

# 染料产品标准汇编

(2015) 上册

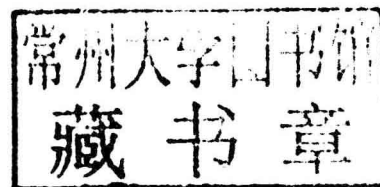
编 | 全国染料标准化技术委员会  
中国标准出版社

# 染料产品标准汇编

## (2015)

### 上册

全国染料标准化技术委员会 编  
中 国 标 准 出 版 社



中国标准出版社  
北京

### 图书在版编目(CIP)数据

染料产品标准汇编(2015):全2册/全国染料标准化技术委员会,中国标准出版社编.—北京:中国标准出版社,2015.5

ISBN 978-7-5066-7889-6

I. ①染… II. ①全… ②中… III. ①染料-产品标准-汇编-中国-2015 IV. ①TQ61-65

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2015)第 083479 号

中国标准出版社出版发行

北京市朝阳区和平里西街甲 2 号(100029)

北京市西城区三里河北街 16 号(100045)

网址 [www.spc.net.cn](http://www.spc.net.cn)

总编室:(010)68533533 发行中心:(010)51780238

读者服务部:(010)68523946

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 41.75 字数 1 256 千字

2015 年 5 月第一版 2015 年 5 月第一次印刷

\*

定价(全套) 328.00 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)68510107

## 出版说明

我国是纺织品生产和出口大国,对染料产品需求量非常之大,随着人们对生活品质的要求不断上升,对染料要求不断提高,染料产品品种不断增多、用途不断扩展。为规范染料市场,改善产业环境,协助传统的染料制造业产业升级和转型,近年来,国家标准化管理委员会和国家发展和改革委员会等部门颁布了大量染料产品相关标准。为此,我们编写了《染料产品标准汇编(2015)》。

本汇编共收集了2010年~2014年批准发布的染料产品相关标准151项,其中包含国家标准33项,化工行业标准118项。

本汇编中的标准,由于出版年代的不同,其格式、计量单位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,而只对原标准中的技术内容上的错误以及其他明显不妥之处作了更正。

本汇编可供从事染料生产和检测的科技人员、从事标准化工作的技术人员和管理人员,以及相关科研工作者等参考使用。

由于编者的时间和水平有限,书中不当之处,请读者批评指正。

编 者

2015年4月

# 目 录

## 上 册

GB/T 1652—2014	色酚 AS	1
GB/T 1655—2013	硫化黑 3B、4B、3BR、2RB(硫化黑 BN、BRN、B2RN、RN)	11
GB 4479.1—2010	食品安全国家标准 食品添加剂 莛菜红	19
GB 4481.1—2010	食品安全国家标准 食品添加剂 柠檬黄	39
GB 4481.2—2010	食品安全国家标准 食品添加剂 柠檬黄铝色淀	63
GB 6227.1—2010	食品安全国家标准 食品添加剂 日落黄	79
GB/T 9336—2010	直接黑 L-3BG(C. I. 直接黑 19)	103
GB/T 10661—2010	荧光增白剂 VBL(C. I. 荧光增白剂 85)	109
GB 14888.1—2010	食品安全国家标准 食品添加剂 新红	115
GB 14888.2—2010	食品安全国家标准 食品添加剂 新红铝色淀	135
GB 17512.1—2010	食品安全国家标准 食品添加剂 赤藓红	151
GB 17512.2—2010	食品安全国家标准 食品填加剂 赤藓红铝色淀	167
GB/T 25788—2010	C. I. 溶剂蓝 104	181
GB/T 25790—2010	反应橙 KN-3R 150%(C. I. 反应橙 16)	189
GB/T 25791—2010	反应红 M-2BE(C. I. 反应红 194)	195
GB/T 25792—2010	反应红 W-2G(C. I. 反应红 84)	203
GB/T 25793—2010	反应黄 KN-GR 150%(C. I. 反应黄 15)	209
GB/T 25794—2010	反应金黄 KN-RNL(C. I. 反应橙 107)及反应红 M-RB(C. I. 反应红 198)	217
GB/T 25795—2010	反应蓝 KN-RGB(C. I. 反应蓝 250)	225
GB/T 25796—2010	反应艳黄 W-2G(C. I. 反应黄 39)	233
GB/T 25801—2010	分散橙 S-4RL(C. I. 分散橙 30)	239
GB/T 25802—2010	分散艳蓝 E-4R(C. I. 分散蓝 56)	245
GB/T 25803—2010	分散紫 HFRL(C. I. 分散紫 26)	251
GB/T 25804—2010	还原红 6B(C. I. 还原红 13)	257
GB/T 25805—2010	还原灰 3B(C. I. 还原黑 16)	265
GB/T 25806—2010	还原棕 G(C. I. 还原棕 68)	273
GB/T 25808—2010	硫化黑 2BR、3B 200%	281
GB/T 25809—2010	硫化黑 S-BR(水溶性硫化黑 BR)	287
GB/T 25815—2010	酸性红 NM-3BL(C. I. 酸性红 414)	295
GB/T 25816—2010	酸性红 NM-B 200%(C. I. 酸性红 359)	303
GB/T 25817—2010	酸性金黄 P-R 350%(C. I. 酸性黄 159)	311
GB/T 25818—2010	酸性艳蓝 P-RL(C. I. 酸性蓝 350)	317
GB/T 25819—2010	液体反应黑 PWF	325
HG/T 2080—2010	阳离子荧光黄 4GL 500%(C. I. 碱性黄 24)	333
HG/T 2081—2010	阳离子艳蓝 2RL 500%	341
HG/T 2282—2011	分散大红 S-3GL(C. I. 分散红 54)	349

