



**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ
СОЮЗА ССР**

ЖИДКОСТЬ ПГВ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

ГОСТ 25821—83

Издание официальное

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ
Москва**

РАЗРАБОТАН Министерством химической промышленности

ИСПОЛНИТЕЛИ

Н. И. Трофимов, Ю. П. Петров, Н. М. Козлов, Г. П. Воронина, В. Д. Афанасьев, В. С. Зотиков, В. Н. Строгалева, А. Ф. Казанкина, Р. С. Сатрапинская, Н. Б. Самарина

ВНЕСЕН Министерством химической промышленности

Зам министра З. Н. Поляков

УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 8 июня 1983 г. № 2512

*Редактор Р. С. Федорова
Технический редактор В. Н. Мальова
Корректор В. Ф. Малютина*

Сдано в наб 14 07 83 Подп к печ 04 10 83 0 75 п л 0 72 уч-изд л Тир 10000 Цена с коп
Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов 123557 Москва, Новопресненский пер 3
Тип «Московский печатник» Москва, Лялин пер, 6 Зак 885

ЖИДКОСТЬ ПГВ

Технические условия

Fluid PGV. Specifications

**ГОСТ
25821—83**

ОКП 24 2223 0100

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 8 июня 1983 г. № 2512 срок действия установлен

с 01.07. 84

до 01.07.89

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на жидкость ПГВ, представляющую собой водный раствор глицерина и полиэтиленгликоля с антикоррозионными, антифрикционными и антипенной присадками.

Жидкость ПГВ применяют в качестве рабочей среды в гидравлических системах.

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Жидкость ПГВ должна быть изготовлена в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

1.2. По физико-химическим показателям жидкость ПГВ должна соответствовать требованиям и нормам, указанным в табл. 1.

Таблица 1

Наименование показателя	Норма
1. Внешний вид	Однородная жидкость желтого цвета с опалесценцией, исчезающей в смеси растворителей 1,151—1,154
2. Плотность при 20°C, г/см ³	

Издание официальное

Перепечатка воспрещена



© Издательство стандартов, 1983

2—885

Наименование показателя	Норма
3 Кинематическая вязкость, мм ² /с при 20°C	44,0—51,0
при 50°C	12,0—14,0
4 Температура застывания, °C, не выше	—50
5 Величина pH при 25°C	8,2—8,9
6 Вспениваемость, см ³ , не более	100
7 Массовая доля механических примесей, %, не более	0,005
8 Коррозионное воздействие на пластинки стальные из Ст 3 при 100°C, г, не более	0,0005
9 Массовая доля хлор-иона, %, не более	0,01
10 Массовая доля воды, %	33,5—32,0

Примечания

1 В процессе гарантийного срока хранения допускается образование тонкого слоя на поверхности жидкости ПГВ или кольца на внутренней поверхности тары антифрикционной присадки, которая должна растворяться при определении внешнего вида

2 В процессе гарантийного срока эксплуатации жидкости ПГВ допускается изменение норм по следующим показателям

Плотность при 20°C, г/см ³	1,149—1,158
Кинематическая вязкость, мм ² /с при 20°C	41,0—61,0
при 50°C	12,0—16,0
Массовая доля механических примесей, %, не более	0,03
Массовая доля хлор иона, %, не более	0,04
Массовая доля воды, %	34,5—30,0

2. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

2.1. Жидкость ПГВ — негорючий продукт. При изменении состава в результате испарения воды жидкость может переходить в разряд горючих. Температура воспламенения смеси органических компонентов 423°C.

Жидкость ПГВ нетоксична, инертна к конструкционным и уплотнительным материалам.

2.2. Жидкость ПГВ необходимо хранить в герметично закрытой таре, сварку и тепловую резку трубопроводов и гидрооборудования производить только после освобождения и промывки системы от жидкости

2.3. При утечке жидкости из системы в помещение или проливе жидкость удаляют с помощью насоса, а остатки собирают ветошью и смывают водой.

