

ГОСУДАРСТВЕННЫ И СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

РЕАКТИВЫ

БЕНЗОЛ ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ ГОСТ 5955-75

Издание официальное

ИЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ Москва



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

РЕАКТИВЫ

Бензол

Техинческие условия

ГОСТ 5955—75

Reagents. Benzene. Specifications

OKIT 26: 3123 0050 01

Дата введения

21.03.75

Настоящий стандарт распространяется на бензол, представляющий собой бесцветную прозрачную горючую жидкость с характерным запахом; бензол влохо растворим в воде, смешивается со свиртом, эфиром и другими органическими растворителями.

Формулы:

эмпирическая С₆Н₆

структурная

Относительная молекулярная масса (по международным атомным массам 1987 г.) — 78,11.

Допускается изготовление бензола по ИСО 6353/3—87 (Р 48) (приложение 1) и проведение анализов по ИСО 6353/1—82 (приложение 2).

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

- С Издательство стандартов, 1975
- © Издательство стандартов, 1994 Переиздание с изменениями

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

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

1.2. По физико-химическим показателям бензол должен соот-

ветствовать нормам, указанным в таблице.

И вемевование показателя	Норма	
	Хиндиполейт летены 1 (х. ч.) ОК(1) 26 3123 0000 об	Чистый аля авали- за (ч. д. аі) ОКП 26 3123 0052 16
 Массовая доля бензола (С₆Н₆). %, не менее Плотность при 20°С, г/сч³ Температурные вределы перегонки арк 101325 Па, °С: в интервале, °С объемная доля отгонки, % Показатель преломления по совемная доля тиофена, °С, не ниже Массовая доля тиофена, °С, не более Показатель цветности серно-кислой вытяжки по бихроматной шкале, не выше Массовая доля общей серы, °С, не более Массовая доля нелетучего остатка, Массовая доля нелетучего остатка, 	99.8 0.878—0.880 79.6—80.3 0.4 95 1,5009—1,5013 5,4 0,0001-	99,6 0,878—0,880 79,6—80,4 0,5 95 1,5009—1,5018 5,3 0,0001 4
%, не более 10. Массовая доля воды, %, не более 11. Реакция водной вытяжки,	0,0005 0,02 Нейтральная	0,0005 0,03 Нейгральная

(Измененная редакция, Изм. № 2). Разд. 1: (Измененная редакция, Изм. № 1).

2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

Правила приемки — по ГОСТ 3885—73.

2.2. Плотность, температурные пределы перегонки, показатель предомления и показатель цветности серно-кислой вытяжки по бихроматной шкале изготовитель определяет периодически в каждой 20-й партии.

(Введен дополнительно, Изм. № 1). (Измененная редакция, Изм. № 2).



3. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

3.1. Пробы отбирают по ГОСТ 3885—73.

Масса средней пробы должна быть не менес 2 кг. Количество бензола, необходимое для анализа, отбирают пипеткой с резиновой грушей или мерным цилиндром по объему с погрешностью не более 1%.

3.2a. Общие указания по проведению анализа — по ГОСТ 27025—86.

При взвешивании применяют лабораторные весы общего назначения типов ВЛР-200г и ВЛКТ-500г-М или ВЛЭ-200г.

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

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

3.1, 3.2а. (Измененная редакция, Изм. № 2).

3.2. Массовую долю бензола определяют по разности, вычитая из ста процентов сумму массовых долей органических примесей и воды в процентах.

Примеси в бензоле определяют по ГОСТ 2706.2-74.

Массовую долю органических примесей определяют методом «внутреннего эталона» и вычисляют по формуле

$$X = \frac{S_i \cdot m_{yy} \cdot 100}{S_{ky} \cdot m},$$

где S_i — площадь пика определяемой примеси, мм²;

 $S_{\rm DZ}$ — площадь пика «внутреннего эталона»;

 $m_{\rm pr}$ — масса навески «внутреннего эталона», г;

т --- масса навески анализируемой пробы, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, относительное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 10 %.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа $\pm 10\%$ при доверительной вероятности P=0.95.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.3. Плотность определяют по ГОСТ 18995.1—73 ареометром

(Измененная редакция, Изм. No 2).

3.4. Температурные пределы перегонки определяют по ГОСТ 18995.7—73 в приборе с наклонным холодильником или по ГОСТ 2706.13—74 без предварительного высущивания бензола.

3.5. Показатель преломления определяют по ГОСТ 18995.2—73.

- 3.6. Температуру кристаллизации определяют по ГОСТ 18995.5-73.
- 3.7. Массовую долю тнофена определяют по FOCT 2706.5-74.
- 3.8. Показатель цветности серно-кислой вытяжки по бихроматной шкале определяют фотометрическим методом.

