



中华人民共和国国家标准

GB 10500—2009
代替 GB/T 10500—2000

工业硫化钠

Sodium sulfide for industrial use

2009-06-02 发布

2010-02-01 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

本标准的第 7 章、第 8 章和第 9 章为强制性内容，其余内容为推荐性。

本标准与日本标准 JIS K1435:1986《工业硫化钠》(日文版)的一致性程度为非等效。

本标准代替 GB/T 10500—2000《工业硫化钠》。本标准与 GB/T 10500—2000 的主要技术差异为：

——取消了 3 类产品(2000 版 4.2)。

——重新设置了 1 类和 2 类产品及等级。1 类为低铁硫化钠，2 类为普通硫化钠。提高了各等级的铁含量、水不溶物含量要求(2000 版 4.2, 本版的第 5 章)。

——修改了全溶取样方式(2000 版 6.3.1, 本版 7.3.1)。

本标准由中国石油和化学工业协会提出。

本标准由全国化学标准化技术委员会无机化工分会(SAC/TC 63/SC 1)归口。

本标准主要起草单位：中海油天津化工研究设计院、南风化工集团、内蒙古亿利能源股份有限公司。

本标准主要起草人：范国强、陈爱兵、王水赞、王尚君。

本标准所代替标准的历次版本发布情况为：

——GB/T 10500—1989、GB/T 10500—2000。

工业硫化钠

1 范围

本标准规定了工业硫化钠的要求、试验方法、检验规则、标志、标签、包装运输和储存。

本标准适用于块状、片状和粒状工业硫化钠，该产品主要用于造纸、染料、选矿、印染等行业。

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 190—1990 危险货物包装标志

GB/T 191—2008 包装储运图示标志(ISO 780:1997, MOD)

GB/T 3049—2006 工业用化工产品 铁含量测定的通用方法 1,10-菲啰啉分光光度法
(ISO 6685:1982, IDT)

GB/T 6682—2008 分析实验室用水规格和试验方法(ISO 3696:1987, MOD)

GB/T 8170—2008 数值修约规则与极限数值的表示和判定

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 分子式和相对分子质量

分子式: Na_2S

相对分子质量: 78.04(按 2007 年国际相对原子质量)

4 分类与外观

4.1 工业硫化钠产品根据生产工艺分为两类:1类为低铁硫化钠(俗称黄碱);2类为普通硫化钠(俗称红碱)。

4.2 外观: 黄色或红褐色块状、片状和粒状。

5 要求

工业硫化钠应符合表 1 要求。

表 1 要求

指标项目	指 标				
	1类			2类	
	优等品	一等品	合格品	优等品	一等品
硫化钠(Na_2S), w/% \geqslant	60.0	60.0	60.0	60.0	60.0
亚硫酸钠(Na_2SO_3), w/% \leqslant	1.0	—	—	—	—
硫代硫酸钠($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$), w/% \leqslant	2.5	—	—	—	—
铁(Fe), w/% \leqslant	0.0020	0.0030	0.0050	0.015	0.030
水不溶物, w/% \leqslant	0.05	0.05	0.05	0.15	0.20
碳酸钠, w/% \leqslant	2.0	—	—	3.5	—

c_1 ——碘标准滴定溶液浓度的准确的数值,单位为摩尔每升(mol/L);

c_2 ——硫代硫酸钠标准滴定溶液浓度的准确的数值,单位为摩尔每升(mol/L);

m——固体试料的质量的数值,单位为克(g);

M ——硫化钠 $\left(\frac{1}{2}\text{Na}_2\text{S}\right)$ 摩尔质量的数值,单位为克每摩尔(g/mol)($M=39.02$)。

取平行测定结果的算术平均值。

6.5 亚硫酸钠含

在试液中加入碳酸锌悬浮液,沉淀硫离子。取一份滤液以碘量法测定硫代硫酸钠和亚硫酸钠含量。

减去硫代硫酸

- 6.5.2 试剂

6.5.2.1 95%乙醇；

6.5.2.2 碳酸钠溶液：100 g/L；

6.5.2.3 硫酸锌($ZnSO_4 \cdot 7H_2O$)溶液：100 g/L；

6.5.2.4 冰乙酸溶液：1+10；

6.5.2.5 碘标准滴定溶液：浓度同 6.4.2.2；

6.5.2.6 淀粉指示液，5 g/L(使用期为2周)

