

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО  
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ  
СТАНДАРТ  
РОССИЙСКОЙ  
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р ЕНИСО  
12205—  
2007

Нефтепродукты

ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОКИСЛИТЕЛЬНОЙ  
СТАБИЛЬНОСТИ ДИСТИЛЛЯТНЫХ ТОПЛИВ

EN ISO 12205:1996  
Petroleum products — Determination of the oxidation stability  
of middle-distillate fuels  
(IDT)

Издание официальное

БЗ 11—2007/401



Москва  
Стандартинформ  
2008

## Предисловие

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0—2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения»

### Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН Открытым акционерным обществом «Всероссийский научно-исследовательский институт по переработке нефти» (ОАО «ВНИИНП») на основе аутентичного перевода стандарта, указанного в пункте 4, выполненного ФГУП «Стандартинформ»

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 31 «Нефтяные топлива и смазочные материалы»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 декабря 2007 г. № 598-ст

4 Настоящий стандарт идентичен региональному стандарту ЕН ИСО 12205:1996 «Нефтепродукты. Определение стойкости к окислению среднедистиллятных топлив» (EN ISO 12205:1996 «Petroleum products — Determination of the oxidation stability of middle-distillate fuels»).

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного международного стандарта для приведения в соответствие с ГОСТ Р 1.5—2004 (подраздел 3.5).

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных международных стандартов соответствующие им национальные стандарты Российской Федерации, сведения о которых приведены в дополнительном приложении В

### 5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

*Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячно издаваемых информационных указателях «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет*

© Стандартинформ, 2008

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	Термины и определения . . . . .	1
4	Сущность метода . . . . .	2
5	Реактивы и материалы . . . . .	2
6	Аппаратура . . . . .	2
7	Подготовка аппаратуры . . . . .	4
8	Отбор проб . . . . .	4
9	Подготовка проб . . . . .	5
10	Проведение испытания . . . . .	5
	10.1 Фильтрование испытуемой пробы . . . . .	5
	10.2 Сборка аппаратуры . . . . .	5
	10.3 Охлаждение пробы . . . . .	5
	10.4 Определение количества отфильтрованных нерастворимых веществ . . . . .	5
	10.5 Определение количества смолистых (клейких) нерастворимых веществ . . . . .	6
11	Обработка результатов . . . . .	6
	11.1 Отфильтрованные нерастворимые вещества . . . . .	6
	11.2 Смолистые (клейкие) нерастворимые вещества . . . . .	6
	11.3 Общее количество нерастворимых веществ . . . . .	7
12	Оформление результатов . . . . .	7
13	Прецизионность . . . . .	7
	13.1 Повторяемость $r$ . . . . .	7
	13.2 Воспроизводимость $R$ . . . . .	7
14	Протокол испытания . . . . .	8
Приложение А (справочное) Библиография . . . . .		9
Приложение В (справочное) Сведения о соответствии национальных стандартов Российской Федерации ссылочным международным стандартам . . . . .		10

Нефтепродукты

ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОКИСЛИТЕЛЬНОЙ СТАБИЛЬНОСТИ ДИСТИЛЛЯТНЫХ ТОПЛИВ

Petroleum products. Determination of the oxidation stability of distillate fuels

Дата введения — 2009—01—01

## 1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает метод определения стабильности дистиллятных нефтяных топлив в условиях ускоренного окисления. Этот стандарт не применим к топливам, содержащим мазутные компоненты или компоненты ненефтяного происхождения.

Настоящий метод используется для оценки окислительной стабильности при хранении в условиях испытаний дистиллятных топлив, имеющих температуру начала кипения выше 175 °С и температуру отгона 90 % (об.) ниже 370 °С.

Настоящий метод не применим для прогнозирования количества нерастворимых веществ, образующихся при хранении в резервуаре за какой-либо заданный период времени. Количество нерастворимых веществ зависит от конкретных условий хранения.

**П р и м е ч а н и е** — Окисление — это химический процесс, вызывающий образование смолистых веществ, а также нерастворимых веществ, остающихся на фильтре. Присутствие таких веществ, как медь и хром, которые являются катализаторами в реакциях окисления, приводит к образованию большего количества нерастворимых веществ.