2.4. При попадании жидкости на лицо, руки, одежду смывают ее теплой водой с мылом.

3. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

3.1. Жидкость ПГВ принимают партиями. Партией считают любое количество однородного по своим качественным показателям продукта, но не более 55000 кг и оформленного одним документом о качестве.

Документ должен содержать:

наименование предприятия-изготовителя и его товарный знак;

наименование продукта;

номер партии;

количество мест в партии;

массу нетто партии;

дату изготовления;

результаты проведенных анализов;

обозначение настоящего стандарта.

3.2. Для контроля качества жидкости ПГВ от партии отбирают 5 % единиц продукции, но не менее пяти. Если партия состоит из пяти и менее единиц продукции, отбирают каждую единицу.

3.3. При получении неудовлетворительных результатов анализа хотя бы по одному из показателей по нему проводят повторный анализ пробы, взятой из той же выборки.

Результаты повторного анализа распространяются на всю партию.

4. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

4.1. Отбор точечной пробы жидкости ПГВ производят по ГОСТ 2517—80 с использованием стеклянной трубки диаметром 10—15 мм, с оттянутым концом, объемом не менее 300 см³.

4.2. Отобранные точечные пробы соединяют вместе и после тщательного перемешивания составляют объединенную пробу объемом 1 дм³, которую делят на две части, помещают в сухие склянки с притертыми пробками, наклеивают этикетки с указанием наименования продукта, номера партии, даты отбора пробы, должности и фамилии лица, отобравшего пробу. Одну банку передают на анализ, а другую хранят в течение 6 мес. на случай возникновения разногласий в оценке качества продукта.

4.3. Определение внешнего вида

4.3.1. *Посуда и реактивы*

Пробирки П1—16—150 ХС, П1—21—150 ХС, П1—25—200 ХС по ГОСТ 25336—82.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300—72.

2*

Спирт изопропиловый по ГОСТ 9805—76.

Хлороформ по ГОСТ 20015—74.

4.3.2. Проведение анализа

4.3.2.1. Внешний вид жидкости ПГВ определяют визуально в пробирке в проходящем свете.

4.3.2.2. Исчезновение опалесценции определяют в пробирке, в которую вносят 3 см³ жидкости ПГВ, затем добавляют равный объем хлороформа, интенсивно встряхивают в течение 2—3 мин. Затем добавляют 10 см³ изопропилового или этилового спирта, пробирку закрывают пробкой и смесь перемешивают. После 30 мин отстаивания раствор наблюдают в проходящем свете по диаметру пробирки. Продукт соответствует требованиям настоящего стандарта, если опалесценция исчезает и раствор становится прозрачным.

4.4. Определение плотности

Плотность определяют по ГОСТ 18995.1—73 ареометрами общего назначения по ГОСТ 18481—81.

4.5. Определение кинематической вязкости

Кинематическую вязкость определяют по ГОСТ 33—66 с помощью вискозиметра типа ВПЖ-1 или ВПЖ-2 по ГОСТ 10028—81, при этом жидкость ПГВ перед анализом не осушают.

4.6. Определение температуры застывания

Температуру застывания определяют по ГОСТ 20287—74, метод Б, при этом жидкость ПГВ перед анализом не осушают и пробирку с жидкостью и термометром выдерживают при температуре от 15 до 25°С. Анализ проводят при минус 50°С.

4.7. Определение величины рН

Величину рН определяют с помощью иономера (рН-метра) типа ЭВ-74, второго класса точности, руководствуясь инструкцией, приложенной к прибору. Определение проводят при 25°С.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,1 рН.

4.8. Определение вспениваемости

4.8.1. Материалы, посуда и приборы

Воздух для питания пневматических приборов и средств автоматизации по ГОСТ 11882—73.

Азот газообразный по ГОСТ 9293—74.

