# ПОЛИСТИРОЛ И СОПОЛИМЕРЫ СТИРОЛА

ГАЗОХРОМАТОГРАФИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ОСТАТОЧНЫХ МОНОМЕРОВ И НЕПОЛИМЕРИЗУЮЩИХСЯ ПРИМЕСЕЙ

Издание официальное

# МЕЖГОСУЛАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

#### полистирол и сополимеры стирола

Газохроматографический метод определения остаточных мономеров и неполимеризующихся примесей

ΓΟCT 15820—82

Polystyrole and copolymers of styrole.

Gas chromatographic method for determination of resictual monomers and non-polymerizing impurities

**ОКСТУ 2209** 

Дата введения 01.07.83

Настоящий стандарт распространяется на полистирол и сополимеры стирола и устанавливает газохроматографический метод определения содержания остаточных мономеров: стирола, альфаметилстирола, акрилонитрила, метилметакрилата и неполимеризующихся примесей: этилбензола и изопропилбензола.

Сущность метода заключается в хроматографировании остаточных мономеров и неполимеризующихся примесей в полистирольных пластиках на газовом хроматографе с детектором ионизации в пламени после растворения, анализируемого полимера в соответствующем растворителе.

Качественный состав смеси определяют по относительному времени удерживания каждого компонента на сорбенте по отношению к «внутреннему эталону», количественный — методом «внутреннего эталона» по площадям пиков на хроматограмме.

## 1. ОТБОР ПРОБ

- Пробы для анализа отбирают в соответствии с требованиями нормативно-технической документации на материалы.
- 1.2. Из объединенной пробы (порошок, гранулы, бисер, пленка, формованные изделия) отбирают 1—2 г анализируемого полимера, взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г.

## 2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Хроматограф газовый любого типа, снабженный детектором ионизации в пламени, с пределом обнаружения контрольного вещества 0,001 % с высотой пика не менее 10 мм; устройством для ввода пробы; с регулированием температуры обогрева до 200 °С; термостатом колонок, позволяющим работать в изотермических условиях, и, в случае ускоренного анализа, программированием температуры со скоростью 20—30 °С/мин; колонкой длиной 3 м, диаметром 3—4 мм.

Приставка к хроматографу, представляющая собой трубку из нержавеющей стали, длиной 40 мм, внутренним диаметром 2—3 мм, которая имеет в нижней части резьбу для присоединения к устройству для ввода пробы, в верхней части — приспособление для ввода пробы шприцем и сбоку приспособление для подачи газа-носителя. Приставка снабжена регулируемым обогревом в диапазоне от 50 до 200 °C с точностью регулировки ±5 °C. Допускается использовать трубку-вкладыш в устройство для ввода пробы.

Термостат с обогревом до 250 °C.

Лупа ГОСТ 25706 с ценой деления шкалы 0,1 мм для измерения ширины пика; допускается использовать любой измерительный оптический прибор, с той же ценой деления шкалы.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

Издательство стандартов, 1982
 ИПК Издательство стандартов, 1999
 Переиздание с Изменениями

Микрошприц вместимостью 10 мм3.

Колба плоскодонная с нормальным шлифом ГОСТ 25336 вместимостью 50-100 см3.

Интегратор обработки хроматограмм.

Ацетон по ГОСТ 2603, ч.

Углерод четыреххлористый по ГОСТ 20288, х.ч.

Диметилформамил по ГОСТ 20289, х.ч.

Носитель диатомитовый, например, динохром-H, сферохром-1 и другие подходящие носители с частипами размером 0,200—0,315 мм (допускается использовать носитель и с более мелким зернением).

Неопентилгликольянтарат, ч., или полиэтиленгликольадипинат, ч.д.а.

Раствор n-бутилбензола с массовой долей 1 % в четыреххлористом углероде (раствор «внутреннего эталона») для анализа полимеров и ударопрочного полистирола, за исключением эмульсионного.

