

ГОСТ 13538—68

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

ПРИСАДКИ И МАСЛА С ПРИСАДКАМИ

**МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ БАРИЯ,
КАЛЬЦИЯ И ЦИНКА КОМПЛЕКСОНОМЕТРИЧЕСКИМ
ТИТРОВАНИЕМ**

Издание официальное

БЗ 9—98

**ИПК ИЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ
Москва**

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**ПРИСАДКИ И МАСЛА С ПРИСАДКАМИ**

**Метод определения содержания бария, кальция и цинка
комплексонометрическим титрованием**

**ГОСТ
13538—68**

Additives and lubricating oils with additives.
Method for determination of barium, calcium and zinc
contents by complexometric titration

ОКСТУ 0209

Дата введения **01.01.69**

Настоящий стандарт распространяется на присадки и масла с присадками и устанавливает метод определения массовых долей бария, кальция и цинка.

Метод заключается в разложении солей металлов, содержащихся в присадках и маслах с присадками, или в их золе, соляной кислотой и комплексонометрическим оттитровыванием бария, кальция и цинка.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

1. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

1.1. Для определения массовых долей бария, кальция и цинка в присадках и маслах с присадками должны применяться:

аппарат для разложения (черт. 1), изготовленный из термостойкого стекла и состоящий из колбы 1 вместимостью 500 см³, дефлгмататора 2, пары из которого отводятся в вытяжной шкаф резиновой трубкой; загрузочной воронки 3 вместимостью около 70 см³ и нагревательной части 4 с внутренней трубкой, служащей для увеличения конвекции; на нагревательной части делают обмотку из никромовой проволоки диаметром 0,1 мм и длиной 280 см, которую покрывают тонким слоем огнеупорной глины, затем слоем асбестовой крошки 10—15 мм, высушивают.

При отсутствии аппарата для разложения применяют колбу типа Кн-1—250—19/26ТС или Кн-1—500—29/32 ТС по ГОСТ 25336 с пришлифованным к ней холодильником типа ХШ-1—200—19/26ХС или ХШ-1—300—29/32ХС по ГОСТ 25336. Колба обогревается электроплиткой;

лабораторный автотрансформатор типа ЛАТР-2 для регулировки нагрева прибора для разложения; посуда мерная лабораторная стеклянная по ГОСТ 1770;

цилиндры исполнения 1 вместимостью 50, 100 и 1000 см³;

колбы исполнения 2 вместимостью 50, 100, 200, 250 и 1000 см³;

пипетки исполнения 2 вместимостью 10 и 25 см³ по ГОСТ 29227;

бюretки исполнения 1 вместимостью 10 см³ по ГОСТ 29251;

посуда и оборудование лабораторные стеклянные по ГОСТ 25336;

колбы конические типа Кн, КШ исполнения 1, вместимостью 250 см³;

стаканы вместимостью 400—600 см³;

воронки стеклянные типа В-56—80ХС; В-75—110ХС и типа ВЛ-1—250ХС;

пробирки стеклянные;

палочки стеклянные длиной 150—200 мм с оплавленными концами и резиновыми наконечниками;

