



ГОСУДАРСТВЕННЫЕ СТАНДАРТЫ
СОЮЗА ССР

**КАУЧУКИ СИНТЕТИЧЕСКИЕ
СТЕРЕОРЕГУЛЯРНЫЕ БУТАДИЕНОВЫЕ**

МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

ГОСТ 19920.2—74, ГОСТ 19920.3—74,
ГОСТ 19920.5-74 — ГОСТ 19920.8-74,
ГОСТ 19920.12-74 — ГОСТ 19920.20-74

Издание официальное

**КАУЧУКИ СИНТЕТИЧЕСКИЕ СТЕРЕОРЕГУЛЯРНЫЕ
БУТАДИЕНОВЫЕ**

Метод определения микроструктуры

Stereoregular butadiene synthetic rubbers.
Method for determination of microstructure

**ГОСТ
19920.2—74***

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 16 июля 1974 г. № 1689 срок действия установлен

с 01.01.75
до 01.01.90

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на бутадиеновые стереорегулярные синтетические каучуки и устанавливает метод определения их микроструктуры.

Сущность метода заключается в определении содержания компонентов микроструктуры полимерных цепей каучука с помощью инфракрасной спектроскопии.

1. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

1.1. Для определения микроструктуры применяют:
спектрофотометр инфракрасный двухлучевой;
куветы с бромистым калием или хлористым натрием;
шприц медицинский типа «Рекорд», вместимостью 2—5 см³ (без резиновых уплотнителей);

воронку коническую диаметром 50—55 мм, на узкую часть которой закрепляют шелковую сетку № 32—35 по ГОСТ 4403—77;

аппарат для встраивания жидкостей;

термостат вакуумный;

бензол по ГОСТ 5955—75;

сероуглерод (ч.д.а.) по ГОСТ 19213—73 перегнанный и осущененный над медью сернокислой;

допускается для каучуков с высоким содержанием *цис*-1,4-звеньев (выше 86%) вместо сероуглерода применять четыреххлористый углерод по ГОСТ 20288—74; в этом случае содержание

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

* Переиздание (декабрь 1988 г.) с Изменениями № 1, 2, утвержденными в декабре 1979 г., июне 1984 г. (ИУС 2—80. 9—84).

цис-1,4-звеньев определяется по разности; 100 — сумма содержания 1,2-и *транс*-1,4-звеньев;
спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—87;
циклогексан.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

2. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

2.1. Очистка образцов

Около 1 г мелконарезанного каучука, взятого от средней пробы, помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³ и растворяют в течение 22—24 ч в 50 см³ бензола; для более быстрого растворения каучука (4—5 ч) используют аппарат для встряхивания.

Раствор фильтруют при помощи воронки, снабженной шелковой сеткой. Для удаления из каучука антиоксидантов, остатков катализатора, масел и других примесей его переосаждают.

Переосаждение осуществляют следующим образом: в стакан вместимостью 250 см³ наливают 120—150 см³ этилового спирта и добавляют небольшими порциями отфильтрованный раствор каучука при постоянном перемешивании стеклянной палочкой — при этом осаждается чистый каучук. Спирт сливают, каучук в стакане промывают 50 см³ спирта, мелко нарезают, помещают на часовое стекло и сушат в вакуумном термостате при 60°C в течение 2—3 ч.

2.2. Приготовление растворов образцов

Приготавливают по 20 см³ растворов испытуемых и контрольных каучуков в сероуглероде: *цис*-1,4-полибутадиеновый каучук 2%-ной (по массе) концентрации, *транс*-1,4- и 1,2-полибутадиены — 0,7%-ной концентрации.

Для этого рассчитанные количества мелконарезанного переосажденного каучука помещают в колбу и растворяют в 20 см³ сероуглерода. При неполном растворении каучука при расчете концентрации следует учесть поправку (*K*) на растворимость каучука

$$K = \frac{X}{100},$$

где *X* — растворимость каучука, определенная по ГОСТ 19920.3—74.

