

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ЕДИНАЯ СИСТЕМА ЗАЩИТЫ ОТ КОРРОЗИИ И СТАРЕНИЯ. МЕТАЛЛЫ И СПЛАВЫ

РАСЧЕТНО-ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫЙ МЕТОД УСКОРЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОРРОЗИОННЫХ ПОТЕРЬ В АТМОСФЕРНЫХ УСЛОВИЯХ

FOCT 9.040-74

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СТАНДАРТОВ СОВЕТА МИНИСТРОВ СССР
Москва

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

Единая система защиты от коррозии и старения

МЕТАЛЛЫ И СПЛАВЫ

Расчетно-экспериментальный метод ускоренного определения коррозионных потерь в атмосферных условиях

Unified system of corrosion and ageing protection Calculated and experimental method for accelerated test of corrosion lossen in atmospheric conditions ГОСТ 9.040—74

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 14 октября 1974 г. № 2328 срок действия установлен

с 01.01 1976 г. до 01.01 1981 г.

Настоящий стандарт распространяется на металлы и сплавы и устанавливает расчетно-экспериментальный метод ускоренного определения коррозионных потерь в зависимости от коррозионной агрессивности атмосферы.

Сущность метода заключается в определении коррозионных потерь на основании результатов комплекса ускоренных испытаний металлов и сплавов (в дальнейшем — образцы) и значений параметров, характеризующих коррозионную агрессивность атмосферы по ГОСТ 9 039—74

Мегод может быть иопользован для ускоренного определения коррозионных потерь анодных покрытий

Метод не применяется:

для металлических систем, например, алюминиевых и магниевых сплавов, нержавеющих и высокопрочных сталей, склонных к местным видам коррозии (корризонному растрескиванию, межкристаллитной коррозии, точечной коррозии), то есть в тех случаях, когда весовые потери полностью не характеризуют их коррозионную стойкость в атмосферных условиях;

для определения коррозионных потерь металлов и сплавов в атмосферных условиях, коррозионная агрессивность которых определяется загрязнениями, харажтерными для целлюлозно-бумажных, химических, металлургических и т. п. производств

1. МЕТОД УСКОРЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОРРОЗИОННЫХ ПОТЕРЬ

1.1. Ожидаемые коррозионные потери за первый год эксплуатации (M) в г/м² рассчитывают по формуле

$$M = (K_{\text{agc}} + a[c]) \tau_{\text{agc}} + K_{\phi as}^{\circ} \cdot \tau_{\phi as}$$

где K^0_{anc} и $K^0_{\phi as}$ — скорости коррозии соответственно под адсорбционной и фазовой пленками влаги в условно чистой атмоофере¹, г/($\mathbf{M}^2 \cdot \mathbf{q}$);

 ускорение ксррозни под адсорбционной пленкой влаги при наличии в атмосфере коррозионно-активного агента², г/(м² ч);

[c] — концентрация коррозионно-активного агента в воздухе;

 $au_{\text{адс}}$ и $au_{\text{фаз}}$ — продолжительность увлажнения поверхности соответственно адсорбционной и фазовой пленками влаги, ч/г.

Ускорение коррозии для промышленной атмосферы (a_1) рассчитывают в $\Gamma/(M^2 + 1)$ на $1 \text{ мг/м}^3 \text{ SO}_2$.

Ускорение коррозии для морской атмосферы (a_2) рассчитывают в г/ $(m^2 \ v)$ на $1 \ mr$ хлор-иона m^2 сут.

Ускорение коррозии для сельской атмосферы принимают рав-

ным нулю.

Для определения коррозионных потерь в атмосфере, загрязненной одновременно сернистым газом и хлоридами, коррозионные потери оценивают по наиболее агрессивному для конкретного металла или сплава загрязнению.

