

2. ОТБОР ПРОБ

2.1. Пробы сухого газа отбирают из движущегося потока газа с соблюдением правил техники безопасности.

2.2. Пробы сухого газа отбирают в герметичные стальные пробоотборники ПУ или ПГО или аналогичные пробоотборники без опускной трубки в выходном штуцере.

Допускается отбирать пробы в резиновые камеры, снабженные тройником и зажимами. Срок хранения проб не более 30 мин.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

2.3. Пробоотборник подсоединяют к пробоотборному устройству и открывают выходной и входной вентили пробоотборника. Открывают запорную арматуру пробоотборного устройства и продувают пробоотборник отбираемым газом в течение 1—2 мин, затем закрывают последовательно выходной, входной вентили и запорную арматуру пробоотборного устройства. Отсоединяют пробоотборник и его штуцера закрывают заглушками.

При отборе пробы при температурах ниже 0 °С перед анализом пробоотборник с газом выдерживают в течение 1 ч при комнатной температуре.

3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Приготовление сорбентов

3.1.1. Компонентный состав сухого газа определяют на двух хроматографических колонках. В качестве сорбента первой колонки для разделения углеводородов C_1 — C_5 , сероводорода и двуокиси углерода применяют *n*-гептадекан (*n*-гексадекан), нанесенный на любой из твердых носителей, указанных в разд. 1. Неуглеводородные компоненты (водород, кислород, азот, окись углерода) и метан разделяют на второй колонке, заполненной цеолитами NaX или CaA.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.1.2. Приготовление сорбента с *n*-гептадеканом (*n*-гексадеканом)

Из порошка сферохла-2 отсеивают фракцию 0,125—0,160, 0,160—0,250 или 0,250—0,315 мм, прокалывают в муфельной печи при 300 °С—350 °С в течение 3 ч и охлаждают в эксикаторе до комнатной температуры. На подготовленный носитель наносят *n*-гептадекан из расчета 15 г на 100 г сферохла-2. Для этого помещают в круглодонную колбу *n*-гептадекан, предварительно растворенный в петролейном или этиловом эфире 1:5, и насыпают сферохла-2. Сферохла-2 должен быть равномерно смочен раствором. Растворитель испаряют при непрерывном перемешивании массы вначале без подогрева, а затем на песчаной бане при 60 °С—65 °С (работу с эфиром необходимо проводить в вытяжном шкафу при отсутствии открытого огня с соблюдением правил техники безопасности). Остатки растворителя отсасывают водоструйным или вакуумным насосом в течение 30 мин.

При применении в качестве твердого носителя диатомитового кирпича его измельчают и отсеивают фракцию 0,125—0,160, или 0,160—0,250, или 0,250—0,315 мм. Целевую фракцию выдерживают 3 ч в 10 %-ном растворе соляной кислоты, сливают излишки раствора кислоты и выдерживают в сушильном шкафу при 120 °С—150 °С до сыпучего состояния, периодически перемешивая массу стеклянной палочкой. Затем прокалывают в муфельной печи при 1000 °С—1100 °С в течение 3 ч. От прокаленного и охлажденного кирпича отсеивают еще раз целевую фракцию, на которую наносят *n*-гептадекан (*n*-гексадекан) так же, как и на сферохла, из расчета 15—25 г на 100 г твердого носителя. Приготовленный сорбент хранят в склянке, закрытой пробкой.

Для заполнения колонки в зависимости от ее длины и размера фракции твердого носителя требуется от 11 до 30 г сорбента.

3.1.3. Подготовка цеолитов

Таблетки цеолитов NaX или CaA измельчают, отсеивают фракцию 0,160—0,250 или 0,250—0,315 мм, прокалывают в муфельной печи при 350 °С в течение 3—4 ч, затем охлаждают в эксикаторе и загружают в колонку хроматографа. Для наполнения колонки требуется около 10 г цеолита.

3.1.2, 3.1.3. **(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).**

3.2. Подготовка хроматографических колонок

Подготовку хроматографических колонок и набивку сорбентом выполняют согласно инструкции по монтажу и эксплуатации хроматографа.

Вследствие гигроскопичности цеолита колонку следует заполнять быстро.

3.3. Подготовка хроматографа

3.3.1. Подключают хроматограф к сети, проверяют на герметичность и выводят на режим согласно инструкции по монтажу и эксплуатации прибора.

3.3.2. Колонку, заполненную приготовленным по п. 3.1.2 сорбентом, устанавливают в термостат хроматографа и, не подсоединяя ее к детектору, продувают газом-носителем при 65 °С—70 °С в течение 3 ч для активации сорбента. При определении сероводорода в сухом газе через колонку предварительно пропускают газ, содержащий сероводород, любой концентрации до постоянной высоты пика сероводорода, для насыщения сорбента. Колонку, заполненную приготовленным по п. 3.1.3 цеолитом NaX или CaA, активируют в токе газа-носителя при 65 °С—70 °С в течение 3 ч. Для защиты цеолитов от двуокиси углерода и сероводорода перед вводом пробы в хроматограф устанавливают трубку, заполненную аскаритом или натронной известью.

