rigir 1 /4-92/



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

PEAKTUBЫ

АНИЛИН

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

FOCT 5819-78

Издание официальное



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ Москва



РАЗРАБОТАН Министерством химической промышленности

ИСПОЛНИТЕЛИ

И. В. Галич, В. Н. Сологуб, А. В. Мухина, Г. В. Грязнов, Т. Г. Манова, И. Л. Ротенберг, Л. Д. Комиссаренко, Г. И. Федотова, Л. В. Кидиярова, Т. И. Баринова

ВНЕСЕН Министерством химической промышленности

Член Коллегии В. Ф. Ростунов

УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 5 декабря 1978 № 3247

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ CO 10 3 A

Реактивы HHIMHHA

Технические условия

Reagents: Aniline, Specifications:

ГОСТ 5819 - 78

FOCT 5819-70

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам Совета Министров СССР от 5 декабря 1978 г. № 3247 срок действия установлен

c 01.01, 1980 r.

преспедуется по закону изс 10-842 Несоблюдение стандарта

Настоящий стандарт распространяется на реактив — анилин, который представляет собой маслянистую прозрачную светложелтую жидкость. Свежеприготовленный анилин -- почти бесцветный, мало растворим в воде; хорошо растворим в спирте, эфире, ацетоне: темнеет на свету и на воздухе.

Формулы:

эмпирическая

 $C_6H_5-NH_2$

NH_a

структурная



Молекулярная масса (по международным атомным массам 1971 r.) —93,13.

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

 1.1. Анилин должен быть изготовлен в соответствии с гребованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

 По физико-химическим показателям анилин должен соответствовавать требованиям и нормам, указанным в таблице.

Мздание официальное

Перелечатка воспрещена

Издательство стандартов, 1979

	Норма		
Нянменование показателя	Чистый для аполиза (ч.л.э)	Чистый (ч)	
1. Массовая доля анилива (C ₆ H ₅ NH ₂), %, не менее 2. Плотность Q ₄ ²⁰ ,г/см ³ 3. Температура кристаллизации, °C 4. Температура киления, °C 5. Массовая доля остатка после про- каливания, %, не более 6. Массовая доля интробензола, %, не более 7. Содержание углеводородов	-,	99,0 1,02!—1,025 кнус 6,0 183—185 0,002 0,001 Не определяет-	

2. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

2.1. Анилин ядовит. Предельно допустимая концентрация (ПДК) в воздухе рабочей зоны производственных помещений — 0,1 мг/м³. Класс опасности — 2 (ГОСТ 12.1.007—76). При вдыхании паров и проникновении в организм через кожу поражает центральную нервную систему и вызывает изменения крови.

2.2. Анилин — горючая жидкость.

Температура вслышки, «С Минимальная температу Стандартная температур Область воспламенения	e John v					73
Минимальная температу	ра сам	ювосплам	енения,	°C.		493
Стандартная температур	а сам	овосплам	енения,	°C ,		617
Область воспламенения	при 14	ŧ0°C,%′.				1,28,3
Температурные пределы	воспл	аменения	, °C:			
		вижней				70
		верхиий				90
Минимальная объемная	доля	кислород	ца для	диффу	знони	oro rope-
ния, %						13,8

- При загорании тушить тонко распыленной водой, химической и воздушно-механической пеной.
- 2.4. При работе с продуктом необходимо применять индивидуальные средства защиты (противогаз марки А или БКФ, защитная спецодежда, очки, резиновые лерчатки), а также соблюдать правила личной гигиены.
- Помещения, в которых проводятся работы с анилином, должны быть оборудованы приточно-вытяжной механической вентиляцией, анализ препарата следует проводить в вытяжном шкафу лаборатории.

3. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

Правила приемки — по ГОСТ 3885—73.



4. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

4.1. Отбор п**роб**

4.1.1. Пробы отбирают по ГОСТ 3885—73.

Масса средней пробы должна быть не менее 300 г.

Количество анилина, необходимое для анализа, отбирают пипеткой с резиновой грушей или мерным цилиндром по объему с

погрешностью не более 1%.

4.2. Определение массовой доли анилина проводят по ГОСТ 17444—76. При этом около 0,3 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в сухую коническую колбу вместимостью 100 мл, растворяют в 30 мл уксусной кислоты (без ангидрида), далее определение проводят методом визуального титрования в неводной среде.

Масса анилина, соответствующая 1 мл точно 0,1 н. уксусно-

кислого раствора хлорной кислоты -0.009313 г.

4.3. Плотность определяют по ГОСТ 18995.1—73 с помощью денсиметра.

4.4. Температуру кристаллизации определяют по ГОСТ

18995.5-73 с помощью прибора Жукова.

