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

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
32392—
2013

НЕФТЕПРОДУКТЫ

Определение коксового остатка микрометодом

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 Открытым акционерным обществом «Всероссийский научно-исследовательский институт по переработке нефти» (ОАО «ВНИИ НП») на основе собственного аутентичного перевода на русский язык 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 14 ноября 2013 г. № 44)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Настоящий стандарт идентичен стандарту ASTM D 4530—11 Standard test method for determination of carbon residue (micro method) [Стандартный метод определения коксового остатка (микрометод)].

Стандарт разработан Комитетом ASTM D02 по нефтепродуктам и смазочным материалам, и непосредственную ответственность за метод несет подкомитет D02.06 «Анализ смазочных материалов».

Перевод с английского языка (en).

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

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

Сведения о соответствии межгосударственных стандартов ссылочным стандартам приведены в дополнительном приложении ДА.

Степень соответствия — идентичная (IDT)

5 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 22 ноября 2013 г. № 689-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32392—2013 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2015 г.

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление 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 Нормативные ссылки	2
3 Термины и определения	2
4 Сущность метода	2
5 Назначение и использование	2
6 Аппаратура	3
7 Отбор проб	5
8 Проведение испытания	5
9 Определение коксового остатка в 10%-ном (по объему) остатке от разгонки.	6
10 Вычисление.	7
11 Оформление результатов.	7
12 Прецизионность и смещение	7
Приложения X (справочные)	9
X1 Информация об исследовании корреляции результатов испытания	9
X2 Рекомендации для аналитика	10
Приложение ДА (справочное) Сведения о соответствии межгосударственных стандартов ссылочным стандартам	11

НЕФТЕПРОДУКТЫ

Определение коксового остатка микрометодом

Petroleum products.
Determination of carbon residue by micro method

Дата введения — 2015—01—01

1 Область применения

1.1 Настоящий стандарт устанавливает метод определения содержания коксового остатка (микрометод), образовавшегося после выпаривания и пиролиза нефтепродуктов при установленных условиях, и предназначен для определения склонности таких продуктов к образованию кокса (примечание 1).

1.2 Результаты испытания по настоящему стандарту эквивалентны результатам испытания с использованием метода Конрадсона по ASTM D 189.

Примечание 1 — Метод представляет собой модификацию первоначального термогравиметрического метода и аппарата для определения коксового остатка в нефтепродуктах¹⁾. Для получения эквивалентных результатов при использовании термогравиметрического метода условия испытания должен определять аналитик.

1.3 Настоящий метод испытания можно использовать для испытания нефтепродуктов, которые частично разлагаются при перегонке при атмосферном давлении и для которых значения коксового остатка находятся в диапазоне от 0,10 % масс. до 30 % масс. Образцы, для которых предполагается значение коксового остатка менее 0,10 % масс., предварительно перегоняют для отгона 90 % объема пробы (см. раздел 9). Затем 10%-ный остаток в колбе анализируют для определения коксового остатка по настоящему методу испытания.

1.4 Зола, определенная по ASTM D 482, и трудно испаряющиеся присадки могут быть включены в общее содержание коксового остатка.

1.5 Для дизельного топлива, содержащего алкилнитраты (амилнитрат, гексилнитрат или октилнитрат), значения коксового остатка больше, чем у топлива без присадки, что может привести к ошибочному заключению о склонности топлива к образованию кокса. Содержание алкилнитратов в топливе определяют по ASTM D 4046.

1.6 Значения в системе единиц СИ рассматривают как стандартные.

1.6.1 Исключение — В 6.4 и 6.5 используют единицы измерения дюймы-фунты.

1.7 **Предупреждение** — Установлено, что ртуть является опасным веществом, которое может вызвать поражение центральной нервной системы, почек и печени. Ртуть или ее пары опасны для здоровья и оказывают агрессивное воздействие на материалы. При обращении с ртутью и продуктами, содержащими ртуть, принимают соответствующие меры предосторожности. Подробные указания даны в паспортах безопасности соответствующих материалов (MSDS). Пользователи должны учитывать, что продажа ртути и/или продуктов, содержащих ртуть, может быть запрещена законодательством.

¹⁾ См. «Топлива», том 63, июль 1984 г., с. 931—934. Департамент научных исследований, Esso Petroleum Canada, PO Box 3022, Сарния, Онтарио, N7T 7M1, Канада. Доступно в интернете с 12 августа 2003 г.

