



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ
СОЮЗА ССР

ПИГМЕНТ ЖЕЛТЫЙ ЖЕЛЕЗООКИСНЫЙ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

ГОСТ 18172—80

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ
Москва

ПИГМЕНТ ЖЕЛТЫЙ ЖЕЛЕЗООКИСНЫЙ

Технические условия

Yellow iron oxide.
SpecificationsГОСТ
18172—80*Взамен
ГОСТ 18172—72

ОКП 23 2292

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 31 января 1980 г. № 494 срок введения установленс 01.01.81**Проверен в 1985 г. Постановлением Госстандарта от 13.11.85 № 3594**
срок действия продлендо 01.01.91**Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт распространяется на желтый железоокисный синтетический неорганический пигмент, представляющий собой моногидрат окиси железа.

Стандарт соответствует международному стандарту ИСО 1248—74, а в части марки Ж-2 — за исключением показателя массовой доли воды.

Показатели технического уровня, установленные настоящим стандартом, предусмотрены для высшей и первой категории качества.

1. МАРКИ И ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Желтый железоокисный пигмент в зависимости от цвета и применения должен выпускаться следующих марок, указанных в табл. 1.

Издание официальное**Перепечатка воспрещена**

* Переиздание (октябрь 1986 г.) с Изменением № 1,
утвержденным в ноябре 1985 г. (ИУС 2—86).

© Издательство стандартов, 1987

Таблица 1

| Марка | Код ОКП | Цвет | Назначение |
|-------|-----------------|----------------------|---|
| Ж-0 | 23 2242 0100 07 | Охристо-желтый | Лакокрасочные материалы для покрытий высокой атмосферостойкости и с высокими декоративными свойствами (класс покрытий I и II по ГОСТ 9.032—74); художественные краски, а также высококачественные изделия кожевенной, бумажной, керамической и резиновой промышленности |
| Ж-1 | 23 2242 0200 04 | Табачно-желтый | Лакокрасочные материалы для покрытий повышенной атмосферостойкости с хорошими декоративными свойствами (класс покрытия II и III по ГОСТ 9.032—74); художественные краски, а также для керамической, кожевенной, бумажной и резиновой промышленности |
| Ж-2 | 23 2242 0300 01 | Темно-охристо-желтый | Лакокрасочные материалы, эксплуатируемые в атмосферных условиях и внутри помещения, а также для строительной промышленности |

1.2. Пигменты должны изготавляться в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

1.3. Образцы цвета и красящей способности утверждаются в установленном порядке.

1.4. По физико-химическим показателям пигмент должен соответствовать требованиям и нормам, указанным в табл. 2.

Таблица 2

| Наименование показателя | Норма для марки | | | Метод испытания |
|-------------------------------------|--|---------------------------|---------------------------|--|
| | Ж-0 | | Ж-1 Ж-2 | |
| | Высшая категория качества | Первая категория качества | Первая категория качества | |
| 1. Цвет а) утвержденных образцов | X = 23,0—30,0 | 19,0—26,0 | 10,0—17,0 | По ГОСТ 16873—78 и п. 4.2 настоящего стандарта |
| | Y = 19,0—26,0 | 17,0—27,0 | 8,0—16,0 | |
| б) испытуемых образцов | Z = 5,0—9,0 | 6,0—8,0 | 4,0—10,0 | |
| | В пределах допусков цвета паст, утвержденных образцов каждой марки | | | |

