

## НЕФТЬ

## Методы определения содержания хлористых солей

Petroleum.

The determination of chloride salts content

ГОСТ  
21534-76МКС 75.040  
ОКСТУ 0209

Дата введения 01.01.77

Настоящий стандарт устанавливает два метода определения хлористых солей нефти:

А — титрованием водного экстракта;

Б — неводным потенциометрическим титрованием для анализа нефти, для которой имеется скачок потенциала в эквивалентной точке (при массовой концентрации хлористых солей свыше 10 мг/дм<sup>3</sup>).

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

### 1. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ ХЛОРИСТЫХ СОЛЕЙ ТИТРОВАНИЕМ ВОДНОГО ЭКСТРАКТА (МЕТОД А)

1.1. Сущность метода заключается в извлечении хлористых солей из нефти водой и индикаторном или потенциометрическом титровании их в водной вытяжке.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

#### 1.2. Аппаратура, реактивы и материалы

При проведении анализа применяют:

воронку делительную стеклянную вместимостью 500 см<sup>3</sup> с винтовой или лопастной металлической мешалкой (черт. 1—3) или воронку с мешалкой другой конструкции;

электродвигатель, обеспечивающий частоту вращения мешалки не менее 10 с<sup>-1</sup>;

цилиндры 1—10, 1—25, 1—50, 1—100, 1—250 по ГОСТ 1770;

колбы 1—100—1, 1—250—1, 1—500—1 и 1—1000—1 по ГОСТ 1770;

пипетки 2—1—1, 2—1—2, 2—1—5, 2—1—10, 2—1—25, 2—1—50, 2—1—100, 2—2—1, 2—2—2, 2—2—5, 2—2—10, 2—2—25, 2—2—50, 2—2—100 по ГОСТ 29227;

бюретки 1—2—5—0,02; 1—2—10—0,05 по ГОСТ 29251;

колбы Кн-1—250—24/29ТС, Кн-2—250—24/29ТС, Кн-1—500—29/32ТС, Кн-2—500—29/32ТС, Кн-1—500—34/35ТС по ГОСТ 25336;

воронки В-36—50ХС, В-36—80ХС, В-56—80ХС по ГОСТ 25336;

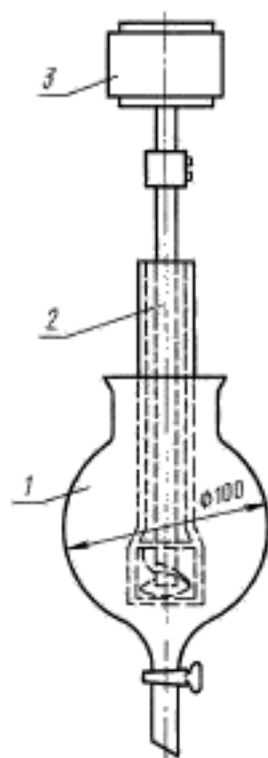
стаканчики для титрования стеклянные диаметром 50—55 мм и высотой 60—65 мм с крышкой из органического стекла или эбонита, имеющей отверстия для электродов, бюретки и мешалки;

мешалку стеклянную, приводимую в движение электромотором с числом оборотов не менее 10 в секунду, или электромагнитную мешалку;

рН-метр, милливольтметр лабораторный или иной потенциометр с ценой деления шкалы не более 5 мВ;

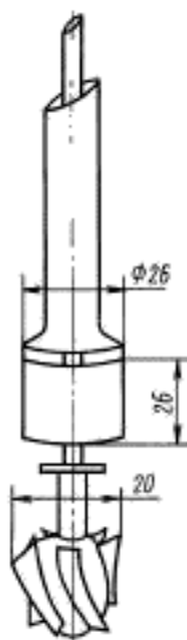
электроды — индикаторный серебряный с диаметром проволоки 0,5—1,5 мм и сравнительный стеклянный;

## Винтовая мешалка



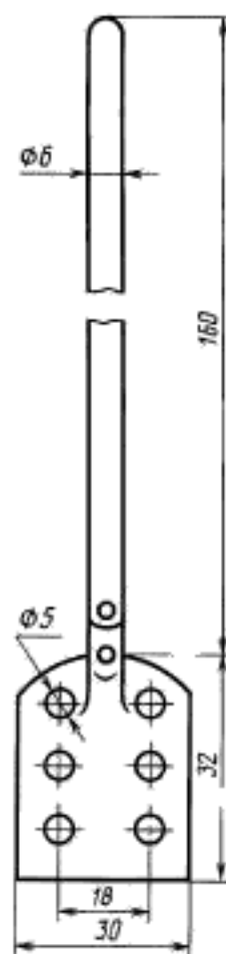
1 — воронка делительная стеклянная;  
2 — мешалка; 3 — электродвигатель

