

19920.20 Черт. 1,2



19920.3 Черт. 1,2,3

19920.4 Черт. 1,2

19920.8 Черт. 1,2

19920.12 Черт. 1,2,3

19920.13 Черт. 1,2,3

ГОСУДАРСТВЕННЫЕ СТАНДАРТЫ

СОЮЗА ССР

19920.14 Черт.

19920-15 - Черт. 1

19920.16 - Черт. 1

19920.17 - Черт. 1,2

19920.18 - Черт. 1,2

103 42/3

## КАУЧУКИ СИНТЕТИЧЕСКИЕ СТЕРЕОРЕГУЛЯРНЫЕ БУТАДИЕНОВЫЕ

МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

ГОСТ 19920.2—74, ГОСТ 19920.3—74,

ГОСТ 19920.5-74 — ГОСТ 19920.8-74,

ГОСТ 19920.12-74 — ГОСТ 19920.20-74

Издание официальное

Цена 15 коп.

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ

Москва

**КАУЧУКИ СИНТЕТИЧЕСКИЕ СТЕРЕОРЕГУЛЯРНЫЕ  
БУТАДИЕНОВЫЕ**

**Метод определения микроструктуры**

Stereoregular butadiene synthetic rubbers.  
Method for determination of microstructure

**ГОСТ  
19920.2-74\***

**Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР  
от 16 июля 1974 г. № 1689 срок действия установлен**

**с 01.01.75**

**до 01.01.90**

**Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт распространяется на бутадиеновые стереорегулярные синтетические каучуки и устанавливает метод определения их микроструктуры.

Сущность метода заключается в определении содержания компонентов микроструктуры полимерных цепей каучука с помощью инфракрасной спектроскопии.

**1. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ**

1.1. Для определения микроструктуры применяют:  
спектрофотометр инфракрасный двухлучевой;  
куветы с бромистым калием или хлористым натрием;  
шприц медицинский типа «Рекорд», вместимостью 2—5 см<sup>3</sup> (без резиновых уплотнителей);

воронку коническую диаметром 50—55 мм, на узкую часть которой закрепляют шелковую сетку № 32—35 по ГОСТ 4403—77;

аппарат для встряхивания жидкостей;

термостат вакуумный;

бензол по ГОСТ 5955—75;

сероуглерод (ч.д.а.) по ГОСТ 19213—73 перегнанный и осущененный над медью сернокислой;

допускается для каучуков с высоким содержанием *цис*-1,4-звеньев (выше 86%) вместо сероуглерода применять четыреххлористый углерод по ГОСТ 20288—74; в этом случае содержание

**Издание официальное**

**Перепечатка воспрещена**

\* Переиздание (декабрь 1988 г.) с Изменениями № 1, 2, утвержденными в декабре 1979 г., июне 1984 г. (ИУС 2—80, 9—84).



жания 1,2-и транс-1,4-звеньев;  
спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ  
18300—87;  
циклогексан.  
(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

## 2. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

### 2.1. Очистка образцов

Около 1 г мелконарезанного каучука, взятого от средней пробы, помещают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют в течение 22—24 ч в 50 см<sup>3</sup> бензола; для более быстрого растворения каучука (4—5 ч) используют аппарат для встряхивания.

Раствор фильтруют при помощи воронки, снабженной шелковой сеткой. Для удаления из каучука антиоксидантов, остатков катализатора, масел и других примесей его переосаждают.

Переосаждение осуществляют следующим образом: в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup> наливают 120—150 см<sup>3</sup> этилового спирта и добавляют небольшими порциями отфильтрованный раствор каучука при постоянном перемешивании стеклянной палочкой — при этом осаждается чистый каучук. Спирт сливают, каучук в стакане промывают 50 см<sup>3</sup> спирта, мелко нарезают, помещают на часовое стекло и сушат в вакуумном термостате при 60°C в течение 2—3 ч.

### 2.2. Приготовление растворов образцов

Приготавливают по 20 см<sup>3</sup> растворов испытуемых и контрольных каучуков в сероуглероде: цис-1,4-полибутадиеновый каучук 2%-ной (по массе) концентрации, транс-1,4- и 1,2-полибутадиены — 0,7%-ной концентрации.

Для этого рассчитанные количества мелконарезанного переосажденного каучука помещают в колбу и растворяют в 20 см<sup>3</sup> сероуглерода. При неполном растворении каучука при расчете концентрации следует учесть поправку (*K*) на растворимость каучука

$$K = \frac{X}{100},$$

где *X* — растворимость каучука, определенная по ГОСТ 19920.3—74.

### 2.3. Выбор контрольных веществ

В качестве контрольных веществ используют полимеры, построен из 1,2-; транс-1,4-и цис-1,4-звеньев, например: транс-полибутадиен со 100%-ным содержанием транс-1,4-звеньев; каучук СКБ, состоящий из 85%-1,2-звеньев и 15% транс-1,4-звеньев; каучук СКД, содержащий 90—97% цис-1,4-звеньев. В качестве конт-

рольных веществ можно использовать набор низкомолекулярных модельных соединений; например: гексен-1, децен-1, транс-2-гептен, транс-2-децен, цис-4-октен.

### 3. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

3.1. Полученным раствором заполняют шприцем кювету и помещают ее в измерительный канал спектрометра. В пучок сравнения помещают кювету той же толщины, заполненную сероуглеродом. Толщину кювет подбирают так, чтобы достигнуть оптимального пропускания 30—70% аналитических полос.

На приборе типа ИКС-22 записывается спектр испытуемого образца в области 650—1050 см<sup>-1</sup> (не менее трех раз).

Из спектров определяют оптические плотности в максимуме трех полос поглощения: 740—720, 910 и 967 см<sup>-1</sup>, характеризующие наличие в образце цис-1,4; 1,2- и транс-1,4-звеньев соответственно.

При использовании полосы поглощения в области 740—720 см<sup>-1</sup> для определения цис-1,4-комплекта в каучуке нужно учитывать следующее: в образцах с высоким содержанием цис-1,4-звеньев (95%) максимум полосы расположен при  $V=740$  см<sup>-1</sup>. С понижением в образце содержания цис-1,4-звеньев до 5% положение максимума смещается до 724 см<sup>-1</sup>.

Оптические плотности полос поглощения отсчитывают от базисных линий, проведенных через точки минимума поглощения полос. При небольшом содержании транс-1,4-звеньев фон проводят по методу модифицированной (основной) линии: через спектр проводят две касательные: к рассматриваемому участку спектра и через максимум пропускания с обеих сторон измеренной полосы. В результате получают величины поглощения  $D_1$  и  $D_2$ , находят среднее значение  $D_0$ .

### 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Содержание 1,2-; транс-1,4-и цис-1,4-звеньев ( $X_{1,2}$ — $X_{1,4}$ -транс и  $X_{1,4}$ -цис) в процентах вычисляют по формулам:

$$X_{1,2} = \frac{D_{910} \cdot 100}{s \cdot \eta \cdot C \cdot K_{910}},$$

$$X_{1,4\text{-транс}} = \frac{D_{967} \cdot 100}{s \cdot C \cdot \eta \cdot K_{967}},$$

$$X_{1,4\text{-цис}} = \frac{D_{740} \cdot 100}{s \cdot C \cdot \eta \cdot K_{740}},$$

где  $D_v$  — оптическая плотность для полос поглощения 910; 967 и 740 см<sup>-1</sup>;  
 $s$  — толщина кюветы, см;

с концентрацией раствора, мол./дм<sup>3</sup>;

$\eta$  — непредельность, условно принятая для каучука СКД,

выпускаемого в промышленном масштабе, равной 1;

$K_v$  — коэффициент поглощения полос 910, 967 и 740 см<sup>-1</sup>,  
дм<sup>3</sup>/моль·см.

4.2. Для определения коэффициентов поглощения ( $K_v$ ) проводят аналогичные испытания для контрольных веществ.

Коэффициент поглощения ( $K_v$ ) в дм<sup>3</sup>/моль·см вычисляют по формуле

$$K_v = \frac{D_v \cdot 100}{s \cdot C \cdot \eta \cdot X_{\text{контр}}} ,$$

где  $X_{\text{контр}}$  — содержание 1,2-транс-1,4 или цис-1,4-звеньев в контролльном веществе, %.

Допускаемое расхождение между двумя параллельными определениями не должно превышать 2 абс. %.

Чувствительность метода 2 абс. %.

Допускается при выводе коэффициентов поглощения ( $K_v$ ) для транс-1,4-звеньев и 1,2-звеньев использовать в качестве растворителя четыреххлористый углерод, а для цис-1,4-звеньев — циклогексан.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

тадиеновые. Метод определения микроструктуры

Утверждено и введено в действие Постановлением Госстандарта России от 16.09.92 № 1194

Дата введения 01.01.93

Под наименованием стандарта проставить код: **ОКСТУ 2209.**

Пункт 2.1. Первый абзац. Заменить слова: «взятого от средней пробы» на «взятого от объединенной пробы, приготовленной по п. 4.3 ГОСТ 27109—86».

(ИУС № 12 1992 г.)

---