Цилиндр 2—1000 по ГОСТ 1770—74.

Реометр стеклянный лабораторный по ГОСТ 9932—75.

Ротаметр типа РС-3а или любой другой прибор для измерения скорости газа.

Барботер-газопромыватель ГФП-10-ПОР 160 ТХС или ГФИ-32-ПОР 100 ХС по ГОСТ 25336—82 или воронки фильтрую-

щие типа ВФ или ВФНШ ПОР-40 диаметром 20 мм по ГОСТ 25336—82.

4.8.2. Проведение анализа

На дно цилиндра помещают барботер и наливают (180 ± 5) см³ жидкости ПГВ. Через жидкость в течение 5 мин пропускают воздух или азот со скоростью 10 дм³/ч при 20—25°C. Сразу же после подачи газа измеряют объем пены.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 20 см³. Суммарная погрешность результата анализа должна быть не более ± 10 см³ при доверительной вероятности $P=0,95$.

4.9. Определение массовой доли механических примесей

4.9.1. Аппаратура, материалы и реактивы

Бензин авиационный по ГОСТ 1012—72.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Фильтр беззольный бумажный «красная лента».

Эксикатор 2—250 по ГОСТ 25336—82.

Шкаф сушильный лабораторный, обеспечивающий температуру (110 ± 2) °C.

Стаканчик СВ-19/9 по ГОСТ 25336—82.

Насос водоструйный по ГОСТ 25336—82.

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—80.

Термометр по ГОСТ 215—73.

Воронка В-56—80 ХС по ГОСТ 25336—82 или воронка Бюхнера по ГОСТ 9147—80.

Колба Кн-1—1000—29/32 ТС по ГОСТ 25336—82.

4.9.2. Проведение анализа

100—110 см³ жидкости ПГВ разбавляют в 6—8-кратном объеме нагретой до (65 ± 5) °C дистиллированной воды и фильтруют под вакуумом через доведенный до постоянной массы фильтр. Затем фильтр промывают 500 см³ горячей дистиллированной воды. Если на фильтре имеются маслянистые пятна, фильтр промывают бензином. После промывки фильтр с осадком переносят в стаканчик для взвешивания и сушат в сушильном шкафу при 110°C до постоянной массы.

4.9.3. Обработка результатов

Массовую долю механических примесей (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m - m_1) \cdot 100}{V \cdot \rho},$$

где m — масса стаканчика с фильтром и осадком после сушки, г;

m_1 — масса стаканчика с фильтром до фильтрации, г;
 V — объем анализируемой жидкости, см³;
 ρ — плотность жидкости, г/см³.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,007 %. Суммарная погрешность результата анализа должна быть не более $\pm 0,003$ % при доверительной вероятности $P=0,95$.

4.10 Коррозионное воздействие на стальные пластинки

4.10.1. Аппаратура, материалы и реактивы

Пластинки стальные по ГОСТ 380—71, марка ст.3, размером (20×30×3) мм с отверстием диаметром от 3 до 4 мм на расстоянии (3,0±0,5) мм от верхней и (8,0±0,5) мм от боковых граней, обработанные по ГОСТ 2789—73 с шероховатостью поверхности Ra 0,63 мкм.

Ацетон по ГОСТ 2603—79, ч. д. а.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300—72.

Колба Кн-1—500—45/40 ТС по ГОСТ 25336—82.

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—80.

Баня водяная.

Термометр по ГОСТ 215—73.

Стеклянная палочка высотой 100 мм, диаметром 5 мм с приспособлением для крепления пластинки.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026—76.