1.8 В настоящем стандарте не предусмотрено рассмотрение всех вопросов обеспечения безопасности, связанных с его применением. Пользователь настоящего стандарта несет ответственность за установление соответствующих правил по технике безопасности и охране здоровья, а также определяет целесообразность применения законодательных ограничений перед его использованием. Специальные указания по технике безопасности приведены в 8.2.3 и 8.4.

2 Нормативные ссылки

Для применения настоящего стандарта необходимы следующие ссылочные документы. Для недатированных ссылок применяют последнее издание ссылочного документа (включая все его изменения)²⁾.

ASTM D 189 Standard test method for Conradson carbon residue of petroleum products (Стандартный метод определения коксового остатка в нефтепродуктах по Конрадсону)

ASTM D 482 Standard test method for ash from petroleum products (Стандартный метод определения золы в нефтепродуктах)

ASTM D 4046 Standard test method for alkyl nitrate in diesel fuels by spectrophotometry (Стандартный метод определения алкилнитратов в дизельных топливах спектрофотометрией)

ASTM D 4057 Standard practice for manual sampling of petroleum and petroleum products (Стандартная практика ручного отбора проб нефти и нефтепродуктов)

ASTM D 4177 Standard practice for automatic sampling of petroleum and petroleum products (Стандартная практика автоматического отбора проб нефти и нефтепродуктов)

ASTM E 1 Specification for ASTM liquid-in-glass thermometers (Спецификация на стеклянные жидкостные термометры ASTM)

ASTM E 133 Specification for distillation equipment (Спецификация на оборудование для разгонки)
Specification for IP standard thermometers (Спецификация на стандартные термометры IP)³⁾

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применен следующий термин с соответствующим определением:

3.1 **коксовый остаток** (carbon residue): Остаток, образовавшийся после выпаривания и термического разложения углеродсодержащего вещества.

3.1.1 Пояснение

Остаток не полностью состоит из углерода, присутствующий в нем кокс может быть преобразован при пиролизе.

4 Сущность метода

4.1 Взвешенный образец помещают в стеклянную пробирку и нагревают до температуры 500 °С в атмосфере инертного газа (азота) регулируемым способом в течение установленного времени. Образец подвергают коксованию, образовавшиеся летучие вещества уносятся азотом. Оставшийся углеродистый остаток записывают как «коксовый остаток микрометодом» в массовых процентах от исходного образца.

4.1.1 Если предполагается, что коксовый остаток менее 0,10 % масс., перед проведением испытания по настоящему стандарту образец можно пережечь для получения 10%-ного (по объему) остатка.

5 Назначение и использование

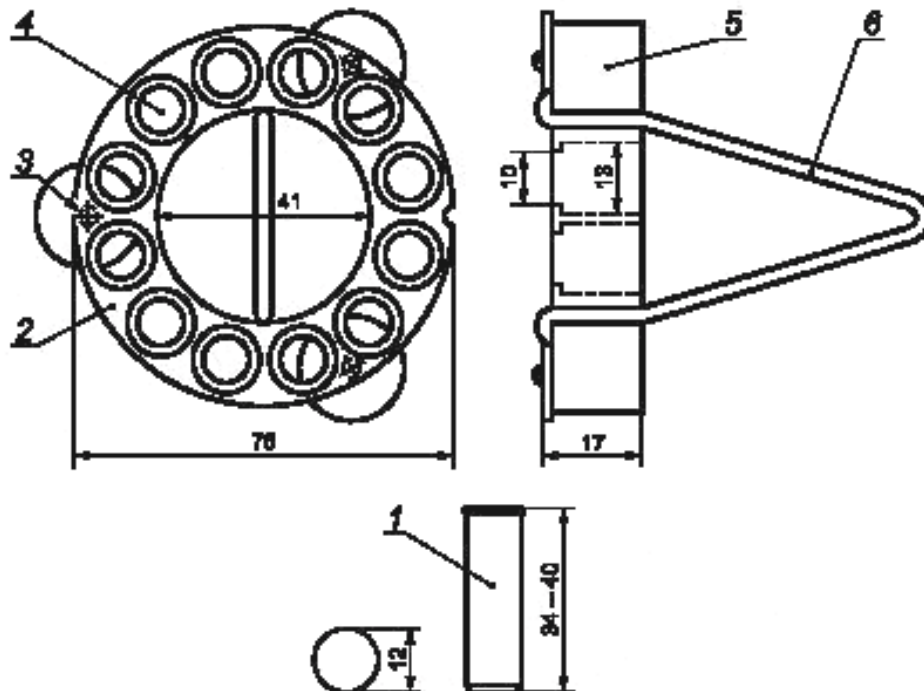
5.1 Значение коксового остатка нефтепродуктов используют для оценки склонности нефтепродуктов к образованию углеродистых отложений в условиях разложения, аналогичных используемым в настоящем методе испытания, и может быть использовано в качестве определяющего показателя при хранении. Следует аккуратно интерпретировать результаты испытания.

