



844-79

уч. 1, 2, 3, 4

+

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ
СОЮЗА ССР

МАГНЕЗИЯ ЖЖЕНАЯ ТЕХНИЧЕСКАЯ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

ГОСТ 844—79

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ

Москва

377-95
30

МАГНЕЗИЯ ЖЖЕНАЯ ТЕХНИЧЕСКАЯ

Технические условия

Technical burnt magnesia.
SpecificationsГОСТ
844-79*Взамен
ГОСТ 844-73

ОКП 21 2323

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 14 ноября 1979 г. № 4336 срок введения установлен

с 01.01.81

Проверен в 1985 г. Постановлением Госстандарта от 20.03.85 № 643
срок действия продлен

до 01.01.91

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на техническую жженую магнезию, применяемую в резинотехнической, шинной, электро-технической, химической и других отраслях промышленности.

Формула MgO .

Молярная масса (по международным атомным массам 1977 г.) — 40,3 г/моль.

Установленные настоящим стандартом показатели технического уровня предусмотрены для высшей и первой категорий качества.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Жженая магнезия должна быть изготовлена в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

1.2. В зависимости от метода получения жженая магнезия должна выпускаться двух марок: А (активная) и Б.

1.3. По физико-химическим показателям жженая магнезия должна соответствовать нормам, указанным в табл. 1.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

★ *Переиздание (декабрь 1985 г.) с Изменениями № 1, 2, утвержденными в апреле 1981 г., в марте 1985 г. (ИУС 6-81, 6-85).*

© Издательство стандартов, 1986

Таблица 1

Наименование показателя	Норма для марки			
	А (активная)	Б		
		высшая категория качества	высшая категория качества высший сорт	первая категория качества
	1-й сорт			2-й сорт
1. Массовая доля окиси магния, %, не менее	90	93	92	89
2. Массовая доля окиси кальция, %, не более	2,5	1,2	1,9	2,5
3. Массовая доля железа в пересчете на окись железа, %, не более	0,1	0,08	0,08	0,3
4. Массовая доля нерастворимого в соляной кислоте остатка, %, не более	0,15	0,1	0,15	0,2
5. Массовая доля сульфатов в пересчете на SO ₃ , %, не более	0,4	0,4	0,4	0,7
6. Массовая доля хлоридов в пересчете на Cl, %, не более	0,035	0,035	0,035	0,08
7. Массовая доля марганца, %, не более	0,003	0,003	0,003	0,007
8. Потери в массе при прокаливании, %, не более	7,5	5,5	5,5	8,5
9. Остаток при просеве на сите с сеткой № 014К (ГОСТ 3584—73), %, не более	0,1	0,03	0,05	0,1
10. Активность (йодное число), мг · эквJ/100 г MgO, не менее	75	Не нормируется		
11. Насыпная плотность, г/см ³ , не более	0,3	0,45	0,45	0,50

Примечание. Жженая магнезия марки Б 1-го сорта, предназначенная для кабельной и резино-технической промышленности, должна иметь остаток при просеве через сито с сеткой № 014К (ГОСТ 3584—73) не более 0,005%.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

1.4. Коды ОКП жженой магнезии приведены в табл. 2.

Таблица 2

Наименование продукта	Код ОКП
Магнезия жженная	
марка А	21 2323 0100 XX
марка Б	21 2323 0200 XX
высший сорт	21 2323 0220 XX
1-й сорт	21 2323 0230 XX
2-й сорт	21 2323 0240 XX

2. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

2.1. Жженая магнезия представляет собой порошок белого цвета, нерастворимый в воде. Продукт пожаро- и взрывобезопасен.

2.2. Высокая дисперсность частиц жженой магнезии (особенно марки «активная») способствует длительному ее нахождению в виде пыли в воздухе производственных помещений, а также быстрому проникновению частиц в органы дыхания. Пыль жженой магнезии по своей вредности приравнивается к окиси цинка.

Предельно допустимая концентрация в воздухе рабочей зоны производственных помещений по ГОСТ 12.1.005—76 — 6 мг/м³, по степени воздействия на организм по ГОСТ 12.1.007—76 продукт относится к 3-му классу опасности.

2.3. Обслуживающий персонал при работе со жженой магнезией должен иметь специальную одежду, специальную обувь, респираторы по ГОСТ 12.4.028—76 и другие защитные приспособления в соответствии с отраслевыми нормами, утвержденными в установленном порядке.

2.2, 2.3. (Измененная редакция, Изм. № 2).

2.4. Рабочие помещения должны быть оборудованы приточно-вытяжной вентиляцией.

2.5. Подготовку проб жженой магнезии для анализа необходимо проводить в вытяжном шкафу лаборатории.

3. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

3.1. Жженую магнезию принимают партиями. Партией считают любое количество продукта, однородного по своим показателям качества, оформленного одним документом о качестве, но не более сменной выработки. Документ должен содержать:

- наименование предприятия-изготовителя;
- наименование, марку и сорт продукта;
- номер партии;
- дату изготовления;
- массу нетто;
- результаты анализа;
- обозначение настоящего стандарта.

3.2. Для контроля качества жженой магнезии отбирают 5% мешков, но не менее пяти мешков при малых партиях (менее 50 мешков).

3.3. При получении неудовлетворительных результатов анализа хотя бы по одному из показателей проводят повторный анализ на удвоенной выборке, взятой от той же партии. Результаты повторного анализа распространяются на всю партию.

4. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

4.1. Точечные пробы жженой магнезии отбирают щупом, погружая его не менее чем на $\frac{2}{3}$ глубины мешка. Масса точечной пробы не должна быть менее 50 г.

4.2. Отобранные точечные пробы соединяют, тщательно перемешивают и сокращают методом квартования до получения средней пробы массой не менее 400 г.

Среднюю пробу жженой магнезии помещают в чистую сухую герметически закрываемую банку или полиэтиленовый мешочек, которые плотно закрывают, завязывают.

4.3. На банку или мешочек наклеивают (вкладывают) этикетку с обозначениями: наименования предприятия-изготовителя, наименования продукта, номера партии, даты отбора пробы.