Черт. 1



Черт. 2

## Лопастная мешалка



Черт. 3

ртуть (II) азотнокислую 1-водную по ГОСТ 4520, х. ч. или ч. д. а., раствор  $c(\text{Hg}(\text{NO}_3)_2 \cdot \text{H}_2\text{O}) = 0,005$  моль/дм<sup>3</sup>;

серебро азотнокислое по ГОСТ 1277, х. ч. или ч. д. а., раствор  $c(\text{AgNO}_3) = 0,01$  моль/дм<sup>3</sup>;

1,5-дифенилкарбазид 1 %-ный спиртовой раствор;

кислоту азотную по ГОСТ 4461, х. ч. или ч. д. а. плотностью не менее 1,40 г/см<sup>3</sup> и раствор  $c(\text{HNO}_3) = 0,2$  моль/дм<sup>3</sup>;

кислоту серную по ГОСТ 4204, х. ч. или ч. д. а., плотностью 1,83—1,84 г/см<sup>3</sup> и раствор  $c(\text{H}_2\text{SO}_4) = 6$  моль/дм<sup>3</sup>;

кислоту соляную концентрированную по ГОСТ 14261, ос. ч. или по ГОСТ 3118, х. ч. или ч. д. а., плотностью 1,15—1,19 г/см<sup>3</sup>;

натрий хлористый по ГОСТ 4233, х. ч. или ч. д. а., раствор  $c(\text{NaCl}) = 0,01$  моль/дм<sup>3</sup>;

натрия гидроксид по ГОСТ 4328, х. ч. или ч. д. а., 5 %-ный раствор;

спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300, высший сорт;

толуол по ГОСТ 5789 или по ГОСТ 14710;

ксилол нефтяной по ГОСТ 9410;

ацетон по ГОСТ 2603, ч. д. а.;

свинец уксуснокислый по ГОСТ 1027, х. ч. или ч. д. а., 1 %-ный раствор;

шкурку шлифовальную с зернистостью абразивного порошка 8—Н или мельче по ГОСТ 3647.

Основная фракция шлифпорошка М 10—М 14, которая проходит через сито с номинальным размером стороны ячейки в свету 80 мкм;

деэмульгаторы, способные разрушить эмульсию нефти с водой: диссольван 4411, проксанол 305 (186) или ОЖК. 2 %-ные водные растворы;

воду дистиллированную с рН 5,4—6,6;

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической и нефтеперерабатывающей промышленности СССР
2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 04.04.76 № 311
3. Полностью соответствует СТ СЭВ 2879—81
4. ВЗАМЕН ГОСТ 2401—62 и ГОСТ 10097—62
5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ГОСТ 1027—67	1.2	ГОСТ 5789—78	1.2
ГОСТ 1277—75	1.2, 2.2	ГОСТ 6016—77	2.2
ГОСТ 1770—74	1.2	ГОСТ 8505—80	2.2
ГОСТ 2517—85	1.4.1, 2.4.1	ГОСТ 9147—80	1.2
ГОСТ 2603—79	1.2	ГОСТ 9410—78	1.2
ГОСТ 3118—77	1.2	ГОСТ 9805—84	2.2
ГОСТ 3647—80	1.2	ГОСТ 12026—76	1.2
ГОСТ 3900—85	1.4.1, 2.4.1	ГОСТ 12524—78	1.2
ГОСТ 4204—77	1.2	ГОСТ 14261—77	1.2
ГОСТ 4217—77	2.2	ГОСТ 14710—78	1.2
ГОСТ 4233—77	1.2, 2.2	ГОСТ 18300—87	1.2
ГОСТ 4328—77	1.2	ГОСТ 25336—82	1.2, 2.2
ГОСТ 4461—77	1.2	ГОСТ 29227—91	1.2
ГОСТ 4517—87	1.2	ГОСТ 29251—91	1.2
ГОСТ 4520—78	1.2	ТУ 38.401—67—108—92	2.2

6. Ограничение срока действия снято по протоколу № 5—94 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11-12—94)
7. ИЗДАНИЕ с Изменениями № 1, 2, утвержденными в январе 1983 г., июне 1990 г. (ИУС 5—83, ИУС 9—90)

### С. 3 ГОСТ 21534—76

бумагу фильтровальную, пропитанную раствором уксуснокислого свинца, приготовленную по ГОСТ 4517;

бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026, проверенную на отсутствие ионов хлора по ГОСТ 12524;

бумагу лакмусовую;

секундомер любого типа или песочные часы на 5 мин;

грушу резиновую;

весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 200 г и погрешностью  $\pm 0,0002$ ;

ступку 3 с пестиком 1 по ГОСТ 9147;

водяную баню.

Допускается применять импортную посуду и аппаратуру класса точности и реактивы квалификации не ниже предусмотренных стандартом.