²⁾ По вопросу стандартов ASTM следует посетить ASTM website, www.astm.org или обратиться к службе ASTM по работе с клиентами на service@astm.org. В томе ежегодного сборника стандартов ASTM — см. страницу ASTM Website standard's Document Summary.

³⁾ «Методы анализа и испытаний», Институт стандартных методов для нефти и нефтепродуктов, часть 1, т. 2. Доступен в Энергетическом институте, 61 ул. New Cavendish, Лондон, WIM 8AR, Великобритания.

5.2 Преимущества настоящего метода испытания по сравнению с ASTM D 189 — более эффективный контроль за условиями проведения испытания, небольшой объем пробы и минимальное внимание аналитика.

5.3 Если для анализа образца используют держатель пробирок, приведенный на рисунке 1, можно одновременно анализировать до двенадцати образцов, включая контрольный образец.



1 — пробирка из натриево-кальциевого силикатного стекла; 2 — держатель пробирок; 3 — 3 маленьких винтика для опорных ножек, стальная центрирующая шайба (по 1 на каждую опорную ножку); 4 — 12 равноудаленных друг от друга отверстий, в которые устанавливают пробирки; 5 — алюминиевый сплав 6061-T6; 6 — ручка держателя из нержавеющей стали в виде скобы

Рисунок 1 — Держатель пробирок для образцов и пробирка

6 Аппаратура

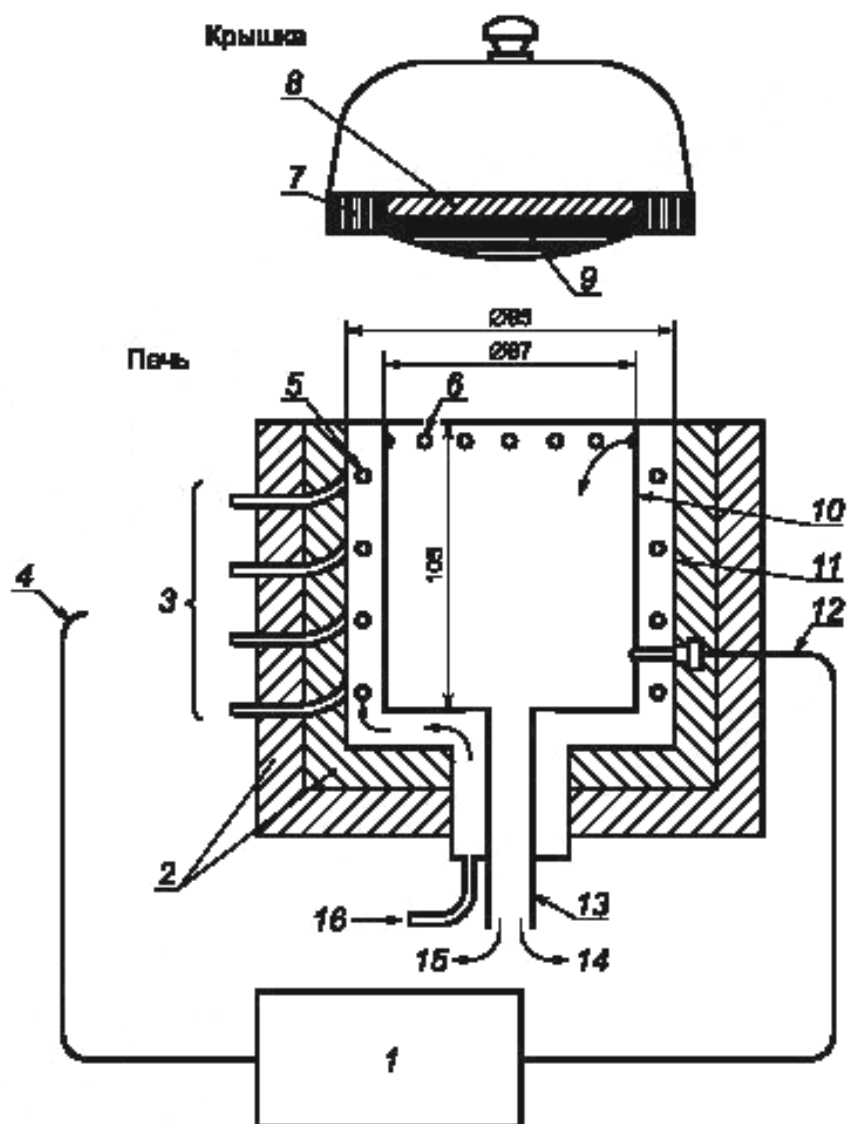
6.1 Стекланные плоскодонные пробирки (далее — пробирки) для образцов вместимостью 2 см³, наружным диаметром 12 мм, высотой приблизительно 35 мм.