1.2. При расчете не учитывают:

коррозионные потери при относительной влажности менее 70%; изменение скорости коррозии в интервале относительной влажности воздуха от 70 до 100%;

изменение скорости коррозии из-за отклонений температуры и содержания загрязнений в воздухе от их среднегодовых эначений;

изменение скорости коррозии под фазовой пленкой влаги при наличии в атмосфере коррозионно-активных агентов.

- 1.3. Для определения значений $K_{\rm anc}^0$, $K_{\rm фаз}^0$, a_1 и a_2 применяют способы ускоренных испытаний, приведенные в таблице.
- 1.4. Продолжительность увлажнения поверхности адсорбционной и фазовой пленками влаги, а также концентрации коррозион-

¹ За условно чистую атмосферу принимают атмосферу, не содержащую коррознонно-активных агентов

² При расчете коррознонных потерь учитывается загрязнение воздуха сернистым газом и улоридами

Определяемая величина	Наименование способа ускоренных испытаний	Условное обоз- начение способа
K ⁰ адс	Под адсорбционной пленкой влаги в условно чистой атмосфере Под фазовой пленкой влаги в условно чистой	1
$K^0_{\phi a3}$	атмосфере	2
a_1	Под адсорбционной пленкой влаги в атмосфере, сс держащей сернистый газ	3
a_2	Под адсорбционной пленкой влаги при воздей- ствии соляного тумана	4

но-активных агентов в воздухе для конкретных климатических условий устанавливают по ГОСТ 9.039—74.

1.5. При необходимости определения коррозионных потерь за длительное время (свыше одного года) расчет производят по рекомендуемому приложению 1.

2. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЗНАЧЕНИЙ $K_{ m agc}^{0},~K_{ m da3}^{0}$, a_{1} и a_{2}

- 2.1. Определение K_{anc}^0 (способ 1)
- 2.1.1. Отбор образцов
- 2.1.1.1. Для испытаний применяют плоские образцы прямоугольной формы размерами 100×50 , 150×100 и 150×50 мм, массой не более 200 г.

Допускается применять образцы такой же поверхности, но другой формы: в виде дисков, цилиндров, стержней и т. п., а также образцы, имитирующие детали или сборочные единицы.

2.1.1.2. Количество образцов для испытаний должно быть не менее 12 игг.

2.1.2. Оборудование

2.1.2.1. Камера искусственного климата — по ГОСТ 9.012—73, разд. 3. Камера должна обеспечивать параметры с предельными отклонениями не более:

по	относительной влажности возд	цуха,	%			± 3
по	температуре, °С					± 2
по	концентрации сернистого газа,	%	•			± 10
по	выгадению хлоридов, % .					±5

- 2.1.2.2. Весы аналитические с погрешностью взвешивания не более 0,0002 г.
 - 2.1.3. Подготовка к испытанию
- 2.1.3.1. Подготовка образцов к испытанию по ГОСТ 17332—71, разд. 3.
 - 2.1 3.2. Маржировка образцов по ГОСТ 17332, разд. 2.
 - 2.1.4. Проведение испытаний
- 2.1.4.1. Испытания проводят при относительной влажности воздуха 95% и температуре 5, 20 и 40°C.

2.1.4.2. Образцы помещают в камеру, после чего устанавливают температуру, соответствующую одному из значений, указанных в п. 2.1.4.1. Допускается помещать образцы в камеру, в которой заранее установлена заданная температура.

2.1.4.3. Образцы выдерживают в камере при заданной температуре не менее 30 мин, после чего создают требуемую относи-

тельную влажность воздуха.

2.1.4.4. Общая продолжительность испытаний не менее 60 сут. 2.1.4.5. Испытания проводят круглосуточно. Время испытаний отсчитывают с мюмента установления номинальных параметров режима.

Продолжительность вынужденных перерывов в испытаниях (не более 48 ч), а также продолжительность промежуточных съемов образцов не входят в общую продолжительность испытаний

2.1.4.6. Съемы образцов из камеры производят через 10, 20, 40

и 60 сут.

