

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

РЕАКТИВЫ. СПИРТ БЕНЗИЛОВЫЙ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ ГОСТ 8751—72

Издание официальное

20年2日



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

РЕАКТИВЫ. СПИРТ БЕНЗИЛОВЫЙ

Технические условия

ГОСТ 8751—72

Reagents. Benzyl alcohol. Specifications

OKTI 26 3223 0060 03

Дата введения 01.01.73

Настоящий стандарт распространяется на бензиловый спирт, представляющий собой бесцветную легкоподвижную жидкость со слабым ароматическим запахом. Плохо растворим в воде, хорошо в органических растворителях. При доступе воздуха окисляется в бензальдегил.

Формулы: эмпирическая C_7H_8O структурная CH_3OH



Относительная молекулярная масса (по международным атомным массам 1987 г.) — 108,14.

Требования настоящего стандарта, кроме требований пп. 3, 4, 5 табл. 1, являются обязательными.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

© ИПК Издательство стандартов, 1997

Переиздание с изменениями



1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

 Бензиловый спирт должен быть изготовлен в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установлениом порядке.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

 По физико-химическим показателям бензиловый спирт должен соответствовать требованиям и нормам, указанным в табл. 1.

Таблица 1

	Норма		
Наименование показателя	Чистый для внализа (ч.д.а.) ОКП 26 3223 0062 01	Чистый (ч.) ОКП 26 3223 0061 02	
 Массовая доля бензилового спирта (С₇H₈O), %, не менее 	99,5	99	
 Массовая доля бензальдегида (С₆H₅COH), %, не более 	0,1	Не нормируется	
 Плотность р при 20 °С, г/см³ 	1,045-1,047	1,044—1,047	
4. Показатель преломления n_D^{20}	1,5395-1,5405	1,5385-1,5405	
 Температура кипения при 101325 Па, °C 	204—207	203—207	
 Массовая доля остатка после прокаливания в виде сульфатов, %, не более 	0,002	0,005	
 Массовая доля хлоридов, %, не более 	0,001	0,005	
 Массовая доля кислот в пере- счете на бензойную кислоту (C₆H₅COOH), %, не более 	0,025	Не нормируется	
9. Цветность	Должен выдерживать испытание по п. 3.10		
10. Массовая доля воды, %, не	0,1	Не нормируется	
более			

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

2а. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

2а.1 Бензиловый спирт по степени воздействия на организм че-

- ГОСТ 12.1.005. Предельно допустимая концентрация его в воздухе рабочей зоны 5 мг/м³. При увеличении концентрации бензиловый спирт может вызывать дистрофические изменения в печени, почках, легких и селезенке. Наркотик, опасен при проникновении через неповрежденную кожу.
- Контроль предельно допустимой концентрации бензилового спирта в воздухе проводят методом газожидкостной хроматографии на приборе с пламенно-ионизационным детектором.
- При работе с препаратом следует применять средства индивидуальной защиты, не допускать попадания препарата внутрь организма и на кожу.
- 2а.4. Помещения, в которых проводятся работы с препаратом, должны быть оборудованы непрерывно действующей приточно-вытяжной вентиляцией. Анализ препарата следует проводить в вытяжном шкафу даборатории.
- 2а.5. Бензиловый спирт бесцветная горючая жидкость, температура вспышки 90 °С, температура самовоспламенения 400 °С, концентрационные пределы воспламенения: нижний 0,99 % (по объему), верхний 15,5 % (по объему), температурные пределы воспламенения: нижний 87 °С, верхний 145 °С.

В случае воспламенения следует тушить тонкораспыленной водой, пеной.

- 2а.1—2а.5. (Измененная редакция, Изм. № 3).
- 2а.6. Незначительные количества пролитого бензилового спирта собирают с помощью песка в специально предназначенную тару и вывозят на полигон захоронения. Место розлива обрабатывают большим количеством воды, спускаемой в канализацию.

Разд. 2а. (Введен дополнительно, Изм. № 2).