3.8.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр.

Воронка ВД-1—50 ХС по ГОСТ 25336—82.

Колба 2-1000-2 по ГОСТ 1770-74.

Цилиндр 1(3)—25—2 по ГОСТ 1770—74.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Қалий двухромовокислый по ГОСТ 4220-75. х. ч.

Кислота серная по ГОСТ 4204-77, х. ч., концентрированная и раствор с массовой долей 50%, приготовленный по ГОСТ 4517---87...

Раствор сравнения готовят следующим образом: 0,04 г двухромовокислого калия растворяют в растворе серной кислоты с массовой долей 50 % в мерной колбе. Окраска раствора соответствует показателю цветности 4 бихроматной шкалы по ГОСТ 14871—76 (табл. 3).

3.8, 3.8.1. (Измененная редакция, Изм. № 2).

3 8.2. Подготовка к анализу

Оптическую плотность раствора сравнения определяют на фотоэлектроколориметре или спектрофотометре с синим светофильтром (д = 434 нм) в кювете с расстоянием между рабочими гранями 30 мм по отношению к раствору серной кислоты с массовой долей. 50 %.

Оптическую плотность раствора сравнения проверяют не реже одного раза в три месяца.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.8.3. Проведение анализа

15 см³ препарата взбалтывают с 15 см³ серной кислоты в делительной воронке в течение 5 мин, после чего оставляют смесь в покое на 15 мин для разделения компонентов.

Оптическую плотность кислотного слоя измеряют в тех же ус-

ловиях, что и олгическую плотность раствора сравнения. .

Предарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если оптическая плотность анализируемого раствора не будет превышать оптической плотности раствора сравнения.

3.9. Массовую долю общей серы определяют ГОСТ

13380 - 81.

3.8.3—3.9. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.9.1—3 9.3. (Исключены, Изм. № 1).



3.10. Массовую долю нелетучего остатка определяют по ГОСТ 27026—86 из навески препарат: массой 200 г (228 см³) в кварцевой или платиновой чаше.

Допускаемая относительная с ммарная погрешность результата

анализа ± 35 % при доверительной вероятности $P \pm 0.95$.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.11. Массовую долю воды определяют по ГОСТ 14870—77 реактивом Фишера визуальным титрованием (способ 1). Масса навески препарата — 22 г (25 см³)

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.12. Реакцию водной вытяжки определяют по ГОСТ 2706.7—74.

4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

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

Вид и тип тары: 3—1, 3—5, 8—1, 8—2.

Группа фасовки: V, VI, VII.

На тару напосят знаь опасности по ГОСТ 19433—88 (класс 3, подкласс 3.2, черт. 3; классификационный шифр 3212) и серийный номер ООН 1114.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

4.2. Препарат перевозят всеми видами транспорта в соответствии с правидами перевозок грузов, действующими на данном виде транспорта.

4.3. Препарат хранят в закрытой таре в отапливаемых склад-

ских помещениях для легковосиламеняющихся жидкостей.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

5. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

 Изготовитель гарантирует соответствие бензола требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования и хранения.

5.2. Гарантийный срок хранения бензола — 1 год со дня изго-

товления.

Разд. 5. (Измененная редакция, Изм. № 1).

6. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

6.1. Бензол — бесцветная, легковоспламеняющаяся жидкость с характерным ароматическим запахом. Пары бензола с воздухом образуют взрывоопасные смеси. Концентрационные пределы распространения пламени: нижний — 1,43 % (по объему), верхний — 8,0% (по объему). Температурные пределы: нижний — минус 15°С, верхний — плюс 13°С. Минимальное взрывоопасное содержание кислорода (МВСК) при разбавлении смеси азотом 11,5% (по объему).

Температура вспышки — минус 11°C.

Температура самовоспламенения — 560°C.

Средства пожаротушения: пена, порошок ПСБ-3 (крупные про-

ливы), порошок ПСБ, углекислота (небольшие очаги).

6.2. Бензол по степени воздействия на организм человека относится к веществам 2-го класса опасности по ГОСТ 12.1.005—88. Предельно допустимая концентрация его в воздухе рабочей зоны производственных помещений — 5 мг/м³ среднесменная и 15 мг/м³ максимальная. ПДК бензола в воде водоемов хозяйственно-питьевого назначения — 0,5 мг/дм³ (показатель вредности — санитарно-токсикологический).

6.3. Определение концентрации бензола в воздухе и воде про-

водят методами, утвержденными в установленном порядке.

