
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
32324–
2013

МАСЛА СМАЗОЧНЫЕ

Определение характеристик деэмульсации

Издание официальное



Москва
Стандартинформ

2014

Предисловие

Цели, основные принципы и порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0–92 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2–2009 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, применения, обновления и отмены».

Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН Открытым акционерным обществом «Всероссийский научно-исследовательский институт по переработке нефти» (ОАО «ВНИИ НП») на основе собственного аутентичного перевода на русский язык стандарта, указанного в пункте 4

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 27 сентября 2013 г. № 59-П)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ISO 3166) 004–97	Код страны по МК (ISO 3166) 004–97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Молдова	MD	Молдова-Стандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Настоящий стандарт идентичен стандарту ASTM D 2711–11 Standard test method for demulsibility characteristics of lubricating oils (Стандартный метод определения характеристик деэмульсации смазочных масел).

Стандарт разработан комитетом ASTM D02 «Нефтепродукты и смазочные материалы» и находится под контролем подкомитета D02.L0.02 Смазочные материалы механизмов.

Перевод с английского языка (en)

Наименование настоящего межгосударственного стандарта изменено относительно наименования указанного стандарта для приведения в соответствие с ГОСТ 1.5–2001 (подраздел 3.6).

Официальные экземпляры стандарта ASTM, на основе которого подготовлен настоящий межгосударственный стандарт, и стандартов ASTM, на которые даны ссылки, имеются в Федеральном информационном фонде технических регламентов и стандартов.

Сведения о соответствии межгосударственных стандартов ссылочным стандартам приведены в дополнительном приложении Д.А.

Степень соответствия – идентичная (IDT)

5 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 22 ноября 2013 г. № 682-ст межгосударственный стандарт

ГОСТ 32324–2013 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2015 г.

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок – в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования – на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет.

© Стандартинформ, 2014

В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

МАСЛА СМАЗОЧНЫЕ
Определение характеристик дезмульсации

Lubricating oils. Determination of demulsibility characteristics

Дата введения – 2015—01—01

1 Область применения

1.1 Настоящий стандарт устанавливает метод определения характеристик дезмульсации – способности масла и воды отделяться друг от друга и распространяться на смазочные масла с средней или высокой вязкостью.

1.2 Значения в единицах системы СИ являются стандартными. Значения в скобках приведены для информации.

1.3 В настоящем стандарте не предусмотрено рассмотрение всех вопросов обеспечения безопасности, связанных с его применением. Пользователь настоящего стандарта несет ответственность за установление соответствующих правил по технике безопасности и охране здоровья, а также определяет целесообразность применения законодательных ограничений перед его использованием.

2 Нормативные ссылки

Для применения настоящего стандарта необходим следующие ссылочные документы. Для недатированных ссылок применяют последнее издание ссылочного документа (включая все его изменения)¹⁾.

ASTM D 1193 Specification for reagent water (Спецификация на реагент воду)

ASTM D 1796 Standard test method for water and sediment in fuel oil by the centrifuge method (laboratory procedure) [Стандартный метод определения воды и осадка в нефтяном топливе методом центрифугирования (лабораторная процедура)]

3 Сущность метода

3.1 Масла без присадок, работающие при сверхвысоком давлении (ЕР) (метод А)

Перемешивают в специальной градуированной делительной воронке 405 см³ образца масла и 45 см³ дистиллированной воды в течение 5 мин при температуре 82 °С. После перемешивания выдерживают 5 ч, затем измеряют и регистрируют процентное содержание воды в масле и объемы воды и эмульсии, отделяющихся от масла.

3.2 Масла с присадками, работающих при сверхвысоком давлении (ЕР) (метод В)

Перемешивают в специальной градуированной делительной воронке 360 см³ образца масла и 90 см³ дистиллированной воды в течение 5 мин при температуре 82 °С. После перемешивания выдерживают в течение 5 ч, затем измеряют и регистрируют процентное содержание воды в масле и объемы воды и эмульсии, отделяющихся от масла.

4 Назначение и применение

4.1 Настоящий метод испытания позволяет определить характеристики дезмульсации смазочных масел, склонных к загрязнению водой, при перекачке и циркуляции которых может наблюдаться турбулентность, способствующая образованию эмульсии вода-в-масле.

¹⁾ Ссылки на стандарты ASTM можно уточнить на сайте ASTM website, www.astm.org или в службе поддержки клиентов ASTM service@astm.org, а также в информационном томе ежегодного сборника стандартов ASTM (Website standard's Document Summary).

5 Аппаратура

5.1 Мешалка, состоящая из деталей, указанных на рисунках 1 – 3.

