

危险化学品

标准汇编

无机化工卷

中化化工标准化所 中国标准出版社第二编辑室 编



中国标准出版社

危险化学品标准汇编

无机化工卷

中化化工标准化所
中国标准出版社第二编辑室 编

中国标准出版社

图书在版编目(CIP)数据

危险化学品标准汇编·无机化工卷:中化化工标准化所,中国标准出版社第二编辑室编. —北京:中国标准出版社,2004

ISBN 7-5066-3521-6

I. 危… II. ①中… ②中… III. ①化学品—危险物品管理—标准—汇编—中国 ②无机化工—化学品—危险物品管理—标准—汇编—中国 IV. TQ086. 5-65

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2004)第 058141 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.bzcbs.com

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 54.75 字数 1 622 千字
2004 年 8 月第一版 2004 年 8 月第一次印刷

*

定价 155.00 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

危险化学品具有易燃、易爆、有毒、腐蚀等危险特性，在其生产、贮存、经营、运输和使用过程中极易引起燃烧、爆炸、灼伤、中毒等事故，给人民生命财产造成严重损失。制定有关法律、法规和技术标准，依法加强管理是非常必要的。为此，2002年1月国务院颁布344号令，重新修订了《危险化学品安全管理条例》。它对我国近期危险化学品的管理具有十分重要的意义，它标志着我国危险化学品管理进入了法制化管理的新阶段。

《危险化学品标准汇编》是根据国务院344号令的有关规定将GB 12268《危险货物品名表》列出的4000多项危险货物品除爆炸品、放射性物品、感染性物品和杂类外的危险货物中有国家标准和行业标准的危险化学品汇编而成，另有几十个化学品在GB 12268《危险货物品名表》中虽然没有列出，但该化学品在国家标准或行业标准中，其标志、标签上有特殊要求，故也收集到本汇编中。

本册汇编为《危险化学品标准汇编》中的无机化工卷，收集了截止2004年3月底批准发布的国家标准和行业标准90项，包括无机酸、碱，无机盐，氧化物、单质等，是危险化学品生产企业、研究机构和管理部门必备的基础性资料。

本汇编收集的标准属性已在本目录上标明(GB或GB/T)，年代号用四位数字表示。鉴于部分标准在国家标准清理整顿前出版的，现尚未修订，故正文部分仍保留原样；读者在使用这些标准时，其属性以本目录上标明的为准(标准正文“引用标准”中标准的属性请读者注意查对)。

本套汇编包括的标准，由于出版年代的不同，其格式、计量单位乃至技术术语不尽相同。这次汇编时只对原标准中技术内容上的错误以及其他明显不妥之处做了更正。

本汇编由中化化工标准化所梅建、张君玺、王小兵等以及中国标准出版社第二编辑室联合编汇，全国化学标准化技术委员会无机化工分会(TC63/SC1)审阅。

中国标准出版社

2004年6月

目 录

一、无机酸、碱

GB 209—1993 工业用氢氧化钠	3
GB 320—1993 工业用合成盐酸	10
GB/T 337.1—2002 工业硝酸 浓硝酸	22
GB/T 337.2—2002 工业硝酸 稀硝酸	28
GB/T 534—2002 工业硫酸	33
GB/T 1919—2000 工业氢氧化钾	56
GB/T 2091—2003 工业磷酸	67
GB 7744—1998 工业氢氟酸	75
GB 7746—1997 工业无水氟化氢	82
GB/T 11199—1989 离子交换膜法氢氧化钠	91
GB/T 11212—2003 化纤用氢氧化钠	95
GB/T 13549—1992 工业氯磺酸	100
HG/T 2520—1993 工业亚磷酸	109
HG/T 2527—1993 工业氨基磺酸	114
HG/T 2566—1994 工业氢氧化钡	120
HG/T 2692—1995 蓄电池用硫酸	127
HG/T 2778—1996 高纯盐酸	137
HG/T 2832—1997 工业氟硅酸	143
HG/T 3688—2000 高品质片状氢氧化钾	149