- Температуру кипения определяют по ГОСТ 18995.6—73 по Павлевскому.
- 4.6. Определение массовой доли остатка после прокаливания
- 48,8 мл (50 г) препарата взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в платиновую или кварцевую чашку, предварительно прокаленную до постоянной массы и взвешенную с погрешностью не более 0,0002 г и выпаривают досуха на песчаной бане. Остаток в чашке прокаливают в муфельной печи при 500—600°С до постоянной массы.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса остатка после прокаливания не будет превышать:

для препарата чистый для анализа — 1 мг; для препарата чистый —1 мг.

4-7. Определение массовой доли нитробензола 4.7.1. Реактивы, растворы и приборы

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Фосфатно-боратный буферный раствор, pH 7, готовят по ГОСТ 4919.2—77.

Желатин пищевой по ГОСТ 11293—78, 0,5%-ный раствор.

Инертный газ (азот по ГОСТ 9293—74 или аргон по ГОСТ 10157—73), очищенный от кислорода.

Нитробензол, раствор с концентрацией 1 мг/мл нитробензола, готовят следующим образом: 0,1 г нитробензола взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, пользуясь капельницей с притер-

той пипеткой, помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл и растворяют в этиловом спирте. Объем раствора доводят этиловым спиртом до метки и тщательно перемешивают; соответствующим разбавлением этиловым спиртом получают раствор с концентрацией 0,025 мг/мл нитробензола.

Ртуть по ГОСТ 4658-73, P-0 (или P-I, очищениая для поляро-

графии).

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300—72, высшего сорта.

Полярограф любой марки.

Электрод ртутный капельный.

4.7.2. Подготовка к анализу

Построение градуировочного графика

Готовят растворы сравнения. Для этого в мерные колбы вместимостью 25 мл каждая помещают растворы, содержащие в 10 мл этилового спирта соответственно 0,0125, 0,0250, 0,0625 и 0,1250 мг нитробензола. Объем каждой колбы доводят до метки буферным раствором и тщательно перемешивают. Затем 10 мл каждого из этих растворов помещают в полярографическую ячейку, добавляют 3—5 капель раствора желатина и в течение 10—15 мин пропускают через раствор инертный газ. После этого снимают полярограмму каждого раствора и определяют по ним высоты воли.

По полученным данным строят градунровочный график, откладывая по оси абецисс массу интробензола, введенного в растворы сравнения, а по оси ординат — соответствующую ей высоту волны.

4.7.3. Проведение анализа

1 г препарата взвешивают с погрещностью не более 0,0002 г, помещают в мерную колбу вместимостью 25 мл, содержащую 10 мл этилового спирта и доводят объем раствора буферным раствором до метки.

10 мл полученного раствора помещают в полярографическую ячейку, добазляют 3—5 капель раствора желатина и в течение 10—15 мин пропускают через раствор инертный газ. Затем снимают полярограмму анализируемого раствора в тех же условиях, как при построении градупровочного графика

4.7.4. Обработка результатов

Массовую долю нитробензола (X) в процентах вычисляют по формуле

 $X = \frac{m \cdot 100}{m_1 \cdot 1000}$,

где *m* — масса нитробензола, найденная по градуировочному графику, мг;

m₁ — масса навески преларата, г.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если для препарата чистый для анализа будет отсутствовать волна, соответствующая потенциалу восстановления нитробензола, а для препарата чистый массовая доля нитробензола не

будет превышать установленной нормы.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,00015%.

4.8. Определение содержания углеводородов

5 мл препарата помещают в коническую колбу вместимостью 100 мл, прибавляют 10 мл соляной кислоты (ГОСТ 3118—77), перемешивают и прибавляют 15 мл дистиллированной воды (ГОСТ 6709—72).

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если охлажденный до комнатной температуры раствор-

будет прозрачным.

5. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

Препарат упаковывают и маркируют в соответствии с ГОСТ 3885—73.

Вид упаковки: Со-1, Со-6.

Группа фасовки: IV, V, VI, не более 5000 г.

На этикетке должна быть надпись «Яд!» с изображением чере-

па и перекрещивающихся костей.

 Препарат транспортируют всеми видами транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

5.3. Препарат хранят в упаковке изготовителя в крытых складс-

ких помещениях.

6. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1. Изготовитель должен гарантировать соответствие качества анилина требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий хранения и транспортирования, установленных стандартом.

6.2. Гарантийный срок хранения препарата — шесть месяцев со дня изготовления. По истечении указанного срока хранения препарат перед использованием должен быть проверен на соответствие его качества требованиям настоящего стандарта.

> Редактор *Н. Е. Шестакова* Технический редактор *О. Н. Никитина* Корректор *Г. Б. Гусева*

Сдано в набор 18.12.78 Подп. в неч. 29.01.79 0,5 п. л. 0.41 уч. -изд. л. Тир. 12000 Цена 3 коп.