6.2 Для испытания образцов, предполагаемое значение коксового остатка которых менее 0,10 % масс., для более точного определения разности масс можно использовать стекланные плоскодонные пробирки большей вместимостью — 15 см³ (4 драхмы⁴⁾), наружным диаметром от 20,5 до 21,0 мм, высотой (70 ± 1) мм. Однако показатели прецизионности метода испытания определены при использовании пробирок вместимостью 2 см³ (для образцов со значением коксового остатка от 0,3 % масс. до 26 % масс.). Прецизионность при использовании пробирок большего объема не установлена.

6.3 Пипетка, шприц или небольшая палочка для переноса образцов.

6.4 Печь для коксования с кольцевой нагревательной камерой диаметром приблизительно 85 мм (3 3/8 дюйма), глубиной 100 мм (4 дюйма), с верхней загрузкой, обеспечивающая нагревание до температуры 500 °С со скоростью от 10 °С/мин до 40 °С/мин, с выпускным отверстием внутренним диаметром 13 мм (1/2 дюйма) для продувки камеры печи азотом (выпускное отверстие расположено наверху, выпускное — в центре днища), с датчиком термпары, расположенным в камере печи рядом с пробирками для образцов, но не касаясь их, с герметичной крышкой и со съемной ловушкой конденсата, расположенной в основании камеры печи. Схема печи для коксования приведена на рисунке 2.

⁴⁾ 1 драхма (США) = 3,6966 г.



1 — микропроцессорный контроллер; 2 — 2 слоя изоляции; 3 — две обмотки трубчатого нагревателя 700 Вт; 4 — провода нагревателя; 5 — поперечное сечение обмотки нагревателя; 6 — 2 отверстия диаметром 1 мм; 7 — керамическое кольцо; 8 — изоляция; 9 — верхняя круглая заглушка из нержавеющей стали марки 304; 10 — внутренний цилиндрический кожух из нержавеющей стали марки 304 толщиной 1,6 мм; 11 — наружный цилиндрический кожух из нержавеющей стали марки 304 толщиной 1,6 мм; 12 — провода термопары; 13 — трубка из нержавеющей стали диаметром 13 мм; 14 — конденсат; 15 — дым; 16 — азот

Рисунок 2 — Печь и крышка

6.5 Держатель пробирок для образцов (см. рисунок 1) представляет собой цилиндрический алюминиевый блок диаметром приблизительно 78 мм (3 дюйма), толщиной 16 мм (5/8 дюйма), с двенадцатью равноудаленными друг от друга отверстиями для пробирок диаметром 13 мм (1/2 дюйма), глубиной 13 мм (1/2 дюйма), расположенными по окружности на расстоянии приблизительно 3 мм (1/8 дюйма) от края цилиндра. Держатель должен иметь опорные ножки высотой 6 мм (1/4 дюйма) с направляющими для центровки в камере печи и метку-указатель на боковой поверхности для проверки правильности установки.

6.6 При применении стеклянных пробирок для образца большей вместимостью (6.2) используют модифицированный стандартный держатель пробирок (рисунок 1), аналогичный держателю с 12 отверстиями, но в отличие от него имеющий шесть равноудаленных по окружности отверстий для пробирок диаметром $(21,2 \pm 0,1)$ мм, глубиной приблизительно 16 мм.

6.7 Термопара для контроллера требуемого диапазона температур с внешним устройством отображения температуры в градусах Цельсия.

6.8 Аналитические весы с погрешностью взвешивания $\pm 0,0001$ г, пригодные для взвешивания массы не менее 20 г.

6.9 Азот чистотой не менее 99,998 % с соответствующим устройством подачи. Можно использовать баллоны с азотом нулевого класса.

7 Отбор проб

7.1 Представительную пробу испытуемого материала отбирают по ASTM D 4057 (ручной отбор проб) или ASTM D 4177 (автоматический отбор проб).

8 Проведение испытания

8.1 Подготовка образца

8.1.1 Определяют массу каждой чистой пробирки для образца и записывают с точностью до 0,0001 г.

8.1.2 Для заполнения и взвешивания пробирки используют пинцет. Использованные пробирки утилизируют.

