



# НЕФТЕПРОДУКТЫ

## МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

ЧАСТЬ 1





ГОСУДАРСТВЕННЫЕ СТАНДАРТЫ  
СОЮЗА ССР

# НЕФТЕПРОДУКТЫ

МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

Часть I

Издание официальное

ИЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ

Москва

1987

*ОТ ИЗДАТЕЛЬСТВА*

Сборник «Нефтепродукты. Методы испытаний» часть I содержит стандарты, утвержденные до 1 марта 1987 г.

В стандарты внесены все изменения, принятые до указанного срока. Около номера стандарта, в который внесено изменение, стоит знак \*.

Текущая информация о вновь утвержденных и пересмотренных стандартах, а также о принятых к ним изменениях публикуется в выпускаемом ежемесячно информационном указателе «Государственные стандарты СССР».

Н  $\frac{30801}{085(02)-87}$ —87

## НЕФТЬ И НЕФТЕПРОДУКТЫ

Метод определения содержания  
асфальтово-смолистых веществ

Petroleum and its products.  
Method for the determination  
of asphaltic resinous substance content

**ГОСТ**  
**11858—66\***

Утвержден Комитетом стандартов, мер и измерительных приборов при Совете Министров СССР 2 марта 1966 г. Срок введения установлен

с 01.07.67

Постановлением Госстандарта от 21.07.86 № 2195  
срок действия продлен

до 01.01.88

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на нефть, масла и жидкие темные нефтепродукты без присадок и устанавливает метод определения содержания асфальтово-смолистых веществ.

Метод заключается в выделении асфальтенов n-гептаном или петролейным эфиром из нефти (нефтепродукта) и последующем отделении их фильтрацией. Смолы, растворенные в фильтрате, адсорбируются на силикагеле и затем десорбируются спирто-толуольной смесью.

В стандарте учтены требования рекомендации по стандартизации СЭВ РС 1419—69 в части определения асфальтенов.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

## 1. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

1.1. При определении асфальтово-смолистых веществ применяются:

экстракционный аппарат (черт. 1), состоящий из колб круглодонных узкогорлых вместимостью 100 и 500 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336—82, экстрактора и шарикового холодильника по ГОСТ 25336—82. Колбы, экстрактор и холодильник должны иметь нормальные шлифы А29;

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

★

\* Переиздание с Изменениями № 1, 2, утвержденными в июне 1971 г., ноябре 1980 г. (ИУС 7—71, 1—81).

адсорбционная стеклянная колонка, изготавливаемая по черт. 2;  
воронки конические диаметром 70 мм по ГОСТ 25336—82;  
колбы конические (Эрленмейера) вместимостью 100, 250 и  
500 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336—82;

чашки стеклянные для выпаривания диаметром 90 мм по ГОСТ  
25336—82;

холодильник Либиха по ГОСТ 25336—82;

чашка фарфоровая диаметром 200 мм;

стаканчики для взвешивания (бюксы) по ГОСТ 25336—82;

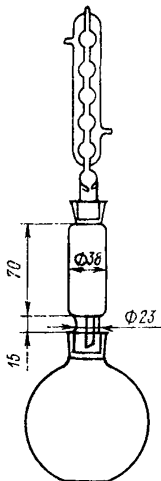
эксикатор по ГОСТ 25336—82;

термостат воздушный на нагрев на 200° С;

шкаф сушильный на нагрев до 120° С;

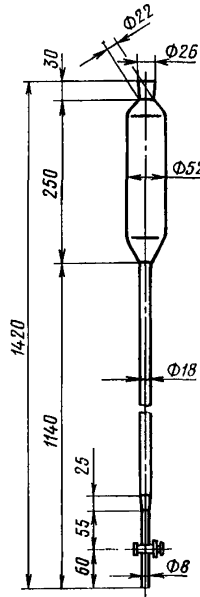
баня водяная;

Экстракционный  
аппарат



Черт. 1

Адсорбционная  
колонка



Черт. 2

плитка электрическая с закрытой спиралью;  
эфир петролейный, фракция, выкипающая до 50° С;  
гептан нормальный эталонный;

толуол нефтяной по ГОСТ 14710—78;  
спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 5962—67 или  
спирт этиловый гидролизный ректификованный высшей очистки;  
спирто-толуольная смесь в соотношении 1 : 1;  
бензин-растворитель для резиновой промышленности по ГОСТ  
443—76;  
силикагель марки АСК с зернами размером 0,2—0,5 мм по  
ГОСТ 3956—76, допускается применение регенерированного сили-  
кагеля;  
фильтры беззолные марки «синяя лента»;  
бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026—76;  
вата стеклянная;  
вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;  
весы аналитические с погрешностью не более 0,0002 г.  
(Измененная редакция, Изм. № 2).