2.1.4.7. После каждого съема максу образцов определяют взвешиванием с предварительной выдержкой их в эксикаторе с силикагелем или хлористым кальцием не менее 24 ч.

2.1.5. Обработка результатов

- 2.1.5.1. Критерием оценки результатов ускоренных испытаний является изменение массы образцов металлов и сплавов.
- 2.1.5.2. Находят среднюю арифметическую величину изменения массы образцов, по которой строят кривые в координатах «коррозионные потери — время» для температур 5, 20 и 40°C.

2.1.5.3. Установившееся значение окорости коррозии г/(м² ·ч) вычисляют по линейным участкам этих кривых для каждой температуры испытаний по формуле

$$K=\frac{M_2-M_1}{\tau_2-\tau_1},$$

где M_2 — коррозионные потери, $r/м^2$ за время τ_2 , ч;

- M_1 коррозионные потери, τ/M^2 за время τ_1 , ч. 2.1.5.4. На основании значений K строят рабочую кривую в координатах $K_{anc}^0 - t^{\circ}C$.
- 2.1.5.5. Значение скорости коррозии под адсорбционной пленкой влаги в условно чистой атмосфере ($K_{
 m anc}^0$) находят по этой кривой, исходя из среднего значения температуры в конкретных климатических условиях по справочному приложению 2.

2.1.6. Требования безопасности

- 2.1.6.1. Требования безопасности при подготовке образцов и проведении испытаний — по ГОСТ 9.012 - 73.
- 2.1.6.2. Электрооборудование камер должно соответствовать пребованиям «Правил устройства электроустановок», «Правил технической эксплуатации электроустановок потребителем»

«Правил техники безопасности при эксплуатации электроустановок потребителем».

- 2.2. Определение K_{diag}^{0} (способ 2).
- 2.2.1. Отбор образцов по п. 2.1.1.
- 2.2.2. Оборудование по п. 2.1.2.
- 2.2.3. Подготовка к испытаниям по п. 2.1.3.
- 2.2.4. Проведение испытаний
- 2.2.4.1. Испытания проводят при относительной влажности воздуха 100% и температуре 5, 20 и 40°С.
- 2.2.4.2. Образцы пюмещают в камеру, температуру и относительную влажность воздуха в которой устанавливают в последовательности, указанной в пп. 2.1.4.2 и 2.1.4.3, после чего поверхность образцов обрызгивают дистиллированной водой по ГОСТ 6709—72.

Обрызгивание образцов производят в течение 5 мин через каждые 4 ч с интенсивностью искусственного дождя от 3 до 10 мм/мин.

2.2.4.3. Общая продолжительность испытаний— не менее 60 сут.

- 2.2.4.4. Съемы и взвешивание образцов производят по п 2.1.4.6 и 2.1.4.7.
 - 2.2.5. Обработка результатов
- 2.2.5.1. Значение скорости коррозии под фазовой пленкой влаги в условно чистой атмосфере ($K_{\rm pas}^0$) определяют в последовательности, установленной для $K_{\rm asc}^0$ по п. 2.1.5.
 - 2.2.6. Требования безопасности по п. 2.1.6.
 - 2.3. Определение a_1 (способ 3).
 - 2.3.1. Отбор образцов по п. 2.1.1.
 - Количество образцов для испытаний должно быть не менее 15 шт.
 - 2.3.2. Оборудование по п. 2.1.2.
 - 2.3.3. Подготовка к испытанию по п. 2.1.3.
 - 2.3.4. Проведение испытаний
- 2.3.4.1. Испытания проводят при относительной влажности воздуха 95%, температуре 20° С и концентрациях сернистого газа 0.5; 2.0 и 6.0 мг/м³.
- 2.3.4.2. Образцы помещают в камеру, в которой устанавливают заданную температуру и относительную влажность воздуха в последовательности, указанной в пп. 2.1.4.2—2.1.4.5, после чего в камеру вводят сернистый газ в одной из концентраций, указанных в п. 2.3.4.1.
 - 2.3.4.3. Общая продолжительность испытаний не менее 20 сут.
- 2.3.4.4. Съемы образцов с испытаний производят через 4, 8, 12, 15 а 20 сут.
 - 2.3.4.5. Взвешивание образцов по п. 2.1.4.7.
 - 2.3.5. Обработка результатов