**Предупреждение** — Применение настоящего стандарта может быть связано с использованием опасных материалов, операций и оборудования. В настоящем стандарте не ставится цель рассмотреть все проблемы безопасности, связанные с его использованием. Пользователь настоящего стандарта несет ответственность за обеспечение безопасности и охраны здоровья, а также за определение (до использования стандарта) применимости действующих нормативных ограничений.

## 2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие международные стандарты:

ИСО 3170:1988 Нефтяные жидкости. Ручной отбор проб

ИСО 3171:1988 Нефтяные жидкости. Автоматический отбор проб из трубопроводов

ИСО 3696:1987 Водадля лабораторного анализа. Технические требования и методы испытаний

ИСО 6246:1981(1995) Нефтепродукты. Содержание смол в легких и среднедистиллятных топливах. Метод выпаривания струей

ИСО 6353-2:1983 с Дополнением 2:1986 Реактивы для химического анализа. Часть 2. Технические условия. Первая группа

## 3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

**3.1 смолистые (клейкие) нерастворимые вещества:** Вещества, которые образуются в результате определенных условий испытания дистиллятных топлив и оседают на стеклянных поверхностях аппаратуры после удаления топлива из системы.

**3.2 отфильтрованные нерастворимые вещества:** Вещества, которые образуются в результате определенных условий испытания дистиллятных топлив и могут быть удалены из топлива фильтрацией. Это вещества, находящиеся в топливе во взвешенном состоянии, и вещества, которые легко удаляются с помощью углеводородного растворителя из аппарата для окисления.

**3.3 природная (собственная) стабильность:** Устойчивость к изменениям при воздействии воздуха, но при отсутствии воздействия других факторов окружающей среды (таких как вода, реагирующие металлические поверхности или грязь).

**3.4 общее количество нерастворимых веществ:** Сумма смолистых и отфильтрованных нерастворимых веществ.

**3.5 нулевое время:** Время, когда первый аппарат для окисления помещают в нагревательную баню.

## 4 Сущность метода

4.1 Испытуемый образец отфильтрованного дистиллятного топлива окисляют при температуре 95 °С в течение 16 ч, барботируя через него кислород. После окисления испытуемый образец охлаждают до комнатной температуры и фильтруют для определения количества отфильтрованных нерастворимых веществ. Затем из аппарата с помощью тройного растворителя удаляют смолистые нерастворимые вещества. Для определения количества смолистых нерастворимых веществ тройной растворитель удаляют испарением. Сумму смолистых и отфильтрованных нерастворимых веществ записывают как общее количество нерастворимых веществ.

## 5 Реактивы и материалы

Для получения тройного растворителя используют растворители тех марок, которые применяют для лабораторных исследований и которые соответствуют требованиям ИСО 6353-2 или более высокого класса.

Вода должна соответствовать классу 3 ИСО 3696.

П р и м е ч а н и е — Было установлено, что растворители определенных товарных марок, используемые в данном методе испытания, могут иметь уровни загрязнения, которые влияют на результаты испытаний.

5.1 Ацетон,  $\text{CH}_3\text{COCH}_3$ .

5.2 Толуол,  $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_3$ .

5.3 Метанол,  $\text{CH}_3\text{OH}$ .

5.4 Тройной растворитель, представляющий собой смесь, которая состоит из равных объемов ацетона (5.1), толуола (5.2) и метанола (5.3).

5.5 Изooктан, 2,2,4-триметилпентан,  $\text{CH}_3\text{C}(\text{CH}_3)_2\text{CH}_2\text{CH}(\text{CH}_3)\text{CH}_3$ , чистота не менее 99,5 %.

5.6 Кислород, чистота не менее 99,5 %.

Если кислород подается по заводской системе труб (централизованно), рядом с нагревательной баней (6.2) должен быть предусмотрен фильтр. Подачу кислорода регулируют с помощью соответствующей регулирующей системы.

