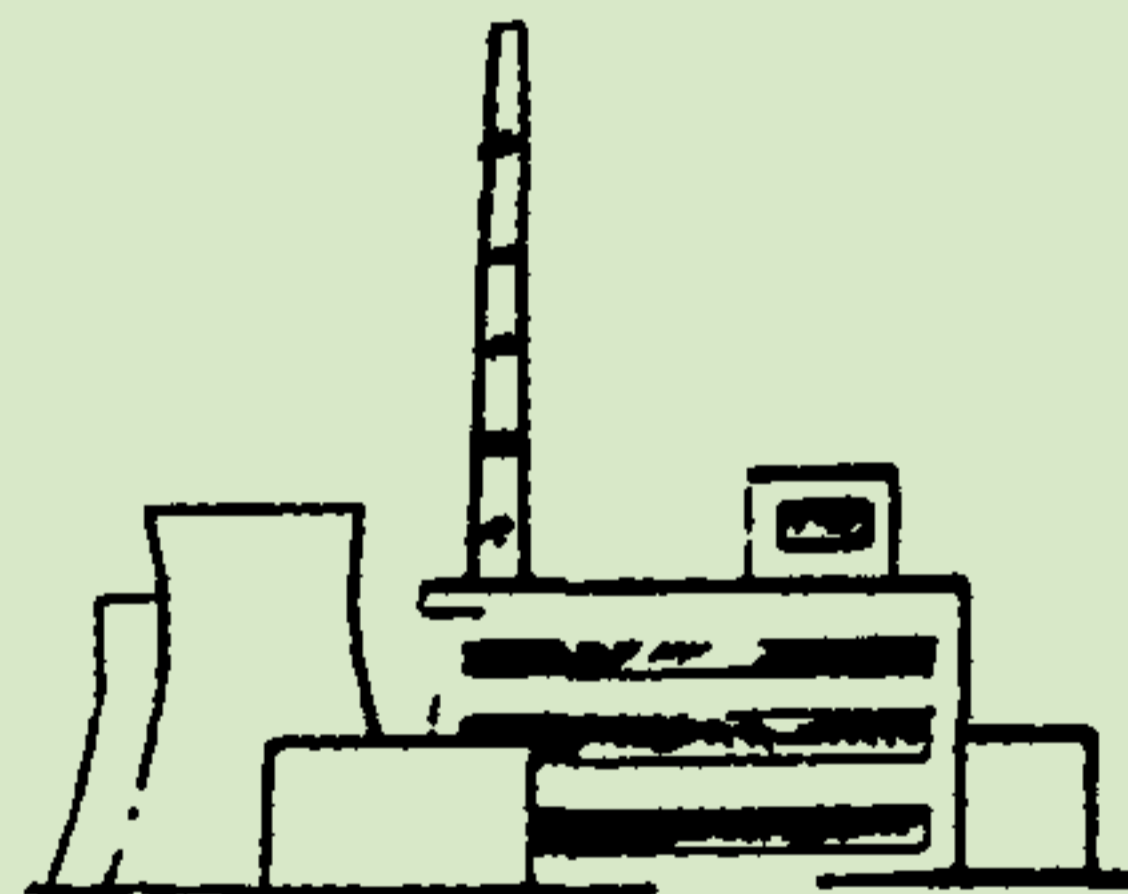


**РОССИЙСКОЕ АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО  
ЭНЕРГЕТИКИ И ЭЛЕКТРИФИКАЦИИ  
«ЕЭС РОССИИ»**

**Департамент научно-технической политики и развития**

**МАСЛА НЕФТЯНЫЕ  
И ОГНЕСТОЙКИЕ  
ТУРБИННЫЕ  
МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО  
ОПРЕДЕЛЕНИЯ  
АНТИКОРРОЗИОННЫХ  
СВОЙСТВ**



**РД 153-34.1-43.204—2001**

**АООТ «ВТИ»  
Москва 2002**

РОССИЙСКОЕ АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО  
ЭНЕРГЕТИКИ И ЭЛЕКТРИФИКАЦИИ  
«ЕЭС РОССИИ»