8.1.3 Перемешивают образец, при необходимости нагревая его для снижения вязкости. Образцы гомогенных жидкостей можно переносить в пробирки с помощью палочки, шприца или пипетки. Твердые материалы можно нагревать или охлаждать жидким азотом и дробить для получения небольших кусочков.

8.1.4 Соответствующую массу образца (таблица 1) переносят во взвешенную пробирку, взвешивают с точностью до 0,0001 г и записывают массу. Заполненные пробирки помещают в держатель пробирок, регистрируя положение каждого образца относительно метки-указателя.

Примечание 2 — С каждой партией испытуемых образцов можно испытывать контрольный образец. Контрольным должен быть типовой образец, который был испытан не менее 20 раз на этом же аппарате для определения среднего содержания коксового остатка и стандартного отклонения (в процентах). Результаты для каждой партии считаются приемлемыми, если результаты контрольного образца находятся в пределах среднего процентного содержания коксового остатка или отклоняются от него не менее и не более чем на три стандартных отклонения.

Т а б л и ц а 1 — Руководство по определению массы образцов

Описание образца	Предполагаемое содержание коксового остатка, % масс.	Рекомендуемая масса образца, г
Черный вязкий или твердый	Св. 5,0	$0,15 \pm 0,05$
Коричневый вязкий	От 1,0 до 5,0 включ.	$0,5 \pm 0,1$
Консистенция и внешний вид как у смазочного масла или 10%-ный остаток образца от перегонки	От 0,1 до менее 1,0	$1,5 \pm 0,5$
Большие пробирки	Не более 0,1	$5,0 \pm 1,0$
Маленькие пробирки	Не более 0,1	$1,5 \pm 0,5$

8.2 Испытание образцов

8.2.1 Помещают держатель пробирок в камеру печи при температуре ниже 100 °С и закрывают крышку. Продувают камеру печи азотом в течение не менее 10 мин со скоростью 600 см³/мин. Затем снижают скорость продувки до 150 см³/мин и медленно нагревают печь до 500 °С со скоростью от 10 до 15 °С/мин.

8.2.2 Если образец вспенивается или разбрызгивается, что приводит к его потерям, повторяют испытание на новом образце.

Примечание 3 — Причиной разбрызгивания может быть наличие воды, которую предварительно можно удалить осторожным нагреванием под вакуумом с последующей продувкой азотом. Альтернативно можно использовать образец меньшей массы.

8.2.3 Выдерживают образец в печи при температуре (500 ± 2) °С в течение 15 мин. Затем отключают питание и охлаждают печь, продувая ее азотом со скоростью 600 см³/мин. После охлаждения температуры печи ниже 250 °С вынимают держатель пробирок и помещают в эксикатор для охлаждения. После удаления образцов из печи продувку азотом можно отключить.

Предупреждение — При нагревании печь не открывают, чтобы исключить поступление воздуха, который может привести к воспламенению образца и прекращению испытания (конструкция и материалы печи обеспечивают безопасность оператора). Печь можно открывать только после ее охлаждения до температуры ниже 250 °С. Поддерживают поток азота до тех пор, пока держатель пробирок не будет удален из печи.

Предупреждение — Для удаления дыма и паров печь для коксования помещают в лабораторный вытяжной шкаф или устанавливают вентиляционную линию от вытяжного отверстия печи аппарата для определения коксового остатка к вытяжной системе лаборатории.

Предупреждение — При использовании вентиляционной линии для предотвращения отрицательного давления в линии печь не соединяют непосредственно с вытяжной трубой.

Примечание 4 — Для проведения следующего испытания снижают температуру печи и снимают крышку. Следующее испытание можно проводить только после охлаждения печи до температуры ниже 100 °С.

8.3 Завершающее взвешивание

Переносят пинцетом пробирки с образцами (в держателе для пробирок) в эксикатор и охлаждают до температуры окружающей среды. Взвешивают охлажденные пробирки с точностью до 0,0001 г. Использованные пробирки утилизируют.

8.4 Периодически проверяют ловушку для конденсата в нижней части камеры печи; при необходимости сливают конденсат и возвращают ловушку на место.

Предупреждение — Остаток в ловушке для конденсата может содержать канцерогенные вещества. Следует избегать контакта с остатком в ловушке. Остаток утилизируют в соответствии с установленными лабораторными процедурами.

9 Определение коксового остатка в 10%-ном (по объему) остатке от разгонки

9.1 Методику можно использовать для низкокипящих дистиллятных продуктов, таких как жидкое топливо ASTM № 1 и ASTM № 2 или продуктов с предполагаемым коксовым остатком не более 0,1 % масс.

