





ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ГЛЕТ СВИНЦОВЫЙ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ FOCT 5539-73

Издание официальное



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ГЛЕТ СВИНЦОВЫЙ

Технические условия

FOCT

5539---73

Litharge. Specifications

OKII 23 2211

Срок действия

c 01.01.75

до 01.01.95

в части марки Г-3 второго сорта

до 01.01.93

Несоблюдение стандарта преследуется по занону

Настоящий стандарт распространяется на свинцовый глет, предназначенный для различных отраслей промышленности, представляющий собой техническую окись свинца.

Плотность свинцового глета — 9,6-8,6 г/см³.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

1. МАРКИ И ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

 1.1а. Свинцовый глет должен изготовляться в соответствии с требованиями настоящего стандарта и по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

 Свинцовый глет в зависимости от назначения выпускается следующих марок:

Г-1 — для оранжевого свинцового крона, свинцового хрусталя,

хрустального стекла и электрокерамики;

- Г-2 для желтого свинцового и свинцово-молибдатных кронов, сиккативов, стабилизаторов поливинилхлорида, армирования и резиноте: «всесках изделий;
- Г-5 -- для аккумуляторов и электроугольных изделий допускается использовать для производства пигментов и сиккативов до 01.01.93;

Г-4 — для резины;

- Г-6 для электровакуумного стекла, свинцового хрусталя и хрустального стекла.
- Свинцовый глет должен соответствовать требованиям и нормам указанным в таблице.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена



C. 2 FOCT \$539-73

				HOPM	я вид в	MAPKM		
		[-1	1.2	J	F-3	F.I	I-6	
Наименование поклаятеля	OKIT 23 2211 030	2211 0100 08	ОКП	23 221	OKI1 2211 0300 02	ОКП	ОКП	Merca
	до 01.01.93	c 01.01.93 .ga 01.01.95	23 2211 0200 05	1-fi copt	2-A copr	52 5211 0400 10	0000 10	
8	0.66	8,99	7,86	38,5	98,6	96,5	80	По п. 3.2
массовая доли Ио свинца, %, не Монесова	0,10	10'0	0,50	1,00	00,1	1,80	10'0	По п. 3.3
свинца, %, не более	0,10	0,02	0.3	8,0	6,0	Не вор- мируез- ся	све пор- мирует- ся	По п. 3.4
4. Массовая доля железа, %, не болес	100'0	100'0	0,005	0,001	0,005	He purp MRDyer cs	100'0	По п. 3.5
5. Массавая доля веществ, не растворимых в HNO ₃ +H ₂ O ₃ , не более	20'0	10'0	0,04	0,010	90'0	0,40	10'0	По п. 3.6
 Массовая доля воды и ле- тучих веществ, %, не более 	0,1	0,1	6,0	0,02	6,0	6,0	0,1	To FOCT 21119.1—75,
7. Остаток. %. не более на					11.61			разд. 2 и л. 3.7 настоящего стандарта
с сеткой:	0,2	(0.0)	0.5	0,2	0,5	1,5	Не вор- мирует- ся	По ГОСТ 21119:4—75, разд. 1 х п. 3.8 настоящего стандарта
	÷					_		

Продолжение

			0 11 11 11 11 11 11	BAGIN		
_			HOPMA ALIM	4 4 4		
	Ŀī	2	1.3	7.7	2	
Наяменование показатемя	23 2211 0100 06	ОКП	OK11 23 2211 6300 62	OKII	OKII	Метол
(2) Face	ao 01.01.63 ao 01.01.95		1-8 copr 2-ft copr	0400 10	0.000	
O CONTRACTOR TOWN	Отеутствие	Отеут	Отсут 0,02	Не вор- мирует-	Не нор- мирует-	The POCT.
014	Не нормируется	Нево	Невормируется	0,01	Не вор- мирует-	3.8 настоящего стандарта
8. Насыпная плотность, г/см*	1,7-2,2	Не пор- мирует-	1,7-2.2	Не вор- инруст-	2,5-4,0	По п. 3.9
 Адсорбция серной кисло- ты, г/100 г глета 	Ненорииру	ercs ercs	4.0-7.0	Не вор- мирует-	Не нор- мирует-	По п. 3.10
10. Висшияй вид	Породок желгого различных оттенков	o gnera	Порошок желтого различных оттенков	_	Гранулы красно- вато-ко-	По п. 3.11
					BOTO ADE-	
 Гранулометрический состав: массовая доля фракции бо- лое 9.5 мм 	Непорикруетс	# 2 T 4	Невормиру	руется	Отсут. ствие	По л. 3.12
массовая доля фракции раз- мером менее 0,1 мм, %, ве более	^		^		10	
_		-		_	_	

Meron sensitadas No e. 3.13	OKH 23 2211 0500 10	7.4 F.4 OK.0. 225 2211 0800 10	НОРМА ДЛЯ МАРКИ г.3 СКП 23 2211 0300 02 23 2211 0300 02 1-й сорт 2-й сорт 2-й сорт Не нормируется	7-2 23 2211 0200 05	23 2211 0100 68 29 2211 0100 68 20 01.01.93 c 01.01.93 00 Elle Bonuspyeres	Наименование воказателя Наименование воказателя В. Прочность гриул при ис- въини, %, не менее
По п. 3.14	3		٨		۸	е, %, не менее
По п. 3.13	8 8	уется	Не норужру	erca	黃	анки, %, ве мевее 3. Прочность грануя ре, %, не менее
	029 521	0400		1	요음 [
Merco	ОКП	550	23 2211 0300 02	OKII		Навыскование воказателя
	F-6	7	L-3	2	17	
		MAPKH	НОРМА ДЛЯ			

Прямечания:

 В глете марок Г-1 и Г-3 насыпная плотность порывруется только для высложерамики, аккумуляторов и электроугольных изделий.

2. В глете марки Г-2, предижаначенной для стабилизаторов поливинилидорида, присутствие двускися свинца допускается. Остаток на сите должен быть не более 0,3%,

3. В глете марок Г-1, Г-2 и Г-3, предназначениях для свинцовых, свянцово-молнбденовых кронов и другах пигмен(тов, а также сникативов, массовая доля жемеза не нормируется.