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

#### 1.3. Подготовка к анализу

1.3.1. Приготовление 0,01 моль/дм<sup>3</sup> (0,01 н.) раствор хлористого натрия

Взвешивают 0,57—0,59 г хлористого натрия, предварительно прокаленного при 600 °С в течение 1 ч и охлажденного в эксикаторе, с погрешностью не более 0,0002 г. Затем растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят раствор дистиллированной водой до метки.

**(Измененная редакция, Изм. № 1).**

1.3.2. Приготовление 1 %-ного спиртового раствора дифенилкарбазида

(1,00±0,01) г дифенилкарбазида растворяют в 100 см<sup>3</sup> этилового ректифицированного спирта при нагревании на водяной бане до полного растворения. Раствор дифенилкарбазида готовят не менее чем за сутки до употребления и хранят не более двух месяцев.

1.3.3. Приготовление и установка титра 0,005 моль/дм<sup>3</sup> (0,01 н.) раствора азотнокислой ртути

1,67 г тонко растертой азотнокислой ртути диспергируют в небольшом количестве (около 5 см<sup>3</sup>) дистиллированной воды, добавляют постепенно концентрированную азотную кислоту до тех пор, пока не исчезнет муть, после чего объем раствора доводят в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup> дистиллированной водой до метки. В коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> наливают пипеткой 10 см<sup>3</sup> раствора хлористого натрия, 150 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, добавляют 2 см<sup>3</sup> 0,2 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, 10 капель раствора дифенилкарбазида и титруют 0,005 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислой ртути до появления слабого розового окрашивания, не исчезающего в течение 1 мин.

Титр полученного раствора азотнокислой ртути устанавливают по 0,01 моль/дм<sup>3</sup> (0,01 н.) раствору хлористого натрия с индикатором дифенилкарбазидом.

Титр раствора азотнокислой ртути ( $T$ ) в миллиграммах хлористого натрия на 1 см<sup>3</sup> раствора вычисляют по формуле

$$T = \frac{m}{V - V_1},$$

где  $m$  — масса хлористого натрия в объеме раствора, взятая для титрования, мг;

$V$  — объем 0,005 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислой ртути или объем 0,01 моль/дм<sup>3</sup> азотнокислого серебра, израсходованного при потенциометрическом титровании, см<sup>3</sup>.

$V_1$  — объем 0,005 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислой ртути или объем 0,01 моль/дм<sup>3</sup> азотнокислого серебра, израсходованного при потенциометрическом титровании контрольного опыта, см<sup>3</sup>.

Титр раствора азотнокислой ртути берут как среднеарифметическое трех определений, расхождения между которыми не должны превышать 0,008 мг/см<sup>3</sup>. Проверку титра производят не реже одного раза в две недели.

1.3.2; 1.3.3. **(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).**

1.3.4. Приготовление 2 %-ного водного раствора деэмульгатора

(2,00±0,01) г деэмульгатора растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. При применении деэмульгатора ОЖК растворение проводят при нагревании на водяной бане. Раствор деэмульгатора готовят за сутки до употребления и хранят не более 10 дней.

**(Измененная редакция, Изм. № 2).**

1.3.5. Приготовление 0,01 моль/дм<sup>3</sup> водного раствора азотнокислого серебра и установка его титра

1.3.5.1. 1,70 г азотнокислого серебра растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой. Раствор хранят в склянке из темного стекла в месте, защищенном от света.

Титр 0,01 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра устанавливают по 0,01 моль/дм<sup>3</sup> раствору хлористого натрия, приготовленного по п. 1.3.1. За 30 мин до начала титрования рН-метр включают в электросеть.

В стаканчик для титрования наливают пипеткой 10 см<sup>3</sup> раствора хлористого натрия, разбавляют 6,5—7,0 см<sup>3</sup> ацетона и дистиллированной водой до 20 см<sup>3</sup> и добавляют 0,5 см<sup>3</sup> (около 10 капель) 6 моль/дм<sup>3</sup> серной кислоты.

1.3.5.2. Стаканчик для титрования устанавливают на подставку титровального стенда, электроды опускают в раствор на глубину не менее 10 мм и включают мешалку. Записывают начальное значение потенциала.

Раствор титруют из бюретки, приливая по 1 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра, записывая после каждой добавки новый установившийся потенциал. Когда разница в изменении потенциала от одной добавки будет превышать 10 мВ, количество азотнокислого серебра уменьшают, а в области скачка потенциала добавляют по 0,04 см<sup>3</sup>.

По достижении скачка потенциала (который должен быть не менее 20 мВ), соответствующего точке эквивалентности, продолжают добавлять раствор азотнокислого серебра до ясного уменьшения скачка.

Эквивалентную точку определяют по записи потенциометрического титрования. Эта точка лежит в пределах двух или трех последовательных приливаний раствора азотнокислого серебра, при которых происходит скачок потенциала.