4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

4.1. Компонентный состав сухого газа определяют на двух хроматографических колонках с использованием гелия в качестве газа-носителя.

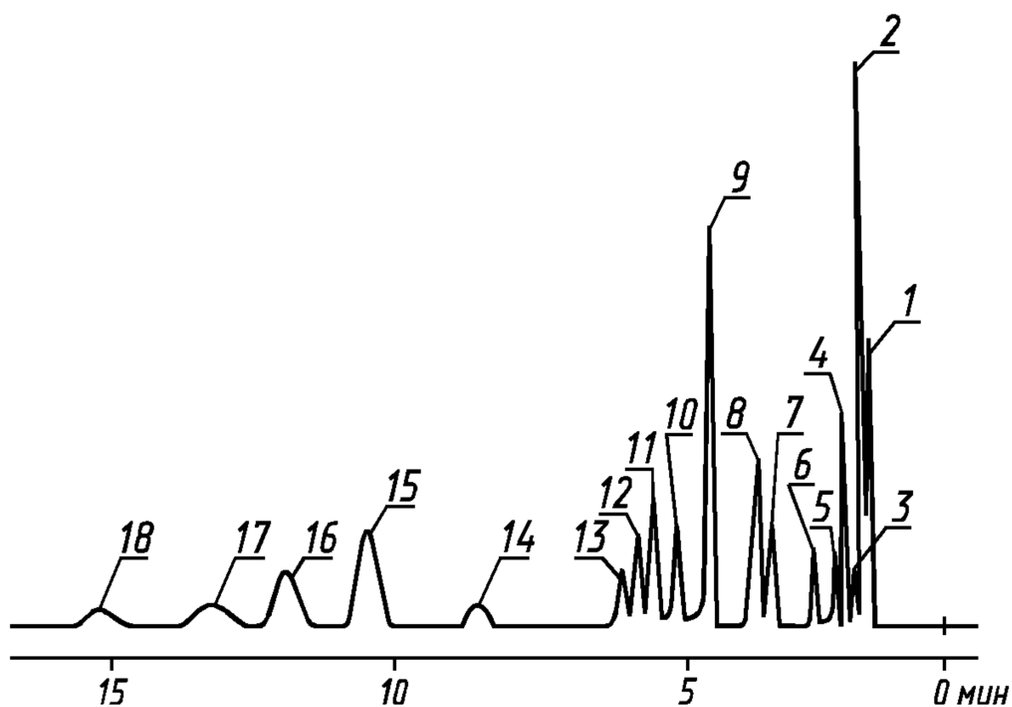
4.2. Пробу газа из пробоотборника с помощью медицинского шприца или через кран-дозатор вводят в испаритель хроматографа поочередно в первую и вторую колонки. Для определения неуглеводородных компонентов пробу газа вводят через кран-дозатор, а для определения углеводородов — с помощью шприца.

4.3. Условия анализа (для хроматографа ЛХМ-80).

4.3.1. Углеводороды C1—C5, двуокись углерода и сероводород разделяют на колонке, заполненной сорбентом с *n*-гептадеканом (*n*-гексадеканом), подготовленным по п. 3.1.2, при следующих условиях:

Длина колонки, м	3—6
Диаметр колонки, мм	3
Температура термостата, °С	20—50
	20—35 (с <i>n</i> -гексадеканом)
Температура испарителя, °С	75—100
Температура детектора, °С	75—100
Ток детектора, мА	120—150
Газ-носитель	гелий
Расход газа-носителя, дм ³ /ч	2,8
Чувствительность регистратора	Подбирают экспериментально
Объем пробы, см ³	0,2—0,5
Скорость движения ленты потенциометра, мм/ч	600.

На черт. 1 приведена образцовая хроматограмма разделения компонентов сухого газа, полученная при указанных условиях.



1 — воздух; 2 — метан; 3 — двуокись углерода; 4 — этен; 5 — этан; 6 — сероводород; 7 — пропен; 8 — пропан; 9 — изобутан; 10 — бутан-1+изобутен; 11 — *n*-бутан; 12 — бутен-2(транс); 13 — бутен-2(цис); 14—3-метилбутен-1; 15 — изопентан; 16—2-метилбутен-1; 17 — *n*-пентан + пентены-2; 18 — 2-метилбутен-2

Черт. 1

4.3, 4.3.1. (Измененная редакция, Изм. № 2).

4.3.2. Неуглеводородные компоненты (H_2 , O_2 , N_2 , CO) и метан разделяют в хроматографической колонке, заполненной цеолитами NaX или CaA, подготовленными по п. 3.1.3 при следующих условиях:

Длина колонки, м	2
Диаметр колонки, мм	3
Температура термостата, °С	50
Сорбент	цеолит NaX или CaA
Газ-носитель	гелий
Расход газа-носителя, $дм^3/ч$	1,8
Скорость движения ленты потенциометра, мм/ч	600

Образцовая хроматограмма разделения компонентов приведена на черт. 2.