HG/T 2283—2012	反应黑 KN-8BG(C. I. 反应黑 5)	357
HG/T 2285—2012	还原黄 G(C. I. 还原黄 1)	365
HG/T 2286—2010	碱性荧光黄 GR(C. I. 碱性黄 2)	373
HG/T 2549—2012	还原橄榄绿 5G 超细粉	381
HG/T 2550—2010	阳离子蓝 X-GRRL	389
HG/T 2552—2012	反应艳蓝 KN-3RL(活性艳蓝 KN-R)	397
HG/T 2587—2012	反应翠蓝 KN-G	405
HG/T 2588—2012	直接艳黄 4R	413
HG/T 2589—2011	媒介黑 2B(C. I. 媒介黑 11)	421
HG/T 2667—2014	分散红 FB 200%(C. I. 分散红 60)	429
HG/T 2747—2010	色酚 AS-OL	437
HG/T 2748—2012	直接红 B(C. I. 直接红 23)	447
HG/T 2750—2012	靛蓝	455
HG/T 2893—2010	碱性艳绿 4B(C. I. 碱性绿 4)	463
HG/T 2990—2010	酸性红 B(C. I. 酸性红 14)	471
HG/T 3385—2010	酸性红 G(C. I. 酸性红 1)	479
HG/T 3386—2010	酸性深蓝 P-B(C. I. 酸性蓝 120)	487
HG/T 3390—2010	直接桃红 5B(C. I. 直接红 31)	495
HG/T 3391—2010	直接灰 D(C. I. 直接黑 17)	503
HG/T 3393—2010	碱性品红(C. I. 碱性紫 14)	511
HG/T 3402—2010	直接深红 4BR(直接耐酸枣红)	519
HG/T 3403—2010	酸性嫩黄 G(C. I. 酸性黄 11)	527
HG/T 3405—2010	酸性艳黄 2G(C. I. 酸性黄 17)	535
HG/T 3407—2010	大红色基 RC(2-甲氧基-5-硝基苯胺盐酸盐)	543
HG/T 3415—2010	红色基 B(2-甲氧基-4-硝基苯胺)	553
HG/T 3418—2010	硫化还原深蓝 4RB(C. I. 还原蓝 43)	563
HG/T 3423—2010	分散金黄 E-3RL(C. I. 分散黄 23)	571
HG/T 3424—2010	反应橙 K-2RL	579
HG/T 3425—2010	反应艳黄 K-4GL(C. I. 反应黄 2)	587
HG/T 3428—2010	分散红 S-R(C. I. 分散红 74)	595
HG/T 3429—2010	分散红 S-5BL(C. I. 分散红 167 : 1)	603
HG/T 3431—2010	酸性红 R(C. I. 酸性红 18)	611
HG/T 3432—2010	酸性红 6B(C. I. 酸性红 35)	619
HG/T 3433—2010	酸性紫红 B(C. I. 酸性紫 7)	627
HG/T 3434—2010	酸性绿 P-3B(C. I. 酸性绿 25)	635
HG/T 3435—2010	酸性翠蓝 2G(C. I. 酸性蓝 7)	643
HG/T 3437—2010	直接黑 L-N(C. I. 直接黑 9)	651