2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

- Правила приемки по ГОСТ 3885.
- Температуру кипения изготовитель определяет периодически в каждой 20-й партии.

(Введен дополнительно, Изм. № 2).

3. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

3.1а. Общие указания по проведению анализа — по ГОСТ 27025. При взвещивании применяют лабораторные весы общего назначения типов ВЛР-200 г и ВЛКТ-500 г-М или ВЛЭ-200 г.

Допускается применение других средств измерения с метрологическуми характеристиками и оборудования с техническими характе-Reagents. Benzyl alcohol. Specifications ристиками не хуже, а также реактивов по качеству не ниже указанных в настоящем стандарте.

- Пробы отбирают по ГОСТ 3885. Общая масса средней отобранной пробы должна быть не менее 350 г. При анализе следует работать вдали от огня, под тягой.
 - 3.1а, 3.1. (Измененная редакция, Изм. № 2, 3).
- 3.2. Определение массовой доли бензилового спирта

Массовую долю бензилового спирта определяют по разности, вычитая из 100 % сумму массовых долей органических примесей и воды в процентах.

- 3.2.1. Определение массовой доли органических примесей
- 3.2, 3.2.1. (Измененная редакция, Изм. № 2).
- 3.2.1.1. Аппаратура и реактивы

Хроматограф газовый с пламенно-ионизационным детектором или детектором по теплопроводности.

Колонка газохроматографическая.

Микрошприц вместимостью 10 мм³.

Линейка металлическая по ГОСТ 427.

Шкаф сушильный.

Носитель твердый: целит 545 с зернами размером 0,250—0,177 мм или хроматон NAW DMCS с частицами размером 0,16—0,20 мм.

Фаза жидкая неподвижная: дистеарат полиэтиленгликоля 400; 1,4бутандиолеукцинат; трис- (цианэтокси)-пропаи.

Газ-носитель: азот газообразный по ГОСТ 9293 высшего сорта или гелий газообразный очищенный.

Водород технический по ГОСТ 3022.

Воздух сжатый для питания контрольно-измерительных приборов:

Хлороформ по ГОСТ 20015.

м-Крезол, ч.

Толуол для хроматографии, х. ч.

3.2.1.2. Подготовка к анализу

Сорбент для хроматографической колонки готовят следующим образом: соответствующую навеску неподвижной фазы (см. табл. 2) растворяют в хлороформе. При постоянном помешивании в раствор насыпают твердый носитель. Избыток хлороформа удаляют при нагревании на воляной бане, а затем в сущильном шкафу при 80 °C.

Колонку, заполненную приготовленным сорбентом, помещают в термостат хроматографа и выдерживают в токе азота в течение 6 ч при температуре на 20—30 °C выше рабочей.

Включение и пуск прибора осуществляют в соответствии с ин-Стручией, вирилагаемой какроматографу.

Reagents. Benzyl alcohol. Specifications

3.2.1.3. Проведение анализа

Массовую долю компонентов определяют методом «внутреннего эталона». В качестве «внутреннего эталона» используют толуол (для пламенно-ионизационного детектора) и м-крезол (для детектора по теплопроводности). Толуол или м-крезол добавляют в анализируемый препарат в количестве 0,5—0,05% от массы анализируемой пробы.

Определение органических примесей проводят в условиях, указанных в табл. 2.

При установившемся режиме анализируемую пробу препарата вводят микрошприцем.

Таблина 2

Параметр опыта	10 % трис- (цианэток- си)-пропана на твердом носителе	20 % дистев- рата поли- этилентли- коля 400 на твердом но- сителе	20.% 1,4-бутандиолсукци- ната на твердом посителе	
			Детектор пламенно- иониза- пионный.	Детектор по тепло- провод- ности
Длина колонки, м	3	2	2	1,8
Диаметр колонки, мм	3 4	4	4	6
Температура колонки,				
*C	160	165	200	170
Температура испарите- ля, °С	260	260	260	300
Расход газа-носителя,				
см3/мин	40	60	40	100
•	(азот)	(азот)	(aser)	(гелий,
				водород)
Расход водорода,				
см3/мин	30	30	30	_
Расход воздуха, см ³ /мин	250	250	250	_
Ток детектора, мА	_		_	140
Скорость движения				
диаграммной ленты, мм/ч		600	600	720
Время анализа, мин	50	25	20	35
Объем пробы, мм3	1-2	1-2	1-2	5—10