 При работе с препаратом следует применять средства индивидуальной защиты в соответствии с типовыми отраслевыми

нормами.

6.5. Помещения, в которых проводятся работы с препаратом, должны быть оборудованы непрерывно действующей приточно-вытяжной вентиляцией. Анализ препарата следует проводить в вы-

тяжном шкафу лаборатории.

6.6. Пролитый бензол засыпают опилками и вывозят на сжигание дибо засыпают песком и вывозят на полигон захоронения. Уборку разливов необходимо проводить с применением изолирующих противогазов или фильтрующего противогаза марки A, а также средств защиты кожных покровов.

Разд. 6. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

ПРИЛОЖЕНИЕ [Обязательное

ИСО 6353/3—87 «Реактивы для химического анализа. Часть 3. Технические условия. Вторая серия».

P:48. БЕНЗОЛ С₆Н₆

Относительная молекулярная масса: 78,11

Р.48.1. Технические требования			
Окраска в единицах Хазена, ве более			
 Р.48.2. Проведение испытаний Р.48.2.1. Окраска в единицах Хазена Следуют указанням ОМ 36*. Р.48.2.2. Плотность Следуют указанням ОМ 24.1*. Р.48.2.3. Определение массовой доли бензола Определение проводят в соответствии с ОМ 34*, при следующих условиях 			
Неподвиживая фаза			
Масло Хромосорб Р 0.15—0,18 мм (80—100 меш АСТМ)			
Носитель			
Носитель			
Носитель — Хромосорб Р 0.15—0.18 мм (80—100 меш АSTM) Длина колонки, м 2—4 Внутренний диаметр коловки, мм 3			

^{*} Общие метолы анализа (ОМ) — no ИСО 6353/1-82.

Скорость потока, см³/мин Около 30. Объем анализируемой пробы, мм³ 0,1

Р.48.2.4. Температура кристаллизации (температура замерзания)

Следуют указанням ОМ 25.3%.

Р.48.2.5. Определение массовой доли нелетучего остатка.

100 г (114 см³) испытуемого образца анализируют в соответствии с ОМ 14°, Остаток высущивают в течение 30 мвн. Масса остатка не должна превышать 1 мг.

Р.48.2.6. Определение кислотности

88 г (100 см³) испытуемого образца анализируют в соответствии с ОМ 13.2°, титруя его раствором гидроокиси натрии концентрации точно c (NaOH) = 0.01 моль/дм³, по фенолфтиленну (ИР 4 4.3.9) **.

Объем титрованного растворе гидроокиси натрия не должен превышать

 $0.45~{\rm cm}^3$.

Р.48.2.7. Определение щелочности

88 г (100 см³) вепытуемого образца анализируют в соответствии с ОМ 13.2°, гитруя его раствором серной кислоты концентрации точно $c(1/2 \text{ H}_2\text{SO}_4 \approx 0.01 \text{ Mo.} h/\text{дм}^3)$, по метиловому красному (ИР 4.3.6) **.

Объем титрованного раствора серной кислоты не доджен превышать

0.45 cm³.

Р.48.2.8. Определение легко карбонизируемых веществ

8.8 г (10 см 8) испытуемого образца смешивают с 5 см 8 раствора серной кислоты с массовой долей (95,4 \pm 6,5) %, встряхивают в течение 15—20 с и отстанвают 15 мнн.

Слой беннола должен быть бесцветным, а интенсивность окраски инслотного слоя не должна превышать интенсивность окраски титрованной смеся, содержаний в 1 дм³ 5 г кобальта (III) хлорида 6-водного, 40 г железа (III) хлорида 6-водного и 20 см³ соляной инслоты.

Р.48.2.9. Определение массовой доли сернистых соединений

2 г. (2,3 см³) испытуемого образна анализируют в соответствии с ОМ 21°. Готовят контрольный раствор, используя 6 см³ серосодержащего раствора сравнения П (6 см³=0,033 % S).

Серосодержащий раствор сравнения II готовят непосредственно перед употреблением разбавлением нодой в мерной колбе основного раствора сравнения в соотношении 1—100. Основной раствор сравневия готовят следующим образом: 5.44 г K₂SO₄ растворяют в воде, разбавляют водой до метки в мерной колбе вместимостью 1000 см⁴ и перемещивают.

Р.48.2.10. Определение массовой доли тиофена

В сухую пробирку помещают 5 см⁸ изатина (ИР 4,3.4)** и осторожно над ним добавляют 5 см² испытуемого образца, так, чтобы образовался отдельный слой и оставляют отставраться в течене 1 ч.

11а линии раздела воверхностей двух жидкостей не должно польяться ни зеленой, ин голубой окраски.