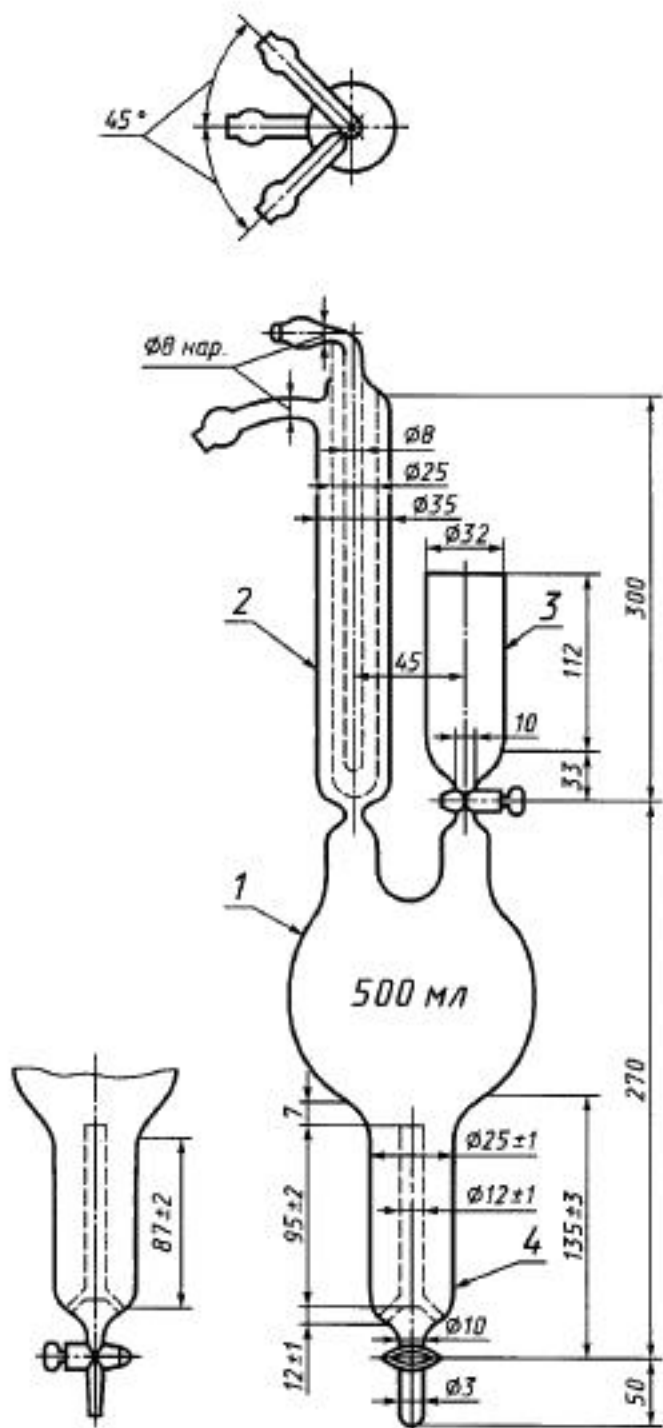
капельница лабораторная стеклянная 2—25;

часовые стекла по диаметру стеклянных стаканов и тиглей;

промывалки вместимостью 500—1000 см³ с резиновой грушей;

С. 2 ГОСТ 13538—68

Прибор для разложения



Черт. 1

спирт бутиловый нормальный по ГОСТ 6006;

толуол нефтяной по ГОСТ 14710 или

толуол по ГОСТ 5789;

триэтаноламин для лабораторных работ, разбавленный водой в соотношении 1:4;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709;

бумага индикаторная универсальная pH 0—10;

фильтры обеззоленные плотные для тонких осадков типа «синяя лента»;

весы лабораторные общего назначения и пределом взвешивания 200 г, 2-го класса точности;

печь муфельная;

щипцы.

(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).

экскатор исполнения 2;

ступка фарфоровая № 1, 2 или 3 и тигли фарфоровые по ГОСТ 9147;

баня водяная;

электроплитка с закрытой спиралью;

кислота соляная по ГОСТ 3118, х.ч. или ч.д.а., концентрированная, 6 моль/дм³ раствор;

аммиак водный по ГОСТ 3760, раствор, разбавленный 1:1;

калий хлористый по ГОСТ 4234, х.ч.;

натрий хлористый по ГОСТ 4233, х.ч.;

натрий уксуснокислый по ГОСТ 199, х.ч.;

калия гидроокись, х.ч., 4 моль/дм³, раствор;

натрия гидроокись по ГОСТ 4328, х.ч., раствор 0,5 моль/дм³;

трилон Б (комплексон III, двунатриевая соль этилендиаминеттаукусной кислоты) по ГОСТ 10652, 0,025 моль/дм³ титрованный раствор;

индикатор ксиленоловый оранжевый, 0,5 %-ный раствор (хранят в темной склянке не более 15 сут);

индикатор мурексид: смесь готовят следующим образом: мурексид смешивают с хлористым калием или хлористым натрием, тщательно растирают в ступке в соотношении 1:100;

индикатор эриохром черный Т (хромоген черный ET-00);

смесь готовят следующим образом: индикатор в смеси с хлористым калием (или хлористым натрием) тщательно растирают в ступке в соотношении 1:100;

индикатор флуорексон;

смесь индикаторов мурексида и флуорексона; готовят следующим образом: индикаторы в соотношении 1:1 тщательно растирают в ступке с хлористым калием (1:100);

смесь индикаторов тимолфталексона и флуорексона; готовят следующим образом: 0,1 г тимолфталексона тщательно растирают в ступке с 0,1 г флуорексона и 20 г хлористого калия;

магний хлористый по ГОСТ 4209, х.ч. или ч.д.а., 0,025 моль/дм³ раствор;