二、无 机 盐

GB/T 752—1994 工业氯酸钾	161
GB/T 1608—1997 工业高锰酸钾	168
GB/T 1611—2003 工业重铬酸钠	179
GB/T 1613—1993 工业硝酸钡	190
GB/T 1617—2002 工业氯化钡	196
GB/T 1618—1995 工业氯酸钠	206
GB/T 1621—1993 工业氯化铁	213
GB/T 1918—1998 工业硝酸钾	220
GB 2367—1990 工业亚硝酸钠	229
GB/T 3959—1994 工业无水氯化铝	235
GB/T 4553—2002 工业硝酸钠	242
GB/T 10500—2000 工业硫化钠	253
GB/T 10666—1995 次氯酸钙(漂粉精)	262
GB 19106—2003 次氯酸钠溶液	269

GB 19306—2003 工业氰化钠	277
HG/T 2155—1991 工业过硫酸钾	287
HG/T 2323—1992 工业氯化锌	292
HG/T 2324—1992 工业重铬酸钾	300
HG/T 2496—1993 漂白粉	306
HG/T 2497—1993 漂白液	312
HG/T 2518—1993 工业过硼酸钠	315
HG/T 2764—1996 工业过氧碳酸钠	319
HG/T 2766—1996 工业溴酸钠	325
HG/T 2768—1996 工业氟硅酸镁	333
HG/T 2827—1997 工业氰化亚铜	340
HG/T 2829—1997 工业无水氟化钾	347
HG/T 2970—1999 工业用三氯化磷	354
HG/T 3247—2000 工业高氯酸钾	359
HG/T 3248—2000 工业硅酸铅	367
HG 3250—2001 工业亚氯酸钠	375
HG/T 3252—2000 工业氟硅酸钠	385
HG/T 3581—1999 工业叠氮化钠	393
HG/T 3582—1999 工业硝酸锌	402
HG/T 3584—1999 硼氢化钾	410
HG/T 3586—1999 工业氟化氢铵	414
HG/T 3592—1999 电镀用硫酸铜	420
HG/T 3595—1999 工业亚硝酸钙	431
HG/T 3606—1999 工业用三氯氧磷	437
HG/T 3687—2000 工业硫氢化钠	446

三、氧化物、单质

GB/T 1610—1999 工业铬酸酐	455
GB 1616—2003 工业过氧化氢	462
GB/T 2449—1992 工业硫磺及其试验方法	472
GB/T 3637—1993 液体二氧化硫	494
GB 4947—2003 工业赤磷	501
GB/T 5138—1996 工业用液氯	508
GB 7816—1998 工业黄磷	518
HG 2322—1992 工业金属钠	525
HG/T 2325—1992 电子工业用粒状一氧化铂	532
HG/T 2525—1993 橡胶用不溶性硫磺	538
HG/T 3260—1990 精制硫磺粉(原 ZB G13002—1990)	545

四、其他无机化工原料

GB/T 1615—1994 工业二硫化碳	559
GB/T 13258—1991 工业五硫化二磷	564
HG/T 3259—1990 工业水合肼(原 ZB G14001—1990)	578

五、饲料添加剂

HG 2932—1999 饲料级 硫酸铜	587
HG 2937—1999 饲料级 亚硒酸钠	595

六、合成食品添加剂

GB 1891—1996 食品添加剂 硝酸钠	603
GB 1897—1995 食品添加剂 盐酸	609
GB 1907—2003 食品添加剂 亚硝酸钠	613
GB 2513—1987 食品添加剂 高锰酸钾	620
GB 3149—1992 食品添加剂 磷酸	624
GB 3150—1999 食品添加剂 硫磺	632
GB 5175—2000 食品添加剂 氢氧化钠	637
GB 10621—1989 食品添加剂 液体二氧化碳(石灰窑法和合成氨法)	646
HG 2681—1995 食品添加剂 溴酸钾	653
HG 2682—1995 食品添加剂 连二亚硫酸钠(保险粉)	658
HG 2788—1996 食品添加剂 过氧碳酸钠	664