Разделяющую способность цеолитов проверяют по анализу воздуха.

Массовая доля кислорода в сумме с аргоном, рассчитанная по хроматограмме, должна быть $(24,4 \pm 0,5) \%$.

Допускается изменять условия испытания, указанные в пп. 4.3.1 и 4.3.2, но при этом должна обеспечиваться степень разделения компонентов, указанная в образцовых хроматограммах. Для наиболее трудно разделяемой пары пропен-пропан степень полноты разделения (ψ) должна быть не менее 0,6. Степень полноты разделения вычисляют по формуле

$$\psi = \frac{h - h_{\min}}{h},$$

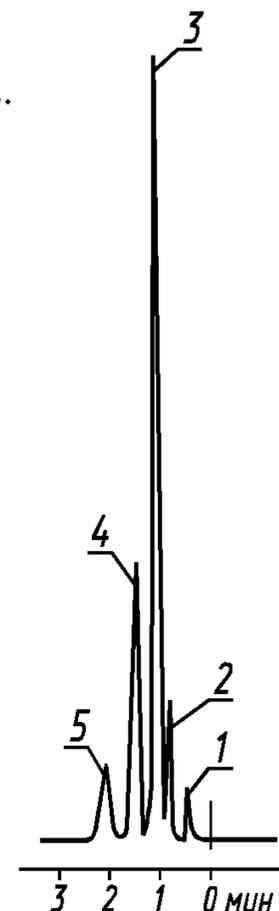
где h — высота меньшего из двух пиков, измеряемая от нулевой линии, мм;

h_{\min} — высота между пиками, измеряемая от нулевой линии, мм.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.3.3. Во избежание инверсии пика водорода при анализе газов с высоким содержанием водорода объем дозирующей петли не должен превышать $0,125-0,200 \text{ см}^3$.

(Измененная редакция, Изм. № 2).



1 — водород; 2 — кислород; 3 — азот; 4 — метан; 5 — окись углерода

Черт. 2

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Определение компонентного состава сухого газа

5.1.1. Качественный состав определяют по относительным объемам удерживания, приведенным в табл. 1, 2. Относительный объем удерживания ($V_{\text{отн}}$) вычисляют по формуле

$$V_{\text{отн}} = \frac{t_{\text{уд.1}}}{t_{\text{уд.2}}},$$

где $t_{\text{уд.1}}$ — время удержания от максимума пика несорбирующегося компонента до максимума пика определяемого компонента, с.

За несорбирующийся компонент принимают воздух для колонки с *n*-гептадеканом и водород для колонки с цеолитами;

$t_{\text{уд.2}}$ — время удержания от максимума пика несорбирующегося компонента до максимума пика вещества сравнения, с.

За вещество сравнения принимают *n*-бутан для колонки с *n*-гептадеканом и метан для колонки с цеолитами.

Порядок выхода и относительные объемы удерживания компонентов на колонке с *n*-гептадеканом
(газ-носитель — гелий)

Компонент	Относительный объем удерживания	Компонент	Относительный объем удерживания
Воздух	0,00	Изобутан	0,69
Метан	0,01	Бутен-1+изобутен+1,3-бутадиен	0,85
Двуокись углерода+этин	0,04	<i>n</i> -Бутан	1,00
Этен	0,06	Бутен-2 (транс)	1,09
Этан	0,10	Бутен-2 (цис)	1,19
Сероводород	0,15	3-метилбутен-1	1,76
Пропен	0,27	Изопентан	2,21
Пропан	0,32	2-метилбутен-1	2,60
		<i>n</i> -Пентан+пентены-2	2,88
		2-метилбутен-2	3,35

Порядок выхода и относительные объемы удерживания компонентов на колонке с цеолитом
(газ-носитель — гелий)

Компонент	Относительный объем удерживания
Водород	0,00
Кислород	0,42
Азот	0,65
Метан	1,00
Окись углерода	1,54

5.1.2 Количественный состав анализируемого газа рассчитывают методом внутренней нормализации. Определяют приведенные площади пиков (S_i) компонентов на обеих хроматограммах по формуле

$$S_i = a_i \cdot h_i k_i \cdot M,$$

где a_i — ширина пика компонента, измеренная с помощью лупы на середине его высоты, мм;

h_i — высота пика компонента, мм;

k_i — массовый коэффициент чувствительности;

M — масштаб регистратора хроматограммы.

Поправочные коэффициенты чувствительности компонентов для детектора по теплопроводности приведены в табл. 3.

При расчете основной является хроматограмма, полученная на колонке с *n*-гептадеканом. Площади пиков компонентов на хроматограмме, полученной на колонке с цеолитом, умножают на коэффициент A , учитывающий различие условий анализа и количества проб на двух колонках.

Допускается определять площадь пиков хроматограмм интегратором.

5.1.1, 5.1.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).