аммоний сернокислый по ГОСТ 3769, х.ч., 20 %-ный раствор;

барий хлористый по ГОСТ 4108, х.ч., 10 %-ный раствор;

цинк по ГОСТ 3640 марки ЦВ или ЦО; или цинк гранулированный;

кислота уксусная по ГОСТ 61, концентрированная;

2. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

2.1. Приготовление раствора хлористого цинка

Массу цинка ($(2 \pm 0,0002)$ г, предварительно очищенного от окиси (при помощи стального ножа), растворяют в 25 см^3 6 моль/дм 3 раствора соляной кислоты в мерной колбе вместимостью 1000 см^3 и приливают дистиллированную воду до метки. Раствор хлористого цинка содержит $0,002$ г цинка в 1 см^3 .

Раствор хлористого цинка стабилен в течение длительного времени. При появлении в растворе муты, хлопьев или осадка раствор заменяют свежеприготовленным.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

2.2. Приготовление $0,025$ моль/дм 3 титрованного раствора трилона Б

10 г трилона Б, взвешенного с погрешностью не более $0,01$ г, переносят через воронку в мерную колбу вместимостью 1000 см^3 , растворяют в дистиллированной воде и доводят объем раствора дистиллированной водой до метки.

2.3. Установление титра (T) $0,025$ моль/дм 3 раствора трилона Б по металлическому цинку

В три конические колбы вносят пипеткой по 10 см^3 раствора хлористого цинка, приливают по 70 — 80 см^3 дистиллированной воды, нейтрализуют раствор аммиаком из капельницы по универсальной индикаторной бумаге до pH 4—5 (наносят стеклянной палочкой каплю раствора на индикаторную бумагу и проверяют pH среды по шкале), добавляют 15 см^3 буферного ацетатного раствора и 3 — 4 капли индикатора ксиленолового оранжевого до появления красно-фиолетовой окраски раствора. Полученный раствор титруют $0,025$ моль/дм 3 раствором трилона Б из микробюретки до перехода красно-фиолетовой окраски раствора в желтую.

Титр $0,025$ моль/дм 3 раствора трилона Б, выраженный в граммах цинка на 1 см^3 ($T_{\text{цинк}}$), вычисляют по формуле

$$T_{\text{цинк}} = \frac{V_1 C}{V_2},$$

где V_1 — объем раствора хлористого цинка, взятый для установления титра раствора трилона Б, см 3 .

V_2 — объем раствора трилона Б, пошедший на титрование цинка, см 3 .

C — масса цинка в 1 см^3 раствора хлористого цинка, г.

2.2, 2.3. (Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

2.4. Приготовление $0,025$ моль/дм 3 раствора хлористого магния

Массу около $6,0$ г хлористого магния растворяют в 400 — 500 см^3 дистиллированной воды в мерной колбе вместимостью 1000 см^3 и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

2.5. Установление поправочного коэффициента раствора хлористого магния по $0,025$ моль/дм 3 раствору трилона Б

В три конические колбы вносят пипеткой по 10 см^3 $0,025$ моль/дм 3 раствора трилона Б, добавляют по 50 см^3 дистиллированной воды, по 5 см^3 аммиачного буферного раствора и $0,02$ — $0,05$ г смеси индикатора хромогена черного ЕТ-00 с хлористым калием или хлористым натрием (приготовленной по п. 1.1) до чистой сине-голубой окраски.

Титрование проводят $0,025$ моль/дм 3 раствором хлористого магния из микробюретки до перехода сине-голубой окраски раствора в вишневую.

Поправочный коэффициент (K) вычисляют по формуле

$$K = \frac{V_3}{V_4},$$

где V_3 — объем $0,025$ моль/дм 3 раствора трилона Б, взятый для установления поправочного коэффициента, см 3 ;

V_4 — объем раствора хлористого магния, пошедший на титрование, см 3 .

2.4, 2.5. (Измененная редакция, Изм. № 3).

2.6. Приготовление аммиачного буферного раствора

В мерную колбу вместимостью 1000 см^3 вносят $67,5$ г хлористого аммония, 150 — 200 см^3 дистиллированной воды и 570 см^3 аммиака и доводят объем раствора дистиллированной водой до метки.

С. 4 ГОСТ 13538—68

2.7. Приготовление буферного ацетатного раствора

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ вносят 250 г уксуснокислого натрия, 150—200 см³ дистиллированной воды, 20 см³ уксусной кислоты и доводят объем раствора дистиллированной водой до метки.

