

**МАСЛА НЕФТЯНЫЕ**

**МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ВРЕМЕНИ  
ДЕЭМУЛЬСАЦИИ**

Издание официальное

## МАСЛА НЕФТЯНЫЕ

## Метод определения времени деэмульсации

Mineral oils. Method for  
determination of demulsification timeГОСТ  
12068—66

ОКСТУ 0209

Дата введения 01.10.66

Настоящий стандарт устанавливает метод определения времени деэмульсации нефтяных масел, в течение которого масло отделяется от воды после эмульгирования в условиях испытания.

Стандарт полностью соответствует стандарту СЭВ 801—77.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

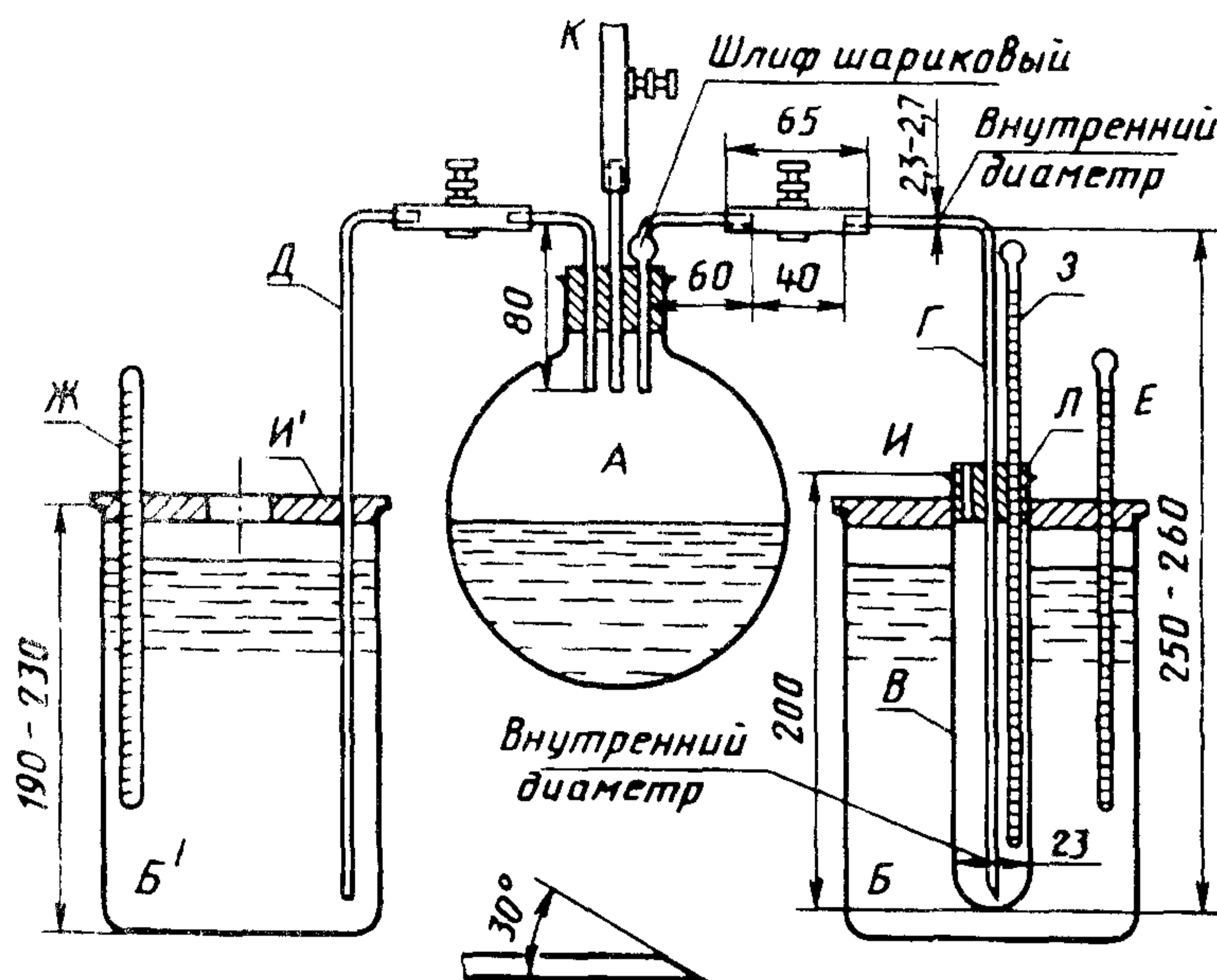
## 1. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

