

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

РЕАКТИВЫ

АММОНИЙ НАДСЕРНОКИСЛЫЙ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2006

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической промышленности, Всесоюзным научно-исследовательским институтом химических реактивов и особо чистых химических веществ (ИРЕА), Шосткинским заводом химических реактивов

РАЗРАБОТЧИКИ

В.А. Базакин, Г.В. Грязнов, В.Г. Брудзь, З.М. Ривина

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 04.02.75 № 313

Изменение № 3 принято Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 6 от 21.10.94)

За принятие проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации
Азербайджанская Республика	Азгосстандарт
Республика Армения	Армгосстандарт
Республика Беларусь	Госстандарт Беларуси
Грузия	Грузстандарт
Республика Казахстан	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизская Республика	Киргизстандарт
Республика Молдова	Молдовастандарт
Российская Федерация	Госстандарт России
Республика Узбекистан	Узгосстандарт
Украина	Госстандарт Украины

3. ВЗАМЕН ГОСТ 5.1057—71

4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
ГОСТ 83—79	3.9.1	ГОСТ 10555—75	3.7
ГОСТ 1277—75	3.9.1	ГОСТ 10671.7—74	3.6
ГОСТ 1770—74	3.3.1; 3.5.1; 3.9.1	ГОСТ 14192—96	4.3
ГОСТ 3118—77	3.8	ГОСТ 17319—76	3.8
ГОСТ 3885—73	2.1; 3.1; 4.1	ГОСТ 18300—87	3.5.1; 3.6.1; 3.7
ГОСТ 4204—77	3.2.1	ГОСТ 19433—88	4.3
ГОСТ 4212—76	3.9.1	ГОСТ 19908—90	3.4; 3.9.1
ГОСТ 4232—74	3.2.1	ГОСТ 25336—82	3.2.1; 3.3.1; 3.5.1; 3.9.1; 3.9.2
ГОСТ 4328—77	3.5.1	ГОСТ 25794.1—83	3.5.1
ГОСТ 4461—77	3.9.1	ГОСТ 25794.2—83	3.2.1
ГОСТ 4517—87	3.5.1	ГОСТ 25794.3—83	3.9.1
ГОСТ 6552—80	3.9.1	ГОСТ 27025—86	3.1a
ГОСТ 6709—72	3.2.1; 3.3.1; 3.9.1	ГОСТ 27068—86	3.2.1
ГОСТ 9147—80	3.4; 3.8; 3.9.1	ГОСТ 27184—86	3.4

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

6. ИЗДАНИЕ (ноябрь 2005 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, утвержденными в октябре 1979 г., июле 1987 г., июле 1995 г. (ИУС 12—79, 11—87, 10—95)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

Реактивы

АММОНИЙ НАДСЕРНОКИСЛЫЙ

Технические условия

ГОСТ
20478—75Reagents. Ammonium persulphate.
SpecificationsМКС 71.040.30
ОКП 26 2116 0420 05

Дата введения 01.03.75

Настоящий стандарт распространяется на надсернистый аммоний (персульфат), представляющий собой белый кристаллический порошок, растворимый в воде.

Формула: $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$.

Относительная молекулярная масса (по международным атомным массам 1987 г.) — 228,20.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1а. Надсернистый аммоний должен быть изготовлен в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

(Введен дополнительно, Изм. № 2).

1.1. По физико-химическим показателям надсернистый аммоний должен соответствовать нормам, указанным в табл. 1.

Таблица 1

Наименование показателя	Норма		
	Химически чистый (х. ч.) ОКП 26 2116 0423 02	Чистый для анализа (ч. д. а.) ОКП 26 2116 0422 03	Чистый (ч.) ОКП 26 2116 0421 04
1. Массовая доля надсернистого аммония $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$, %, не менее	99,5	99,0	98,0
2. Массовая доля нерастворимых в воде веществ, %, не более	0,003	0,003	0,020
3. Массовая доля остатка после прокаливания, %, не более	0,03	0,05	0,10
4. Массовая доля кислот в пересчете на серную кислоту (H_2SO_4), %, не более	0,1	0,2	0,3
5. Массовая доля хлоридов (Cl), %, не более	0,0005	0,0005	0,002
6. Массовая доля железа, (Fe), %, не более	0,0005	0,001	0,003
7. Массовая доля тяжелых металлов (Pb), %, не более	0,0005	0,001	0,002
8. Массовая доля марганца (Mn), %, не более	0,00005	0,00005	0,0002

(Измененная редакция, Изм. № 2).