## 下 册

HG/T 3597—2010	酸性棕 P-RB(C. I. 酸性棕 2)	659
HG/T 3601—2014	分散橙 SE-5RL 200%(C. I. 分散橙 29)	667
HG/T 3676—2010	碱性玫瑰精(C. I. 碱性紫 10)	675

HG/T 3695—2010	酸性黑 P-7BR(C. I. 酸性黑 24) .....	683
HG/T 3721—2011	酸性紫 N-FBL(C. I. 酸性紫 48) .....	691
HG/T 3722—2010	酸性橙 RXL(C. I. 酸性橙 67) .....	699
HG/T 3723—2011	酸性蓝 6B(C. I. 酸性蓝 83) .....	707
HG/T 3724—2011	媒介黑 PV(C. I. 媒介黑 9) .....	715
HG/T 3725—2012	荧光增白剂 CF-127 .....	723
HG/T 3726—2010	荧光增白剂 351(C. I. 荧光增白剂 351) .....	731
HG/T 3727—2010	荧光增白剂 220(C. I. 荧光增白剂 220) .....	737
HG/T 3750—2011	还原桃红 R(C. I. 还原红 1) .....	743
HG/T 3751—2011	酸性黑 NT(C. I. 酸性黑 210) .....	751
HG/T 3769—2014	反应黄 M-3RE .....	759
HG/T 3773—2012	分散黑 EX-SF 300% .....	767
HG/T 3806—2012	分散红 S-G 200%(C. I. 分散红 153 200%) .....	775
HG/T 3807—2012	分散深红 SE-4RL 200%(分散红玉 SE-GFL 200%) .....	783
HG/T 3888—2014	酸性黑 NM-3BRL 140% .....	791
HG/T 3889—2014	酸性黄 P-4RL 200%(C. I. 酸性黄 199) .....	799
HG/T 3890—2014	酸性红 P-5BL 200%(C. I. 酸性红 266) .....	807
HG/T 3893—2014	分散艳黄 E-4GL 200%(C. I. 分散黄 211) .....	815
HG/T 3896—2014	分散红 SE-6B 200%(C. I. 分散红 356) .....	823
HG/T 3897—2014	分散红 S-5B 200%(C. I. 分散红 343) .....	831
HG/T 3899—2014	分散蓝 SE-2R 200%(C. I. 分散蓝 183) .....	839
HG/T 3901—2014	分散蓝 EX-SF 300% .....	847
HG/T 4152—2010	分散黄 SE-3GL 200%(C. I. 分散黄 64) .....	855
HG/T 4153—2010	分散艳红 SE-2BL 200%(C. I. 分散红 86) .....	863
HG/T 4154—2010	分散黑 H-WT 300% .....	871
HG/T 4155—2010	酸性艳红紫 P-2R(C. I. 酸性紫 54) .....	879
HG/T 4156—2010	酸性艳黄 P-3GL(C. I. 酸性黄 127) .....	887
HG/T 4157—2010	酸性艳黄 P-3R(C. I. 酸性黄 117) .....	895
HG/T 4158—2010	酸性艳红 P-5B(C. I. 酸性红 249) .....	903
HG/T 4159—2010	还原藏青 RA(C. I. 还原蓝 18) .....	911
HG/T 4160—2010	还原黄 3RT(C. I. 还原橙 11) .....	919
HG/T 4161—2010	还原橄榄 R(C. I. 还原黑 27) .....	927
HG/T 4165—2010	酸性翠蓝 G(C. I. 酸性蓝 9) .....	935
HG/T 4167—2010	酸性黄 NM-5RL(C. I. 酸性黄 59) .....	943
HG/T 4248—2011	酸性深红 P-4B(C. I. 酸性红 119) .....	951
HG/T 4249—2011	酸性深红 NM-2BRL(C. I. 酸性红 213) .....	959
HG/T 4250—2011	酸性深黄 NM-RL(C. I. 酸性黄 220) .....	967
HG/T 4251—2011	酸性艳黄 P-2GL(C. I. 酸性黄 79) .....	975
HG/T 4252—2011	酸性艳蓝 P-BL(C. I. 酸性蓝 324) .....	983
HG/T 4253—2011	酸性绿 P-3BL(C. I. 酸性绿 27) .....	991
HG/T 4254—2011	酸性深棕 NM-RL(C. I. 酸性棕 355) .....	999
HG/T 4256—2011	反应红 FL-2BL .....	1007
HG/T 4257—2011	反应黄 FL-2RN .....	1015