1.1. Аппарат для определения времени деэмульсации (черт. 1), состоящий из пробирки для эмульгирования масла (*В*), парообразователя (*А*) и двух водяных бань (*Б* и *Б'*).

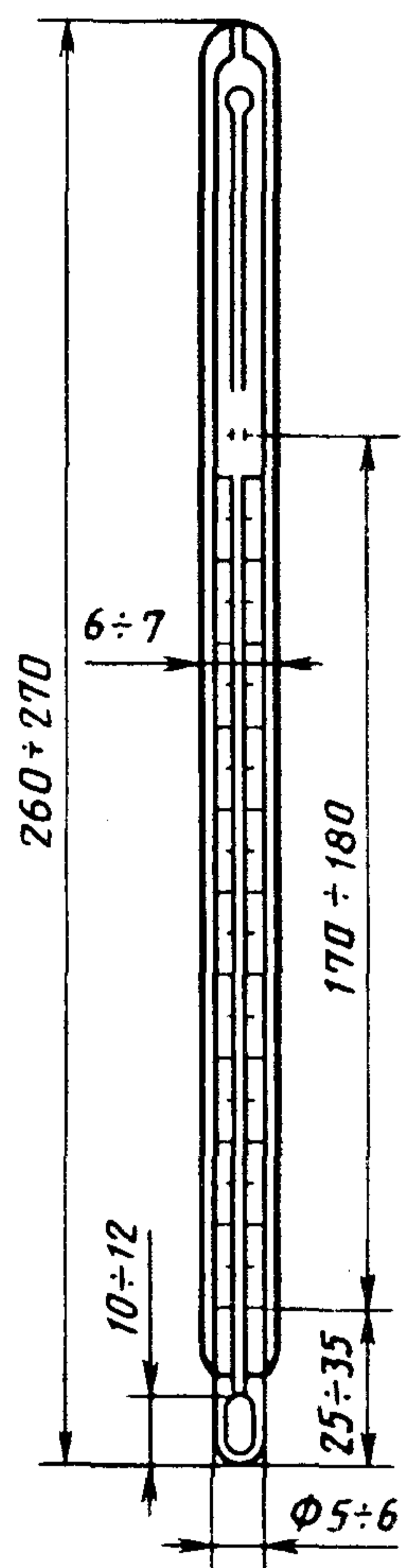
Пробирка для эмульгирования масла (*В*) из термостойкого стекла высотой 200 мм и внутренним диаметром  $(23 \pm 1)$  мм, с градуировкой от 10 до 60 см<sup>3</sup> (цена деления 1 см<sup>3</sup>), имеющая круговые метки через каждые 5 см<sup>3</sup>. Расстояние от метки 10 см<sup>3</sup> до метки 50 см<sup>3</sup> должно быть  $(98 \pm 5)$  мм. Пробирка закрывается корковой пробкой (*Л*) с тремя отверстиями: для термометра (*З*), для трубки (*Г*), подающей пар в пробирку с отверстием, для отвода избытка пара.

Водяные бани представляют собой стеклянные стаканы высотой 200 мм, вместимостью от 3,0 до 3,5 дм<sup>3</sup>. Бани закрываются металлическими или деревянными крышками (*И* и *И'*) с отверстиями для пробирки (*В*), термометров (*Е* и *Ж*) и трубки (*Д*), подающей пар (в случае нагрева воды паром, поступающим из парообразователя).