П р и м е ч а н и е 1 – Для предотвращения образования опасных электрических разрядов следует использовать двигатель с пневматическим приводом.

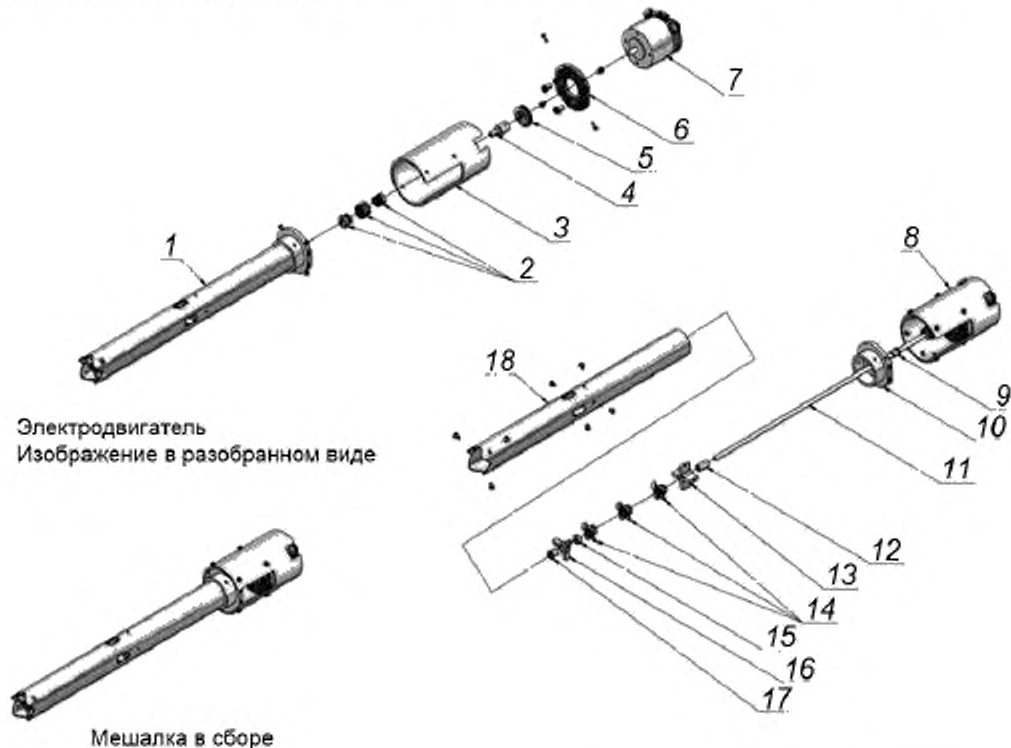
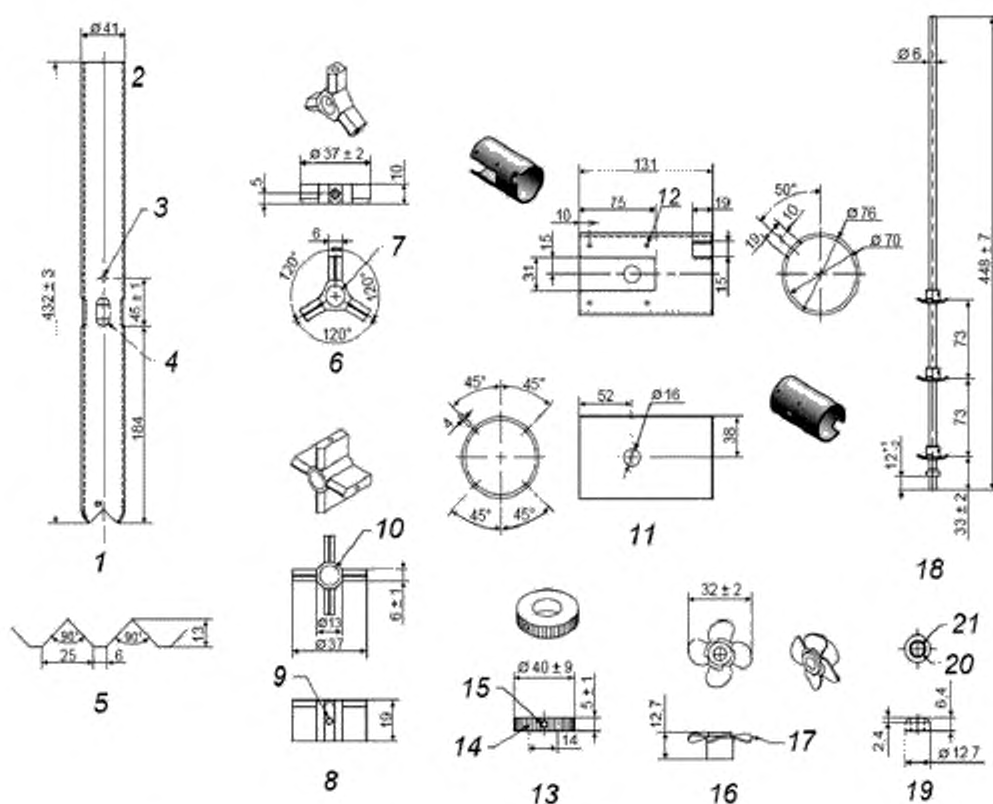
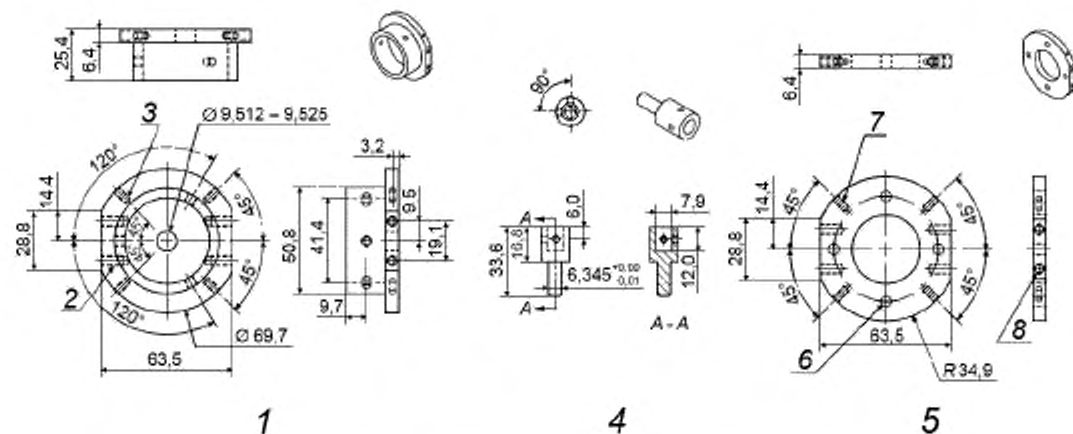


