроля всего процесса испытания (см. ASTM D 6299⁴⁾,⁵⁾ определяют по результатам испытаний образцов QC с помощью контрольных карт или другим статистически равноценным методом. При получении результатов, выпадающих из контрольных пределов, должны быть установлены основные причины, которые могут, но не обязательно, указывать на необходимость калибровки приборов.

X1.4 При отсутствии определенных требований к частоте испытаний образца QC она зависит от критичности измеряемого параметра, стабильности процесса испытания и требований заказчика. Обычно испытание образца QC выполняют ежедневно. При ежедневном испытании большого количества образцов частоту испытаний образцов QC увеличивают. Если доказано, что испытания находятся под статистическим контролем, частоту испытаний образцов QC можно уменьшить. Прецизионность для образца QC должна соответствовать прецизионности настоящего метода для обеспечения качества результатов испытаний⁵⁾.

X1.5 Рекомендуется, чтобы тип обычно используемого образца QC по возможности был представительным для регулярно испытываемых материалов. Необходимо на предполагаемый период использования обеспечить достаточный запас материала образца QC, однородного и стабильного при предполагаемых условиях хранения.

⁴⁾ MNL 7 Manual on presentation of data control chart analysis, 6th edition, ASTM International, W. Conshohocken, PA (Руководство по представлению данных анализа контрольных данных).

⁵⁾ «TQA in the petroleum and lubricant testing laboratories» (Комплексное обеспечение качества в испытательных лабораториях нефтепродуктов и смазочных материалов). Можно получить при запросе в ASTM Headquarters.

Приложение ДА
(справочное)

Сведения о соответствии ссылочных стандартов ASTM межгосударственным стандартам

Таблица ДА.1

Обозначение ссылочного стандарта ASTM	Степень соответствия	Обозначение и наименование соответствующего межгосударственного стандарта
ASTM D 1193	—	*
ASTM D 4057	—	*
ASTM D 4177	—	*
ASTM D 6299	—	*
* Соответствующий межгосударственный стандарт отсутствует. До его принятия рекомендуется использовать перевод на русский язык данного стандарта ASTM.		

УДК 665.765+665.7.038:543.632.471:006.354

МКС 75.100

Ключевые слова: смазочные масла, присадки, фосфор, определение

Редактор *Н.Е. Рагузина*
Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*
Корректор *Е.Р. Ароян*
Компьютерная верстка *С.В. Сухарева*

Сдано в набор 24.09.2019. Подписано в печать 28.10.2019. Формат 60 × 84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 2,33. Уч.-изд. л. 1,90.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ИД «Юриспруденция», 115419, Москва, ул. Орджоникидзе, 11.
www.jurisizdat.ru y-book@mail.ru

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
для комплектования Федерального информационного фонда стандартов,
117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru