# ГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

### УГЛЕРОД ТЕХНИЧЕСКИЙ ДЛЯ ПРОИЗВОДСТВА РЕЗИНЫ

Метод определения удельной адсорбционной поверхности ΓΟCT 25699.4--90

Carbon black for rubber industry. Method for determination of specific surface area by inert gas adsorption (CT C3B 2129-89)

OKCTY 2166

Срок действия

c 01.07.91

до 01.07.96

Настоящий стандарт устанавливает метод определения у.с.ньной адсорбционной поверхности технического углерода для производства резины.

#### 1. СУЩНОСТЬ МЕТОДА

Метод заключается в адсорбции техническим углеродом инсртного газа при температуре жидкого азота, определении его количества после десорбции газохроматографическим методом и вычислении удельной адсорбционной поверхности сравнением полученного результата с количеством инертного газа, адсорбированного на пробах образцов технического углерода с известной удельной адсорбционной поверхностью.

#### 2. ОТБОР ПРОБ

Отбор проб - по ГОСТ 25699.1.

## 3. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104, 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г.

Хроматограф «Газометр ГХ-1» по ТУ 25-0585.001.

Секундомер механический по ГОСТ 5072.

Сосуд СК-25 по ТУ 26-04-622 для азота.

Шкаф сушильный электрический СЭШ-3М по ТУ 25.02.210718, отрегулированный на (105±2)°С.

Эксикатор по ГОСТ 25336, заполненный твердым осущителем.

Гелий газообразный очищенный по ТУ 51-940.

Аргон газообразный по ГОСТ 10157.

Азот жидкий и газообразный первого сорта по ГОСТ 9293.

Смесь гелиеаргоновая или гелиеазотная по ТУ 51-848.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300.

Стандартные образцы технического углерода.

Допускается применять аппаратуру с аналогичными техническими и метрологическими характеристиками, а также реактивы, по качеству не виже указанных в стандарте.

## 4. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

4.1. Высушивают по 0,50 г испытуемого технического углерода и сландартного образца той же марки при (105±2)°С в течение 1 с и охлаждают в эксикаторе до 20—26°С.

Высушенные пробы хранят в эксикаторе до начала испытания. 4.2. Пробы испытуемого технического углерода и стандартного образна массой 0,1000—0,1200 г помещают в предварительно взвешенные адсорберы. Высота слоя пробы в адсорбере не должна превышать <sup>2</sup>/<sub>а</sub> диаметра его горизонтальной части для свободного прохождения газа через адсорбер. На оба конца адсорбера надевают накилные гайки и резиновые уплотнители, адсорбер вставляют до упора в крепежное устройство и затягивают гайки. Подают газ в газовые линии. Герметичность соединений проверяют с помощью мыльной пены.

- 4.3. Устанавливают расход гелия 46—48 см/мин, затем в поток гелия подают аргон (азот) и определяют общий расход смеси. Расход аргона (азота) определяют по разности общего расхода смеси газов и гелия, который для аргона должен составлять 2—3 см/мин, что соответствует концентрации аргона в смеси 3—6%, а для азота 5—6 см³/мин, что соответствует концентрации азота в смеси 10 %.
- 1.4. Включают прибор и выводят его на режим в соответствии с инструкцией по эксплуатации. Ток детектора по теплопроводности устанавливают 50—60 мА и включают самописец. Погружают адсорберы с техническим углеродом последовательно, начиная с последнего по ходу газа, в термос с жидким азотом, при этом перо самописца выписывает пик адсорбции. После возвращения пера самописца в исходное положение снимают термос. Десорбция аргона (азота) проходит при 20—26°С и на диаграмме выписывается пик десорбции. Снимают показание интегратора, соэтветствующее площади пика десорбции.

Допускается площадь пика десорбции (S) в квадратных мил-

лиметрах вычислять по формуле

 $S=h \cdot a$ 

rде h — высота пика, мм;

а - ширина пика, измеренная на половине высоты, мм.

Для каждой пробы проводят два цикла адсорбция — десорбция и берут среднее значение площади пика десорбции.

### 5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Удельную адсорбционную поверхность ( $S_n$ ) в квадратных метрах на грамм вычисляют по формуле

$$S_a = \frac{S_{c_1} \cdot m_1 \cdot S_1}{S_1 \cdot m_2}$$

где  $S_{cr}$  — удельная адсорбционная поверхность стандартного образца, м<sup>2</sup>/г;

та — масса пробы стандартного образца, г;

S2 — средняя площадь пика десорбщии пробы испытуемого образца, мм;

та — масса пробы испытуемого образца, г;

S<sub>1</sub> — средняя площадь пика десорбили пробы стандартного образца, мм.

5.2. За результат испытания принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, полученных одним исполнителем, расхождение между которыми не превышает 7% среднего значения.

Результат испытания записывают с точностью до целого числа. Наибольшее среднее квадратическое отклонение случайной составляющей погрешности испытания равно .- 10% среднего значения при доверительной вероятности P = 0,95.

При сопоставлении результатов ислытаний в разных лабораториях результаты считают достоверными, если допускаемое расхождение между ними не превышает 14% среднего значения.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

 РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической и нефтеперерабатывающей промышленности СССР

## РАЗРАБОТЧИКИ

- С. В. Орехов, канд. техн. наук; П. И. Червяков, канд. хим. паук; Л. Г. Машнева; Н. А. Царева; Н. М. Богуславская
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕИСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 27.07.90 № 2301
- Срок первой проверки 1995 г., периодичность проверки 5 лет
- 4. Стандарт соответствует СТ СЭВ 2129-89 в части разд. 3
- B3AMEH ΓΟCT 25699.4—83
- 6. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Номер раздела	
3	
3	
3	
3	
3	
2	1
3	
3	
3	
	3 3 3 3 3 2 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3