При м е ч а н и е. Приготовление растворов, нейтрализация аммиаком, добавление буферных растворов, индикаторов и титрование должны проводиться при тщательном перемешивании вручную.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

3.1. Перед отбором пробы на испытание продукт перемешивают в течение 5 мин.

3.2. 1 г присадки или 10—20 г масла с присадкой, взвешенных в стакане с погрешностью не более 0,0002 г, растворяют в 30 см³ толуола и раствор сливают через загрузочную воронку в чистый сухой аппарат стакан ополаскивают 2—3 раза 20 см³ толуола и сливают в этот же аппарат. Затем в аппарат вносят 50 см³ 6 моль/дм³ раствора соляной кислоты.

После заполнения аппарата закрывают кран загрузочной воронки и включают обогрев на полную мощность до начала кипения, затем с помощью автотрансформатора регулируют нагрев так, чтобы конденсат из дефлегматора стекал отдельными каплями. Содержимое аппарата кипятят в течение 45 мин, затем обогрев выключают, охлаждают в течение 10 мин и в аппарат приливают 20 см³ *n*-бутилового спирта, после этого смесь кипятят 15—20 мин. Содержимое аппарата охлаждают в течение 10 мин и сливают нижний слой (солянокислый раствор хлоридов металлов) в стакан.

Для отмыки соляной кислоты, а вместе с ней следов хлоридов металлов, в аппарат через загрузочную воронку добавляют 50 см³ дистиллированной воды и включают обогрев аппарата на полную мощность. Содержимое аппарата кипятят в течение 30 мин, как указано выше. Затем обогрев выключают и к содержимому в аппарате приливают 20 см³ *n*-бутилового спирта и смесь снова кипятят 10—15 мин.

После охлаждения смеси нижний слой сливают в стакан с солянокислым раствором хлоридов металлов.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.3. При отсутствии аппарата, указанного в п. 1.1, разложение присадки ведут в колбе с пришлифованным к ней холодильником по п. 3.2.

После 45 мин кипячения и 10 мин охлаждения в колбу через холодильник осторожно приливают 20 см³ *n*-бутилового спирта и смесь кипятят 10—15 мин. Колбу охлаждают, холодильник отсоединяют от колбы и содержимое колбы переносят в делительную воронку. Нижний слой после отстаивания сливают в стакан, а верхний слой переносят обратно в колбу для разложения, добавляют 50 см³ дистиллированной воды и вновь включают обогрев. После 30 мин кипячения и 10 мин охлаждения в колбу через холодильник осторожно приливают 20 см³ *n*-бутилового спирта и смесь кипятят 10 мин. После полного охлаждения раствор из колбы переносят в делительную воронку, и нижний слой, после расслоения, сливают в стакан с раствором хлоридов металлов.

Солянокислый раствор упаривают при температуре (100±5) °С для удаления *n*-бутилового спирта и части воды до 70—80 см³ и охлаждают до температуры окружающей среды.

Удаление *n*-бутилового спирта контролируют по отсутствию запаха спирта.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.4. При определении массовой доли бария, кальция и цинка в золе (не сульфатной) в тигель с золой, полученной при озолении 1 г присадки или 10—20 г масла с присадкой, вносят 30—40 см³ разбавленной соляной кислоты, закрывают тигель часовым стеклом и кипятят 15—20 мин. Затем с помощью промывалки содержимое из тигля количественно переносят в стакан струей дистиллированной воды. Содержание металлов в растворах, полученных по пп. 3.2; 3.3 и 3.4 определяют следующим образом.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.5. Определение массовых долей металлов в присадках и маслах с присадками, содержащих один металл

3.5.1. Определение массовой доли бария

Солянокислый раствор, содержащий барий, нагревают в стакане до кипения, добавляют 15 см³ 20 %-ного раствора сернокислого аммония и кипятят 10—15 мин. Осадок после охлаждения раствора отфильтровывают через двойной фильтр и промывают дистиллированной водой с температурой 60—80 °С до отсутствия ионов SO₄²⁻ (реакция с хлористым барием — отсутствие мути).

Фильтрат и промывные воды используют для определения кальция и цинка. В случае определения только бария фильтрат вместе с промывными водами выбрасывают.

Осадок с фильтра смывают струей дистиллированной воды из промывалки в стакан, туда же помещают и фильтр.

При испытании присадки в стакан с осадком и фильтром вносят 100 см³ 0,025 моль/дм³ раствора трилона Б (с помощью мерной колбы или пипеткой), 15 см³ 0,5 моль/дм³ раствора гидроокиси натрия и 50 см³ дистиллированной воды.

