

**Испытания материалов конструкции кабелей  
при горении**

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ КОЛИЧЕСТВА  
ВЫДЕЛЯЕМЫХ ГАЗОВ  
ГАЛОГЕННЫХ КИСЛОТ**

Издание официальное

**Предисловие**

**1 РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН** Техническим комитетом по стандартизации ТК 46 «Кабельные изделия» при ОАО Всероссийский научно-исследовательский, проектно-конструкторский и технологический институт кабельной промышленности» (ОАО ВНИИКП)

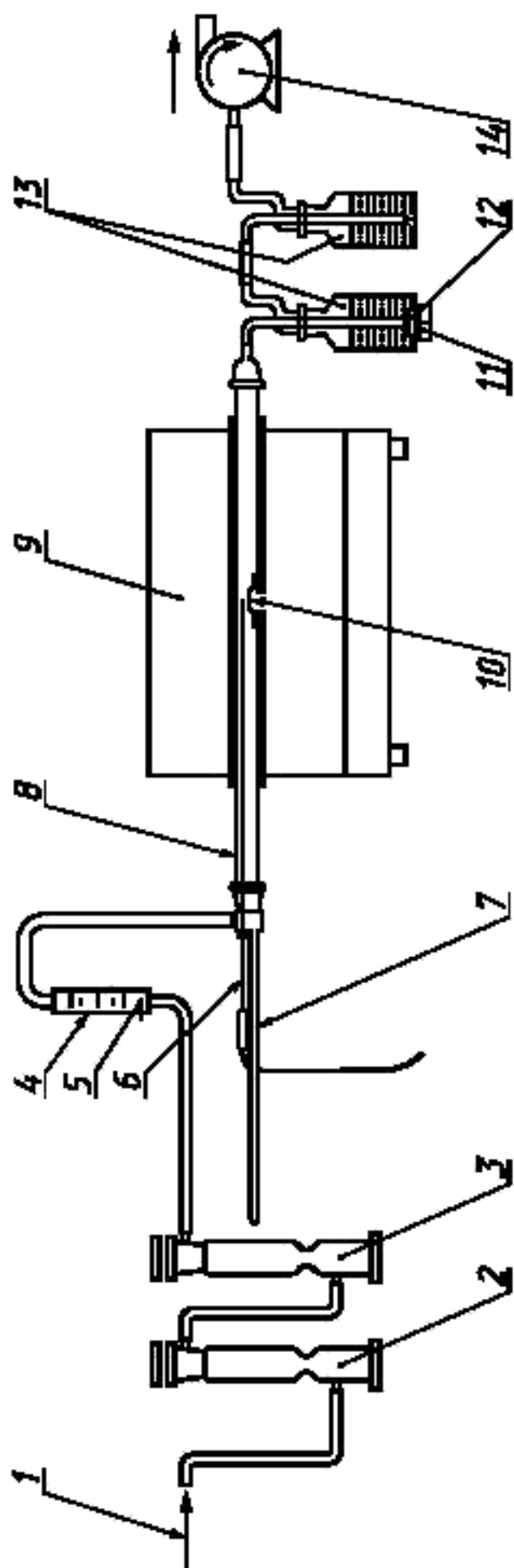
**2 ПРИНЯТ И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ** Постановлением Госстандарта России от 3 ноября 1999 г. № 391-ст

**3** Настоящий стандарт представляет собой аутентичный текст международного стандарта МЭК 60754-1-94 «Испытания по газам, выделяемым при горении материалов конструкции кабелей. Определение количества газов галогенных кислот»

**4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ**

© ИПК Издательство стандартов, 2000

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Госстандарта России



1 — вакуум окружавшей среды; 2 — воздушный фильтр (активированный уголь); 3 — осушитель воздуха (сезамкаталь); 4 — ротаметр; 5 — низользатый вентиль; 6 — термопара; 7 — устройство для извода звуков; 8 — трубка и извилины с образцом; 9 — патрубок; 10 — патрубки с образцом; 11 — промывочные сосуды; 12 — магнитная мешалка; 13 — стержень магнитной мешалки; 14 — насос всасывающий насосом

