

**ТОПЛИВА ОСТАТОЧНЫЕ.
ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПРЯМОГОННОСТИ**

**МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ
КСИЛОЛЬНОГО ЭКВИВАЛЕНТА**

Издание официальное

**ГОССТАНДАРТ РОССИИ
М о с к в а**

ПРЕДИСЛОВИЕ

1 РАЗРАБОТАН Всероссийским научно-исследовательским институтом по переработке нефти

ВНЕСЕН Департаментом нефтепереработки Минтопэнерго РФ

2 ПРИНЯТ И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Госстандарта России от 16.11.1995 г. № 575

3 Настоящий стандарт разработан на основе ВР 230—35 «Определение кислотного эквивалента»

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

© ИПК Издательство стандартов, 1996

**Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения
Госстандарта России**

СОДЕРЖАНИЕ

1 Область применения и назначение	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Сущность метода	1
4 Определение	2
5 Аппаратура, реактивы и материалы	2
6 Подготовка к испытанию	2
7 Проведение испытания	2

ТОПЛИВА ОСТАТОЧНЫЕ. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПРЯМОГОННОСТИ

Метод определения ксиолиного эквивалента

Residual fuel oils. Test for straight-run.
Method for determination of xylene equivalent

Дата введения 1996-07-01

1 ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ И НАЗНАЧЕНИЕ

Настоящий стандарт распространяется на остаточные топлива, (мазуты и битумы) и устанавливает метод определения ксиолиного эквивалента.

Для мазутов метод позволяет оценить устойчивость против осадкообразования, особенно при смешении мазутов из разных нефтей.

Для битумов метод служит для получения критерия оценки качества и однородности нефтяных асфальтов.

2. НОРМАТИВНЫЕ ССЫЛКИ

ГОСТ 2517-85 Нефть и нефтепродукты. Методы отбора проб

ГОСТ 25336-82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные.

Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 25828-83 Гептан нормальный эталонный. Технические условия

ГОСТ 29227-91 Пинстки градуированные. Часть 1

3 СУЩНОСТЬ МЕТОДА

Растворение испытуемого остаточного топлива в смеси ксиола и нормального гептана. Исследование капли этой смеси на бумажном фильтре.

4 ОПРЕДЕЛЕНИЕ

Ксилольный эквивалент — минимальная объемная доля ксилола в растворе нормального гептана, не образующая кольца в центре пятна при растворении испытуемого топлива.

5 АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

Бумажные фильтры: Ватман №№ 1 и 50.

Колбы типа Кн (Эрленмейера) вместимостью 25 см³ с взаимозаменяемым конусом и пробкой с отверстием для конденсатора.

Конденсаторы трубчатые стеклянные обратные внутренним диаметром 7 мм и длиной 200 мм. Конденсатор должен погружаться в рубашку, через которую подается охлаждающая вода, на глубину 100 мм. Можно использовать холодильник с прямой трубкой типа ХПТ по ГОСТ 25336.

Пипетки вместимостью 10 см³ с ценой деления не более 0,5 см³. Можно использовать пипетки по ГОСТ 29227.

Баня водяная.

Стекло предметное.

Гептан нормальный х. ч. или ч. д. а или гептан нормальный эталонный по ГОСТ 25828

n-Ксилол или смесь его изомеров с температурой кипения 138—142 °С.

6 ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

Пробу остаточного топлива отбирают по ГОСТ 2517, при необходимости продукт подогревают.

7 ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

7.1 В три колбы вместимостью 25 см³ помещают по $(2 \pm 0,2)$ г испытуемого топлива. Затем в каждую колбу приливают 10 см³ раствора ксилола в *n*-гептане с объемной долей ксилола соответственно 0,0, 45,0 и 90 %.

7.2 К каждой колбе подсоединяют конденсатор и погружают колбы в кипящую водяную баню.

Через каждую минуту колбы встряхивают, чтобы ускорить растворение испытуемого продукта. Нагревание и встряхивание колб повторяют семь раз.

Вынимают колбы из бани и охлаждают их до комнатной температуры.

7.3 Отсоединяют конденсаторы, перемешивают содержимое колб и медицинской пипеткой наносят на бумажный фильтр № 1 несколько несоприкасающихся капель. Повторяют эту процедуру с использованием фильтра № 50. Фильтры оставляют высушиваться на 10 мин, затем анализируют образовавшиеся пятна, выявляя раствор с максимальным содержанием ксиола, который дает кольцо внутри пятна.

7.4 Повторяют испытание по 7.1—7.3, но с использованием других растворов ксиола в *n*-гептане до тех пор, пока две пробы с концентрацией ксиола в нормальном гептане, различающейся на 5 %, не покажут отсутствие кольца внутри пятна. На рисунке 1 приведена схема приготовления растворов ксиола в *n*-гептане для определения ксиольного эквивалента.

