



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ
СОЮЗА ССР

**ПОЛИЭФИРЫ ПРОСТЫЕ И СЛОЖНЫЕ
ДЛЯ ПОЛИУРЕТАНОВ**

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ КИСЛОТНОГО ЧИСЛА

ГОСТ 25210-82

Издание официальное

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ
Москва**

**РАЗРАБОТАН Министерством химической промышленности
ИСПОЛНИТЕЛИ**

Н. В. Кия—оглу, П. И. Селиверстов, Б. М. Булыгин, Л. Н. Швецова

ВНЕСЕН Министерством химической промышленности

Зам. министра Е. Ф. Власкин

УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государствен-
ного комитета СССР по стандартам от 8 апреля 1982 г. № 1472

Л. ХИМИЧЕСКИЕ ПРОДУКТЫ И РЕЗИНОАСБЕСТОВЫЕ ИЗДЕЛИЯ

Группа Л29

ГОСТ 25210—82 Полиэфиры простые и сложные для полиуретанов. Метод определения кислотного числа

В каком месте	Напечатано	Должно быть
Раздел 2. Последний абзац	Фенолфталеин (индикатор) по ГОСТ 5850—72, спиртовой раствор, приготовленный по ГОСТ 4919.1—77, п. а. или тимоловый синий 0,1 %-ный раствор в 50 %-ном этиловом спирте.	Фенолфталеин (индикатор), спиртовой раствор, приготовленный по ГОСТ 4919.1—77, п. а. или тимоловый синий 0,1 %-ный раствор в 50 %-ном этиловом спирте.
Пункт 3.2.1. Третий абзац	Высоковязкие полиэфиры для лучшего растворения подогревают до 50—70 °C и полученный раствор охлаждают до комнатной температуры.	Высоковязкие полиэфиры для лучшего растворения подогревают до 50—70 °C, растворяют в ацетоне и полученный раствор охлаждают до комнатной температуры.
Пункт 3.2.1. Четвертый абзац	В раствор добавляют 3—4 капли фенолфталеина и титруют 0,1 н. (моль/дм ³) раствором гидроокиси калия до появления розовой окраски, сохраняющейся в течение 30 с.	В раствор добавляют 3—4 капли индикатора фенолфталеина или тимолового синего и титруют 0,1 н. (моль/дм ³) раствором гидроокиси калия до появления розовой окраски фенолфталеина или синей окраски тимолового синего, сохраняющихся в течение 30 с.

(ИУС № 9 1991 г.)

**ПОЛИЭФИРЫ ПРОСТЫЕ И СЛОЖНЫЕ
ДЛЯ ПОЛИУРЕТАНОВ**

Метод определения кислотного числа

Polyethers and polyesters for polyurethanes
Method of acid value determinations

**ГОСТ
25210—82**

(СТ СЭВ 2977—81)

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 8 апреля 1982 г. № 1472 срок действия установлен

с 01.01. 1983 г.
до 01.01. 1990 г.

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на простые и сложные полиэфиры для полиуретанов и устанавливает метод определения кислотного числа.

Сущность метода заключается в нейтрализации примесей кислотного характера полиэфира раствором гидроокиси калия. Для темноокрашенных полиэфиров применяется потенциометрическое титрование.

Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 2977—81.

1. ОТБОР ПРОБ

1.1. Отбор и подготовку проб производят по нормативно-технической документации на соответствующий вид продукции.

2. АППАРАТУРА И РЕАКТИВЫ

Мешалка магнитная.

Колба Кн-КШ-100—29/32ТС ГОСТ 10394—72.

Цилиндр 1—50 или 2—50 ГОСТ 1770—74.

Бюretka 7—2—10 ГОСТ 20292—74.

Стаканы НН-50ТС, НН-100ТС ГОСТ 10394—72.

pH-метр с погрешностью измерения не более 0,05 pH, с комплектом стеклянного и хлорсеребряного электродов.

Спирт этиловый ректификированный технический по ГОСТ 18300—72, высший сорт.

Аргон по ГОСТ 10157—79 или азот по ГОСТ 9293—74, с массовой долей двуокиси углерода не более 0,005 %.

Калия гидроокись по ГОСТ 24363—80, ч. д. а., 0,01 н. (моль/дм³) и 0,1 н. (моль/дм³) раствор в этиловом спирте. Концентрация раствора контролируется один раз в две недели.

Нильский синий Б (индикатор), 0,1%-ный раствор в 80%-ном этиловом спирте.

Ацетон по ГОСТ 2603—79, ч. д. а., с добавлением воды до 2%.

Фенолфталеин (индикатор) по ГОСТ 5850—72, спиртовой раствор, приготовленный по ГОСТ 4919.1—77, п. а.).

3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. Анализ простых полиэфиров

Пробу полиэфира взвешивают в конической колбе с погрешностью не более 0,001 г и растворяют в соответствующем объеме этилового спирта.

Массу навески полиэфира и объем этилового спирта в зависимости от величины ожидаемого кислотного числа выбирают по табл. 1.