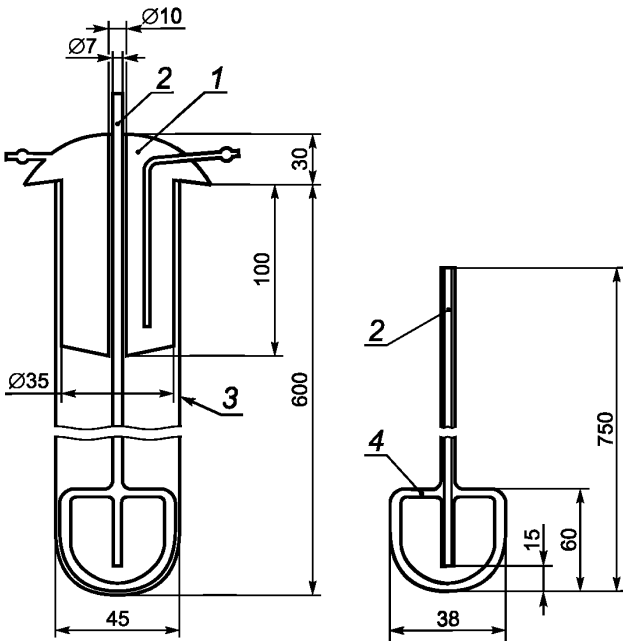
## 6 Аппаратура

Чтобы гарантировать точность получаемых результатов, вся измерительная аппаратура должна быть откалибрована и поверена, ее рабочие характеристики должны периодически проверяться (в соответствии с инструкциями изготовителя аппаратуры).

6.1 Аппарат для окисления из боросиликатного стекла, приведенный на рисунке 1, состоит из пробирки, конденсатора и трубки для подачи кислорода.

Если для настоящего испытания используют аппаратуру, применяемую в испытаниях по [1] (Приложение А), в соответствии с которой используют змеевики из меди и стали, необходимо удалить из аппаратуры все части, которые могут содержать эти металлы, и провести тщательную чистку аппаратуры перед ее использованием.

Чтобы исключить присутствие ионов хрома, а также защитить персонал лаборатории от потенциально опасного для здоровья воздействия, при применении настоящего метода не следует использовать для очистки стеклянных элементов аппаратуры хромовую смесь.



1 — стеклянный конденсатор; 2 — трубка из боросиликатного стекла для подачи кислорода; 3 — пробирка из боросиликатного стекла; 4 — стержень из боросиликатного стекла диаметром 6 мм

Рисунок 1 — Аппарат для окисления

6.2 Нагревательная жидкостная баня, оборудованная регулирующим устройством, поддерживающим температуру топлива в аппарате для окисления ( $95,0 \pm 0,2$ ) °C (примечание 2).

Баня должна быть оснащена подходящим перемешивающим устройством, обеспечивающим одинаковую температуру по всему объему, и должна быть достаточно большой, чтобы в ней помещалось нужное количество аппаратов, погруженных на глубину приблизительно 350 мм. Кроме того, конструкция бани должна быть такой, чтобы во время процедуры окисления на испытуемый образец не попадал свет. В бане на каждый аппарат должно приходиться не менее 6 дм<sup>3</sup> жидкости.

#### П р и м е ч а н и я

1 Установлено, что для поддержания температуры испытуемого образца в заданном диапазоне, температура бани должна быть от 95,5 °C до 95,8 °C.

2 Подходит также баня в виде металлического блока, соответствующая тем же самым требованиям по вместимости и регулированию.

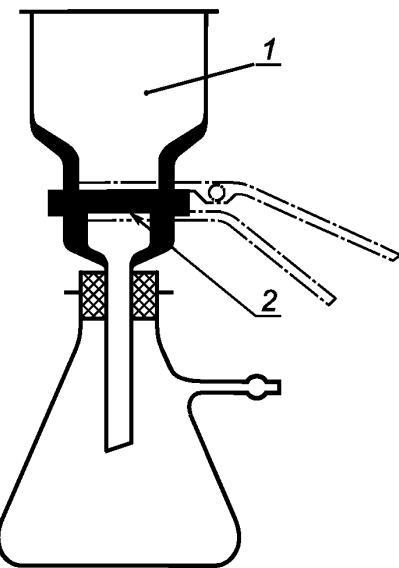
6.3 Расходомеры, предназначенные для измерения скорости потока кислорода ( $3,0 \pm 0,3$ ) дм<sup>3</sup>/ч. Для каждого аппарата должен быть предусмотрен отдельный расходомер.

6.4 Термостат, используемый для сушки отфильтрованных материалов и безопасного испарения растворителя при температуре ( $80 \pm 2$ ) °C.

6.5 Термостат для сушки стеклянной посуды при температуре ( $105 \pm 5$ ) °C.

6.6 Комплект для фильтрования в сборе, как показано на рисунке 2, способный поддерживать фильтр (6.7).

6.7 Фильтр из нейлоновой мембранны диаметром 47 мм с名义ным диаметром пор 0,8 мкм.