HG/T 4258—2011	反应蓝 FL-RN	1023
HG/T 4408—2012	C. I. 酸性绿 28	1031
HG/T 4410—2012	溶剂蓝 122	1039
HG/T 4411—2012	酸性黑 N-BG(C. I. 酸性黑 234)	1047
HG/T 4412—2012	酸性红 F-A(C. I. 酸性红 88)	1055
HG/T 4413—2012	酸性黄 Y-E8G(C. I. 酸性黄 184)	1063
HG/T 4414—2012	酸性蓝 F-2AL(C. I. 酸性蓝 25)	1071
HG/T 4418—2012	C. I. 反应红 136	1079
HG/T 4419—2012	C. I. 反应蓝 69	1087
HG/T 4420—2012	C. I. 酸性红 111	1095
HG/T 4422—2012	活性红 GN	1103
HG/T 4423—2012	活性蓝 3R(C. I. 反应蓝 50)	1111
HG/T 4426—2012	皮革黑 S(C. I. 直接黑 168)	1119
HG/T 4427—2012	弱酸性桃红 B(C. I. 酸性红 138)	1127
HG/T 4429—2012	酸性金黄 G(C. I. 酸性黄 36)	1135
HG/T 4430—2012	酸性蓝 F-BRN(C. I. 酸性蓝 62)	1143
HG/T 4431—2012	酸性蓝 N-2R(C. I. 酸性蓝 225)	1151
HG/T 4432—2012	液体荧光增白剂	1159
HG/T 4433—2012	荧光增白剂 5BM	1167
HG/T 4638—2014	C. I. 还原蓝 66	1175
HG/T 4639—2014	C. I. 酸性红 114	1183
HG/T 4640—2014	C. I. 酸性红 337	1191
HG/T 4641—2014	C. I. 酸性红 52	1199
HG/T 4642—2014	C. I. 酸性蓝 41	1207
HG/T 4646—2014	C. I. 反应红 195	1215
HG/T 4647—2014	C. I. 酸性红 315	1223
HC/T 4648—2014	C. I. 酸性红 97	1231
HG/T 4649—2014	C. I. 酸性蓝 284	1239
HG/T 4651—2014	反应红 RGB	1247

#### 其他相关标准

GB/T 23666—2009	1-萘酚-5-磺酸(L 酸)	1257
HG/T 2746—2010	对氨基苯磺酸钠	1265
HG/T 3678—2010	对氨基苯磺酸	1273
HG/T 4260—2011	纺织染整助剂 氨基硅油总氨值的测定	1283
附录	染料产品标准一览表(已公布)	1287



# 中华人民共和国国家标准

GB/T 1652—2014  
代替 GB/T 1652—2006

## 色酚 AS

Naphthol AS

2014-07-08 发布

2014-12-01 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

本标准按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

本标准代替 GB/T 1652—2006《色酚 AS》，与 GB/T 1652—2006 相比，主要技术变化如下：

- 增加了警告(见标准开始)；
- 增加了 CAS RN:92-77-3(见第 1 章)；
- 删除了在棉纤维上与大红色基 G 重氮液偶合后的染色色光的指标和测定方法(2006 年版的第 3 章、5.7)；
- 删除了在棉纤维上与大红色基 G 重氮液偶合后的染色强度的指标和测定方法(2006 年版的第 3 章、5.7)；
- 修改了所有检验项目为出厂检验项目(见 6.1;2006 年版的 6.1)。