В качестве парообразователя (*А*) применяют колбу с широким и коротким горлом из термостойкого стекла или металлическую, вместимостью не менее 1 дм<sup>3</sup>. Колба закрывается пробкой с отверстиями для стеклянных трубок: трубки (*К*) для вывода из колбы избыточного пара, снабженной резиновой трубкой с зажимом, трубки (*Г*) для подачи пара в пробирку для эмульгирования и трубки (*Д*) для подачи пара в водяную баню (*Б'*).



Черт. 1



Черт. 2

Паропровод для подачи пара в пробирку для эмульгирования представляет собой изогнутую под прямым углом стеклянную трубку, соединенную при помощи резиновой трубки с зажимом с изогнутой также под прямым углом тонкостенной стеклянной трубкой (Л), проходящей через середину пробирки (В). Нижний конец трубки (Л), срезанный под углом 30°, должен касаться дна пробирки.

Термометры ртутные Е, Ж, З с диапазоном измерений шкалы от 0 до 105 °С или от 0 до 100 °С, ценой деления 1 °С (примерный тип термометра приведен на черт. 2).

Допускается применять термометры с диапазоном измерений шкалы от 0 до 100 °С, ценой деления 1 °С по ГОСТ 28498 (для измерения температуры в водяных банях) и термометры типа ТН-5 по ГОСТ 400 (для измерения температуры в пробирке для эмульгирования).

Секундомер с градуировкой 0,2 с.

Плитка электрическая с реостатом или любой другой нагревательный прибор.

Пемза гранулированная или стеклянные капилляры.

Хромовая смесь.

Дистиллированная вода.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300.

Нефрас С2—80/120, С3—80/120 по НТД или нефрас С-50/170. Ацетон по ГОСТ 2603.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2, 3).

## 2. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

2.1. Пробирку и трубку для подачи пара промывают бензином, ацетоном или спиртом, затем водопроводной водой и хромовой смесью, далее водопроводной водой до полного удаления кислоты, затем дистиллированной водой и сушат при температуре от 105 до 110 °С.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.2. В парообразователь кладут несколько кусочков пемзы или стеклянные капилляры и наливают до половины объема дистиллированную воду. Затем парообразователь закрывают пробкой с паровыводящими трубками и при открытом зажиме на трубке для подачи пара в пробирку для эмульгирования нагревают воду до кипения.

Пар следует пропускать через трубку не менее 5 мин (для получения сухого пара).

2.3. В водяную баню наливают от 2,8 до 3,0 дм<sup>3</sup> воды, имеющей температуру 20—25 °С.

Во вторую водяную баню наливают также от 2,8 до 3,0 дм<sup>3</sup> воды и при помощи пара из парообразователя или любым другим способом доводят температуру воды до 93—95 °С и поддерживают ее во время испытания.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.4. В пробирку для эмульгирования наливают 20 см<sup>3</sup> испытуемого масла, имеющего температуру (20 ± 2) °С, и закрывают пробирку пробкой, в которую вставлен термометр так, чтобы нижний конец его находился на расстоянии 20—25 мм от дна пробирки.

2.5. Перед началом определения следует защищать испытуемое масло от воздействия света. В ходе испытания необходимо обеспечить отсутствие следов загрязнений в масле.

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

## 3. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

3.1. В пробирку для эмульгирования с испытуемым маслом опускают стеклянную трубку, подающую сухой пар. Для этого ее быстро отсоединяют от резиновой трубки, вставляют в отверстие пробки, закрывающей пробирку, и так же быстро снова соединяют с резиновой трубкой.