七、包装按 GB 190 所规定标注的标准

GB/T 1614—1999 工业碳酸钡	671
HG/T 2154—1991 工业硫氰酸铵	681
HG/T 3585—1999 液体硼氢化钠	687
HG/T 3594—1999 电镀用焦磷酸	691
HG/T 3679—2000 电解槽金属阳极涂层用三氯化钌	697

八、附录

附录 1 危险化学品安全管理条例	705
附录 2 GB 6944—1986 危险货物分类和品名编号	715
附录 3 GB 12268—1990 危险货物品名表	719
附录 4 按《GB 12268—1990 危险货物品名表》分类顺序索引	858
附录 5 本卷标准号顺序索引	862

一、无机酸、碱



中华人民共和国国家标准

GB 209—93

工业用氢氧化钠

代替 GB 209—84

Sodium hydroxide for industrial use

本标准参照采用国际标准 ISO 5992—1979《工业用氢氧化钠—汞含量的测定—双硫腙光度法》。

1 主题内容与适用范围

本标准规定了工业用氢氧化钠的技术要求、试验方法、检验规则及标志、包装、运输、贮存。

本标准适用于水银法、隔膜法、苛化法所制得的氢氧化钠。

2 引用标准

GB 601 化学试剂 滴定分析(容量分析)用标准溶液的制备

GB 603 化学试剂 试验方法中所用制剂及制品的制备

GB 4348.1 工业用氢氧化钠中氢氧化钠和碳酸钠含量的测定

GB 4348.2 工业用氢氧化钠中氯化钠含量的测定 梅量法

GB 4348.3 工业用氢氧化钠中铁含量的测定 邻菲啰啉光度法

GB 7698 工业用氢氧化钠中碳酸盐含量的测定 滴定法

GB 11213.1 化纤用氢氧化钠含量的测定方法(甲)

GB 11213.4 化纤用氢氧化钠中硅含量的测定 还原硅钼酸盐分光光度法

3 技术要求

3.1 外观:工业用固体氢氧化钠主体为白色、有光泽、允许微带颜色。

3.2 工业用固体氢氧化钠(包括片碱)应符合表 1 要求:

表 1

%

项 目	指 标								
	水 银 法			苛 化 法			隔 膜 法		
	优等品	一等品	合格品	优等品	一等品	合格品	优等品	一等品	合格品
氢氧化钠 ≥	99.5	99.5	99.0	97.0	97.0	96.0	96.0	96.0	95.0
碳酸钠 ≤	0.40	0.45	0.90	1.5	1.7	2.5	1.3	1.4	1.6
氯化钠 ≤	0.06	0.08	0.15	1.1	1.2	1.4	2.7	2.8	3.2
三氧化二铁 ≤	0.003	0.004	0.005	0.008	0.01	0.01	0.008	0.01	0.02
钙镁总含量(以 Ca 计) ≤	0.01	0.02	0.03	—	—	—	—	—	—
二氧化硅 ≤	0.02	0.03	0.04	0.50	0.55	0.60	—	—	—
汞 ≤	0.0005	0.0005	0.0015	—	—	—	—	—	—

