

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)
INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й
С Т А Н Д А Р Т

ГОСТ
ISO 11089—
2013

КАУЧУК СИНТЕТИЧЕСКИЙ

Определение противостарителей методом
высокоэффективной жидкостной хроматографии

(ISO 11089:2010, IDT)

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2014

Предисловие

Цели, основные принципы и порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0—92 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2—2009 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, применения, обновления и отмены».

Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 160 «Продукция нефтехимического комплекса», Научно-производственным республиканским унитарным предприятием «Белорусский государственный институт стандартизации и сертификации» (БелГИСС) на основе собственного аутентичного перевода на русский язык международного стандарта, указанного в пункте 4

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 27 сентября 2013 г. № 59-П)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ISO 3166) 004-97	Код страны по МК (ISO 3166) 004-97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Молдова	MD	Молдова-Стандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Украина	UA	Минэкономразвития Украины

4 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ISO 11089:2010 Rubber, raw synthetic — Determination of antidegradants by highperformance liquid chromatography (Каучук синтетический. Определение противостарителей высокоеффективной жидкостной хроматографией).

Международный стандарт разработан подкомитетом SC 3 «Сырье (включая латекс) для резиновой промышленности» технического комитета по стандартизации ISO/TC 45 «Каучук и резиновые изделия» Международной организации по стандартизации (ISO).

Перевод с английского языка (еп).

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного стандарта для приведения в соответствие с ГОСТ 1.5—2001 (подраздел 3.6).

Официальные экземпляры международного стандарта, на основе которого подготовлен настоящий межгосударственный стандарт, имеются в Федеральном информационном фонде технических регламентов и стандартов.

В тексте стандарта ссылки на международные стандарты актуализированы.

Степень соответствия — идентичная (IDT).

5 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 28 марта 2014 г. № 258-ст межгосударственный стандарт ГОСТ ISO 11089—2013 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2016 г.

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

II

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

© Стандартинформ, 2014

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

III

Содержание

1 Область применения	1
2 Сущность метода	1
3 Материалы	2
4 Аппаратура	2
5 Условия хроматографирования	2
6 Проведение испытания	3
7 Оформление результатов	3
8 Прецизионность	3
9 Протокол испытания	3
Приложение А (справочное) Прецизионность	4

КАУЧУК СИНТЕТИЧЕСКИЙ

**Определение противостарителей методом
высокозэффективной жидкостной хроматографии**

Raw synthetic rubber. Determination of antioxidants by high-performance liquid chromatography method

Дата введения — 2016—01—01

Предупреждение — Пользователи настоящего стандарта должны обладать навыками практической работы в лаборатории. Настоящий стандарт не предусматривает рассмотрение всех проблем безопасности, связанных с его применением. Пользователь настоящего стандарта несет ответственность за соблюдение техники безопасности, охрану здоровья, а также за соблюдение требований национального законодательства.

Предупреждение — При выполнении некоторых процедур, установленных настоящим стандартом, могут использоваться или образовываться вещества, или образовываться отходы, представляющие опасность для окружающей среды. Следует руководствоваться соответствующей документацией по безопасному обращению с веществами и утилизации отходов.

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает метод определения в синтетических каучуках следующих противостарителей:

- N-алкил-N'-фенил-*p*-фенилендиамина;
- N-арил-N'-арил-*p*-фенилендиамина;
- поли-2,2,4-trimetil-1,2-дигидрохинолина.

Масла, используемые для наполнения каучука, могут препятствовать определению противостарителей.

Настоящий метод при уточнении можно использовать для определения других аминовых противостарителей.

2 Сущность метода

Количественно экстрагируют из каучука противостаритель, отделяют от других экстрагированных компонентов высокозэффективной жидкостной хроматографией (ВЭЖХ), детектируют пики компонентов и измеряют их площади. Содержание противостарителя в каучуке вычисляют, сравнивая площади пиков компонентов такого же противостарителя известного содержания (контрольного), которые были определены при аналогичных условиях испытания.

П р и м е ч а н и е — Хроматограмма некоторых противостарителей может содержать более одного пика компонентов и соотношение площадей пиков отдельных компонентов может быть разным в зависимости от используемого противостарителя. При использовании данного метода точные результаты получают, если анализируемый и контрольный противостаритель имеют одинаковое количество пиков компонентов с одинаковым соотношением их площадей. Если указанное условие не выполняется, получают недостоверные результаты с погрешностью, обусловленной разным составом контрольного и анализируемого противостарителя.

3 Материалы

3.1 Элюент А — смесь метанола (квалификации для ВЭЖХ) и 0,01 М водного раствора ацетата аммония (квалификации ч. д. а.) в объемном соотношении 1:1.

3.2 Элюент В: метанол (квалификации для ВЭЖХ).

3.3 Растворитель для экстрагирования — смесь изопропанола (квалификации для ВЭЖХ) и дихлорметана (квалификации для ВЭЖХ) в объемном соотношении 2:1.

4 Аппаратура

4.1 Хроматограф для высокоеффективной жидкостной хроматографии, обеспечивающий градиентное элюирование, оснащенный петлей-дозатором вместимостью 10 мм³, детектором с переменной длиной волны в ультрафиолетовой и видимой областях спектра, а также системой интегрирования и регистрации данных.

4.2 Колонка для обращенно-фазовой ВЭЖХ

Допускается использовать разные колонки, обеспечивающие удовлетворительное разделение пиков компонентов противостарителя от пиков других экстрагированных компонентов. Оценку метода проводили с использованием колонок, HYPERSIL ODS и SPHERI-5 ODS¹⁾ с размером частиц 5 мкм. При использовании колонок, отличающихся от указанных в настоящем стандарте, возможно внесение изменений в программу элюирования.

4.3 Ультразвуковая ванна вместимостью приблизительно 2 дм³, работающая при частоте 47,6 кГц ± 10 %.

Допускается использовать ультразвуковую ванну другой вместимости и рабочей частоты, обеспечивающую полную экстракцию противостарителя.

4.4 Аналитические весы, обеспечивающие взвешивание с точностью до 0,01 мг.

5 Условия хроматографирования

5.1 Насос А — элюент А (3.1).

5.2 Насос В — элюент В (3.2).

5.3 Расход — 0,25 см³/мин.

5.4 Температура термостата колонок — 40 °С.

5.5 Объем вводимой пробы — 10 мм³ (10 мкл).

5.6 Длина волны детектора для поли-2,2,4- trimetil-1,2-дигидрохинолина — 233 нм, для другого стабилизатора — 295 нм.

5.7 Опорная длина волны — 550 нм.

5.8 Программа элюирования:

Время, мин	Элюент А, %	Элюент В, %
0	100	0
20	0	100
40	0	100
50	100	0
55	Завершение элюирования	

¹⁾ В продаже имеются колонки HYPERSIL ODS и SPHERI-5 ODS. Информация приведена для удобства пользователей настоящего стандарта и не является рекомендацией ISO по использованию данных колонок.

6 Проведение испытания

6.1 Вальцают представительную пробу анализируемого каучука до толщины листа приблизительно 0,25–0,50 мм. Нарезают приблизительно 1 г тонко листованной пробы на небольшие кусочки площадью приблизительно 5 мм^2 . Выполняют процедуру, приведенную в 6.2—6.10, два раза на двух испытуемых порциях пробы.

6.2 Взвешивают приблизительно 200 мг небольших кусочков с точностью до 0,1 мг и помещают каждую испытуемую порцию пробы в колбу вместимостью 20 см^3 .

6.3 Добавляют пипеткой точно 10 см^3 растворителя для экстрагирования (3.3) и закрывают колбу пробкой.

6.4 Экстрагируют в ультразвуковой ванне (4.3) при температуре не выше 30 °С в течение 3 ч.

П р и м е ч а н и е — Если температура в ванне будет выше 30 °С, колба может лопнуть. При экстрагировании для поддержания температуры ванны ниже 30 °С может потребоваться периодическое добавление в ванну холодной воды.

6.5 Взвешивают с точностью до 0,01 мг контрольный противостаритель в количестве, приблизительно равном предполагаемому количеству противостарителя в испытуемой пробе, и помещают в колбу вместимостью 20 см^3 .

6.6 Добавляют пипеткой точно 10 см^3 растворителя для экстрагирования (3.3), закрывают колбу пробкой и растворяют контрольный противостаритель, применяя при необходимости ультразвуковую ванну с температурой ниже 30 °С.

6.7 В колонку для ВЭЖХ (4.2) вводят 10 мм^3 экстракта пробы каучука, полученного в соответствии с 6.4, и элюируют в соответствии с программой, приведенной в 5.8.

6.8 Регистрируют площади пиков противостарителя, содержащегося в пробе анализируемого каучука.

6.9 В колонку для ВЭЖХ (4.2) вводят 10 мм^3 раствора контрольного противостарителя, приготовленного в соответствии с 6.4, и элюируют в соответствии с программой, приведенной в 5.8.

6.10 Регистрируют площади пиков контрольного противостарителя.

7 Оформление результатов

Вычисляют содержание противостарителя в пробе, %, при проведении каждого из двух определений по формуле

$$\text{содержание противостарителя} = \frac{m_s \cdot A_c}{m_c \cdot A_s} \cdot 100, \quad (1)$$

где m_s — масса контрольного противостарителя, г;

A_c — площадь пиков противостарителя в испытуемой пробе;

m_c — масса испытуемой пробы анализируемого каучука, г;

A_s — площадь пиков контрольного противостарителя.