4.4. Определение массовой доли окиси магнезия и окиси кальция

4.4.1. Реактивы и растворы

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, концентрированная и разбавленная 1:1.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, 10%-ный раствор.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79, концентрированный.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233—77.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652—73, растворы концентрации с $(\frac{1}{2} C_{10}H_{14}O_8N_2Na_2 \cdot 2H_2O) = 0,1$ моль/дм³ (0,1 н.) и с $(\frac{1}{2} C_{10}H_{14}O_8N_2Na_2 \cdot 2H_2O) = 0,05$ моль/дм³ (0,05 н.).

Растворы готовят по ГОСТ 10398—76 или из фиксаналя; 0,025 н. раствор готовят разбавлением 0,05 н. раствора трилона Б и применяют для определения окиси кальция в продукте с массовой долей СаО не менее 1%.

Сахар по ГОСТ 22—78, 20%-ный раствор.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Индикатор кислотный хромовый темно-синий, ч. д. а. (порошок или раствор) готовят следующим образом: 0,25 г индикатора растирают в фарфоровой ступке с 25 г хлористого натрия (калия) до однородной массы; 0,5 г полученной смеси помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, растворяют в 10 см³ аммиачно-буферного раствора и доводят объем раствора до метки этиловым спиртом, перемешивают. Раствор сохраняется длительное время.

Буферный раствор готовят следующим образом: 5,4 г хлористого аммония растворяют в 20 см³ воды, к полученному раствору прибавляют 35 см³ аммиака и доводят объем раствора водой до 100 см³.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773—72.

Бюретка по ГОСТ 20292—74, вместимостью 5 и 50 см³.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—72.

Калий хлористый по ГОСТ 4234—77.

Весы лабораторные с пределом взвешивания от 0,2 мг до 200 г по ГОСТ 24104—80, класс 2.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

4.4.2. Проведение анализа

0,7—1 г жженой магнезии помещают в стакан вместимостью 250 см³, смачивают 10—15 см³ дистиллированной воды и медленно приливают 8—10 см³ соляной кислоты, разбавленной 1:1, до полного растворения магнезии; раствор нагревают до кипения, охлаждают и переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, разбавляют до метки водой и перемешивают.

25 см³ раствора отбирают пипеткой в коническую колбу вместимостью 500 см³, приливают 2 см³ раствора сахара, 15 см³ гидроокиси натрия и 60 см³ дистиллированной воды. После 1—2 мин перемешивания прибавляют на кончике шпателя или 3—5 капель индикатора хромового темно-синего и медленно, по каплям, из микробюретки титруют 0,05 или 0,025 н. раствором трилона Б до перехода окраски из розовой в сине-сиреневую.

К этому раствору после определения окиси кальция прибавляют 5 см³ концентрированной соляной кислоты, 7,5 см³ аммиака и быстро титруют 0,1 н. раствором трилона Б до перехода окраски из красной в сине-сиреневую.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4.4.3. Обработка результатов

4.4.3.1. Массовую долю окиси кальция (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot K \cdot 0,001402 \cdot 250 \cdot 100}{m \cdot 25}$$

где m — масса навески жженой магнезии, г;

V — объем раствора трилона Б концентрации 0,05 моль/дм³, израсходованный на титрование окиси кальция, см³;

0,001402 — масса окиси кальция, соответствующая 1 см³ раствора трилона Б концентрации точно 0,05 моль/дм³, г;

K — поправочный коэффициент раствора трилона Б концентрации 0,05 моль/дм³.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,1%, при доверительной вероятности $P=0,95$.

4.4.3.2. Массовую долю окиси магния (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{V_1 \cdot K \cdot 0,002016 \cdot 250 \cdot 100}{m \cdot 25}$$

где V_1 — объем раствора трилона Б концентрации 0,1 моль/дм³, израсходованный на титрование окиси магния, см³;
 0,002016 — масса окиси магния, соответствующая 1 см³ раствора трилона Б концентрации точно 0,1 моль/дм³, г;
 K — поправочный коэффициент раствора трилона Б концентрации 0,1 моль/дм³;
 m — масса навески жженой магнезии, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,4%, при доверительной вероятности $P=0,95$.

4.4.3.1, 4.4.3.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).

4.5. Определение массовой доли окиси кальция — экспресс-метод

4.5.1а. Аппаратура

Весы лабораторные с пределом взвешивания от 10 мг до 100 г по ГОСТ 24104—80, класс 3.

(Введен дополнительно, Изм. № 2).

4.5.1. Подготовка к анализу

4.5.1.1. 0,2 г жженой магнезии помещают в стакан вместимостью 100 см³, осторожно смачивают 10—15 см³ воды, затем приливают 2 см³ соляной кислоты, разбавленной 1:1, нагревают до полного растворения магнезии, после чего количественно переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят объем раствора до метки водой и тщательно перемешивают.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4.5.1.2. Приготовление растворов сравнения

Для определения массовой доли примеси кальция в окиси магния в девять мерных колб вместимостью 100 см³ помещают по 25 см³ раствора Б и объемы раствора А, указанные в табл. 3.

Таблица 3

Номер раствора сравнения	Объем раствора А, см ³	Введено кальция в раствор сравнения в виде добавки, мг/100 см ³	Массовая доля окиси кальция в жженой магнезии, %
1	0	—	—
2	1	0,1	0,35
3	2	0,2	0,7
4	3	0,3	1,05
5	4	0,4	1,4
6	5	0,5	1,75
7	6	0,6	2,1
8	7	0,7	2,45
9	8	0,8	2,8

4.5.2. Проведение анализа — ГОСТ 12533—76, разд. 3.

4.5.3. Обработка результатов — по ГОСТ 12533—76, разд. 4.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 20% относительно среднего результата определения вычисляемой концентрации при доверительной вероятности $P=0,95$.

При разногласиях в оценке массовой доли окиси кальция определение проводят по п. 4.4. тригонометрическим методом.

4.6. Определение массовой доли железа в пересчете на окись железа

4.6.1. *Реактивы, растворы, приборы*

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, 25%-ный раствор.

Кислота сульфосалициловая по ГОСТ 4478—78, 10%-ный раствор.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Раствор А, содержащий 1 мг Fe^{+3} в 1 см³; готовят по ГОСТ 4212—76.