Рисунок А.5 — Оборудование для испытания по способу 3 с использованием воздуша, прокачиваемого всасывающим насосом

УДК 621.315.2.001.4 : 006.354

ОКС 29.060.20

E49

ОКСТУ 3509

Ключевые слова: испытание, материалы, кабель, горение, газовыделение, галогенная кислота

Редактор *В.П. Огурцов*  
Технический редактор *О.Н. Власова*  
Корректор *В.Е. Нестерова*  
Компьютерная верстка *Е.Н. Мартемяновой*

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 15.11.99. Подписано в печать 17.01.2000. Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 1,0.  
Тираж 179 экз. С4075. Зак. 1012.

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14.

Набрано в Издательстве на ПЭВМ

Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. "Московский печатник", 103062, Москва, Лялин пер., 6.  
Плр № 080102

## ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Испытания материалов конструкции кабелей  
при горенииОПРЕДЕЛЕНИЕ КОЛИЧЕСТВА ВЫДЕЛЯЕМЫХ ГАЗОВ  
ГАЛОГЕННЫХ КИСЛОТ

Tests of materials from cables during combustion.

Determination of the amount of evolved halogen acid gas

Дата введения 2000—07—01

**1 Общие положения****1.1 Область применения**

Настоящий стандарт устанавливает метод определения количества газов галогеновых кислот, кроме фтористоводородной кислоты, выделяемых при горении компаундов на основе галогено содержащих полимеров или имеющих галогеносодержащие добавки, отобранных от элементов конструкции кабеля (проводка).

Настоящий метод не рекомендуется применять, если количество выделяющейся галогеновой кислоты менее 5 мг на 1 г испытуемого образца.

Настоящий метод не распространяется на компаунды или материалы, относящиеся к «безгалогенным».

Для таких компаундов или материалов, имеющих эквивалент галогенных кислот менее 5 мг/г, рекомендуется использовать метод по ГОСТ Р МЭК 60754-2.

**2 Нормативные ссылки**

В настоящем стандарте использована ссылка на следующий стандарт:

ГОСТ Р МЭК 60754-2—99 Испытания материалов конструкции кабелей при горении. Определение степени кислотности выделяемых газов измерением pH и удельной проводимости.

**3 Назначение**

Метод, приведенный в настоящем стандарте, предназначен для типовых испытаний отдельных элементов конструкции кабеля. Применение этого метода позволяет установить требования к отдельным элементам конструкции кабеля в нормативной документации на конкретные кабельные изделия.

Настоящий стандарт не устанавливает требований по качественным показателям.

## 4 Метод испытания

Испытуемый материал нагревают в потоке сухого воздуха, а выделяющиеся газы абсорбируют в 0,1 М<sup>\*</sup> растворе гидроксида натрия. Затем определяют количество галогенных кислот путем подкисления раствора азотной кислотой с добавлением измеренного количества 0,1 М раствора азотнокислого серебра и обратного титрования избытка 0,1 М тиоцианатом аммония, используя в качестве индикатора сернокислый аммоний, содержащий трехвалентное железо. Допускается проведение испытания другим равноценным методом, имеющим не меньшую точность получения результатов.

Для образца материала проводят два испытания, контрольную пробу проводят без образца.

За результат принимают среднее арифметическое значение результатов двух испытаний. Отдельные значения не должны отличаться от среднего более чем на ± 10 %.

## 5 Испытательное оборудование

Принципиальные схемы испытательного оборудования приведены на рисунках А.1 – А.5 приложения А.

Все элементы испытательного оборудования должны быть герметичными. Соединения между трубкой и первым промывочным сосудом, между первым и вторым промывочными сосудами должны быть возможно короткими. Для этих соединений следует использовать трубы из стекла или кремнийорганической резины.

П р и м е ч а н и е — На выходе из трубы, по возможности ближе к ее концу, допускается поместить пробку из кварцевой пряжи для сбора конденсата.

### 5.1 Трубчатая печь

Рабочая длина нагревательной зоны печи должна быть 500–600 мм, а ее внутренний диаметр — 40–60 мм. Печь должна иметь регулируемую электрическую нагревательную систему.