5.1.3. Массовую долю каждого компонента в анализируемом газе (X_i) в процентах вычисляют по формуле

$$X_i = \frac{S_i \cdot 100}{\sum S_i},$$

**Поправочные коэффициенты чувствительности для детектора по теплопроводности
(газ-носитель — гелий)**

Компонент	Коэффициент чувствительности		Компонент	Коэффициент чувствительности	
	массовый	объемный		массовый	объемный
Метан	0,66	2,39	Бутен-2(цис)	0,95	0,98
Двуокись углерода	1,34	1,77	3-метилбутен-1	1,04	0,86
Этин	0,93	2,07	2-метилбутан	1,04	0,84
Этен	0,86	1,78	Пентен-1	1,04	0,86
Этан	0,87	1,68	2-метилбутен-1	1,04	0,86
Сероводород	1,31	2,23	<i>n</i> -Пентан	1,01	0,81
Пропен	0,96	1,32	Пентен-2(транс)	0,99	0,82
Пропан	1,00	1,32	Пентен-2(цис)	1,04	0,86
2-метилпропан	1,04	1,04	2-метилбутен-2	1,04	0,86
Бутен-1+2-метилпропен-1	1,02	1,06	Водород	2,02	58,58
Бутадиен-1,3	0,99	1,06	Кислород	1,18	2,14
<i>n</i> -Бутан	1,00	1,00	Азот	0,98	2,03
Бутен-2(транс)	0,97	1,00	Окись углерода	0,98	2,03

где S_i — приведенная площадь пика определяемого компонента, мм²;

ΣS_i — сумма площадей пиков всех компонентов, рассчитанных по двум хроматограммам, мм².

$$\Sigma S_i = \Sigma S'_i + \Sigma AS''_i,$$

где $\Sigma S'_i$ — сумма площадей пиков на хроматограмме, полученной на колонке с *n*-гептадеканом, мм²;

$\Sigma S''_i$ — сумма площадей пиков на хроматограмме, полученной на колонке с цеолитом, без метана, мм².

Наличие на хроматограмме, полученной на колонке с цеолитом, пика кислорода свидетельствует о попадании в пробу газа атмосферного воздуха. Во избежание ошибки при количественном определении состава газа необходимо ввести поправку к площади пика азота.

В этом случае истинную площадь пика азота (S''_{N_2}) вычисляют по формуле

$$S''_{N_2} = S_{N_2} - 3S_{O_2},$$

где S_{N_2} и S_{O_2} — площади пиков азота и кислорода соответственно на хроматограмме, полученной на колонке с цеолитом, мм².

Площадь пика кислорода при этом исключается из $\Sigma S''_i$. Результат вычисляют до второго десятичного знака. За результат испытания принимают результат одного определения.

При выражении результата в объемных долях расчет проводят аналогичным образом по пп. 5.1.2 и 5.1.3.

Для количественного расчета состава газа может быть применен метод абсолютной градуировки по стандартным смесям.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

6. ТОЧНОСТЬ МЕТОДА

6.1. Сходимость метода

Два результата определений, полученные одним исполнителем, признаются достоверными (с 95 %-ной доверительной вероятностью), если расхождение между ними не превышает значений, указанных в табл. 4.

6.2. Воспроизводимость метода

Два результата испытаний, полученные в двух разных лабораториях, признаются достоверными (с 95 %-ной доверительной вероятностью), если расхождение между ними не превышает значений, указанных в табл. 4.

Т а б л и ц а 4

Массовая доля компонента, %	Сходимость, %	Воспроизводимость, %	Массовая доля компонента, %	Сходимость, %	Воспроизводимость, %
От 0,10 до 0,50	0,05	0,09	От 20,00 до 30,00	1,00	2,10
Св. 0,50 до 1,00	0,10	0,30	Св. 30,00 до 60,00	1,20	2,50
» 1,00 » 5,00	0,30	0,60	» 60,00 » 85,00	0,70	2,40
» 5,00 » 10,00	0,60	1,40	» 85,00 » 95,00	0,40	0,80
» 10,00 » 20,00	0,80	2,00	» 95,00 » 100,00	0,30	0,41

Разд. 6. (Введен дополнительно, Изм. № 2).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ**1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством нефтеперерабатывающей и нефтехимической промышленности СССР****РАЗРАБОТЧИКИ**

Н. В. Захарова, канд. техн. наук; (руководитель темы); **А. Ф. Фаткуллина**, канд. хим. наук;
Г. С. Ахметзянова

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 23.05.79 № 1821**3. ВЗАМЕН ГОСТ 14920—69****4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела
ГОСТ 857—95	1
ГОСТ 9147—80	1
ГОСТ 14921—78	1
ГОСТ 25336—82	1
ГОСТ 25706—83	1

5. Ограничение срока действия снято по протоколу № 4—93 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 4—94)**6. ИЗДАНИЕ с Изменениями № 1, 2, утвержденными в январе 1985 г., декабре 1989 г. (ИУС 4—85, 4—90)**

2. ОТБОР ПРОБ

2.1. Пробы сухого газа отбирают из движущегося потока газа с соблюдением правил техники безопасности.