6.5.3 分析步骤

用移液管移取 200 mL 溶液 A 或溶液 B, 置于 500 mL 容量瓶中。依次加入 40 mL 碳酸钠溶液、80 mL 硫酸锌溶液、25 mL 乙醇, 加水至刻度, 摆匀。干过滤, 弃去前 10 mL 滤液。用移液管移取 100 mL 滤液(剩余滤液用于硫代硫酸钠含量的测定), 置于 500 mL 锥形瓶中。加入 10 mL 冰乙酸溶液, 2 mL 淀粉指示液, 用碘标准滴定溶液滴定。溶液出现蓝色即为终点。

6.5.4 结果计算

亚硫酸钠含量以亚硫酸钠(Na_2SO_3)的质量分数 w_2 计, 数值以%表示, 按式(3)计算:

式中：

V_3 ——6, 5, 3滴定中消耗的碘标准滴定溶液体积的数值, 单位为毫升(mL);

V_4 ——6.6.3滴定中消耗的碘标准滴定溶液体积的数值,单位为毫升(mL);

c ——碘标准滴定溶液浓度的准确数值,单位为摩尔每升(mol/L);

M——亚硫酸钠($\frac{1}{2}\text{Na}_2\text{SO}_3$)摩尔质量的数值,单位为克每摩尔(g/mol)(M=63.02);

m——固体试料质量的数值,单位为克(g)。

取平行测定结果的算术平均值为测定结果，两次平行测定结果的绝对差值不大于 0.1%。

6.6 硫代硫酸钠含量的测定

6.6.1 方法提要

在试液中加入碳酸锌悬浮液,沉淀硫离子在滤液中加入甲醛溶液掩蔽亚硫酸钠用碘标准滴定溶液滴定硫代硫酸钠

6.6.2 试剂

- 6.6.2.1 甲醛；
 - 6.6.2.2 碳酸钠溶液 100 g/L；
 - 6.6.2.3 硫酸锌($ZnSO_4 \cdot 7H_2O$)溶液：100 g/L；
 - 6.6.2.4 冰乙酸溶液：1+10；
 - 6.6.2.5 碘标准滴定溶液，浓度同 6.4.2.2。

解 0.2 g 百里香酚酞和 0.005 g 百里香酚蓝, 加入到烧杯中。用混合溶剂稀释到约 1 000 mL。
贮于棕色瓶中, 放置 24 h 备用。

b) 标定

用移液管移取 25 mL 无水碳酸钠标准溶液，置于 250 mL 圆底烧瓶中与碳酸钠分析装置系统相连后，按 6.9.4 之规定进行操作。

氢氧化钾标准滴定溶液的浓度 $c(\text{KOH})$]按式(7)计算:

式中：

c_1 ——无水碳酸钠标准溶液浓度的准确数值,单位为摩尔每升(mol/L);

V_1 ——移取无水碳酸钠标准溶液的体积的数值,单位为(mL);

V——滴定中消耗的氢氧化钾标准滴定溶液的体积的数值,单位为(mL)。

6.9.2.7 无水碳酸钠标准溶液: $c\left(\frac{1}{2}\text{Na}_2\text{CO}_3\right) \approx 0.04 \text{ mol/L}$;

称取 2.1 g 于 270 °C~300 °C 灼烧至质量恒定的基准无水碳酸钠, 精确至 0.000 2 g, 置于 100 mL 容量瓶中, 用水溶解全部转移到 1 000 mL 容量瓶中, 用水稀释至刻度, 摆匀。

6.9.2.8 参比溶液：

称取约 0.1 g 氢氧化钾置于烧杯中, 加 150 mL 丙三醇, 加热溶解。与用少量混合溶剂溶解的 0.2 g 百里香酚酞和 0.005 g 百里香酚蓝共同移入 1 000 mL 容量瓶中, 用混合溶剂稀释至刻度, 摆匀。

6.9.2.9 吸收液：

按 6.9.4 分析步骤,在吸收管(7)中加入 2/3 体积(约 80 mL)的参比溶液。于圆底烧瓶中用移液管加入 10 mL 无水碳酸钠标准溶液。当加酸后产生的二氧化碳被吸收后溶液颜色变黄时,用氢氧化钾标准溶液滴定至与参比溶液相同颜色后使用(吸收液连续使用数次后,溶液颜色发暗时应重新更换)。