9.2 Для получения достаточного для проведения испытания количества 10%-ного (по объему) остатка требуется разгонка образца объемом 100 или 200 см³. Для разгонки 100 см³ образца собирают аппарат по ASTM E 133 с использованием колбы В (емкостью 125 см³), прокладки-подставки для колбы с отверстием диаметром 50 мм и мерного цилиндра В (емкостью 100 см³). Для разгонки 200 см³ образца собирают аппарат по ASTM E 133 с использованием колбы D (емкостью 250 см³), прокладки-подставки для колбы с отверстием диаметром 50 мм и мерного цилиндра емкостью 200 см³. Термометр не требуется, но для высокотемпературной разгонки рекомендуется использовать термометр ASTM 8F или ASTM 8C по ASTM E 1 или IP 6C.

9.3 В зависимости от емкости дистилляционной колбы переносят 100 или 200 см³ образца (при температуре образца, равной температуре окружающей среды) во взвешенную дистилляционную колбу, поддерживаемую при температуре не выше температуры окружающей среды и не ниже 13 °С. Температуру рубашки холодильника поддерживают в пределах от 0 °С до 60 °С для обеспечения достаточного перепада температуры для конденсации образца, при этом избегая любого затвердевания парафинистых веществ в трубке конденсатора. В качестве приемника используют цилиндр для измерения объема образца, не очищая его, и устанавливают так, чтобы кончик холодильника не касался стенки цилиндра. Для точного измерения объема в приемной колбе необходимо поддерживать температуру приемника равной температуре отобранного образца в начале испытания с предельным отклонением ± 3 °С.

9.4 Нагревают колбу с равномерной скоростью, регулируя нагревание так, чтобы обеспечить падение первой капли конденсата через 10—15 мин с начала нагревания для образцов объемом 200 см³ или через 5—10 мин — для образцов объемом 100 см³. После падения первой капли перемещают приемный цилиндр так, чтобы кончик трубки конденсатора касался стенки цилиндра. Затем регулируют нагревание, обеспечивающее разгонку со скоростью от 8 до 10 см³/мин для образцов объемом 200 см³ или от 4 до 5 см³/мин — для образцов объемом 100 см³. Для образцов объемом 200 см³ разгонку продол-

жают до получения примерно 178 см³ дистиллята, затем прекращают нагревание и позволяют конденсату слиться из холодильника в цилиндр до получения 180 см³ (90 % объема колбы) дистиллята. Для образцов объемом 100 см³ разгонку продолжают до получения примерно 88 см³ дистиллята, затем прекращают нагревание и позволяют конденсату слиться из холодильника в цилиндр для получения 90 см³ (90 % объема колбы) дистиллята.

9.5 Собирают оставшийся конденсат, при наличии, немедленно заменяя цилиндр соответствующей емкостью, например маленькой колбой Эрленмейера. Переносят в колбу остаток от разгонки (оставшийся в колбе для разгонки) и тщательно перемешивают. Содержимое колбы является 10%-ным (по объему) остатком от разгонки образца исходного продукта.

9.6 Если остаток от разгонки имеет высокую вязкость при температуре окружающей среды, его нагревают до температуры, при которой возможно перенести порцию материала в предварительно взвешенную пробирку для испытания (таблица 1). После охлаждения материала в пробирке до температуры окружающей среды определяют массу образца с точностью до 0,0001 г и определяют содержание коксового остатка в соответствии с процедурой, описанной в разделе 8.

10 Вычисление

10.1 Вычисляют содержание коксового остатка в исходном образце или в 10%-ном остатке от разгонки, % масс., по формуле

$$\text{Содержание коксового остатка} = \frac{(A-100)}{W}, \quad (1)$$

где A — масса коксового остатка, г;

W — масса испытанного образца, г.

11 Оформление результатов

11.1 Значения коксового остатка до 10 % масс. регистрируют с точностью до 0,01 % масс. Значения коксового остатка свыше 10 % масс. регистрируют с точностью до 0,1 % масс. Значение коксового остатка на 10%-ном (по объему) остатке от разгонки регистрируют с точностью до 0,1 % масс.