### 5.2 Трубка

Внутри печи установлена огнеупорная трубка, изготовленная из кварца, стойкого к воздействию коррозионноактивных газов. Трубку располагают приблизительно концентрически относительно печи.

Внутренний диаметр кварцевой трубы должен быть 32–45 мм. Со стороны входа в печь конец трубы выступает на длину 60–200 мм, со стороны выхода — на 60–100 мм.

Первоначальный зазор в соединениях допускается только для компенсации теплового расширения.

### 5.3 Лодочки для сжигания

Рекомендуется применение лодочек из фарфора, плавленного кварца или талькового камня размерами:

- длина 45–100 мм;
- ширина 12–39 мм;
- глубина 5–10 мм.

Рекомендуемый способ ввода лодочки в трубку приведен на рисунке А.1. Каждую лодочку используют только три раза, после чего она должна быть прокалена или заменена.

### 5.4 Устройство для пропускания газов

После выхода из трубы газы проходят через два промывочных сосуда (рисунок А.2), каждый из которых содержит не менее 220 см<sup>3</sup> 0,1 М раствора гидроксида натрия.

Для обеспечения турбулентного движения и лучшей абсорбции газов горения в первый сосуд помещают магнитную мешалку. Для лучшей абсорбции концы трубок в промывочных сосудах должны иметь внутренний диаметр не более 5 мм.

Уровень жидкости над концом трубы в каждом сосуде должен быть 100–120 мм.

П р и м е ч а н и е — Уровень жидкости определяют с помощью стандартного лабораторного стеклянного сосуда внутренним диаметром около 50 мм.

\*М — молярная концентрация, моль/дм<sup>3</sup>.

### 5.5 Система подачи воздуха

Для обеспечения горения используют воздух.

Расход воздуха, вводимого в трубку, регулируют в зависимости от фактического внутреннего сечения трубы так, чтобы скорость потока воздуха, проходящего вдоль образца, составляла  $20 \text{ см}^3/(\text{мм}^2 \cdot \text{ч}) \pm 10 \%$ .

Поскольку скорость потока воздуха нельзя измерить непосредственно, ее определяют через расход воздуха. Расход воздуха должен быть  $0,0155 D^2 \text{ дм}^3/\text{ч}$ .

**При мечани е** — Расход воздуха  $\rho$ ,  $\text{см}^3/\text{ч}$ , необходимый для обеспечения установленной скорости потока воздуха, определяют по формуле

$$\rho = v \frac{\pi D^2}{4}, \quad (1)$$

где  $D$  — внутренний диаметр трубы, мм;  
 $v$  — скорость потока воздуха,  $\text{см}^3/(\text{мм}^2 \cdot \text{ч})$ .

Поскольку для скорости потока воздуха установлено допустимое отклонение  $\pm 10 \%$ , то оно относится также и к значению  $\rho$  (см. раздел 8).

Подачу воздуха от источника воздуха высокой чистоты регулируют и контролируют с помощью игольчатого вентиля, а расход воздуха контролируют соответствующим ротаметром.

Возможны три способа.

#### Способ 1

Используют искусственный воздух (сжатый воздух, поставляемый в баллонах). Воздух подают в начале трубы сгорания (рисунок А.3).

#### Способ 2

Используют сжатый воздух, полученный в лаборатории. Воздух подают в начале трубы сгорания после фильтрации (рисунок А.4).

#### Способ 3

Используют воздух, находящийся в лаборатории, после соответствующей фильтрации. В этом случае смесь воздуха и газов сгорания прокачивают насосом (рисунок А.5).

**При мечани е** — При применении способов 1—3 оператор должен принять соответствующие меры безопасности, иметь защитные очки и одежду, так как при горении некоторых легковоспламеняющихся материалов может возникнуть обратный поток горячих газов. Следует также принять меры, чтобы не допустить избыточного давления в системе и обеспечить вытяжную вентиляцию для выходящих газов.

## 6 Подготовка образцов

Образец материала для испытаний должен иметь массу 500—1000 мг. Образцы для испытаний отбирают от образцов материала, предназначенного для испытаний. Образец должен быть разрезан на небольшие кусочки.