1.3.5.3. Титр раствора азотнокислого серебра (*T*) в миллиграммах хлористого натрия на 1 см<sup>3</sup> раствора вычисляют по формуле, приведенной в п. 1.3.3, и берут как среднеарифметическое трех определений, расхождения между которыми не должны превышать 0,008 г/см<sup>3</sup>. Проверку титра проводят не реже одного раза в две недели.

#### 1.3.6. Подготовка электродов

Серебряный электрод периодически обновляют, удаляя налет с серебряной проволоки шлифовальной шкуркой и погружая ее на несколько секунд в концентрированную соляную кислоту, после чего электрод тщательно промывают дистиллированной водой.

Сравнительный электрод — стеклянный. Не бывший в употреблении стеклянный электрод выдерживают в течение 24 ч в дистиллированной воде при комнатной температуре.

В промежутках между измерениями серебряный и стеклянный электроды хранят в дистиллированной воде.

#### 1.3.5.—1.3.6. (Измененная редакция, Изм. № 1).

### 1.4. Проведение анализа

1.4.1. Пробу анализируемой нефти, отобранную по ГОСТ 2517, хорошо перемешивают в течение 10 мин встряхиванием (механически или вручную) в склянке, заполненной не более чем на 2/3 ее вместимости. Сразу после встряхивания пипеткой берут пробу нефти для анализа в количестве, указанном в табл. 1.

Таблица 1

Массовая концентрация хлористых солей, мг/дм <sup>3</sup>	Объем нефти, см <sup>3</sup>	Масса нефти, г
До 50	100	100,0±0,1
Св. 50 до 100	50	50,00±0,05
» 100 » 200	25	25,00±0,02
» 200	10	10,00±0,01

При анализе эмульгированной или высокосмолистой вязкой нефти пробу отбирают по массе.

Для пересчета массы пробы в объем определяют ее плотность в г/см<sup>3</sup> по ГОСТ 3900.

1.4.2. Пробу анализируемой нефти переносят количественно в делительную воронку с мешалкой. Остаток нефти со стенок пипетки при этом тщательно смывают толуолом (ксилолом) в объеме, указанном в табл. 2.

см <sup>3</sup>	
Объем нефти	Объем растворителя
От 10 до 25	20
Свыше 25 * 50	40
* 50 * 100	От 80 до 100

Содержимое воронки перемешивают 1—2 мин мешалкой. К пробе анализируемой нефти приливают 100 см<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды и экстрагируют хлористые соли, перемешивая содержимое воронки в течение 10 мин.

Если при экстрагировании хлористых солей образуется эмульсия нефти с водой, то для разрушения ее добавляют 5—7 капель 2 %-ного раствора деэмульгатора.

После экстракции фильтруют водный слой через стеклянную конусообразную воронку с бумажным фильтром в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>.

Содержимое делительной воронки промывают 35—40 см<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды, которую сливают через стеклянную конусообразную воронку с бумажным фильтром в ту же коническую колбу. Фильтр промывают 10—15 см<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды. Всего на промывку расходуют 50 см<sup>3</sup> воды.

Для проверки полноты извлечения хлористых солей готовят несколько водных вытяжек, при этом каждую из них экстрагируют не менее 5 мин.

Полученную вторую и последующие водные вытяжки готовят и титруют, как указано выше.

Экстрагирование хлористых солей считается законченным, если на титрование водной вытяжки расходуется раствора азотнокислой ртути столько же, сколько на контрольный опыт, который проводят одновременно.

1.4.1; 1.4.2. **(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).**

1.4.3. Испытание на присутствие сероводорода при индикаторном титровании

В пары водной вытяжки вносят фильтровальную бумажку, смоченную раствором уксуснокислого свинца, которая темнеет при наличии сероводорода.

При наличии сероводорода водную вытяжку кипятят 5—10 мин, пока влажная свинцовая бумажка, помещенная в пары, не будет оставаться бесцветной.

Если простое кипячение не обеспечивает удаления сероводорода, то к водной вытяжке хлористых солей добавляют 1 см<sup>3</sup> 6 моль/дм<sup>3</sup> серной кислоты и кипятят 5—10 мин (до тех пор, пока влажная свинцовая бумажка, помещенная в пары, не будет изменять свою окраску — темнеть). Затем вытяжку нейтрализуют 5 %-ным раствором гидроксида натрия по лакмусовой бумажке.

**(Измененная редакция, Изм. № 1).**

1.4.4. Охлаждают водную вытяжку до комнатной температуры и проводят подготовку к индикаторному титрованию по требованиям табл. 3.