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

© Издательство стандартов, 1975

© Стандартинформ, 2006

2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

2.1. Правила приемки — по ГОСТ 3885.

2.2. Массовые доли нерастворимых в воде веществ, остатка после прокаливания, тяжелых металлов и марганца изготовитель определяет в каждой 20-й партии.

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

3. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

3.1а. Общие указания по проведению анализа — по ГОСТ 27025.

При взвешивании применяют лабораторные весы общего назначения типов ВЛР-200 г и ВЛКТ-500 г-М или ВЛЭ-200 г.

Допускается применять другие средства измерения с метрологическими характеристиками и оборудование с техническими характеристиками не хуже, а также реактивы по качеству не ниже указанных в настоящем стандарте.

3.1. Пробы отбирают по ГОСТ 3885. Масса средней пробы должна быть не менее 280 г.

3.1а, 3.1. (Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.2. Определение массовой доли надсернистого аммония

3.2.1. Реактивы, растворы и посуда

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Калий йодистый по ГОСТ 4232, раствор с массовой долей йодистого калия 10 %, свежеприготовленный.

Кислота серная по ГОСТ 4204, раствор с массовой долей 10 %.

Натрий серноватисто-кислый (натрия тиосульфат) 5-водный по ГОСТ 27068, раствор молярной концентрации $c(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}) = 0,1$ моль/дм³ (0,1 н.); готовят по ГОСТ 25794.2.

Бюретки вместимостью 50 или 25 см³ с ценой деления 0,1 см³.

Колба Кн-1—250—24/29 ТХС по ГОСТ 25336.

Пипетка вместимостью 25 см³ и пипетка градуированная вместимостью 10 см³.

Стаканчик для взвешивания СВ-14/8 по ГОСТ 25336.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.2.2. Проведение анализа

Около 0,3000 г препарата помещают в коническую колбу с притертой пробкой и растворяют в 25 см³ раствора йодистого калия. Прибавляют 10 см³ раствора серной кислоты и выдерживают в темном месте в течение 30 мин. Затем выделившийся йод оттитровывают раствором тиосульфата натрия.

Одновременно в тех же условиях проводят контрольный опыт с теми же количествами реактивов.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.2.3. Обработка результатов

Массовую долю надсернистого аммония (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(V - V_1) \cdot 0,01141 \cdot 100}{m},$$

где V — объем раствора тиосульфата натрия молярной концентрации точно 0,1 моль/дм³, израсходованный на титрование анализируемой пробы, см³;

V_1 — объем раствора тиосульфата натрия молярной концентрации точно 0,1 моль/дм³, израсходованный на титрование контрольной пробы, см³;

0,01141 — масса надсернистого аммония, соответствующая 1 см³ раствора тиосульфата натрия молярной концентрации точно 0,1 моль/дм³, г;

m — масса навески препарата, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 0,25 %.

Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа $\pm 0,5$ % при доверительной вероятности $P = 0,95$.

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

3.3. Определение массовой доли нерастворимых в воде веществ

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.3.1. *Реактивы и посуда*

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Мензурка 250 по ГОСТ 1770.

Стакан В(Н)-1—250(400) ТХС по ГОСТ 25336.

Тигель ТФ с фильтром класса ПОР 10 или ПОР 16 по ГОСТ 25336.

Цилиндр 1—250—2 по ГОСТ 1770.

3.3.2. *Проведение анализа*

50,00 г препарата помещают в стакан или мензурку и растворяют в 200 см³ горячей воды. Полученный раствор фильтруют через фильтрующий тигель, предварительно высушенный до постоянной массы и взвешенный. Результат взвешивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака.

Остаток на фильтре промывают 150—200 см³ горячей воды и сушат в сушильном шкафу при 105—110 °С до постоянной массы.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса остатка после высушивания не будет превышать:

для препарата химически чистый — 1,5 мг,

для препарата чистый для анализа — 1,5 мг,

для препарата чистый — 10 мг.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа $\pm 30\%$ — для препарата квалификации химически чистый и чистый для анализа и $\pm 10\%$ — для препарата квалификации чистый при доверительной вероятности $P = 0,95$.