Рисунок 1 – Мешалка



1 – хромированный корпус вала пропеллера; 2 – медная или латунная трубка типа К диаметром (40 ± 2) мм; 3 – четыре высверленных отверстия диаметром 5 мм; 4 – четыре углубления диаметром 13 мм, глубиной 25 мм, расположенные на одинаковом расстоянии друг от друга; 5 – развертка внутренней поверхности трубы 1; 6 – хромированная опора нижнего подшипника из меди или стали; 7 – высверленное отверстие диаметром (7 ± 3) мм; 8 – хромированная опора центрального подшипника из меди или стали; 9 – четыре отверстия резьбой 8–32 или 6–32; 10 – высверленное отверстие диаметром (7 ± 3) мм; 11 – корпус электродвигателя из анодированного алюминия; 12 – четыре отверстия диаметром 4 мм; 13 – диск тахометра из хромированной стали; 14 – насечка; 15 – резьбовое отверстие для установочного винта; 16 – пропеллер из нержавеющей стали; 17 – наклон 25° от горизонтали; 18 – вал пропеллера из нержавеющей или хромированной стали; 19 – направляющая вала пропеллера из нержавеющей стали; 20 – углубление диаметром 7,6 мм, высотой 2,4 мм; 21 – сквозное отверстие диаметром 6,4 мм