Продолжение табл. 2

| Наименование показателя | Норма для марки | | | Метод испытания |
|--|---------------------------|---------------------------|---------------------------|---|
| | Ж-0 | Ж-1 Ж-2 | | |
| | Высшая категория качества | Первая категория качества | Первая категория качества | |
| 2. Массовая доля соединений железа в пересчете на Fe ₂ O ₃ , %, не менее | 87 | 86 | 85 84 | По п. 4.3 |
| 3. Массовая доля веществ, растворимых в воде, %, не более | 0,3 | 0,5 | 0,8 | По ГОСТ 21119.2—75 и п. 4.4 настоящего стандарта |
| 4. Массовая доля воды и летучих веществ, %, не более | 0,5 | 1,0 | 1,5 | По ГОСТ 21119.1—75 и п. 4.5 настоящего стандарта |
| 5. pH водной вытяжки | 4,5—7,0 | 4,0—7,0 | 4,0—7,0 | По ГОСТ 21119.3—75 |
| 6 (Измен. № 1). | | | | |
| 7. Маслоемкость, г/100 г пигмента | 30—50 | | 35—60 35—60 | По ГОСТ 21119.8—75 и п. 4.7 настоящего стандарта |
| 8. Укрывистость, г/м ² , не более | 15 | 20 | 20 | По ГОСТ 8784—75 и п. 4.8 настоящего стандарта |
| 9. Относительная красящая способность, %, не менее | 100 | 95 | 95 | По ГОСТ 16872—78 и п. 4.9 настоящего стандарта |
| 10. Остаток после мокрого просеивания на сите с сеткой 0063, %, не более | 0,01 | 0,08 | 0,20 0,30 | По ГОСТ 21119.4—75 и п. 4.10 настоящего стандарта |
| 11. Остаток после сухого просеивания на сите с сеткой 016, %, не более | 0,05 | 0,05 | Не нормируется | По ГОСТ 21119.4—75 и п. 4.11 настоящего стандарта |

Примечание. Марка Ж-0 может быть переведена в марку Ж-1, а марка Ж-1 в Ж-2 при отклонении одного из показателей до нормы низшей марки при условии сохранения цвета лучшей марки, а маслоемкости низшей марки.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

- 2.1. Пигмент пожаро- и взрывобезопасен.
- 2.2. Предельно допустимая концентрация пигмента в воздухе рабочей зоны производственных помещений — 10 мг/м³, класс опасности 4.
- 2.3. При производстве пигмента и в производственных помещениях, в которых используется этот пигмент, необходимо соблюдать «Санитарные правила организации технологических процессов и гигиенические требования к производственному оборудованию» № 554—65, утвержденные Министерством здравоохранения СССР.

3. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

- 3.1. Правила приемки — по ГОСТ 9980.1—86.

Относительную красящую способность и маслоемкость пигмента определяют периодически по требованию потребителя.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

- 3.2. Показатель «остаток после сухого просеивания» по пункту 11 табл. 2 нормируется для пигмента, предназначенного для резиновой промышленности.

4. МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

- 4.1. Отбор проб — по ГОСТ 9980.2—86.

- 4.2. Определение цвета по ГОСТ 16873—78.

4.2.1. Координаты цвета X , Y , Z утвержденных образцов пигмента каждой марки (темный и светлый допуски) определяются в системе x y z (ГОСТ 13088—67) при источнике света С (ГОСТ 7721—76) одним из инструментальных методов по ГОСТ 16873—78, при этом для получения пасты берут 3,00 г пигмента и (3,0—4,0) см³ льняного масла.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.2.2. Цвет пигмента определяют в пасте визуально в полном тоне относительно паст двух утвержденных образцов, при этом для получения пасты берут 0,3—0,4 см³ льняного масла.

4.3. Определение массовой доли железа в пересчете на Fe₂O₃

4.3.1. Реактивы и растворы

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

Кислота сульфосалициловая по ГОСТ 4478—78, ч. д. а., с массовой долей кислоты в растворе, 5%.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79 с массовой долей аммиака 10%.

Натрий уксуснокислый по ГОСТ 199—78, ч. д. а., насыщенный раствор.

Аммоний азотнокислый по ГОСТ 22867—77, ч. д. а., с массовой долей в растворе 2%.

Стандартный раствор Fe с массовой концентрацией 1 мг/см³ готовят по ГОСТ 4212—76.

Этилендиаминетрауксусной кислоты динатриевая соль (трилон Б) по ГОСТ 10652—73, раствор концентрации с ($C_{10}H_{14}O_8N_2Na_2 \cdot 2H_2O$) = 0,05 моль/дм³ (0,05 М); готовят и сохраняют раствор по ГОСТ 10398—76, разд. 3. Допускается приготовление из фиксанала.

Бумага индикаторная универсальная.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Весы лабораторные с погрешностью взвешивания не более 0,0002 г.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.3.2а. Определение массы железа, соответствующей 1 см³ раствора трилона Б

50 см³ стандартного раствора железа помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³ и разбавляют водой до 100 см³ и далее определение проводят по п. 4.3.2.

