КАУЧУКИ СИНТЕТИЧЕСКИЕ СТЕРЕОРЕГУЛЯРНЫЕ БУТАДИЕНОВЫЕ

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ МАССОВОЙ ДОЛИ НАФТАМА-2 В САЖЕМАСЛО- И МАСЛОНАПОЛНЕННЫХ КАУЧУКАХ

Излание официальное

E3 6-99

ИПК ИЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ. Мосвета



МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

КАУЧУКИ СИНТЕТИЧЕСКИЕ СТЕРЕОРЕГУЛЯРНЫЕ БУТАДИЕНОВЫЕ

Метод определения массовой доли нафтама-2 в сажемаслои маслонаполненных каучуках ΓΟCT 19920.8—74*

Stereoregular butadiene synthetic rubbers. Method for determination of naphtham-2 mass percentage in oil-black-and oil-extended rubbers

ОКСТУ 2209

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 16 июля 1974 г. № 1689 дата введения установлена с 01.01.75

Сиято ограничение срока действия Постановлением Госстандарта от 28.11.91 № 1834

Настоящий стандарт распространяется на бутадиеновые стереорегулярные синтетические каучуки и устанавливает метод определения содержания нафтама-2 в сажемасло- и маслонаполненных каучуках.

Метод основан на экстрагировании из каучука нафтама-2 водно-ацетоновой смесью и фотометрическом определении в экстракте окрашенного азосоединения, образующегося при взаимодействии нафтама-2 с соляно-кислым *n*-нитробензолдиазонием.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

1. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

1.1. Для определения содержания нафтама-2 применяют:

фотоэлектроколориметр;

кислоту соляную по ГОСТ 3118-77, концентрированную;

натрий азотистокислый по ГОСТ 4197-74, х. ч., 0,1 %-ный раствор;

нафтам-2 по ГОСТ 39-79, очищенный;

п-нитроанилин, реактив;

спирт этиловый технический по ГОСТ 17299—78 или спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300—87;

ацетон по ГОСТ 2603-79;

воду дистиллированную по ГОСТ 6709-72;

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88, 2 и 4-го классов наибольшим пределом взвещивания 200 и 500 г;

плитку электрическую по ГОСТ 14919-83 закрытого типа;

баню водяную;

колбу Кн-1-100-29/32 ТС по ГОСТ 25336-82;

холодильники воздушные по ГОСТ 8682—93 с длиной трубки 1200 мм, диаметром 12 мм, керн 29/32;

эксикатор по ГОСТ 25336-82.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

 Издание (июль 2000 г.) с Изменениями № 1, 2, утвержденными в июне 1984 г., сентябре 1992 г. (ИУС 9—84, 12—92)

> © Издательство стандартов, 1974 © ИПК Издательство стандартов, 2000

2. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

- Приготовление 0,2 %-ного раствора солянокислого n-нитроанилина
- 2 г п-нитроанилина взвешивают на весах 4-го класса. Навеску помещают в химический стакан и заливают 20 см³ соляной кислоты, тщательно растирают стеклянной палочкой желтые кристаллы до их осветления. Затем добавляют дистиллированную воду, продолжая размещивать до полного растворения кристаллов.

Полученный раствор разбавляют до 1 дм³ дистиллированной водой:

- 2.2. Приготовление раствора хлористого n-нитробензолдиазония Раствор азотнокислого натрия с массовой долей 0,1 % перед испытанием смешивают с раствором соляножислого n-нитроанилина с массовой долей 0,2 % в соотношении 1:1 по объему в количестве, необходимом для испытания.
 - 2.1, 2.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).
 - 2.3. Приготовление очищенного нафтама-2

Около 5 г нафтама-2 помещают в колбу, наливают 25 см³ этилового спирта. Колбу присоединяют к воздушному холодильнику и помещают в горячую воду.