Раствор Б, содержащий 0,01 мг Fe^{+3} , готовят следующим образом: 10 см³ раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доводят объем раствора до метки 0,01 н. раствором серной кислоты, тщательно перемешивают, раствор годен в течение суток.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, раствор концентрации $C(1/2 H_2SO_4) = 0,01$ моль/дм³ (0,01 н.).

Фотоэлектроколориметр типа ФЭК-56 (или других марок).

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

4.6.2. *Подготовка к анализу*

4.6.2.1. *Построение градуировочного графика*

В мерные колбы вместимостью 100 см³ помещают из микробюретки 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; 11,0; 12,0 см³ раствора Б, что соответствует 0,01; 0,02; 0,03; 0,04; 0,05; 0,06; 0,07; 0,08; 0,09; 0,10; 0,11; 0,12 мг железа.

Раствор в колбах разбавляют до 50 см³ водой, приливают по 1 см³ соляной кислоты и 5 см³ сульфосалициловой кислоты, тщательно перемешивают, после чего прибавляют по 5 см³ раствора аммиака, доводят объем раствора в каждой колбе до метки водой и вновь перемешивают. Одновременно готовят контрольный раствор, не содержащий железа. По истечении 10 мин измеряют оптическую плотность полученных стандартных растворов по отношению к контрольному раствору в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм, при длине волны 400—450 нм (синий светофильтр). По полученным данным строят градуировочный график, откладывая на оси абсцисс значения массы железа, содержащиеся

в стандартных растворах в миллиграммах, а на оси ординат—соответствующие им значения оптических плотностей.

Для построения каждой точки градуировочного графика вычисляют среднее арифметическое значение оптической плотности трех параллельных определений.

4.6.3. Проведение анализа

В мерную колбу вместимостью 100 см³ отбирают пипеткой 10—25 см³ анализируемого раствора, полученного по п. 4.4.2, прибавляют 1 см³ соляной кислоты, 5 см³ сульфосалициловой кислоты, перемешивают, затем добавляют 5 см³ раствора аммиака, доводят объем раствора до метки водой и вновь перемешивают. Через 10 мин измеряют оптическую плотность анализируемого раствора по отношению к контрольному раствору, как указано при построении градуировочного графика.

На основании полученной оптической плотности по градуировочному графику определяют массу железа в анализируемой пробе в миллиграммах.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4.6.4. Обработка результатов

Массовую долю железа в пересчете на окись железа (X_2) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{m_1 \cdot 1,4297 \cdot 250 \cdot 100}{m \cdot V \cdot 1000},$$

где m_1 — масса железа, найденная по градуировочному графику, мг;

1,4297 — коэффициент пересчета железа на окись железа;

m — масса навески жженой магнезии по п. 4.4.2, г;

V — объем анализируемого раствора, взятый для колориметрирования, см³.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,007%, при доверительной вероятности $P=0,95$.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.7. Определение массовой доли нерастворимого в соляной кислоте остатка

4.7.1. Реактивы, растворы, посуда

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, разбавленная 1 : 1.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75, 1%-ный раствор.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Тигель по ГОСТ 9147—73.

Весы лабораторные с пределом взвешивания от 0,2 мг до 200 г по ГОСТ 24104—80, класс 2.

4.7.2. Проведение анализа

10 г жженой магнезии помещают в стакан вместимостью 300—400 см³, смачивают 50 см³ воды и осторожно добавляют соляную кислоту до растворения жженой магнезии. Стакан накрывают часовым стеклом; содержимое его кипятят 5—10 мин, фильтруют через фильтр «белая лента» и промывают осадок водой до отрицательной реакции на ион хлора (проба с азотнокислым серебром). Фильтрат и промывные воды переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доводят объем раствора водой до метки и сохраняют для определения сульфатов.

Фильтр с осадком переносят в фарфоровый тигель, озоляют и прокаливают при 800—900°C до постоянной массы.

4.7.1, 4.7.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).

4.7.3. *Обработка результатов*

Массовую долю нерастворимого в соляной кислоте остатка (X_3) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{m_1 \cdot 100}{m},$$

где m_1 — масса нерастворимого остатка, г;
 m — масса навески жженой магнезии, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,02%, при доверительной вероятности $P=0,95$.

4.8. Определение массовой доли сульфатов в пересчете на SO_3

4.8.1. *Реактивы и растворы*

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79, 10%-ный раствор.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, разбавленная 1 : 1.

Барий хлористый по ГОСТ 4108—72, 10%-ный раствор.

Метиловый красный (индикатор), 0,1%-ный спиртовой раствор.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75, 1%-ный раствор.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

4.8.2. *Проведение анализа*

100 см³ фильтрата, полученного по п. 4.7.2, помещают в стакан вместимостью 400 см³, нейтрализуют аммиаком по метиловому красному, добавляют 2—4 см³ соляной кислоты, раствор нагревают до кипения и осаждают сульфаты, прибавляя нагретый до кипения раствор хлористого бария (приблизительно 2 см³). Через 8 ч осадок отфильтровывают через плотный фильтр «синяя лента» и промывают горячей водой до отрицательной реакции на хлор-ион (проба с азотнокислым серебром).

Фильтр с осадком помещают в фарфоровый тигель, сушат, осторожно озоляют и прокаливают при 800—900°C до постоянной массы.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4.8.3. Обработка результатов

Массовую долю сульфатов в пересчете на SO_3 (X_4) в процентах вычисляют по формуле

$$X_4 = \frac{m_1 \cdot 0,343 \cdot 1000 \cdot 100}{m \cdot 100}$$

где m_1 — масса прокаленного осадка, г;

0,343 — коэффициент пересчета сернокислого бария на SO_3 ;

m — масса навески жженой магнезии по п. 4.7, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,07%, при доверительной вероятности $P=0,95$.

4.9. Определение массовой доли хлоридов в пересчете на Cl

4.9.1. Реактивы и растворы

Ртуть азотнокислая окисная по ГОСТ 4520—78, раствор концентрации с ($1/2 \text{ Hg}(\text{NO}_3)_2$) = 0,05 моль/дм³ (0,05 н.), готовят следующим образом: 8,35 г $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2 \cdot 0,5 \text{ H}_2\text{O}$ растворяют в воде, к которой прибавляют 20 см³ 6 н. азотной кислоты, раствор разбавляют в колбе до 1 дм³ водой и перемешивают, титр раствора устанавливают по 0,1 н. раствору хлористого натрия.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77, растворы концентрации с (HNO_3) = 0,2 и 6 моль/дм³ (0,2 и 6 н.).