1 — фильтровальная воронка; 2 — опора для фильтра

Рисунок 2 — Комплект для фильтрования

# **ГОСТ Р ЕН ИСО 12205—2007**

Для предварительного фильтрования используют одиночные фильтры, а для количественного определения отфильтрованных нерастворимых веществ — подходящие по массе пары фильтров.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использовать мембранные фильтры на основе сложных эфиров целлюлозы, хотя рекомендуемые нейлоновые мембранные фильтры более удобны в обращении.

**6.8 Испарительные сосуды** — высокие химические стаканы из боросиликатного стекла вместимостью 100 см<sup>3</sup> или 200 см<sup>3</sup> (в зависимости от используемой методики), применяемые для определения количества смолистых нерастворимых веществ (10.5).

**6.9 Аппаратура общего назначения:**

- весы с точностью взвешивания до 0,1 мг;
- нагревательная плита, позволяющая нагревать жидкость в испарительных сосудах (6.8) до температуры 135 °C;
- эксикатор (без поглотителя влаги);
- пинцет с лопаткообразными кончиками для захвата фильтра;
- таймер.

## **7 Подготовка аппаратуры**

### **7.1 Подготовка стеклянной посуды, кроме аппаратов для окисления**

Тщательно промывают стеклянную посуду тройным растворителем (5.4), водой, а затем среднешелочным или нейтральным лабораторным моющим средством. Прополаскивают три раза водой (раздел 5), затем ацетоном (5.1) для удаления воды и дают посуде высохнуть.

### **7.2 Подготовка аппаратов для окисления**

После завершения операций, описанных в 7.1, заполняют пробирку аппарата (6.1) лабораторным моющим средством, разведенным в воде (раздел 5). Устанавливают трубку для подачи кислорода, на трубку устанавливают конденсатор и оставляют аппарат с моющим средством не менее чем на 2 ч. Затем сливают моющее средство, промывают и прополаскивают все части аппарата пять раз водопроводной водой, а затем три раза водой класса 3 (раздел 5). Ополаскивают ацетоном (5.1), сливают его и дают аппарату высохнуть.

### **7.3 Подготовка испарительных сосудов**

Высушивают очищенные испарительные сосуды (6.8) в течение 60 мин в термостате (6.5). Помещают эти химические стаканы в эксикатор (6.9) и дают им охладиться в течение 60 мин. Взвешивают стаканы с точностью до 0,1 мг.

## **8 Отбор проб**

### **8.1 Отбор проб проводят в соответствии с процедурой, описанной в ИСО 3170, ИСО 3171.**

**8.2 Образцы для испытания из этих проб должны отбираться и разделяться после тщательного перемешивания вдали от прямого солнечного света и в месте, в котором будут проводить испытание образца. Хранение образца до испытания, проведение испытания и охлаждение после испытания должны осуществляться в темноте.**

**8.3 Контейнеры для проб должны быть изготовлены из металла и покрыты внутри эпоксидной смолой или аналогичным материалом; перед отбором пробы они должны быть дважды промыты отбираемым топливом. Они могут быть также изготовлены из боросиликатного стекла, если их затем закрывают материалом, не пропускающим свет, или помещают в непрозрачные ящики. Не используют контейнеры из легкоплавкого (натриевого) стекла или пластиковые контейнеры, так как возможно выщелачивание из них пластификаторов.**

**8.4 Анализ образцов топлива проводят как можно быстрее после их получения.**

**П р и м е ч а н и е** — Если образец топлива не может быть испытан в течение суток после отбора, его следует хранить под инертным газом (таким, как азот, не содержащий кислород, аргон или гелий) и при температуре не выше 10 °C, но не ниже, чем его температура помутнения.

## 9 Подготовка проб

9.1 Если проба топлива содержится в канистре, бочке или контейнере, вместимость которого превышает 19 дм<sup>3</sup>, используют процедуры деления на части по 8.2.

9.2 Перед отбором образца для испытаний отливом, с помощью пипетки или с помощью других средств, тщательно перемешивают пробу уменьшенного объема встряхиванием, вращением или другими способами.

9.3 Трубку, пробоотборник, химический стакан или другую аппаратуру или оборудование, которые входят в контакт с полученным материалом пробы, перед использованием промывают тройным растворителем (5.4) и затем частью испытуемого топлива. Пробы, которые перед перемешиванием и отбором аликовтной доли хранились при температуре значительно ниже 10 °С, оставляют для нагревания до комнатной температуры и проверяют их на отсутствие каких-либо нерастворенных парафинов.