---

Департамент научно-технической политики и развития

МАСЛА НЕФТЯНЫЕ  
И ОГНЕСТОЙКИЕ  
ТУРБИННЫЕ  
МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО  
ОПРЕДЕЛЕНИЯ  
АНТИКОРРОЗИОННЫХ  
СВОЙСТВ

**РД 153-34.1-43.204-2001**

АООТ «ВТИ»  
Москва 2002

**Разработано Акционерным обществом открытого типа «Всероссийский теплотехнический научно-исследовательский институт» (АООТ «ВТИ»)**

**Исполнители Т.Н. КУЛИКОВСКАЯ, Н.М. ПЕРВУШИНА,  
М.Е. ПОСТНИКОВА**

**Утверждено Департаментом научно-технической политики и развития РАО «ЕЭС России» 29.06.2001**

**Первый заместитель  
начальника**

**А.П. ЛИВИНСКИЙ**

**Срок первой проверки РД – 2007 г.  
Периодичность проверки – один раз в 5 лет.**

**Документ прошел метрологическую экспертизу.  
(Аттестат аккредитации МС АООТ «ВТИ» № 01.00038-97 от 15.12.97 г.)**

**Ключевые слова:** энергетика, тепловые электростанции, нефтяные турбинные масла, огнестойкие турбинные масла, антикоррозионные свойства, обводнение, анализ

УДК 621.892.098:620.193

**МАСЛА НЕФТЯНЫЕ  
И ОГНЕСТОЙКИЕ  
ТУРБИННЫЕ**

**МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО  
ОПРЕДЕЛЕНИЯ АНТИКОРРОЗИОННЫХ  
СВОЙСТВ**

**РД 153-34.1-43.204-2001**

**Взамен РД 34.43.201-94**

*Срок действия с 2002-01-01  
до 2012-01-01*

Настоящий руководящий документ распространяется на нефтяные и огнестойкие турбинные масла, работающие в маслосистемах турбоагрегатов тепловых электростанций, и устанавливает метод количественного определения антикоррозионных свойств масел.

Положения настоящего руководящего документа подлежат применению всеми предприятиями и объединениями предприятий, в том числе союзами, ассоциациями, концернами, акционерными обществами, межотраслевыми, региональными и другими объединениями, имеющими в своем составе (структуре) тепловые электростанции, независимо от форм собственности и подчинения.

Настоящий документ предназначен для применения в химслужбах АО-энерго и химлабораториях тепловых электростанций.

