

中国石油和化学工业协会  
全国化学标委会无机化工分会  
国家标准出版社第二编辑室 编

# 化学工业 标准汇编

## 无机化工方法卷 产品方法分册 (上)



# 化学工业标准汇编

## 无机化工方法卷

### 产品方法分册

(上)

中国石油和化学工业协会  
全国化学标委会无机化工分会 编  
中国标准出版社第二编辑室

中国标准出版社  
北京

**图书在版编目(CIP)数据**

化学工业标准汇编·无机化工方法卷·产品方法分册·上/中国石油和化学工业协会,全国化学标委会无机化工分会,中国标准出版社第二编辑室编. —北京:中国标准出版社,2010

ISBN 978-7-5066-5900-0

I. ①化… II. ①中…②全…③中… III. ①化学工业-标准-汇编-中国②无机化工-标准-汇编-中国  
IV. ①TQ-65②TQ110.7-65

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2010)第 170365 号

中国标准出版社出版发行  
北京复兴门外三里河北街 16 号

邮政编码:100045

网址 www.spc.net.cn

电话:68523946 68517548

中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷

各地新华书店经销

\*

开本 880×1230 1/16 印张 14.5 字数 414 千字

2010 年 9 月第一版 2010 年 9 月第一次印刷

\*

定价 75.00 元

如有印装差错 由本社发行中心调换

版权专有 侵权必究

举报电话:(010)68533533

## 出版说明

化学工业标准汇编无机化工方法卷分3册出版,分别是:

通用方法分册;

产品方法分册(上);

产品方法分册(下)。

产品方法分册共收录了截至2010年5月底批准发布的现行有效的化学工业无机化工通用方法中的国家标准和行业标准92项。

本分册是产品方法分册(上),收录国家标准56项。

本汇编中的标准,由于出版年代的不同,其格式、计量单位以及技术术语存在不尽相同的地方。在本次汇编时,没有对其作出修改,而只对原标准中技术内容上的错误以及其他明显不妥之处作了更正。

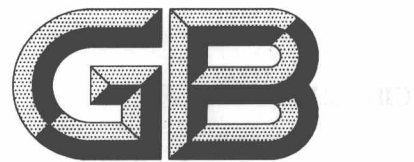
编 者

2010年5月

## 目 录

GB/T 210.2—2004 工业碳酸钠及其试验方法 第2部分:工业碳酸钠试验方法	1
GB/T 4348.1—2000 工业用氢氧化钠中氢氧化钠和碳酸钠含量的测定	13
GB/T 4348.2—2002 工业用氢氧化钠 氯化钠含量的测定 梅量法	16
GB/T 4348.3—2002 工业用氢氧化钠 铁含量的测定 1,10-菲啰啉分光光度法	22
GB/T 4372.1—2001 直接法氧化锌化学分析方法 Na <sub>2</sub> EDTA滴定法测定氧化锌量	27
GB/T 4372.2—2001 直接法氧化锌化学分析方法 原子吸收光谱法测定氧化铅量	31
GB/T 4372.3—2001 直接法氧化锌化学分析方法 原子吸收光谱法测定氧化铜量	35
GB/T 4372.4—2001 直接法氧化锌化学分析方法 原子吸收光谱法测定氧化镉量	39
GB/T 4372.5—2001 直接法氧化锌化学分析方法 原子吸收光谱法测定锰量	43
GB/T 4372.6—2001 直接法氧化锌化学分析方法 金属锌的检验	48
GB/T 6276.1—2008 工业用碳酸氢铵的测定方法 第1部分:碳酸氢铵含量 酸碱滴定法	51
GB/T 6276.2—1986 工业用碳酸氢铵 氯化物含量的测定 电位滴定法	55
GB/T 6276.3—1986 工业用碳酸氢铵 硫化物含量的测定 目视比浊法	60
GB/T 6276.4—1986 工业用碳酸氢铵 硫酸盐含量的测定 目视比浊法	62
GB/T 6276.5—1986 工业用碳酸氢铵 灰分含量的测定 重量法	64
GB/T 6276.6—1986 工业用碳酸氢铵 铁含量的测定 邻菲啰啉分光光度法	65
GB/T 6276.7—1986 工业用碳酸氢铵 砷含量的测定 二乙基二硫代氨基甲酸银分光光度法	67
GB/T 6276.8—1986 工业用碳酸氢铵 砷含量的测定 砷斑法	70
GB/T 6276.9—1986 工业用碳酸氢铵 重金属含量的测定 目视比浊法	72
GB/T 7698—2003 工业用氢氧化钠 碳酸盐含量的测定 滴定法	75
GB/T 9984—2008 工业三聚磷酸钠试验方法	85
GB/T 10209.1—2008 磷酸一铵、磷酸二铵的测定方法 第1部分:总氮含量	109
GB/T 10209.2—2001 磷酸一铵、磷酸二铵中有效磷含量的测定	113
GB/T 10209.3—2001 磷酸一铵、磷酸二铵中水分的测定	118
GB/T 10209.4—2001 磷酸一铵、磷酸二铵粒度的测定	122
GB/T 11200.1—2006 工业用氢氧化钠 氯酸钠含量的测定 邻-联甲苯胺分光光度法	125
GB/T 11200.2—2008 高纯氢氧化钠试验方法 第2部分:三氧化二铝含量的测定 分光光度法	131
GB/T 11200.3—2008 高纯氢氧化钠试验方法 第3部分:钙含量的测定 火焰原子吸收法	137
GB/T 11213.1—2007 化纤用氢氧化钠 氢氧化钠含量的测定	143
GB/T 11213.2—2007 化纤用氢氧化钠 氯化钠含量的测定 分光光度法	149
GB/T 11213.3—2003 化纤用氢氧化钠 钙含量的测定 EDTA络合滴定法	155
GB/T 11213.4—2006 化纤用氢氧化钠 硅含量的测定 还原硅钼酸盐分光光度法	161
GB/T 11213.5—2006 化纤用氢氧化钠 硫酸盐含量的测定	169
GB/T 11213.7—2008 化纤用氢氧化钠试验方法 第7部分:铜含量的测定 分光光度法	175
GB/T 12496.1—1999 木质活性炭试验方法 表观密度的测定	180

GB/T 12496. 2—1999	木质活性炭试验方法	粒度分布的测定	182
GB/T 12496. 3—1999	木质活性炭试验方法	灰分含量的测定	183
GB/T 12496. 4—1999	木质活性炭试验方法	水分含量的测定	184
GB/T 12496. 5—1999	木质活性炭试验方法	四氯化碳吸附率(活性)的测定	186
GB/T 12496. 6—1999	木质活性炭试验方法	强度的测定	189
GB/T 12496. 7—1999	木质活性炭试验方法	pH 值的测定	191
GB/T 12496. 8—1999	木质活性炭试验方法	碘吸附值的测定	192
GB/T 12496. 9—1999	木质活性炭试验方法	焦糖脱色率的测定	195
GB/T 12496. 10—1999	木质活性炭试验方法	亚甲基蓝吸附值的测定	198
GB/T 12496. 11—1999	木质活性炭试验方法	硫酸奎宁吸附值的测定	201
GB/T 12496. 12—1999	木质活性炭试验方法	苯酚吸附值的测定	203
GB/T 12496. 13—1999	木质活性炭试验方法	未炭化物的测定	206
GB/T 12496. 14—1999	木质活性炭试验方法	氰化物的测定	208
GB/T 12496. 15—1999	木质活性炭试验方法	硫化物的测定	210
GB/T 12496. 16—1999	木质活性炭试验方法	氯化物的测定	211
GB/T 12496. 17—1999	木质活性炭试验方法	硫酸盐的测定	213
GB/T 12496. 18—1999	木质活性炭试验方法	酸溶物的测定	214
GB/T 12496. 19—1999	木质活性炭试验方法	铁含量的测定	216
GB/T 12496. 20—1999	木质活性炭试验方法	锌含量的测定	218
GB/T 12496. 21—1999	木质活性炭试验方法	钙镁含量的测定	220
GB/T 12496. 22—1999	木质活性炭试验方法	重金属的测定	222



# 中华人民共和国国家标准

GB/T 210.2—2004  
代替 GB 210—1992

## 工业碳酸钠及其试验方法 第2部分：工业碳酸钠试验方法

Specification and determination methods of sodium carbonate for industrial use—Part 2: Specification and determination methods



2004-03-15 发布

2004-10-01 实施

中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局  
中国国家标准化管理委员会发布

## 前 言

《工业碳酸钠及其试验方法》国家标准分为两部分。

——第一部分:《工业碳酸钠》;

——第二部分:《工业碳酸钠试验方法》。

本部分为《工业碳酸钠及其试验方法》的第二部分。

本部分修改采用英国标准 BS 6070:1981《工业碳酸钠试验方法》(英文版)。并根据英国标准 BS 6070:1981《工业碳酸钠试验方法》重新起草。

考虑到我国国情,在采用英国标准时,本部分做了一些修改。有关技术性差异已编入正文中并在它们所涉及的条款的页边空白处用垂直单线标识。在附录 A 和附录 B 中给出了这些技术性差异和结构差异及其原因的一览表以供参考。

本部分与 GB 210.1 一同代替国家标准 GB 210—1992《工业碳酸钠》。

本部分与 GB 210—1992 相比技术内容变化如下。

——并列石棉纸铺制古氏坩埚测定水不溶物的方法,以酸洗石棉铺制古氏坩埚测定水不溶物的方法作为仲裁。

本部分的附录 A 和附录 B 为资料性附录。

本部分由原国家石油和化学工业局提出。

本部分由全国化学标准化技术委员会无机化工分会(SAC/TC 63/SC1)归口。

本部分起草单位:天津化工研究设计院、天津碱厂、大化集团有限责任公司、杭州龙山化工有限公司、山东海化股份有限公司纯碱厂、内蒙古蒙西联公司苏尼特分公司、湖北双环化工集团有限公司、四川自贡鸿鹤化工股份有限公司、青岛碱业股份有限公司、唐山三友集团有限公司、新疆哈密双合碱业有限公司。

本部分主要起草人:姚锦娟、刘幽若、吴洪发、姜密、王文琼、孙树香、马文元、包念汉、姚祖英、李超国、孙长江、查安丽。

本部分于 1963 年首次发布,1980 年、1989 年和 1992 年修订。

## 工业碳酸钠及其试验方法

### 第2部分：工业碳酸钠试验方法

#### 1 范围

本标准规定了工业碳酸钠的试验方法。

本标准适用于以工业盐或天然碱为原料,由氨碱法、联碱法或其他方法制得的工业碳酸钠。该产品主要用于化工、玻璃、冶金、造纸、印染、合成洗涤剂、石油化工等工业。

分子式:  $\text{Na}_2\text{CO}_3$

相对分子质量: 105.99(按 1999 年国际相对原子质量)

#### 2 规范性引用文件

下列文件中的条款通过本标准的引用而成为本标准的条款。凡是注日期的引用文件,其随后所有的修改单(不包括勘误的内容)或修订版均不适用于本标准,然而,鼓励根据本标准达成协议的各方研究是否可使用这些文件的最新版本。凡是不注日期的引用文件,其最新版本适用于本标准。

GB/T 3049—1986 化工产品中铁含量测定的通用方法 邻菲啰啉分光光度法(neq ISO 6685:1982)

GB/T 3050—2000 无机化工产品中氯化物含量测定的通用方法 电位滴定法

GB/T 3051—2000 无机化工产品中氯化物含量测定的通用方法 梅量法

GB/T 6682—1992 分析实验室用水规格和试验方法(neq ISO 3696:1987)

HG/T 3696.1 无机化工产品化学分析用标准滴定溶液的制备

HG/T 3696.2 无机化工产品化学分析用杂质标准溶液的制备

HG/T 3696.3 无机化工产品化学分析用制剂及制品的制备

#### 3 试验方法

##### 3.1 安全提示

本试验方法中使用的部分试剂具有毒性或腐蚀性,操作时须小心谨慎!如溅到皮肤上应立即用水冲洗,严重者应立即治疗。

##### 3.2 一般规定

本标准所用试剂和水在没有注明其他要求时,均指分析纯试剂和 GB/T 6682—1992 中规定的三级水。试验中所用标准滴定溶液、杂质测定用标准溶液、制剂及制品,在没有注明其他要求时,均按 HG/T 3696.1~HG/T 3696.3 之规定制备。

##### 3.3 总碱量的测定

###### 3.3.1 方法提要

以溴甲酚绿-甲基红混合液为指示剂,用盐酸标准滴定溶液滴定总碱量。

###### 3.3.2 试剂

3.3.2.1 盐酸标准滴定溶液: $c(\text{HCl})$ 约 1 mol/L;

3.3.2.2 溴甲酚绿-甲基红混合指示液。

###### 3.3.3 分析步骤

###### 3.3.3.1 总碱量(湿基计)的测定

称取约 1.7 g 试样,精确至 0.000 2 g。置于锥形瓶中,用 50 mL 水溶解试料,加 10 滴溴甲酚绿-甲基红混合指示液,用盐酸标准滴定溶液滴定至试验溶液由绿色变为暗红色。煮沸 2 min,冷却后继续滴









间隔相差 0.5 mL(根据试料中硫酸盐含量,可适当缩小或扩大间隔)。分别加入 20 mL 水、2 mL 盐酸溶液(3.6.1.2.2)。

在试料管及标准管中同时加入 10 mL 氯化钡溶液, 加水至刻度, 摆匀。置于(40~50)℃水浴中 20 min 后比较标准管和试料管的浊度。

取与试料管浊度相当的标准管中的硫酸盐的量进行计算。当试料管浊度介于二支标准管浊度之间时，按两标准管中硫酸盐量的平均值进行计算。

### 3.6.2.4 结果计算

硫酸盐含量以硫酸根( $\text{SO}_4^{2-}$ )的质量分数  $w_4$  计, 数值以%表示, 按公式(8)计算:

式中.

*m*——与试料管浓度相当的标准管中硫酸盐(以 SO<sub>4</sub> 计)的质量的数值,单位为毫克(mg);

$m$ —试料的质量的数值,单位为克(g)。

### 3.7 水不溶物含量的测定

### 3.7.1 方法提要

将试料溶于(50±5)℃的水中,将不溶物过滤、洗涤、干燥并称量。

### 3.7.2 试剂和材料

3.7.2.1 酚酞指示液:10 g/L。

3.7.2.2 酸洗石棉:取适量酸洗石棉,浸泡于(1+3)盐酸溶液中,煮沸 20 min,用布氏漏斗过滤并洗涤至中性。再用 100 g/L 无水碳酸钠溶液浸泡并煮沸 20 min,用布氏漏斗过滤并洗涤至中性(用酚酞指示液检查)。以水调成糊状,备用。

### 3.7.2.3 石棉滤纸。

### 3.7.3 仪器

### 3.7.3.1 古氏坩埚:容量 30 mL。

### 3.7.4 坎埚的铺制

### 3.7.4.1 酸洗石棉法

将古氏坩埚置于抽滤瓶上，在筛板上下各匀铺一层酸洗石棉，边抽滤边用平头玻璃棒压紧，每层厚约3 mm。用(50±5)℃水洗涤至滤液中不含石棉毛。将坩埚移入干燥箱内，于(110±5)℃下烘干后称量。重复洗涤、干燥至恒重。

### 3.7.4.2 试纸法

将古氏坩埚置于抽滤瓶上，在筛板下铺一层石棉滤纸，在筛板上铺两层石棉滤纸，边抽滤边用平头玻璃棒压紧。用(50±5)℃水洗涤滤纸。将坩埚移入干燥箱内，于(110±5)℃下烘干后称量。重复洗涤、干燥至恒重。

### 3.7.5 分析步骤

称取(20~40) g 试样,精确至 0.01 g,置于烧杯中,加入(200~400) mL 约 40℃的水溶解,维持试验溶液温度在(50±5)℃。用已恒重的古氏坩埚过滤,以(50±5)℃的水洗涤不溶物,直至在 20 mL 洗涤液与 20 mL 水中加 2 滴酚酞指示液后所呈现的颜色一致为止。将古氏坩埚连同不溶物一并移入干燥箱内,在(110±5)℃下干燥至恒重。

以酸洗石棉法为仲裁法。

### 3.7.6 结果计算

水不溶物的质量分数以  $w_5$  计, 数值以%表示, 按公式(9)计算:

$$w_5 = \frac{m_1}{m \times (100 - w_0) / 100} \times 100 = \frac{m_1 \times 10^4}{m(100 - w_0)} \quad \dots \dots \dots \quad (9)$$

式中：

$m_1$ ——水不溶物的质量的数值,单位为克(g);

$m$ ——试料的质量的数值,单位为克(g);

$w_0$ ——按 5.8 测得的烧失量的质量分数的数值,以%表示。

取平行测定结果的算术平均值为测定结果,平行测定结果的绝对差值:优等品、一等品不大于 0.006%,合格品不大于 0.008%。

### 3.8 烧失量的测定

#### 3.8.1 方法提要

试料在(250~270)℃下加热至恒重,加热时失去游离水和碳酸氢钠分解出的水和二氧化碳,计算烧失量。

#### 3.8.2 仪器

3.8.2.1 称量瓶:φ30 mm×25 mm 或瓷坩埚;容积约 30 mL。

#### 3.8.3 分析步骤

称取约 2 g 试样,精确至 0.000 2 g,置于(250~270)℃恒重的称量瓶或瓷坩埚内,移入烘箱或高温炉中,在(250~270)℃下加热至恒重。

#### 3.8.4 结果计算

烧失量的质量分数以  $w_0$  计,数值以%表示,按公式(10)计算:

$$w_0 = \frac{m_1}{m} \times 100 \quad (10)$$

式中:

$m_1$ ——试料加热时失去的质量的数值,单位为克(g);

$m$ ——试料的质量的数值,单位为克(g)。

取平行测定结果的算术平均值为测定结果,平行测定结果的绝对差值不大于 0.04%。

### 3.9 堆积密度的测定

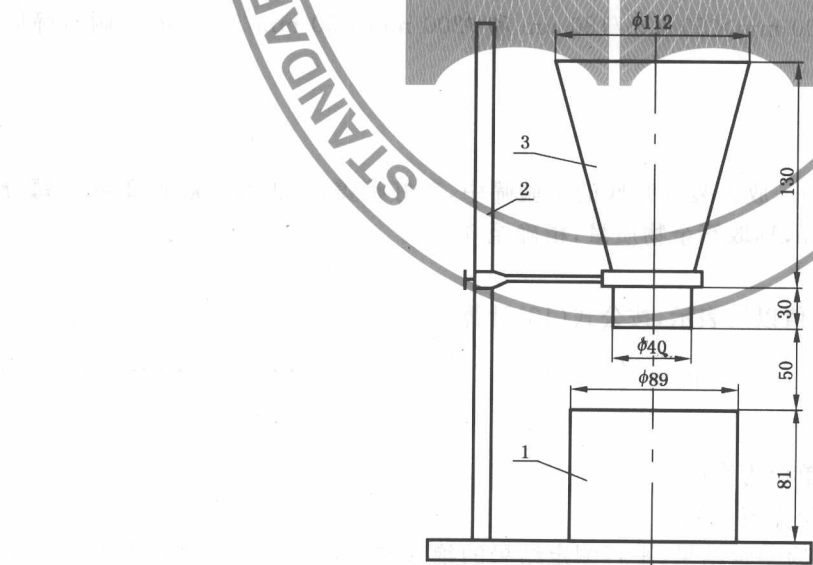
#### 3.9.1 方法提要

一定量的试料通过圆锥形漏斗,进入一已知容积的圆柱形料罐中,测定装满料罐所需试料的质量。

#### 3.9.2 仪器

3.9.2.1 堆积密度的测定装置如图 1 所示。

单位为毫米



1——料罐;

2——支架;

3——漏斗。

图 1 堆积密度测定装置图

3.9.2.2 料罐体积的测定：将料罐洗净、晾干，盖上玻璃片，称得料罐和玻璃片的质量，小心将水倒入料罐中，近满时用滴管加入水至全满，盖上玻璃片，用滤纸吸干料罐及玻璃片外部的水，玻璃片与料罐中水之间应无气泡。再称量料罐和玻璃片的质量。

料罐体积  $V$ , 数值以毫升(mL)表示, 按公式(11)计算:

式中：

$m_1$ ——灌满水的料罐及玻璃片的质量的数值,单位为克(g);

$m_2$ ——未灌水的料罐及玻璃片的质量的数值,单位为克(g);

$\rho_*$ —— $t^{\circ}\text{C}$ 时纯水密度的数值,单位为克每毫升(g/mL),近似为 1 g/mL。

料罐体积每年至少校准一次。

### 3.9.3 分析步骤

按图1安装好堆积密度测定装置。称取料罐质量，精确至1g。关好漏斗下底，将试样自然倒满，用直尺刮去高出部分，放好已知质量的料罐，打开漏斗下底，使试料全部自动流入料罐中，用直尺刮去高出部分(刮平前勿移动料罐)，称量试料和料罐的质量，精确至1g。

### 3.9.4 结果计算

堆积密度以单位体积的质量  $\rho$  计, 数值以克每毫升(g/mL)表示, 按下列公式(12)计算:

式中：

$m_1$ ——料罐和试料的质量的数值,单位为克(g);

$m_2$ ——料罐的质量的数值,单位为克(g);

V——料罐的容积的数值,单位为毫升(mL)。

取平行测定结果的算术平均值为测定结果,平行测定结果的绝对差值不大于 0.02 g/mL;

### 3.10 粒度的测定

### 3.10.1 仪器

3.10.1.1 试验筛:R40/3 系列,  $\phi 200 \text{ mm} \times 50 \text{ mm}/180 \mu\text{m}$  和  $\phi 200 \text{ mm} \times 50 \text{ mm}/1.18 \text{ mm}$ , 附有筛底及筛盖。

### 3.10.1.2 震筛机。

### 3.10.2 分析步骤

称取约 50 g 试样, 精确至 0.1 g。放入装好筛底的试验筛中, 盖好筛盖, 手工水平震筛 2 min, 每分钟振动 80 次, 或以震筛机筛分 5 min, 称取筛余物质量, 精确至 0.1 g。

### 3. 10. 3 结果计算

筛余物的质量分数以  $w_6$  计, 数值以%表示, 按公式(13)计算:

式中：

$m_1$ ——筛余物的质量的数值,单位为克(g);

$m$ ——试料的质量的数值,单位为克(g)。

取平行测定结果的算术平均值为测定结果,平行测定结果的绝对差值:180  $\mu\text{m}$  筛余物不大于 2%;1.18 mm 筛余物不大于 0.5%。

## 附录 A

## (资料性附录)

## 本部分与英国标准 BS 6070:1981 技术性差异及其原因

表 A.1 给出了本部分与英国标准 BS 6070:1981 技术性差异及其原因的一览表。

表 A.1 本部分与英国标准 BS 6070:1981 技术性差异及其原因

本部分的 章条编号	技术性差异	原 因
3.3	英国标准以甲基橙为指示剂盐酸标准溶液滴定,本标准以甲基红-溴甲酚绿为指示剂盐酸标准溶液滴定。	甲基红-溴甲酚氯混合指示剂终点变色明显,且按基础标准标定盐酸标准滴定溶液时即使用该混合指示剂,为减小测量误差,故采用甲基红-溴甲酚绿为指示剂。
3.4	英国标准中仅采用汞量法测定,本标准中增加了电位滴定法,将两种方法并列。	汞量法和电位滴定法都是化工产品中氯化物测定的通用方法,两者等效。为便于各单位根据各自的具体情况选择使用,故将两种方法并列。
3.4	英国标准中称样量为 25 g,本标准采用 10 mL 微量滴定管,称样量为 2 g 进行测定。	纯碱中氯化物为可溶性盐,分布较为均匀,为尽量减少汞废液的处理量,故减少取样量。
3.6	英国标准采用还原滴定法测定。本标准将硫酸钡重量法作为仲裁法,同时并列了硫酸钡目视比浊法。	还原滴定法测定操作较为麻烦。硫酸钡重量法是测定硫酸盐的经典方法,准确度较高,但该方法较为费时,分析一个结果需要一天以上的时间,不能满足生产厂出厂检验的需要,故同时并列了硫酸钡目视比浊法。
3.7	英国标准采用 G <sub>4</sub> 玻璃坩埚过滤,本标准用石棉纸或酸洗石棉铺制古氏坩埚进行测定,并对指标值进行了校正。	因我国的玻璃砂坩埚无耐碱性,纯碱会腐蚀玻璃造成误差,常出现负值。故采用铺酸洗石棉或石棉纸的古氏坩埚测定,解决了腐蚀问题,以酸洗石棉法做为仲裁法。
3.8	英国标准无此测定方法。本标准采用重量法测定。	本标准各项杂质指标均采用干基计,计算时均需使用烧失量,故本标准给出其试验方法。
3.10	英国标准无此测定方法。本标准规定机筛或手筛均可,机筛规定了筛分时间,手筛规定了时间和频率。	等同现行标准的方法。
	英国标准规定了铜的质量分数指标为不大于 0.000 4%,试验方法为分光光度法。本标准取消了该项指标。	实测表明我国各生产厂产品中铜的质量分数均远小于 0.000 4%,生产工艺中无铜带入,且用户对该指标从无要求,故对铜含量不做规定。