Массу железа (A) в граммах, соответствующую 1 см³ раствора трилона Б, вычисляют по формуле

$$A = \frac{V_1 \cdot m}{V},$$

где V_1 — объем стандартного раствора железа, взятый для титрования, см³;

V — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³;

m — масса железа в 1 см³ стандартного раствора, г.

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

4.3.2. Проведение испытания

0,1000 г пигмента помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³ и растворяют при нагревании в 30 см³ раствора соляной кислоты. Раствор охлаждают, разбавляют водой до 100 см³ и, добавляя раствор уксуснокислого натрия, доводят pH раствора до 2—3 по универсальной индикаторной бумаге. Приливают 5 см³ раствора сульфосалициловой кислоты, нагревают до 50—70°C и титруют раствором трилона Б до перехода окраски из темно-вишневой в лимонно-желтую.

4.3.3. Обработка результатов

Массовую долю соединения железа в пересчете на Fe₂O₃ (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{V \cdot A \cdot 1,4297}{m} \cdot 100,$$

где V — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³;

A — масса железа, соответствующая 1 см³ раствора трилона Б с концентрацией 0,05 моль/дм³, г;

1,4297 — коэффициент пересчета Fe на Fe₂O₃;

m — масса навески пигmenta, г.

За результат испытания принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,5% ($P^1=0,95$).

4.3.2, 4.3.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).

4.4. Массовую долю веществ, растворимых в воде, определяют по ГОСТ 21119.2—75, методом горячей экстракции или кондуктометрическим.

При этом для получения водной вытяжки берут навеску 10 г и фильтруют через фильтр «синяя лента».

Построение градуировочного графика проводят по раствору сульфата аммония (ГОСТ 3769—78).

4.5. Массовую долю воды и летучих веществ определяют по ГОСТ 21119.1—75, разд. 2, при этом берут навеску пигmenta массой 5 г и высушивают в течение 2 ч.

4.6—4.6.3. (Исключены, Изм. № 1).

4.7. Маслоемкость определяют по ГОСТ 21119.8—75, разд. 1 (с помощью стеклянной палочки).

4.8. Укрывистость определяют по ГОСТ 8784—75, разд. 1, при этом берут 2 г пигmenta, взвешенного с погрешностью не более 0,01 г, и 4—5 г натуральной льняной олифы по ГОСТ 7931—76. Пигмент растирают с натуральной олифой на плите курантом или на механическом растирателе типа МАПП-1.

4.9. Относительную красящую способность определяют по ГОСТ 16872—78, разд. 1 или 2, при этом для получения пасты цветного пигmenta берут 0,603 г пигmenta и 1,12 см³ льняного масла. Для получения испытуемой и контрольной пасты берут 0,600 г пасты цветного пигmenta.

При разногласиях в оценке качества пигmenta испытания проводят по ГОСТ 16872—78, разд. 2, при этом относительную красящую способность определяют по величине Δn_B .

4.10. Остаток после мокрого просеивания определяют по ГОСТ 21119.4—75, разд. 1. Масса навески — 50 г.

4.11. Остаток после сухого просеивания определяют по ГОСТ 21119.4—75, разд. 2. Масса навески — 10 г.

5. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

5.1. Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение пигмента — по ГОСТ 9980.3-86—ГОСТ 9980.5—86. Основной вид тары — мягкие контейнеры и бумажные мешки.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

6. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

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

6.2. Гарантийный срок хранения пигмента — 12 мес со дня изготовления.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

ПРИЛОЖЕНИЕ
Справочное

Массовая доля соединений серы в пересчете на SO_3 , %, не более: для марки Ж-0 — 1,2; для марки Ж-1 — 1,8; для марки Ж-2 — 2,0.

Определение массовой доли соединений серы в пересчете на SO_3 проводят титрометрическим методом

Реактивы, материалы и оборудование

Йод по ГОСТ 4159—79, раствор концентрации с $(\frac{1}{2} \text{J}_2) = 0,01$ моль/дм³ (0,01 н.).

Крахмал растворимый по ГОСТ 10163—76, с массовой долей крахмала в растворе 1%.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, ч., концентрированная.

Кислород газообразный технический и медицинский в баллонах по ГОСТ 5583—78.

Кальций хлористый плавленый по ГОСТ 4460—77.

Меди окись порошкообразная по ГОСТ 16539—79.

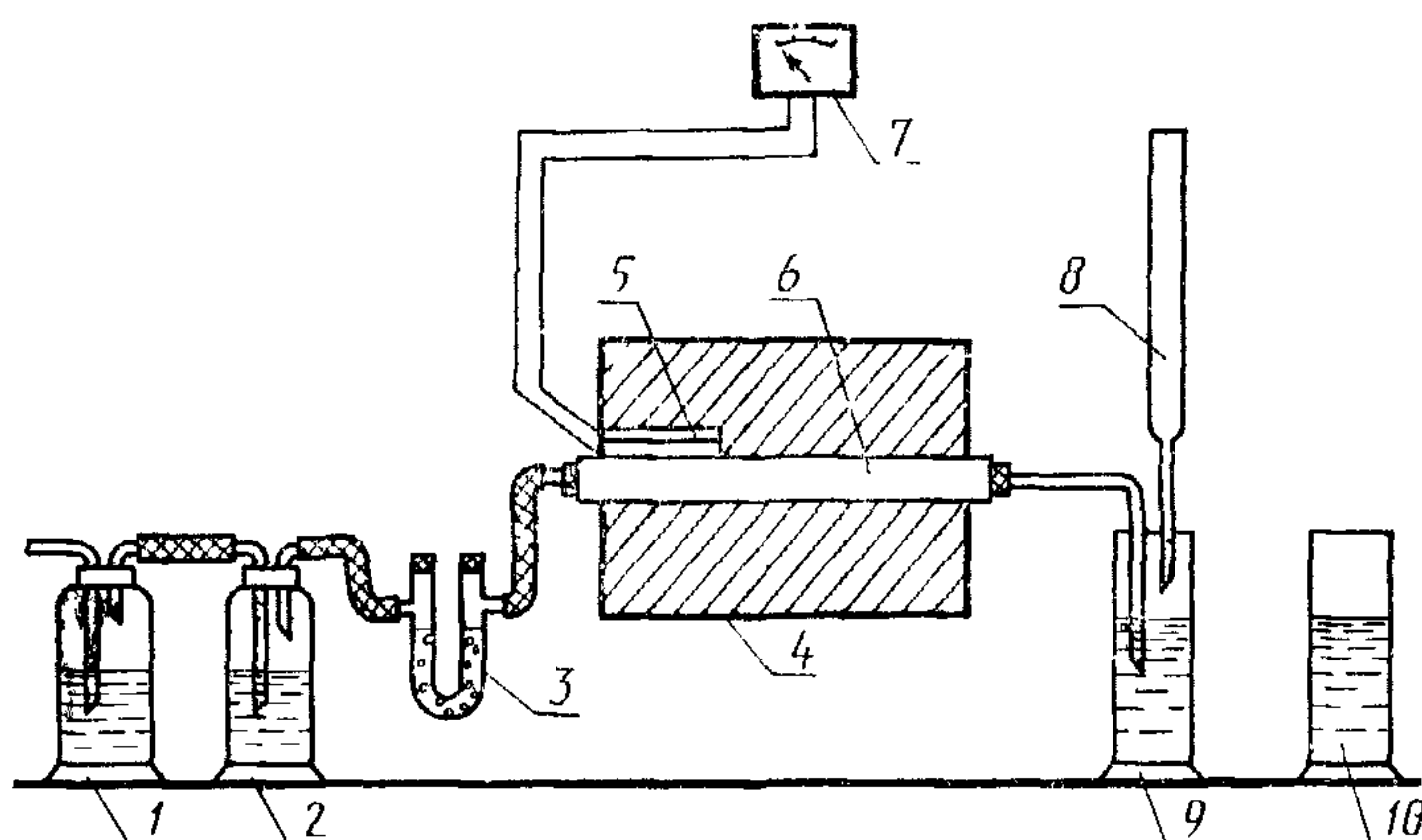
Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Лодочка фарфоровая для сжигания № 3 по ГОСТ 9147—80.

Трубка фарфоровая с внутренним диаметром 20 мм и длиной 700 мм.

Бюretка по ГОСТ 20292—74, 2—2—25—0,1.

Установка для сжигания (см. чертеж).