## 7 Кондиционирование образцов

Образцы выдерживают не менее 16 ч при температуре  $(23 \pm 2) ^\circ\text{C}$  и относительной влажности воздуха  $(50 \pm 5) \%$ .

## 8 Проведение испытания

Образец, взвешенный после кондиционирования с погрешностью до 0,1 мг, помещают в лодочку для сжигания, равномерно распределяя его по дну лодочки.

Лодочку помещают в трубку сгорания, находящуюся в трубчатой печи.

Расход воздуха устанавливают с помощью игольчатого вентиля на уровне  $0,0155 D^2 \text{ дм}^3/\text{ч} \pm 10\%$  и поддерживают постоянным в течение всего испытания.

Затем температуру образца повышают с постоянной скоростью в течение  $(40 \pm 5)$  мин и поддерживают на уровне  $(800 \pm 10)^\circ\text{C}$  в течение 20 мин. Скорость нагрева и температуру образца контролируют соответствующим методом.

**П р и м е ч а н и е** — Необходимую скорость нагрева и температуру образца можно устанавливать, например, следующим методом.

Проводят предварительное контрольное испытание при указанном выше расходе воздуха, при этом термопары или другие аналогичные устройства для измерения температуры (соответственно защищенные от коррозии) помещают на место образца в пустую лодочку. По этому испытанию определяют режим нагрева, гарантирующий требуемую скорость и температуру нагрева образца при действительном испытании.

Промывочные сосуды разъединяют, а их содержимое сливают в колбу вместимостью  $1000 \text{ см}^3$ . Промывочные сосуды, соединительные трубы и выходную часть трубы сгорания (после охлаждения) промывают дистиллированной или деминерализованной водой, которую после промывки сливают в колбу, содержимое которой доводят до  $1000 \text{ см}^3$ .

После удаления лодочки трубку очищают по всей длине кальцинированием при температуре  $950^\circ\text{C}$ .

## 9 Определение содержания галогенных кислот\*

После охлаждения до комнатной температуры  $200 \text{ см}^3$  полученного раствора с помощью пипетки или бюретки отмеряют в колбу с последовательным добавлением  $4 \text{ см}^3$  концентрированной азотной кислоты,  $20 \text{ см}^3 0,1 \text{ M}$  раствора азотнокислого серебра и  $3 \text{ см}^3$  нитробензола. Содержимое колбы хорошо перемешивают для получения полного осадка хлористого серебра.

После этого добавляют  $1 \text{ см}^3 40\%-ного$  водного раствора сернокислого аммония, содержащего трехвалентное железо, и несколько капель  $6 \text{ M}$  азотной кислоты. Все это перемешивают. Затем раствор титруют  $0,1 \text{ M}$  раствором тиоцианата аммония с применением магнитной мешалки. Количество галогенных кислот выражают в миллиграммах соляной кислоты на грамм массы взятого образца:

$$\frac{36,5 (B - A) M \times \frac{1000}{200}}{m}, \quad (2)$$

где  $A$  — объем  $0,1 \text{ M}$  раствора тиоцианата аммония, израсходованный при испытании,  $\text{см}^3$ ;

$B$  — объем  $0,1 \text{ M}$  раствора тиоцианата аммония, израсходованный при контрольной пробе,  $\text{см}^3$ ;

$m$  — масса образца, г;

$M$  — молярная концентрация раствора тиоцианата аммония, моль/дм $^3$ .