国家技术监督局 1993-01-06 批准

1993-10-01 实施

3.3 工业用液体氢氧化钠应符合表 2 要求：

表 2

%

项 目	指 标										
	水 银 法			苛 化 法			隔 膜 法				
	优等品	一等品	合格品	优等品	一等品	合格品	I 型		II 型		
	优等品	一等品	合格品	优等品	一等品	合格品	优等品	一等品	合格品	优等品	
氢氧化钠 ≥	45.0	45.0	42.0	45.0	45.0	42.0	42.0	42.0	42.0	30.0	30.0
碳酸钠 ≤	0.25	0.30	0.35	1.0	1.1	1.5	0.3	0.4	0.6	0.4	0.6
氯化钠 ≤	0.03	0.04	0.05	0.70	0.80	1.00	1.6	1.8	2.0	4.7	5.0
三氧化二铁≤	0.002	0.003	0.004	0.02	0.02	0.03	0.004	0.007	0.01	0.005	0.01
钙、镁总含量 (以 Ca 计) ≤	0.005	0.006	0.007	—	—	—	—	—	—	—	—
二氧化硅 ≤	0.01	0.02	0.02	0.50	0.55	0.60	—	—	—	—	—
汞 ≤	0.001	0.002	0.003	—	—	—	—	—	—	—	—

注：① 二氧化硅、汞含量为型式检验项目。

② 本标准数据处理采用修约值比较法。

4 检验方法

4.1 工业用氢氧化钠中氢氧化钠含量的测定

按 GB 4348.1 和 GB 11213.1 进行。其中 GB 11213.1 为仲裁法。

4.2 工业用氢氧化钠中碳酸钠的测定

按 GB 7698 和 GB 4348.1 进行。其中 GB 7698 为仲裁法。

4.3 工业用氢氧化钠中氯化钠的测定

按 GB 4348.2 进行。

4.4 工业用氢氧化钠中铁含量的测定

按 GB 4348.3 进行。

4.5 工业用氢氧化钠中硅含量的测定

按 GB 11213.4 进行。

4.6 工业用氢氧化钠中钙镁总含量的测定 络合滴定法

本方法规定了水银法生产的工业用氢氧化钠中钙与镁总含量的测定方法，适用于水银法生产的各级工业用氢氧化钠。

4.6.1 原理

在介质 pH=10 时，试样中的钙、镁离子和铬黑 T 指示剂形成红色的络合物，当用乙二胺四乙酸二钠(EDTA 二钠)滴定钙、镁接近终点时，指示剂与 EDTA 二钠形成蓝色络合物，即为终点。

4.6.2 试剂与材料

本方法使用分析纯试剂和蒸馏水或相应纯度的水。

4.6.2.1 盐酸(GB 622)。

两次平行测定结果之差不超过 0.000 7%，取其算术平均值为测定结果。

4.7 工业用氢氧化钠中汞含量的测定 双硫腙光度法

本方法规定了水银法生产的工业用氢氧化钠中汞含量的测定方法,适用于水银法生产的工业用氢氧化钠中汞含量大于 0.000 005% 的测定。

4.7.1 原理

在硫酸存在的介质中,用高锰酸钾将试样里的汞氧化成二价汞离子,用盐酸羟胺还原过量的氧化剂,加入盐酸羟胺和乙二胺四乙酸二钠消除铜、铁和银的干扰,在 pH 为 0~2 的范围内,用双硫腙三氯甲烷溶液萃取。在波长为 490 nm 处,有过量双硫腙存在下测定吸光度。

4.7.2 试剂和材料

本方法使用分析纯试剂和蒸馏水或相应纯度的水。

4.7.2.1 三氯甲烷(GB 682)。

4.7.2.2 盐酸(GB 622)。

4.7.2.3 硫酸(GB 625):490 g/L 溶液。取 280 mL 硫酸在搅拌下徐徐注入水中,稀释至 1 000 mL,摇匀。

4.7.2.4 硫酸(GB 625):100 g/L 溶液。取 60 mL 硫酸在搅拌下徐徐注入 500 mL 水中,稀释至 1 000 mL,摇匀。

4.7.2.5 乙酸(GB 676):360 g/L 溶液。取 360 mL 乙酸,用水稀释至 1 000 mL,摇匀。

4.7.2.6 乙二胺四乙酸二钠(EDTA 二钠)(GB 1401):7.45 g/L 溶液。称 7.45 g EDTA 二钠置于烧杯中,加 200 mL 水溶解,全部移入 1 000 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,摇匀。