Р.48.2.11. Определение массовой доли воды

17.6 г (20 см³) испытуемого образца анализируют в соответствии с ОМ 12°, используи 20 см³ метанола в качестве растворителя.

Общие методы анализа (ОМ) — по ИСО 6353/1—82.
 Надакаторные растворы (ИР) — по ИСО 6353/1—82.



ПРИЛОЖЕНИЕ 2 Обязательное

№СО 6353/1—82 «Реактивы для химического анализа. Часть 1. Общие методы испытаний»

4:3. Растворы индикаторов (ИР)

4.3.4. Изатин (ИР 4.3.4).

0,50 г изатина растворяют в 50 см³ серной кислоты — раствор А.

0.50 г железа (III) хлорид б-водного растворяют в 2 см² воды, объем доводят по 100 см³ серной кислотой и перемешивают до прекращения выделения га-– раствор -Б.,

Раствор готовят непосредственно перед применением разбанлением серной жислотой до объема 100 см³ основного растнора, состоящего из 5,0 см³ раствора. **В** и 2,5 см³ раствора **А**.

4.3.6. Метиловый красный (ИР 4.3.6)

25 мг тонковзмельченного метилового красного нагревают с 0,95 см⁸ раствора гидроокиси натрия е массовей долей 0,2% в 5 см³ раствора этавола с объемной долей 95 %. После полного растворения добавляют 125 см³ раствора этанола с объемной долей 95% и разбавляют водой до объема 250 см⁸. 4.3.9. Фенолфталенн (ИР 4.3.9)

2,5 г фенолфталенна растворяют в 250 см² раствора этанола с объемной долей 95 %.

Общие методы анализа (ОМ).

5.3. Определение массовой доли сульфатов (ОМ 3).

Готовят затравочный раствор, смешивая 0,25 см раствора сульфата калия с массовой долей 0,02% в растворе этанола с объежной долей 30% и 1 см³ раствора 2-водного хлорида бария с массовой долей 25%. Ровно через 1 мин к. этой смеси добавляют указанный объем анализируемого раствора, предварительно подкисленный 0,5 см³ раствора содяной кислоты с массовой долей 20 %.

Смесь отсталвают в течение 5 мин и сравнивают ее помутнение с помутнением смеси, получениой при аналогичной обработке соответствующего контрольного раствора.

5.12. Определение массовой доли воды (ОМ 12)

Определение проводят методом Карла Фингера, следуя указанням ГОСТ 14870-77*.

Определение кислотности и щедочности (ОМ 13).

 Б.13.2. Определение кислотности и щелочности жидкостей, не смещивающихся с водой (ОМ 13.2).

5.13.2.1. Методика анализа:

К указанному объему анализируемого раствора, помещевного в делительную воронку, добавляют 100 см³ воды, предварительно нейтрализованной по отношению к указавному индикатору и встряхивают в течение 3 мин.

После разделения фаз 50 см³ водной фазы титруют раствором указанного титрованного раствора до достижения соответствующей конечной точки титрования, устойчивой в течение 15 с.

5.13.2.2. Обработка результатов

Кислотность или щелочность (в миллимолях Н+ или ОН- на 100 г продукта) определяют по формуле

$$\frac{V \cdot C \cdot 100}{m \cdot 50} \cdot 100 \text{ms} \cdot \frac{V \cdot C}{m} \cdot 200,$$

^{*} Применяют до введения НСО 760-78 в качества гогударственного стандарта,

 V — объем титрованного растворя, израсходованный на титрование, см³; TAR.

C — концентрация титрованного раствора в H^+ ваи OH^- , моль/дм³;

 т — масса, образца, находящаяся в указанном объеме анализируемого. раствора, г.

5.14. Определение массовой доли нелетучего остатка Указанную навеску упаривают досуха на кипящей водяной бане в подходяшей взвешенной посуде вместимостью приблюзительно 150 см³ (платиновой, стеклянной, кварцевой). Сушат до постоянной массы при (105±2) °С, как указано в стандарте на конкретный реактив.

5.21. Определение массовой доли сериистых соедине-

иий (ОМ 21).

Указанный объем анализируемого раствора помещают в подходящую колбу. для перегонки, добавляют 10 см^а раствора гидроокиси калия в этаноле с массовой долей 3 % и кипятят с обратным холодильником в течение 30 мин (рекомендуется использовать посуду на шляфак). Затем через холодильник добанляют 20 см² воды, колодильник синмают и испаряют органические компоненты. Добавляют 5 см³ насыщенного раствора брома, греют на княящей водяной бане. в течение 15 мин, затем нейтрализуют раствором соляной кислоты с массовой долей 10 %. Добавляют I см³ (набыток) раствора соляной кислоты с массовой долей 10 % и випятит раствор до полного улетучивания брома. Раствор упаривают до объема 5 см³, нейтрализуют раствором гидроокиси натрия с массовой долей 10 %. Далее анализируют по ОМ 3.

