

HG

中华人民共和国化工行业标准

HG/T 3537—1999

水处理剂 羟基亚乙基二膦酸

Water treatment chemicals
1-Hydroxyethylidene 1,1-diphosphonic acid

1999-04-20 发布

2000-04-01 实施

国家石油和化学工业局发布

前　　言

本标准是由化工行业标准 HG/T 3537—1989《水处理剂 羟基乙叉二膦酸》修订而成。

本标准与 HG/T 3537—1989 的主要技术差异：

- 活性组分和密度指标由控制范围改为控制下限；
- 活性组分、磷酸、亚磷酸指标做了部分调整；
- 磷酸含量测定改为磷钼酸铵—抗坏血酸分光光度法；氯化物含量测定改为目视比浊法；
- 密度测定中取消了比重瓶法，保留了密度计法；
- 增加了钙螯合值指标和相应的试验方法。

本标准自实施之日起，同时代替 HG/T 3537—1989。

本标准由中华人民共和国原化学工业部技术监督司提出。

本标准由全国化学标准化技术委员会水处理剂分会归口。

本标准负责起草单位：化工部天津化工研究院、武进精细化工厂、南京化工大学武进水质稳定剂厂。

本标准主要起草人：黄家棚、常春华、汤建元。

本标准于 1989 年首次发布为专业标准，1998 年转化为推荐性化工行业标准并重新进行编号。

中华人民共和国化工行业标准

水处理剂 羟基亚乙基二膦酸

HG/T 3537—1999

代替 HG/T 3537—1989

Water treatment chemicals

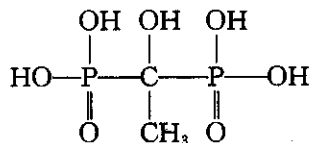
1-Hydroxyethylidene 1,1-diphosphonic acid

1 范围

本标准规定了水处理剂 羟基亚乙基二膦酸(原称:羟基乙叉二膦酸)的要求、试验方法、检验规则以及标志、包装、运输和贮存。

该产品主要用作工业水处理中的阻垢缓蚀剂。

结构式:



相对分子质量:206.03(按1995年国际相对原子质量)

2 引用标准

下列标准所包含的条文,通过在本标准中引用而构成为本标准的条文。本标准出版时,所示版本均为有效。所有标准都会被修订,使用本标准的各方应探讨使用下列标准最新版本的可能性。

GB 191—90 包装储运图示标志

GB/T 601—88 化学试剂 滴定分析(容量分析)用标准溶液的制备

GB/T 602—88 化学试剂 杂质测定用标准溶液的制备(neq ISO 6353/1:1982)

GB/T 603—88 化学试剂 试验方法中所用制剂及制品的制备(neq ISO 6353/1:1982)

GB/T 1250—89 极限数值的表示方法和判定方法

GB/T 6678—86 化工产品采样总则

GB/T 6682—92 分析实验室用水规格和试验方法(neq ISO 3696:1986)

3 要求

3.1 外观:优等品为无色透明液体;一等品、合格品为无色或微黄色透明液体。

3.2 水处理剂 羟基亚乙基二膦酸应符合表1要求。

表1

指 标 项 目	指 标		
	优等品	一等品	合格品
活性组分, %	≥	58.0	50.0
磷酸(以PO ₄ ³⁻ 计)含量, %	≤	0.5	0.8
亚磷酸(以PO ₃ ²⁻ 计)含量, %	≤	1.0	2.0
			3.0

表1(完)

指 标 项 目	指 标		
	优等品	一等品	合 格 品
氯化物(以 Cl ⁻ 计)含量, %	≤	0.3	0.5
pH(1%水溶液)	≤	2	2
密度(20℃), g/cm ³	≥	1.40	1.34
钙螯合值, mg/g	≥	500	450

4 试验方法

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 规定的三级水。

试验中所需标准溶液、杂质标准溶液、制剂及制品,在没有注明其他要求时,均按 GB/T 601、GB/T 602、GB/T 603 之规定制备。

4.1 活性组分的测定

4.1.1 方法提要

羟基亚乙基二膦酸中含有有机膦酸、正磷酸和亚磷酸。加入硫酸和分解剂加热分解,均转变成正磷酸。加入喹钼柠酮溶液后生成磷钼酸喹啉沉淀,过滤、洗涤、干燥、称量,计算总磷含量。减去正磷酸、亚磷酸相当的磷含量后计算出活性组分。

4.1.2 试剂和材料

4.1.2.1 硫酸溶液:1+4。

4.1.2.2 硝酸。

4.1.2.3 硝酸溶液:1+1。

4.1.2.4 过硫酸钾。

4.1.2.5 喹钼柠酮溶液。

制备:

溶液 I: 称取 70 g 钼酸钠,溶于 150 mL 水中;

溶液 II: 称取 60 g 柠檬酸,溶于 85 mL 硝酸(4.1.2.2)和 150 mL 水的混合液中;