## **2. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ**

2.1. Силикагель насыпают в фарфоровую чашку на  $\frac{3}{4}$  емкости и помещают на 6 ч в воздушный термостат при температуре  $180 \pm 10^\circ \text{C}$ . Затем силикагель, не охлаждая, переносят в сухую колбу, предварительно нагретую в течение 15 мин в том же термостате. Колбу с силикагелем плотно закрывают резиновой пробкой во избежание поглощения влаги из воздуха.

2.2. В нижнюю часть чистой сухой адсорбционной колонки закладывают тампон из стеклянной ваты и небольшими порциями насыпают охлажденный до комнатной температуры силикагель (около 100 г), непрерывно уплотняя его путем постукивания колонки в вертикальном положении. Уплотнение силикагеля продолжают до тех пор, пока уровень силикагеля при встряхивании колонки не перестанет понижаться. Высота слоя сорбента должна быть на 3—4 см ниже резервуара.

2.3. Стеклянные выпарительные чашки (или колбы Эрленмейера) сушат в сушильном шкафу при  $105\text{—}110^\circ \text{C}$  не менее 1 ч, охлаждают в эксикаторе в течение 30 мин и взвешивают с точностью до 0,0002 г.

Бумажные фильтры сушат в бюксах с открытой крышкой не менее 1 ч при той же температуре, затем охлаждают в течение 30 мин в эксикаторе и взвешивают в закрытых бюксах с точностью до 0,0002 г.

Операции высушивания чашек или колб и фильтров повторяют до получения расхождений между двумя последовательными взвешиваниями не более 0,0004 г (до постоянной массы).

### 3. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

3.1. Пробу нефти (нефтепродукта) тщательно перемешивают в течение 5 мин.

Навеску 3—10 г взвешивают в колбе экстракционного аппарата (или колбе Эрленмейера) вместимостью 500 см<sup>3</sup> с точностью до 0,01 г и разбавляют 40-кратным количеством н-гептана (в случае необходимости, при осторожном нагревании) или 30-кратным количеством петролейного эфира.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.2. Для осаждения асфальтенов раствор нефти (нефтепродукта) в н-гептане отстаивают в темном месте в течение 16 ч при температуре окружающей среды.

Для осаждения асфальтенов из раствора нефти (нефтепродукта) с петролейным эфиром собирают экстракционный аппарат, как показано на черт. 1, ставят его на водяную баню с горячей водой, имеющей температуру 50—55° С, кипятят 30—35 мин, поддерживая указанную температуру путем добавления горячей воды в баню (применение электроподогрева исключается в связи с пожароопасностью петролейного эфира). По истечении 30 мин горячую воду прекращают доливать и оставляют раствор стоять в течение 1 ч в аппарате на водяной бане, считая с момента прекращения кипения. Место испытания должно быть защищено от воздействия солнечного света.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

#### 3.3. Определение асфальтенов

3.3.1. В коническую воронку вставляют фильтр «синяя лента». Отстоявшийся раствор н-гептана (или петролейного эфира) осторожно без перемешивания фильтруют через фильтр «синяя лента». Затем осадок возможно полнее переносят на тот же фильтр при помощи н-гептана (или петролейного эфира) и промывают их до тех пор, пока растворитель не будет стекать совершенно прозрачным и после его испарения на фильтровальной бумаге не остается масляного пятна. Если образуется твердый, трудно смываемый слой асфальтенов, его растворяют в небольшом количестве бензола и переносят в колбу, в которой (в ходе дальнейшего анализа по п. 3.3.3) асфальтены экстрагируют бензолом.

3.3.2. После этого фильтр сворачивают, как показано на черт. 3, и помещают в экстрактор аппарата для удаления соосажденных смол и парафинов. В колбу экстракционного аппарата вместимостью 100 см<sup>3</sup> наливают 50 см<sup>3</sup> н-гептана (или петролейного эфира). Собирают аппарат и помещают на электрическую плитку (водяную баню, нагретую до 50—55° С). Экстрагирование производят в течение часа при использовании н-гептана и в течение 30 мин при использовании петролейного эфира.

Укладку фильтра и сборку аппарата производят по возможности быстро, так как в контакте с кислородом воздуха асфальтены переходят в трудно растворимое состояние.

Перед началом экстрагирования нагрев проводят таким образом, чтобы фильтр с осадком полностью заполнился растворителем, затем экстрагирование продолжают со скоростью 2—4 капли в секунду.