本标准由中国石油和化学工业联合会提出。

本标准由全国染料标准化技术委员会(SAC/TC 134)归口。

本标准起草单位:杭州下沙恒升化工有限公司、沈阳化工研究院有限公司、国家染料质量监督检验中心。

本标准主要起草人:阎龙、韩晓琴、李信、朴克壮、周雨颂。

本标准所代替标准的历次版本发布情况为：

- GB 1652—1979、GB 1652—1994、GB/T 1652—2006。

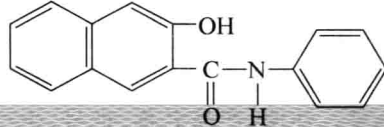
## 色酚 AS

**警告:** 使用本标准的人员应有实验室工作的实践经验。本标准并未指出所有的安全问题。使用者有责任采取适当的安全和健康措施,并保证符合国家有关法规规定的条件。

### 1 范围

本标准规定了色酚 AS 的要求、采样、试验方法、检验规则以及标志、标签、包装、运输和贮存。  
本标准适用于色酚 AS 产品的质量控制。

结构式:



分子式: C<sub>17</sub>H<sub>13</sub>O<sub>2</sub>N

相对分子质量: 263.29(按 2009 年国际相对原子质量)

CAS RN: 92-77-3

### 2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件,仅注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件,其最新版本(包括所有的修改单)适用于本文件。

- GB/T 601 化学试剂 标准滴定溶液的制备
- GB/T 603 化学试剂 试验方法中所用制剂及制品的制备
- GB/T 2384 染料中间体 熔点范围测定通用方法
- GB/T 6678—2003 化工产品采样总则
- GB/T 6682—2008 分析实验室用水规格和试验方法
- GB/T 8170—2008 数值修约规则与极限数值的表示和判定

### 3 要求

色酚 AS 的质量要求应符合表 1 的规定。

表 1 色酚 AS 的质量要求

项 目	指 标		试验方法
	优等品	合格品	
外观	白色至米黄色或微红色均匀粉末		5.2
干品初熔点/℃	≥	247.2 246.0	5.3

表 1(续)

项 目	指 标		试验方法	
	优等品	合格品		
色酚 AS 的质量分数/%	≥	98.20	97.50	5.4
2-羟基-3-萘甲酸含量/%	≤	0.10	0.50	5.4
碱不溶物的质量分数/%	≤	0.10	0.40	5.5
溶解性能	符合检验		5.6	

#### 4 采样

以批为单位采样,生产厂以一次拼混均匀的产品为一批。每批采样数应符合 GB/T 6678—2003 中 7.6 的规定。所采样产品的包装必须完好,采样时勿使外界杂质落入产品中。采样时用探管采取包括上、中、下三部分的样品,所采样品总量不得少于 500 g。将采取的样品充分混匀后,分装于两个清洁、干燥、密封良好的容器中,其上粘贴标签。注明:产品名称、批号、生产厂名称、取样日期、地点。一个供检验,一个保存备查。

#### 5 试验方法

##### 5.1 一般规定

除非另有规定,仅使用确认为分析纯的试剂和 GB/T 6682—2008 中规定的三级水。试验中所用的标准滴定溶液和试剂,在没有注明其他要求时,均按 GB/T 601 和 GB/T 603 的规定制备与标定。检验结果的判定按 GB/T 8170—2008 中的 4.3.3 修约值比较法进行。

##### 5.2 外观的评定

在自然光线下采用目视评定。

##### 5.3 干品初熔点的测定

按 GB/T 2384 的规定进行测定。将样品充分研细,于 110 ℃干燥 2 h。

##### 5.4 色酚 AS 质量分数的测定

###### 5.4.1 化学法测定色酚 AS 质量分数

###### 5.4.1.1 方法提要

色酚 AS 是弱酸性化合物,在乙醇存在下,用过量的碱将其溶解,用盐酸标准溶液分别滴定总碱量及游离碱量,即可测出色酚 AS 的质量分数。

###### 5.4.1.2 试剂和溶液

试剂和溶液为:

- a) 无水乙醇;
- b) 氢氧化钠标准滴定溶液: $c(\text{NaOH})=0.1 \text{ mol/L}$ ;

- c) 盐酸标准滴定溶液: $c(\text{HCl})=0.1 \text{ mol/L}$ ;
- d) 氢氧化钠溶液: $110 \text{ g/L}$ ;
- e) 1-萘酚酞乙醇溶液:0.1 g 1-萘酚酞溶于 50 mL 乙醇中,用水稀释至 100 mL;
- f) 酚酞乙醇溶液:0.1 g 酚酞溶于 60 mL 乙醇中,用水稀释至 100 mL。