1—склянка с 30%-ным раствором щелочи; 2—склянка с концентрированной серной кислотой (плотностью — 1,84 г/см³); 3—U-образная трубка с плавленным хлористым кальцием; 4—трубчатая печь; 5—термопара; 6—фарфоровая трубка; 7—милливольтметр; 8—бюretка; 9—поглотительная склянка; 10—контрольный сосуд

Определение массы SO_3 , соответствующей 1 см³ раствора йода молярной концентрации с $(\frac{1}{2} \text{J}_2) = 0,01$ моль/дм³.

(0,5000—0,5099) г стандартного образца концентрата 154-б сжигают в установке и титруют раствором йода в соответствии с п. 4.6.3.

Массу SO_3 (A), соответствующую 1 см³ раствора йода с молярной концентрацией с $(\frac{1}{2} \text{J}_2) = 0,01$ моль/дм³ в граммах, вычисляют по формуле

$$A = \frac{0,31 \cdot m}{V \cdot 100},$$

где V — объем раствора йода с молярной концентрацией с ($\frac{1}{2} J_2$), израсходованный на титрование, см³;

m — масса стандартного образца, г;

0,31 — массовая доля серы в пересчете на SO₃ в стандартном образце № 154-б, %.

Проведение испытания

0,2 г пигмента, высушенного до постоянной массы при 105—110 °С, взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, помещают равномерным слоем в лодочку и сверху насыпают 1,5 г окиси меди, взвешенной с погрешностью не более 0,02 г. Лодочку при помощи стального крючка вдвигают в середину фарфоровой трубы, нагретой до 1250°С. Трубку закрывают резиновой пробкой, соединенной с резиновой трубкой и капилляром. Конец капилляра опускают в поглотительную склянку (или колбу Эrlenmейера), содержащую приблизительно 150 мл дистиллированной воды, 5 мл раствора крахмала и 0,5—0,7 мл раствора йода, прибавляемого из бюретки до получения устойчивой синей окраски раствора. Аналогично готовится контрольный раствор в другой поглотительной склянке.

Через установку пропускают кислород со скоростью 5—10 пузырьков в секунду и титруют обесцвечивающийся раствор в поглотительной склянке раствором йода до получения устойчивой синей окраски, не изменяющейся в течение 3 мин. Эта окраска должна совпадать с окраской контрольного раствора.

Обработка результатов

Массовую долю соединений серы в пересчете на SO₃ (X_2) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{V \cdot A \cdot 100}{m},$$

где V — объем раствора йода с молярной концентрацией с ($\frac{1}{2} J_2$) = 0,01 моль/дм³, израсходованный на титрование, см³;

A — масса SO₃, соответствующая 1 см³ раствора йода с молярной концентрацией с ($\frac{1}{2} J_2$) = 0,01 моль/дм³, г;

m — масса навески пигмента, г.

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

(Введено дополнительно, Изм. № 1).

Редактор *Л. Д. Курочкина*
Технический редактор *Э. В. Митяй*
Корректор *М. М. Герасименко*

Сдано в наб. 17.12.86 Подп. в печ. 20.02 87 0,75 усл. п. л. 0,75 усл. кр.-отт. 0,44 уч.-изд. л.
Тираж 10 000 Цена 3 коп.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123840, Москва, ГСП,
Новопресненский пер., д. 3.
Вильнюсская типография Издательства стандартов, ул. Миндауго, 12/14. Зак. 440.

Изменение № 2 ГОСТ 18172—80 Пигмент желтый железоокисный. Технические условия

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 26.12.89 № 4125

Дата введения 01.07.90

Заменить код: ОКП 23 2292 на ОКП 23 2242.

Вводная часть. Второй, третий абзацы исключить.

Пункт 1.1. Таблица 1. Графы «Цвет», «Код ОКП» исключить.

Пункт 1.4. Таблица 2. Головку и пункты 1, 5, 6 изложить в новой редакции:

| Наименование показателя | Норма для марки | | | Метод испытания | |
|---|------------------------------|------------------------------|------------------|--|--|
| | Ж-0 | Ж 1 | Ж-2 | | |
| | Высший сорт ОКП 23 2242 0102 | Первый сорт ОКП 23 2242 0103 | ОКП 23 2242 0200 | ОКП 23 2242 0300 | |
| 1. Цвет: а) инструментальный метод определения — полное цветовое различие ΔE , не более б) визуальный метод определения | 6 | 6 | 6 | 6 В пределах допусков цвета паст утвержденных образцов каждой марки | По ГОСТ 16873—78 и п. 4.2 настоящего стандарта |
| 5. pH водной суспензии | 4,5—7,0 | 4,0—7,0 | 4,0—7,0 | | По ГОСТ 21119.3—75 |
| 6. Диспергируемость за 30 мин, мкм, не более | 15 | 20 | 25 | 25 | По п. 4.6 |

графа «Наименование показателя». Пункт 4. Исключить слова: «воды и »; примечание дополнить словами: «Норма по показателю «диспергируемость» не является браковочной до 01.01.93. Определение обязательно с 01.01.91».