Раствор *н*-октана с массовой долей 1 % в диметилформамиде (раствор «внутреннего эталона») для анализа сополимеров стирола с метилметакрилатом и акрилонитрилом или без него.

Толуол по ГОСТ 5789, ч.д.а., раствор с массовой долей 1 % в диметилформамиде (раствор «внутреннего эталона») для анализа сополимеров стирола (за исключением сополимеров с метилметакрилатом) и эмульсионного полистирола.

Газ инертный (аргон, азот или гелий) с массовой долей основного вещества не менее 99,8 %; воды — не более  $5 \cdot 10^{-3}$  % и кислорода — не более  $3 \cdot 10^{-3}$  % (ГОСТ 10157, ГОСТ 9293).

Воздух сжатый по ГОСТ 24484.

Водород чистый с массовой долей основного вещества не менее 99,6 %, кислорода — не более  $3 \cdot 10^{-3}$  % по ГОСТ 3022 марка A или высший сорт.

Ткани фильтровальные из стеклянных крученых комплексных нитей по ГОСТ 10146.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

# 3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Приготовление растворов полимеров или сополимеров

3.1.1. Анализируемый полимер растворяют в 10—20 см³ соответствующего растворителя в колбе с пришлифованной пробкой вместимостью 50—100 см³: полимеры стирола (за исключением эмульсионного) и ударопрочного полистирола — в четыреххлористом углероде; сополимеры стирола и эмульсионного полистирола — в диметилформамиде. Допускается полимеры стирола растворять в диметилформамиде. (В качестве «внутреннего эталона» в этом случае используют толуол).

Растворение полимера проводят при комнатной температуре с помощью встряхивающей машины или магнитной мешалки, или допускается без них, оставляя пробу с растворителем не менее чем на 12 ч. После растворения полимера колбу взвешивают с той же погрешностью.

3.1.2. В раствор полимера вводят растворы «внутренних эталонов»: в раствор стирола (за исключением эмульсионного полистирола) — раствор *н*-бутилбензола с массовой долей 1 % в четыреххлористом углероде; в раствор сополимера стирола (кроме сополимеров с метилметакрилатом) и эмульсионного полистирола — раствор толуола с массовой долей 1 % в диметилформамиде; в раствор сополимера стирола с метилметакрилатом и акрилонитрилом или без него — раствор *н*-октана с массовой долей 1 % в диметилформамиде.

Навески растворов соответствующих «внутренних эталонов» вводят в таком количестве, чтобы концентрация их в растворе полимера или сополимера составляла 0,001—0,3 % (в зависимости от предполагаемого содержания остаточных мономеров в полимерах и сополимерах).

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.1.3. Перед растворением полимера или сополимера растворители необходимо проверить на чистоту, снимая хроматограмму растворителя при указанных ниже условиях анализа. Растворители не должны содержать примесей, пики которых на хроматограмме совпадали бы с пиками определяемых компонентов. В случае присутствия в растворителях примесей, их необходимо очистить перегонкой, отбирая фракцию, не содержащую примесей, мешающих хроматографированию определяемых компонентов, и снова проверить на чистоту.

3.2. Подготовка приставки хроматографа

Приставку к хроматографу или трубку-вкладыш, заранее промытые ацетоном, заполняют фильтровальной тканью также предварительно промытой ацетоном и высушенной при 100 °C, и присоединяют к хроматографу.

После ввода 10—15 проб растворов полимеров или сополимеров фильтровальную ткань заменяют.