- 2.3.5.1. Обработку результатов производят по пп. 2.1.5.1. 2.1.5.3.
- 2.3.5.2. На основании значений K, полученных при испытаниях в атмосфере, содержащей сернистый газ, строят кривые в координатах K^{SO_2} $[c]^{\mathrm{SO}_2}$,

где K^{SO_2} — окорость коррозии при испытаниях в атмосфере, содержащей сернистый газ, г/(M^2 ч);

 $[c]^{SO_2}$ — концентрация сернистого газа в мг/м³.

2.3.5.3. На кривой, построенной в координатах $K^{SO_2} - [c]^{SO_2}$, выбирают участок в области концентраций, близких к наблюдаемым в конкретных климатических условиях, и атпроксимируют его прямой.

2.3.5.4. Уккорение коррозии a_1 в г/м 2 ч из расчета на

1 мг/м³ SO₂ вычисляют по формуле

$$a_1 = \frac{K_{2}^{SO_2} - K_{1}^{SO_2}}{[c_2]^{SO_2} - [c_1]^{SO_2}},$$

пде $K_1^{SO_2}$ — скорость коррозии, $\Gamma/(M^2$ ч), при концентрации сернистого газа в апмоофере $[c_1]^{SO_2}$, мт/м³; $K_2^{SO_2}$ — скорость коррозии, $\Gamma/(M^2$ ч), при концентрации серни-

 $K_2^{SO_2}$ — скорость коррозии, г/ (м 2 -ч), при концентрации сернистого газа в атмосфере [c_2] SO_2 , мг/м 3 .

 Π р и м е ч а н и е. При расчете a_1 зависимость скорости коррозии от температуры принимается неизменной при всех концентрациях сернистого газа в атмосфере

2.3.6. Требования безопасности — по п. 2.1.6.

2.4. Определение a_2 (способ 4)

2.4.1. Отбор образцов — по п. 2.1.1.

Количество образцов для испытаний — по п. 2.3.1.

2.4.2. Оборудование

2.4.2.1. Оборудование — по п. 2.1 2

- 2.4.2.2. Аэрозольный аппларат, обеспечивающий распыление соляного тумана из 3%-ного раствора хлористого натрия по ГОСТ 4233—66, ч. д. а., дисперсностью 1—10 мкм (95% капель) и водностью 2—3 г/м³. Дисперсность и водность соляного тумана контролируют по ГОСТ 15151—69.
 - 2.4.3. Подготовка к испытаниям по п. 2.1.3.

2.4.4. Проведение испытаний

- 2.4.4.1. Испытания проводят при относительной влажности воздуха 95%, температуре 20° С и вышадении хлоридов 10, 30 и 60 мг/(м²-сут).
- 2.4.4.2. Образцы помещают в камеру, в которой устанавливают заданную температуру и относительную влажность воздуха в последовательности, указанной в пп. 2.1.4.2—2.1.4.5, и подвергают воздействию соляного тумана.

2.4.4.3. Распыление производят один раз в сутки от 5 до 15 мин в зависимости от заданной величины выпадения хлоридов и кон-

струкции аппарата.

2.4.4.4. Выпадение хлоридов контролируют следующим образом: одновременно с образцами в различных местах камеры помещают не менее трех стеклянных пластин размером 90×120 мм. Спустя 30 мин после распыления пластины вынимают из камеры, смывают дистиллированной водой с их поверхности хлористый натрий и в полученных растворах определяют содержание хлор-иона нефелометрическим способом на приборе ФЭК-Н-57.