3.2. Подачу пара для образования в пробирке водо-масляной эмульсии регулируют при помощи зажимов на резиновых трубках так, чтобы за 45—75 с температура масла повысилась до 88—90 °С и

за 4—5 мин образовалось  $(40 \pm 3)$  см<sup>3</sup> эмульсии. Учитывая увеличение уровня жидкости в пробирке за счет погружения в нее термометра и стеклянной трубки, подачу пара прекращают, когда уровень эмульсии в пробирке достигнет метки 52—55 см<sup>3</sup>. Если уровень эмульсии 52—55 см<sup>3</sup> будет достигнут меньше чем за 4 мин, испытание повторяют и при этом тщательно следят за тем, чтобы пар был сухим.

3.3. Одновременно с прекращением подачи пара включают секундомер, быстро отсоединяют стеклянную паропроводящую трубку от резиновой, вынимают из пробирки для эмульгирования пробку и переносят пробирку в баню с горячей водой.

3.4. Через каждые 30 с измеряют количество выделившегося масла. Отсчеты производят не более 20 мин для выделения в пробирке 20 см<sup>3</sup> масла.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

#### 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. За время деэмульсации масла принимают время в секундах, в течение которого из эмульсии выделится 20 см<sup>3</sup> масла.

Наличие мути в воде или масле во внимание не принимается. Если по истечении 180 с слой масла не отделится от воды четкой линией, то содержимое пробирки слегка перемешивают чистой стеклянной палочкой в течение 2 с.

Если же слой масла (более или менее прозрачного) и воды разделяется недостаточно четко, то за линию раздела масла и воды принимается ближайшее деление (с точностью до 0,5 см<sup>3</sup>) над масляными пузырьками.

Если при деэмульсации образуется три слоя: в верхнем — чистое или мутное масло, в среднем — молочная, неразделяющаяся эмульсация и в нижнем — вода, то учитывается только верхний слой масла.

*Примечание.* При определении времени деэмульсации турбинных масел, предназначенных для экспорта в страны — члены СЭВ, при недостаточно четком разделении слоев масла и воды за линию раздела масла и воды принимается ближайшее деление (с точностью до 0,5 см<sup>3</sup>) по середине слоя эмульсии.

4.2. Если в течение 20 мин из эмульсии не выделится 20 см<sup>3</sup> масла, время деэмульсации принимается более 1200 с.

4.1, 4.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

4.3. За результат испытаний принимается среднее арифметическое двух параллельных определений.

Расхождения между параллельными определениями не должны превышать 30 с.

*ПРИЛОЖЕНИЕ* . (Исключено, Изм. № 2).

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

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

### РАЗРАБОТЧИКИ

В. М. Школьников, канд. техн. наук; В.В. Булатников, канд. техн. наук; В.Б. Крылов, канд. техн. наук; Е.Е. Довгополый, канд. техн. наук; Л.А. Садовникова, канд. техн. наук; Е.К. Козлова, канд. техн. наук; Н.М. Королева

2. **УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ** Государственным комитетом стандартов, мер и измерительных приборов при Совете Министров СССР от 01.06.66

3. Стандарт полностью соответствует стандарту СЭВ 801—77

4. **ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ**

5. **ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ГОСТ 400—80	1.1
ГОСТ 2603—79	1.1
ГОСТ 8505—80	1.1
ГОСТ 18300—87	1.1
ГОСТ 28498—90	1.1

6. Ограничение срока действия снято по протоколу № 2—92 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 2—93)

7. **ПЕРЕИЗДАНИЕ** (март 1999 г.) с Изменениями 1, 2, 3, утвержденными в августе 1978 г., декабре 1986 г. и июне 1989 г. (ИУС 8—78, 3—87, 10—89)

Редактор *Р.С. Федорова*  
Технический редактор *Н.С. Гришанова*  
Корректор *Н.Л. Шнайдер*  
Компьютерная верстка *А.Н. Золотаревой*

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 28.01.99. Подписано в печать 23.02.99. Усл.печл. 0,93. Уч.-издл. 0,50.  
Тираж 158 экз. С 2051. Зак. 146.

---

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14  
Набрано в Издательстве на ПЭВМ  
Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. "Московский печатник", Москва, Лялин пер., 6  
Плр № 080102