При отсутствии экстракционного аппарата фильтр с осадком складывают и закрепляют проволокой на крючках, припаянных к холодильнику экстракционного аппарата, или на проволоке, пропущенной через внутреннюю трубку холодильника.

При применении *n*-гептана проводят дополнительное экстрагирование спиртом для более полного удаления высокоплавких церезинов. Для этого по окончании экстрагирования *n*-гептаном колбу заменяют другой вместимостью 100 см<sup>3</sup>, в которую наливают 50 см<sup>3</sup> этилового спирта и проводят экстрагирование в течение 5—10 мин.

3.3.3. По окончании экстрагирования колбу со спиртом или петролевым эфиром заменяют колбой вместимостью 500 см<sup>3</sup>, в которой происходило осаждение асфальтенов, предварительно налив в нее 50—100 см<sup>3</sup> толуола.

Экстракционный аппарат помещают на закрытую электрическую плитку и экстрагируют со скоростью 2—4 капли в секунду до тех пор, пока не растворятся все асфальтены и толуол не будет стекать в колбу бесцветным. Толуольный экстракт переносят количественно в стеклянную чашку или колбу Эрленмейера, доведенные до постоянной массы по п. 2.3.

3.3.1—3.3.3. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.3.4. Толуол выпаривают из чашки или отгоняют из колбы Эрленмейера с помощью холодильника на водяной бане, а асфальтены доводят до постоянной массы при температуре 105°С так, как указано в п. 2.3.

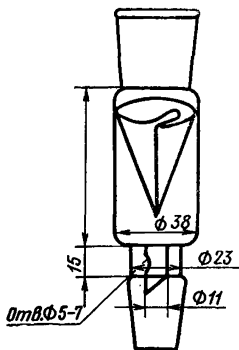
Полученные асфальтены должны быть хрупкими и блестящими черно-коричневого цвета. Матовый и мазеобразный вид асфальтенов указывает на присутствие в них масел, парафинов и требует повторного пересаживания.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.4. Определение карбенов и карбонидов

3.4.1. После растворения асфальтенов в толуоле фильтр с нерастворившимся остатком доводят до постоянной массы по п. 2.3. Разность между массой фильтра с остатком и массой чистого филь-

Укладка фильтра



Черт. 3



тра является суммой механических примесей, карбенов и карбонидов в навеске.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.5. Определение смол, адсорбируемых силикагелем («силикагелевых смол»)

3.5.1. Фильтрат, полученный после фильтрования и промывки асфальтенов, помещают в колбу Эрленмейера вместимостью 250 см<sup>3</sup> и выпаривают или отгоняют н-гептан (или петролейный эфир) до получения 50—70 см<sup>3</sup> остатка (концентрата). К остатку в колбе, полученному после отгона н-гептана, добавляют экстракт этилового спирта и отгоняют с инертным газом до полного удаления растворителя. Затем остаток растворяют в 30—50 см<sup>3</sup> бензина.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.5.2. В адсорбционную колонку, заполненную силикагелем, через воронку наливают 200 см<sup>3</sup> бензина-растворителя. Когда бензин полностью впитается силикагелем, кран закрывают и в колонку наливают концентрат фильтрата. Колбу из-под концентрата промывают небольшим количеством растворителя, а также наливают в колонку. Затем в колонку наливают еще около 100 см<sup>3</sup> бензина-растворителя так, чтобы в колонке поверхность силикагеля была покрыта растворителем. Колонку сверху закрывают ватой и оставляют на 1—2 ч. Затем открывают пробку и краном регулируют скорость прохождения раствора так, чтобы она составляла 5 см<sup>3</sup> в 1 мин.

3.5.3. Когда уровень бензина в колонке дойдет до поверхности силикагеля, в колонку наливают смесь бензина и толуол взятых в соотношении 6:1, отдельными порциями по 100 см<sup>3</sup> пока из колонки не будет стекать чистый растворитель, не содержащий масла. На промывку расходуют 500—600 см<sup>3</sup> растворителя. После отмывки масла дают растворителю полностью стечь. Колбу с растворителем убирают и устанавливают чистую сухую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>.

3.5.4. Для десорбции смол в колонку небольшими порциями наливают 400 см<sup>3</sup> спирто-толуольные смеси. Десорбцию смол из силикагеля производят до полного осветления растворителя, стекающего из колонки.