2.4.4.5. Общая продолжительность испытаний — не менее 20 сут.

2.4.4.6. Съемы образцов с испытаний — по п. 2.3.4.4.

2.4.4.7. Взвешивание образцов — по п. 2.1.3.8.

2.4.5. Обработка результатов

2.4.5.1. Обработку результатов производят по пп. 2.1.5.1—2.1.5.3.

2.4.5.2. На основании значений K, полученных при испытания ях з атмосфере соляного тумана, строят кривые в координатах

$$K^{\text{Cl}^-}-[c]^{\text{Cl}^-}$$
,

пде K^{Cl} — скорость коррозии при испытаниях в соляном тумане, $\mathbf{r}/(\mathbf{m}^2\cdot\mathbf{q})$;

[c] $^{\text{Cl}}$ — концентрация или выпадение хлоридов в мт/(м 2 сут).

2.4.5.3. На кривой, построенной в координатах $K^{\text{CI}} - - [c]^{\text{CI}}$, выбирают участок в области концентраций, близких к наблюдаемым в конкретных климатических условиях, и аптроксимируют его прямой.

2.4.5.4. Ускорение коррозии (a_2) в $r/м^2$ из расчета на

1 мг/(м²-сут) хлор-иона вычисляют по формуле

$$a_2 = \frac{K_2^{\text{Cl}} - K_1^{\text{Cl}}}{[c_2]^{\text{Cl}} - [c_1]^{\text{Cl}}},$$

пде $K_{\rm I}^{{\rm CI}^-}$ — скорость коррозии, г/(м² ч), при выпадении хлоридов

$$[c_1]^{C1}$$
, MT/(M²·CYT);

 $K_2^{\text{Cl}^-}$ — скорость коррозии, $\mathbf{r}/(\mathbf{M}^2\cdot\mathbf{q})$, при выпадении хлоридов $[c_2]^{\text{Cl}^-}$, мг/($\mathbf{M}^2\cdot\mathbf{q}$ ут).

2.5. Пример определения коррозионных потерь цинка приведен в приложении 3.

ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОЖИДАЕМЫХ КОРООТОННОИ ОТЕРЬ АВ ДЛИТЕЛЬНОЕ ВРЕМЯ ЭКСПЛУАТАЦИИ

1. Коррозионные потери за длительное время эксплуатации (M_{τ}) в г/м² вычисляют по формуле

$$M_{\tau} = M_{\tau}^{n}, \tag{1}$$

где M — коррозионные потери по п. 1.1 настоящего стандарта, r/m^2 ;

т - время, годы;

n — коэффициент, учитывающий влияние продуктов коррозии на скорость коррозионного процесса.

Для стали марки $10XHД\Pi$ расчет M_{τ} на открытом воздухе в сельской и промышленной атмосферах производят по формуле

$$M_{\tau} = M(1 + n \lg \tau). \tag{2}$$

Значения коэффициента n для различных металлов и сплавов приведены в таблице.

	Сельск	ий район	Промышл	енный район	Морс	көй район
Материал	На откры- том воздухе	Под на- весем	На откры- том воздухе	Под на- весом	На откры- том воздухе	Под навесом
Сталь углеро- дистая по ГОСТ 380—71 и ГОСТ 1050—60	1	1,0	0,5	1,0	0,4-0,6	0,8
Сталь марки 10ХНДП	1,0	_	0,2		1,0	
Алюминий и его сплавы марок АМг6М, 1915Т, Д16Т не плакированные по ГОСТ 4884—65 в виде холоднокатаных листов		0,7-1,3	0,4-0,9	0,7-1,3	0,30,8	0,7-1,3
Магниевые спла- вы марок МА8, МА2—1 по ГОСТ 14957—69	0,8-1,3	1,0-1,4	0,8— 1,3	1,0-1,4	0,8—1,8	1,0—1,4