2.2. Пробы сухого газа отбирают в герметичные стальные пробоотборники ПУ или ПГО или аналогичные пробоотборники без опускной трубки в выходном штуцере.

Допускается отбирать пробы в резиновые камеры, снабженные тройником и зажимами. Срок хранения проб не более 30 мин.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

2.3. Пробоотборник подсоединяют к пробоотборному устройству и открывают выходной и входной вентили пробоотборника. Открывают запорную арматуру пробоотборного устройства и продувают пробоотборник отбираемым газом в течение 1—2 мин, затем закрывают последовательно выходной, входной вентили и запорную арматуру пробоотборного устройства. Отсоединяют пробоотборник и его штуцера закрывают заглушками.

При отборе пробы при температурах ниже 0 °С перед анализом пробоотборник с газом выдерживают в течение 1 ч при комнатной температуре.

3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Приготовление сорбентов

3.1.1. Компонентный состав сухого газа определяют на двух хроматографических колонках. В качестве сорбента первой колонки для разделения углеводородов $C_1—C_5$, сероводорода и двуокиси углерода применяют *n*-гептадекан (*n*-гексадекан), нанесенный на любой из твердых носителей, указанных в разд. 1. Неуглеводородные компоненты (водород, кислород, азот, окись углерода) и метан разделяют на второй колонке, заполненной цеолитами NaX или CaA.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.1.2. Приготовление сорбента с *n*-гептадеканом (*n*-гексадеканом)

Из порошка сферохла-2 отсеивают фракцию 0,125—0,160, 0,160—0,250 или 0,250—0,315 мм, прокаливают в муфельной печи при 300 °С—350 °С в течение 3 ч и охлаждают в эксикаторе до комнатной температуры. На подготовленный носитель наносят *n*-гептадекан из расчета 15 г на 100 г сферохла-2. Для этого помещают в круглодонную колбу *n*-гептадекан, предварительно растворенный в петролейном или этиловом эфире 1:5, и насыпают сферохла-2. Сферохла-2 должен быть равномерно смочен раствором. Растворитель испаряют при непрерывном перемешивании массы вначале без подогрева, а затем на песчаной бане при 60 °С—65 °С (работу с эфиром необходимо проводить в вытяжном шкафу при отсутствии открытого огня с соблюдением правил техники безопасности). Остатки растворителя отсасывают водоструйным или вакуумным насосом в течение 30 мин.

При применении в качестве твердого носителя диатомитового кирпича его измельчают и отсеивают фракцию 0,125—0,160, или 0,160—0,250, или 0,250—0,315 мм. Целевую фракцию выдерживают 3 ч в 10 %-ном растворе соляной кислоты, сливают излишки раствора кислоты и выдерживают в сушильном шкафу при 120 °С—150 °С до сыпучего состояния, периодически перемешивая массу стеклянной палочкой. Затем прокаливают в муфельной печи при 1000 °С—1100 °С в течение 3 ч. От прокаленного и охлажденного кирпича отсеивают еще раз целевую фракцию, на которую наносят *n*-гептадекан (*n*-гексадекан) так же, как и на сферохла, из расчета 15—25 г на 100 г твердого носителя. Приготовленный сорбент хранят в склянке, закрытой пробкой.

Для заполнения колонки в зависимости от ее длины и размера фракции твердого носителя требуется от 11 до 30 г сорбента.

3.1.3. Подготовка цеолитов

Таблетки цеолитов NaX или CaA измельчают, отсеивают фракцию 0,160—0,250 или 0,250—0,315 мм, прокаливают в муфельной печи при 350 °С в течение 3—4 ч, затем охлаждают в эксикаторе и загружают в колонку хроматографа. Для наполнения колонки требуется около 10 г цеолита.

3.1.2, 3.1.3. **(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).**

3.2. Подготовка хроматографических колонок

Подготовку хроматографических колонок и набивку сорбентом выполняют согласно инструкции по монтажу и эксплуатации хроматографа.

Вследствие гигроскопичности цеолита колонку следует заполнять быстро.

3.3. Подготовка хроматографа

3.3.1. Подключают хроматограф к сети, проверяют на герметичность и выводят на режим согласно инструкции по монтажу и эксплуатации прибора.

3.3.2. Колонку, заполненную приготовленным по п. 3.1.2 сорбентом, устанавливают в термостат хроматографа и, не подсоединяя ее к детектору, продувают газом-носителем при 65 °С—70 °С в течение 3 ч для активации сорбента. При определении сероводорода в сухом газе через колонку предварительно пропускают газ, содержащий сероводород, любой концентрации до постоянной высоты пика сероводорода, для насыщения сорбента. Колонку, заполненную приготовленным по п. 3.1.3 цеолитом NaX или CaA, активируют в токе газа-носителя при 65 °С—70 °С в течение 3 ч. Для защиты цеолитов от двуокиси углерода и сероводорода перед вводом пробы в хроматограф устанавливают трубку, заполненную аскаритом или натронной известью.