В глете марки Г-3 вбеорбция серной кислоты пормируется только для аккумуляторов. ÷

5. Массовая доля двуокиси свяща в марки Г-3, остаток на сите с сеткой 016 в марках Г-1, Г-2, Г-3 нормиру-

ется для свинцовых и свинцово-молибдатими **промом.** 6. Долускается при транспортировании и хранении увеличение насыпной плотности глета на 0.2--0,3 г/см³.

1.3. Глет марок Г-1, Г-3 и Г-6 получают из свинца марки не ниже С1 по ГОСТ 3778—77, глет марок Г-2 и Г-4 — из свинца марки не ниже С2 по ГОСТ 3778—77.

Содержание в глете примесей серебра, меди, цинка, висмута, мышьяка, олова, сурьмы, магния, кальция и натрия соответствует нормам на исходный свинец.

Допускается использовать импортный свинец, соответствующий по показателям качества свинцу марок С1 и С2 по ГОСТ 3778—77.

1.1-1.3. (Измененная редакция, Изм. № 4).

2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

2.1. Правила приемки — по ГОСТ 9980.1—86. Разд. 2. (Измененная редакция, Изм. № 3).

3. МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

3.1. Отбор проб — по ГОСТ 9980.2—86. Пробоотборниками пробы отбирают пересечением потока свинцового глета на перепаде непосредственно перед дозировкой.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.2. Определение массовой доли окиси свинца 3.2.1. Аппаратура, материалы и реактивы:

бумага индикаторная «Рифан»;

колба мерная 1,2-1000-2 по ГОСТ 1770-74;

пипетки 1,4,5-2-1 и 2-2-25 по ГОСТ 20292-74;

колба Кн-2-250-34 по ГОСТ 25336-82;

цилиндры 1,3-25, 100 по ГОСТ 1770-74;

бюретка 1,2,3-2-25-0,05 по ГОСТ 20292-74;

электроплитка с терморегулятором по ГОСТ 14919-83;

электрошкаф сушильный лабораторный с температурой нагрева до 200°С и пределом регулирования заданной температуры ±3%:

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г;

аммиак водный по ГОСТ 3760-79;

кислота азотная по ГОСТ 4461—77, ч. д. а., разбавленная 1:3; кислота уксусная по ГОСТ 61—75 концентрированная в раз-

бавленная 1:10;

натрий уксуснокислый по ГОСТ 199-78;

раствор буферный ацетатный с рН 5,5—6,0; готовят по ВОСТ 4919.2—77;

ксиленоловый оранжевый (индикатор), водный раствор с массовой долей индикатора 0,1% (устойчив в течение месяца при хранении в склянке из темного стекла);

Б 🗆 Б ТД Я ОТИСОТИЛЛИРОВНИ В НИМЯНИТО БОСТ 6709—72;

раствор свинца; готовят следующим образом: 5,0000 г свинца марок С 0 или С 1 помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм³, добавляют 80 см³ раствора азотной кислоты и растворяют свинец при нагревании при температуре не выше 90°С. После полного растворения свинца колбу охлаждают, объем раствора доводят водой до метки и тщательно взбалтывают. 1 см³ полученного раствора свинца содержит 0,0050 г свинца;

соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652—73, раствор концентрации c ($C_{10}H_{14}O_8N_2Na_2 \cdot 2H_2O$) = 0,05 моль/дм³ (0,05 M) с

титром по свинцу;

титр раствора трилона Б концентрации 0,05 моль/дм³ по свинцу устанавливают следующим образом: 25 см³ раствора свинца отбирают пипеткой, предварительно ополоснутой этим же раствором, помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, прибавляют 100 см³ воды, нейтрализуют аммиаком (до рН 2—3 по индикаторной бумаге «Рифан»), затем добавляют 20 см³ буферного раствора, 1 см³ ксиленолового оранжевого и титруют раствором трилона Б концентрации 0,05 моль/дм³ до перехода фиолетово-красной окраски раствора в лимонно-желтую.

Титр раствора трилона Б концентрации 0,05 моль/дм³ по свин-

цу (T), $r/cм^3$, вычисляют по формуле

$$T = \frac{0.0050 \cdot 25}{p}$$
,

где 0,0050 — количество свинца, содержащееся в 1 см³ раствора свинца, г;

 и — количество раствора трилона Б концентрации 0,05 моль/дм³, израсходованное на титрование 25 см³ раствора свинца, см³.

Залитр раствора трилона Б концентрации 0,05 моль/дм³ принимают среднее арифметическое результатов трех параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,0001 г/см³;

термометр ТЛ-2 с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 150°C или термометр ртутный ТТ с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до

200°C no FOCT 2823-73.

(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).

3.2.2. Проведение испытания

0,25—0,3 г свинцового глета, высушенного до постоянной массы при температуре (105±3)°С, взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³ и растворяют в 20 см³ раствора уксусной кислоты при слабом нагревании при температуре (70±2)°С. После полного РЕТЕЗРЕНИЯ: «Винца» прибавляют 80 см³ воды, 10 см³ буферного раствора, 1 см³ ксиленолового оранжевого и титруют раствором трилона В концентрации 0.05 моль/дм³ до перехода фиолетовокрасной окраски раствора в лимонно-желтую.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.2.3. Обработка результатов

Массовую долю окиси свинца (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot 0.01116 \cdot 100}{m}$$
,

где V — объем раствора трилона Б концентрации точно 0,05 моль/дм³, израсходованный на титрование, см³;

0,01116 — количество PbO, соответствующее 1 см³ раствора трилона В концентрации 0,05 моль/дм³, г;

т — масса навески свинцового глета, г.