При испытании масла с присадкой объем добавляемого трилона Б и раствора гидроокиси натрия устанавливают в зависимости от предполагаемой массовой доли бария (см. табл. 1).

Таблица 1

Массовая доля бария, %	Объем добавляемого 0,025 моль/дм ³ раствора трилона Б, см ³	Объем добавляемого 0,5 моль/дм ³ раствора гидроокиси натрия, см ³
До 0,3	25	5
Св. 0,3—0,4	50	10
Св. 0,4—0,6	75	15
Св. 0,6	100	15

Стакан закрывают часовым стеклом и ставят на плитку. Содержимое кипятят до полного растворения осадка, после чего раствор охлаждают и переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³. Следы трилона Б смывают с фильтра струей воды из промывалки в эту же мерную колбу. Затем раствор в мерной колбе доводят дистиллированной водой до метки и содержимое тщательно перемешивают.

После этого из колбы берут по 50 см³ раствора, вносят в стакан и в каждый стакан добавляют 50 см³ дистиллированной воды, 5 см³ аммиачного буферного раствора, 0,02—0,05 г смеси индикатора хромогена черного ЕТ-00 с хлористым калием или хлористым натрием (приготовленной по п. 1.1) до появления сине-голубой окраски раствора и титруют 0,025 моль/дм³ раствором хлористого магния до перехода сине-голубой окраски раствора в вишневую.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2, 3, 4).

3.5.2. Определение массовой доли цинка

Раствор солянокислый, содержащий цинк, переносят из стакана в мерную колбу вместимостью 250 см³, объем раствора доводят дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают. Затем берут из колбы пипеткой по 50 см³ раствора, вносят в стаканы и в каждый стакан добавляют 50 см³ дистиллированной воды, нейтрализуют аммиаком из капельницы по универсальной индикаторной бумаге до pH 4—5 по п. 2.3, добавляют 15 см³ ацетатного буферного раствора и 3—4 капли индикатора ксиленолового оранжевого. Раствор титруют 0,025 моль/дм³ раствором трилона Б из микробюретки до перехода красно-фиолетовой окраски раствора в желтую.

3.5.3. Определение массовой доли кальция

Раствор солянокислый, содержащий кальций, переносят из стакана в мерную колбу вместимостью 250 см³, объем раствора доводят дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают.

Затем из колбы берут 50 см³ раствора, вносят в стаканы и в каждый стакан добавляют 50 см³ дистиллированной воды, нейтрализуют гидроокисью калия по универсальной бумаге до pH 10, приливают 20 см³ гидроокиси калия (избыток) и проводят титрование 0,025 моль/дм³ раствором трилона Б в присутствии 0,02—0,05 г смеси индикаторов мурексида и флуорексона до перехода розовой с зеленым свечением окраски раствора до малиновой зеленое свечение пропадает). Допускается проводить титрование в присутствии 0,02—0,05 г смеси индикаторов тимолфталексона с флуорексоном, приготовленному по п. 1.1, до перехода светло-зеленой окраски к розовой (зеленое свечение пропадает).

Титрование следует проводить на черном фоне.

Причина:

1. Наличие нерастворимого осадка солей бария в соляной кислоте не влияет на определение содержания бария, так как впоследствии происходит его полное растворение в растворе трилона Б.

2. Если неизвестно, какой металл содержится в присадке, раствор, содержащий металлы, делят на несколько частей и испытание каждой из них проводят с учетом того, что:

при добавлении сульфата аммония осаждается барий;

при pH 5 с добавлением 15 см³ ацетатного буферного раствора и индикатора ксиленолового оранжевого титруется цинк;

С. 6 ГОСТ 13538—68

при pH более 10 с добавлением избытка щелочи 20 см³ в присутствии индикатора мурексида титруется кальций.

3. При наличии в анализируемой пробе железа перед установлением pH раствора добавляют 10 см³ водного раствора триэтаноламина.

4. При содержании в анализируемой пробе металла более 1 % допускается для титрования отбирать до 10 см³ раствора.

3.5.2, 3.5.3. (Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.6, 3.6.1. (Исключены, Изм. № 3).

3.6.2. Определение кальция и цинка при их присутствии

Солянокислый раствор, содержащий хлориды кальция и цинка (п. 3.5.1), обрабатывают как указано в п. 3.5.2.

Цинк определяют по п. 3.5.2.