**Издание официальное**

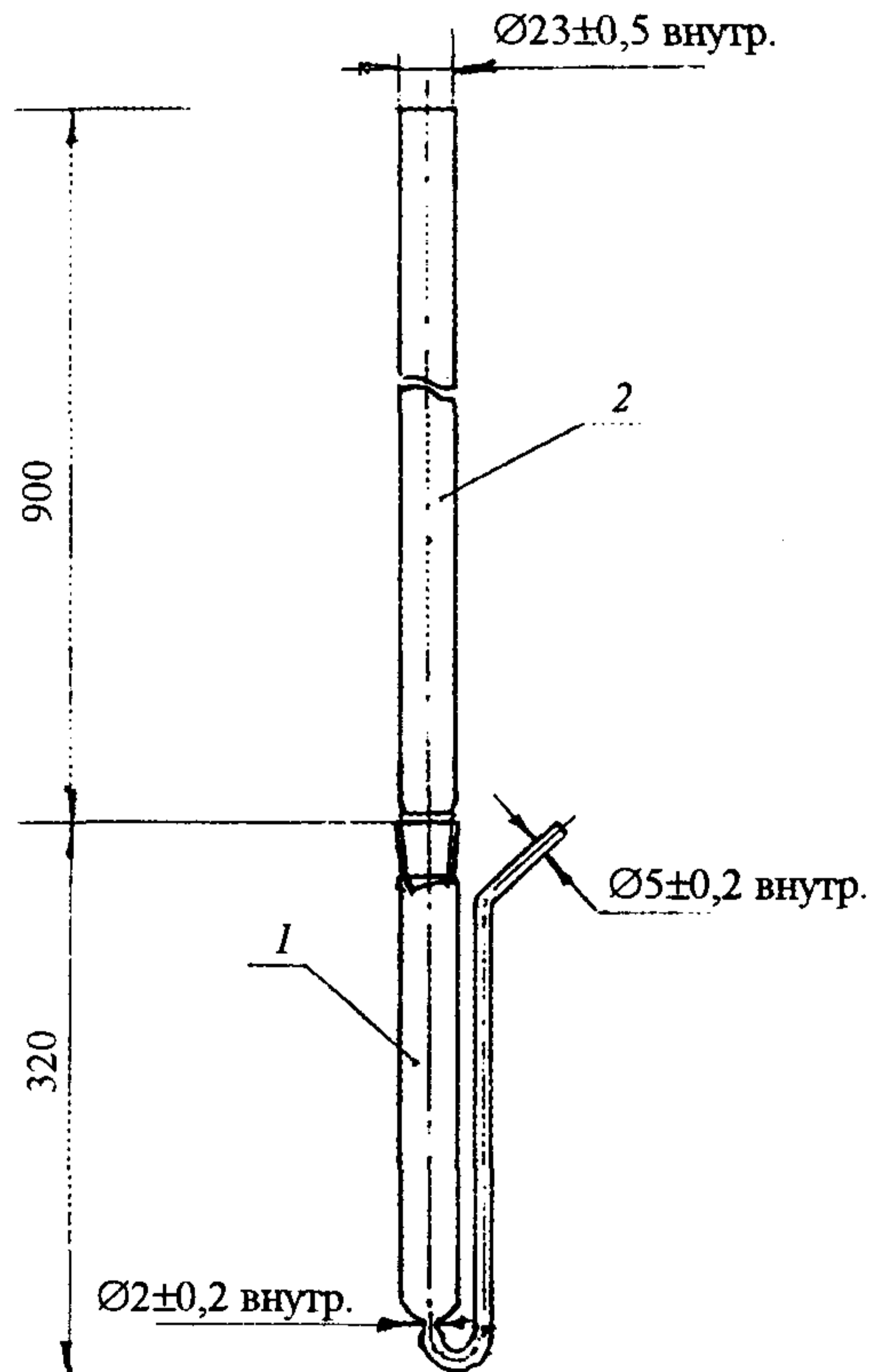
**Настоящий руководящий документ не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен без разрешения РАО «ЕЭС России» и АООТ «ВТИ»**

## 1 АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ, МАТЕРИАЛЫ

Реакционный сосуд для определения антисорбционных свойств турбинных масел (рисунок 1) с пришлифованным воздушным холодильником. Реакционные сосуды и холодильники к ним (далее по тексту приборы) должны быть изготовлены из молибденового стекла.

Пластинки стали марки Ст3 по ГОСТ 380 размером ( $70\pm0,2 \times 12\pm0,1 \times 2\pm0,1$ ) мм.

Термостат жидкостной типа ЛПСМ с электрообогревом, обеспечивающий нагрев до  $150^{\circ}\text{C}$  и автоматическое поддержание температуры на заданном уровне с погрешностью  $\pm0,5^{\circ}\text{C}$ . Высота термостата должна обеспечивать возможность погружения в теплоноситель реакционного сосуда на  $2/3$  его высоты\*.



1 – реакционный сосуд; 2 – воздушный холодильник.

Рисунок 1 – Прибор для определения антисорбционных свойств турбинных масел

Термометры ртутные стеклянные лабораторные с пределами измерений от 50 °С до 150 °С типа ТЛ-4 № 4 или ТЛ-5 № 3 по ГОСТ 13646.

Термометры электроконтактные с диапазоном измерений температур контактирования (0÷150) °С по ГОСТ 9871.

Расходомерное устройство (реометры) с градуировкой, обеспечивающей расход кислорода в количестве 30 см<sup>3</sup>/мин на каждый прибор с погрешностью не более 10 %\*.

Весы аналитические 2-го класса точности с пределом взвешивания до 200 г с точностью до 0,0002 г.

Весы технические с пределом взвешивания 500 г\*.