Относительное время удерживания компонентов в колонках с

различными сорбентами приведено в табл. 3. Б D Б Т ГОСТ 8751-72, Реактивы. Спирт бензиловый. Технические условия

Reagents. Benzyl alcohol. Specifications

Таблина 3

Наименование компонента	10 % трис- (пианэток- си)-пропана на твердом носителе	20 % дистеа- рата поли- этилентли- коля 400 на твердом но- сителе	20 % 1,4-бутандиолсукци- ната на твердом носителе	
			Детектор пламенно- ионизаци- онный	Детектор по тепло- проводнос- ти
Толуол (внутренний				
эталон)	1,00	1,00	1,00	0,06
Неидентифицированный	1,64		_	
м-Хлортолуол	1,82	2,60	1,31	0,11
Неидентифицированный	2,36	_	_	
Неидентифицированный		_	_	. —
Бензил хлористый	3,82	4,20	1,75	0,21
Бензальдегид	5,10	3,80	2,37	0,24
Спирт бензиловый	18,20	8,40	5,25	0,55
м-Крезол (внугренний				
эталон)	_		_	1,00
Эфир дибензиловый		_	_	3,33

3.2.1.4. Обработка результатов

Массовую долю органических примесей (ΣX_i) в процентах вычисляют по формуле

$$\Sigma X_i = \frac{P_i \Sigma_i \left(h_i \tau_i \right) \cdot K_i}{h_{-} \cdot \tau_{cir}},$$

где p — массовая доля вещества-эталона, %;

высота пика отдельного компонента на хроматограмме, мм;

т_i — время удерживания отдельного компонента, мм;

 $h_{\rm or}$ — высота пика вещества, принятого за «внутренний эталон», на хроматограмме, мм;

т_{эт} — время удерживания вещества, принятого за «внутренний эталон», мм;

К_і — градуировочный коэффициент для идентифицированных примесей.

Градуировочные коэффициенты K_i определяют, как указано в ГОСТ 21533. Для неидентифицированных примесей, а также примесей, определяемых на хроматографе с детектором по теплопровод-

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа ± 20 % при доверительной вероятности P = 0.95.

- 3.2.1.1—3.2.1.4. (Измененная редакция, Изм. № 2, 3).
- 3.2.2. Массовую долю бензилового спирта (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = 100 - (\Sigma X_1 + X_2),$$

где ΣX_1 — сумма массовых долей органических примесей, %;

 X_2 — массовая доля воды, определяемая по п. 3.11, %.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное значение расхожпения межлу которыми не превышает значение попускаемого расхождения, равное 0.1~%, при доверительной вероятности P=0.95.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.3. Определение массовой доли бензальдегида Массовую долю бензальдегида (X_i) в процентах определяют, как указано в пп. 3.2.1.2 и 3.2.1.3, и вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{p \cdot h_n \cdot \tau_n \cdot K_1}{h_m \cdot \tau_m} \,,$$

где h_{μ} — высота пика бензальдегида на хроматограмме, мм;

та — время удерживания бензальдегида, мм;

 K_1 — градуировочный коэффициент для бензальдегида (для детектора по теплопроводности K_1 принимают равным 1.00.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа ± 20 % при доверительной вероятности P = 0.95.