Рисунок 2 – Детальная конструкция мешалки, часть 1



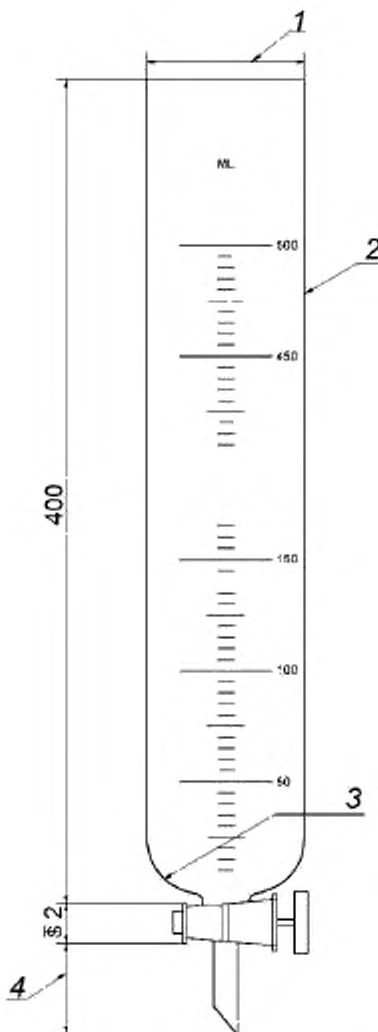
1 – опора мешалки из алюминия марки 6061-T6; 2, 8 – четыре отверстия резьбой 10–32 UNF-2B [наружным диаметром 4,826 мм (0,190 дюйма) и шагом 32 витка на 1 дюйм] глубиной 10,414 мм (0,410 дюйма); 3, 7 - четырех отверстия резьбой 6–32 UNC-2B [наружным диаметром 3,5052 мм (0,1380 дюйма) и шагом 32 витка на 1 дюйм] глубиной 7,874 мм (0,310 дюйма); 4 – адаптер вала мешалки из нержавеющей стали; 5 – крепление электродвигателя из алюминия марки 6061-T6; 6 – четыре сквозных отверстия диаметром 5,1 мм с центрами, расположеннымными на окружности диаметром 50,8 мм

Рисунок 3 – Детальная конструкция мешалки, часть 2

5.2 Специальная градуированная делительная воронка (рисунок 4).

5.3 Нагревательная баня размерами, позволяющими погружать в жидкость бани не менее двух испытательных делительных воронок до метки 500 см³. В нагревательной бане следует поддерживать температуру $(82 \pm 1)^\circ\text{C}$ и надежно фиксировать делительные воронки при перемешивании масла и воды так, чтобы вертикальная ось мешалки соответствовала центральной линии делительной воронки.

П р и м е ч а н и е 2 – Не рекомендуется использовать силиконовое масло в качестве среды бани, поскольку любое загрязнение смеси масло/вода может привести к неудовлетворительным результатам.



1 – внутренний диаметр – приблизительно 50 мм, наружный диаметр – приблизительно 54 мм; 2 – воронка наружным диаметром 54 мм, изготовленная из трубы из жаропрочного боросиликатного стекла, имеющая стандартную толщину стенки; 3 – радиус – приблизительно 27 мм; 4 – минимальный размер

П р и м е ч а н и е – Запорный кран должен быть размещен как можно ближе к корпусу воронки.

Рисунок 4 – Градуированная делительная воронка

5.4 Центрифуга, требования к которой приведены в ASTM D 1796.

5.5 Центрифужные пробирки длиной от 195 до 203 мм (см. ASTM D 1796, рисунок 1).

6 Реактивы и материалы

6.1 Растворитель для очистки

Применяют любой растворитель, обеспечивающий очистку и эффективное удаление любого масла или жидкости с мешалки и мерного цилиндра. Установлено, что для настоящего стандарта пригоден 1,1,1-трихлорэтан.

Предупреждение – 1,1,1-Трихлорэтан опасен при вдыхании или проглатывании. Раздражает глаза. Высокая концентрация может вызвать обморок или привести к летальному исходу.

Примечание 3 – Если нельзя применять 1,1,1-трихлорэтан, в качестве альтернативных растворителей лаборатории используют гептан или уайт-спириты. Влияние альтернативного растворителя на прецизионность настоящего метода не установлено.

6.2 Вода класса реактив типа II, соответствующая ASTM D 1193.

7 Подготовка аппаратуры

7.1 Очищают градуированную делительную воронку, удаляя растворителем для очистки пленку масла, промывают ацетоном, затем водопроводной водой и водой класса реактив.

Предупреждение – Ацетон – легковоспламеняющийся, его пары могут взорваться. Рекомендуется использовать безыскровый двигатель.

7.2 Очищают мешалку, используя растворитель для очистки (6.1). Перед проведением испытания мешалку сушат на воздухе.

8 Метод А

8.1 Нагревают жидкость в бане до температуры $(82 \pm 1)^\circ\text{C}$ и поддерживают эту температуру в течение испытания.

8.2 Наливают в делительную воронку $(405 \pm 5) \text{ см}^3$ испытуемого масла комнатной температуры. Помещают делительную воронку с маслом в баню с постоянной температурой и доводят температуру в бане до 82°C . Добавляют к маслу $(45,0 \pm 0,5) \text{ см}^3$ дистиллированной воды, отмеренной при комнатной температуре. Погружают мешалку в масло и аккуратно устанавливают следующим образом: опускают мешалку до касания с дном воронки, затем поднимают ее приблизительно на 25 мм. Следят за тем, чтобы вертикальная ось мешалки располагалась по центральной вертикальной оси воронки. Включают на 5 мин (с учетом времени запуска) мотор мешалки и плавно за 25 – 30 с доводят до скорости перемешивания $(4500 \pm 500) \text{ об/мин}$, затем вынимают мешалку из смеси масло–вода, но не полностью из делительной воронки. Дают смеси стечь с мешалки в течение 5 мин, затем полностью вынимают мешалку из делительной воронки и очищают.