4.7.2.7 高锰酸钾(GB 643):40 g/L 溶液。称取 40 g 高锰酸钾,用水溶解,稀释至 1 000 mL。

4.7.2.8 盐酸羟胺(HG 3—976):100 g/L 溶液。称取 10 g 盐酸羟胺,用水溶解,稀释至 1 000 mL。

4.7.2.9 双硫腙:150 mg/L 三氯甲烷溶液。称取 75 mg 双硫腙,置于 500 mL 容量瓶中,用三氯甲烷(4.7.2.1)稀释至刻度,摇匀。贮存于棕色瓶中,该溶液在 25℃ 下,二周内有效。

4.7.2.10 双硫腙:1.5 mg/L 溶液。取 5 mL 双硫腙溶液(4.7.2.9),置于 500 mL 容量瓶中,用三氯甲烷(4.7.2.1)稀释至刻度,摇匀。此溶液使用前配制,置于黑暗阴凉处。

4.7.2.11 汞标准溶液:1 mg/mL。称取 1.354 g 氯化汞(HG3—1063)溶于 25 mL 浓盐酸中,全部移入 1 000 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,摇匀。此溶液贮存在黑暗处,两个月内有效。

4.7.2.12 汞标准溶液:20 μg/mL。取 10.0 mL 汞标准溶液(4.7.2.11),置于 500 mL 容量瓶中,加入 10 mL 浓盐酸(4.7.2.2),用水稀释至刻度,摇匀。此溶液使用前配制。

4.7.2.13 汞标准溶液:1 μg/mL。取 10.0 mL 汞标准溶液(4.7.2.12),置于 200 mL 容量瓶中,加 5 mL 浓盐酸(4.7.2.2),用水稀释至刻度,摇匀。此溶液使用前配制。

4.7.3 仪器与设备

一般实验室仪器和

4.7.3.1 分光光度计。

4.7.3.2 凡未曾用于汞含量测定的仪器,包括盛试剂、试样的器皿,均先用 1.42 g/mL 硝酸溶液洗涤,再用硫酸(4.7.2.4)与高锰酸钾(4.7.2.7)混合溶液(按 4:1 体积比配制)洗涤。

4.7.4 样品

4.7.4.1 实验室样品

按本标准第 5.3 条、5.4 条和 5.5 条的规定进行采样。

4.7.4.2 试样

将实验室样品称重后,取 20 g 固体氢氧化钠或 40 g 液体氢氧化钠(称前震摇),称准至 0.1 g,置于烧杯中,加水溶解,加 5 mL 高锰酸钾溶液(4.7.2.7),边搅拌边加 85 mL 硫酸溶液(4.7.2.3),盖上表面皿,煮沸 10 min,冷却至室温,再滴加盐酸羟胺溶液(4.7.2.8),至高锰酸钾退色,再过量约 0.25 mL,全

部移入 500 mL 容量瓶中,稀释至刻度,摇匀。

4.7.5 试样中汞含量的测定

4.7.5.1 试验料

吸取 25.0 mL 试样溶液(4.7.4.2),置于预先用滤纸擦干下颈部并塞有一小团滤纸的分液漏斗中,待测定。

4.7.5.2 空白试验

不加试验料,采用与测定完全相同的分析步骤、试剂和用量,进行平行测定。

4.7.5.3 测定

a. 汞的萃取

向试料(4.7.5.1)中加 30 mL 硫酸溶液(4.7.2.3),用水稀释至 300 mL,加 1 mL 盐酸羟胺溶液(4.7.2.8)、10 mL 乙酸溶液(4.7.2.5)和 10 mL EDTA 二钠溶液(4.7.2.6),再加 25.0 mL 双硫腙溶液(4.7.2.10),用力震动 1 min,静止 10 min。

b. 吸光度的测定

选用 5 cm 比色皿,在波长 490 nm 处,以三氯甲烷(4.7.2.1)调整分光光度计吸光度为零,然后测定汞萃取液(4.7.5.3.a)的吸光度,用于计算试样中汞含量(x_1)。