- 3.4. Плотность бензилового спирта определяют ареометром по FOCT 18995.1.
 - 3.3. 3.4. (Измененная редакция, Изм. № 2, 3).
- Показатель преломления бензилового спирта определяют по-ΓΟCT 18995.2.
- 3.6. Температуру кипения определяют по ГОСТ 19895.6 (по Павлевскому).
- 3.7. Определение массовой доли остатка после прокаливания в виде сульфатов

Определение проводят по ГОСТ 27184 из навески массой 50,00 г (47.8 см³) в платиновой 117—3 (ГОСТ 6563) или кварцевой чаше 100 (ГОСТ 19908) с предварительным выпариванием досуха на песчаной бане.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

Определение проводят по ГОСТ 10671.7 визуально-нефелометри ческим (способ 2) методом. При этом 1 см3 (1,00 г) препарата помешают пипеткой в выпарительную чашку 2 (ГОСТ 9147), прибавляют 5 см³ спиртового раствора гидроокиси калия квалификации «хими». чески чистый» молярной концентрации 0,5 моль/дм³, тщательно перемешивают и выпаривают на водяной бане досуха. Сухой остаток нагревают в течение 2-3 ч на песчаной бане при 200-300 °C. После охлаждения остаток растворяют в 25 см³ воды, прибавляют 2—3 капли раствора 2,4-динитрофенола с массовой долей 0,1 % (готовят по ГОСТ 4919.1), затем постепенно прибавляют раствор азотной кислоты с массовой долей 25 % до обесцвечивания окраски индикатора и. если раствор мутный, его фильтруют через обеззоленный фильтр «синяя лента», промытый горячим раствором азотной кислоты с массовой долей 1 %. Объем раствора доводят водой до 37 см³, прибавляют 2 см³ раствора азотной кислоты с массовой долей 25 %, см³ раствора азотнокислого серебра и перемещивают.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если наблюдаемая через 20 мин опалесценция анализируемого раствора не будет интенсивнее опалесценции раствора сравнения, приготовленного одновременно с анализируемым и содержащего в таком же объеме:

для препарата чистый для анализа — 0,010 мг Cl;

для препарата чистый - 0,050 мг С1;

2 см³ раствора азотной кислоты с массовой долей 25 % и 1 см³ раствора азотнокислого серебра.

Одновременно проводят контрольный опыт, и в результаты вычисления вносят поправку на массу хлоридов в применяемых реактивах, которая не должна превышать 0,015 мг Cl.

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

3.9. Определение массовой доли кислот в пересчете на бензойную кислоту

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.9.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Бюретка вместимостью 1 см³.

Колба Ки-1-250-29/32 по ГОСТ 25336.

Пипетка вместимостью 5 см3.

Цилиндр 1(3)—250—2 по ГОСТ 1770.

Вода дистиллированная, не содержащая углекислоты; готовят по ГОСТ 4517.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор молярной концентрашть т (NaOH)<sub>2, Реактивы Спиртенчические условия); готовят по ГОСТ 25794.1.

Reagents. Benzyl alcohol. Specifications</sub>

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300, высший сорт.

Фенолфталеин, спиртовой раствор с массовой долей 1 %; готовят по ГОСТ 4919.1.

3.9.2. Проведение анализа

5 см³ (5,23 г) препарата помещают пипеткой в коническую колбу. растворяют в 150 см³ воды, прибавляют 1—2 капли раствора фенолфталенна и титруют из бюретки до появления розовой окраски. Одновременно проводят контрольный опыт.

3.9.3. Обработка результатов

Массовую долю кислот (X_2) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{(V - V_{\rm g}) \cdot 0.00244 \cdot 100}{\rho \cdot V_{\rm i}} \; ,$$

 V — объем раствора гидроокиси натрия концентрации точно гле моль/дм3 0.02израсходованный Ha титрование анализируемого раствора, см3;

 V_{κ} — объем раствора гидроокиси натрия концентрации точно 0.02 моль/дм³. израсходованный на титрование контрольного раствора, см³;

 V_1 — объем анализируемого препарата, см³; ρ — плотность препарата, равная 1,045, г/см³;

масса бензойной кислоты, соответствующая 1 см³ раствора гидроокиси натрия концентрации точно 0.02 моль/дм^3 , г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное значение расхождения между которыми не превышает значение допускаёмого расхождения, равное 0:003 %.

Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа ± 0.002 % при доверительной вероятности P = 0.95.

3.9.1—3.9.3. (Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.10. Определение цветности

Определение цветности проводят по ГОСТ 14871. Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если оканализируемого препарата, наблюдаемая молочно-белого стекла в проходящем свете:

для бензолового спирта квалификации ч.д.а. — не будет отличаться от окраски дистиллированной воды;

для бензилового спирта квалификации ч. — не будет интенсивнее окраски раствора сравнения с показателем цветности І бихроматной шкалы.

Б — 41 менения в редакция повым ческое условия

3.11. Определение массовой доли воды

Определение проводят по ГОСТ 14870 методом Фишера (способ

из навески массой 10,00 г (9,5 см³).

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ХРАНЕНИЕ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ

Препарат упаковывают и маркируют в соответствии с ГОСТ 3885.

Вид и тип тары: 3т-1, 3т-5, 8т-1, 8т-2.

Группа фасовки: III, IV, V, VI, VII.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

 4.2. На тару наносят квалификационный шифр 9133 по ГОСТ 19433.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

- Препарат хранят в закрытой таре в помещении для огнеопасных веществ.
- 4.4. Препарат транспортируют всеми видами транспорта, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

5. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

 Изготовитель гарантирует соответствие бензилового спирта требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования и хранения.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

5.2. Гарантийный срок хранения бензилового спирта — три года со дня изготовления.

Разд. 6. (Исключен, Изм. № 2).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической промыш-

РАЗРАБОТЧИКИ

Р.П. Ластовский, В.Г. Брудзь, И.Л. Ротенберг, Л.Д. Комиссав пренком И.Д. Оглоблина, Г.Д. Петрова, Н.П. Никонова

Reagents. Benzyl alcohol. Specifications

- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 14.02.72 № 395
- 3. B3AMEH FOCT 8751-58
- 4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссыдка	Номер пункта, подпункта	Обозначение НТД; на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
ΓΟCT 12.1.005—88	2a.1	ΓΟCT 1487176	3.10
ΓOCT 427—75	3.2.1.1	ΓOCT 18300—87	3:9.1
FOCT 1770—74	3.9.1	FOCT 18995.1—73	3.4
ΓΟCT 3022—80	3.2.1.1	FOCT 18995.2—73	3.5
ΓOCT 3885—73	2.1; 3.1; 4.1	FOCT 18995.6-73	3.6
ΓΟCT 4328—77	3.9.1	FOCT 19433—88	4.2
ΓΟCT 4517—87	3.9.1	ΓΟCT 1990890	3.7
ΓΟCT 4919.1—77	3:8; 3.9.1	ΓΟCT 2001588	3.2.1.1
FOCT 6563—75	3.7	FOCT 21533-76	3.2.1.4
ΓΟCT 9147—80	3.8	FOCT 25336-82	3.9.1
ΓΟCT 9293—74	3.2.1.1	ΓΟCT 25794.1—83	3.9.1
ΓΟCT 10671.7—74	3.8	FOCT 27025-86	3.1a
ΓΟCT 14870-77	3.11	ΓΟCT 27184-86	3.7

- Ограничение срока действия сиято Постановлением Госстандарта от 15.04.92 № 400
- 6. ПЕРЕИЗДАНИЕ (октябрь 1996 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, утвержденными в сентябре 1975 г., апреле 1987 г., апреле 1992 г. (ИУС 9-75, 8-87, 7-92)

Редактор Л.И. Накимова Технический редактор В.Н. Прусакова Корректор М.С. Кабашова Компьютерная дерстка А.С. Юфина

Илд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 21.01.97. Подписано в печать 17.02.97. Усл.печ.л. 0,70, Уч.-изд.х. 0,75. Тираж 254 экк. С/Д 2188. Зак. 264.

> ИПК Издательство стандартов 107076, Москви, Колодезный пер., 14. Набрано в Издательстве на ПЭВМ

Филиал ИВК Издательство стандартов -- тип, "Московский печатикя"