4.10.2. Проведение анализа

Две стальные пластинки обрабатывают ацетоном или спиртом, высушивают, взвешивают, подвешивают на стеклянную палочку и помещают в колбу, в которой находится около 300 см³ анализируемой жидкости. Колбу плотно закрывают пришлифованной пробкой с впаянным в нее обратным холодильником, ставят на кипящую водяную баню и выдерживают в течение 5 ч. Во время выдержки в обратный холодильник пускают воду и через каждый час осторожно перемешивают содержимое колбы. Затем пластинки извлекают из колбы, промывают ацетоном, протирают ватой, смоченной спиртом, сушат на фильтровальной бумаге при комнатной температуре и взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,0003 г. Суммарная погрешность результата анализа должна быть не более $\pm 0,0003$ г при доверительной вероятности $P=0,95$.

4.11. Определение массовой доли хлор-иона

4.11.1. Приборы, посуда и реактивы

Иономер (рН-метр) типа ЭВ-74, 2-го класса точности.

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—80.

Мешалка магнитная типа ММ.

Электрод стеклянный по ГОСТ 16287—77.

Бюретка 6—2,5 по ГОСТ 20292—74.

Стакан В-1—50 ТС по ГОСТ 25336—82.

Проволока серебряная (серебряный электрод) по ГОСТ 7222—75.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75, ч. д. а., 0,02 М раствор.

Калий хлористый по ГОСТ 4234—77, 0,02 М раствор.

Кислота азотная 70%-ная по ГОСТ 4461—77, ч.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300—72.

Спирт изопропиловый по ГОСТ 9805—76.

4.11.2. Подготовка к анализу

4.11.2.1. Выбор конечной точки

Включают иономер (рН-метр) согласно инструкции, приложенной к прибору. В стакан помещают 10 см³ этилового или изопропилового спирта, 5 см³ дистиллированной воды и 1 см³ азотной кислоты, 1—2 г жидкости ПГВ и 0,5—1 см³ раствора хлористого калия, далее помещают стеклянный и серебряный электроды, магнитный стержень и включают магнитную мешалку. Расстояние между электродами должно быть от 5 до 10 мм. Смесь титруют раствором азотнокислого серебра, добавляя его порциями по 0,1 см³, каждый раз отмечая значения потенциала до полного прекращения его изменения после скачка потенциала — не более 10 мВ при добавлении последующей порции. Строят график зависимости объема азотнокислого серебра от потенциала электрода.

Конечную точку титрования выбирают в средней части скачка потенциала, вблизи точки перегиба кривой, т. е. в области наибольшей чувствительности потенциала от концентрации ионов серебра.

При непрерывных анализах область скачка проверяют один раз в одну-две недели и каждый раз при замене электродов.

4.11.3. Проведение анализа

В стакан вносят 10 см³ этилового или изопропилового спирта, 5 см³ дистиллированной воды и 1 см³ азотной кислоты, затем в раствор помещают электроды, магнитный стержень, включают магнитную мешалку и отмечают значение потенциала. Если это

значение более чем на 30 мВ ниже значения, соответствующего выбранной конечной точке, то к раствору прибавляют по каплям раствор азотнокислого серебра из бюретки до достижения конечной точки с отклонениями не более ± 20 мВ. Если начальный потенциал превышает потенциал конечной точки более чем на 30 мВ, то к раствору прибавляют несколько капель раствора хлористого калия и титруют раствором азотнокислого серебра до выбранного значения потенциала с отклонениями не более ± 20 мВ. В подготовленный таким образом электролит вносят от 1 до 4 г жидкости ПГВ, взвешенной с погрешностью не более 0,0002 г, и после полного растворения пробы проводят титрование, добавляя азотнокислое серебро по каплям до выбранного значения потенциала, соответствующего конечной точке с отклонением не более ± 20 мВ. Отмечают объем азотнокислого серебра. После титрования электролит заменяют свежим и все операции повторяют, как описано выше.