Регистрируют среднеарифметическое значение двух результатов.

8 Прецизионность

Сведения о прецизионности приведены в приложении А.

9 Протокол испытания

Протокол испытаний должен содержать:

- a) обозначение настоящего стандарта;
- b) информацию, необходимую для полной идентификации пробы;
- c) содержание противостарителя в пробе в процентах;
- d) дату проведения испытания.

Приложение А
(справочное)

Прецизионность

А.1 Общие положения

Программа межлабораторных испытаний (ITP) проводилась в 2008 г. по ISO/TR 9272:2005. Дополнительная информация по определению показателей прецизионности и терминологии, используемой в настоящем стандарте, приведена в ISO/TR 9272:2005.

При выполнении программы межлабораторных испытаний проводили испытания разных смесей, полученных добавлением 1 части (по массе) противостарителя к 100 частям (по массе) стандартного образца каучука SBR 1500. Одна смесь содержала N-1,3-диметилбутил-N'-фенил-*п*-фенилендиамин (6PPD), другая – N, N'-дитолил-*п*-фенилендиамин (DTPD), по одному противостарителю в каждой смеси. Смеси готовили на вальцах и кондиционировали при температуре окружающей среды.

В программе межлабораторных испытаний принимали участие 7 лабораторий, и поскольку прецизионность оценивалась при испытании непосредственно анализируемого материала (только с незначительной его подготовкой перед испытанием), в результате выполнения указанной программы была получена прецизионность типа 1.

А.2 Результаты оценки прецизионности

А.2.1 Результаты оценки прецизионности, полученные для каждой из двух смесей, приведены в таблице А.1. Результаты вычисляли с использованием методов, предполагающих исключение выбросов, по ISO/TR 9272:2005. В таблице А.1 также указано количество лабораторий, оставшихся после исключения выбросов. Общие положения, касающиеся использования результатов оценки прецизионности, приведены в А.2.2 и А.2.3 для абсолютных показателей прецизионности r и R и для относительных показателей прецизионности (r) и (R) соответственно.

Таблица А.1 – Прецизионность определения содержания антиоксиданта в каучуке в процентах

Материал	Среднее значение, %	Внутрилабораторная прецизионность			Межлабораторная прецизионность			Количество лабораторий ^{a)}
		s_r	r	(r)	s_R	R	(R)	
6PPD в SBR	1,04	0,06	0,16	15,4	0,15	0,41	39,5	6
DTPD в SBR	1,14	0,11	0,31	27,4	0,11	0,31	27,4	5
Общее среднее значение ^{b)}	1,09	0,08	0,24	21,4	0,13	0,36	33,4	

^{a)} Количество лабораторий, оставшихся после исключения выбросов; трехэтапный анализ; всего участвовало 7 лабораторий.

^{b)} Среднеарифметическое значение.

П р и м е ч а н и е — Использованы следующие обозначения:

s_r — внутрилабораторное стандартное отклонение;

r — повторяемость (в единицах измерения);

(r) — повторяемость (в процентах от среднего уровня);

s_R — межлабораторное стандартное отклонение;

R — воспроизводимость (в единицах измерения);

(R) — воспроизводимость (в процентах от среднего уровня).

А.2.2 Повторяемость r

Повторяемость метода (внутрилабораторная прецизионность), установленная в результате оценки, составляет 0,24 %. Результаты двух единичных испытаний, полученные в одной и той же лаборатории, расхождение между которыми превышает 0,24 %, следует считать недостоверными (т. е. полученными из разных генеральных совокупностей) и требующими проведения соответствующей проверки.

А.2.3 Воспроизводимость R

Воспроизводимость (межлабораторные прецизионность) метода, установленная в результате оценки, составляет 0,36 %. Результаты двух единичных испытаний, полученные в разных лабораториях, расхождение между которыми превышает 0,36 %, следует считать недостоверными (т. е. полученными из разных генеральных совокупностей) и требующими проведения соответствующей проверки.

УДК 678.7:543.544.5.068.7:006.354

МКС 83.040/10

IDT

Ключевые слова: синтетический каучук, определение содержания противостарителей, высокоэффективная жидкостная хроматография

Технический редактор В.Н. Прусакова
Корректор А.С. Черноусова
Компьютерная верстка М.Н. Цыкаревой

Сдано в набор 16.05.2014. Подписано в печать 26.05.2014. Формат 60×84 $\frac{1}{8}$. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 0,70. Тираж 41 экз. Зак. 2175.

Издано и отпечатано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