3.5.5. Из полученного раствора на водяной бане выпаривают или отгоняют спирто-толуольную смесь. Выпаривание производят в вытяжном шкафу в стеклянных чашках, доведенных до постоянной массы по п. 2.3. Смесь отгоняют с инертным газом в аппарате, собираемом из доведенной до постоянной массы (см. п. 2.3) колбы Эрленмейера и холодильника Либиха. Раствор выпаривают или отгоняют небольшими порциями. Полученный сухой остаток высушивают в сушильном шкафу и доводят до постоянной массы в соответствии с п. 2.3, причем за постоянную массу принимают мас-

су при расхождении между двумя последовательными взвешиваниями не более 0,001 г.

3.5.2—3.5.5. (Измененная редакция, Изм. № 2).

#### 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Содержание асфальтенов ( $X$ ) в весовых процентах от исходного образца вычисляют по формуле

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

где  $m$  — масса нефти в г;

$m_1$  — полученная масса асфальтенов в г.

4.2. Суммарное содержание карбенов и карбонидов ( $X_1$ ) в весовых процентах от исходного образца вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_2}{m} \cdot 100 - C,$$

где  $m$  — навеска нефти в г;

$m_2$  — разность между массой фильтра с нерастворившимся остатком и массой чистого фильтра в г;

$C$  — содержание механических примесей в процентах, определенное по ГОСТ 6370—83.

4.3. Содержание «силикагелевых смол» ( $X_2$ ) в весовых процентах от исходного образца вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{m_3}{m} \cdot 100,$$

где  $m$  — навеска нефти в г;

$m_3$  — полученная масса смол в г.

4.4. Расхождения между параллельными определениями асфальтенов, смол, карбенов и карбонидов не должны превышать величин, указанных в таблице.

Наименование асфальтово-смолистых веществ	Допускаемые расхождения в процентах от величины меньшего результата
При содержании асфальтенов до 0,5%	20
При содержании асфальтенов более 0,5%	10
При содержании смол до 10%	10
При содержании смол более 10%	5
При содержании карбенов и карбонидов в 0,1%	20
При содержании карбенов и карбонидов более 0,1%	15

**РЕГЕНЕРАЦИЯ СИЛИКАГЕЛЯ**

Силикагель промывают в адсорбционной колонке или экстракционном аппарате толуолом и спирто-толуольной смесью до получения бесцветного растворителя.

Затем силикагель дополнительно промывают этиловым спиртом из расчета 100 см<sup>3</sup> спирта на 100—150 г силикагеля.

Промытый указанным выше способом силикагель заливают дистиллированной водой шесть раз по 200 см<sup>3</sup> воды на 100—150 г силикагеля.

После отделения воды силикагель сушат при 50° С до распада комков, а затем просушенный силикагель выдерживают в воздушном термостате при температуре 180±10° С в течение 6 ч.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

---

## СОДЕРЖАНИЕ

### Общие методы испытаний

ГОСТ 14921—78	Газы углеводородные сжиженные. Методы отбора проб	3
ГОСТ 15823—70	Масла и смазки. Метод определения давления насыщенных паров . . . . .	11
ГОСТ 4333—48	Масла и темные нефтепродукты. Методы определения температур вспышки и воспламенения в открытом тигле . . . . .	19
ГОСТ 981—75	Масла нефтяные. Метод определения стабильности против окисления . . . . .	25
ГОСТ 11257—65	Масла нефтяные. Определение стабильности энергетических масел по статическому методу . . . . .	34
ГОСТ 19199—73	Масла смазочные. Метод определения антикоррозионных свойств . . . . .	40
ГОСТ 11851—85	Нефть. Метод определения парафина . . . . .	45
ГОСТ 14203—69	Нефть и нефтепродукты. Дизелькометрический метод определения влажности . . . . .	58
ГОСТ 11011—85	Нефть и нефтепродукты. Метод определения фракционного состава в аппарате АРН-2 . . . . .	65
ГОСТ 2517—85	Нефть и нефтепродукты. Методы отбора проб . . . . .	90
ГОСТ 1510—84	Нефть и нефтепродукты. Маркировка, упаковка, транспортирование и хранение . . . . .	121
ГОСТ 11362—76	Нефтепродукты. Метод определения числа нейтрализации потенциометрическим титрованием . . . . .	159
ГОСТ 1431—85	Нефтепродукты и присадки. Метод определения серы хроматным способом . . . . .	177
ГОСТ 6370—83	Нефть, нефтепродукты и присадки. Метод определения механических примесей . . . . .	184
ГОСТ 21261—75	Нефтепродукты. Метод определения удельной теплоты сгорания . . . . .	190
ГОСТ 2477—65	Нефтепродукты. Метод определения содержания воды	217
ГОСТ 6307—75	Нефтепродукты. Метод определения наличия водорастворимых кислот и щелочей . . . . .	224
ГОСТ 7163—84	Нефтепродукты. Метод определения вязкости автоматическим капиллярным вискозиметром . . . . .	229
		421