4.11.4. Обработка результатов

Массовую долю хлор-ионов (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{35,5 \cdot 0,02 \cdot V \cdot K \cdot 100}{m \cdot 1000},$$

где V — объем азотнокислого серебра, израсходованный на титрование, см³;

K — поправочный коэффициент 0,02 М раствора азотнокислого серебра, определяемый по отношению к точно 0,02 М раствору хлористого калия;

m — масса навески продукта, г;

35,5 — грамм—эквивалент хлор-иона.

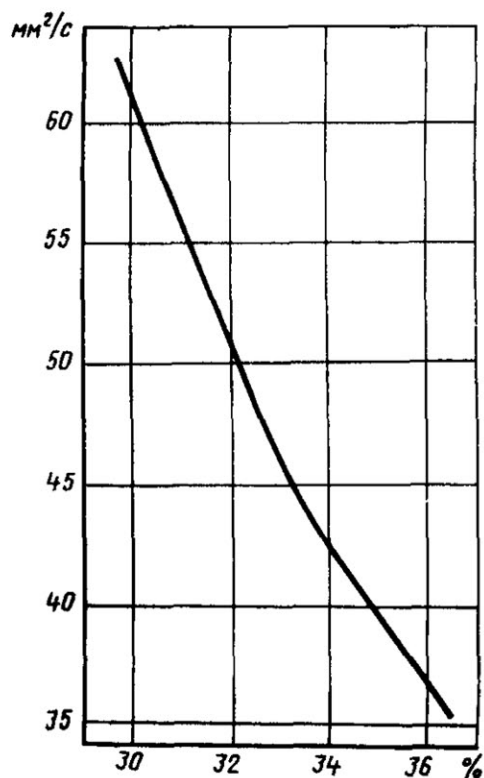
За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,002 %. Суммарная погрешность результата анализа должна быть в пределах $\pm 0,001$ % при доверительной вероятности $P=0,95$.

4.12. Определение массовой доли воды

4.12.1. Массовую долю воды в жидкости ПГВ определяют по графикам зависимости вязкости или плотности жидкости от массовой доли воды (черт. 1 и 2). Плотность и вязкость жидкости ПГВ определяют по пп. 4.2 и 4.3.

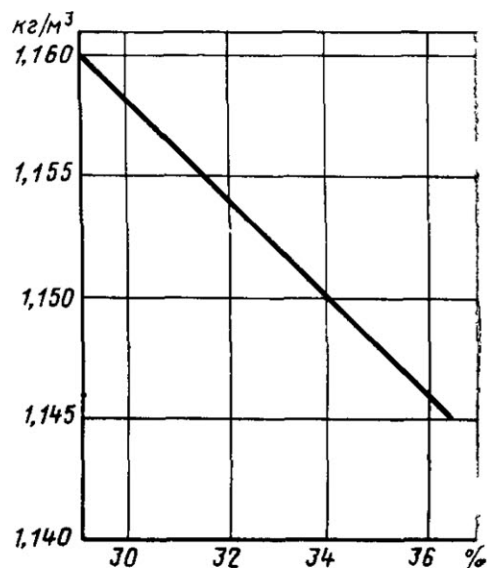
Суммарная погрешность результата анализа должна быть не более 0,3 % при доверительной вероятности $P=0,95$.

Зависимость вязкости жидкости ПГВ от содержания воды при 20°C



Черт. 1

Зависимость плотности жидкости ПГВ от содержания воды при 20°C



Черт. 2

5. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

5.1. Жидкость ПГВ упаковывают в алюминиевые бочки по ГОСТ 21029—75, тип I и II, железнодорожные цистерны по ГОСТ 10674—82, автомобильные цистерны, специально предназначенные для транспортирования жидкости ПГВ. Допускается использовать железнодорожные цистерны из стали марки X18H10T и алюминия, находящиеся в эксплуатации.

5.2. Для герметизации тары используют уплотнительные кольца и прокладки из фторопласта-4 по ГОСТ 10007—80, полиэтилена по ГОСТ 16337—77 или ГОСТ 16338—77, вакуумную резину. Горловина бочки или цистерны должна быть опломбирована.