Таблица 3

Массовая концентрация хлористых солей, мг/дм <sup>3</sup>	Подготовка водной вытяжки к титрованию
До 500 Св. 500 до 2000	На титрование берут всю вытяжку Водную вытяжку переносят количественно в мерную колбу вместимостью 500 см <sup>3</sup> и дистиллированной водой объем раствора доводят до метки, после этого перемешивают содержимое колбы, затем из мерной колбы отбирают пипеткой 100 см <sup>3</sup> раствора в коническую колбу вместимостью 250 см <sup>3</sup>
Св. 2000 до 5000	Водную вытяжку переносят в мерную колбу вместимостью 500 см <sup>3</sup> и дистиллированной водой доводят объем раствора до метки. После этого перемешивают содержимое. Из мерной колбы отбирают пипеткой 50 см <sup>3</sup> раствора в коническую колбу и добавляют 50 см <sup>3</sup> дистиллированной воды
Св. 5000	Водную вытяжку переносят количество в мерную колбу вместимостью 1000 см <sup>3</sup> и доводят объем раствора до метки как указано выше. Из мерной колбы отбирают пипеткой 10 см <sup>3</sup> раствора в коническую колбу и добавляют 90 см <sup>3</sup> дистиллированной воды

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

1.4.5. При индикаторном титровании в колбу с подготовленной к титрованию водной вытяжкой приливают 0,2 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотной кислоты до рН 4 и 10 капель дифенилкарбазида и титруют 0,005 моль/дм<sup>3</sup> раствором азотнокислой ртути до появления слабого розового окрашивания, не исчезающего в течение 1 мин.

Окраску анализируемого раствора сравнивают с дистиллированной водой.

При проведении контрольного опыта в коническую колбу наливают 150 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, 2 см<sup>3</sup> 0,2 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, 10 капель раствора дифенилкарбазида и титруют 0,005 моль/дм<sup>3</sup> раствором азотнокислой ртути до появления слабого розового окрашивания, не исчезающего в течение 1 мин.

1.4.6. При потенциометрическом титровании водную вытяжку хлористых солей упаривают до объема 15 см<sup>3</sup> в стакане вместимостью 150 см<sup>3</sup>, а после количественно переносят ее в стаканчик для титрования. Затем водную вытяжку охлаждают до комнатной температуры, добавляют 7 см<sup>3</sup> ацетона, подкисляют 6 моль/дм<sup>3</sup> раствора серной кислоты и титруют по п. 1.3.5.2.

При анализе нефтей с содержанием солей до 50 мг/дм<sup>3</sup> в течение всего анализа доза добавляемого титранта составляет от 0,03 до 0,05 см<sup>3</sup>.

Контрольный опыт проводят, как указано выше, применяя дистиллированную воду вместо водной вытяжки.

1.4.5, 1.4.6. (Измененная редакция, Изм. № 1).

### 1.5. Обработка результатов

1.5.1. Массовую концентрацию хлористых солей ( $X_1$ ) в миллиграммах хлористого натрия на 1 дм<sup>3</sup> нефти, вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(V_1 - V_2) \cdot T \cdot 1000 \cdot A}{V_3},$$

где  $V_1$  — объем 0,005 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислой ртути или 0,01 моль/дм<sup>3</sup> азотнокислого серебра при потенциометрическом титровании, израсходованный на титрование водной вытяжки, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — объем 0,005 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислой ртути или 0,01 моль/дм<sup>3</sup> азотнокислого серебра при потенциометрическом титровании, израсходованный на титрование раствора в контрольном опыте (без пробы нефти), см<sup>3</sup>;

$V_3$  — объем нефти, взятой для анализа, см<sup>3</sup>;

$T$  — титр 0,005 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислой ртути или 0,01 моль/дм<sup>3</sup> азотнокислого серебра при потенциометрическом титровании, в миллиграммах хлористого натрия на 1 см<sup>3</sup> раствора;

1000 — коэффициент для пересчета массовой концентрации хлористых солей в 1 дм<sup>3</sup> нефти;

$A$  — коэффициент, выражающий отношение объема, до которого была разбавлена водная вытяжка анализируемой нефти, к объему раствора, взятому из мерной колбы для титрования (при титровании всей водной вытяжки коэффициента  $A = 1$ ).

(Измененная редакция, Изм. № 1).

1.5.2. Массовую долю хлористых солей в нефти в процентах хлористого натрия ( $X_2$ ) вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{X_1 \cdot 100}{B C \rho},$$

где  $X_1$  — массовая концентрация хлористых солей в нефти в миллиграммах хлористого натрия на 1 дм<sup>3</sup> нефти;

$B$  и  $C$  — коэффициенты пересчета кубических дециметров в кубические сантиметры (1000) и граммов в миллиграммы (1000);

$\rho$  — плотность анализируемой нефти, г/см<sup>3</sup>.