#### 5.4.1.3 测定步骤

##### 5.4.1.3.1 样品溶液的制备

称取色酚 AS 试样约 7 g(准确至 0.000 1 g),置于 100 mL 碘量瓶中。准确量取 100 mL 无水乙醇(准确至 0.1 mL),先加入 40 mL 无水乙醇于碘量瓶中,摇动,使色酚 AS 充分润湿。然后加入约 15 mL 氢氧化钠溶液,盖上磨口塞,摇动或用电池搅拌器搅拌,使色酚 AS 完全溶解(个别不溶颗粒,可用玻璃棒捣碎)。将溶液移入 250 mL 容量瓶中,用剩余的 60 mL 无水乙醇分数次洗涤碘量瓶,然后用水洗,洗液均移入 250 mL 容量瓶中,冷却至室温,用水稀释至刻度,摇匀备用。

##### 5.4.1.3.2 总碱量的测定

准确吸取样品溶液 25.00 mL 注入 250 mL 锥形瓶中,加入 1-萘酚酞指示液 1 mL,用盐酸标准滴定溶液滴定至绿色完全消失为终点,准确读取消耗盐酸标准滴定溶液体积的数值  $V_1$ 。

总碱空白试验:在另一只 250 mL 锥形瓶中,加入 10 mL 无水乙醇,15 mL 水及 1-萘酚酞指示液 1 mL,用氢氧化钠标准滴定溶液滴定至溶液刚呈绿色,准确读取消耗氢氧化钠标准滴定溶液体积的数值  $V_3$ 。

##### 5.4.1.3.3 游离碱的测定

先按计算色酚 AS 含量的式(1)求出滴定游离碱所用的盐酸标准滴定溶液体积  $V_2$  的近似值(在式(1)中,色酚 AS 含量  $w_1$  按 97.5% 计算,将  $V_1$ 、 $V_3$ 、 $V_4$  代入计算公式中,即可算出  $V_2$  的近似值)。准确吸取 25.00 mL( $V_5$ )样品溶液,注入 250 mL( $V_6$ )锥形瓶中,加入 38 mL 无水乙醇(准确至 0.1 mL)及  $(37-V_2)$  mL 的水(准确至 0.1 mL),然后用盐酸标准滴定溶液滴定,在滴定终点前 1 mL 左右时,调整溶液温度至 25 ℃,继续滴定至溶液刚出现浑浊为终点,此时溶液总体积为 100 mL(指体积加和值,不考虑醇水互溶时体积变化),乙醇的体积分数为 48%,准确读取消耗盐酸标准滴定溶液体积的数值  $V_2$ 。

游离碱空白试验:在另一只 250 mL 锥形瓶中,加入 48 mL 乙醇及 52 mL 水,加入 2 滴酚酞指示液,用氢氧化钠标准滴定溶液滴定至溶液刚出现粉红色,准确读取消耗氢氧化钠标准滴定溶液体积的数值  $V_4$ 。

##### 5.4.1.3.4 结果计算

色酚 AS 含量以质量分数  $w_1$  计,数值用%表示,按式(1)计算:

$$w_1 = \frac{c[(V_1 + V_3) - (V_2 + V_4)]M}{m_1 \times V_5/V_6 \times 1000} \times 100\% \quad (1)$$

式中:

$c$  ——盐酸标准滴定溶液浓度的准确数值,单位为摩尔每升(mol/L);

$V_1$  ——滴定总碱量时所消耗盐酸标准滴定溶液体积的数值,单位为毫升(mL);

$V_2$  ——滴定游离碱时所消耗盐酸标准滴定溶液体积的数值,单位为毫升(mL);

$V_3$  ——滴定总碱空白时所耗氢氧化钠标准溶液体积的数值,单位为毫升(mL);

$V_4$  ——滴定游离碱空白时所耗氢氧化钠标准溶液体积的数值,单位为毫升(mL);

$M$  ——色酚 AS 的摩尔质量的数值,单位为克每摩尔(g/mol),( $M=263.29$ );

$m_1$ ——试样的质量数值,单位为克(g);  
 $V_5$ ——吸取 25.00 mL 样品溶液体积的准确数值,单位为毫升(mL);  
 $V_6$ ——250 mL 容量瓶体积的准确数值,单位为毫升(mL)。  
 计算结果保留到小数点后两位。