Примечание 4 – Не допускается использовать силиконовую смазку для запорных кранов. В качестве смазки для запорных кранов используют испытуемое масло или другие не содержащие силикон материалы, или используют запорные краны из политетрафторэтилена (PTFE).

Примечание 5 – Более быстрый режим запуска мешалки, в отличие от рекомендуемого, может привести к неудовлетворительным результатам.

8.3 Через 5 ч после перемешивания из центра воронки пипеткой вместимостью 50 см^3 отбирают 50 см^3 образца приблизительно с уровня на 50 мм ниже поверхности смеси масло–вода. Помещают содержимое пипетки в центрифужную пробирку и определяют содержание воды по ASTM D 1796. Регистрируют объем воды в центрифужной пробирке.

8.4 Сразу же вынимают делительную воронку из бани и сливают любую свободную воду, отделившуюся от смеси масло–вода, в мерный цилиндр вместимостью 50 см^3 . Выдерживают воду до комнатной температуры, измеряют и регистрируют ее объем.

8.5 После удаления свободной воды из делительной воронки объем оставшейся жидкости уменьшают до 100 см^3 осторожным сифонированием жидкости сверху (конец сифона всегда должен находиться не более чем на 20 мм ниже поверхности жидкости) до градуировочной метки 100 см^3 на делительной воронке. Оставшиеся 100 см^3 жидкости (масло, воду и эмульсию) сливают в центрифужную пробирку.

8.6 Центрифицируют пробирку и ее содержимое в течение 10 – 15 мин с относительной центробежной силой, равной 700 и регистрируют объем отделенных воды и эмульсии.

8.7 Выполняют не менее двух определений на каждом образце масла, повторяя операции по 8.1 – 8.6. Если расхождения двух полученных результатов выходят за пределы повторяемости метода А, результаты не учитывают и проводят испытания на новом образце.

9 Метод В

9.1 Нагревают жидкость в бане до температуры $(82 \pm 1)^\circ\text{C}$ и поддерживают эту температуру в течение испытания.

9.2 Помещают в делительную воронку $(360 \pm 5) \text{ см}^3$ испытуемого масла комнатной температуры. Устанавливают делительную воронку с маслом в баню с постоянной температурой и доводят ее температуру до 82°C . Добавляют к маслу $(90,0 \pm 0,5) \text{ см}^3$ дистиллированной воды, отмеренной при комнатной температуре. Погружают мешалку в масло и аккуратно устанавливают ее следующим образом: опускают мешалку до касания дна воронки, затем поднимают ее приблизительно на 25 мм.

Следят за тем, чтобы вертикальная ось мешалки располагалась по центральной вертикальной оси воронки. Включают на 5 мин (с учетом времени запуска) мотор мешалки и плавно за 25 – 30 с доводят до скорости перемешивания (2500 ± 250) об/мин (см. примечание 7). Затем не полностью вынимают мешалку из делительной воронки из смеси масло–вода. Дают смеси стечь с мешалки в течение 5 мин, затем полностью вынимают из делительной воронки и очищают.

П р и м е ч а н и е 6 – Более быстрый режим запуска мешалки, в отличие от рекомендуемого, может привести к неудовлетворительным результатам.

9.3 Через 5 ч после перемешивания пипеткой вместимостью 50 см^3 отбирают 50 см^3 образца с уровня на 50 мм ниже поверхности смеси масло–вода приблизительно из центра воронки. Помещают содержимое пипетки в центрифужную пробирку и определяют содержание воды в образце по ASTM D 1796. Регистрируют результаты как процентное содержание воды в масле.

9.4 Сразу же вынимают делительную воронку из бани и сливают свободную воду, отделившуюся от смеси масло–вода, в мерный цилиндр вместимостью

100 см^3 . Выдерживают воду до комнатной температуры, измеряют и регистрируют ее объем.

9.5 После удаления свободной воды из делительной воронки объем оставшейся жидкости уменьшают до 100 см^3 осторожным сифонированием жидкости сверху (конец сифона всегда должен находиться не более чем на 20 мм ниже поверхности жидкости) до градуировочной метки 100 см^3 на делительной воронке. Оставшиеся 100 см^3 жидкости (масло, воду и эмульсию) сливают непосредственно в центрифужную пробирку.

9.6 Центрифугируют пробирку и ее содержимое в течение 10 – 15 мин с относительной центробежной силой, равной 700 и регистрируют отделенные объемы воды и эмульсии.