12 Прецизионность и смещение⁵⁾

12.1 Прецизионность настоящего метода испытания установлена на основании статистического анализа результатов межлабораторных сравнительных испытаний:

Примечание 5 — Прецизионность была установлена в 2004 г. Межлабораторные сравнительные испытания проводили в 9 лабораториях на 6 нефтепродуктах с повторением результатов. Диапазон значений для образцов был от 0,1 % масс до 25 % масс. Прецизионность и корреляцию результатов испытания, полученных на 10%-ном (по объему) остатке от разгонки и/или с использованием пробирок вместимостью 15 см³, не определяли. В приложении X1 и на рисунке X1.1 приведена информация об исследовании корреляции результатов испытания по настоящему стандарту и ASTM D 189, проведенном в 1983 г.⁶⁾

12.2 Повторяемость r

Расхождение между последовательными результатами испытаний, полученными одним и тем же оператором на одной и той же аппаратуре при постоянных рабочих условиях на идентичном испытуемом материале при нормальном и правильном выполнении настоящего метода испытаний, может превышать значения, указанные на рисунке 3, только в одном случае из двадцати.

12.3 Воспроизводимость R

Расхождение между двумя единичными и независимыми результатами испытаний, полученными разными операторами в разных лабораториях на идентичном испытуемом материале в течение длительного времени при нормальном и правильном выполнении настоящего метода испытаний, может превышать значения, указанные на рисунке 3, только в одном случае из двадцати.

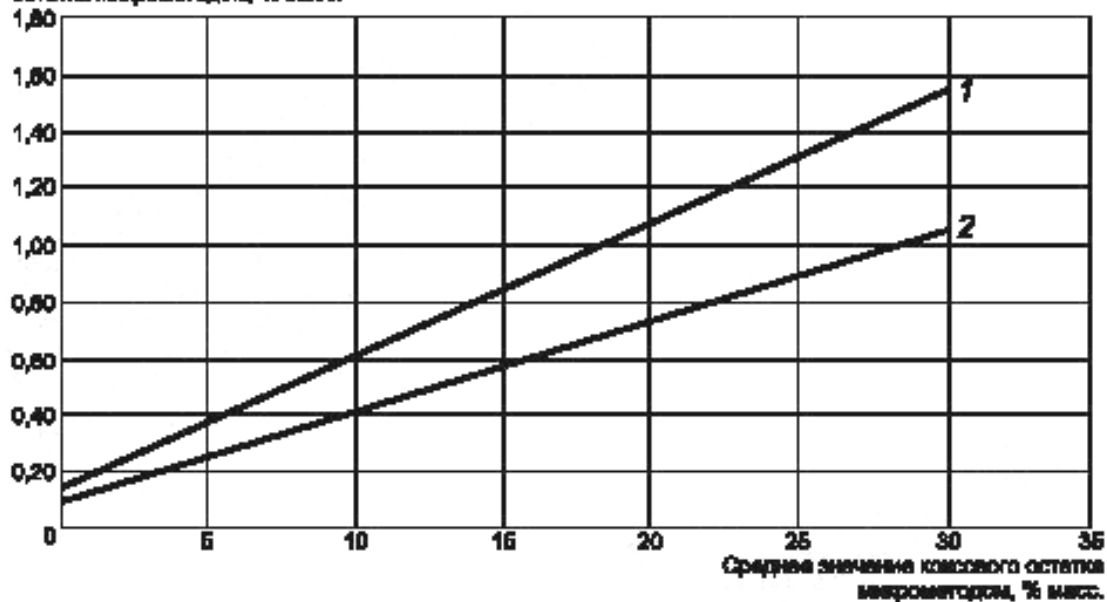
⁵⁾ Подтверждающие данные хранятся в штаб-квартире ASTM International и могут быть получены по запросу исследовательского отчета RR:D02-1589.

⁶⁾ Подтверждающие данные хранятся в штаб-квартире ASTM International и могут быть получены по запросу исследовательского отчета RR:D02-1192.

12.4 Смещение

Настоящий метод испытаний по определению коксового остатка нефтепродуктов не имеет смещения, поскольку коксовый остаток определяется только по условиям настоящего метода испытаний.

Рассхождение коксового остатка микрометодом, % масс.



1 — воспроизводимость $R = 4,681 \cdot 10^{-2}$ (% коксового остатка микрометодом +3);

2 — повторяемость $r = 3,161 \cdot 10^{-2}$ (% коксового остатка микрометодом +3)

Рисунок 3 — Прецизионность определения коксового остатка микрометодом

Приложения X
(справочные)

X.1 Информация об исследовании корреляции результатов испытания

X1.1 Корреляция результатов определения коксового остатка микрометодом по настоящему стандарту и методом Конрадсона по ASTM D 189 (рисунок X1.1) была установлена при проведении совместной программы испытаний с участием 18 лабораторий на 6 типах нефтепродуктов.

X1.2 Статистический анализ с использованием критериев Стьюдента и непараметрический анализ показывают, что с учетом прецизионности двух методов расхождение результатов испытания разными методами отсутствует. Результаты, полученные при определении коксового остатка микрометодом, статистически эквивалентны результатам, полученным при определении коксового остатка методом Конрадсона. При этом установлено, что прецизионность с использованием микрометода лучше.