6.9.3 仪器、设备

碳酸钠测定装置见图 1。

6.9.4 分析步骤

按图1装好碳酸钠测定装置。用移液管移取100 mL试验溶液A或试验溶液B,置于250 mL圆底烧瓶(1)中加入15 mL过氧化氢溶液,连接好装置。加热并打开水真空抽气。控制吸收管中气泡间断冒出的速度,加热片刻后从分液漏斗(3)中加入10 mL硫酸溶液分解放出的二氧化碳在置于光照的白色背景前的吸收管(7)中吸收。随即用氢氧化钾标准滴定溶液滴定至与参比溶液相同颜色。3 min内不变色为终点。如吸收管(8)的颜色比参比溶液有明显变化,表明二氧化碳未完全被吸收管(7)的溶液吸收,应重新进测定。

6.9.5 结果计算

碳酸钠含量以碳酸钠(Na_2CO_3)质量分数 w_7 计, 数值以%表示, 按式(8)计算:

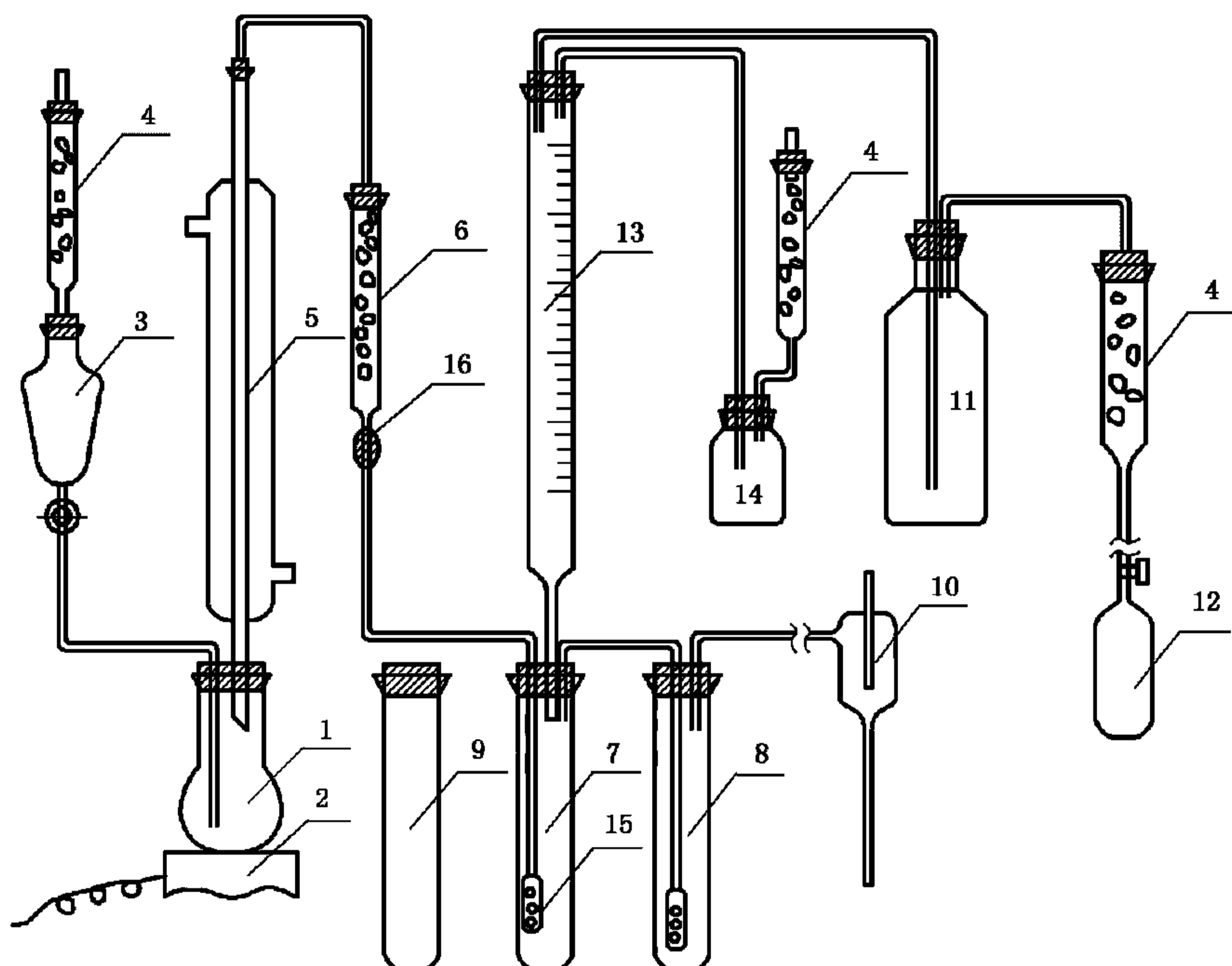
式中：

c ——氯氧化钾标准滴定溶液浓度的准确数值,单位为摩尔每升(mol/L);