9.7 Выполняют не менее двух определений на каждом образце масла, повторяя процедуру по 9.1 – 9.3. Если расхождение двух полученных результатов выходит за пределы повторяемости метода B, результаты не учитывают и проводят испытания на новом образце.

П р и м е ч а н и е 7 – При испытании высоковязких или образующих эмульсию масел частота оборотов электродвигателя мешалки может понижаться. Частоту оборотов электродвигателя мешалки проверяют часто в течение 5-минутного перемешивания и при необходимости регулируют. Рекомендуется использовать пропорционально-интергально-дифференциальный (ПИД) контроллер электродвигателя.

10 Оформление результатов

10.1 Указывают используемый метод – А или В.

10.2 Вычисляют содержание воды в масле, %, по формуле (см. 8.3 или 9.3)

$$\text{Содержание воды в масле} = \frac{\text{Объем воды в центрифужной пробирке, } \text{см}^3}{50 \text{ см}^3} \cdot 100. \quad (1)$$

10.2.1 Если содержание воды в масле не более 0,1 %, записывают: <0,1 % или следовое количество.

10.3 Регистрируют содержание воды в масле (%), общее содержание свободной воды (см^3) и содержание отделенной центрифугированием эмульсии (см^3) для каждого определения и среднеарифметическое значение каждого измерения для всех испытаний. Общее содержание свободной воды – это содержание свободной воды (см^3), собранной в градуированный цилиндр вместимостью 50 см^3 (8.4 или 9.4) и содержание свободной воды, отделенной центрифугированием (8.6 или 9.6). Эти параметры необходимы при определении характеристик дезмульсации смазочного масла.

П р и м е ч а н и е 8 – Содержание воды в масле не более 0,1 % записывают:
<0,1 % или следовое количество.

11 Прецизионность метода А

11.1 При определении прецизионности метода А не использовали набор лабораторий и образцов, требуемый отчетом ASTM D02-1007. Для оценки приемлемости результатов (с 95%-ным уровнем доверительной вероятности) использовали следующие критерии: показатели прецизионности основаны на результатах, полученных в семи лабораториях с использованием трех типов масел,

и применяют для масел с классами вязкости в диапазоне от ISO 220 до ISO 460 (1000 SUS – 2000 SUS при 100 °F).

11.1.1 Повторяемость \bar{r}

Расхождение между последовательными результатами, полученными одним и тем же оператором на одной и той же аппаратуре при постоянно действующих условиях на идентичном исследуемом материале при нормальном и правильном выполнении метода испытания в течение длительного времени, может превышать следующие значения только в одном случае из двадцати:

общее содержание свободной воды, см³, 4,0;

содержание эмульсии, см³, 0,2.

11.1.2 Воспроизводимость R

Расхождение между двумя единичными и независимыми результатами, полученными разными операторами в разных лабораториях на идентичном материале при нормальном и правильном выполнении метода испытания в течение длительного времени, может превышать следующие значения только в одном случае из двадцати:

общее содержание свободной воды, см³, 8,0;

содержание эмульсии, см³, 0,3.

12 Прецизионность метода В

12.1 При определении прецизионности метода В были использованы результаты межлабораторных испытаний, выполненных в 13 лабораториях, с использованием шести типов синтетических масел для работы при сверхвысоких давлениях, смешанных в лаборатории. Информацию о маслах, результаты их испытаний и анализ данных программы межлабораторных испытаний приведены в отчете ASTM D02-1449. В зависимости от значений, полученных соответствующим методом, по уровню деэмульсации испытуемые масла были разделены на три группы (А, В и С), для каждой группы была установлена прецизионность (см. таблицу 1).

Т а б л и ц а 1 – Прецизионность метода В для синтетических масел, работающих при сверхвысоком давлении

Гру- па де- эму- ль- са- ции	Значения для классификации			Повторяемость \bar{r}			Воспроизводимость R		
	Содер- жание воды в масле, %	Общее содер- жание свобод- ной во- ды, см ³	Содер- жание эмulsionii, см ³	Содер- жание воды в масле, %	Общее содер- жание свобод- ной во- ды, см ³	Содер- жание эмulsionii, см ³	Содер- жание воды в масле, %	Общее со- держание свободной воды, см ³	Содер- жание эмulsionii, см ³
A	Не бо- льше 1,4	Не ме- нее 79	Не бо- льше 0,2	0,4	3,6	0,1 ^{a)}	0,8	5,1	0,2 ^{a)}
B	Не бо- льше 6,0	Не ме- нее 60	Не бо- льше 4,0	4,0	11	1,6	4,2	23	3,5
C	Не ме- нее 6,0	Не бо- льше 60	Не ме- нее 4,0	5,6	18	Прибли- тельно 23	22	57	Прибли- тельно 96

^{a)} Рассчитано по результатам исследований.