Натрий хлористый по ГОСТ 4233—77, раствор концентрации с (NaCl) = 0,1 моль/дм³ (0,1 н.).

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300—72.

Индикатор дифенилкарбазон.

Индикатор бромфеноловый синий.

Индикатор смешанный, готовят следующим образом: в 100 см³ этилового спирта растворяют при нагревании 1 г дифенилкарбазона и 0,05 г бромфенолового синего. Раствор хранят в склянке из темного стекла.

Весы лабораторные с пределом взвешивания от 10 мг до 100 г по ГОСТ 24104—80, класс 3.

4.9.2. Проведение анализа

10 г магнезии помещают в стакан вместимостью 250 см³, приливают 100 см³ воды, нагревают и кипятят 7—10 мин, охлаждают, затем фильтруют в мерную колбу вместимостью 250 см³.

Фильтр промывают 100 см³ дистиллированной воды, доводят объем раствора до метки и тщательно перемешивают. Отбирают пипеткой 100 см³ фильтрата в коническую колбу вместимостью

250 см³, прибавляют 5—7 капель смешанного индикатора и нейтрализуют 0,2 н. раствором азотной кислоты. Кислоту прибавляют по каплям, интенсивно перемешивают раствор до перехода окраски раствора в соломенно-желтый цвет, затем приливают еще 2—2,5 см³. (для создания среды рН 1,5—2) и титруют из микробюретки 0,05 н. раствором азотнокислой окисной ртути до перехода окраски раствора из соломенно-желтого цвета в ярко-синесиреневый.

4.9.3. Обработка результатов

Массовую долю хлоридов в пересчете на Cl (X_5) в процентах вычисляют по формуле

$$X_5 = \frac{V \cdot 0,001773 \cdot 250 \cdot 100}{m \cdot 100}$$

где V — объем раствора окисной азотнокислой ртути концентрации точно 0,05 моль/дм³, израсходованный на титрование, см³;

0,001773 — масса хлорид-ионов, соответствующая 1 см³ раствора окисной азотнокислой ртути концентрации точно 0,05 моль/дм³, г;

m — масса навески жженой магнезии, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,0005%, при доверительной вероятности $P=0,95$.

4.9.1.—4.9.3. (Измененная редакция, Изм. № 2).

4.9а. Определение массовой доли хлоридов в пересчете на Cl

4.9.1а. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы лабораторные с пределом взвешивания от 10 мг до 100 г, по ГОСТ 24104—80, класс 3.

Стакан В-1—400 ТС по ГОСТ 25336—82.

Колба Кн-1—500—14/23 по ГОСТ 25336—82.

Воронка В-56—80 ХС по ГОСТ 25336—82.

Колбы 2—250—2; 1—250—2 по ГОСТ 1770—74.

Пипетки 2—2—10; 2—2—100 по ГОСТ 20292—74.

Бюретка 6—2—5 по ГОСТ 20292—74.

Цилиндры 1—250; 3—250 по ГОСТ 1770—74.

Квасцы железоаммонийные по ГОСТ 4205—77, насыщенный раствор.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Углерод четыреххлористый по ГОСТ 20288—74.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77, х. ч., 35%-ный раствор.

При использовании для определения хлоридов азотной кислоты квалификации ч. и ч. д. а. необходимо проводить холостой опыт.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75, раствор концентрации $c(\text{AgNO}_3) = 0,1$ моль/дм³ (0,1 н.). Титр раствора устанавливают по 0,1 н. раствору хлористого натрия.

Калий роданистый по ГОСТ 4139—75, раствор концентрации $c(\text{KCNS}) = 0,1$ моль/дм³ (0,1 н.). Титр раствора устанавливают по известной концентрации азотнокислого серебра.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233—77, раствор концентрации $c(\text{NaCl}) = 0,1$ моль/дм³ (0,1 н.).

4.9.2а. Проведение анализа

20 г жженой магнезии помещают в стакан, смачивают 30—35 см³ воды и осторожно, небольшими порциями, при перемешивании приливают 150 см³ раствора азотной кислоты до растворения жженой магнезии. После охлаждения раствор переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, добавляют пипеткой 10 см³ раствора азотнокислого серебра, доводят объем раствора до метки водой и перемешивают. Отбирают пипеткой 100 см³ раствора в коническую колбу, прибавляют 2 см³ четыреххлористого углерода, 1—2 см³ раствора железоаммонийных квасцов и оттитровывают избыток азотнокислого серебра при энергичном перемешивании раствором роданистого калия до розовой окраски раствора.

4.9.3а. Обработка результатов

Массовую долю хлоридов в пересчете на Cl (X'_5) в процентах вычисляют по формуле

$$X'_5 = \frac{(V_1 - V_2) \cdot 0,003546 \cdot 250 \cdot 100}{m \cdot 100},$$

где V_1 — объем раствора азотнокислого серебра концентрации точно 0,1 моль/дм³, взятый на анализ, см³;

V_2 — объем раствора роданистого калия концентрации точно 0,1 моль/дм³, израсходованный на титрование избытка азотнокислого серебра, см³;

0,003546 — масса хлорид-ионов, соответствующая 1 см³ раствора азотнокислого серебра концентрации точно 0,1 моль/дм³, г;

m — масса навески жженой магнезии, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,0005% при доверительной вероятности $P = 0,95$.

Указанный метод применяется при образовании коллоидного раствора при определении хлоридов по п. 4.9.

4.9а.—4.9.3а. (Введены дополнительно, Изм. № 2).

4.10. Определение массовой доли марганца

4.10.1. Реактивы, растворы, приборы

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, разбавленная 1 : 1.

Барий хлористый по ГОСТ 4108—72, 10%-ный раствор.

Калия гидроокись по ГОСТ 24363—80, 30%-ный раствор.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75, 1%-ный раствор.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490—75, раствор концентрации с ($1/5$ КМп О₄) = 0,1 моль/дм³ (0,01 н.).