Механический шлифовальный станок любой конструкции с частотой вращения вала 1500–1700 мин<sup>-1</sup>.

Кислород газообразный технический по ГОСТ 5583.

Бензин-растворитель экстракционный по ТУ 38.401-67-1С8.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300.

Толуол ч.д.а. или х.ч. по ГОСТ 14710 или смесь спирто-толуольная в соотношении 2:3.

Кислота серная ч.д.а. или х.ч. по ГОСТ 4204.

Кислота соляная ч.д.а. или х.ч. по ГОСТ 3118.

Метиловый оранжевый (индикатор) по ГОСТ 10816, 1%-ный водный раствор.

Вода дистилированная по ГОСТ 6709.

Смесь хромовая для мытья посуды.

Жидкость для термостата: кремнеорганическая жидкость ПФМС-4 по ГОСТ 15866, ПМС-60 по ГОСТ 13032 или нефтяные масла с температурой вспышки в открытом тигле выше 250 °С с добавлением 1 % стабилизирующей присадки.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026.

Шкурки шлифовальные на тканевой основе по ГОСТ 5009 или шкурки шлифовальные на бумажной основе по ГОСТ 6456 с зернистостью порошка 40÷50 мкм.

## 2 ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

2.1 Каждый новый прибор перед испытанием должен быть вымыт хромовой смесью, а затем водой до нейтральной реакции по метилоранжу. Вслед за этим приборы подвергают «тренировке», для чего в сухие, чистые сосуды наливают по 30 г турбинного масла с кислотным числом не менее 0,07 мг КОН/г, опускают стальные пластинки и помещают в термостат с температурой 95 °С, подсоединяют резиновые трубки, по-

---

\* Возможно использование другого оборудования аналогичного назначения с характеристиками не хуже указанных в перечне.

дающие кислород, воздушные холодильники и выдерживают в бане 24 ч (можно с перерывами) при расходе кислорода 30 см<sup>3</sup>/мин. Через 30 мин после начала опыта в каждый прибор добавляют по 3 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, осторожно приподнимая холодильник. Погружение реакционных сосудов в термостат осуществляют с тем расчетом, чтобы после добавления воды и с учетом пропускания кислорода через реакционную смесь уровень жидкости в них был ниже уровня жидкости в термостате на 50–70 мм.

По окончании «тренировки» приборы вынимают из термостата и моют по пп. 2.2–2.8 настоящей методики. По этой же методике приборы моют после каждого определения коррозии.

2.2 Приборы освобождают от остатков масла и воды, после чего обезжирают. Для обезжиривания могут быть использованы либо растворители (бензин, спирто-толуольная смесь и т.п.), либо горячий водный раствор тринатрийфосфата или другого моющего средства.

2.3 Затем приборы промывают проточной водой, отмывая от остатков моющего раствора.

2.4 В случае образования масляного шлама на стенках приборов их обрабатывают горячей спирто-толуольной смесью 3:2.

2.5 Для удаления окислов железа, образовавшихся в результате коррозии стальных пластинок, приборы обрабатывают соляной кислотой (концентрация ~20 %) до полного исчезновения следов ржавчины со стенок сосудов (определяется визуально). После этого приборы ополаскивают водой и моют хромовой смесью.

2.6 Для окончательной отмычки приборы промывают проточной, а затем дистиллированной водой до нейтральной реакции по метилоранжу.

2.7 Если после нескольких промывок водой кислая реакция по метилоранжу сохраняется, то реакционные сосуды заливают доверху дистиллированной водой и кипятят в течение 40 мин в емкости с водой (водяная баня). Операцию повторяют до нейтральной реакции, каждый раз меняя воду в сосудах. В качестве водяной бани может быть использована любая емкость высотой не менее 2/3 высоты реакционных сосудов, обеспечивающая возможность ее нагрева на электроплитке.

2.8 Холодильники ополаскивают этиловым спиртом. После этого их моют хромовой смесью и ополаскивают дистиллированной водой до нейтральной реакции по метилоранжу.