12.1.1 Повторяемость \bar{r}

Расхождение между двумя единичными и независимыми результатами, полученными разными операторами в разных лабораториях на идентичном материале при нормальном и правильном выполнении метода испытания в течение длительного времени, может превышать значения, указанные в таблице 1, только в одном случае из двадцати.

12.1.2 Воспроизводимость R

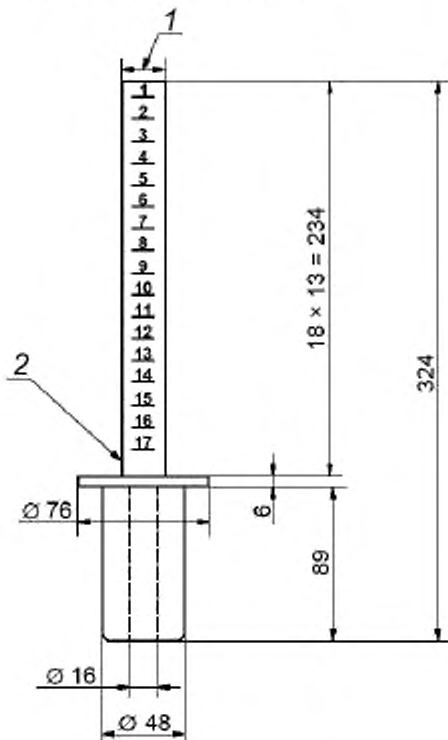
Расхождение между двумя единичными и независимыми результатами, полученными разными операторами, работающими в разных лабораториях на одном и том же испытуемом материале в течение длительного времени может превышать значения, указанные в таблице 1, только в одном случае из двадцати.

13 Смещение

13.1 Смещение по настоящему стандарту не может быть определено, т. к. значения общего содержания свободной воды и эмульсии можно определить только в терминах настоящих методов испытаний.

**Приложение X1
(справочное)
Аппаратура**

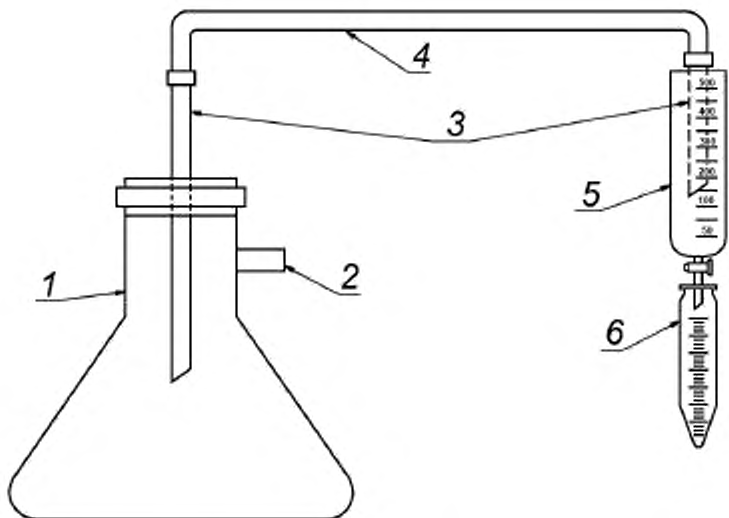
X1.1 Пробоотборник и центрирующее приспособление (см. рисунок X1.1) являются вспомогательными устройствами для отбора образцов объемом 50 см³ из делительной воронки при определении содержания воды в масле (см. 8.3 настоящего стандарта).



1 – прикреплено тангенциальными к окружности отверстия диаметром 16 мм; 2 - диаметр 25 мм, калибр 16

Рисунок X1.1 – Пробоотборники центрирующее приспособление

X1.2 На рисунке X1.2 приведен экспресс-метод уменьшения объема жидкости, остающейся в делительной воронке, до 100 см³ сифонированием жидкости сверху [конец сифона всегда должен находиться не более чем на 20 мм (3/4 дюйма) ниже поверхности жидкости] до метки 100 см³ на делительной воронке.