4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

4.1. Компонентный состав сухого газа определяют на двух хроматографических колонках с использованием гелия в качестве газа-носителя.

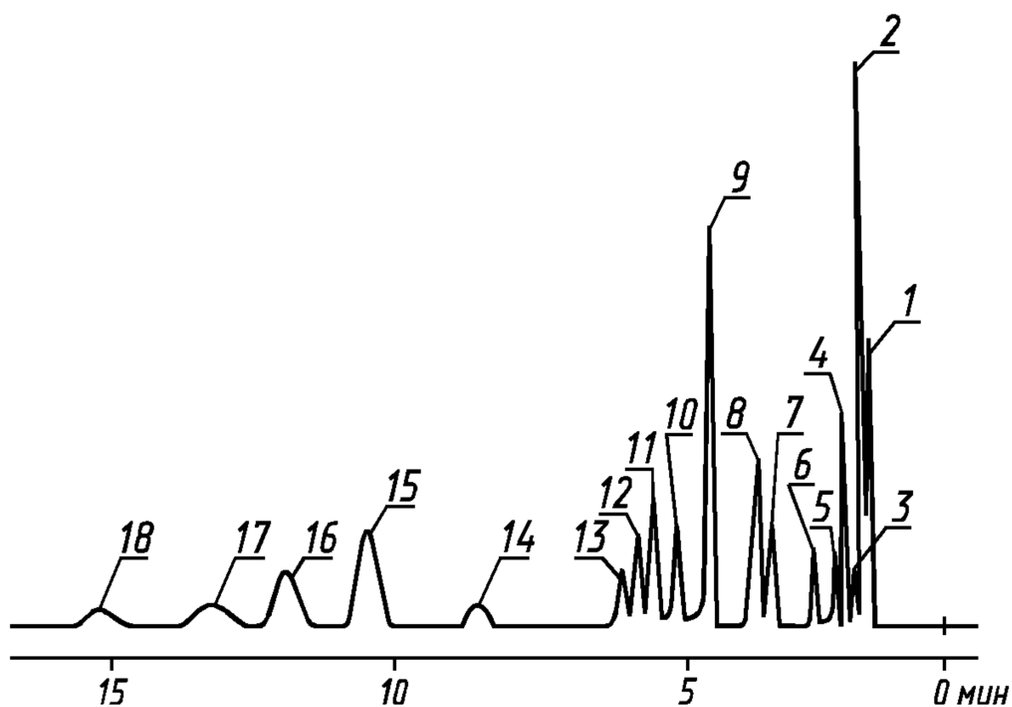
4.2. Пробу газа из пробоотборника с помощью медицинского шприца или через кран-дозатор вводят в испаритель хроматографа поочередно в первую и вторую колонки. Для определения углеводородных компонентов пробу газа вводят через кран-дозатор, а для определения углеводородов — с помощью шприца.

4.3. Условия анализа (для хроматографа ЛХМ-80).

4.3.1. Углеводороды C1—C5, двуокись углерода и сероводород разделяют на колонке, заполненной сорбентом с *n*-гептадеканом (*n*-гексадеканом), подготовленным по п. 3.1.2, при следующих условиях:

Длина колонки, м	3—6
Диаметр колонки, мм	3
Температура термостата, °С	20—50
	20—35 (с <i>n</i> -гексадеканом)
Температура испарителя, °С	75—100
Температура детектора, °С	75—100
Ток детектора, мА	120—150
Газ-носитель	гелий
Расход газа-носителя, дм ³ /ч	2,8
Чувствительность регистратора	Подбирают экспериментально
Объем пробы, см ³	0,2—0,5
Скорость движения ленты потенциометра, мм/ч	600.

На черт. 1 приведена образцовая хроматограмма разделения компонентов сухого газа, полученная при указанных условиях.



1 — воздух; 2 — метан; 3 — двуокись углерода; 4 — этен; 5 — этан; 6 — сероводород; 7 — пропен; 8 — пропан; 9 — изобутан; 10 — бутан-1+изобутен; 11 — *n*-бутан; 12 — бутен-2(транс); 13 — бутен-2(цис); 14 — 3-метилбутен-1; 15 — изопентан; 16 — 2-метилбутен-1; 17 — *n*-пентан + пентены-2; 18 — 2-метилбутен-2

Черт. 1

4.3, 4.3.1. (Измененная редакция, Изм. № 2).

4.3.2. Неуглеводородные компоненты (H_2 , O_2 , N_2 , CO) и метан разделяют в хроматографической колонке, заполненной цеолитами NaX или CaA, подготовленными по п. 3.1.3 при следующих условиях:

Длина колонки, м	2
Диаметр колонки, мм	3
Температура термостата, °С	50
Сорбент	цеолит NaX или CaA
Газ-носитель	гелий
Расход газа-носителя, $дм^3/ч$	1,8
Скорость движения ленты потенциометра, мм/ч	600

Образцовая хроматограмма разделения компонентов приведена на черт. 2.