5.3. Транспортная маркировка — по ГОСТ 14192—77, с нанесением дополнительных данных:

- наименование предприятия-изготовителя и его товарный знак,
- наименование продукта;
- номер партии;
- номер места;
- масса брутто и нетто;
- дата изготовления;
- обозначение настоящего стандарта.

5.4. Жидкость ПГВ транспортируют железнодорожным, автомобильным, водным и воздушным транспортом, в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на каждом виде транспорта.

5.5. При транспортировании жидкости ПГВ в алюминиевых бочках пакетами они должны формироваться по ГОСТ 21650—76 и ГОСТ 24597—81 в соответствии с табл. 2.

Таблица 2

Вид тары	Размер плоского поддона, мм	Количество единиц груза, шт.	Масса пакета, кг	Высота пакета, мм	Средства скрепления груза	Схема погрузки в вагоны
Бочки алюминиевые вместимостью 100 дм ³	1200×1600	6	790	1100	Лента упаковочная стальная	2-ярусная
250 дм ³	800×1200	2	645	1230	То же	То же

5.6. Жидкость ПГВ хранят в герметичных бочках, цистернах, резервуарах или контейнерах из алюминия. Допускается применять для хранения жидкости ПГВ резервуары или контейнеры из стали марки X18H10T, находящиеся в эксплуатации.

Продукция должна храниться в складских помещениях при температуре не выше 40°С.

5.7. Допускается хранение жидкости ПГВ у потребителя в бочках из Ст.3 по ГОСТ 17366—80, типы 1—275—4 и 1—110—4, ГОСТ 13950—76, тип 1, ГОСТ 6247—79 неоцинкованных, при соблюдении условий герметизации, указанных в п. 5.2.

6. УКАЗАНИЯ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

6.1. При применении жидкости ПГВ в гидравлическом оборудовании электроконтакты этого оборудования должны быть закрытыми в связи с электропроводностью жидкости.

7. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

7.1. Изготовитель должен гарантировать соответствие жидкости ПГВ требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий эксплуатации, хранения и транспортирования.

7.2. Гарантийный срок хранения жидкости ПГВ — 10 лет со дня изготовления.

7.3. Гарантийный срок эксплуатации жидкости ПГВ в системах гидравлики — 5 лет с момента ввода в эксплуатацию.

Изменение № 1 ГОСТ 25821—83 Жидкость ПГВ. Технические условия

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 16.12.88 № 4185

Дата введения 01.07.89

Пункт 1.2. Заменить слова: «в табл. 1» на «в таблице»;
исключить слова: «Таблица 1»;
таблица. Исключить показатель 10 и соответствующие значения;
примечание 1. Исключить слова: «В процессе гарантийного срока хранения»;
примечание 2. Исключить слова: «Массовая доля воды, % 34,5—30,0»;
дополнить примечанием — 3: «3. Массовая доля воды в жидкости ПГВ при эксплуатации, %, 34,5—30,0».

Пункт 2.1 изложить в новой редакции: «2.1. Жидкость ПГВ — негорючий продукт. Температура вспышки и воспламенения (ГОСТ 12.1.044—84) отсутствует. При изменении состава в результате испарения воды жидкость может переходить в разряд горючих. Температура самовоспламенения смеси органических компонентов — 423 °С».

Раздел 2 дополнить пунктом — 2.5: «2.5. Защита окружающей среды при производстве жидкости ПГВ должна быть обеспечена тщательной герметизацией технологического оборудования».

Пункт 3.1. Первый абзац изложить в новой редакции: «Жидкость ПГВ принимают партиями. Партией считают количество одновременно предъявляемого к приемке однородного по своим показателям качества продукта, но не более 55000 кг, оформленного одним документом о качестве»;

дополнить абзацем: «При отгрузке продукта в цистернах за партию принимают каждую цистерну».