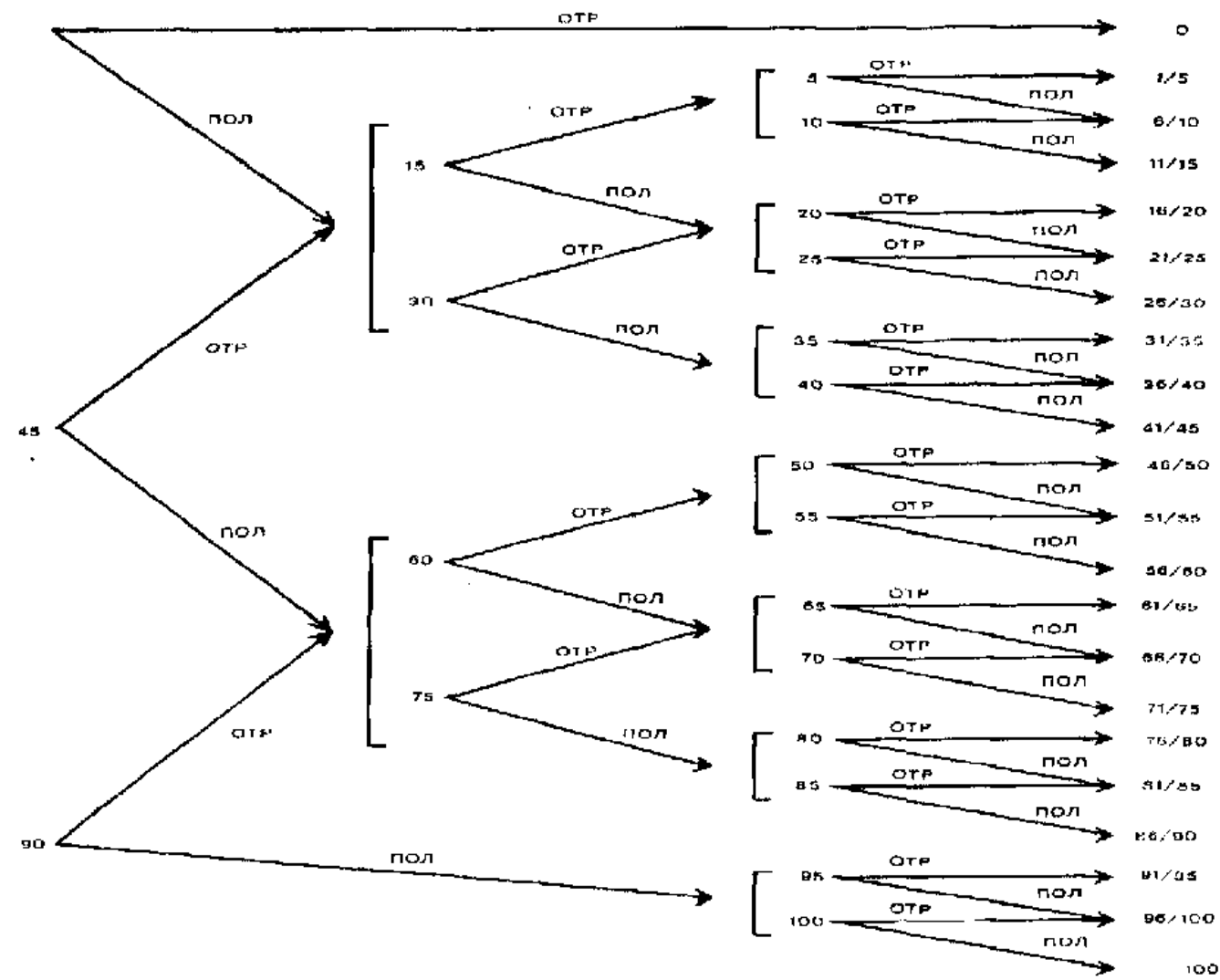


Рисунок 1 — Схема приготовления растворов ксиола в *n*-гептане

Через 24 ч проводят окончательный анализ пятна.

При отсутствии кольца внутри пятна результат записывают как отсутствие.

Если результат трудно определить, испытание проводят по 7.5, 7.6.

7.5 Промывают предметное стекло толуолом, мылом, водой, затем дистиллированной водой и высушивают в сушильном шкафу.

7.6 Высшенное стекло закрепляют под углом 45° и капают на него раствор испытуемого топлива.

Если след от стекающей капли светлый, чистый и не содержит выпавших в осадок нерастворенных частиц, результат считается отрицательным.

7.7 Ксильтольный эквивалент определяется дробью, в числителе которой минимальная концентрация ксилола в *n*-гептане, при которой появляется кольцо внутри пятна, а в знаменателе — минимальная концентрация ксилола в *n*-гептане, при которой кольцо внутри пятна исчезает.

Например, ксильтольный эквивалент 46/50 означает, что при объемной доле ксилола в *n*-гептане 46 % кольцо появляется и при объемной доле ксилола 50 % это кольцо исчезает.

Ксильтольный эквивалент не более 25/30 является одним из критериев прямогонности остаточных топлив.

Ключевые слова: топливо остаточное, определение прямогонности, ксилольный эквивалент, мазут, битум, устойчивость против осадкообразования, однородность нефтяных асфальтов