Для определения кальция и цинка из мерной колбы отбирают аликвоту 50 см³ солянокислого раствора, добавляют 50 см³ дистиллированной воды. Полученный раствор нейтрализуют аммиаком (по каплям) до pH=8, вносят 15 см³ аммиачно-буферного раствора и титруют раствором трилона Б 0,025 моль/дм³ в присутствии 0,02—0,05 г индикатора хромогена черного ЕТ-00 до перехода вишневой окраски раствора в сине-голубую.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.7. (Исключен, Изм. № 3).

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Массовую долю металла (X) в испытуемом продукте в процентах вычисляют по формулам:

$$X_{\text{бария}} = \frac{(V_5 - K_1 V_6) \cdot T_{\text{бария}} \cdot 100}{m},$$

$$X_{\text{цинка}} = \frac{V_7 K_1 T_{\text{цинка}} \cdot 100}{m},$$

$$X_{\text{кальция}} = \frac{V_8 K_1 T_{\text{кальция}} \cdot 100}{m},$$

$$X_{\text{кальция}}^* = \frac{(V_{11} - V_9) \cdot K_1 T_{\text{кальция}} \cdot 100}{m},$$

где V_5 — объем 0,025 моль/дм³ раствора трилона Б, пошедший на растворение осадка сернокислого бария, в см³;

V_6 — объем 0,025 моль/дм³ раствора хлористого магния, пошедший на титрование избытка 0,025 моль/дм³ раствора трилона Б, в см³;

V_7 — объем 0,025 моль/дм³ раствора трилона Б, пошедший на титрование цинка, в см³;

V_8 — объем 0,025 моль/дм³ раствора трилона Б, пошедший на титрование кальция, в см³;

V_{11} — объем 0,025 моль/дм³ раствора трилона Б, пошедший на титрование кальция и цинка, в см³;

m — навеска продукта в г;

$T_{\text{цинка}}$ — титр 0,025 моль/дм³ раствора трилона Б, выраженный в г цинка на 1 см³;

$T_{\text{бария}}$ — титр 0,025 моль/дм³ раствора трилона Б, выраженный в г бария на 1 см³;

$$T_{\text{бария}} = 2,1010 \cdot T_{\text{цинка}};$$

$T_{\text{кальция}}$ — титр 0,025 моль/дм³ раствора трилона Б, выраженный в г кальция на 1 см³;

$$T_{\text{кальция}} = 0,6131 \cdot T_{\text{цинка}};$$

K — поправочный коэффициент раствора хлористого магния;

K_1 — коэффициент разбавления;

$$K_1 = \frac{V_9}{V_{10}},$$

где V_9 — объем раствора, полученный после разложения присадки соляной кислотой и доведенный дистиллированной водой в мерной колбе до 250 см³, в см³;

V_{10} — объем раствора хлоридов металлов, взятый для титрования, в см³;
 2,1010 — соотношение грамм-эквивалентов бария и цинка;
 0,6131 — соотношение грамм-эквивалентов кальция и цинка.

(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).

4.2. Содержание бария, кальция и цинка в испытуемом продукте вычисляют как среднее арифметическое двух параллельных определений, если расхождение между ними не превышает установленную величину сходимости.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

5. ТОЧНОСТЬ МЕТОДА

5.1. Сходимость метода

Два результата определений, полученные одним исполнителем в одной лаборатории, признаются достоверными (с 95 %-ной доверительной вероятностью), если расхождение между ними не превышает значений:

для массовой доли металлов менее 0,1 % — вычисленных по формулам 1—3;

для массовой доли металлов от 0,1 до 1,0 % — указанных в табл. 2;

Таблица 2

Массовая доля металлов, %	Сходимость, %
Барий:	
до 0,50	0,04
св. 0,50 до 1,00	0,06
Кальций:	
до 0,50	0,02
св. 0,50 до 1,00	0,04
Цинк:	
до 0,20	0,02
св. 0,20 до 0,50	0,04
св. 0,50 до 1,00	0,05

для массовой доли металлов выше 1,0 % — приведенных на графиках (черт. 2—4).