Разделяющую способность цеолитов проверяют по анализу воздуха.

Массовая доля кислорода в сумме с аргоном, рассчитанная по хроматограмме, должна быть $(24,4 \pm 0,5) \%$.

Допускается изменять условия испытания, указанные в пп. 4.3.1 и 4.3.2, но при этом должна обеспечиваться степень разделения компонентов, указанная в образцовых хроматограммах. Для наиболее трудно разделяемой пары пропен-пропан степень полноты разделения (ψ) должна быть не менее 0,6. Степень полноты разделения вычисляют по формуле

$$\psi = \frac{h - h_{\min}}{h},$$

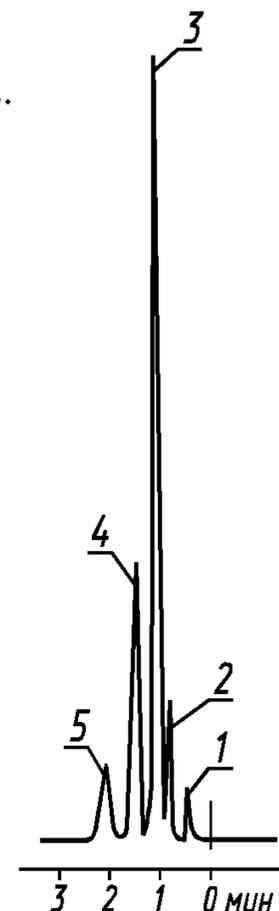
где h — высота меньшего из двух пиков, измеряемая от нулевой линии, мм;

h_{\min} — высота между пиками, измеряемая от нулевой линии, мм.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.3.3. Во избежание инверсии пика водорода при анализе газов с высоким содержанием водорода объем дозирующей петли не должен превышать $0,125-0,200 \text{ см}^3$.

(Измененная редакция, Изм. № 2).



1 — водород; 2 — кислород; 3 — азот; 4 — метан; 5 — окись углерода

Черт. 2

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Определение компонентного состава сухого газа

5.1.1. Качественный состав определяют по относительным объемам удерживания, приведенным в табл. 1, 2. Относительный объем удерживания ($V_{\text{отн}}$) вычисляют по формуле

$$V_{\text{отн}} = \frac{t_{\text{уд.1}}}{t_{\text{уд.2}}},$$

где $t_{\text{уд.1}}$ — время удержания от максимума пика несорбирующегося компонента до максимума пика определяемого компонента, с.

За несорбирующийся компонент принимают воздух для колонки с *n*-гептадеканом и водород для колонки с цеолитами;

$t_{\text{уд.2}}$ — время удержания от максимума пика несорбирующегося компонента до максимума пика вещества сравнения, с.

За вещество сравнения принимают *n*-бутан для колонки с *n*-гептадеканом и метан для колонки с цеолитами.

Порядок выхода и относительные объемы удерживания компонентов на колонке с *n*-гептадеканом
(газ-носитель — гелий)

Компонент	Относительный объем удерживания	Компонент	Относительный объем удерживания
Воздух	0,00	Изобутан	0,69
Метан	0,01	Бутен-1+изобутен+1,3-бутадиен	0,85
Двуокись углерода+этин	0,04	<i>n</i> -Бутан	1,00
Этен	0,06	Бутен-2 (транс)	1,09
Этан	0,10	Бутен-2 (цис)	1,19
Сероводород	0,15	3-метилбутен-1	1,76
Пропен	0,27	Изопентан	2,21
Пропан	0,32	2-метилбутен-1	2,60
		<i>n</i> -Пентан+пентены-2	2,88
		2-метилбутен-2	3,35

Порядок выхода и относительные объемы удерживания компонентов на колонке с цеолитом
(газ-носитель — гелий)

Компонент	Относительный объем удерживания
Водород	0,00
Кислород	0,42
Азот	0,65
Метан	1,00
Окись углерода	1,54

5.1.2 Количественный состав анализируемого газа рассчитывают методом внутренней нормализации. Определяют приведенные площади пиков (S_i) компонентов на обеих хроматограммах по формуле

$$S_i = a_i \cdot h_i k_i \cdot M,$$

где a_i — ширина пика компонента, измеренная с помощью лупы на середине его высоты, мм;

h_i — высота пика компонента, мм;

k_i — массовый коэффициент чувствительности;

M — масштаб регистратора хроматограммы.

Поправочные коэффициенты чувствительности компонентов для детектора по теплопроводности приведены в табл. 3.

При расчете основной является хроматограмма, полученная на колонке с *n*-гептадеканом. Площади пиков компонентов на хроматограмме, полученной на колонке с цеолитом, умножают на коэффициент A , учитывающий различие условий анализа и количества проб на двух колонках.

Допускается определять площадь пиков хроматограмм интегратором.

5.1.1, 5.1.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).