Приставку или устройство для ввода проб с трубкой-вкладышем нагревают до 170—180 °C. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.3. Приготовление насадки для колонки хроматографа

Твердый носитель высущивают в термостате при  $200\,^{\circ}\text{C}$  в течение  $1,5-2\,^{\circ}\text{U}$ . После чего носитель пропитывают неподвижной фазой из расчета  $15\,^{\circ}\text{F}$  неопентилгликольянтарата (НПГЯ) или полиэтиленгликольадипината (ПЭГА) на  $85\,^{\circ}\text{F}$  твердого носителя. НПГЯ или ПЭГА растворяют в ацетоне, в полученный раствор для пропитки помещают твердый носитель и оставляют на  $1,0-1,5\,^{\circ}\text{U}$ . Растворитель берут в таком объеме, чтобы твердый носитель находился под слоем жидкости. После пропитки твердого носителя растворитель удаляют выпариванием при температуре  $40-60\,^{\circ}\text{C}$ , периодически перемешивая насадку (твердый носитель, пропитанный неподвижной фазой), или с помощью вакуума.

3.4. Заполнение колонки хроматографа насадкой

Перед заполнением колонку промывают спиртоацетоновой смесью (1:1) в количестве 200 см<sup>3</sup>. Приготовленной насадкой заполняют чистую и сухую колонку хроматографа.

После заполнения колонки насадку сверху закрывают тампоном из фильтровальной ткани и колонку для стабилизации продувают инертным газом не менее 24 ч (до полной стабилизации колонки) в термостате хроматографа, не соединяя колонку с детектором, при 120 °C в течение 5 ч, далее при 180—190 °C. После продувки колонку соединяют с детектором.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

## 4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

4.1. 2—10 мм³ приготовленного раствора полимера с «внутренним эталоном» вводят микрошприцем в приставку хроматографа или трубку-вкладыш, нагретые до 170—180 "С.

4.2. Хроматографирование проводят при следующих условиях:

температура колонки, "C — 110—120 (после выхода из колонки стирола или альфа-метилстирола можно включить программирование температуры со скоростью 20—30 "С/мин до 180 "С для ускорения удаления диметилформамида из колонки);

температура испарителя, \*C - 170-180;

скорость потока газа-носителя, см<sup>3</sup>/мин — 50-60;

скорость потока водорода, см<sup>3</sup>/мин — 55;

скорость потока воздуха, см3/мин - 500-550;

скорость движения диаграммной ленты выбирается такой, чтобы ширина пика, измеренная на половине его высоты, была не менее 2 мм.

Порядок выхода компонентов из колонки показан на черт. 1-3.

Допускается корректировка условий анализа при использовании хроматографов различных марок.

## 5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Количественный расчет хроматограмм производят методом «внутреннего эталона» по площадям пиков компонентов. Площадь пика каждого компонента определяют электронным интегрированием или по формуле

$$S = h \cdot l$$

где S — площадь пика,  $MM^2$ ;

h — высота пика, мм;

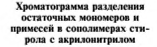
I — ширина пика, измеренная на половине его высоты, мм.

Величину площади пика умножают на соответствующие коэффициенты чувствительности  $K_{x}$ , вычисленные по формуле

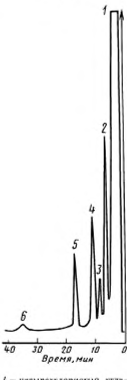
$$K_{\rm a} = {{
m Moлeкулярная} \ {
m Macca} \ {
m компонента} \over {
m Число} \ {
m aromoneyrnepoga} \times 12}$$
 .

Коэффициент чувствительности «внутреннего эталона» (K) вычисляют по этой же формуле.

Хроматограмма разделения остаточных мовомеров и примесей в полимерах стирола

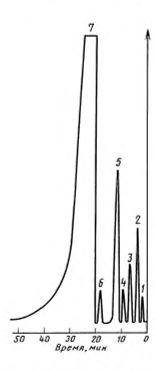


Хроматограмма разделения остаточных мономеров и примесей в сополимерах стирола с акрилонитрилом и метилметакрилатом



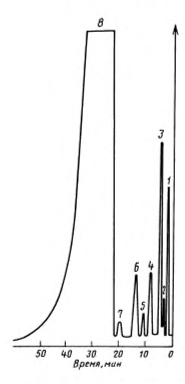
I — четыреххлористый углерод; 2 — этилбензод; 3 — изопропилбензод; 4 — стирол; 5 — n-бутилбензод («виугренний этилон»);  $\delta$  — бензильлегия