2.3. Выбор контрольных веществ

В качестве контрольных веществ используют полимеры, построение из 1,2-; *транс*-1,4-и *цис*-1,4-звеньев, например: *транс*-полибутадиен со 100%-ным содержанием *транс*-1,4-звеньев; каучук СКБ, состоящий из 85%-1,2-звеньев и 15% *транс*-1,4-звеньев; каучук СКД, содержащий 90—97% *цис*-1,4-звеньев. В качестве конт-

рольных веществ можно использовать набор низкомолекулярных модельных соединений; например: гексен-1, децен-1, *транс*-2-гептен, *транс*-2-децен, *цикло*-4-октен.

3. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

3.1. Полученным раствором заполняют шприцем кювету и помещают ее в измерительный канал спектрометра. В пучок сравнения помещают кювету той же толщины, заполненную сероуглеродом. Толщину кювет подбирают так, чтобы достигнуть оптимального пропускания 30—70% аналитических полос.

На приборе типа ИКС-22 записывается спектр испытуемого образца в области 650—1050 см⁻¹ (не менее трех раз).

Из спектров определяют оптические плотности в максимуме трех полос поглощения: 740—720, 910 и 967 см⁻¹, характеризующие наличие в образце *цикло*-1,4; 1,2- и *транс*-1,4-звеньев соответственно.

При использовании полосы поглощения в области 740—720 см⁻¹ для определения *цикло*-1,4-комплекта в каучуке нужно учитывать следующее: в образцах с высоким содержанием *цикло*-1,4-звеньев (95%) максимум полосы расположен при $V=740$ см⁻¹. С понижением в образце содержания *цикло*-1,4-звеньев до 5% положение максимума смещается до 724 см⁻¹.

Оптические плотности полос поглощения отсчитывают от базисных линий, проведенных через точки минимума поглощения полос. При небольшом содержании *транс*-1,4-звеньев фон проводят по методу модифицированной (основной) линии: через спектр проводят две касательные: к рассматриваемому участку спектра и через максимум пропускания с обеих сторон измеренной полосы. В результате получают величины поглощения D_1 и D_2 , находят среднее значение D_0 .

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Содержание 1,2-; *транс*-1,4-и *цикло*-1,4-звеньев ($X_{1,2}$ — $X_{1,4-транс}$ и $X_{1,4-цикло}$) в процентах вычисляют по формулам:

$$X_{1,2} = \frac{D_{910} \cdot 100}{s \cdot \eta \cdot C \cdot K_{910}},$$

$$X_{1,4-транс} = \frac{D_{967} \cdot 100}{s \cdot C \cdot \eta \cdot K_{967}},$$

$$X_{1,4-цикло} = \frac{D_{740} \cdot 100}{s \cdot C \cdot \eta \cdot K_{740}},$$

где D_v — оптическая плотность для полос поглощения 910; 967 и 740 см⁻¹;

s — толщина кюветы, см;

C — концентрация раствора, моль/дм³;

η — непредельность, условно принятая для каучука СКД, выпускаемого в промышленном масштабе, равной 1;

K_v — коэффициент поглощения полос 910, 967 и 740 см⁻¹, дм³/моль·см.

4.2. Для определения коэффициентов поглощения (*K_v*) проводят аналогичные испытания для контрольных веществ.

Коэффициент поглощения (*K_v*) в дм³/моль·см вычисляют по формуле

$$K_v = \frac{D_v \cdot 100}{s \cdot C \cdot \eta \cdot X_{\text{контр.}}},$$

где *X_{контр.}* — содержание 1,2-транс-1,4 или цис-1,4-звеньев в контрольном веществе, %.

Допускаемое расхождение между двумя параллельными определениями не должно превышать 2 абс. %.

Чувствительность метода 2 абс. %.

Допускается при выводе коэффициентов поглощения (*K_v*) для транс-1,4-звеньев и 1,2-звеньев использовать в качестве растворителя четыреххлористый углерод, а для цис-1,4-звеньев — циклогексан.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

Изменение № 3 ГОСТ 19920.2—74 Каучуки синтетические стереорегулярные бутадиеновые. Метод определения микроструктуры

Утверждено и введено в действие Постановлением Госстандарта России от 16.09.92 № 1194

Дата введения 01.01.93

Под наименованием стандарта проставить код: **ОКСТУ 2209.**

Пункт 2.1. Первый абзац. Заменить слова: «взятого от средней пробы» на «взятого от объединенной пробы, приготовленной по п. 4.3 ГОСТ 27109—86».

(ИИУС № 12 1992 г.)