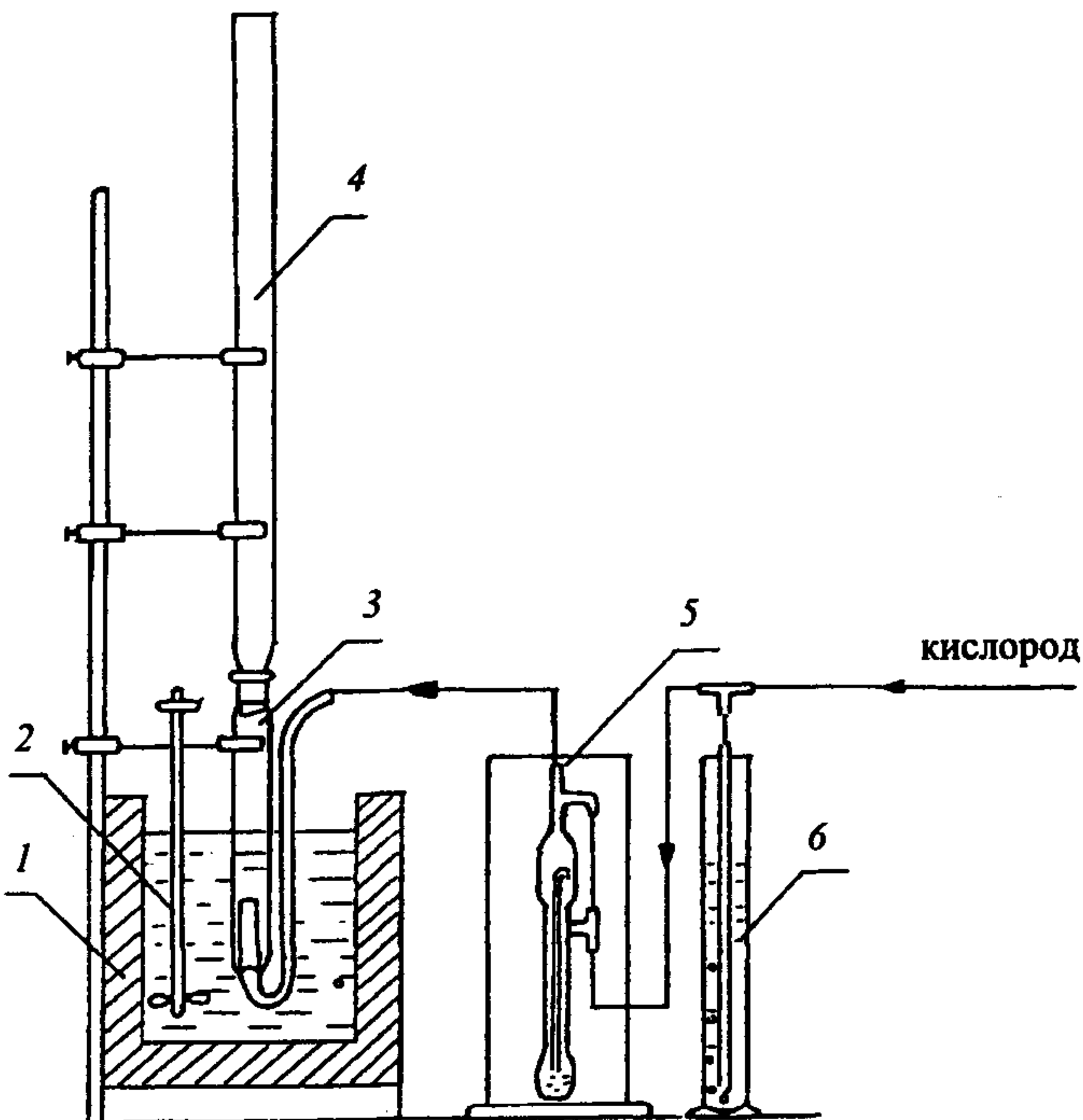
2.9 Стальные пластины обрабатывают шлифовальной шкуркой со всех сторон (включая торцевые) до получения зеркального состояния поверхности (шероховатость  $R_a$  от 1,25 до 0,65 мкм по ГОСТ 2789). После шлифовки пластин на их поверхности не должно быть никаких язв, царапин или других видимых повреждений (очистка до зеркального блеска). Затем их последовательно промывают бензином, спиртом и сушат

между листами фильтровальной бумаги. Не допускается прикосновения руками к поверхности подготовленных к испытаниям пластин. Для работы с подготовленными пластинаами используют х/б перчатки, возможно использование фильтровальной бумаги. Чистые, сухие пластины взвешивают на аналитических весах, определяя их массу с погрешностью не более 0,0002 г. Пластины могут быть использованы для повторных анализов, пока толщина их не уменьшится до 1,5 мм.