Раствор марганца, содержащий 0,01 мг Мп в 1 см³, готовят разбавлением 9,1 см³ из микробюретки точно 0,1 н. раствора марганцовокислого калия водой до 1 дм³ (раствор А). Раствор должен быть свежеприготовленным.

Калий йодноватокислый по ГОСТ 4202—75.

Калий надсерноокислый по ГОСТ 4146—74.

Аммоний надсерноокислый (персульфат) по ГОСТ 20478—75 или калий йоднокислый мета (метапериодат).

Метапериодат калия готовят следующим образом: 65 г йодноватокислого калия растворяют при нагревании в 200 см³ 30%-ного раствора гидроокиси калия, в раствор, нагретый до кипения, вносят небольшими порциями при перемешивании 100 г надсерноокислого калия, смесь кипятят 5—10 мин, охлаждают до комнатной температуры, затем раствор декантируют, кристаллы промывают водой. Промывные воды соединяют с декантированным раствором, нейтрализуют серной кислотой до нейтральной реакции по метиловому оранжевому. Выпавшие кристаллы метапериодата калия отфильтровывают, промывают ледяной водой до тех пор, пока фильтрат, подкисленный азотной кислотой, не будет образовывать с раствором азотнокислого серебра и хлористого бария только слабое помутнение. Кристаллы периодата калия сушат в фарфоровой чашке при 100—105°C.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72, перегнанная с марганцовокислым калием.

Фотоэлектроколориметр типа ФЭК-56 или другой марки.

Весы лабораторные с пределом взвешивания от 10 мг до 100 г по ГОСТ 24104—80, класс 3.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4.10.2. Подготовка к анализу

4.10.2.1. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика готовят стандартные растворы. В мерные колбы вместимостью 50 см³ при помощи микробюретки вводят соответственно 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0 см³ раствора А, что соответствует 0,01; 0,02; 0,03; 0,04; 0,05; 0,06; 0,07; 0,08; 0,09; 0,10 мг марганца. Объем раствора в каждой колбе доводят до метки, тщательно перемешивают и определяют оптическую плотность полученных стандартных растворов на фотоэлектроколориметре при длине волны 540 нм (зеленый светофильтр) в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм; раствором сравнения является вода.

По данным значений оптических плотностей строят градуировочный график, откладывая на оси абсцисс значения содержащейся в стандартных растворах массы марганца в миллиграммах, а на оси ординат — соответствующие значения оптических плотностей.

4.10.3. Проведение анализа

Около 5 г жженой магнезии помещают в стакан вместимостью 250 см³, смачивают 50 см³ воды, приливают около 30 см³ серной кислоты, кипятят 1—2 мин, охлаждают, добавляют 5 см³ раствора азотнокислого серебра, фильтруют через двойной фильтр «синяя лента» в мерную колбу вместимостью 250 см³ и доводят до метки водой. 20—50 см³ раствора пипеткой переносят в стакан вместимостью 100 см³, добавляют 0,5 г персульфата аммония или метаперiodата калия и нагревают до начала кипения, затем раствор выдерживают 3—5 мин на столе для окончательного окисления марганца. После охлаждения раствор количественно переводят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доводят до метки водой, перемешивают и измеряют оптическую плотность на фотоэлектроколориметре при длине волны 540 нм (зеленый светофильтр) в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм, имея раствор сравнения, в который вводят все реактивы (за исключением раствора А).

На основании полученной оптической плотности при помощи градуировочного графика определяют массу марганца в анализируемой пробе в миллиграммах.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4.10.4. Обработка результатов

Массовую долю марганца (X_6) в процентах вычисляют по формуле

$$X_6 = \frac{m_1 \cdot 250 \cdot 100}{m \cdot V \cdot 1000},$$

где m_1 — масса марганца, найденная по градуировочному графику, мг;

m — масса навески жженой магнезии, г;

V — объем анализируемого раствора, взятый для колориметрирования, см³.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,0005%, при доверительной вероятности $P=0,95$.

4.11. Определение потерь в массе при прокаливании

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4.11.1. Посуда, приборы

Тигель по ГОСТ 9147—80.

Электропечь по ГОСТ 13474—79.

Весы лабораторные с пределом взвешивания от 0,2 мг до 200 г по ГОСТ 24104—80, класс 2.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4.11.2. Проведение анализа

1 г жженой магнезии помещают в электропечь, прокаливают при 800—900°C до постоянной массы, охлаждают и взвешивают.

4.11.3. Потери в массе при прокаливании (X_7) в процентах вычисляются по формуле

$$X_7 = \frac{(m_1 - m_2) \cdot 100}{m}$$

где m_1 — масса тигля с жженой магнезией до прокаливания, г;
 m_2 — масса тигля с жженой магнезией после прокаливания, г;
 m — масса навески жженой магнезии, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,05%, при доверительной вероятности $P=0,95$.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.12. Определение остатка при просеве на сите

4.12.1. Приборы

Стаканчик для взвешивания (бюкса) по ГОСТ 25336—82 или стекло часовое.

Сито металлическое с сеткой № 014К по ГОСТ 3584—73.

Кисть щетинная № 18—20.

Кисть мягкая № 2—3.

Весы лабораторные с пределом взвешивания от 0,2 мг до 200 г по ГОСТ 24104—80, класс 2.

4.12.2. Проведение анализа

Около 10 г жженой магнезии, предварительно высушенной до постоянной массы при $(105 \pm 2)^\circ\text{C}$ помещают на сито и просеивают сначала встряхиванием, а затем при помощи кисти № 18—20. Для контроля полноты просеивания под сито подстилают лист черной бумаги. Анализ считают законченным, если после просеивания при помощи кисточки на черном листе бумаги не будет обнаружено следов продукта. Оставшиеся на сите и кисти твердые частицы количественно переносят с помощью мягкой кисти в предварительно взвешенную бюксу или часовое стекло. После этого остаток вновь просеивают через то же сито и повторяют взвешивание при соблюдении указанных условий.

4.12.1, 4.12.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).