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать 0.3% при доверительной вероятности P = 0.95.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.3. Определение массовой доли металлического свинца

3.3.1. Аппаратура, материалы и реактивы:

кислота азотная по ГОСТ 4461-77, разбавленная 1:3;

кислота уксусная по ГОСТ 61-75, разбавленная 1:10;

аммиак водный по ГОСТ 3760-79;

натрий уксуснокислый по ГОСТ 199-78;

буферный раствор с рН 5,5-6; готовят по п. 3.2.1;

ксиленоловый оранжевый (индикатор), водный раствор с массовой долей индикатора 0,1% (устойчив в течение месяца при хранении в склянке из темного стекла);

калий йодистый по ГОСТ 4232-74, раствор с массовой долей

йодистого калия 5%;

соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652—73, раствор трилона Б концентрации 0,05 моль/дм³ (0,05 M) с титром по свинцу, установленным по п. 3.2.1;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72;

колба Кн-2-250-34 по ГОСТ 25336-82;

цилиндры 1,3-100,50 по ГОСТ 1770-74;

пипетка 1,2,4,5-2-1 по ГОСТ 20292-74;

капельница 2 или 3 по ГОСТ 25336-82;

воронка типа В по ГОСТ 25336-82;

бюретка 1,2,3,6—2—5—0,02 или 7—2—10—0,02 и 1,2,3—2—1— 0,01 или 6—2—1—0,01 по ГОСТ 20292—74; бумага индикаторная «конго»;

электроплитка с терморегулятором по ГОСТ 14919-83;

электрошкаф сушильный лабораторный с температурой нагрева до 200°C и пределом регулирования заданной температуры ±3%:

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 2-го и 3-го классов точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г;

термометр ТЛ-2 с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 150°C или термометр ртутный ТТ с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 200°C по ГОСТ 2823—73.

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

3.3.2. Проведение испытания

4,5-5,0 г глета, высушенного до постоянной массы при температуре (105±3)°С, взвешивают с погрешностью не более 0,01 г. помещают в коническую колбу вместимостью 250 см3, смачивают небольшим количеством воды и растворяют в 100 см3 раствора уксусной кислоты до полного растворения окиси свинца слабым нагреванием при температуре (70±2)°С. Полученный раствор декантируют в колбу через бумажный фильтр «белая лента». Коническую колбу и фильтр 10-12 раз гщательно промывают горячей водой, слегка подкисленной уксусной кислотой. Если на фильто попадут кусочки металлического свинца, их смывают струей воды обратио в коническую колбу. При промывке остатка в конической колбе не следует сливать воду до конца, так как остаток, содержащий свинец, должен находиться все время под небольшим количеством воды. Последнюю промывную воду проверяют на йон свинца прибавлением нескольких капель йодистого калия. К оставшемуся в конической колбе остатку прибавляют 20-40 см3 раствора азотной кислоты и растворяют металлический свинец при нагревании. К охлажденному раствору приливают 100 см³ воды и осторожно по каплям нейтрализуют аммиаком до появления слабой неисчезающей мути, которую растворяют несколькими каплями раствора уксусной кислоты. Нейтрализацию допускается проводить по бумажке конго, опущенной в колбу. После этого прибавляют 20 см3 буферного раствора, 1 см3 ксиленолового оранжевого, слегка взбалтывают и титруют из микробюретки раствором трилона Б концентрации 0,05 моль/дм3 до перехода фиолетово-красной скраски раствора в лимонно-желтую.

3.3.3. Обработка результатов

Массовую долю металлического свинца (X_t) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{V \cdot 0.01036 \cdot 100}{m}$$

где V — объем раствора трилона Б концентрации точно по 0.05 моль/дм³ израсходованный на титрование, см³;

0,01036 — масса свинца, соответствующая 1 см³ раствора трилона Б концентрации точно 0,05 моль/дм³, г;

т -- масса навески свинцового глета, г.

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать при норме не более 0.01% - 0.002%, при норме не более 0.1-0.5% - 0.01%, при норме не более 1.0-1.8% - 0.1% при доверительной вероятности P=0.95.

(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).

3.4. Определение массовой доли двускиси, свиния

3.4.1. Количественное определение

3.4.1.1. Аппаратура, материалы и реактивы:

натрий серноватистокислый (тиосульфат натрия) по ГОСТ 27068—86, раствор концентрации c (Na₂S₂O₃·H₂O) = 0,01 моль/дм³ (0,01 н.);

натрий уксуснокислый по ГОСТ 199-78, насыщенный раствор;

кислота уксусная по ГОСТ 61-75, разбавленная 1:3;

йод по ГОСТ 4159—79, раствор концентрации c ($^{1}/_{2}J_{2}$) =

== 0.01 моль/дм³ (0.01 н.);

крахмал растворимый по ГОСТ 10163—76, раствор с массовой долей крахмала 0,5%, свежеприготовленный;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72;

колба Кн-2-250-34,40 по ГОСТ 25336-82;

пипетка 1,2,4,5-2-1 по ГОСТ 20292-74;

цилиндр 1,3-50 по ГОСТ 1770-74;

бюретка 1,2,3-2-25, 50-0,1 по ГОСТ 20292-74;

электрошкаф сушильный лабораторный с температурой нагрева до 200°С и пределом регулирования заданной температуры ±3%;

весы лабораторные по ГОСТ 24104-88 2-го и 3-го классов

точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г;

термометр ТЛ-2 с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 150°C или термометр ртутный ТТ с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 200°C по ГОСТ 2823—73.

(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).

3.4.1.2. Проведение испытания

9,5—10 г глета, высущенного до постоянной массы при температуре (105±3) °С, взвешивают с погрешностью не более 0,01 г и помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, приливают 40 см³ раствора уксусной кислоты и перемешивают вращением колбы до полного растворения окиси свинца. После этого добавляют 40 см³ насыщенного раствора уксуснокислого натрия и приливают из бюретки точно 20 см³ раствора тиосульфата натрия кентемпрации. О О См раствора тиосульфата натрия кентемпрации. О О См раствора тиосульфата натрия

Litharge. Specifications

мешивают. Избыток тиосульфата натрия оттитровывают раствором йода концентрации 0,01 моль/дм³.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.4.1.3. Обработка результатов

Массовую долю двуокиси свинца (X_2) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{(20-V) \cdot 0.001196 \cdot 100}{m}$$

где V — объем раствора йода концентрации точно 0,01 моль/дм³, израсходованный на титрование, см³;

0,001196 — масса двуокиси свинца, соответствующая 1 см³ раствора тиосульфата натрия концентрации точно 0,01 моль/дм³, г;

т --- масса навески свинцового глета, г.