Продолжение

	Co	×	N 77	M M	1 1/		
	Сельский район		Промышлен	ный район	Морской район		
Материал	На откры- том воздухе	Под на- весом	На откры- том воздухе	Под на- весом	На откры- том воздухе	Под навесом	
Цинк по ГОСТ 3640—65	1,0	0,5-1,0	1,0	1,0	0,7—1,0		
Кадмий по ГОСТ 1467—67	0,8	0,8	0,9	1,0	0,8	0,8	
Медь по ГОСТ 859—66	1,0	1,0	0,8-1,0	1,0	0,3-0,7	1,0	
Никель по ГОСТ 849—70 и сплав монель		_	1,0-1,4		0,7—1,0	_	

^{2.} Для вновь разработанных сплавов, а также для металлов и сплавов, не указанных в таблице, значения коэффициента n в формулах (1) и (2) определяют по результатам испытаний на коррозионных испытательных станциях по ГОСТ 17332—71.

Значения средней температуры за год, вычисленные по среднемесячным темтературам для интервала от минус 1°C до максимально наблюдаемой

Наименование пункта	Температура	Наименование пункта	Температура
Алдан	10,3	Кольчугино	14,2
Алма-Ата	13,5	Корсаков	12,8
Анадырь	7,3	Котельный, остров	8,8
Архангельск	9,4	Красноводск	9,5
Астрахань	15.6	Красноярск	11.8
Ачинск	8,1	Куйбышев	9,1
Ашхабад	15,7	Кустанай	18,2
Байкит	10,1	II Кушка	10,3
Байрам-Али	16,0	Ленинград	9,0
Баку	15,0	Мариинск	8,4
Барнаул	11.5	Марково	15,6
Баяндай	11.7	Марре-Сале	12,1
Бикин	13,1	Мелеуз	10,1
Бира	11,8	Минск	9,5
Бисер	9,4	Минусинск	11,9
Благовещенск	12,3	Москва	10,3
Бомнак	12,6	Маргаб	9,9
Верхоянск	8,7	Мурманск	1,5
Вилюйск	11,1	Нарым	15,8
Владивосток	12,6	Нарьян-Мар	11,0
Вологда	10,1	Наяхан	13,6
Врангеля, остров	1,6	Нерченский завод	12,3
Гарм	15,1	Новосибирск	14,4
Грозный	14,2	Ножовка	11,0
Гурьев	17,1	Одесса	9,8
Диксон	2,7	Оймякон	12,4
Дудинка	7,8	Олекминск	4,4
Душанбе	12,4	Оленек	14,1
Енисейск	10,6	Омск	12,7
Жиганск	11,5	Очотск	17,0
Златоуст	12,6	Павлодар	10,0
Илимск	8,2	Петропавловск	11,2
Иркутск	7,4	Петропавловск, маяк	17,1
Казалинск	12,7	Поти	10,2
Калининград	9,0	Рига	10,9
Каргололь	7,6	Репетек	10,9
Кемь, порт	12,1	Ростов-на-Дону	11,8
Кзыл-Орда	12,1	Салехард	7,1
Киев	11,0	Свердловск	7,1
Киров	13,4	Серафимович	11,5
Ключи	7,4	Сочи	4,8
Кокчетав	12,3	Средне-Колымск	6,9

Продолжение

Наименование пункта	Т емпература	Наименование пункта	Температура	
Соргут Сыктывкар Тамбей Татарск Ташкент Тбилиси Термез Тобольск Томск Туркестан Туой-Хоя Туруханск Томень Улан-Уде Усть-Камчатск Усть-Мая Усть-Мая Усть-Хайрюзово	9,2 11,1 8,1 12,9 11,1 7,5 14,4 10,2 16,1 13,1 9,6 10,2 15,7 12,4 9,3 11,1 8,8 3,8 10,4	Уэлен Фергана Фрунзе Хабаровск Хатанга Хибины Холмск Хорог Целиноград Чарджоу Чердынь Чита Шмидта, мыс Якутск Ялта	3,8 14,5 14,4 13,0 6,7 6,2 10,9 13,4 12,0 15,2 10,5 11,1 2,6 12,1 13,0 9,4	

ПРИМЕР ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОРРОЗИОННЫХ ПОТЕРЬ ЦИНКА В ПРИМОРСКОМ РАЙОНЕ

Требуется определить коррозионные потери цинка в заданном приморском районе.