### 3 ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЙ

Общая схема установки для проведения испытания антикоррозионных свойств масел приведена на рисунке 2.

Испытания антикоррозионных свойств одной пробы масла проводят в трех параллельно установленных приборах. В каждый чистый сухой ре-



1 – термостат; 2 – механическая мешалка; 3 – прибор для испытания антикоррозионных свойств масел; 4 – холодильник; 5 – реометр; 6 – водяной регулятор давления.

Рисунок 2 – Схема установки для проведения испытания

акционный сосуд берут навеску испытуемого масла ( $30 \pm 0,1$ ) г. Затем в масло опускают отшлифованную вымытую стальную пластинку, взвешенную на аналитических весах с погрешностью до 0,0002 г, подсоединяют воздушный холодильник. Перед началом опыта верхний конец холодильника закрывают небольшим тампоном из ваты во избежание попадания загрязнений. Сосуд помещают в термостат, нагретый до  $95^{\circ}\text{C}$ , и подсоединяют резиновую трубку, подающую кислород (расход кислорода 30 см<sup>3</sup>/мин). С этого момента отсчитывается время испытаний. Через 30 мин после начала испытания в реакционный сосуд добавляют дистиллированную воду в количестве 3 см<sup>3</sup>, приподнимая для этого воздушный холодильник. Приборы выдерживают при  $95^{\circ}\text{C}$  при непрерывном пропускании кислорода в течение 30 ч, включая первые 30 мин, в течение которых испытания проводили в отсутствии воды.

#### 4 ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1 По окончании испытаний сосуды вынимают из термостата, холодильники отсоединяют. Стальные пластины вынимают из приборов, удаляя с них остатки масла фильтровальной бумагой. При слабой коррозии масло остается прозрачным, следы коррозии на пластине незначительны и распределены неравномерно по ее поверхности. В случае сильной коррозии масло становится темным и мутным, содержит осадок, пластина покрыта коррозионными отложениями по всей поверхности.

4.2 Продукты коррозии счищают со всех поверхностей пластин, включая торцевые, с помощью мягкой канцелярской резинки (ластика). Затем очищенные пластины промывают бензином, спиртом и сушат между листами фильтровальной бумаги. Подготовленные таким образом пластины взвешивают, определяя их массу с погрешностью не более 0,0002 г. Операцию повторяют до тех пор, пока результаты двух последовательных взвешиваний пластин будут иметь расхождение не более 0,0004 г.

4.3 Степень коррозии стали ( $X_K$ ) в граммах на квадратный метр металла (для принятого времени испытания 30 ч) рассчитывают по формуле

$$X_K = \frac{(m_1 - m_2) \cdot 10000}{S} , \quad (1)$$

где  $m_1$  – масса пластины до испытаний, г;

$m_2$  – масса пластины после испытаний, г;

$S$  – общая площадь поверхности пластины, см<sup>2</sup>;

10000 – коэффициент пересчета.

За результат испытаний принимают среднее арифметическое трех параллельных определений. Полученное значение степени коррозии округляют до второй цифры после запятой.

## **5 ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ИСПЫТАНИЙ**

5.1 Исходные данные, промежуточные и конечные результаты испытаний заносят в журнал регистрации данного вида анализа, в котором указывают:

- а) наименование и адрес организации, представившей пробу на анализ;
- б) наименование испытываемого продукта (вещества), количество проб;
- в) место отбора пробы, дата отбора;
- г) обозначение нормативного документа, по которому проводят испытания, особые условия испытаний;
- д) исходные данные, промежуточные и конечные результаты;

Номер образца	Вес образца до опыта г	Вес образца после опыта г	Общая площадь поверхности пластин см <sup>2</sup>	Степень коррозии образцов
				г/м <sup>2</sup>

- е) особенности, проявившиеся в ходе анализа; отклонения от процедуры анализа;
- ж) должность, фамилия и подпись лица, проводившего испытания;
- и) дата проведения анализа.