Таблица 1

Кислотное число, мг КОН/г	Масса навески полиэфира, г	Объем этилового спирта, см ³
До 0,05	Св. 4,0 до 8,0	50
Св. 0,05 : 0,10	: 2,0 : 4,0	25
: 0,10 : 0,20	: 1,0 : 2,0	25
: 0,20	: 0,5 : 1,0	25

В раствор добавляют 5—6 капель нильского синего Б. Колбу устанавливают на магнитную мешалку и подводят к поверхности раствора струю аргона (азота) так, чтобы выходящий газ образовывал на поверхности жидкости углубление без брызг. Включают перемешивание и через 2—3 мин. титруют 0,01 н. (моль/дм³) раствором гидроокиси калия до перехода окраски от голубой в розово-фиолетовую.

Одновременно проводят контрольный опыт в тех же условиях.

3.2. Анализ сложных полиэфиров

3.2.1. Для визуального титрования пробу полиэфира взвешивают в конической колбе с погрешностью не более 0,001 г и растворяют в соответствующем объеме ацетона.

Массу навески полиэфира и объем ацетона в зависимости от величины ожидаемого кислотного числа выбирают по табл. 2.

Таблица 2

Кислотное число, мг КОН /г	Масса навески полиэфира, г	Объем ацетона, см ³
До 0,5	Св. 7,0 до 10,0	50
Св. 0,5 : 1,0	: 5,0 : 7,0	50
: 1,0 : 2,0	: 2,0 : 5,0	50
: 2,0 : 5,0	: 1,0 : 2,0	25
: 5,0 : 10,0	: 0,5 : 1,0	25
: 10,0	: 0,3 : 0,5	25

Высоковязкие полиэфиры для лучшего растворения подогревают до 50—70°C и полученный раствор охлаждают до комнатной температуры.

В раствор добавляют 3—4 капли фенолфталеина и титруют 0,1 н. (моль/дм³) раствором гидроокиси калия до появления розовой окраски, сохраняющейся в течение 30 с.

Одновременно проводят контрольный опыт в тех же условиях.

3.2.2. Для потенциометрического титрования навеску полиэфира взвешивают в стакане с погрешностью не более 0,001 г и растворяют в соответствующем объеме ацетона (см. табл. 2). Стакан устанавливают на магнитную мешалку, погружают в раствор электроды pH-метра и титруют 0,1 н. (моль/дм³) раствором гидроокиси калия порциями по 0,1—0,2 см³, записывая каждый раз показание прибора. Титрование заканчивают при pH 9,5—10,0 (по шкале pH) или 700—800 мВ (по шкале милливольт).

По результатам титрования строят график в координатах pH (мВ) — объем титранта (см³). За точку эквивалентности принимают расход раствора гидроокиси калия, соответствующий перегибу на кривой титрования (в случае нескольких перегибов — последнему из них).

Одновременно проводят контрольный опыт в тех же условиях.

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Кислотное число (X) в мг КОН на грамм полиэфира вычисляют по формуле

$$X = \frac{(V_1 - V_2) \cdot c \cdot 56,1}{m},$$

где V_1 — объем раствора гидроокиси калия, израсходованный на титрование анализируемого полиэфира, см³;

V_2 — объем раствора гидроокиси калия, израсходованный на титрование в контрольном опыте, см³;

c — фактическая молярная концентрация эквивалента (фактическая нормальность) раствора гидроокиси калия, моль/дм³;

56,1 — эквивалентная масса гидроокиси калия, г/моль;
 m — масса навески полиэфира, г.

4.2. За результат анализа принимают среднее арифметическое значение двух параллельных определений. Результат записывают с точностью до:

0,001 при кислотном числе до 0,1 мг КОН/г и 0,01 при кислотном числе свыше 0,1 мг КОН/г — для простых полиэфиров;

0,01 при кислотном числе до 1,0 мг КОН/г и 0,1 при кислотном числе свыше 1,0 мг КОН/г — для сложных полиэфиров.

Допускаемые расхождения между результатами параллельных определений в зависимости от кислотного числа не должны превышать значений, указанных в табл. 3.

Таблица 3

Простые полиэфиры		Сложные полиэфиры	
Кислотное число, мг КОН/г	Допускаемое расхождение, мг КОН/г	Кислотное число, мг КОН/г	Допускаемое расхождение, мг КОН/г
До 0,05	0,006	До 1	0,07
Св. 0,05 . 0,10	0,013	Св. 1 . 2	0,10
. 0,10 . 0,20	0,030	. 2 . 5	0,20
. 0,20	0,060	. 5	0,40

Редактор А. С. Пшеничная

Технический редактор Г. А. Макарова

Корректор А. Г. Старостин

Сдано в наб. 26.04.82 Подп. в печ. 14.05.82 0,375 п. л. 0,26 уч.-изд. л. Тир. 12000 Цена 3 коп.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123557, Москва, Новопресненский пер., 3
 Тип. «Московский печатник». Москва, Лялин пер., 6. Зак. 538