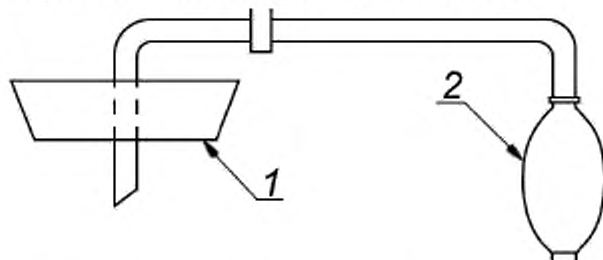


1 – фильтровальная колба вместимостью 1000 см^3 ; 2 – к всасывающему насосу; 3 – стеклянная трубка; 4 – резиновая трубка; 5 – делительная воронка вместимостью 500 см^3 ; 6 – длинная центрифужная пробирка

Рисунок X1.2 – Устройство для уменьшения объема в делительной воронке

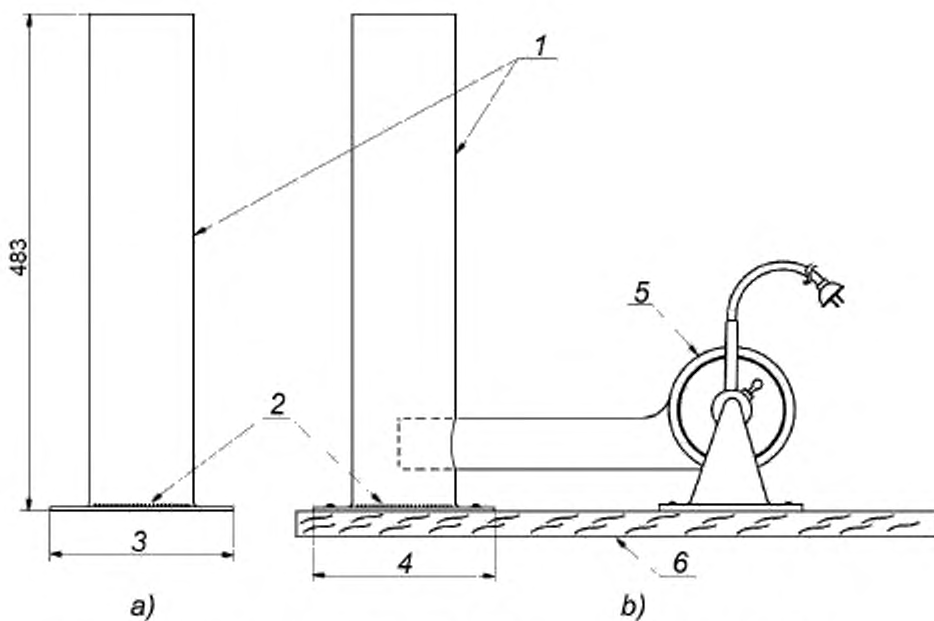
X1.2.1 Время, необходимое для перемещения 100 см^3 жидкости из делительной воронки в центрифужную пробирку, можно сократить, особенно для высоковязких масел или эмульсии типа «майонез», создавая слабое давление (рисунок X1.3) на открытом конце делительной воронки.

X1.3 На рисунке X1.4 а представлен подходящий контейнер для растворителя, используемого для очистки мешалки после перемешивания масла и воды (8.2 настоящего стандарта), на рисунке X1.4б – подходящий метод осушки мешалки после промывки растворителем.



1 – резиновая пробка № 11; 2 – резиновая груша

Рисунок X1.3 – Устройство для создания давления



a – Резервуар с растворителем b – Сушилка, нагнетающая на гретый воздух
для очистки

1 – металлический цилиндр внутренним диаметром 102 мм; 2 – спаянное соединение; 3 – квадрат со стороной 89,7 мм, калибр – 16; 4 – квадрат со стороной 178 мм, калибр – 16; 5 – вентилятор для нагнетания горячего воздуха; 6 – деревянное основание размерами 19×178×305 мм

Рисунок X1.4 - Дополнительное оборудование

**Приложение ДА
(справочное)**

**Сведения о соответствии межгосударственных стандартов ссылочным
стандартам**

Т а б л и ц а Д.А.1

Обозначение и наименование ссылочного стандарта	Степень соответствия	Обозначение и наименование соответствующего межгосударственного стандарта
ASTM D 1193–11 Спецификация на реагент воду	-	*
ASTM D 1796–11 Стандартный метод определения воды и осадка в нефтяных топливах методом центрифугирования (лабораторная процедура)	-	*

* Соответствующий межгосударственный стандарт отсутствует. До его утверждения рекомендуется использовать перевод на русский язык данного международного стандарта. Перевод данного международного стандарта находится в Федеральном информационном фонде технических регламентов и стандартов.

Ключевые слова: смазочные масла, средняя и высокая вязкость, дезмульсация

Подписано в печать 01.04.2014. Формат 60x84¹/₈.
Усл. печ. л. 2,33. Тираж 31 экз. Зак. 1711.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru