# межгосударственный стандарт

#### МАСЛА МОТОРНЫЕ ОТРАБОТАННЫЕ

Метод определения нерастворимых осадков

ΓΟCT 20684-75

Used motor oils.

Method for determination of insoluble sediments

**OKCTY 0209** 

Дата введения <u>01.07.76</u>

Настоящий стандарт распространяется на моторные отработанные масла и устанавливает метод определения содержания нерастворимых в петролейном эфире или нефрасе C3—80/120 осадков, образующихся при работе масел в двигателях.

Сущность метода заключается в растворении испытуемого масла в растворителе, содержащем коагулянт, центрифугировании полученного раствора и определении массы выделившегося осадка.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

### 1. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

 1.1. Центрифуга лабораторная с закрытым мотором, обеспечивающая фактор разделения 1500 (типов ЦУМ-1, ЦЛС-3 или ЦЛС-31).

Пробирки стеклянные для центрифугирования по ГОСТ 25336, вместимостью до 120 см<sup>3</sup>, типов П1, П2, П2Т.

Цилинары измерительные по ГОСТ 1770, вместимостью 25 и 100 см3.

Шкаф сушильный или термостат, обеспечивающие нагрев 105-110 °C.

Эксикатор по ГОСТ 25336, исполнение 2.

Весы лабораторные общего назначения с пределом взвешивания 200 г, 2-го класса точности.

Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 200 г, 4-го класса точности.

Эфир петролейный марки 40-70.

Нефрас C3-80/120 по HTД.

Коагулянты: н-бугилдиэтаноламин, спирт изопропиловый по ГОСТ 9805.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

### 2. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

- 2.1. Стеклянные пробирки для центрифугирования сущат в сущильном шкафу или термостате при 105—110 °С не менее 1 ч, затем охлаждают 40 мин в эксикаторе и взвещивают с погрешностью не более 0,0002 г. Высущивание, охлаждение и взвещивание повторяют до получения расхождения между двумя последовательными взвещиваниями не более 0,0004 г.
- 2.2. Для осаждения осадков готовят растворитель, состоящий из 98 % петролейного эфира или нефраса С3—80/120, 1 % и-бутилдиэтаноламина и 1 % изопропилового спирта (по объему).

#### (Измененная редакция, Изм. № 1).

2.3. Пробу масла, отобранную из двигателя, выдерживают 30 мин в сушильном шкафу или термостате при (60±5) °C, затем 15 мин перемешивают.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена





### 3. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

- 3.1. В пробирку, подготовленную по п. 2.1, помещают массу испытуемого масла в количестве от 2 до 10 г в зависимости от вместимости пробирки, подготовленного по п. 2.3. Пробирки с маслом взвешивают с погрешностью не более 0,01 г.
- 3.2. Масло в пробирке растворяют в свежеприготовленном растворителе, приготовленном по п. 2.2, растворитель в миллилитрах берется в 10-кратном соотношении к массе масла и в несколько приемов переносится в пробирку с маслом. После добавления каждой новой порции растворителя содержимое пробирки тщательно перемешивают стеклянной палочкой. Последней порцией растворителя смывают остатки масла со стеклянной палочки. Пробирку с раствором устанавливают в центрифугу и центрифугируют 1 ч при факторе разделения 1500.
- 3.3. Раствор масла по окончании центрифугирования декантируют. В пробирку с осадком на половину ее объема помещают растворитель петролейный эфир или нефрас и тонкой проволокой перемешивают содержимое пробирки. Затем вновь центрифугируют 20 мин при факторе разделения 1500. Промывку осадка и центрифугирование повторяют до тех пор, пока капля фугата, помещенная на фильтровальную бумагу, не будет оставлять пятна загрязнения.
  - 3.1-3.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).
- 3.4. Пробирки с осадком после последней промывки и декантации высушивают в сущильном шкафу или термостате до получения постоянной массы по п. 2.1.

#### 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

 4.1. Массовую долю нерастворимого осадка в отработанных маслах (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_2 - m_1)}{m} 100,$$

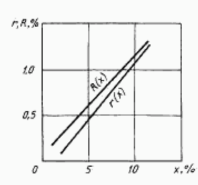
где m — масса отработанного масла, взятая для испытания, г;

т. — масса пробирки, г;

m2- масса пробирки с осадком, г.

- 4.2. За результат испытания принимают среднее арифметическое двух параллельных определений с указанием применяемого коагулянта, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 10 % среднего арифметического результата.
  - 4.1, 4.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

### 5. ТОЧНОСТЬ МЕТОДА ИСПЫТАНИЙ



#### 5.1. Сходимость r

Два результата определений, полученные одним исполнителем в одной лаборатории, признаются достоверными (с 95 %ной доверительной вероятностью), если расхождение между ними не превышает значения, указанного на чертеже, для большего результата.

## 5.2. Воспроизводимость R

Два результата испытаний, полученные в двух разных лабораториях, признаются достоверными (с 95 %-ной доверительной вероятностью), если расхождение между ними не превышает значения, указанного на чертеже, для большего результата.

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

# ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

- 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством нефтеперерабатывающей и химической промышленности
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартизации от 24.03.73 № 723
- 3. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
FOCT 1770—74	1.1
FOCT 9805—84	1.1
FOCT 12026—76	1.4
FOCT 25336—82	1.1

- 4. Ограничение срока действия сиято Постановлением Госстандарта СССР от 28.11.91 № 1834
- ИЗДАНИЕ с Изменениями № 1, 2, утвержденными в июне 1986 г. и декабре 1991 г. (ИУС 10—86, 3—92)