3.3.1, 3.3.2. *(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).*

3.4. Определение массовой доли остатка после прокаливания проводят по ГОСТ 27184 в фарфоровом (тигель низкий 4 по ГОСТ 9147) или кварцевом (тигель Н-20 по ГОСТ 19908) тигле из навески препарата массой 4,00 г. При этом навеску смачивают 2 см³ дистиллированной воды и выпаривают на водяной бане досуха. Затем остаток слегка нагревают на пламени горелки или на электроплитке до прекращения выделения паров. Остаток прокаливают в муфельной печи при 500—600 °С до постоянной массы.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа $\pm 30\%$ — для препарата квалификации химически чистый, $\pm 20\%$ — для препарата квалификации чистый для анализа и $\pm 10\%$ — для препарата квалификации чистый при доверительной вероятности $P = 0,95$.

*(Измененная редакция, Изм. № 1, 2, 3).*3.4.1, 3.4.2. *(Исключены, Изм. № 1).*

3.5. Определение массовой доли кислот и пересчете на серную кислоту (H₂SO₄)

*(Измененная редакция, Изм. № 2).*3.5.1. *Реактивы, растворы и посуда*

Вода дистиллированная, не содержащая CO₂; готовят по ГОСТ 4517.

Метиловый красный (индикатор), спиртовой раствор с массовой долей индикатора 0,1 %.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 0,1$ моль/дм³ (0,1 н.); готовят по ГОСТ 25794.1.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300, высшего сорта.

Бюретки вместимостью 5 или 10 см³ с ценой деления 0,02 см³.

Колба Ки-2—100—22(34) ТХС по ГОСТ 25336.

Цилиндр 1—50(100)—2 по ГОСТ 1770.

*(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).*3.5.2. *Проведение анализа*

5,00 г препарата растворяют в 50 см³ воды и прибавляют 2—4 капли метилового красного. При появлении красной окраски раствор титруют из бюретки раствором гидроокиси натрия до изменения окраски.

*(Измененная редакция, Изм. № 2).*3.5.3. *Обработка результатов*

Массовую долю кислот в пересчете на серную кислоту (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{V \cdot 0,0049 \cdot 100}{m},$$

где V — объем раствора гидроокиси натрия молярной концентрации точно 0,1 моль/дм³, израсходованный на титрование, см³;

0,0049 — масса серной кислоты, соответствующая 1 см³ раствора гидроксида натрия молярной концентрации точно 0,1 моль/дм³, г;

m — масса навески препарата, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 0,01 %.

Пределы допускаемого значения абсолютной суммарной погрешности результата анализа $\pm 0,006$ % при доверительной вероятности $P = 0,95$.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.6. Определение массовой доли хлоридов

Определение проводят по ГОСТ 10671.7 фототурбидиметрическим (способ 1) методом.

При этом 2,00 г препарата помещают в мерную колбу вместимостью 25 см³, растворяют в 15 см³ воды и, если раствор мутный, его фильтруют через обеззоленный фильтр «синяя лента», промытый горячим раствором азотной кислоты с массовой долей 1 %. Далее определение проводят по ГОСТ 10671.7, добавляя 2 см³ этилового спирта (ГОСТ 18300) и 0,5 см³ раствора азотной кислоты (вместо 1 см³).

Измерение оптической плотности растворов проводят по отношению к контрольному раствору, содержащему в таком же объеме 2,00 г препарата, 2 см³ этилового спирта и 0,5 см³ раствора азотной кислоты с массовой долей 25 %.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса хлоридов не будет превышать:

для препарата химически чистый — 0,010 мг Cl,

для препарата чистый для анализа — 0,010 мг Cl,

для препарата чистый — 0,040 мг Cl.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 0,0001 % — для препаратов химически чистый и чистый для анализа и 0,002 % — для препарата чистый.

Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа $\pm 0,00016$ % при доверительной вероятности $P = 0,95$.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.6.1—3.6.3. (Исключены, Изм. № 3).

3.7. Определение массовой доли железа проводят по ГОСТ 10555 сульфосалициловым методом, фотометрически.

При этом 1,00 г препарата помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³, растворяют в 20 см³ воды, прибавляют 1 см³ этилового спирта (ГОСТ 18300) и далее определение проводят по ГОСТ 10555 без добавления раствора соляной кислоты. Допускается проводить определение в мерной колбе с использованием резиновой пробки, закрытой полиэтиленовой пленкой.