4.12.3. Обработка результатов

Массовую долю остатка при просеве на сите (X_8) в процентах вычисляют по формуле

$$X_8 = \frac{m_1 \cdot 100}{m},$$

где m_1 — масса остатка, г;

m — масса навески жженой магнезии, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать величин, указанных в табл. 4, при доверительной вероятности $P=0,95$.

Таблица 4

Остаток на сите после просева, %	Допускаемые расхождения между результатами параллельных определений, %
До 0,01	0,003
Св. 0,01 до 0,05	0,008
Св. 0,05 до 0,1	0,008

4.13. Определение активности по йодному числу

4.13.1. Реактивы и приборы

Йод по ГОСТ 4159—79, раствор концентрации $c(J_2) = 0,1$ моль/дм³ (0,1 н.) в четыреххлористом углероде. Раствор готовят следующим образом: 12,71 г йода помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм³ и доводят объем до метки четыреххлористым углеродом. Раствор хранят в бутылки из темного стекла с притертой пробкой.

Углерод четыреххлористый по ГОСТ 20288—74.

Натрий серноватистоокислый (тиосульфат натрия) по СТ СЭВ 223—75, раствор концентрации $c(1/2 Na_2S_2O_3) = 0,05$ моль/дм³ (0,05 н.).

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—72.

Калий йодистый по ГОСТ 4232—74 или натрий йодистый по ГОСТ 8422—76, раствор готовят следующим образом: 2 г йодистого калия или йодистого натрия растворяют в 300 см³ спирта и 84 см³ воды.

Колбы конические КН-1—250 ТХС по ГОСТ 25336—82, обернутые в черную бумагу.

Цилиндр 2—50 по ГОСТ 1770—74.

Аппарат для встряхивания АБУ-1 или другого типа.

Сито с сеткой № 014К по ГОСТ 3584—73.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Весы лабораторные с пределом взвешивания от 0,2 мг до 200 г по ГОСТ 24104—80, класс 2.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

4.13.2. Проведение анализа

Около 1 г жженой магнезии, просеянной через сито с сеткой № 014К помещают в колбу с притертой пробкой, добавляют пипеткой 50 см³ раствора йода, колбу плотно закрывают пробкой и встряхивают на аппарате 30 мин (приблизительно 80 колебаний в минуту), затем содержимое колбы быстро переводят в цилиндр, закрывают плотно пробкой и ставят для отстаивания в темное место. После оседания частиц жженой магнезии отбирают пипеткой 10 см³ прозрачной жидкости, переносят в коническую колбу и титруют раствором тиосульфата натрия без индикатора в присутствии 20 см³ раствора йодистого калия или натрия до обесцвечивания раствора. Параллельно проводят контрольный опыт, для этого 10 см³ раствора йода титруют раствором тиосульфата натрия.

4.13.3. Обработка результатов

Активность по йодному числу (X_9) в мг-экв J/100 г MgO вычисляют по формуле

$$X_9 = \frac{(V_1 - V_2) \cdot 0,05 \cdot 50 \cdot 100}{m \cdot 10},$$

где V_1 — объем раствора тиосульфата натрия концентрации точно 0,05 моль/дм³, израсходованный на титрование контрольного опыта, см³;

V_2 — объем раствора тиосульфата натрия концентрации точно 0,05 моль/дм³, израсходованный на титрование анализируемого раствора, см³;

0,05 — нормальность раствора тиосульфата натрия;

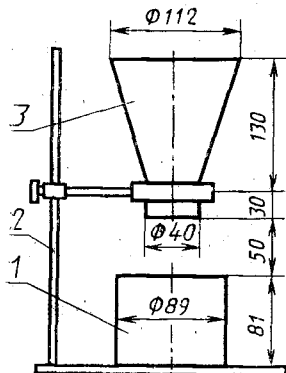
m — масса навески жженой магнезии, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 5% относительно среднего результата определения вычисляемой концентрации при доверительной вероятности $P=0,95$.

4.13.2, 4.13.3. (Измененная редакция, Изм. № 2).

4.14. Определение насыпной плотности

4.14.1. Приборы



1—измерительный цилиндр вместимостью 500 см³; 2—штатив; 3—воронка

Секундомер по ГОСТ 5072—79.

Сито с сеткой № 014К по ГОСТ 3584—73.

Прибор для определения насыпной плотности состоит из измерительного цилиндра и воронки, изготовленных из белой жести (см. чертёж). Воронку укрепляют на штативе и под воронкой по центру патрубка устанавливают измерительный цилиндр.

Весы лабораторные с пределом взвешивания от 10 мг до 100 г по ГОСТ 24104—80, класс 3.

4.14.2. Проведение анализа

Пробу жженой магнезии, предварительно просеянную через сито, возможно быстрее без разрывов насыпают в воронку, откуда продукт свободно пересыпается в измерительный цилиндр.

Общее заполнение цилиндра ведут приблизительно одну минуту.

При этом конус продукта должен быть выше стенок измерительного цилиндра. Избыток магнезии (конус) снимают линейкой и цилиндр взвешивают с погрешностью не более 0,01 г.

4.14.1, 4.14.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).

4.14.3. Насыпную плотность (X_{10}) в г/см³ вычисляют по формуле

$$X_{10} = \frac{m_1 - m}{V},$$

где m_1 — масса цилиндра с навеской жженой магнезии, г;

m — масса цилиндра, г;

V — объем цилиндра, см³.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,02 г/см³, при доверительной вероятности $P=0,95$.

5. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

5.1. Жженую магнезию упаковывают в бумажные трехслойные мешки по ГОСТ 2226—75 марки НМ с полиэтиленовым вкладышем или ламинированные многослойные марки ПМ.

По согласованию с потребителем допускается упаковывать продукт в многослойные мешки по ГОСТ 2226—75 марки НМ, вложенные в мешки из прорезиненной ткани или пятислойные бумажные битумированные, марки БМ.

Масса нетто не более 25 кг.

Полиэтиленовый вкладыш должен быть заварен, бумажный мешок зашит машинным способом.

5.2. Транспортная маркировка — по ГОСТ 14192—77 с нанесением манипуляционного знака «Бойтся сырости» и следующих дополнительных надписей, характеризующих продукт:

наименования продукта, его марки и сорта;

номера партии;

даты изготовления;

обозначения настоящего стандарта.