Полученные результаты вычислений титрования каждой водной вытяжки суммируют.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

1.5.3. За результат испытания принимают среднеарифметическое результатов двух определений.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

### 1.6. Точность метода

1.6.1. Сходимость

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

Таблица 4

Массовая концентрация хлористых солей, мг/дм <sup>3</sup>	Сходимость, мг/дм <sup>3</sup>
До 10	1,5
Св. 10 до 50	3,0
* 50 * 200	6,0
* 200 * 1000	25,0
* 1000	4 % от среднего значения

1.6, 1.6.1. (Введены дополнительно, Изм. № 2).

## 2. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ ХЛОРИСТЫХ СОЛЕЙ ПОТЕНЦИОМЕТРИЧЕСКИМ ТИТРОВАНИЕМ (МЕТОД Б)

2.1. Сущность метода заключается в растворении пробы нефти в органическом растворителе и определении содержания хлористых солей потенциометрическим титрованием.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

### 2.2. Аппаратура, реактивы и материалы

При проведении анализа применяют аппаратуру, реактивы и материалы, указанные в п. 1.2. Кроме этого, применяют:

- электрод сравнительный каломельный или хлорсеребряный любого типа, пригодный для применения в спиртотолуольной среде, или серебряный электрод с двойным диффузионным слоем;
- солевой мост к хлорсеребряному или каломельному электродам;
- дифлегматоры по ГОСТ 25336, холодильники типа ХПТ или ХШ по ГОСТ 25336;
- калий азотнокислый по ГОСТ 4217, х. ч. или ч. д. а., раствор  $c(\text{KNO}_3) = 1$  моль/дм<sup>3</sup>;
- натрий хлористый по ГОСТ 4233, х. ч. или ч. д. а., 10 %-ный раствор;
- агар;
- спирт изопропиловый по ГОСТ 9805, ч. д. а.;
- спирт изобутиловый по ГОСТ 6016, ч. д. а.;
- бензин легкий прямой перегонки: нефрас — С 50/170 по ГОСТ 8505 или нефрас С2—80/120, С3—80/120 по ТУ 38.401—67—108;
- органический растворитель;
- серебро азотнокислое по ГОСТ 1277, х. ч. или ч. д. а., раствор  $c(\text{AgNO}_3) = 1,0$  моль/дм<sup>3</sup>, водный раствор и раствор в изопропиловом спирте  $c(\text{AgNO}_3) = 0,01$  моль/дм<sup>3</sup>.

Допускается применять импортную посуду и аппаратуру класса точности и реактивы квалификации не ниже предусмотренных стандартом.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

### 2.3. Подготовка к анализу

2.3.1. Подготовка электродов проводят по п. 1.3.6.

При применении в качестве сравнительного хлорсеребряного или каломельного электрода его соединяют с анализируемым раствором через солевой мост, который готовят следующим образом: 0,7—0,8 г агара нарезают мелкими кусочками и заливают дистиллированной водой на 3 ч. Затем воду сливают и приливают 1 моль/дм<sup>3</sup> раствор азотнокислого калия в таком количестве, чтобы получился примерно 4 %-ный раствор агара в азотнокислом калии. Раствор кипятят до образования однородной массы, охлаждают до 60—70 °С, заливают полученным раствором два колена сифона солевого моста, одновременно охлаждая места пайки стеклянных фильтров холодной водой или смесью льда с водой. После охлаждения раствор агара образует гель. Широкое колено моста, куда вставляется хлорсеребряный или каломельный электрод, заливают насыщенным раствором азотнокислого калия. Солевой мост должен перезаряжаться один раз в месяц.

При проведении параллельных определений и в промежутках между титрованиями серебряный и стеклянный электроды хранят в дистиллированной воде, а солевой мост с хлорсеребряным или каломельным электродом — в насыщенном растворе азотнокислого калия.

2.3.2. Проверяют чистоту изопропилового спирта титрованием 50 см<sup>3</sup> изопропилового спирта 0,01 моль/дм<sup>3</sup> раствором азотнокислого серебра, добавляя по 0,02 см<sup>3</sup> титранта в один прием. Это титрование проводят для каждой новой партии спирта. Если на титрование идет 0,04 см<sup>3</sup> и более титранта, то изопропиловый спирт очищают. Для этого к 1 дм<sup>3</sup> изопропилового спирта в склянке из бесцветного стекла добавляют 0,2 г азотнокислого серебра, тщательно перемешивают и оставляют на свету в течение 24 ч. Затем в изопропиловый спирт добавляют 5—10 см<sup>3</sup> 10 %-ного раствора хлористого натрия, перемешивают, отстаивают до осветления, фильтруют и перегоняют в колбе с дефлегматором, отбирая фракцию с пределами кипения 80 °С — 82,5 °С при давлении 1,013 · 10<sup>5</sup> Па.