Измерение оптической плотности растворов проводят по отношению к контрольному раствору, содержащему в таком же объеме 1 см³ этилового спирта, 2 см³ раствора сульфосалициловой кислоты и 5 см³ раствора аммиака.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса железа не будет превышать:

для препарата химически чистый — 0,005 мг Fe,

для препарата чистый для анализа — 0,01 мг Fe,

для препарата чистый — 0,03 мг Fe.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не превышает значений допускаемого расхождения (табл. 2).

Пределы допускаемого значения суммарной погрешности результатов анализа при доверительной вероятности $P = 0,95$ также указаны в табл. 2.

Таблица 2

Массовая доля, %	Допускаемое расхождение δ абс., %	Пределы допускаемого значения суммарной погрешности Δ , % абс.
5·10 ⁻⁴	1,0·10 ⁻⁴	$\pm 2 \cdot 10^{-4}$
1·10 ⁻³	1,5·10 ⁻⁴	$\pm 1 \cdot 10^{-4}$
3·10 ⁻³	4·10 ⁻⁴	$\pm 3 \cdot 10^{-4}$

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.8. Определение массовой доли тяжелых металлов проводят по ГОСТ 17319 тиацетамидным методом визуально-колориметрически.

При этом 2,00 г препарата помещают в выпарительную чашку 2 по ГОСТ 9147 или чашку 40(50) по ГОСТ 19908, прибавляют 0,5 см³ раствора углекислого натрия (ГОСТ 83) с массовой долей 10 %, выпаривают на водяной бане досуха, нагревают на электрической плитке до удаления паров серной кислоты и прокалывают в муфельной печи при 500 °С в течение 5 мин.

Остаток охлаждают и растворяют в 1 см³ раствора соляной кислоты (ГОСТ 3118) при нагревании на водяной бане. Раствор количественно переносят 15 см³ воды в коническую колбу вместимостью 50 см³ (с меткой на 20 см³), нейтрализуют раствором аммиака по универсальной индикаторной бумаге до pH 7, доводят объем раствора водой до метки, перемешивают и далее определение проводят по ГОСТ 17319.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если окраска анализируемого раствора не будет интенсивнее окраски раствора, приготовленного одновременно с анализируемым и содержащего в таком же объеме:

- для препарата химически чистый — 0,010 мг Pb,
- для препарата чистый для анализа — 0,020 мг Pb,
- для препарата чистый — 0,040 мг Pb,

1 см³ раствора 4-водного виннокислого калия-натрия, 2 см³ раствора гидроксида натрия и 1 см³ раствора тиацетамида.

Допускается проводить определение сероводородным методом по ГОСТ 17319.

При разногласиях в оценке массовой доли тяжелых металлов анализ проводят тиацетамидным методом.

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

3.9. Определение массовой доли марганца

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.9.1. Реактивы, растворы и посуда

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, х. ч.

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552, х. ч.

Натрий углекислый по ГОСТ 83, раствор с массовой долей углекислого натрия 10 %.

Раствор, содержащий Mn; готовят по ГОСТ 4212, соответствующим разбавлением готовят раствор массовой концентрации 0,01 мг/см³.

Серебро азотнокислородное по ГОСТ 1277, раствор молярной концентрации $c(\text{AgNO}_3) = 0,1 \text{ моль/дм}^3$ (0,1 н.); готовят по ГОСТ 25794.3.

Смесь кислот; готовят следующим образом: к 840 см³ воды прибавляют при перемешивании 100 см³ азотной кислоты и 70 см³ ортофосфорной кислоты. Смесь кипятят 10 мин и охлаждают.

Пипетки градуированные вместимостью 2 и 5 см³.

Пробирка П4—25—14/23 ХС по ГОСТ 25336.

Цилиндр 1(3)—25(50)—2 по ГОСТ 1770.

Чаша 100 по ГОСТ 19908.

Чашка выпарительная 3 по ГОСТ 9147.