Черт. 1



 I — вкрилонитрил; 2 — толуол («внутренний эталон»); 3 эталбензол; 4 — изопропилбензол; 5 — стирол; 6 — альфа метилстирол; 7 — диметилформамид

Черт. 2



I- м-октан («внутренний эталон»); 2- акримонитрия; 3- метияметакрилат; 4- этилбения, 5- изопропиленной, 6- стирол; 7- альфа-метилстирол; 8- диметилформамид

Черт. 3

Коэффициенты чувствительности ( $K_x$ ) равны: акрилонитрила — 1,47; метилметакрилата — 2,09; n-октана — 1,19. Для стирола, альфа-метилстирола, этилбензола, изопропилбензола, бензальдегида, толуола и n-бутилбензола  $K_x$  принят равным 1.

Массовую долю каждого остаточного мономера и неполимеризующейся примеси в полимере или сополимере (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{S_{x} \cdot X_{y} \cdot K_{x} \cdot m}{S_{y} \cdot K_{x} \cdot m_{x}},$$

где  $S_x$  — площадь пика определяемого мономера или неполимеризующейся примеси, мм<sup>2</sup>;

S<sub>3</sub> — площадь пика соответствующего «внутреннего эталона», мм<sup>2</sup>;

X, — концентрация соответствующего «внутреннего эталона» в растворе полимера или сополимера, %;

 $K_{x}$  — коэффициент чувствительности на определяемый мономер или неполимеризующуюся примесь;

К, — коэффициент чувствительности на соответствующий «внутренний эталон»;

т — масса раствора полимера или сополимера с «внутренним эталоном», г;

т. — масса полимера или сополимера, г.

- 5.2. За результат анализа принимают среднее арифметическое значение двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать: при содержании десятых долей процента каждого компонента 0,03 %, при содержании сотых долей процента 0,003 %, при содержании тысячных долей процента 0,0005 %. Средняя относительная погрешность определения при содержании сотых долей процента мономера не должна превышать 10 %.
- 5.3. Метод дает возможность определить тысячные доли процента остаточных мономеров и неполимеризующихся примесей в полимерах и сополимерах стирола.
  - Протокол испытания должен содержать: наименование продукта, его обозначение, сорт или марку и обозначение стандарта на продукт; результат испытания;

обозначение настоящего стандарта; дату испытания.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической промышленности СССР

#### РАЗРАБОТЧИКИ

- В.В. Консетов, Г.С. Попова, М.С. Клещева, И.В. Бардина, Н.Е. Шадрина
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 20.07.82 № 2756
- 3. Стандарт соответствует стандарту ИСО 2561-74 в части определения стирола
- 4. B3AMEH ΓΟCT 15820-70
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела
FOCT 2603-79	Разлел 2	ΓΟCT 20288-74	Разлел 2
ГОСТ 3022—80	То же	ΓΟCT 20289-74	То же
TOCT 5789—78	*	ΓΟCT 24484—80	*
ГОСТ 9293—74	*	ΓΟCT 25336—82	*
ΓΟCT 10146-74	*	ΓΟCT 25706-83	*
ΓΟCT 1015779	*		

- Ограничение срока действия снято по протоколу № 2—92 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 2—93)
- 7. ПЕРЕИЗДАНИЕ (март 1999 г.) с Изменением № 1, утвержденным в ноябре 1987 г. (ИУС 2-88)

Редактор Р.С. Федорова Технический редактор Н.С. Гришанова Корректор О.В. Ковш Компьютерная верстка В.Н. Грищенко

Изд. лиц. №021007 от 10,08,95. Сдано в набор 08,04,99. Подписано в печать 28,04,99. Усл. печ. л. 0,93. Уч.-изд. л. 0,70. Тираж 139 экз. С2716 Зак. 369.