5.1.3. Массовую долю каждого компонента в анализируемом газе (X_i) в процентах вычисляют по формуле

$$X_i = \frac{S_i \cdot 100}{\sum S_i},$$

**Поправочные коэффициенты чувствительности для детектора по теплопроводности
(газ-носитель — гелий)**

Компонент	Коэффициент чувствительности		Компонент	Коэффициент чувствительности	
	массовый	объемный		массовый	объемный
Метан	0,66	2,39	Бутен-2(цис)	0,95	0,98
Двуокись углерода	1,34	1,77	3-метилбутен-1	1,04	0,86
Этин	0,93	2,07	2-метилбутан	1,04	0,84
Этен	0,86	1,78	Пентен-1	1,04	0,86
Этан	0,87	1,68	2-метилбутен-1	1,04	0,86
Сероводород	1,31	2,23	<i>n</i> -Пентан	1,01	0,81
Пропен	0,96	1,32	Пентен-2(транс)	0,99	0,82
Пропан	1,00	1,32	Пентен-2(цис)	1,04	0,86
2-метилпропан	1,04	1,04	2-метилбутен-2	1,04	0,86
Бутен-1+2-метилпропен-1	1,02	1,06	Водород	2,02	58,58
Бутадиен-1,3	0,99	1,06	Кислород	1,18	2,14
<i>n</i> -Бутан	1,00	1,00	Азот	0,98	2,03
Бутен-2(транс)	0,97	1,00	Окись углерода	0,98	2,03

где S_i — приведенная площадь пика определяемого компонента, мм²;

ΣS_i — сумма площадей пиков всех компонентов, рассчитанных по двум хроматограммам, мм².

$$\Sigma S_i = \Sigma S'_i + \Sigma AS''_i,$$

где $\Sigma S'_i$ — сумма площадей пиков на хроматограмме, полученной на колонке с *n*-гептадеканом, мм²;

$\Sigma S''_i$ — сумма площадей пиков на хроматограмме, полученной на колонке с цеолитом, без метана, мм².

Наличие на хроматограмме, полученной на колонке с цеолитом, пика кислорода свидетельствует о попадании в пробу газа атмосферного воздуха. Во избежание ошибки при количественном определении состава газа необходимо ввести поправку к площади пика азота.

В этом случае истинную площадь пика азота (S''_{N_2}) вычисляют по формуле

$$S''_{N_2} = S_{N_2} - 3S_{O_2},$$

где S_{N_2} и S_{O_2} — площади пиков азота и кислорода соответственно на хроматограмме, полученной на колонке с цеолитом, мм².

Площадь пика кислорода при этом исключается из $\Sigma S''_i$. Результат вычисляют до второго десятичного знака. За результат испытания принимают результат одного определения.

При выражении результата в объемных долях расчет проводят аналогичным образом по пп. 5.1.2 и 5.1.3.

Для количественного расчета состава газа может быть применен метод абсолютной градуировки по стандартным смесям.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

6. ТОЧНОСТЬ МЕТОДА

6.1. Сходимость метода

Два результата определений, полученные одним исполнителем, признаются достоверными (с 95 %-ной доверительной вероятностью), если расхождение между ними не превышает значений, указанных в табл. 4.

6.2. Воспроизводимость метода

Два результата испытаний, полученные в двух разных лабораториях, признаются достоверными (с 95 %-ной доверительной вероятностью), если расхождение между ними не превышает значений, указанных в табл. 4.

Т а б л и ц а 4

Массовая доля компонента, %	Сходимость, %	Воспроизводимость, %	Массовая доля компонента, %	Сходимость, %	Воспроизводимость, %
От 0,10 до 0,50	0,05	0,09	От 20,00 до 30,00	1,00	2,10
Св. 0,50 до 1,00	0,10	0,30	Св. 30,00 до 60,00	1,20	2,50
» 1,00 » 5,00	0,30	0,60	» 60,00 » 85,00	0,70	2,40
» 5,00 » 10,00	0,60	1,40	» 85,00 » 95,00	0,40	0,80
» 10,00 » 20,00	0,80	2,00	» 95,00 » 100,00	0,30	0,41

Разд. 6. (Введен дополнительно, Изм. № 2).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ**1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством нефтеперерабатывающей и нефтехимической промышленности СССР****РАЗРАБОТЧИКИ**

Н. В. Захарова, канд. техн. наук; (руководитель темы); **А. Ф. Фаткуллина**, канд. хим. наук;
Г. С. Ахметзянова

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 23.05.79 № 1821**3. ВЗАМЕН ГОСТ 14920—69****4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела
ГОСТ 857—95	1
ГОСТ 9147—80	1
ГОСТ 14921—78	1
ГОСТ 25336—82	1
ГОСТ 25706—83	1

5. Ограничение срока действия снято по протоколу № 4—93 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 4—94)**6. ИЗДАНИЕ с Изменениями № 1, 2, утвержденными в январе 1985 г., декабре 1989 г. (ИУС 4—85, 4—90)**