4.7.6 吸附在瓶壁上的汞含量测定

将实验室样品瓶中的样品全部倒空,取 10 mL 高锰酸钾溶液(4.7.2.7)和 40 mL 硫酸溶液(4.7.2.4),置于空的样品瓶中,用力摇动 1 h,再按(4.7.5)步骤测定其吸光度,用于计算吸附在瓶壁上的汞含量(x_2)。

4.7.7 工作曲线的绘制

4.7.7.1 标准参比液的配制

取六个 500 mL 分液漏斗,用滤纸擦干下颈部,并塞入一小团滤纸,在每个分液漏斗中加 30 mL 硫酸溶液(4.7.2.3),依次取 0.0, 2.0, 3.0, 4.0, 6.0, 8.0 mL 汞的标准溶液(4.7.2.13),分别置于六个分液漏斗中,以下按(4.7.5.3a)中“用水稀释至 300 mL,……”步骤进行。

4.7.7.2 标准参比液吸光度的测定

按(4.7.5.3b)步骤测量标准参比液(4.7.7.1)的吸光度。从标准参比液的吸光度中扣除空白试验的吸光度。以汞质量(μg)为横坐标,以其对应的吸光度为纵坐标绘制工作曲线。

4.7.8 分析结果的表述

从标准曲线(4.7.7.2)上,查出测得的吸光度相对应的汞质量(μg)。汞的百分含量(x),按式(2)~(4)计算:

$$x_1 = \frac{(m_1 - m_0) \times 10^{-6}}{\frac{m \cdot V}{500}} \times 100 \quad (2)$$

$$x_2 = \frac{(m_2 - m_0) \times 10^{-6}}{\frac{m_{\text{总}} \cdot V}{500}} \times 100 \quad (3)$$

$$x = x_1 + x_2 \quad (4)$$

式中: m_0 ——空白试验溶液吸光度相对应的汞质量, μg ;

m_1 ——试样溶液吸光度相对应的汞质量, μg ;

m_2 ——瓶壁回收液吸光度相对应的汞质量, μg ;

m ——试样质量,g;

$m_{\text{总}}$ ——实验室样品的总质量,g;

V ——试样体积,mL。

4.7.9 允许差

两次平行测定结果之差不超过 0.000 05%，取其算术平均值为测定结果。

5 检验规则

5.1 工业用氢氧化钠应由生产单位的质量检验部门进行检验，每批出厂的工业用氢氧化钠都应符合本标准的要求，并附有一定格式的质量证明书。

5.2 使用单位有权按本标准规定的技术指标、检验规则和试验方法，对所收到的工业用氢氧化钠进行验收。

5.3 工业用固体氢氧化钠由总桶数的 5% 中采取实验室样品，小批量时不得少于 3 桶，顺桶竖接口处剖开桶皮，将碱劈开，从上、中、下三处迅速取出有代表性的样品，混匀。装于清洁、干燥、带胶塞的广口瓶中，密封（如果测定二氧化硅时，应装于清洁、干燥、带塞的聚乙烯瓶中，密封）。取样量不得少于 500 g。

生产厂可在包装桶内取熔融碱为实验室样品，进行检验。按每批装桶数的 5%（包括首末两桶）进行取样，将取得的实验室样品放在清洁、干燥带塞的广口瓶中，密封（如果测定二氧化硅含量时，应装于清洁、干燥带塞的内衬锡纸的广口瓶中，密封）。取样量不得少于 500 g。

如因取样方法不同，影响产品质量而发生异议时，仍以剖桶取样为准。

5.4 工业用液体氢氧化钠从槽车或贮槽的上、中、下三处（上部离液面 1/10 液层、下部离底层 1/10 液层）取出等量样品，混匀（如果测定二氧化硅时，用塑料瓶取样）。取样量不得少于 500 mL。