Пункт 3.2 изложить в новой редакции: «3.2. Для проверки качества продукта объем выборки устанавливают по ГОСТ 2517—85».

Пункт 3.3. Первый абзац изложить в новой редакции: «При получении неудовлетворительных результатов анализа хотя бы по одному из показателей по нему проводят повторный анализ пробы, взятой от удвоенной выборки или на удвоенном объеме пробы, отобранной от цистерны».

Пункт 4.1. Заменить ссылку: ГОСТ 2517—80 на ГОСТ 2517—85.

Пункт 4.2. Заменить значение и слова: 1 дм³ на 2 дм³; «в сухие склянки с притертыми пробками» на «в сухую стеклянную тару (флаконы, банки), герметичную в укупоренном виде».

Пункт 4.3.1. Первый абзац. Заменить обозначение: П1—21—150 ХС на П1—21—200 ХС;

второй абзац. Заменить ссылку: ГОСТ 18300—72 на ГОСТ 18300—87;

третий абзац. Заменить ссылку: ГОСТ 9805—76 на ГОСТ 9805—84;

четвертый абзац дополнить словами: «или фармакопейный, Государственная фармакопея, статья 160».

Пункт 4.4. Заменить слова: «ареометрами общего назначения по ГОСТ 18481—81» на «ареометрами общего назначения, типа АОН-1, АОН-2, по ГОСТ 18481—81».

Пункт 4.5. Заменить ссылку: ГОСТ 33—66 на ГОСТ 33—82.

Пункт 4.6. Заменить слова: «Анализ проводят при минус 50 °С» на «Анализ начинают при температуре минус 45 °С».

Пункт 4.7. Второй абзац изложить в новой редакции: «Допускаемая суммарная погрешность результата анализа $\pm 0,05$ рН при доверительной вероятности 0,95».

Пункт 4.8.1. Первый абзац. Исключить ссылку: ГОСТ 11882—73;

третий, шестой абзацы изложить в новой редакции: «Цилиндр 1,2—1000 по ГОСТ 1770—74.

Газопромыватель ГФП-10,20,32-ПОР 40,100,160 ТХС или ГФИ-10,20,32-ПОР 40,100,160ТХС по ГОСТ 25336—82».

Пункт 4.8.2. Первый абзац. Заменить слова: «Сразу же после» на «Сразу же после прекращения»;

второй абзац изложить в новой редакции: «Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа $\pm 10 \text{ см}^3$ при доверительной вероятности $P=0,95$ ».

Пункт 4.9.1. Седьмой — девятый абзацы изложить в новой редакции: «Насос водоструйный по ГОСТ 25336—82 или вакуум-насос любого типа.

Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 200 г, с погрешностью не более $\pm 0,0003 \text{ г}$.

Термометры по ГОСТ 215—73 типа ТЛ-2 1-А 2—3 или ТЛ-5 2-Б 2»;

дополнить абзацем: «Стакан стеклянный типа В, вместимостью 150 см^3 ».

Пункт 4.9.2. Заменить слова: «100—110 см^3 жидкости ПГВ» на «Пробу жидкости ПГВ массой от 100 до 110 г взвешивают в стакане (результат взвешивания записывают с точностью до второго десятичного знака)».

Пункт 4.9.3 изложить в новой редакции: «4.9.3. *Обработка результатов*

Массовую долю механических примесей (X) в процентах вычисляют по формуле

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

где m — масса стакана с фильтром и осадком после сушки, г;

m_1 — масса стакана с фильтром до фильтрации, г;

m_2 — масса анализируемой пробы жидкости, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 0,0006 % для массовых долей до 0,005 % и 0,007 % — для массовых долей от 0,005 до 0,03 %.

Допускаемая абсолютная погрешность результата анализа $\pm 0,0006 \%$ для массовых долей до 0,005 % и $\pm 0,004 \%$ — для массовых долей от 0,005 до 0,03 % при доверительной вероятности 0,95».