3.9.2. Проведение анализа

4,00 г препарата помещают в фарфоровую или кварцевую чашку, смачивают 0,5 см³ раствора углекислого натрия, выпаривают досуха на водяной бане, а затем на плитке нагревают до удаления паров серной кислоты. Остаток растворяют в 15 см³ горячей (70—80 °С) смеси кислот, переносят в пробирку, прибавляют пипеткой вместимостью 2 см³ 0,2 см³ раствора азотнокислого серебра, 2,00 г надсернистого аммония, нагревают в стакане с горячей водой (70—80 °С) в течение 10 мин и охлаждают. Допускается проводить определение в колбе Кн-2—50—22(34) по ГОСТ 25336.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если окраска анализируемого раствора не будет интенсивнее окраски раствора, приготовленного одновременно с анализируемым таким же образом и содержащего в таком же объеме:

- для препарата химически чистый — 0,002 мг Mn,
- для препарата чистый для анализа — 0,002 мг Mn,
- для препарата чистый — 0,008 мг Mn,

15 см³ смеси кислот, 0,2 см³ раствора азотнокислого серебра и 2,00 г надсернистого аммония.

Примечания:

1. Для определения массовой доли марганца следует применять тщательно промытую и пропаренную посуду.

2. При необходимости в результат анализа вводят поправку на содержание марганца в применяемом количестве углекислого натрия, определяемую контрольным опытом.

3.9.1, 3.9.2. **(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).**

4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

4.1. Препарат упаковывают и маркируют в соответствии с ГОСТ 3885.

Вид и тип тары: 2—1, 2—4, 6—1, 11—1, 11—6.

Группа фасовки: V, VI, VII.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4.2. Препарат перевозят всеми видами транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта. В грузовые документы вносят характеристику «Окислитель».

4.3. Транспортная маркировка — по ГОСТ 14192 с нанесением манипуляционного знака «Беречь от влаги». На тару наносят знаки опасности по ГОСТ 19433 (класс опасности 5, подкласс 5.1, чертёж 5, классификационный шифр 5113); серийный номер ООН — 1444.

4.2, 4.3. (Измененная редакция, Изм. № 3).

4.4. Препарат хранят в сухих, закрытых складских помещениях.

Не допускается хранить надсернистый аммоний в одном помещении с легковоспламеняющимися веществами и горючими материалами.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

5. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

5.1. Изготовитель гарантирует соответствие надсернистого аммония требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования и хранения.

5.2. Гарантийный срок хранения — два года со дня изготовления.

Разд. 5. (Измененная редакция, Изм. № 2).

6. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

6.1. Надсернистый аммоний — негорючий пожароопасный продукт, обладающий окислительными свойствами. При 80 °С и выше он разлагается с выделением кислорода, который активно окисляет легколетучие вещества, вызывая их загорание, поэтому его хранение с легковоспламеняющимися веществами и горючими материалами в одном помещении склада не допускается.

Для тушения возможного загорания упаковки с препаратом следует применять распыленную воду. Для предотвращения растекания жидких продуктов превращения надсернистого аммония при пожаре и увеличения масштабов огня в складских помещениях должны быть устроены бортики или пандусы. При работе в лаборатории следует использовать поддоны.

6.2. Надсернистый аммоний способен вызывать астму, изменения в крови, экземы и дерматиты.

ПДК в воде хозяйственно-питьевого назначения — 0,5 мг/дм³ (показатель вредности — санитарно-токсикологический).

6.3. При работе с надсернистым аммонием необходимо применять средства индивидуальной защиты (респираторы, защитные очки, халаты с длинными рукавами и резиновые перчатки), а также соблюдать правила личной гигиены.

6.4. При попадании надсернистого аммония на кожу необходимо сразу же промыть пораженное место обильным количеством воды. При попадании в глаза тоже немедленно промыть большим количеством воды и обратиться к врачу.

6.5. Помещения, в которых проводят работы с надсернистым аммонием, должны быть оборудованы непрерывнодействующей приточно-вытяжной вентиляцией.

Разд. 6. (Измененная редакция, Изм. № 3).

Редактор Л.И. Нахимова
Технический редактор О.Н. Власова
Корректор В.И. Варенцова
Компьютерная верстка А.И. Золотаревой

Подписано в печать 21.12.2005. Формат 60х84¹/₈. Бумага офсетная. Гарнитура Таймс. Печать офсетная. Усл. печ. л. 0,93.
Уч.-изд. л. 0,87. Тираж 61 экз. Зак. 987. С 2275.

ФГУП «Стандартинформ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.

www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Набрано во ФГУП «Стандартинформ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «Стандартинформ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6.