2.3.3. Для приготовления 1 дм<sup>3</sup> органического растворителя к 300 см<sup>3</sup> изопропилового спирта приливают 6 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты и после перемешивания приливают 700 см<sup>3</sup> толуола.

При анализе нефтей с массовой концентрацией хлористых солей менее 100 мг/дм<sup>3</sup> допускается применять наряду с изопропиловым спиртом изобутиловый в тех же соотношениях.

2.3.4. Приготовление и установка титра 0,01 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра в изопропиловом спирте

2.3.4.1. Готовят 1,0 моль/дм<sup>3</sup> водный раствор азотнокислого серебра и разбавляют его изопропиловым спиртом до 0,01 моль/дм<sup>3</sup>. Хранят растворы азотнокислого серебра в темной склянке или склянку обертывают черной бумагой.

Титр 0,01 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра устанавливают по хлористому натрию. Для приготовления раствора хлористого натрия 0,25—0,28 г хлористого натрия, предварительно прокаленного при 600 °С в течение 1 ч и охлажденного в эксикаторе, взвешенного с погрешностью не более 0,0002 г, растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой. Из мерной колбы пипеткой отбирают 1 см<sup>3</sup> раствора и переносят его в стаканчик для титрования. Туда же приливают 10 см<sup>3</sup> изопропилового спирта, частью его смывая пипетку. Добавляют при перемешивании 50 см<sup>3</sup> органического растворителя, приготовленного по п. 2.3.3.

2.3.4.2. Стаканчик с раствором соли обертывают черной бумагой, устанавливают на титровальный стенд, погружают в раствор электроды на глубину не менее 10 мм и включают мешалку. Раствор азотнокислого серебра добавляют сначала по 1—0,5 см<sup>3</sup>, затем — по 0,1—0,05 см<sup>3</sup> и в области скачка потенциала — по 0,02 см<sup>3</sup>. Таким же образом титруют смесь 10 см<sup>3</sup> изопропилового спирта и 50 см<sup>3</sup> органического растворителя, добавляя в один прием по 0,02 см<sup>3</sup> титранта. Титрование ведут до скачка потенциала.

2.3.4.3. По окончании титрования электроды промывают чистым бензином или смесью бензина и толуола.

Титр 0,01 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра, в миллиграммах хлористого натрия на 1 см<sup>3</sup> раствора ( $T$ ), вычисляют по формуле, приведенной в п. 1.3.3.

2.3.1.—2.3.4.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).

#### 2.4. Проведение анализа

2.4.1. Пробу анализируемой нефти, отобранную по ГОСТ 2517, готовят по п. 1.4.1, после чего быстро наливают нефть в стаканчик и пипеткой берут пробу нефти для анализа в количестве, указанном в табл. 5.

Т а б л и ц а 5

Массовая концентрация хлористых солей, мг/дм <sup>3</sup>	Объем нефти, см <sup>3</sup>	Масса нефти, г
До 200	5—10	(5,000—10,000)±0,005
Св. 200 до 500	2—5	(2,000—5,000)±0,002
» 500 » 1000	2	2,00±0,002
» 1000	1	1,000±0,002

П р и м е ч а н и е. Для малосернистой (массовая доля серы до 0,5 %) и обессоленной (массовая концентрация хлористых солей до 200 мг/см<sup>3</sup>) нефти берут для анализа 10 см<sup>3</sup> нефти.

При анализе эмульгированной или высокосмолистой вязкой нефти пробу отбирают по массе. Для пересчета массы нефти в объем определяют ее плотность в г/см<sup>3</sup> по ГОСТ 3900.

Содержание хлористых солей определяют титрованием по скачку потенциала.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

## 2.4.2. Титрование

2.4.2.1. Пробу нефти переносят в стаканчик для титрования, приливают 50 см<sup>3</sup> органического растворителя, частью его смывая пипетку. Стаканчик устанавливают на титровальный стенд и отмечают начальное значение потенциала.

При наличии сероводорода в нефти наблюдается более высокое значение начального потенциала (примерно на 200—300 мВ выше, чем для нефти, не содержащей сероводорода).

## 2.4.2, 2.4.2.1. (Измененная редакция, Изм. № 1).

2.4.2.2. При отсутствии сероводорода титрование ведут по п. 2.3.4.2; объем добавляемого титранта должен быть такой, чтобы изменение потенциала было не более 7—10 мВ. При изменении потенциала более 10 мВ объем добавляемого титранта уменьшается и в области скачка потенциала составляет 0,03—0,05 см<sup>3</sup>. При анализе нефти с массовой концентрацией солей до 50 мг/дм<sup>3</sup> в течение всего испытания объем добавляемого титранта составляет 0,03—0,05 см<sup>3</sup>. После введения каждой порции титранта в зоне скачка потенциала необходимо подождать, пока потенциал установится, т. е. изменение его будет составлять не более 5 мВ/мин. Если при титровании 5 см<sup>3</sup> сернистой нефти скачок потенциала составляет менее 17 мВ при добавлении 0,05 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра, то для увеличения скачка массу пробы нефти уменьшают до 2 см<sup>3</sup>. Если и при этом скачок потенциала составляет менее 17 мВ, то содержание хлористых солей в нефти по данному методу не определяется. Уменьшение количества нефти до 2 см<sup>3</sup> допускается для нефти с массовой концентрацией солей более 50 мг/дм<sup>3</sup>. Пример записи титрования см. в приложении.