5.24. Денситометрия (ОМ 24) 5.24.1. Пикнометрический метод (ОМ 24.1)

5,24.1.1. Методика анализа

Высущенный инкиометр (объем 25—50 см³) взвещивают с точностью до 0.2 мг. Пикнометр заполняют свежепрокиляченной дистидлированной водой и определяют взвешиванием кажущуюся массу воды прв $(20\pm0.1)^{\circ}$ С (m_{\circ}) . Пикнометр. освобождают от воды, высушивают, заполняют внализируемым образцом и овределяют вналогичным способом важущуюся массу образца (m_i) при $(20\pm$ $\pm 0.1)$ °C.

5.24.1.2. Обработка результатов

Плотность испытуемого вещества, выраженную в граммах на кубический сантиметр и рассчитываемую с точностью до третьего десятичного знака после запятой, определяют по формуле

$$\frac{m_1+A}{m_2+A} \cdot p_n$$
,

где *т*₁ — кажущаяся масса навески колытуемого вещества, г:

т₂ — кажущаяся масса навески воды ,г;

р_в — плотность воды при 20°С (0,9982 г/см³);

А — поправка к массе при взвещивании на воздухе;

 $A = p_h \cdot V$, the $p_a = 0.00$ hoothooth boodyna (приблизительно 0.0012 г/см³);

V — объем пикнометра, см 1 .

5.25.3. Определение температуры кристаллизации (ОМ 25.3).

Следуют указаниям ГОСТ 18995.5-73*.

5.34. Газовая хроматография (OM 34)

Следуют общим указаниям ГОСТ 21533-76.

5.36. Опбеделение цвета в единицах Хазейя. (OM 361) Следуют указаниям ГОСТ 29131-91.

ПРИЛОЖЕНИЯ I, 2. (Введены дополнительно, Изм. № 2).

^{*} Применяют до введения ИСО 1392-77 в качестве государственного стандарта.

информационные данные

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической промышленности СССР

РАЗРАБОТЧИКИ

Манова Т. Г., Сас Т. М., Шигина Е. Д., Жарова И. В.

- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕИСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 12.02.75 № 408
- 3. B3AMEH FOCT 5955-68
- 4. Периодичность проверки 5 лет
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

<u> </u>	
Обозначению НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта, приложения
ΓΟCT 12.1.005—88 ΓΟCT 1770—74 ΓΟCT 2706.2—74 ΓΟCT 2706.5—74 ΓΟCT 2706.13—74 ΓΟCT 2706.13—74 ΓΟCT 3885—73 ΓΟCT 4204—77 ΓΟCT 4220—75 ΓΟCT 4517—87 ΓΟCT 6709—72 ΓΟCT 13380—81 ΓΟCT 14871—76 ΓΟCT 18995.1—73 ΓΟCT 18995.2—73 ΓΟCT 18995.5—73 ΓΟCT 18995.7—73 ΓΟCT 19433—88 ΓΟCT 25336—82 ΓΟCT 27025—86 ΓΟCT 27026—86 ΓΟCT 29131—91	6.2 3.8.1 3.7 3.12 3.4 2.1, 3.1, 4.1 3.8.1 3.8.1 3.9 3.11 3.8.1 3.3 3.5 3.6; приложение 2 3.4 4.1 Приложение 2 3.8.1 3.2a 3.10 Приложение 2



- C. 12 FOCT 5955-75
- 6. Ограничение срока действия снято Постановлением Госстандарта СССР от 15.09.92 № 1182
- 7. ПЕРЕИЗДАНИЕ (апрель 1994 г.) с Изменениями № 1, 2, утвержденными в июне 1987 г., сентябре 1992 г. (ИУС 10-87, 12-92)

Редактор Л. И. Нахимова Технический редактор О. Н. Никитина Корректор Н. Л. Шнайдер

Сдано в ваб. 07.06.94. Подп. в печ. 30.08.94. Усл. п. л. 0.93. Усл. кр.-отт. 0.93. Уч:-жэд. н. 0.73. Тир. 593 энэ. С 1477

Ордена «Злак Почет»: Излательство стандартов, 107076, Москва, Колодеаный пер., 14. Тип. «Московский печатинк», Москва, Лялин пер., 6. Зак. 190