#### 5.4.1.3.5 允许差

色酚 AS 含量平行测定结果之差不大于 0.30% (质量分数), 取其算术平均值作为测定结果。

### 5.4.2 液相色谱法测定色酚 AS 质量分数及 2-羟基-3-萘甲酸含量(仲裁方法)

#### 5.4.2.1 方法提要

采用高效液相色谱法,在 C<sub>18</sub> 色谱柱上,以含磷酸二氢钾的甲醇、水为流动相,分离色酚 AS 及各有机杂质组分,经紫外分光检测器检测,用峰面积外标法测定色酚 AS 质量分数,用峰面积归一化法测定 2-羟基-3-萘甲酸的含量。

#### 5.4.2.2 仪器设备

仪器设备包括:

- a) 液相色谱仪:输液泵-流量范围 0.1 mL/min~5.0 mL/min,在此范围内其流量稳定性为±1%;  
检测器-多波长紫外分光检测器或具有同等性能的分光检测器;
- b) 色谱柱:长为 150 mm,内径为 4.6 mm 的不锈钢柱,固定相为 C<sub>18</sub> 3.5 μm 或 C<sub>18</sub> 5.0 μm;
- c) 色谱工作站或积分仪;
- d) 进样器:微量进样器或自动进样器;
- e) 超声波发生器;
- f) 分析天平:精度 0.01 mg。

#### 5.4.2.3 试剂和溶液

试剂和溶液:

- a) 甲醇:色谱纯;
- b) 色酚 AS 标准品;
- c) 磷酸二氢钾水溶液:1.0 g/L(用磷酸调 pH=3.5~4.0);
- d) 水:经 0.45 μm 滤膜过滤。

#### 5.4.2.4 色谱分析条件

色谱分析条件:

- a) 流动相:甲醇与磷酸二氢钾水溶液的体积比为 70 : 30;
- b) 波长:240 nm;
- c) 流量:0.8 mL/min;
- d) 进样量:10 μL。

可根据装置不同,选择最佳分析条件,流动相应摇匀后用超声波发生器进行脱气。

#### 5.4.2.5 溶液的制备

分别称取 25 mg(准确至 0.01 mg)色酚 AS 标准品和色酚 AS 试样于 100 mL 容量瓶中,用甲醇溶解,可于超声波发生器中震荡助溶,稀释至刻度,摇匀备用,为标样溶液和试样溶液。

#### 5.4.2.6 测定步骤

开启色谱仪。待仪器各项操作条件稳定后,用微量进样器或自动进样器分别吸取上述标样溶液和试样溶液 10  $\mu\text{L}$  依次注入进样阀,待组分流出完毕(见图 1),用色谱工作站或积分仪进行结果处理。

在保证分离度、灵敏度和线性响应的前提下,进样量可以作适当调整。

#### 5.4.2.7 结果计算

色酚 AS 含量以质量分数  $w_2$  计,数值用%表示,按式(2)计算:

$$w_2 = \frac{A m_s w_s}{A_s m_2} \times 100\% \quad (2)$$

式中:

$A$  —— 色酚 AS 试样的峰面积数值;

$m_s$  —— 色酚 AS 样品的质量数值,单位为克(g);

$w_s$  —— 色酚 AS 样品的质量分数,%;

$A_s$  —— 色酚 AS 样品的峰面积数值;

$m_2$  —— 色酚 AS 试样的质量数值,单位为克(g)。

2-羟基-3-萘甲酸含量以  $w_3$  计,数值用%表示,按式(3)计算:

$$w_3 = \frac{A_1}{\sum A_i} \times 100\% \quad (3)$$

式中:

$A_1$  —— 2-羟基-3-萘甲酸的峰面积数值;