5.2 Антикоррозионные свойства масла оцениваются по степени коррозии стальных пластин. Для степени коррозии установлена следующая градация:

- до 2 г/м<sup>2</sup> – отсутствие;
- от 2 до 6 г/м<sup>2</sup> – следы;
- от 6 до 10 г/м<sup>2</sup> – незначительная коррозия;
- от 10 до 16 г/м<sup>2</sup> – существенная коррозия;
- более 16 г/м<sup>2</sup> – сильная коррозия.

5.3 По результатам испытаний составляют "Протокол испытаний", в котором указывают сведения, перечисленные в п. 5.1, а также конечные результаты анализа каждого образца. Протокол подписывают руководитель лаборатории и лицо, выполнившее анализ.

## **6 ТОЧНОСТЬ МЕТОДА**

Результаты испытаний, полученные параллельно на одном и том же оборудовании, признаются достоверными (с 95 % доверительной вероятностью), если расхождения между ними для степени коррозии более 10 г/м<sup>2</sup> не превышают 15 % от средней величины.

**Приложение А**  
**(справочное)**

**ПЕРЕЧЕНЬ  
НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ,  
НА КОТОРЫЕ ИМЕЮТСЯ ССЫЛКИ  
В РД 153-34.1-43.204-2001**

Обозначение НД	Наименование НД	Номер пункта, подпункта, перечисления, приложения
ГОСТ 380-94	Сталь углеродистая обыкновенного качества. Марки	1
ГОСТ 2789-73	Шероховатость поверхности. Параметры и характеристики	2
ГОСТ 3118-77	Кислота соляная. Технические условия	1
ГОСТ 4204-77	Кислота серная. Технические условия	1
ГОСТ 5009-82	Шкурка шлифовальная тканевая. Технические условия	1
ГОСТ 5583-78	Кислород газообразный технический и медицинский. Технические условия	1
ГОСТ 6456-82	Шкурка шлифовальная бумажная. Технические условия	1
ГОСТ 6709-72	Вода дистиллированная. Технические условия	1
ГОСТ 9871-75Е	Термометры электроконтактные	1
ГОСТ 12026-76	Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия	1
ГОСТ 14710-78	Толуол нефтяной. Технические условия	1
ГОСТ 18300-87	Спирт этиловый ректифицированный технический. Технические условия	1
ГОСТ 13646-68Е	Термометры ртутные стеклянные лабораторные	1
ТУ 6-09-5171-84Е	Метиловый оранжевый индикатор (парадиметиламиноазобензолсульфокислый натрий), чистый для анализа	1
ТУ 38.401-67.108-92	Бензин-растворитель экстракционный	1

## **Содержание**

<b>1 АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ, МАТЕРИАЛЫ .....</b>	<b>4</b>
<b>2 ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ .....</b>	<b>5</b>
<b>3 ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЙ .....</b>	<b>7</b>
<b>4 ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ .....</b>	<b>8</b>
<b>5 ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ИСПЫТАНИЙ .....</b>	<b>9</b>
<b>6 ТОЧНОСТЬ МЕТОДА .....</b>	<b>9</b>
<b>Приложение А Перечень нормативных документов, на которые имеются ссылки в РД 153-34.1-43.204–2001 ....</b>	<b>10</b>



ВТИ

Редактор И.К. Соколова  
Технический редактор И.Р. Шанто  
Корректор Н.Н. Клюева  
Компьютерная верстка Е.В. Беспалова

---

Подписано в печать 17.05.02. Формат 60×90<sup>1</sup>/16.  
Печ. л. 0,75. Тираж 300 экз. Заказ № 91.

---

ПМБ ВТИ. 109280, Москва, ул. Автозаводская, 14/23