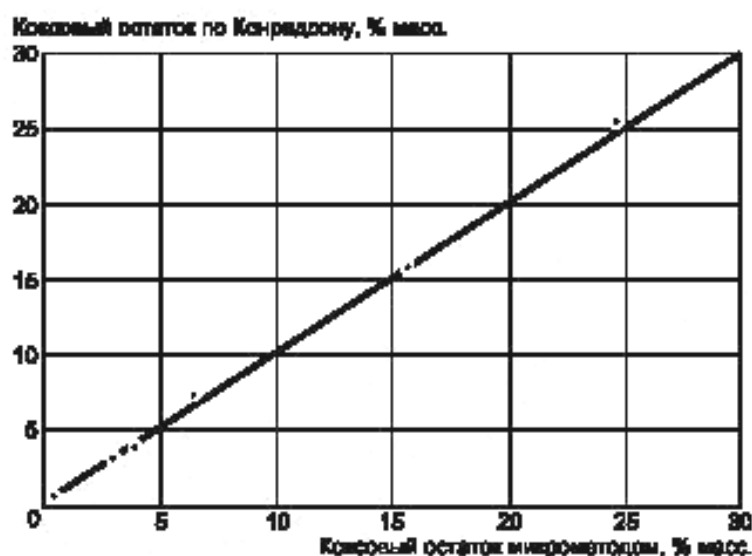


Рисунок X1.1 — Корреляция результатов определения коксового остатка методом Конрадсона и микрометодом

X2 Рекомендации для аналитика

X2.1 Для удаления небольшого количества дыма, образующегося при определении коксового остатка, необходимо использовать вытяжную систему. Любая приемная линия, используемая для отвода дыма, не должна непосредственно подсоединяться к выпускной трубке печи аппарата для определения коксового остатка (MCRT). Между выпускной трубкой и приемной линией должно быть свободное пространство. Это предотвращает создание в аппарате отрицательного давления.

X2.2 Пробирки для образцов следует переносить, используя пинцет и перчатки.

X2.3 Для светлых нефтепродуктов и образцов с предполагаемым значением коксового остатка не более 0,10 % масс. можно использовать большие пробирки вместимостью 15 см³ (4 драхмы).

X2.4 Конечный остаток должен быть приблизительно 0,025 г, но не более 0,050 г. Образец большой массы может закипеть, особенно это относится к маслам с высоким содержанием коксового остатка. Рекомендуемые значения массы отбираемых образцов приведены в таблице 1 настоящего стандарта.

X2.5 Если при начале нагревания образец вспенивается или разбрызгивается, это может свидетельствовать о наличии в нем воды. Можно использовать образец меньшей массы или удалить воду осторожным нагреванием под вакуумом с последующей продувкой азотом.

Приложение ДА
(справочное)

Сведения о соответствии межгосударственных стандартов ссылочным стандартам

Т а б л и ц а ДА.1

Обозначение и наименование ссылочного стандарта	Степень соответствия	Обозначение и наименование соответствующего межгосударственного стандарта
ASTM D 189—10 Стандартный метод определения коксового остатка в нефтепродуктах по Конрадсону	—	*
ASTM D 482—07 Стандартный метод определения золы в нефтепродуктах	—	*
ASTM D 4046—11 Стандартный метод определения алкилнитратов в дизельных топливах спектрофотометрией	—	*
ASTM D 4057—11 Стандартная практика ручного отбора проб нефти и нефтепродуктов	—	*
ASTM D 4177—10 Стандартная практика автоматического отбора проб нефти и нефтепродуктов	—	*
ASTM E 1—07 Спецификация на стеклянные жидкостные термометры ASTM	—	*
ASTM E 133—10 Спецификация на оборудование для разгонки	—	*
Спецификация на стандартные термометры IP	—	*
* Соответствующий межгосударственный стандарт отсутствует. До его утверждения рекомендуется использовать перевод на русский язык данного стандарта. Перевод данного международного стандарта находится в Федеральном информационном фонде технических регламентов и стандартов.		

*Редактор Л.И. Нахимова
Технический редактор В.Н. Прусакова
Корректор В.Е. Нестерова
Компьютерная верстка И.А. Налейкиной*

Сдано в набор 17.04.2014. Подписано в печать 05.05.2014. Формат 60×84 $\frac{1}{8}$. Гарнитура Ариал.
Усп. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,35. Тираж 67 экз. Зак. 1582.

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