ГОСТ	1461—75	Нефть и нефтепродукты. Метод определения зольности	241
ГОСТ	33—82	Нефтепродукты. Метод определения кинематической и расчет динамической вязкости . . . . .	248
ГОСТ	5985—79	Нефтепродукты. Метод определения кислотности и кислотного числа . . . . .	259
ГОСТ	6258—85	Нефтепродукты. Метод определения условной вязкости	267
ГОСТ	19932—74	Нефтепродукты. Метод определения коксуемости по Конрадсону . . . . .	274
ГОСТ	8852—74	Нефтепродукты. Метод определения коксуемости на аппарате типа ЛКН-70 . . . . .	279
ГОСТ	6793—74	Нефтепродукты. Метод определения температуры каплепадения . . . . .	283
ГОСТ	2177—82	Нефтепродукты. Методы определения фракционного состава . . . . .	287
ГОСТ	2667—82	Нефтепродукты светлые. Метод определения цвета .	312
ГОСТ	20284—74	Нефтепродукты. Метод определения цвета на колориметре ЦНГ . . . . .	314
ГОСТ	20287—74	Нефтепродукты. Методы определения температуры застывания . . . . .	318
ГОСТ	4255—75	Нефтепродукты. Метод определения температуры плавления по Жукову . . . . .	326
ГОСТ	8674—58	Нефтепродукты. Определение фракционного состава методом испарения . . . . .	330
ГОСТ	8997—59	Нефтепродукты светлые. Метод определения бромных чисел (массовой доли непредельных углеводородов) электрометрическим способом . . . . .	335
ГОСТ	10577—78	Нефтепродукты. Метод определения содержания механических примесей . . . . .	343
ГОСТ	10364—63	Нефтепродукты темные. Определение содержания ванадия методом колориметрирования . . . . .	353
ГОСТ	1437—75	Нефтепродукты темные. Ускоренный метод определения содержания серы . . . . .	357
ГОСТ	3877—49	Нефтепродукты тяжелые. Метод определения содержания серы сжиганием в калориметрической бомбе .	365
ГОСТ	26378.0—84	Нефтепродукты отработанные. Общие требования к методам испытания . . . . .	374
ГОСТ	26378.1—84	Нефтепродукты отработанные. Метод определения воды . . . . .	376
ГОСТ	26378.2—84	Нефтепродукты отработанные. Метод определения механических примесей и загрязнений . . . . .	381
ГОСТ	26378.3—84	Нефтепродукты отработанные. Метод определения условной вязкости . . . . .	383
ГОСТ	26378.4—84	Нефтепродукты отработанные. Метод определения температуры вспышки в открытом тигле . . . . .	386

ГОСТ 11858—66	Нефть и нефтепродукты. Метод определения содержания асфальтово-смолистых веществ . . . . .	388
ГОСТ 5211—85	Смазки пластичные. Метод определения массовой доли мыл, минерального масла и высокомолекулярных органических кислот . . . . .	396
ГОСТ 6479—73	Смазки пластичные. Метод определения содержания механических примесей разложением соляной кислотой	402
ГОСТ 9127—59	Смазки пластичные. Методы определения вязкости и предела прочности пластовискозиметром . . . . .	406
ГОСТ 26581—85	Смазки пластичные. Метод определения эффективной вязкости на ротационном вискозиметре . . . . .	415

# НЕФТЕПРОДУКТЫ

## Методы испытаний

### Часть 1

Редактор *С. И. Бобарькин*  
Технический редактор *Г. А. Терebinкина*  
Корректор *А. П. Якуничкина*

Сдано в наб. 28.10.86. Подп. в печ. 13.05.87. Формат 60×90<sup>1</sup>/<sub>16</sub>. Бумага книжно-журнальная. Гарнитура литературная. Печать высокая. 26,5 усл. п. л. 26,75 усл. кр.-отт. 24,80 уч.-изд. л. Тираж 10000 экз. Зак. 3234. Цена 1 р. 40 к. Изд. № 9024/2.

---

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов,  
123840, Москва, ГСП, Новопресненский пер., 3  
Великолукская городская типография управления издательств,  
полиграфии и книжной торговли Псковского облисполкома,  
182100, г. Великие Луки, ул. Полиграфистов, 78/12