Изменение № 1 ГОСТ 5819-78 Реактивы. Анилии. Технические условия Утверждено и введено в действие Постановлением Комитета стандартизации в метродогии СССР от 24.12.91 № 2070 Дата введения 01.07.92

Под наименованием стандарта проставить код: ОКП 26 3642 0060 08. По всему тексту стандарта заменить единицы физической величины: мл жа см3, мг/мл на мг/см3.

Вводная часть. Первый абзац. Заменить слова: «реактив анилин» на «зни-

последний абзац изложить в новой редакции: «Относительная молекулярная масса (по международным атомным массам 1985 г.) — 93,13»;

дополнить абзацем: «Требования настоящего стандарта являются

тельными».

Пункт 1.2. Таблица. Головку дополнять кодами для граф: «Чистый для анадиза (ч. д. а.)» — ОКП 26 3612 0062 06; «Чистый (ч.)» — ОКП 26 3612

дополнить примечанием; «Примечание. Показатели 4, 5 и 6 определяют

по требованию потребителя».

Пункт 2.1. Заменить осылку: (ГОСТ 12.1.007-76) на (ГОСТ 12.1.005-88).

Пункт 2.2, Второй абзап. Заменить значение: 73 на 79;

третий абзан исключать:

пятый абзац изложить в новой редакции: «Концентрационные пределы вос-

пламенения, % (об.): нижний — 4,2; верхний — 8,3».

Пункт 2.4 изложить в новой редакции: «2.4. При работе с вимлином применяют средства индивидуальной защиты, а также соблюдают правила личной carsemu».

Пункт 2.5. Заменить слова: «приточно-вытяжной механической» на «постоян-

но действующей приточно-вытяжной».

Пункты 4.1, 4.1.1, 4.2 изложить в новой редакции: €4.1. Общие указання по

проведению анализа - по ГОСТ 27025-86.

При взвещивании применяют лабораторные весы общего назначения типов

ВЛР-200 г н ВЛКТ-500 г-М или ВЛЭ-200 г.

Допускается примежение других средств измерения с метрологическими характеристиками и оборудования с техническими характеристиками не хуже, а также реактивов по качеству не ниже указанных в настоящем стандарте.

4.1.1. Пробы отбирают по ГОСТ 3885-73. Масса средней пробы должна быть не менее 300 г. Объем авилина, необходимый для знализа, отбирают

цилиндром.

4.2. Определение массовой доли анилина проводят по ГОСТ При этом около 0,3000 г препарата помещают в сухую жоническую колбу (Продолжение сл. с. 182). вместимостью 100 см³ и растворяют в 30 см² уксусной кислоты (без примеси ангидрида). Далее определение проводят методом титрования в неводной среде в присутствии видикатора,

Масса анилниа, соответствующая (см3 уксусно-кислого раствора хлорной

кислоты концентрации точно 0,1 моль/дм³. — 0,009313 г».

Пункт 4.3. Заменить слово: «денсиметра» на «ареометра». Пункт 4.4. Исключить слова: «с помощью прибора Жукова».

Пункт 4.6. Первый абзац изложить в новой редакции: «Определение массовой доли остатка после прокадивания проводят по ГОСТ 27184-86. При этом 50,00 г (48,6 см³) препарата помещают в платиновую или кварцевую чашку н выпарявают досуха на песчаной бане. Затем остаток в чашке прокаливают в муфельной печи при 500-600°C до постоянной массы»;

дополнить абзацем: «Допускаемая относительная суммариая по результата анализа $\pm 35~\%$ при доворительной вероятности P=0.95».

редакции: «4.7.1. Реактивы, Пункт 4.7.1. Наименование изложить в новой

растворы, аппаратура и посуда»;

третий абзац. Заменить слова: «0,5% ный раствор» на «раствор с массовой долей 0,5 %»;

четвертый абзац изложить в новой редакции: «Азот по ГОСТ 9293—74 вля

аргон по ГОСТ 10157--79, очищенные от кислорода»;

пятый аблац до слова «помещают» изложить в вовой редакции: «Нитробензол, раствор массовой концентрации і мг/см³, готовят следующим образом: 0,1000 г нитробензола взвешивают, пользуясь капельницей с пришлифованной пипеткой»;

седьмой абзац. Заменить ссылку: ГОСТ 18300-72 на ГОСТ 18300-87; дополнить абзацами: «Колбы 1(2)-25-2 и 1(2)-100-2 по ГОСТ 1770-74. Пипетки 4(4a) -2-1 и 6(6a) -2-10 по ГОСТ 20292-74.

Цилинар 1-10-2 по ГОСТ 1770-74».