$\sum A_i$  —— 各组分的峰面积数值之和。

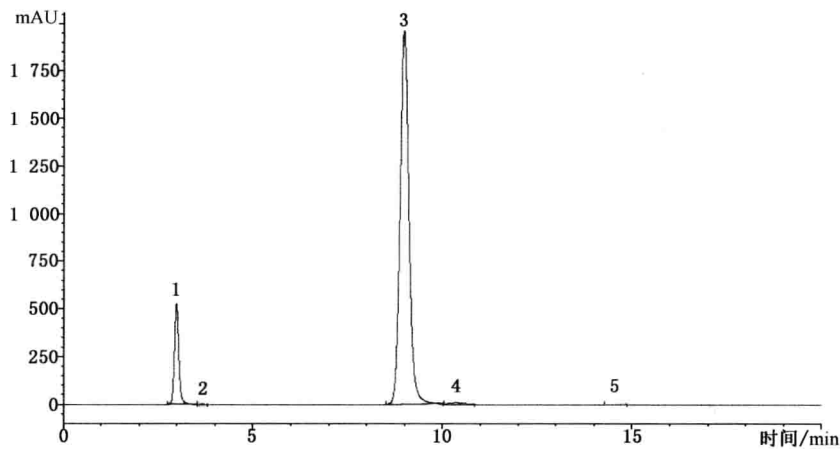
计算结果保留到小数点后两位。

#### 5.4.2.8 允许差

色酚 AS 含量平行测定结果之差应不大于 0.50%(质量分数),2-羟基-3-萘甲酸含量平行测定结果之差应不大于 0.05%,取其算术平均值作为测定结果。

#### 5.4.2.9 色谱图

色谱图见图 1。



说明：

- 1——2-羟基-3-萘甲酸；  
 2——未知物；  
 3——色酚 AS；  
 4——未知物；  
 5——未知物。

图 1 色酚 AS 液相色谱示意图

## 5.5 碱不溶物质量分数的测定

### 5.5.1 试剂和溶液

试剂和溶液应满足以下要求：

- a) 氢氧化钠溶液:244 g/L;  
b) 酚酞乙醇溶液:1 g 酚酞溶于 60 mL 乙醇中,用水稀释至 100 mL。

### 5.5.2 测定步骤

称取约 3 g 试样(准确至 0.000 1 g), 置于 600 mL 烧杯中, 加入 35 mL 氢氧化钠溶液, 搅拌均匀呈稀浆状, 加入 400 mL 沸水, 加热至沸, 保持 5 min。沸腾溶液用已恒量的 G<sub>3</sub> 坩埚式过滤器过滤, 残渣用 80 ℃~90 ℃ 的水洗涤至酚酞溶液滴入洗涤水中不显色为止, 于 100 ℃~105 ℃ 烘至恒量。

碱不溶物含量以质量分数  $w_4$  计, 数值用%表示, 按式(4)计算:

式中：

$m_3$ —试样的质量数值,单位为克(g);

$m_4$ ——残渣的质量数值,单位为克(g)。

计算结果保留到小数点后两位。

### 5.5.3 允许差

碱不溶物平行测定结果之差应不大于 0.02% (质量分数), 取其算术平均值作为测定结果。

## 5.6 溶解性能的测定

### 5.6.1 试剂和溶液

氢氧化钠溶液:44 g/L。

### 5.6.2 测定步骤

在50 mL烧杯中,加入24 mL氢氧化钠溶液,再加入2 g色酚AS试样,搅拌加热至沸,观察其溶解状态,色酚AS应完全溶解,溶液透明,无悬浮物或油状物。

## 6 检验规则

### 6.1 检验分类

表1中规定的所有项目为出厂检验项目。

### 6.2 出厂检验

色酚AS产品应由生产厂的质量检验部门进行检验合格,附合格证明后方可出厂。生产厂应保证所有出厂的色酚AS均符合本标准的要求。

### 6.3 复验

如果检验结果中有一项指标不符合本标准的规定时,应重新自两倍量的包装中取样进行检验,重新检验的结果即使只有一项指标不符合本标准的要求,则整批产品不合格。

## 7 标志、标签、包装、运输和贮存

### 7.1 标志

色酚AS产品的每个包装容器上都应涂印耐久、清晰的标志,标志内容至少应有:

- a) 产品名称;
- b) 生产厂名称、地址;
- c) 生产日期;
- d) 净含量。

### 7.2 标签

产品应有标签,标签上应注明产品生产日期、合格证明、执行标准编号、批号。

### 7.3 包装

色酚AS产品用内衬塑料袋的麻袋、编织袋或铁桶包装,每袋(桶)净含量25 kg±0.25 kg或50 kg±0.5 kg。其他包装可与用户协商确定。

### 7.4 运输

运输时不接近火源,搬运时应小心轻放,避免重压,以免包装损坏。

### 7.5 贮存

本品应贮存在清洁、干燥、通风的库房内,不得接近火源,防止受潮受热。