Пункты 4.2, 4.2.1, 4.2.2 изложить в новой редакции:

«4.2. Определение цвета

4.2.1. Инструментальный метод

Полное цветовое различие ΔE определяют в пасте по ГОСТ 16873—78 на приборах типа «Радуга», «Спектротон» или «Пульсар» при геометрии измерения диф/8° с учетом зеркальной составляющей, при этом для получения пасты берут 3,00 г пигmenta и 3,0—4,0 см³ льняного масла.

В качестве образца сравнения используют пасты образцов цвета желтого железоокисного пигmenta каждой марки, светлый допуск, утвержденные в установленном порядке. Допускается в качестве образца сравнения использовать пасту образца цвета желтого железоокисного пигmenta, согласованного с конкретным погребителем.

За результат испытаний принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 1,5. Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа $\pm 1,5$ при доверительной вероятности 0,95. Окончательный результат округляют до целого числа.

4.2.2. Визуальный метод

(Продолжение см. с. 200)

(Продолжение изменения к ГОСТ 18172—80)

При визуальной оценке цвет пигмента определяют в пасте в полном тоне по ГОСТ 16873—78 относительно паст двух утвержденных образцов каждой марки, при этом для получения пасты берут 0,3—0,4 см³ льняного масла.

При разногласиях определение проводят инструментальным методом».

Пункт 4.3.1. Последний абзац изложить в новой редакции: «Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—88 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г или весы аналогичного типа».

Пункт 4.3.2. Первый абзац после слов «0,1000 г пигмента» дополнить словами: «высушенного при (105±5) °С в течение 2 ч».

Пункт 4.5. Исключить слова: «воды и».

Раздел 4 дополнить пунктами — 4.6а—4.6а.2 (перед п. 4.7):

«4.6а. Определение диспергируемости

4.6а.1. Аппаратура, реактивы

Мельница лабораторная бисерная с частотой вращения вала мешалки (3000±250) мин⁻¹.

Стакан металлический вместимостью 250 см³.

Шарики стеклянные для диспергирования в бисерных мельницах диаметром (1,7±0,3) мм, стойкостью к абразивному износу не менее 93 %.

Палочка стеклянная.

Гриндометр (прибор «Клин»).

Весы лабораторные по ГОСТ 24104—88 3-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 1000 г.

Уайт-спирит (нефрас-С4—155/200) по ГОСТ 3134—78.

Лак ПФ-064Н, ПФ-060Н вязкостью 60—80 с по вискозиметру типа ВЗ-246 по ГОСТ 9070—75 с диаметром сопла 4 мм, разбавленный уайт-спиритом до масовой доли нелетучих веществ 30 %, определенных по ГОСТ 17537—72.

4.6а.2. Проведение испытания

В стакан бисерной мельницы помещают 80 см³ стеклянных шариков и 65,0 г лака. Вращая стакан, смачивают шарики лаком, затем добавляют 37,0 г пигмента. Содержимое стакана тщательно перемешивают стеклянной палочкой, подставляют стакан под мешалку бисерной мельницы, закрепляют в держателе, закрывают крышкой и включают бисерную мельницу. Желтый железоокисный пигмент диспергируют в течение 30 мин.

Сразу же после выключения бисерной мельницы стакан снимают с мешалки. Степень перетира определяют по ГОСТ 6589—74. Отбор пробы — с помощью стеклянной палочки».

Пункт 4.10 дополнить словами: «Допускается использовать металлические сита диаметром 100 мм».

Раздел 5 дополнить пунктом — 5.2: «5.2. Маркировка транспортной тары — по ГОСТ 14192—77 с нанесением манипуляционного знака «Боится сырости», с указанием знака опасности по ГОСТ 19433—88 (класс 9, подкласс 9.2, классификационный шифр 922)».

(ИУС № 4 1990 г.)