V——滴定所消耗的氢氧化钾标准滴定溶液的体积的数值,单位为毫升(mL);

M ——碳酸钠 $\left(\frac{1}{2}\text{Na}_2\text{CO}_3\right)$ 摩尔质量的数值,单位为克每摩尔(g/mol)($M=53.0$);

m ——固体试料质量的数值,单位为克(g)。



- 1—250 mL 圆底烧瓶；
 2—电炉；
 3—分液漏斗；
 4—碱石棉管；
 5—冷凝管；
 6—净化管(内装氧化铜丝)；
 7、8—吸收管 $\phi 30 \times 250$ mm；
 9—参比溶液管(同 7、8)；
 10—水真空；
 11—氢氧化钾标准溶液贮瓶；
 12—压气球；
 13—25 mL 碱滴定管；
 14—回收瓶；
 15—气体分配帽(尼龙, 孔径小于 0.1 mm)；
 16—乙酸铅试纸。

图 1 碳酸钠测定装置

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 0.2%。

7 检验规则

7.1 本标准规定的所有项目为出厂检验项目。

7.2 生产企业用相同材料, 基本相同的生产条件, 连续生产或同一班组生产的产品为一批, 每批产品不超过 60 t。

7.3 取样方法分为固体样品和液体样品, 分别按照以下步骤进行:

7.3.1 对于桶装块状产品, 从每批中随机选取一桶。剖开桶皮, 从上、中、下各取约 100 g 样品, 称得硫化钠质量后加水溶解。为加速溶解可加热。溶解完全后继续加水, 配成质量分数为 20% 的溶液并称其质量。混匀后在不断搅拌下, 取出约 30 g 的液体样品, 供当日检验用。

对于袋装片状、粒状硫化钠, 从每批中随机选取 3 袋(50 kg 装)或 6 袋(25 kg 装), 深入表面 20 cm 以下采样, 每袋取出不少于 50 g 样品按上述方法溶解取样。

7.3.2 生产厂可在产品包装过程中取代表性液态样品,冷却后制成固体样品。按 6.3.2 的规定制备试验溶液。当供需双方发生质量争议时,以 7.3.1 取样方式检验结果为准。

7.4 工业硫化钠由生产厂的质量监督检验部门按本标准规定进行检验。生产厂应保证每批出厂产品都符合本标准要求。试验结果如有一项指标不符合本标准要求时,应重新自两倍量的包装中采样复验,复验结果即使只有一项指标不符合本标准要求,则整批产品降等级或为不合格。

7.5 检验结果如有一项指标不符合本标准要求时,应重新自两倍量的包装中采样复验,复验结果即使只有一项指标不符合本标准要求,则整批产品为不合格。

7.6 采用 GB/T 8170 规定的修约值比较法判定试验结果是否符合标准。

8 标志、标签

8.1 工业硫化钠包装上应有牢固、清晰的标志,内容包括:生产厂名、厂址、产品名称、净含量、类别、等级、本标准编号以及 GB 190—1990 规定的“腐蚀品”标志和 GB/T 191—2008 中规定的“怕雨”标志。

8.2 每批出厂的产品都应有质量证明书。内容包括:生产厂名厂址、产品名称、净含量、类别、等级、批号或生产日期、产品质量符合本标准的证明和本标准编号。

9 包装、运输、贮存

9.1 工业硫化钠采用铁桶或根据用户要求并符合贮运安全要求的包装,每包装单元净含量为 25 kg、50 kg 或 150 kg。

9.2 铁桶包装应保证桶盖密封牢固;其他包装方式应保证产品质量的稳定,符合贮运安全的有关规定。

9.3 工业硫化钠产品贮存时应通风良好,防止雨淋、受潮、受热,不得与酸及腐蚀性物品接触。

9.4 工业硫化钠产品运输时应注意防止日晒、雨淋、受热,保持包装完好。