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать 0.01% при доверительной вероятности $P\!=\!0.95$. Для марки $\Gamma\!-\!1$ допускаемые расхождения не должны превышать 0.002%.

(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).

3.4.2. *Качественное определение* (для свинцового глета марки Г-2, предназначенного для стабилизаторов поливинилхлорида).

9,5—10 г испытуемого глета взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в стакан вместимостью 150 см³, приливают 50 см³ воды, 50 см³ раствора уксусной кислоты, нагревают до температуры (70±2)°С при перемешивании стеклянной палочкой до полного растворения окиси свинца. Нерастворимый осадок и раствор над ним не должны иметь розовой окраски.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.5. Определение массовой доли железа

3.5.1. Аппаратура, материалы и реактивы: фотоколориметр типов ФЭК-М, ФЭК-Н;

кислота азотная по ГОСТ 4461-77, х. ч., разбавленная 1:3;

кислота серная по ГОСТ 4204—77, х. ч., концентрированная и разбавленная 1:3;

кислота сульфосалициловая по ГОСТ 4478—78, раствор с мас-

совой долей кислоты 10%;

аммнак водный по ГОСТ 3760-79, разбавленный 1:1;

квасцы железоаммонийные по ГОСТ 4205-77, х. ч.;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72;

растворы железа А и Б;

раствор А, готовят следующим образом:

0,8640 г железоаммонийных квасцов помещают в стакан вместимостью 250 см³, прибавляют 100 см³ раствора серной кислоты, прибавляют товущентрированной серной кислоты и Litharge. Specifications

96 см3 воды; раствор переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, стакан несколько раз промывают водой и промывные воды собирают в ту же мерную колбу; объем раствора доводят водой до метки и тщательно взбалтывают. 1 см3 раствора А содержит 0.1 мг железа;

раствор Б, готовят следующим образом:

10 см3 раствора А отбирают пипеткой и переводят в мерную колбу вместимостью 100 см3; объем раствора доводят водой до метки и тшательно взбалтывают. 1 см³ раствора Б содержит 0.01 мг железа. Раствор Б пригоден только в день его приготов-

стакан B,H-1-250 по ГОСТ 25336-82; колбы мерные 1,2-100,250,1000-2 по ГОСТ 1770-74; пипетки 2-2-2,10,50 и 6,7-2-5 по ГОСТ 20292-74; цилиндры 1-5 и 1,3-25,50,100 по ГОСТ 1770-74; бюретки 6-2-5-0.02 и 7-2-10-0.02 по ГОСТ 20292-74; фильтр бумажный «синяя лента»;

электрошкаф сушильный лабораторный с температурой нагрева до 200°C и пределом регулирования заданной температуры $\pm 3\%;$

воронка типа В по ГОСТ 25336-82;

весы лабораторные по ГОСТ 24104-88 2-го и 3-го классов точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г;

термометр ТЛ-2 с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 150°C или термометр ртутный ТТ с ценой деления 1°С и шкалой от 0 до 200°С по ГОСТ 2823---73.

(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).

3.5.2. Построение градуировочного графика

Готовят растворы сравнения. Для этого в мерные колбы вместимостью 100 см³ каждая отмеривают с помощью микробюретки 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0 см3 раствора Б, содержащего 0,005; 0,01; 0,02; 0,03; 0,04; 0,05 мг железа соответственно. Одновременно готовят контрольный раствор, не содержащий железа. В каждый раствор добавляют пипеткой 10 см³ дистиллированной воды, 10 см³ раствора азотной кислоты, 2,5 см³ раствора серной кислоты и 10 см3 раствора сульфосалициловой кислоты. После добавления каждого реактива растворы энергично взблатывают, нейтрализуют аммиаком до перехода лиловой окраски раствора в желтую и прибавляют 5 см³ избытка аммиака. Объем раствора доводят водой до метки, тщательно взбалтывают и сразу же измеряют величину оптической плотности по отношению к воде в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм, пользуясь синим светофильтром с максимумом пропускания лучей света длиной волны 450-480 им.

Из величии оптических плотностей растворов сравнения вычитают среднее значение оптической плотности двух контрольных растворов.

По полученным давным строят градуировочный график, откладывая по оси абсцисс введенное в растворы сравнения количество железа в миллиграммах, а по оси ординат — соответствующие им величины оптических плотностей. Градуировочный график должен иметь вид прямой линии.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.5.3. Проведение испытаний

5 г. испытуемого глета, высущенного до постоянной массы при 105°C, взвещивают с погрешностью не более 0,01 г в стакане вместимостью 200 см³.

Глет растворяют в 50 см³ раствора азотной кислоты при кипячении, накрыв стакан часовым стеклом. После растворения глета в стакан приливают 100 см3 и 20-25 см3 раствора серной кислоты до полного осаждения сернокислого свинца. Раствор вместе с осадком количественно переводят в мерную колбу вместимостью 250 см³. Стакан несколько раз промывают горячей водой. Промывные воды собирают в ту же мерную колбу. Колбу охлаждают, объем раствора доводят водой до метки и тщательно взбалтывают. Когда осадок отстоится (через 10-15 мин), раствор декантируют через сухой бумажный фильтр «синяя лента» в сухую колбу, отбрасывая впервые 10—15 см³ фильтрата. Пипеткой отбирают 50 см³ фильтрата, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, прибавляют 10 см³ сульфосалициловой кислоты и нейтрализуют аммиаком до перехода лиловой окраски в желтую. Затем прибавляют избыток раствора аммиака 5 см³, доводят объем раствора до метки, тщательно взбалтывают и сразу же измеряют величину оптической плотности испытуемого раствора по отношению к контрольному раствору. Затем по графику находят содержание железа в испытуемом растворе.

