
**Caoutchouc naturel (NR) — Méthode
d'évaluation**

Natural rubber (NR) — Evaluation procedure

iTeh STANDARD PREVIEW
(standards.iteh.ai)

[ISO 1658:2009](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/14786ba7-f37c-497e-961c-c63b33eb83be/iso-1658-2009)

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/14786ba7-f37c-497e-961c-c63b33eb83be/iso-1658-2009>



PDF – Exonération de responsabilité

Le présent fichier PDF peut contenir des polices de caractères intégrées. Conformément aux conditions de licence d'Adobe, ce fichier peut être imprimé ou visualisé, mais ne doit pas être modifié à moins que l'ordinateur employé à cet effet ne bénéficie d'une licence autorisant l'utilisation de ces polices et que celles-ci y soient installées. Lors du téléchargement de ce fichier, les parties concernées acceptent de fait la responsabilité de ne pas enfreindre les conditions de licence d'Adobe. Le Secrétariat central de l'ISO décline toute responsabilité en la matière.

Adobe est une marque déposée d'Adobe Systems Incorporated.

Les détails relatifs aux produits logiciels utilisés pour la création du présent fichier PDF sont disponibles dans la rubrique General Info du fichier; les paramètres de création PDF ont été optimisés pour l'impression. Toutes les mesures ont été prises pour garantir l'exploitation de ce fichier par les comités membres de l'ISO. Dans le cas peu probable où surviendrait un problème d'utilisation, veuillez en informer le Secrétariat central à l'adresse donnée ci-dessous.

iTeh STANDARD PREVIEW
(standards.iteh.ai)

[ISO 1658:2009](#)

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/14786ba7-f37c-497e-961c-c63b33eb83be/iso-1658-2009>



DOCUMENT PROTÉGÉ PAR COPYRIGHT

© ISO 2009

Droits de reproduction réservés. Sauf prescription différente, aucune partie de cette publication ne peut être reproduite ni utilisée sous quelque forme que ce soit et par aucun procédé, électronique ou mécanique, y compris la photocopie et les microfilms, sans l'accord écrit de l'ISO à l'adresse ci-après ou du comité membre de l'ISO dans le pays du demandeur.

ISO copyright office
Case postale 56 • CH-1211 Geneva 20
Tel. + 41 22 749 01 11
Fax + 41 22 749 09 47
E-mail copyright@iso.org
Web www.iso.org

Publié en Suisse

Sommaire

Page

Avant-propos.....	iv
1 Domaine d'application.....	1
2 Références normatives	1
3 Échantillonnage et méthodes préparatoires ultérieures	2
4 Essais physiques et chimiques sur le caoutchouc brut.....	2
4.1 Indice consistométrique Mooney.....	2
4.2 Teneur en matières volatiles	2
4.3 Autres spécifications relatives aux exigences	2
5 Confection du mélange d'essai	2
5.1 Généralités	2
5.2 Formules d'essai normales	2
5.3 Mode opératoire	3
6 Évaluation des caractéristiques de vulcanisation à l'aide d'un essai au rhéomètre.....	9
6.1 À l'aide d'un rhéomètre à disque oscillant.....	9
6.2 À l'aide d'un rhéomètre sans rotor.....	9
7 Évaluation des caractéristiques de contrainte-déformation en traction des mélanges d'essai vulcanisés	9
8 Rapport d'essai	10
Annexe A (normative) Mode opératoire de préparation des mélanges de gommés à partir de mélanges maîtres.....	11
Annexe B (informative) Déclaration relative à la fidélité du mélangeur à cylindres et du mélangeur interne	13
Bibliographie	18

Avant-propos

L'ISO (Organisation internationale de normalisation) est une fédération mondiale d'organismes nationaux de normalisation (comités membres de l'ISO). L'élaboration des Normes internationales est en général confiée aux comités techniques de l'ISO. Chaque comité membre intéressé par une étude a le droit de faire partie du comité technique créé à cet effet. Les organisations internationales, gouvernementales et non gouvernementales, en liaison avec l'ISO participent également aux travaux. L'ISO collabore étroitement avec la Commission électrotechnique internationale (CEI) en ce qui concerne la normalisation électrotechnique.

Les Normes internationales sont rédigées conformément aux règles données dans les Directives ISO/CEI, Partie 2.

La tâche principale des comités techniques est d'élaborer les Normes internationales. Les projets de Normes internationales adoptés par les comités techniques sont soumis aux comités membres pour vote. Leur publication comme Normes internationales requiert l'approbation de 75 % au moins des comités membres votants.

L'attention est appelée sur le fait que certains des éléments du présent document peuvent faire l'objet de droits de propriété intellectuelle ou de droits analogues. L'ISO ne saurait être tenue pour responsable de ne pas avoir identifié de tels droits de propriété et averti de leur existence.

L'ISO 1658 a été élaborée par le comité technique ISO/TC 45, *Élastomères et produits à base d'élastomères*, sous-comité SC 3, *Matières premières (y compris le latex) à l'usage de l'industrie des élastomères*.

Cette troisième édition annule et remplace la deuxième édition (ISO 1658:1994), qui a fait l'objet d'une révision technique.

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/14786ba7-f37c-497e-961c-c63b33eb83be/iso-1658-2009>

Caoutchouc naturel (NR) — Méthode d'évaluation

AVERTISSEMENT — Il convient que les utilisateurs de la présente Norme internationale soient familiarisés avec les pratiques courantes de laboratoire. La norme n'a pas pour objet de traiter tous les problèmes de sécurité qui, le cas échéant, sont liés à son utilisation. Il incombe à l'utilisateur d'établir des pratiques appropriées en matière d'hygiène et de sécurité, et de s'assurer de la conformité à la réglementation nationale en vigueur.

1 Domaine d'application

La présente Norme internationale spécifie

- les essais physiques et chimiques sur caoutchoucs naturels crus, et
- les matériaux de référence, les formules de référence, l'appareillage et les méthodes de mise en œuvre pour évaluer les caractéristiques de vulcanisation du caoutchouc naturel (NR).

iTeh STANDARD PREVIEW

2 Références normatives (standards.iteh.ai)

Les documents de référence suivants sont indispensables pour l'application du présent document. Pour les références datées, seule l'édition citée s'applique. Pour les références non datées, la dernière édition du document de référence s'applique (y compris les éventuels amendements).

ISO 37, *Caoutchouc vulcanisé ou thermoplastique — Détermination des caractéristiques de contrainte-déformation en traction*

ISO 248, *Caoutchouc brut — Détermination des matières volatiles*

ISO 289-1, *Caoutchouc non vulcanisé — Déterminations utilisant un consistomètre à disque de cisaillement — Partie 1: Détermination de l'indice consistométrique Mooney*

ISO 1795, *Caoutchouc, naturel brut et synthétique brut — Méthodes d'échantillonnage et de préparation ultérieure*

ISO 2000:2003, *Caoutchouc naturel brut — Lignes directrices pour la spécification de caoutchoucs spécifiés techniquement (TSR)*

ISO 2007, *Caoutchouc non vulcanisé — Détermination de la plasticité — Méthode au plastomètre rapide*

ISO 2393, *Mélanges d'essais à base de caoutchouc — Mélangeage, préparation et vulcanisation — Appareillage et modes opératoires*

ISO 3417, *Caoutchouc — Détermination des caractéristiques de vulcanisation à l'aide du rhéomètre à disque oscillant*

ISO 6502, *Caoutchouc — Guide pour l'emploi des rhéomètres*

ISO 23529, *Caoutchouc — Procédures générales pour la préparation et le conditionnement des éprouvettes pour les méthodes d'essais physiques*

3 Échantillonnage et méthodes préparatoires ultérieures

- 3.1 Un échantillon pour laboratoire d'une masse d'environ 1,5 kg doit être préparé par la méthode décrite dans l'ISO 1795.
- 3.2 Le caoutchouc doit être homogénéisé conformément à l'ISO 1795.
- 3.3 La préparation des prises d'essai doit être conforme à l'ISO 1795.

4 Essais physiques et chimiques sur le caoutchouc brut

4.1 Indice consistométrique Mooney

Déterminer l'indice consistométrique Mooney conformément à l'ISO 289-1, sur une prise d'essai préparée selon 3.3. Enregistrer le résultat sous la forme ML(1+4) à 100 °C.

4.2 Teneur en matières volatiles

Déterminer la teneur en matières volatiles par la méthode à l'étuve spécifiée dans l'ISO 248 sur une prise d'essai préparée selon 3.3.

4.3 Autres spécifications relatives aux exigences

Toute valeur spécifique concernant des propriétés physiques et chimiques autres que celles ci-dessus (4.1 et 4.2) doit être fondée sur les qualités données dans le Tableau 2 de l'ISO 2000:2003.

5 Confection du mélange d'essai

ISO 1658:2009

http://www.iso.org/iso/catalog/standards/sist/14786ba7-f37c-497e-961c-c63b33eb83be/iso-1658-2009

5.1 Généralités

Les formules et méthodes de mélangeage normales suivantes sont recommandées:

- deux formules «pure gomme» pour les essais comparatifs des caractéristiques de vulcanisation du caoutchouc naturel pour utilisation dans les mélanges sans noir;
- une formule avec noir de carbone pour les essais comparatifs de caoutchouc naturel pour utilisation dans les mélanges avec noir;
- un mélangeage sur cylindres comprenant les mélanges-maîtres pour deux formules «pure gomme»;
- un mélangeage sur cylindres et un mélangeage en mélangeur interne de laboratoire (LIM) pour une formule avec noir de carbone.

NOTE La formule avec noir de carbone (formule 3 du Tableau 1) peut être également utilisée pour les essais comparatifs des caoutchoucs isoprène (IR).

5.2 Formules d'essai normales

Les formules d'essai normales sont données dans le Tableau 1.

Les ingrédients doivent être des matériaux de référence normaux nationaux ou internationaux.

Tableau 1 — Formules d'essai normales

Matériau	Nombre de parties en masse		
	Formule 1 ACS 1	Formule 2 TBBS 1	Formule 3 au noir
Caoutchouc naturel	100,00	100,00	100,00
Oxyde de zinc	6,00	6,00	5,00
Soufre	3,50	3,50	2,25
Acide stéarique	0,50	0,50	2,00
Noir de carbone IRB ^a	—	—	35,00
MBT ^b	0,50	—	—
TBBS ^c	—	0,70	0,70
Total	110,50	110,70	144,95
<p>^a Un IRB courant doit être utilisé.</p> <p>^b 2-mercaptobenzothiazole.</p> <p>^c N-tert-butyl-2-benzothiazole-sulfénamide. Il doit être fourni sous forme de poudre ayant une teneur initiale en matière insoluble dans l'éther ou l'éthanol inférieure à 0,3 % (en masse). Le matériau doit être conservé à température ambiante dans un récipient fermé et le niveau de matière insoluble dans l'éther ou l'éthanol doit être vérifié tous les 6 mois. Si ce niveau dépasse 0,75 % (en masse), le matériau doit être mis au rebut ou recristallisé.</p>			

iTech STANDARD PREVIEW
(standards.itech.ai)

5.3 Mode opératoire

5.3.1 Appareillage et mode opératoire

<https://standards.itech.ai/catalog/standards/sist/14786ba7-f37c-497e-961c-c63b33eb83be/iso-1658-2009>

L'appareillage et le mode opératoire pour la préparation, le mélangeage et la vulcanisation doivent être conformes à l'ISO 2393.

5.3.2 Mode opératoire de mélangeage sur cylindres pour les formules 1 et 2 (mélanges pure gomme)

La masse normale d'un mélange préparé avec un mélangeur de laboratoire, exprimée en grammes, doit être quatre fois la masse du mélange correspondant à la formule (c'est-à-dire $110,5 \text{ g} \times 4 = 442 \text{ g}$, dans la formule 1). Maintenir la température de surface des cylindres à $70 \text{ °C} \pm 5 \text{ °C}$ et un bourrelet tournant correct au niveau de l'écartement des cylindres lors du mélangeage. Si l'on n'y parvient pas avec les réglages spécifiés ci-après, de petits ajustements peuvent s'avérer nécessaires au niveau des ouvertures du mélangeur.

	Durée (min)
a) Passer la gomme deux fois entre les cylindres sans manchonner, avec l'ouverture du mélangeur à cylindres réglée à 0,2 mm.	—
b) Manchonner la gomme avec l'ouverture du mélangeur à cylindres réglée à 1,4 mm. Lorsqu'un manchon lisse est obtenu, régler l'ouverture du mélangeur à 1,8 mm.	4
c) Ajouter l'oxyde de zinc, l'acide stéarique, le soufre et le MBT ou le TBBS.	4
d) Faire trois coupes aux 3/4 de chaque côté.	3
e) Couper et évacuer le mélange du mélangeur. Régler l'ouverture du mélangeur à 0,8 mm et passer le mélange roulé dans le sens de la largeur six fois entre les cylindres.	2
Durée totale	13

- f) Vérifier la masse du mélange (voir l'ISO 2393). Si la masse du mélange diffère de la valeur théorique de plus de + 0,5 % ou – 1,5 %, mettre le mélange au rebut et recommencer le mélangeage.
- g) Prélever suffisamment de mélange pour effectuer les essais au rhéomètre et, si demandé, pour déterminer l'indice consistométrique Mooney du mélange non vulcanisé conformément à l'ISO 289-1. Calandrer le mélange en une feuille d'environ 2,2 mm pour préparer les éprouvettes ou de l'épaisseur appropriée pour préparer les éprouvettes ISO en forme d'anneau.
- h) Conditionner le mélange durant 2 h à 24 h après le mélangeage et avant la vulcanisation, si possible à température et humidité normales telles que définies dans l'ISO 23529.

5.3.3 Mode opératoire de mélangeage pour les formules 1 et 2 (mélanges pure gomme) utilisant des mélanges maîtres

Des ingrédients tels que les accélérateurs, le soufre ou les charges peuvent être incorporés au caoutchouc sous forme de mélanges maîtres. Cette technique améliore la précision de l'incorporation des ingrédients et est aussi plus pratique.

Le mode opératoire de préparation des mélanges maîtres et des mélanges d'essai pour les mélanges pure gomme est donné dans l'Annexe A.

5.3.4 Mode opératoire de mélangeage pour la formule 3 (mélange chargé de noir)

5.3.4.1 Mélangeage sur cylindres

5.3.4.1.1 Mesure de l'indice de plasticité rapide

Engager la gomme sur le mélangeur avec une ouverture réglée à 0,5 mm. Mastiquer jusqu'à obtention d'un manchon lisse et d'un bourrelet tournant.

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/14786ba7-f37c-497e-961c-c62b23eb831e/iso-1658-2009>

Après mastication, déterminer l'indice de plasticité rapide conformément à l'ISO 2007. L'indice de plasticité rapide ne doit pas dépasser 45, ce qui équivaut approximativement à un indice consistométrique Mooney, déterminé conformément à l'ISO 289-1, d'environ 70.

5.3.4.1.2 Mélangeage

La masse normale d'un mélange préparé sur un mélangeur de laboratoire, exprimée en grammes, doit être quatre fois la masse du mélange correspondant à la formule (c'est-à-dire $144,95 \text{ g} \times 4 = 579,8 \text{ g}$ dans la formule 3). Maintenir la température de surface des cylindres du mélangeur à $70 \text{ °C} \pm 5 \text{ °C}$ et un bourrelet tournant correct au niveau de l'écartement des cylindres lors du mélangeage. Si l'on n'y parvient pas avec les réglages spécifiés ci-après, de petits ajustements peuvent s'avérer nécessaires au niveau des ouvertures du mélangeur.

	Durée (min)
a) Manchonner la gomme avec l'ouverture du mélangeur à cylindres réglée à 1,4 mm.	1
b) Ajouter l'acide stéarique. Faire une coupe aux 3/4 de chaque côté.	1
c) Ajouter l'oxyde de zinc et le soufre. Faire une coupe aux 3/4 de chaque côté.	2
d) Ajouter le noir de carbone régulièrement et uniformément le long du mélangeur. Après avoir incorporé la moitié du noir, ouvrir le mélangeur à 1,9 mm et faire une coupe aux 3/4 de chaque côté. Ajouter ensuite le reste du noir de carbone. Après avoir incorporé tout le noir, faire une coupe aux 3/4 de chaque côté. Veiller à ajouter tout le noir tombé dans le bac du mélangeur.	10
e) Ajouter le TBBS. Faire trois coupes aux 3/4 de chaque côté.	3
f) Couper et évacuer le mélange du mélangeur. Régler l'ouverture du mélangeur à 0,8 mm et passer le mélange roulé dans le sens de la longueur six fois entre les cylindres.	3
Durée totale	20
g) Vérifier la masse du mélange. Si la masse du mélange diffère de la valeur théorique de plus de + 0,5 % ou – 1,5 %, mettre le mélange au rebut et recommencer le mélangeage.	
h) Prélever suffisamment de mélange pour effectuer les essais au rhéomètre et, si demandé, pour déterminer l'indice consistométrique Mooney du mélange non vulcanisé conformément à l'ISO 289-1. Calandrer le mélange en une feuille d'environ 2,2 mm pour préparer les éprouvettes ou de l'épaisseur appropriée pour préparer les éprouvettes ISO en forme d'anneau.	
i) Conditionner le mélange durant 2 h à 24 h après le mélangeage et avant la vulcanisation, si possible à température et humidité normales telles que définies dans l'ISO 23529.	

5.3.4.2 Mélangeage sur mélangeur interne de laboratoire (LIM)

5.3.4.2.1 Généralités

Pour un mélangeur interne de laboratoire ayant une capacité nominale de mélangeage comprise entre 65 cm³ et 2 000 cm³ environ, la masse d'un mélange doit être égale à la capacité nominale du mélangeur, exprimée en centimètres cubes, multipliée par la masse volumique du mélange, exprimée en grammes par centimètre cube. Cela signifie que, lorsque le mélangeur interne de laboratoire a une capacité nominale de mélangeage de 750 cm³, la masse du mélange est 750 × 1,103 g (= 827,25 g) pour la formule 3.

Pour chaque mélange préparé durant la préparation d'une série de mélanges identiques, les conditions du mélangeur interne de laboratoire doivent être les mêmes. Au début de chaque série de mélanges d'essai, un premier mélange, de même formule que les mélanges soumis à essai, doit être confectionné pour mettre le mélangeur en conditions. Le mélangeur interne de laboratoire doit pouvoir refroidir jusqu'à 60 °C entre la fin d'un mélange d'essai et le début du suivant. La régulation de la température ne doit pas être modifiée pendant la réalisation d'une série de mélanges d'essai.

5.3.4.2.2 Mélangeage en une seule étape

La technique de mélangeage doit permettre d'obtenir une bonne dispersion de tous les ingrédients.

La température finale du mélange déchargé après le mélangeage ne doit pas dépasser 120 °C. Si nécessaire, ajuster la masse du mélange ou la température de la tête du mélangeur afin que cette condition soit remplie.

NOTE 1 Les conditions de mélangeage, pour chaque taille de mélangeur interne de laboratoire, indiquées dans le Tableau B.5 peuvent être utiles.

NOTE 2 Des ingrédients autres que la gomme, le noir de carbone et l'huile peuvent être ajoutés au mélangeur interne de laboratoire d'une manière plus précise et avec une plus grande facilité s'ils ont été préalablement mélangés entre eux dans les proportions exigées par la formule. De tels mélanges peuvent être obtenus à l'aide d'un mortier et d'un pilon, par mélangeage pendant 10 min dans un mixeur biconique à barre rotative, ou par mélangeage dans un mixeur durant cinq périodes de 3 s et en raclant la partie interne du mixeur pour récupérer, toutes les 3 s, les matériaux adhérant aux parois. Il s'est avéré qu'un mixeur Waring convenait pour cette méthode. Attention: s'il est mélangé pendant plus de 3 s, l'acide stéarique peut fondre et empêcher une bonne dispersion.

Un exemple de mode opératoire de mélangeage en mélangeur interne de laboratoire est donné aux points a) à h) ci-après.

	Durée (min)	Temps cumulé (min)
a) Charger la gomme, abaisser le piston et laisser la mastication de la gomme se dérouler.	1,0	1,0
b) Relever le piston et ajouter l'oxyde de zinc, le soufre, l'acide stéarique et le TBBS préalablement mélangés, en prenant soin d'éviter toute perte. Ajouter ensuite le noir de carbone, essuyer l'orifice et abaisser le piston.	1,0	2,0
c) Laisser le mélange s'effectuer.	7,0	9,0
d) Arrêter le moteur, relever le piston, retirer la cuve de mélangeage et décharger le mélange. Noter la température maximale du mélange.		
e) Après avoir déchargé le mélange, le faire passer dans le mélangeur réglé à $70\text{ °C} \pm 5\text{ °C}$, une fois avec une ouverture de 0,5 mm, puis deux fois avec une ouverture de 3,0 mm.		
f) Déterminer et noter la masse du mélange. Si elle diffère de la valeur théorique de plus de + 0,5 % ou - 1,5 %, mettre le mélange au rebut et recommencer le mélangeage.		
g) Si demandé, couper une éprouvette pour vérifier les caractéristiques de vulcanisation conformément à l'ISO 6502 ou l'ISO 3417. Avant les essais, conditionner l'éprouvette pendant 2 h à 24 h, si possible à température et humidité normales telles que définies dans l'ISO 23529.		

Si demandé, calandrer le mélange en une feuille d'environ 2,2 mm pour préparer les éprouvettes ou de l'épaisseur appropriée pour préparer les éprouvettes ISO en forme d'anneau conformément à l'ISO 37. Pour obtenir un effet de sens calandrage, passer quatre fois le mélange entre les cylindres du mélangeur, réglé à $70\text{ °C} \pm 5\text{ °C}$ et avec une ouverture appropriée. Refroidir sur une surface plane et sèche.

h) Conditionner le mélange durant 2 h à 24 h après mélangeage et avant vulcanisation, si possible à la température et à l'humidité normales définies dans l'ISO 23529.

5.3.4.2.3 Mélangeage en deux étapes incluant le mélangeur pour mélangeage final

5.3.4.2.3.1 Généralités

Le mélangeur interne de laboratoire doit pouvoir refroidir jusqu'à 60 °C , entre la fin d'un mélange d'essai et le début du suivant.

5.3.4.2.3.2 Étape 1 — Mélangeage initial

La technique de mélangeage doit permettre d'obtenir une bonne dispersion de tous les ingrédients.

La température finale du mélange déchargé après mélangeage doit être comprise entre 150 °C et 170 °C . Si nécessaire, ajuster la masse du mélange ou la température de la tête du mélangeur afin que cette condition soit remplie.

Un exemple de mode opératoire de mélangeage initial est donné aux points a) à k) ci-après.

	Durée (min)	Temps cumulé (min)
a) Ajuster la température du mélangeur interne de laboratoire à une température de départ de $50\text{ °C} \pm 3\text{ °C}$. Fermer la porte de déchargement, régler le rotor et relever le piston.	—	—
b) Charger la gomme, abaisser le piston et laisser la mastication de la gomme se dérouler.	0,5	0,5
c) Relever le piston et ajouter l'oxyde de zinc, l'acide stéarique et le noir de carbone. Abaisser le piston.	0,5	1,0
d) Laisser le mélange s'effectuer.	2,0	3,0
e) Relever le piston, puis nettoyer le col du mélangeur et la partie supérieure du piston. Abaisser le piston.	0,5	3,5
f) Laisser le mélange s'effectuer.	1,5	5,0
g) Décharger le mélange.		
h) Après avoir déchargé le mélange, vérifier immédiatement la température du mélange à l'aide d'un instrument de mesure adapté. Si la température mesurée se situe à l'extérieur de la plage comprise entre 150 °C et 170 °C , mettre le mélange au rebut.		
i) Passer le mélange trois fois dans un mélangeur avec une ouverture de 2,5 mm et une température des cylindres de $70\text{ °C} \pm 5\text{ °C}$.		
j) Calandrer le mélange en une feuille d'une épaisseur de 10 mm environ et déterminer la masse du mélange. Si la masse diffère de la valeur théorique de plus de + 0,5 % ou – 1,5 %, mettre le mélange au rebut et recommencer le mélangeage.		
k) Laisser le mélange pendant au moins 30 min et jusqu'à 24 h, si possible à température et humidité normales telles que définies dans l'ISO 23529.		

Les mélangeurs internes de laboratoire de petite taille ne fournissent pas assez de gomme pour le mélangeage final, la masse de mélange nécessaire étant égale au triple de la masse de la formule. En pareils cas, le mélangeur interne de laboratoire peut être utilisé pour le mélangeage final. La température de la tête ou la masse du mélange peut être ajustée, de sorte que la température finale du mélange déchargé ne dépasse pas 120 °C .

5.3.4.2.3.3 Étape 2 — Étape de mélangeage final

La technique de mélangeage doit permettre d'obtenir une bonne dispersion de tous les ingrédients. La température finale du mélange déchargé après le mélangeage ne doit pas dépasser 120 °C .

Si un mélangeur interne de laboratoire est utilisé, ajuster, si nécessaire, la masse du mélange ou la température de la tête du mélangeur afin que cette condition soit remplie.

Si un mélangeur à cylindres est utilisé, régler la température de surface des cylindres à $70\text{ °C} \pm 5\text{ °C}$ et la maintenir pendant le mélangeage. La masse normale d'un mélange préparé sur un mélangeur de laboratoire, exprimée en grammes, doit être égale à trois fois la masse du mélange correspondant à la formule, sauf prescription contraire dans la méthode d'évaluation retenue.