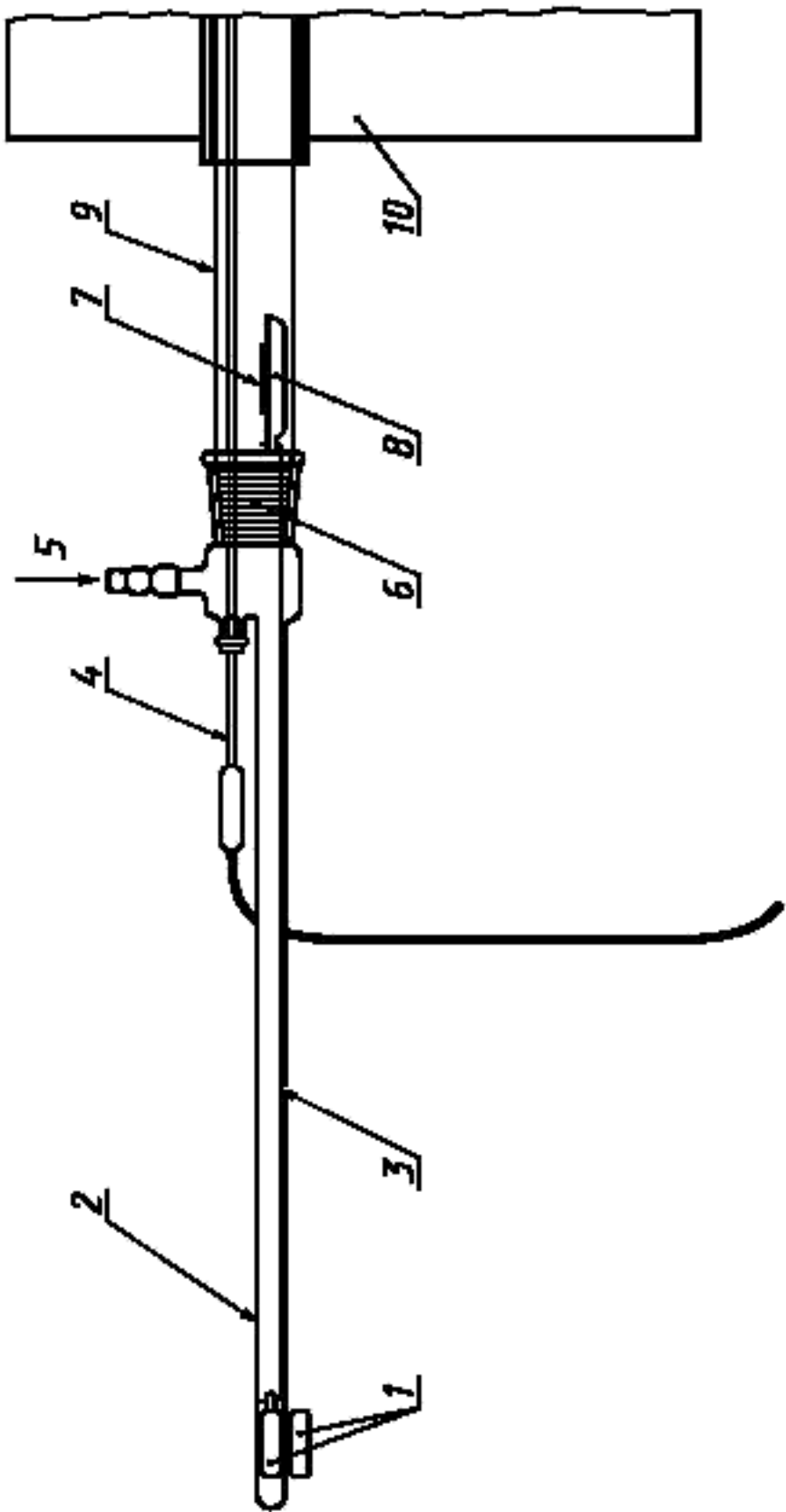
Допускается применение других аналитических методов, имеющих не меньшую точность измерения.

---

\* При применении этого метода выделяющиеся галогенные кислоты, кроме фтористоводородной кислоты, выражают через содержание соляной кислоты.

ПРИЛОЖЕНИЕ А  
(обязательное)

ИСПЫТАТЕЛЬНОЕ ОБОРУДОВАНИЕ



1 — стержень магниты; 2 — стеклянная трубка; 3 — стеклянная трубка; 4 — термонар; 5 — искусственный или сжатый воздух, отфильтрованный и осушенный; 6 — станзарное литье термостойкого материала, размер которого соответствует диаметру трубы из кварцевого стекла; 7 — образец; 8 — лодочка; 9 — трубка из кварцевого стекла; 10 — печь.