3.5.4. Обработка результатов

Массовую долю железа (X_3) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{m_1 \cdot 250 \cdot 100}{m \cdot 1000 \cdot 50}$$
,

где m — масса навески свинцового глета, г;

т. — массовая доля железа, определяемая по графику, мг.

Допускаемые расхождения между результатами трех параллельных определений не должны превышать 0,0002% при доверительной вероятности P = 0.95.

Допускается массовую долю железа определять фотометрическим методом с ортофенантролином.

(Измененная редакция, Изм. № 3).



3.6. Определение массовой доли веществ, нерастворимых в $HNO_3+H_2O_2$

3.6.1. Аппаратура, материалы и реактивы:

кислота азотная по ГОСТ 4461-77, разбавленная 1:3: водорода перекись (пергидроль) по ГОСТ 10929-76;

калий йодистый по ГОСТ 4232-74, раствор с массовой долей йодистого калия 5%;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72:

тигель ТФ-40-ПОР 10 или 16 по ГОСТ 25336-82:

эксикатор по ГОСТ 25336—82:

стакан В. Н-1-250,400 по ГОСТ 25336-82;

цилинар 1.3-50.100 по ГОСТ 1770-74;

пипетка 1,2,4,5-2-2 по ГОСТ 20292-74;

насос водоструйный по ГОСТ 25336-82;

электрошкаф сушильный лабораторный с температурой нагрева до 200°C и пределом регулирования заданной температуры $\pm 3\%$ 3.

весы лабораторные по ГОСТ 24104-88 2-го и 3-го классов

точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г.

термометр ТЛ-2 с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 150°C или термометр ртутный ТТ с ценой деления 1°С и шкалой от 0 до 200°C no ΓOCT 2823—73.

(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).

3.6.2. Проведение испытания

25 г глета, высущенного до постоянной массы при температуре. (105±3)°С взвещивают с погрешностью не более 0,01 г; помещают в стакан вместимостью 250 или 400 см3 и растворяют в 100 см3 раствора азотной кислоты при слабом кипении. Для полноты растворения прибавляют несколько капель перекиси водорода. К полученному раствору приливают 50 см³ горячей воды и фильтруют через тигель, предварительно высушенный до постоянной массы и взвешенный с погрешностью не более 0,0002 г. Нерастворившийся остаток из стакана количественно переносят в этот тигель и тщательно промывают горячей водой. Промывные воды проверяют на йон свинца (проба с йодистым калием). Промытый от свинца тигель с остатком сущат до постоянной массы при температуре (105±3)°С. Каждый раз после сушки тигель охлаждают в эксикаторе и взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г.

3.6.3. Обработка результатов

Массовую долю веществ, нерастворимых в $HNO_3+H_2O_2$, (X_4) в процентах вычисляют по формуле

$$X_4 = \frac{(m_1 - m_3) \cdot 100}{m}$$
.



т. — масса тигля с остатком после сушки, г;

 m_2 — масса пустого тигля, г.

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать 0.01% при доверительной вероятности P = 0.95:

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.7. Массовую долю воды и летучих веществ определяют по ГОСТ 21119.1—75, разд. 2; при этом берут 10 г глета, взвещенного с погрешностью не более 0,0002 г.

(Измененная редакция, Изм. № 1,2, 3).

3.8. Остаток после мокрого просева на сите определяют по ГОСТ 21119.4—75, разд. 1; при этом берут 50,00 г глета, остаток на сите после просева взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 4).

3.9. Определение насыпной плотности

3.9.1. Аппаратура:

прибор для определения насыпной плотности (черт. 1), при этом сосуд для взвешивания цилиндрической формы изготовляют из бронзы или другого металла; допускается использование сосуда для взвешивания объемом 10 см³;

кисть КФ-25 ГОСТ 10597---80; сетка 0355 по ГОСТ 6613---86;

весы лабораторные 4-го класса точности по ГОСТ 24104-88.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

3,9.2. Проведение испытания

50 г глета помещают в воронку прибора и через сетку, вставленную в дно воронки, просеивают с помощью кисти; при этом продукт, падая на стеклянные пластинки, расположенные под углом 27°, попадает в сосуд для взвешивания. Излишек продукта срезают листом бумаги и сосуд с содержимым взвешивают с погрешностью не более 0,1 г. Допускается механическое просеивание.

При определении насыпной плотности гранулированного глета испытания проводят без просеивания через сито с сеткой 0355.

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

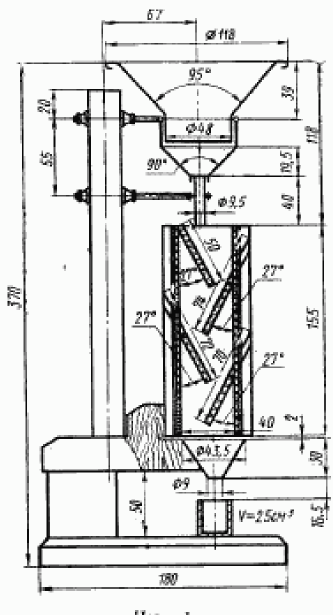
3.9.3. Обработка результатов

Насыпную плотность (X_5) , r/cm^3 , вычисляют по формуле

$$X_5 = \frac{m_1 - m_2}{V}$$
,

где m_1 — масса сосуда со свинцовым глетом, г;

т₂ — масса пустого сосуда, г;



Черт. 1

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать 0,1 г/см³ при доверительной вероятности P = 0.95.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.10. Определение абсорбции серной кислоты 3.10.1. Аппаратура, материалы и реактивы:

кислота серная по ГОСТ 4204—77, раствор плотностью $1.15~\rm г/cm^3$ и раствор концентрации $c~(1/2~\rm H_2SO_4)=1~\rm моль/дм^3$ (1 н.); готовят по ГОСТ 25794.1—83;

натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, раствор концентрации с (NaOH) = 1 моль/дм³ (1 н.); готовят по ГОСТ 25794.1—83; коэффициент поправки определяют по раствору серной кислоты концентрации 1 моль/дм³;

фенолфталенн (индикатор) по ГОСТ 5850—72, раствор с массерей долей фенолфталенна 0.1%:

Litharge. Specifications

```
вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72; секундомер по ГОСТ 5072—79; секундомер по ГОСТ 5072—79;
```

колбы Кн-1—500—29/32 и Кн-2—250—34,40 по ГОСТ 25336—82; цилиндр 1,3—100 по ГОСТ 1770—74;

пипетка 2,6,7-2-10 по ГОСТ 20292-74;

капельница 2,3-10 по ГОСТ 25336-82;

бюретка 1,2,3—2—10—0,05 или бюретка 1,2,3—2—50—0,1 по ГОСТ 20292—74;

воронка типа В по ГОСТ 25336—82; фильтр бумажный «красная лента»;

электрошкаф сушильный лабораторный с температурой нагрева до 200°C и пределом регулирования заданной температуры $\pm 3\%$;

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 3-го класса точности с нанбольшим пределом взвешивания 200 г;

термометр ТЛ-2 с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 150°C или термометр ртутный ТТ с ценой деления 1°C и шкалой от 0 до 200°C по ГОСТ 2823—73.

(Измененная редакция, Изм. № 3, 4).

3.10.2. Провебение испытания

40 г глета, высущенного до постоянной массы при температуре (105±3)°С взвешивают с погрешностью не более 0.01 г. помещают в коническую колбу с притертой пробкой вместимостью 500 см3, движением колбы распределяют навеску по дну; включают секундомер и одновременно начинают прибавлять в течение 10 с 100 см3 раствора серной кислоты. Затем колбу быстро закрывают пробкой, содержимое встряхивают в течение 4 мин 25 см, совершая 600-760 движений вверх-вниз, допускается механическое встряхивание, и оставляют в покое в течение 30 с. Время с начала прибавления кислоты до конца отстаивания должно быть 5 мин 5 с. Определение проводят при температуре реакционной среды (20.0± ±0,5)°С. 40 см3 отстоявшегося раствора декантируют через складчатый бумажный фильтр «красная лента» и, промыв пипетку два раза испытуемым раствором, отбирают 10 см3 фильтрата, помещают в коническую колбу вместимостью 250 см3, прибавляют 100 см3 воды и титруют раствором гидроокиси натрия концентрации 1 моль/дм3 в присутствии 3-4 капель фенолфталенна. В другую такую же колбу помещают 10 см3 раствора серной кислоты, 100 см³ воды и титруют раствором гидроокиси натрия концентрации 1 моль/дм3 в присутствии 3-4 капель фенолфталенна.

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

3.10.3. Обработка результатов

Абсорбцию серной кислоты (X₆) в граммах серной кислоты, под рученной меслоты, под рученной кислоты, под рученном кислоты, под руч

$$X_6 = \frac{(V_1 - V_2) \cdot 0.04904 \cdot 100 \cdot 100}{m \cdot 10},$$

где V_1 — объем раствора гидроокиси натрия концентрации точно 1 моль/дм³, израсходованный на титрование 10 см³ серной кислоты плотностью 1.15 г/см³, см³:

V₂ — объем раствора гидроокиси натрия концентрации точно 1 моль/дм³, израсходованный на титрование серной

кислоты после реакции с глетом, см3;

0,04904 — количество серной кислоты, соответствующее I см³ раствора гидроокиси натрия концентрации точно 1 моль/дм³, г;

т — масса навески свинцового глета, г.

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать $0.3 \text{ rH}_2 \text{SO}_4/100 \text{ r}$ глета при доверительной вероятности P = 0.95.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

- 3.11. Внешний вид определяют визуально.
- 3.12...Определение гранулометрического состава
 - 3.12.1. Аппаратура и материалы:

набор сит с сеткой 2,5 и с сеткой 01 по ГОСТ 6613-86;

крышка и поддон;

сита собирают в следующем порядке (снизу вверх): поддон, сита с сеткой 01 K, 2,5 K, крышка;

кисть типа КР-20-КР-30 по ГОСТ 10597-80;

стекло часовое днаметром 60-80 мм;

аппарат автоматический для просенвания с частотой вращения 2,5-3,0 с⁻¹ (150-180 об/мин);

секундомер по ГОСТ 5072-79;

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 3-го или 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г;

гири по ГОСТ 7328-82 4-го класса точности.

3.12.2. Проведение испытания

Навеску гранулированного глета массой около 15,00 г помещают на верхнее сито с сеткой 2,5К, закрывают крышкой и ставят на 5 мин для просеивания на аппарате. Гранулы должны полностью проходить через сито с сеткой 2,5. По окончании рассева фракцию менее 0,1 мм осторожно переносят кистью с поддона на предварительно взвешенное часовое стекло и взвешивают на весах с точностью до второго десятичного знака.

3.12.3. Обработка результатов

Массовую долю гранул глета размером менее 0.1 мм (X_7) в процентах вычисляют по формуле



$$X_7 = \frac{m_1}{m} \cdot 100$$
,

где т - масса навески глета, г;

 m_1 — масса глета, прошедшего через сито 01, г.

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать 0.3% при доверительной вероятности P = 0.95.

3.13. Определение прочности гранул глета при истирании

3.13.1. Аппаратура и материалы:

сито с сеткой 01 K по ГОСТ 6613-86;

крышка и поддон:

шарики стеклянные (бисер) диаметром 2-3 мм;

аппарат для просенвания с частотой вращения 2,5-3,0 с-1 (150-180 об/мин);

кисть типа КР-20-- КР-30 по ГОСТ 10597--- 80;

стекло часовое диаметром 60-80 мм;

секундомер по ГОСТ 5072-79;

весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 3-го или 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г;

гири по ГОСТ 7328-82 4-го класса точности.

3.13.2. Проведение испытания

Навеску гранулированного глета массой 5,00—6,00 г, взятую после испытания, проведенного в соответствии с п. 3.12, помещают на сито с сеткой 01 и ставят на поддон. Сюда же добавляют 40 шт. стеклянных шариков, закрывают крышкой и устанавливают на аппарат для просеивания.

Просенвание проводят в течение 10 мин, после чего содержимое поддона переносят кистью на предварительно взвешенное часовое стекло и взвешивают на весах с точностью до второго десятичного знака.