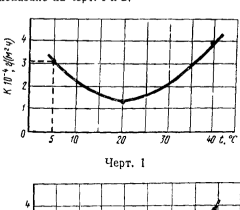
Коррозионная агрессивность атмосферы этого района характеризуется слежующими параметрами

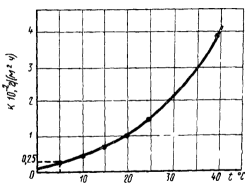
продолжительность увлажнения адсорбционной пленкой влаги — 1100 ч/г; продолжительность увлажнения фазовой пленкой влаги — 2000 ч/г,

средняя температура, вычисленная по среднемесячным значениям температур от минус 1°C до максимально наблюдаемой в этом районе, 5°C; выпадение хлоридов — 10 мг/(м² · сут).

Определение скорости коррозии цинка производят в следующей последо-

- а) проводят ускоренные испытания цинковых образцов способами 1 и 2 по шл. 2.1 и 2.2 настоящего стандарта:
- б) по результатам иопытаний строят по п. 215 настоящего стандарта кривые в координатах «коррозионные потери время» для температур 5, 20 и 40°С,
- в) по этим кривым рассчитывают установившуюся скорость коррозии для каждой температуры и затем строят кривые в координатах «скорость коррозии—температура», как показано на черт. 1 и 2,



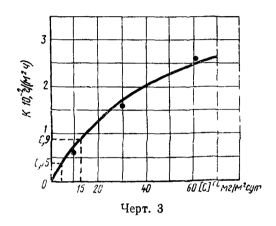


Черт. 2

г) по кривым на черт. 1 и 2 определяют $K^0_{\rm agc}$ и $K^0_{\rm фаз}$ для температуры 5°С.

$$K_{\rm agc}^0 = 3,1\cdot10^{-4} \text{ r/(M}^2\cdot\text{u}); K_{\rm da3}^0 = 2,5\cdot10^{-3} \text{ r/(M}^2\text{ u});$$

- д) проводят ускоренные испытания образцов способом 4 по п. 24 настоящего стандарта и строят кривые в координатах «коррозионные потери время» для каждой величины выпадения хлоридов;
- е) по каждой кривой определяют установившуюся скорость коррозии (аналогично подпункту в) для каждой величины выпадения хлоридов и строят кривую в координатах «скорость коррозии выпадение хлоридов», как показано на черт. 3;



ж) на кривой (см. 4ерт. 3) выбирают по п. 2.4.54 настоящего стандарта участок в области выпадений хлоридов, близких к заданному значению, и рассчитывают ускорение коррозии (a) в $r/(m^2-q)$ по формуле

$$a = \frac{9.0 \cdot 10^{-3} - 3.5 \cdot 10^{-3}}{15 - 5} = 0.55 \cdot 10^{-3}$$
 в расчете на 1 мг/(м² сут) хлоридов,

з) подставляют найденные величины $K^0_{\rm agc}$, $K^0_{\rm фаз}$ и a в формулу, указанную в п. 1 1 настоящего стандарта:

$$M = (3, 1 \cdot 10^{-4} + 0.55 \cdot 10^{-3} \cdot 10) \cdot 1100 + 2.5 \cdot 10^{-3} \cdot 2000 = 11 \text{ r/m}^2.$$

Коррозионные потери цинка за первый год эксплуатации в приморском районе составляют 11 г/м².

Редактор В. В. Чекменева Технический редактор Н. П. Замолодчикова Корректор А. С. Черноусова