Примечание. При упаковке бумажных мешков с продуктом в прорезиненные мешки вышеуказанная маркировка наносится и на внутренний мешок.

5.3. Жженую магнезию, упакованную в мешки, транспортируют железнодорожным транспортом повагонными отправками или в контейнерах, а также автомобильным транспортом в соответствии с правилами перевозок, действующими на соответствующем виде транспорта.

При укрупнении грузовых мест в транспортные пакеты схемы пакетирования согласовывают в установленном порядке.

5.4. Жженая магнезия должна храниться в крытых складских помещениях на стеллажах или поддонах.

6. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1. Изготовитель гарантирует соответствие жженой магнезии требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования и хранения.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

6.2. Гарантийный срок хранения жженой магнезии — три месяца со дня изготовления продукта.

Изменение № 3 ГОСТ 844—79 Магнезия жженая техническая. Технические условия

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 25.06.86 № 1731 срок введения установлен

с 01.11.86

Пункт 1.3. Таблица 1. Графа «Высший сорт». Заменить значение: 0,03 на 0,005.

Пункты 4.5.2, 4.5.3. Заменить ссылку: ГОСТ 12533—76 на ГОСТ 26726—85.
(ИУС № 9 1986 г.)

Изменение № 4 ГОСТ 844—79 Магнезия жженая техническая. Технические условия

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 30.03.90 № 767

Дата введения 01.10.90

Вводная часть. Последний абзац исключить.

Пункт 1.2 изложить в новой редакции: «1.2. В зависимости от метода получения жженая магнезия должна выпускаться марок: А (активная), Б, В».

Пункт 1.3. Таблицу и примечание изложить в новой редакции:

Таблица 1

Наименование показателя	Норма для марок		
	А (активная) ОКП 21 2323 0100	Б ОКП 21 2323 0200	В ОКП 21 2323 0300
1. Массовая доля окиси магнезия, %, не менее	90	93	90
2. Массовая доля окиси кальция, %, не более	1,5	1,2	2,5
3. Массовая доля железа в пересчете на окись железа, %, не более	0,1	0,08	0,1
4. Массовая доля не растворимого в соляной кислоте остатка, %, не более	0,15	0,1	0,15
5. Массовая доля хлоридов в пересчете на Cl, %, не более	0,05	0,035	0,08
6. Массовая доля марганца, %, не более	0,003	0,003	0,006
7. Потери в массе при прокаливании, %, не более	7,5	5,5	7,5
8. Остаток при просеве на сите с сеткой № 014К (ГОСТ 6613—86), %, не более	0,1	0,005	0,1
9. Активность (йодное число), мг-экв. J/100 г MgO, не менее	75	Не нормируется	
10. Насыпная плотность, г/см ³ , не более	0,3	0,45	0,45

(Продолжение см. с. 190)

Примечания:

1. Массовая доля сульфатов в пересчете на SO_3 в жженой магнезии марок Б и В, полученной из сульфатного сырья, гарантируется не более 0,4 и 0,7 % соответственно. Определение проводится по требованию потребителей.

2. Жженой магнезии марки А, предназначенная для шинной и других отраслей промышленности, кроме резинотехнической, должна иметь активность (водное число) 30—75 мг/экв J/100 г MgO .

Пункт 1.4 исключить.

Пункт 3.1. Заменить слово: «сменной» на «суточной»;

третий абзац изложить в новой редакции: «наименование и марку продукта».

Пункт 3.2 дополнить абзацем: «Для проверки качества жженой магнезии, находящейся на потоке, отбирают пробу массой 100—400 г от 1 т продукта».

Пункт 3.3 после слов «повторный анализ» дополнить словами: «по забракованному показателю».

Раздел 3 дополнить пунктом — 3.4: «3.4. Допускается применение импортной лабораторной посуды и приборов по классу точности и реактивов по качеству не ниже отечественных».

Пункт 4.1 дополнить абзацем: «Точечные пробы продукта, находящегося на потоке, отбирают механическим или автоматическим пробоотборником или ручным способом. Масса точечной пробы от 1 т продукта должна быть не менее 100 г».

Пункт 4.4.1. Второй абзац. Заменить слова: «10%-ный раствор» на «раствор с массовой долей гидроокиси натрия 10 %»;

седьмой абзац. Заменить слова: «20%-ный раствор» на «раствор с массовой долей 20 %».

Пункт 4.4.2. Второй абзац. Заменить слова: «0,05 или 0,025 н. раствором трилона Б» на «раствором трилона Б концентрации 0,05 или 0,025 моль/дм³»;

третий абзац. Заменить слова: «0,1 н. раствором трилона Б» на «раствором трилона Б концентрации 0,1 моль/дм³».

Пункт 4.5.2. Заменить ссылку: «ГОСТ 12533—76, разд. 3» на «ГОСТ 26726—85, разд. 1, 2, 4».

Пункт 4.5.3. Заменить ссылку: «ГОСТ 12533—76, разд. 4» на «ГОСТ 26726—85, разд. 5».

Пункт 4.6.1. Второй абзац. Заменить слова: «25%-ный раствор» на «раствор с массовой долей соляной кислоты 25 %»;

третий абзац. Заменить слова: «10%-ный раствор» на «раствор с массовой долей сульфосалициловой кислоты 10 %»;

шестой абзац. Заменить значения и слова: 10 см³ на 5 см³; 1000 см³ на 500 см³; «0,01 н. раствором серной кислоты» на «раствором серной кислоты концентрации 0,01 моль/дм³».

Пункт 4.7.1. Второй абзац. Заменить слова: «1%-ный раствор» на «раствор с массовой долей азотнокислого серебра 1 %»;

четвертый абзац. Заменить ссылку: ГОСТ 9147—73 на ГОСТ 9147—80.

Пункт 4.7.2. Заменить значения: 10 г на 5 г; 1 дм³ на 500 см³.

Пункт 4.8.1. Первый абзац. Заменить слова: «10%-ный раствор» на «раствор с массовой долей аммиака 10 %»;

(Продолжение см. с. 191)

третий абзац. Заменить слова: «10%-ный раствор» на «раствор с массовой долей хлористого бария 10 %»;

четвертый абзац. Заменить слова: «0,1%-ный спиртовой раствор» на «спиртовой раствор с массовой долей метилового красного 0,1 %»;

пятый абзац. Заменить слова: «1%-ный раствор» на «раствор с массовой долей азотнокислого серебра 1 %».