**П р и м е ч а н и е** — Нагревание позволяет отделившимся парафинам раствориться, при этом вязкость снижается до уровня, при котором можно эффективно выполнять перемешивание. Перемешивание во время нагревания помогает более быстрому растворению парафинов.

## 10 Проведение испытания

### 10.1 Фильтрование испытуемой пробы

Помещают один фильтр (6.7) на опору для фильтра и прикрепляют фильтровальную воронку к опорной колбе, как это показано на рисунке 2. Создают разряжение в опорной колбе, отсасывая воздух при давлении 80 кПа, при этом абсолютное давление в колбе составляет приблизительно 20 кПа. Пропускают 400 см<sup>3</sup> топлива через фильтр (6.7) в чистую (7.1) стеклянную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, через которую проводят отсос. После завершения фильтрования выбрасывают фильтр. Повторяют эту процедуру фильтрации для каждой испытуемой пробы.

Нельзя использовать одни и те же фильтры для разных проб топлива, поскольку любые вещества, отложившиеся на фильтрах от предыдущей пробы топлива, могут привести к более высокой степени удаления твердых веществ из последующей порции.

### 10.2 Сборка аппаратуры

Устанавливают очищенную трубку для подачи кислорода в очищенную пробирку (7.2) и наливают (350 ± 5) см<sup>3</sup> профильтрованного топлива. Как можно быстрее, но не позднее, чем через 60 мин после измерения количества топлива, погружают аппарат с испытуемым топливом в нагревательную баню (6.2) так, чтобы уровень топлива в аппарате был ниже уровня жидкости в нагревательной бане. В промежуточный период времени пробирку хранят в темноте.

Устанавливают конденсатор над трубкой для подачи кислорода и пробиркой; соединяют конденсатор с водой для охлаждения. Соединяют через расходомер трубку для подачи кислорода с источником подачи и устанавливают подачу кислорода со скоростью (3,0 ± 0,3) дм<sup>3</sup>/ч. Убеждаются, что пробы защищены от света.

Записывают время первого погружения аппарата в баню как нулевое время и выдерживают аппарат в бане в течение (16,00 ± 0,25) ч. Отмечают последовательность размещения аппаратов в бане.

Если число испытательных аппаратов меньше, чем вместимость нагревательной бани, баню следует наполнить пробирками («ложными» аппаратами), содержащими 350 см<sup>3</sup> стабильной жидкости, для которых не требуется трубка для подачи кислорода и конденсатор.

### 10.3 Охлаждение пробы

Удаляют образцы из нагревательной бани в той же последовательности, в какой они были установлены в ней, закрывают отверстие каждого аппарата куском алюминиевой фольги или пластика для предотвращения попадания туда грязи или пыли. Регистрируют время удаления аппаратов из бани как промежуток времени по отношению к нулевому времени. Помещают аппараты в темное вентилируемое место с комнатной температурой, которая должна быть выше температуры помутнения данного топлива. Оставляют испытуемые образцы до тех пор, пока они не охладятся до комнатной температуры, но не дольше чем на 4 ч.

### 10.4 Определение количества отфильтрованных нерастворимых веществ

Собирают комплект для фильтрования в соответствии с рисунком 2, используя одну из пар подобраных по массе фильтров (6.7). Отсасывают воздух (под уменьшенным давлением приблизительно

80 кПа) и пропускают охлажденный испытуемый образец через фильтр. Пропускают порциями все топливо через фильтр, затем промывают пробирку и трубку для подачи кислорода тремя отдельными объемами ( $50 \pm 5$ ) см<sup>3</sup> изооктана (5.5). Пропускают весь растворитель для промывания через фильтр, не разбирая его. После окончания фильтрования отсоединяют верхний фильтр и промывают края воронки вокруг второго фильтра дополнительной порцией ( $50 \pm 5$ ) см<sup>3</sup> изооктана. Фильтрат утилизируют. Сушат два фильтра в течение 30 мин при температуре 80 °C, охлаждают их в течение 30 мин и по отдельности взвешивают верхний (с отфильтрованными нерастворимыми веществами) и нижний (пустой) фильтры с точностью до 0,1 мг.