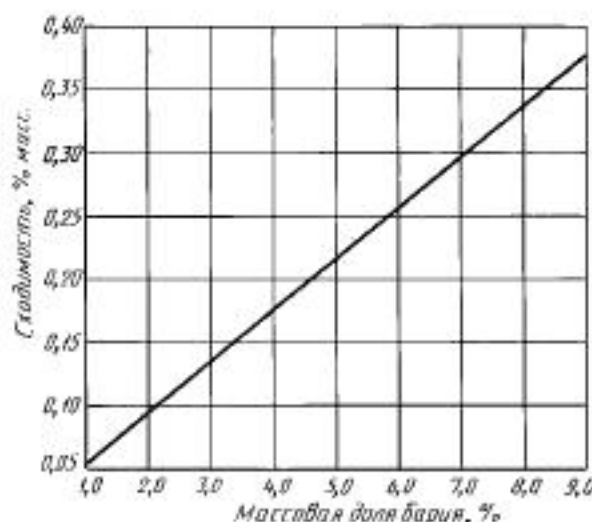
Сходимость — r :

$$\text{для бария } r_1 = 3,13 \cdot 0,01 (x+0,40); \quad (1)$$

$$\text{для кальция } r_2 = 2,87 \cdot 0,01 (x+0,15); \quad (2)$$

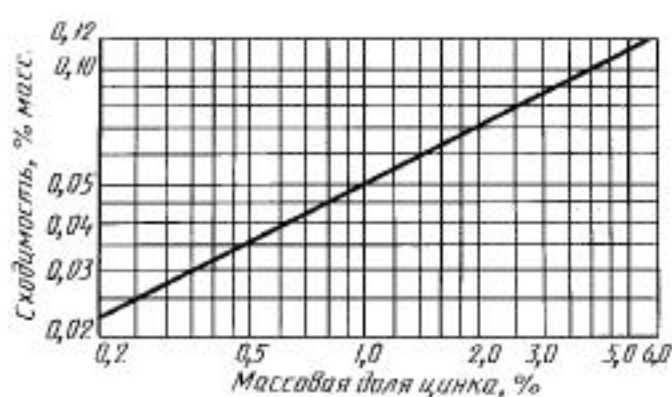
$$\text{для цинка } r_3 = 2,94 (0,02 x^{0,49}), \quad (3)$$

где x — массовая доля металла, %.