Пункт 4.7.2. Второй абзац изложить в новой редакции: «По полученным данным строят градуяровочный график, откладывая по оси абсцисс массу нитробензола, введенного в раствор сравнения, в миллиграммах, а по оси ординат — соответствующую ей высоту волны в миллиметрах».

Пувкт 4.7.3. Первый абзац до слова ∢ломещают» изложить в новой редак-

ции: «1;0000 г препарата».

Пункт 4.7.4. Последний абзац. Заменить слова: «допусквемые расхождения» на «абсолютное допускаемое расхождение».

Пункт 4,8 изложить в новой редакции; дополнить пунктами — 4,8.1, 4.8.2: •48. Определение содержания углеводородов:

4.8.1. Реактивы, растворы и посуда

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77. Пяветка 6-2-5 по ГОСТ 20292-74.

(Продолжение см. с. 183)

(Продолжение изменения к ГОСТ 5819-78)

Цилиндр 1:(3)-25(50)-2 по ГОСТ 1770-74, Колба Ки-2-100-18 ТХС по ГОСТ 25336-82.

4.8.2. Проведение анализа

5 см² препарата помещают пипеткой в коническую колбу, прибавляют 10 см³ соляной кислоты, перемешивают и прибавляют 15 см³ воды.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта,

если охлажденный до комнатной температуры раствор будет прозрачным».

Пункты 5.1—5.3, 6.1, 6.2 изложить в новой редакции: «5.1. Препарат упа-жовывают и маркируют по ГОСТ 3885—73,

Вид и тип тары: 37-1, 37-5, 8т-1, 8т-2, Группа фасовки: IV, V, VI, VII.

(Продолжение см. с. 184)



(Продолжение изменения к ГОСТ 5819-78)

На тару наносят знак опасности во ГОСТ 19433—88 (класс 6, педкласе 6.1, черт. 6а, классификационный шифр 6112), серийный вомер ООН 1547.

На транспортную тару наносят манипуляционные знаки «Хрупкое, осторож-

во» и «Верх» по ГОСТ 14192-77.

5.2 Препарат транспортируют транспортом всех видов в соответствия е правилами перевозки грузов, действующими на транспорте данного вида.

5.3. Прецарат хранят в упаковке изготовителя в крытых силадских воме-

паеннях.

 Изготовитель гарантирует соответствие анилина требованиям вастояшего стандарта при соблюдении условий хранения и транопертирования.

6.2. Гарантийный срок хранения препарата — шесть месяцев со дня выготовления».

(MYC № 4 1992 r.)



основные единицы си

	Единица					
Величния.	Навменоважие	Обозначение				
_	Himmelicanome	русское	международное			
ДЛИНА	метр	×	m			
MACCA	килограмм	KI	kg			
время	секунда	c	, s A			
СИЛА ЭЛЕКТРИЧЕСКОГО ТОКА	annep	A	A			
ТЕРМОДИНАМИЧЕСКАЯ			17			
ТЕМПЕРАТУРА	пельвин	К	K,			
количество вещества	моль	MO216-	mol			
СИЛА СВЕТА	кандела	КД	cd.			
дополнительные единицы си						
Плоский угол	радиан	рад	rad			
Телесинай угол	стерадиан	сp	sr			

производные единицы силивющие собственные наименования

	Единица		Выражение производной единицы	
Величина	навыемование	обазначение	через другие единицы СИ	через основные единицы СИ
Частога	герц	Гц	_	c-1
Сила	ньютон	H		M-KL-G-2
Лавление	паскаль	Па	H/m'	34 1 - 35E- 6-2
Энергия, работа, количество теклоты	джоуль	Дж	H-M	M2-RF-C-2
Мещность, поток энергия	Barr	Br	Дж/с	M ₃ ·KL·C->
Количество электричества,				
длентрический парид	кулон	Кл	A-c	c-A
Электрическое наприжение,			Į	
электрический потенциал	вольт	В	Br/A	M Kr c -1 A-1
Электрическая емпость	фарада	Φ	Ka/B	m-*-m-1-e*-A*
Электрическое сопротивления	ОМ	Osc	B/A	M. RL-C -> A-s
Электрическая проводимость	сименс	См	A/B	H
Поток нагиятной нидукции.	вебер	B6	B-c	ж²-кге А
Магинтиям индукция	тесла	Ta	B6/m²	Er-c-*-A:
Надуктивность	генри	Ги	B6/A	m'-scr-c
Световой поток	люмен	2000		ид-ер (*
Оевеционность	.010.000	ак	-	м⊸ жд ср ∫.
Активность нукляда	беккерель	Бж		e-4
Доза излучения	грой	Гр		361 - G-1

^{*} В эти два выражении входит, израние с основными единицами СИ, дополнительная единица—стораднам.