После того, как раствор закипит, колбу отсоединяют и горячий раствор фильтруют под вакуумом через воронку Бюхнера в склянку Бунзена. Содержимое склянки Бунзена переносят в стакан, помещенный в холодную воду.

После выпадения кристаллов нафтама-2 спирт сливают, а кристаллы растворяют в 20 см³, спирта, повторяя ту же операцию нагревания, только без фильтрования. Выпавшие кристаллы переводят на фильтровальную бумагу и сушат в вакуум-эксикаторе до постоянной массы таким образом, чтобы расхождение при двух последовательных взвешиваниях не превышало 0,0004 г.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.4. Приготовление контрольного раствора нафтама-2

Около 0,025 г очищенного нафтама-2, взвещенного с погрешностью не более 0,0002 г, растворяют в мерной колбе в 250 см³ этилового спирта. 1 см³ контрольного раствора содержит 0,0001 г нафтама-2.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

2.5. Приготовление водноацетоновой смеси

Смешивают 50 объемов ацетона с 50 объемами воды.

- 2.6. Приготовление экстракта каучука
- 0,5 г мелконарезанного каучука, отобранного от объединенной пробы, приготовленной по п. 4.3 ГОСТ 27109—86, взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г и помещают в колбу, содержащую 25 см³ водно-ацетоновой смеси, присоединяют воздушный холодильник и кипятят на водяной бане в течение 30 мин. Экстрагирование повторяют еще три раза, сливая экстракты в одну и ту же мерную колбу вместимостью 100 см³. После охлаждения экстракт в мерной колбе доводят до метки ацетоновой смесью и хорошо перемецивают.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

3.1. 5 см³ экстракта (для маслонаполненных — 2 см³) переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, наполовину наполненную спиртом. Туда же наливают 2 см³ раствора хлористого n-нитробензолдиазония. После перемешивания колбу оставляют в темноте 10 мин, после этого доливают спиртом до метки и оптическую плотность полученного раствора измеряют на фотоэлектроколориметре в кювете с толщиной слоя 30 мм и зеленым светофильтром.

Для сравнения используют кюветы с дистиллированной водой.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.2. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью 50 см³ наливают из бюретки 0,5; 1,0; 1,5 см³ и т. д. контрольного раствора нафтама-2, добавляют в них по 25 см³ этилового спирта и по 2 см³ раствора хлористого *и*-нитробензолдиазония. Колбы оставляют в темноте на 10 мин, а затем в них наливают до метки этиловый спирт. После перемешивания оптическую плотность полученных растворов измеряют на фотоэлектроколориметре в условиях, указанных выше. Строят градуировочный график, откладывая на оси ординат показания прибора, а на оси абсцисс — содержание нафтама-2 в граммах.

(Измененная редакция, Изм. № 2).



4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Массовую долю нафтама-2 (Х) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{a \cdot 100 \cdot 100}{m \cdot 5},$$

где а - количество нафтама-2, найденное по градуировочному графику, г;

т — масса навески каучука, г;

100 разбавление пробы.

Если применяемый для испытания этиловый спирт дает окраску с хлористым *n*-нитробензолдиазонием, в кюветы сравнения следует наливать раствор контрольного опыта, проведенного с реактивами в условиях испытания.

Допускаемое расхождение между двумя параллельными определениями не должно превышать 0.05 абс. %.

Чувствительность метода 0,05 абс. %.

Редактор М.И. Максимова Технический редактор Н.С. Гришанова Корректор М.И. Першина Компьютерная верстка С.В. Рябовой

Изд. лиц. № 02354 от 14.07.2000. Слано в набор 22.06.2000. Подписано в печать 22.08.2000, Усл.печ.л. 0,47. Уч.-изд.л. 0,35. Тираж 100 экз. С 5679. Зак. 742.

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14. Набрано в Издательстве на ПЭВМ Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. "Московский печатник", 103062, Москва, Лялин пер., 6. Плр № 080102