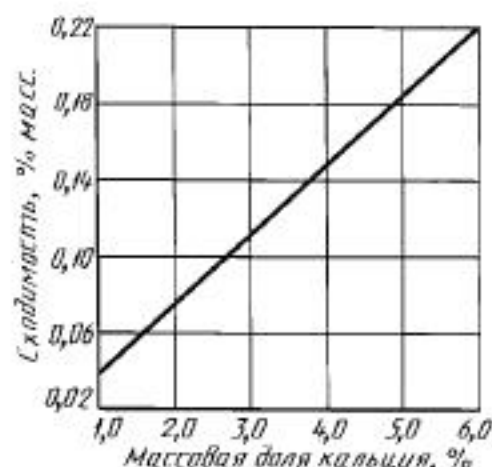


Черт. 2

С. 8 ГОСТ 13538—68



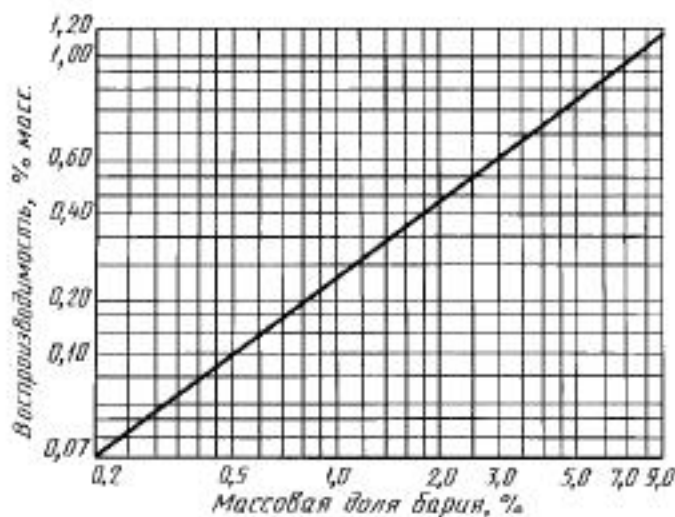
Черт. 3



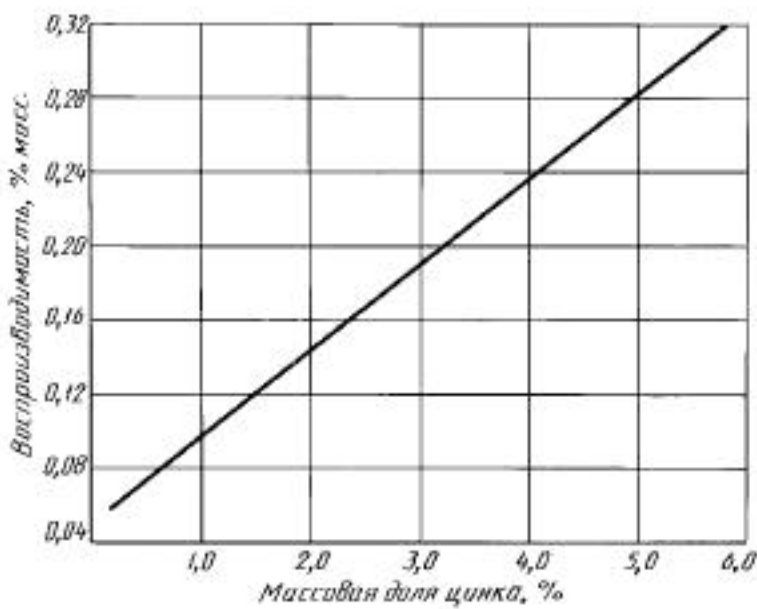
Черт. 4

5.2. Воспроизводимость метода

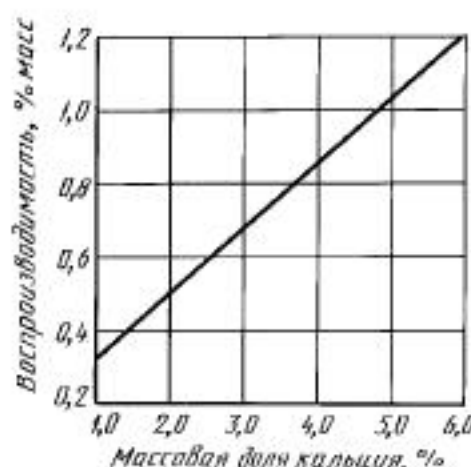
Два результата испытаний, полученные в двух разных лабораториях, признаются достоверными (с 95 %-ной доверительной вероятностью), если расхождение между ними не превышает значения, приведенного на графиках (черт. 5—7) для большего результата.



Черт. 5



Черт. 6



Черт. 7

Разд. 5. (Измененная редакция, Изд. № 4).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической и нефтеперерабатывающей промышленности СССР

РАЗРАБОТЧИКИ

Е.М. Никоноров, д-р техн. наук; В.В. Булатников, канд. техн. наук; И.Е. Жалини; В.Д. Милованов, канд. техн. наук; (руководители темы) Т.Г. Скрябина, канд. техн. наук; Л.А. Садовникова, канд. техн. наук; В.А. Воротникова, канд. техн. наук; Т.В. Еремина

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ ПОСТАНОВЛЕНИЕМ Государственного комитета СССР по стандартам от 23.02.68 № 297

3. ВЗАМЕН ГОСТ 7187-58, ГОСТ 9807-61, ГОСТ 12060-66

4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение ИТД, на который дана ссылка	Номер пункта	Обозначение ИТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ГОСТ 61-75	1.1	ГОСТ 4328-77	1.1
ГОСТ 199-78	1.1	ГОСТ 5789-78	1.1
ГОСТ 1770-74	1.1	ГОСТ 6006-78	1.1
ГОСТ 3118-77	1.1	ГОСТ 6709-72	1.1
ГОСТ 3640-94	1.1	ГОСТ 9147-80	1.1
ГОСТ 3760-79	1.1	ГОСТ 10652-73	1.1
ГОСТ 3769-78	1.1	ГОСТ 14710-78	1.1
ГОСТ 4108-72	1.1	ГОСТ 25336-82	1.1
ГОСТ 4209-77	1.1	ГОСТ 29227-91	1.1
ГОСТ 4233-77	1.1	ГОСТ 29251-91	1.1
ГОСТ 4234-77	1.1		

5. Ограничение срока действия снято по протоколу № 5-94 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11-12-94)

6. ПЕРЕИЗДАНИЕ (март 1999 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, 4, утвержденными в марте 1978 г., ноябре 1981 г., июне 1986 г. и июне 1990 г. (ИУС 3-78, 2-82, 9-86, 10-90)

Редактор *Р.С. Федорова*
Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *В.Н. Варенцова*
Компьютерная верстка *В.И. Грищенко*

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 24.03.99. Подписано в печать 16.04.99. Усл. печ. л. 1,40.
Уч.-изд. л. 1,07. Тираж 204 экз. С2636. Зак. 358.

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