Пункт 4.9.1. Первый абзац. Заменить значения и слова: 8,35 г на 4,17 г; 20 см³ на 10 см³; 1 дм³ на 500 см³; «6 н. азотной кислоты» на «раствора с массовой долей азотной кислоты 35 %».

Пункт 4.10.1. Второй абзац. Заменить слова: «10%-ный раствор» на «раствор с массовой долей хлористого бария 10 %»;

третий абзац. Заменить слова: «30%-ный раствор» на «раствор с массовой долей гидроокиси калия 30 %»;

четвертый абзац. Заменить слова: «1%-ный раствор» на «раствор с массовой долей азотнокислого серебра 1 %»;

шестой абзац. Заменить значения: 9,1 см³ на 4,55 см³; 1 дм³ на 500 см³;

десятый абзац. Исключить слова: «30%-ного».

Пункт 4.11.1. Исключить слова: «по ГОСТ 13474—79».

Пункт 4.12.1. Заменить ссылку: ГОСТ 3584—73 на ГОСТ 6613—86.

Пункт 4.12.2. Исключить слова: «предварительно высушенной до постоянной массы при (105±2) °С».

Пункт 4.13.1. Первый абзац. Заменить обозначение и значение: (J₂) на (1/2 J₂); 12,71 г на 6,35 г; 1 дм³ на 500 см³;

третий абзац изложить в новой редакции: «Натрий серноватистоокислый (натрия тиосульфат) 5-водный по ГОСТ 27068—86, раствор концентрации с $(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}) = 0,05$ моль/дм³ (0,05 н.)»;

девятый абзац исключить.

Пункт 4.13.2. Исключить слова: «просеянной через сито с сеткой № 014К».

Пункт 5.1. Первый абзац дополнить словами: «в полиэтиленовые мешки по ГОСТ 17811—78»;

третий абзац дополнить словами: «Допускаемое отклонение от установленной массы ± 4 %»;

четвертый абзац изложить в новой редакции: «Полиэтиленовый мешок должен быть заварен, вкладыш завязан или прошит одновременно с бумажным мешком машинным способом»;

дополнить абзацем: «Допускается в бумажном ламинированном мешке заворачивать один внутренний слой мешка в виде конверта, остальные слои перегибать и прошивать машинным способом».

Пункт 5.2. Второй абзац. Исключить слова: «его марки и сорта»;

дополнить абзацем: «Маркировочные данные наносят на поверхность полиэтиленового мешка маркировочной машиной или приваривают к поверхности мешка полиэтиленовый ярлык с указанной маркировкой, или заваривают вместе с горловиной мешка. На бумажные мешки наклеивают ярлыки или наносят трафаретом маркировку».

(ИУС № 7 1990 г.)

Редактор *Т. П. Шашина*
Технический редактор *Э. В. Митяй*
Корректор *Л. В. Сницарчук*

Сдано в наб. 18.03.86 Подп. в печ. 11.06.86 1,5 усл. п. л. 1,5 усл. кр.-отт. 1,43 уч.-изд. л.
Тираж 10 000 Цена 5 коп.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123840, Москва, ГСП,
Новопресненский пер., д. 3.
Вильнюсская типография Издательства стандартов, ул. Миндауго, 12/14, Зак. 2618.

Величина	Единица		
	Наименование	Обозначение	
		международное	русское

ОСНОВНЫЕ ЕДИНИЦЫ СИ

Длина	метр	m	м
Масса	килограмм	kg	кг
Время	секунда	s	с
Сила электрического тока	ампер	A	А
Термодинамическая температура	кельвин	K	К
Количество вещества	моль	mol	моль
Сила света	кандела	cd	кд

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ ЕДИНИЦЫ СИ

Плоский угол	радиан	rad	рад
Телесный угол	стерадиан	sr	ср

ПРОИЗВОДНЫЕ ЕДИНИЦЫ СИ, ИМЕЮЩИЕ СПЕЦИАЛЬНЫЕ НАИМЕНОВАНИЯ

Величина	Единица			Выражение через основные и дополнительные единицы СИ
	Наименование	Обозначение		
		международное	русское	
Частота	герц	Hz	Гц	s^{-1}
Сила	ньютон	N	Н	$м \cdot кг \cdot с^{-2}$
Давление	паскаль	Pa	Па	$м^{-1} \cdot кг \cdot с^{-2}$
Энергия	джоуль	J	Дж	$м^2 \cdot кг \cdot с^{-2}$
Мощность	ватт	W	Вт	$м^2 \cdot кг \cdot с^{-3}$
Количество электричества	кулон	C	Кл	$с \cdot А$
Электрическое напряжение	вольт	V	В	$м^2 \cdot кг \cdot с^{-3} \cdot А^{-1}$
Электрическая емкость	фарад	F	Ф	$м^{-2} кг^{-1} \cdot с^4 \cdot А^2$
Электрическое сопротивление	ом	Ω	Ом	$м^2 \cdot кг \cdot с^{-3} \cdot А^{-2}$
Электрическая проводимость	сименс	S	См	$м^{-2} кг^{-1} \cdot с^3 \cdot А^2$
Поток магнитной индукции	вебер	Wb	Вб	$м^2 \cdot кг \cdot с^{-2} \cdot А^{-1}$
Магнитная индукция	тесла	T	Тл	$кг \cdot с^{-2} \cdot А^{-1}$
Индуктивность	генри	H	Гн	$м^2 \cdot кг \cdot с^{-2} \cdot А^{-2}$
Световой поток	люмен	lm	лм	кд · ср
Освещенность	люкс	lx	лк	$м^{-2} \cdot кд \cdot ср$
Активность радионуклида	беккерель	Bq	Бк	$с^{-1}$
Поглощенная доза ионизирующего излучения	грэй	Gy	Гр	$м^2 \cdot с^{-2}$
Эквивалентная доза излучения	зиверт	Sv	Зв	$м^2 \cdot с^{-2}$