5.5 实验室样品瓶上应注明：生产厂名称、产品名称、商标类型、批号或槽车号、取样日期及取样人姓名。

5.6 如果检验结果有一项指标不符合本标准技术要求，应重新由槽车、贮槽和自两倍量的桶中采取实验室样品进行复验。复验的结果，即使只有一项指标不符合本标准技术要求，则整批产品为不合格。

5.7 样品保留

工业用固体氢氧化钠内销样品保留三个月，出口样品保留六个月，工业用液体氢氧化钠样品应用塑料瓶保留一个月，备查。

5.8 供需双方对产品质量发生异议时，由质量仲裁单位仲裁。

6 标志、包装、运输、贮存

6.1 标志

工业用氢氧化钠包装容器，一定要有明显牢固的标志，其内容包括：生产厂名称、产品名称、商标、标准号、等级、生产日期、批号和净重，并有“腐蚀性物品”的标志。

6.2 包装

工业用固体氢氧化钠应用铁桶包装，桶壁厚度 0.5 mm 以上，耐压 0.05 MPa 以上，桶盖必须密封牢固。每桶净重 200 kg，片碱 25 kg。

工业用液体氢氧化钠用槽车或贮槽装运时，使用两次后必须清洗干净。

6.3 运输和贮存

工业用氢氧化钠应存放在干燥的仓库内，避免破损、污染、受潮及与酸接触。运输时防止撞击。运输和贮存过程中不得影响产品质量。

7 安全

氢氧化钠具有强腐蚀性，操作时必须配戴好防护眼镜和橡皮手套等劳动保护用具。

附加说明：

本标准由全国化学标准化技术委员会提出。

本标准由化学工业部锦西化工研究院技术归口。

本标准主要起草人汤世杰、郭宝玉、吴丽萍、郭彪、田友利。

本标准参照采用原苏联国家标准 ГОСТ 2263—79《工业氢氧化钠工艺条件》。

中华人民共和国国家标准

工业用合成盐酸

GB 320—93

Synthetic hydrochloric acid for industrial use

代替 GB 320—83

本标准参照采用国际标准 ISO 904—1976《工业用合成盐酸——总酸度的测定——滴定法》、ISO 907—1976《工业用合成盐酸——硫酸化灰分的测定——重量法》、ISO 908—1980《工业用盐酸——氧化物或还原物含量的测定——滴定法》和 ISO 5785—1980《工业用盐酸——砷含量的测定——二乙基二硫代氨基甲酸根分光法》。

1 主题内容与适用范围

本标准规定了工业用合成盐酸的技术要求、试验方法、检验规则、包装、标志、运输及贮存。

本标准适用于由氯气和氢气合成的氯化氢气体，用水吸收制得的工业用合成盐酸。

2 引用标准

GB 601 化学试剂 滴定分析(容量分析)用标准溶液的制备

GB 602 化学试剂 杂质测定用标准溶液的制备

GB 603 化学试剂 试验方法中所用制剂及制品的制备

3 技术要求

3.1 外观：工业用合成盐酸为无色或浅黄色透明液体。

3.2 工业用合成盐酸应符合下列要求：

表 1

%

指标名称	指标 级 别	优级品	一级品	合格品
总酸度(以 HCl 计)	≥	31.0	31.0	31.0
铁	≤	0.006	0.008	0.01
硫酸盐(以 SO ₄ 计)	≤	0.005	0.03	
砷	≤	0.000 1	0.000 1	0.000 1
灼烧残渣	≤	0.08	0.10	0.15
氧化物(以 Cl 计)	≤	0.005	0.008	0.010

注：① 砷、灼烧残渣、氧化物的测定为型式检验项目。

② 本标准采用修约值比较法。

4 检验方法

4.1 工业用合成盐酸中总酸度的测定滴定法

国家技术监督局 1993-01-06 批准

1993-10-01 实施