Рисунок А.1 — Устройство для ввода лодочки с образцом в трубку

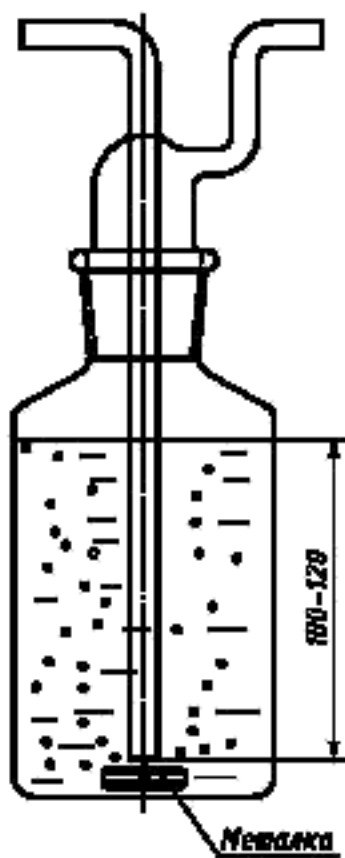
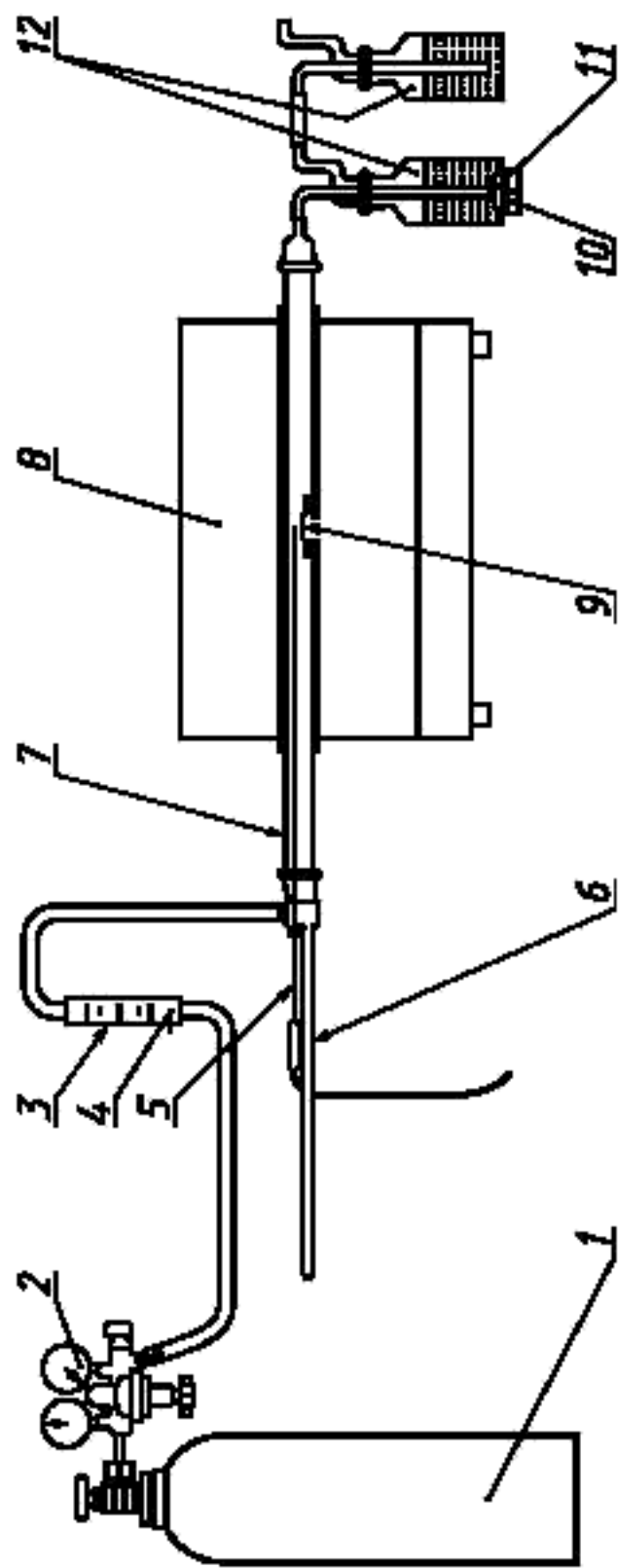
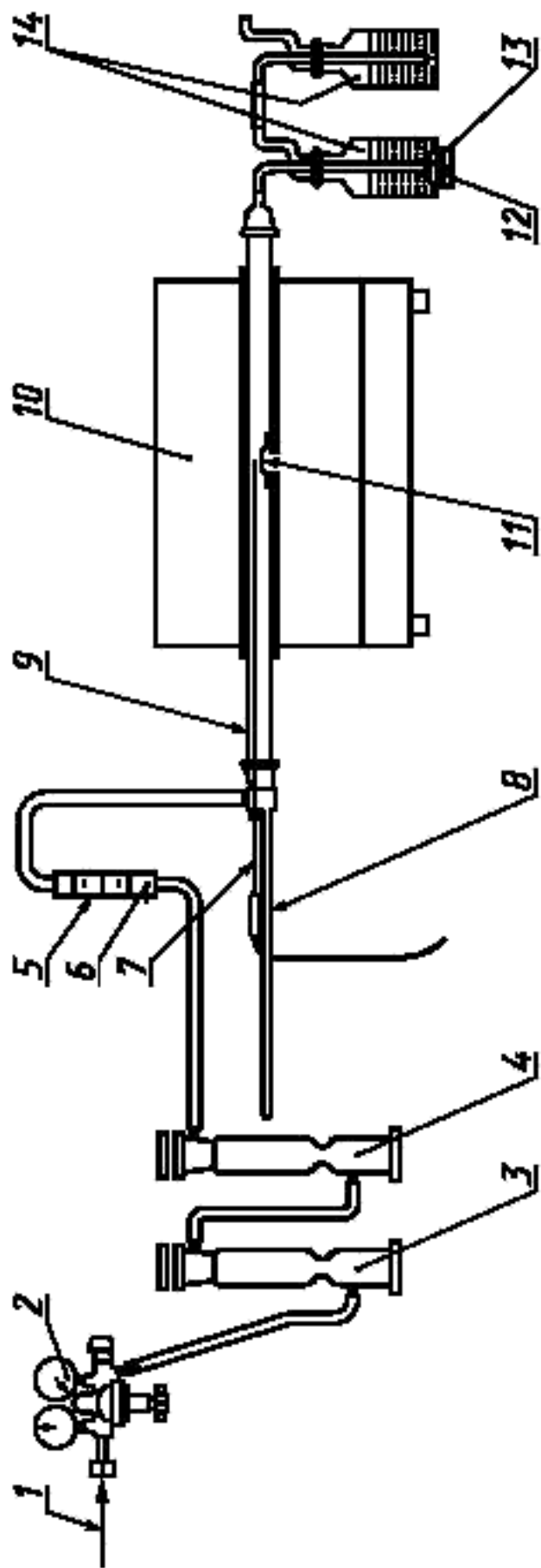


Рисунок А.2 — Пример промывочного сосуда



1 — баллон с искусственным воздухом; 2 — регулятор; 3 — ротаметр; 4 — эластичный вентиль; 5 — термопары; 6 — устройство для изоляции лодочки с образцом; 7 — трубка на кириевого стекла; 8 — магнитная мешалка; 10 — магнитная мешалка; 11 — промывочные сосуды; 12 — стержень магнитной мешалки.

Рисунок А.3 — Оборудование для испытания по способу I с использованием искусственного воздуха



1 — сжатый воздух; 2 — манометр; 3 — регулятор; 4 — волоушный фильтр (активированный уголь); 5 — осушитель воздуха (сепаратор); 6 — ротаметр; 7 — печь; 8 — устройство для ввода ложечки с обратной трубкой из кварцевого стекла; 9 — трубка из кварцевого стекла с обратной трубкой; 10 — печь; 11 — ложечка с обратной трубкой; 12 — магнитный клапан; 13 — промывочные соединения; 14 — стержень магнитной мешалки;

Рисунок А.4 — Оборудование для испытания по способу 2 с использованием сжатого воздуха