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

2.4.2.3. При наличии сероводорода титрование вначале ведут очень медленно, приливая каждую каплю титранта лишь после того, как значение потенциала будет оставаться постоянным 2—3 мин. После достижения скачка потенциала, соответствующего эквивалентной точке титрования сероводорода, наблюдается резкое уменьшение изменения потенциала, и далее титрование ведут по п. 2.3.4.2.

## (Измененная редакция, Изм. № 1).

## 2.4.3. (Исключен, Изм. № 1).

2.4.3.1. Титрование до определенного значения потенциала допускается проводить в том случае, если анализируется нефть одного и того же месторождения или смесь нефти неизменяющегося состава.

По кривой или записи потенциометрического титрования определяют значение потенциала, соответствующее максимальному приращению потенциала, которое является конечной точкой титрования для данной массы навески нефти.

## 2.4.3.2, 2.4.3.3. (Исключены, Изм. № 2).

2.4.4. Для контрольного опыта проводят титрование 50 см<sup>3</sup> органического растворителя (без нефти) 0,01 моль/дм<sup>3</sup> раствором азотнокислого серебра, добавляя в один прием по 0,02 см<sup>3</sup> титранта. Титрование ведут до скачка потенциала. Контрольный опыт проводят после приготовления каждой новой партии органического растворителя.

После окончания работы раствор азотнокислого серебра сливают из бюретки.

## (Измененная редакция, Изм. № 1).

## 2.5. Обработка результатов

2.5.1. Массовую концентрацию хлористых солей ( $X_1$ ) в миллиграммах хлористого натрия на 1 дм<sup>3</sup> нефти, не содержащей сероводорода, вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(V_1 - V_2) \cdot T \cdot 1000}{V_3},$$

где  $V_1$  — объем 0,01 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование хлористых солей, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — объем 0,01 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование контрольного опыта, см<sup>3</sup>;

$V_3$  — объем нефти, взятой для титрования, см<sup>3</sup>;

$T$  — титр 0,01 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра в миллиграммах хлористого натрия на 1 см<sup>3</sup> раствора;

1000 — коэффициент для пересчета массовой концентрации хлористых солей в 1 дм<sup>3</sup> нефти.

2.5.2. Массовую концентрацию хлористых солей ( $X_2$ ) в миллиграммах хлористого натрия на 1 дм<sup>3</sup> нефти, содержащей сероводород, вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{[V_3 - (V_4 + V_2)] \cdot T \cdot 1000}{V_3}$$

$V_2, V_3, T, 1000$  — по п. 2.5.1;

где  $V_4$  — объем 0,01 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование сероводорода, см<sup>3</sup>;

$V_3$  — объем 0,01 моль/дм<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование сероводорода и хлористых солей, см<sup>3</sup>.

За результат испытания принимают среднеарифметическое результатов двух определений.

2.5.1; 2.5.2. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

2.5.3. Точность метода

(Измененная редакция, Изм. № 2).

2.5.3.1. Сходимость

Два результата определений, полученные одним исполнителем, признаются достоверными (с 95 %-ной доверительной вероятностью), если расхождение между ними не превышает значений, приведенных в табл. 6.

Таблица 6

Массовая концентрация хлористых солей, мг/дм <sup>3</sup>	Сходимость, мг/дм <sup>3</sup>
До 50	3
Св. 50 до 100	7
* 100 * 200	12
* 200 * 500	27
* 500 * 1000	50
* 1000 * 2000	100
* 2000	6 % значения меньшего результата

(Введен дополнительно, Изм. № 2).

ПРИЛОЖЕНИЕ  
Рекомендуемое

**ПРИМЕР ЗАПИСИ ПОТЕНЦИОМЕТРИЧЕСКОГО ТИТРОВАНИЯ  
ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ХЛОРИСТЫХ СОЛЕЙ В НЕФТИ**

Объем 0,01 моль/дм <sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование, см <sup>3</sup>	Потенциал, мВ	Разность потенциалов, мВ
0	44	
0,04	54	10
0,08	64	10
0,12	76	12
0,16	88	12
0,20	100	12
0,24	118	18
0,28	150	32
0,32	156	6
0,36	160	4

Эквивалентная точка, соответствующая максимальному скачку потенциала, находится при 150 мВ.

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