3.13.3. Обработка результатов

Прочность гранул при истирании (X_s) в процентах определяют по формуле

$$X_8 = \frac{m - m_1}{m} \cdot 100$$
,

где *m* — масса навески глета, г;

т. — масса пыли глета, прошедшей через сито 01, г.

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать 1.0% при доверительной вероятности P = 0.95.

3.14. Определение прочности гранул глета при ударе

G G 5 T4 | FOCT 553972 Fags cavillabay. Jextiques in vessella 4 61

Приспособление для определения прочности гранул глета при ударе представляет собой приемный стакан с металлическим дном (d=0,95), соединенный со стеклянной трубой внутренним диаметром 50 мм и высотой 1400 мм; наверху трубы устанавливается стеклянная воронка В-56—80 по ГОСТ 25336—82 (черт. 2);

весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—88 3-го или 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания

500 r:

гири по ГОСТ 7328-82 4-го класса точности.

3.14.2. Проведение испытания

Навеску гранулированного глета массой около 10,00 г, взятую после испытания, проведенного в соответствии с п. 3.12, высыпают через воронку в стекляниую трубу приспособления для определения прочности гранул при ударе. Гранулы глета, падая с высоты 1500 мм и ударяясь о металлическое дно, собираются в приемном стакане. Затем в глете, прошедшем испытание, определяют остаток на сите с сеткой 01 в соответствии с п. 3.12 настоящего стандарта.

3.14.3. Обработка результатов

Прочность гранул при ударе (X_9) в процентах определяют по формуле

$$X_9 = \frac{m - m_1}{m} \cdot 100,$$

где *m* — масса навески глета, г;

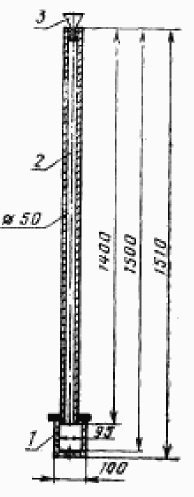
т. — масса пыли глета, прошедшей через сито 01, г.

Допускаемые расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать 1.0% при доверительной вероятности P = 0.95.

3.11-3.14. (Введены дополнительно, Изм. № 4).

4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

- 4.1. Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение свинцового глета по ГОСТ 9980.3-86—9980.5-86.
- 4.2. Свинцовый глет упаковывают в мягкие специализированные контейнеры для сыпучих продуктов типа МК-05 Л массой брутто не более 1500 кг, стальные фляги по ГОСТ 5799—78, сталь-



I—приемный стакап; 2 труба; 3—приемный ста-

Черт. 2

ные барабаны по ГОСТ 5044—79 типа Б₁Т 1 Б-25 и 50 из стали по ГОСТ 16523—70, а также деревянные бочки по ГОСТ 8777—80 массой брутто не более 200 кг и фанерные барабаны по ГОСТ 9338—80 с вкладышами из трех-четырехслойного бумажного мешка типа НМ по ГОСТ 2226—88 или ламинированного мешка по ГОСТ 2226—88 или с пленочным полиэтиленовым мешком-вкладышем по ГОСТ 19360—74 из полиэтиленовой пленки толщиной 0,1 мм.

По согласованию с потребителем допускается упаковывание глета в мягкие специализированные контейнеры разового использования.

Свинцовый глет, предназначенный для пьезокерамики, упаковывают в стальные барабаны по ГОСТ 5044—79 вместимостью 25 и 50 дм^а.

Свянцовый глет, предназначенный для производства электровакуумного стекла, упаковывают в мягкие специализированные контейнеры для сыпучих продуктов типа МК-0,5 Л.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

4.3. Маркировка транспортной тары — по ГОСТ 14192—77, при этом на тару должны быть нанесены манипуляционный знак «Боится сырости» и знак опасности по ГОСТ 19433—88, соответствующий 9-му классу.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

4.4. Свинцовый глет должен храниться в закрытых складских помещениях. Попадание влаги в свинцовый глет не допускается.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

4.5. При транспортировании глета в открытых транспортных средствах контейнеры должны быть защищены от попадания атмосферных осадков брезентом или другими водонепроницаемыми материалами.

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

5. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

5.1. Изготовитель гарантирует соответствие свинцового глета требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования, хранения и применения.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

5.2. Гарантийный срок хранения глета марок Γ -1, Γ -2, Γ -3 и Γ -4 — 6 мес со дня изготовления, марки Γ -6—12 мес со дня изготовления.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

6. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

щим острые и хронические свинцовые отравления, относится к 1-му классу опасности.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

- 6.2. К работе с глетом допускаются лица, прошедшие медицинский осмотр, ознакомленные под расписку с правилами техники безопасности при обращении с ядовитыми, сыпучими и пылящими материалами и сдавшие экзамены по технике безопасности.
- 6.3. Все работающие со свинцовым глетом должны обеспечиваться защитной одеждой, средствами защиты ног и рук по ГОСТ 12.4.103—83 и противопылевым респиратором ШБ-1 «Лепесток-200» по ГОСТ 12.4.028—76.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

6.4. Предельно допускаемая концентрация глета в воздухе рабочей зоны производственных помещений в соответствии с ГОСТ 12.1.005—88 должен быть 0,01/0,005 мг/м³.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 4).