**П р и м е ч а н и е** — При использовании двух подобранных по массе фильтров предполагается, что на нижнем фильтре не собирается осадок, который прошел через верхний фильтр, и что пустой фильтр используют для учета абсорбции материалов испытуемого образца и растворителя. Однако в некоторых случаях на нижнем фильтре задерживаются вещества, которые прошли через верхний фильтр. Если на нем есть видимые глазом отложения или если увеличение массы нижнего фильтра превышает 10 мг, в вычислениях должна использоваться сумма прращений масс.

Если фильтр сильно забит и процесс фильтрования не может быть закончен за 120 мин, фильтруют оставшееся топливо через другой комплект взвешенных фильтров, воспользовавшись дополнительными ( $50 \pm 5$ ) см<sup>3</sup> изооктана для сквозного промывания фильтра и комплекта для фильтрования.

## 10.5 Определение количества смолистых (клейких) нерастворимых веществ

После завершения промывания пробирки и трубки для подачи кислорода, как указано в 10.4, растворяют смолистые нерастворимые вещества, оставшиеся в этих элементах, с помощью трех равных по объему промывочных порций тройного растворителя (5.4) общим объемом ( $75 \pm 5$ ) см<sup>3</sup>. Затем проверяют пробирку и трубку для подачи кислорода на наличие пятен или окрашивания, указывающих на неполное удаление смолистых веществ. Если такие пятна или окрашивание присутствуют, выполняют промывание четвертой порцией (25 см<sup>3</sup>) тройного растворителя.

Собирают промывочный материал в один или несколько тарированных химических стаканов (6.8) вместимостью 100 см<sup>3</sup>, как это указано в стандарте ИСО 6246, и выпаривают смесь тройного растворителя при температуре 160 °C, используя метод испарения воздушной струей, как описано в стандарте ИСО 6246, либо, в качестве альтернативы, собирают промывочный материал в тарированный химический стакан (6.8) вместимостью 200 см<sup>3</sup> и, соблюдая чрезвычайную осторожность (особенно, если эта процедура выполняется одновременно с несколькими химическими стаканами), испаряют смесь тройного растворителя, поместив стакан на нагретую до температуры 135 °C нагревательную плиту (6.9), установленную в вытяжном шкафу.

После испарения всего растворителя помещают тарированный стакан, содержащий смолистые нерастворимые вещества, в эксикатор (6.9) для охлаждения на 60 мин. Чтобы скорректировать возможное присутствие в растворителях загрязняющих веществ, необходимо выполнить холостое определение содержания смолистых нерастворимых веществ с использованием такого же количества тройного растворителя (5.4), как и при испытаниях топлива. После сушки и охлаждения взвешивают химические стаканы с точностью до 0,1 мг.

# 11 Обработка результатов

## 11.1 Отфильтрованные нерастворимые вещества

Рассчитывают количество отфильтрованных нерастворимых веществ  $A$ , г/м<sup>3</sup>, по формуле

$$A = \frac{m_2 - m_1}{0,35}, \quad (1)$$

где  $m_2$  — масса фильтра с отфильтрованными веществами (верхнего), мг;

$m_1$  — масса пустого (нижнего) фильтра, мг.

## 11.2 Смолистые (клейкие) нерастворимые вещества

Рассчитывают количество смолистых нерастворимых веществ  $B$ , г/м<sup>3</sup>, по формуле

$$B = \frac{(m_6 - m_4) - (m_5 - m_3)}{0,35}, \quad (2)$$

где  $m_6$  — масса химического стакана для испытуемого образца после испытания, мг;  
 $m_4$  — масса химического стакана для испытуемого образца до испытания, мг;  
 $m_5$  — масса химического стакана в холостом опыте после испытания, мг;  
 $m_3$  — масса химического стакана в холостом опыте до испытания, мг.

### 11.3 Общее количество нерастворимых веществ

Рассчитывают общее количество нерастворимых веществ  $C$ , г/м<sup>3</sup>, по формуле

$$C = A + B. \quad (3)$$

**П р и м е ч а н и е** — В некоторых спецификациях могут использоваться применявшиеся ранее единицы измерения «миллиграммы на 100 см<sup>3</sup>». В этом случае полученные выше результаты следует поделить на 10 или в формулах, приведенных в 11.1 и 11.2, в качестве делителя следует использовать число 3,5.

## 12 Оформление результатов

12.1 Фиксируют в протоколе с точностью до 1 г/м<sup>3</sup> общее количество нерастворимых веществ  $C$  и количество использованных фильтров (10.4).