Пункт 4.10.1. Пятый абзац изложить в новой редакции: «Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 20,0 г, с погрешностью не более $\pm 0,00002 \text{ г}$ »;

третий абзац. Заменить ссылку: ГОСТ 18300—72 на ГОСТ 18300—87.

Пункт 4.10.2. Первый абзац. Исключить слова: «с погрешностью не более 0,0002 г»;

второй абзац изложить в новой редакции: «За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 0,00002 г.

Допускаемая суммарная погрешность результата анализа $\pm 0,00004 \text{ г}$ при доверительной вероятности 0,95».

Пункт 4.11.1. Второй абзац изложить в новой редакции: «Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 200 г, с погрешностью не более $\pm 0,0003 \text{ г}$ »;

пятый абзац. Заменить значения: 6—2,5 на 6—2—2;

восьмой — десятый абзацы изложить в новой редакции: «Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75, ч.д.а., раствор концентрации $c(\text{AgNO}_3) = 0,02 \text{ моль/дм}^3$, готовят по ГОСТ 25794.3—83.

Калий хлористый по ГОСТ 4234—77, раствор концентрации $c(\text{KCl}) = 0,02 \text{ моль/дм}^3$.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77, концентрированная, ч.»;

двенадцатый, тринадцатый абзацы. Заменить ссылки: ГОСТ 18300—72 на ГОСТ 18300—87, ГОСТ 9805—76 на ГОСТ 9805—84.

Пункт 4.11.3. Заменить слова: «взвешенной с погрешностью не более 0,0002 г» на «(результат взвешивания записывают с точностью до четвертого десятичного знака)».

Пункт 4.11.4. Формула. Экспликацию изложить в новой редакции:

«где 35,5 — молярная масса эквивалента хлор-иона, г/моль;

0,02 — концентрация раствора азотнокислого серебра, моль/дм³»;

V — объем раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование, см³;

K — коэффициент поправки раствора азотнокислого серебра концентрации c (AgNO_3) = 0,02 моль/дм³, определяемый по ГОСТ 25794.3—83;

m — масса продукта, взятая для анализа, г»;

последний абзац изложить в новой редакции: «За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 0,002 %.

Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа $\pm 0,001$ % при доверительной вероятности 0,95».

Пункт 4.12.1. Второй абзац изложить в новой редакции: «Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа $\pm 0,6$ % при доверительной вероятности 0,95».

Пункт 5.1 изложить в новой редакции: «5.1. Жидкость ПГВ упаковывают в алюминиевые бочки по ГОСТ 21029—75 типов I и II, вместимостью 110 и 275 л. Допускается использовать возвратные алюминиевые бочки вместимостью 250 л».

Пункт 5.2. Заменить ссылку: ГОСТ 16338—77 на ГОСТ 16338—85.

Пункт 5.3. Заменить слова: «дополнительных данных» на «следующих данных, характеризующих продукцию».

Пункты 5.4, 5.5 изложить в новой редакции: «5.4. Жидкость ПГВ транспортируют железнодорожным, автомобильным, водным и воздушным транспортом в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида.

По железной дороге жидкость ПГВ транспортируют в бочках повагонными и мелкими отправлениями транспортными пакетами в крытых железнодорожных вагонах.

5.5. При транспортировании жидкости ПГВ в алюминиевых бочках пакетами они должны формироваться по ГОСТ 21929—76, ГОСТ 21650—76, ГОСТ 24597—81 на поддонах по ГОСТ 9078—84 и ГОСТ 9557—87».

Пункт 5.6. Заменить обозначение: X18H10T на 12X18H10T.

Пункт 5.7. Заменить ссылку: ГОСТ 13950—76 на ГОСТ 13950—84.

Пункт 7.3. Заменить значение: 5 лет на 7 лет.

(ИУС № 3 1989 г.)