6.5. Работа с глетом должна проводиться в соответствии с принятыми санитарными нормами и правилами в помещениях, оборудованных приточно-вытяжной вентиляцией, при максимальной механизации технологических операций, надлежащей герметизации оборудования и при условии периодического увлажиения пылящего материала.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической промышленности СССР

ИСПОЛНИТЕЛИ

С. П. Сальник, канд. техн. наук; З. Д. Смирнова (руководитель темы); Л. И. Нестерова

- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 10.10.73 № 2280
- B3AMEH FOCT 5539—50
- 4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
ГОСТ 12.1.005—88 ГОСТ 12.4.028—76 ГОСТ 12.4.103—83 ГОСТ 61—75 ГОСТ 199—78 ГОСТ 1770—74 ГОСТ 2226—88 ГОСТ 3760—79 ГОСТ 3778—77 ГОСТ 4159—79 ГОСТ 4205—77 ГОСТ 4232—74 ГОСТ 4328—77 ГОСТ 4461—77 ГОСТ 4478—78 ГОСТ 4919.2—77 ГОСТ 5072—79 ГОСТ 5072—79 ГОСТ 5799—78 ГОСТ 5799—78 ГОСТ 5799—78 ГОСТ 6613—86 ГОСТ 7328—82 ГОСТ 7328—82 ГОСТ 7328—82 ГОСТ 980.1—86 ГОСТ 9980.2—86 ГОСТ 9980.3—86 ГОСТ 9980.4—86 ГОСТ 9980.4—86 ГОСТ 9980.4—86	6.4 6.3 6.3 3.2.1, 3.3.1, 3.4.1.1 3.2.1, 3.3.1, 3.4.1.1, 3.5.1, 3.6.1, 3.10.1 4.2 3.2.1, 3.3.1, 3.4.1.1, 3.5.1, 3.6.1, 3.10.1 3.2.1, 3.3.1, 3.5.1 1.3 3.4.1.1 3.5.1 3.5.1, 3.6.1, 3.10.1 3.10.1 3.2.1, 3.3.1, 3.5.1, 3.6.1 3.5.1 3.2.1 4.2 3.10.1, 3.12.1, 3.13.1 4.2 3.10.1, 3.12.1, 3.13.1 3.2.1, 3.3.1, 3.4.1.1, 3.5.1, 3.6.1, 3.10.1 3.12.1, 3.13.1, 3.14.1 4.2 4.2 4.2 4.1 4.1 4.1
Litharge. Specifications	

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подлунита
ΓΟCT 10163—76 ΓΟCT 10652—73 ΓΟCT 10929—76 ΓΟCT 14192—77 ΓΟCT 14919—83 ΓΟCT 16523—70 ΓΟCT 19360—74 ΓΟCT 19433—88 ΓΟCT 20292—74 ΓΟCT 21119.1—75 ΓΟCT 21119.4—75 ΓΟCT 24104—88 ΓΟCT 25794.1—83 ΓΟCT 27068—86	3.4.1.1 3.9.1, 3.12.1, 3.13.1 3.2.1, 3.3.1 4.3 3.2.1, 3.3.1 4.2 4.2 4.3 3.2.1, 3.3.1, 3.4.1.1, 3.5.1, 3.6.1, 3.10.1 3.7 3.8 3.5.1, 3.6.1, 3.9.1, 3.10.1, 3.12.1, 3.13.1, 3.14.1 3.2.1, 3.3.1, 3.4.1.1, 3.5.1, 3.6.1, 3.10.1, 3.14.1 3.10.1 3.4.1.1

- Срок действия продлен до 01.01.95, в части Г-3 второго сорта — до 01.01.93 Постановлением Госстандарта СССР от 29.03.89 № 851
- 6. ПЕРЕИЗДАНИЕ [июнь 1989 г.] с Изменениями № 1, 2, 3, 4, утвержденными в апреле 1976 г., мае 1979 г., декабре 1985 г., марте 1989 г. (ИУС 5—76, 6—76, 3—86, 7—89).

Редактор *Н. П. Шукина* Технический редактор *Э. В. Митяй* Корректор *Л. В. Сницаркук*

Слано в наб. 08.06.89 Подв. в печ. 17,08.89 1,5 усл. п. л. 1,625 усл. кр.-отт. 1,60 уч.-изд. д. Тяр. 6000 Цена 10 к.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123557, Москва, ГСП, Новопресненский пер., д. 3, Вильнюсская тепография Издательства стандартов, ул. Даряус и Гирено, 39, Зак. 1447.



		Единица	
Behroksa	Накменражие	Обозн	ruescae
		междукародкое	руское
0 C H O B H M	Е ЕДИНИЦ	ты си	
Длина	метр	m	M
Macca	кнлограмм	kg	KF
Время	секунда	s	c
Сила электрического тока	ампер	A	A
Термодинамическая температура	кельани	K	K
Количество вещества	моль	mol	моль
Сила света	кандела	cd	κд
дополните.	Льные ед	Иницы си	I
Плоский угол	радиан	rad	род
Телесный угол	стерадиан	St.	cр

ПРОИЗВОДНЫЕ ЕДИНИЦЫ СИ, ИМЕЮЩИЕ СПЕЦИАЛЬНЫЕ НАИМЕНОВАНИЯ

		ijijerenija.		Burramanne sepai
Беличика	Наименева	Обозн	874401HB	основные и до-
	HHE	родное междуне-	руссное	единицы СИ
Частота	герц	Hz	Гц	c-1
Сила	ньютон	N	н	W-KL-C-3
Давление	паскаль	Pa	Па	M ⁻¹ - KF-C ⁻²
Энергия	джоуль	J	Дж	M²·KF·C ²
Мощность	ROTT	W	Вт	M2 Kr-C-3
Количество электричества	кулон	C	Ka	c · A
Электрическое напряжение	вольт	V	. 8	w 2 · Kr · c −3 · A −1
Электрическая емкость	фарад	F	Ф	M-?Kr-1.c1.A7
Электрическое сопротивление	QM.	2	Ow.	w3·KL·C-3·V-8
Электрическая проводимость	сименс	S	CM	M-4Kr-1.c3.A3
Поток магнятной индукции	вебер	Wb	B6	Wa - KL - C-5 4-1
Магнитиая индукция	тесла	T	Tn	Kr.c→.A-
Индуктивность	генри	Н	Гн	M2·KL·C-1·A-2
Световой поток	люмен	lm	лм	кд - ср
Освещенность	люкс	[x	ЛK	м−7 - кд - ср
Активность радионуклида	беккерель	Bq	Бк	c-1
Поглощенная доза ионизирую-	Regs	Gy	Γp	w, c⊸s
UETO ИЗЛУЧЕНИЯ 5 Таблетт 5539.73 Гет свинцовый. Технические з	словияньерт	Sv	3.	M² · C ⁻⁸