Дополнительно с той же точностью вносят в протокол количество отфильтрованных нерастворимых веществ  $A$  и количество смолистых (клейких) нерастворимых веществ  $B$ .

12.2 Записывают в протокол время, в течение которого аппарат находился в нагревательной бане, если оно отличается от  $(16 \pm 0,25)$  ч.

## 13 Прецизионность

В таблице 1 представлены примеры рассчитанных значений прецизионности, соответствующие нескольким уровням общего количества нерастворимых веществ.

**П р и м е ч а н и е** — Такие же значения повторяемости применимы для определения количества смолистых нерастворимых веществ любым из двух дополнительных методов высушивания.

Т а б л и ц а 1 — Рассчитанные значения прецизионности

Общее количество нерастворимых веществ, г/м <sup>3</sup>	Повторяемость $r$ , г/м <sup>3</sup>	Воспроизводимость $R$ , г/м <sup>3</sup>
15	6,0	11,7
20	6,4	12,6
25	6,8	13,3
30	7,1	14,0

### 13.1 Повторяемость $r$

Расхождение между двумя результатами испытания, полученными одним оператором на одной и той же аппаратуре при постоянно действующих условиях на идентичном испытуемом материале при обычном и правильном выполнении метода испытания, может превышать указанное далее значение только в одном случае из двадцати

$$r = 5,4 \left( \frac{C}{10} \right)^{0,25}, \quad (4)$$

где  $C$  — среднее значение двух результатов определения общего количества нерастворимых веществ, г/см<sup>3</sup>.

### 13.2 Воспроизводимость $R$

Расхождение между двумя единичными и независимыми результатами, полученными разными лаборантами, работающими в разных лабораториях на идентичном испытуемом материале при обычном и правильном выполнении метода испытания, может превышать указанное далее значение только в одном случае из двадцати

$$R = 10,6 \left( \frac{C_1}{10} \right)^{0,25}, \quad (5)$$

где  $C_1$  — среднее значение двух независимых результатов определения общего количества нерас-  
творимых веществ, г/м<sup>3</sup>.

## 14 Протокол испытания

Протокол испытания должен включать (как минимум) следующую информацию:

- а) достаточное количество данных для полной идентификации испытуемого продукта;
- б) ссылку на настоящий стандарт;
- с) результаты испытания (раздел 12);
- д) любые отклонения в соответствии с соглашением или без него от процедуры по настоящему стандарту;
- е) дату проведения испытания.

**Приложение А  
(справочное)**

**Библиография**

- [1] ИСО 4263:1986 Нефтепродукты. Ингибиционные минеральные масла. Определение характеристик окисления

**Приложение В  
(справочное)**

**Сведения о соответствии национальных стандартов Российской Федерации  
ссылочным международным стандартам**

Таблица В.1

Обозначение ссылочного международного стандарта	Обозначение и наименование соответствующего национального стандарта
ИСО 3170:1988	ГОСТ 2517—85 Нефть и нефтепродукты. Методы отбора проб ГОСТ Р 52659—2006 Нефть и нефтепродукты. Методы ручного отбора проб
ИСО 3171:1988	ГОСТ 2517—85 Нефть и нефтепродукты. Методы отбора проб
ИСО 3696:1987	*
ИСО 4263:1986	*
ИСО 6246:1981(1995)	*
ИСО 6353-2:1983	*

\* Соответствующий национальный стандарт отсутствует. До его утверждения рекомендуется использовать перевод на русский язык данного международного стандарта. Перевод данного международного стандарта находится в Федеральном информационном фонде технических регламентов и стандартов.

---

УДК 665.6:546.22.06:006.354

ОКС 75.160.20

Б19

ОКСТУ 0209

---

Ключевые слова: дистиллятные топлива, стойкость к окислению, нерастворимые вещества

---

Редактор *Л.И. Нахимова*  
Технический редактор *В.Н. Прусакова*  
Корректор *В.Е. Нестерова*  
Компьютерная верстка *Л.А. Круговой*

Сдано в набор 22.05.2008. Подписано в печать 09.06.2008. Формат 60 × 84 1/8. Бумага офсетная. Гарнитура Ариал.  
Печать офсетная. Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,10. Тираж 363 экз. Зак. 665.

---

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.  
[www.gostinfo.ru](http://www.gostinfo.ru) [info@gostinfo.ru](mailto:info@gostinfo.ru)

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6.