溶液 III: 量取 5 mL 喹啉,溶于 35 mL 硝酸(4.1.2.2)和 100 mL 水的混合液中。

在不断搅拌下,先将溶液 I 缓慢加入到溶液 II 中。再将溶液 III 缓慢加入到溶液 II 中。混匀,放置 24 h,过滤。在滤液中加入 280 mL 丙酮,用水稀释至 1 000 mL,混匀。贮于棕色瓶或聚乙烯瓶中。

4.1.3 仪器、设备

一般实验室仪器和

坩埚式过滤器;滤板孔径 5~15 μm。

4.1.4 分析步骤

4.1.4.1 试液的制备

称取 4 g 试样(精确至 0.000 2 g),加水溶解。全部转移至 500 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,摇匀。此为试液 A,供测定活性组分、正磷酸、亚磷酸、氯化物含量用。

4.1.4.2 测定

移取 10.00 mL 试液 A,置于 400 mL 高型烧杯中。加入 10 mL 硫酸溶液,0.5~0.7 g 过硫酸钾,盖上表面皿,置于可控电炉上缓慢加热至浓厚白烟几乎赶尽。溶液呈粘稠状,仔细观察刚有细微结晶出现时,即取下冷却(分解的全过程约为 30 min)。加入 100 mL 水,加热,待结晶溶解后,稍冷,加入 15 mL 硝酸溶液(4.1.2.3)、50 mL 喹钼柠酮溶液。盖上表面皿,微沸 1 min,冷却至室温。冷却过程中摇动 3~4 次。

4.3.5 允许差

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%。

4.4 氯化物含量的测定

4.4.1 方法提要

在硝酸介质中,氯离子与硝酸银作用生成氯化银沉淀,使溶液混浊。与标准比浊溶液进行目视比浊。

4.4.2 试剂和材料

4.4.2.1 硝酸溶液:1+3;

4.4.2.2 硝酸银溶液:17 g/L;

4.4.2.3 氯化物标准溶液:1 mL 含 0.1 mg Cl⁻。

4.4.3 分析步骤

移取 1.00 mL 试液 A,置于 50 mL 比色管中,加入 1 mL 硝酸溶液、1 mL 硝酸银溶液,用水稀释至 50 mL,摇匀,放置 2 min。所呈浊度不得大于标准比浊溶液。

标准比浊溶液的制备:用移液管移取氯化物标准溶液(优等品取 0.24 mL、一等品取 0.40 mL、合格品取 0.80 mL),置于 50 mL 比色管中,与试液同时同样处理。

4.5 pH 值的测定

4.5.1 仪器、设备

酸度计:精度 0.02 pH 单位,配有饱和甘汞参比电极、玻璃测量电极或复合电极。

4.5.2 分析步骤

称取(1.00±0.01)g 试样,全部转移到 100 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,摇匀。

将试液倒入烧杯中,置于电磁搅拌器上,将电极浸入溶液中,开动搅拌。在已定位的酸度计上读出 pH 值。

4.6 密度的测定

4.6.1 仪器、设备

4.6.1.1 密度计:分度值为 0.001 g/cm³;

4.6.1.2 恒温水浴:可控制在(20±0.1)℃;

4.6.1.3 玻璃量筒:250 mL;

4.6.1.4 温度计:0~50℃,分度值为 0.1℃。

4.6.2 分析步骤

将试样注入清洁、干燥的量筒内,不得有气泡,将量筒置于 20℃ 的恒温水浴中。待温度恒定后,将清洁、干燥的密度计缓缓地放入试样中,其下端应离筒底 2 cm 以上,不得与筒壁接触。密度计的上端露在液面外的部分所沾液体不得超过 2~3 分度。待密度计在试样中稳定后,读出密度计弯月面下缘的刻度(标有读弯月面上缘刻度的密度计除外),即为 20℃ 试样的密度。

4.7 钙螯合值的测定

4.7.1 方法提要

钙螯合值(mg/g)系指每克试样螯合的碳酸钙的毫克数。在试液中加入碳酸钠。滴加氢氧化钠溶液维持溶液的 pH 值为 11。用钙标准溶液滴定至出现的混浊不消失。

4.7.2 试剂和材料

4.7.2.1 碳酸钠溶液:20 g/L。

4.7.2.2 氢氧化钠溶液:40 g/L。

4.7.2.3 氢氧化钾溶液:200 g/L。

4.7.2.4 乙二胺四乙酸二钠标准滴定溶液:*c*(EDTA)约 0.05 mol/L。

4.7.2.5 钙-羧酸指示剂:将 1.0 g 钙-羧酸与 100 g 氯化钠研磨、混匀。

4.7.2.6 钙标准滴定溶液:1 mL 约含 10.0 mg Ca。

- a 配制:称取 24.7 g 无水乙酸钙,用水溶解,稀释到 1 000 mL。
 b 标定:移取 5.00 mL 钙标准溶液,置于 250 mL 锥形瓶中,加 30 mL 水、5 mL 氢氧化钾溶液、约 0.1 g 钙-羧酸指示剂,用乙二胺四乙酸二钠标准滴定溶液滴定,溶液由紫红色变为亮蓝色即为终点。

c 计算:

以 mg/mL 表示的 Ca 的浓度 c_1 按式(5)计算:

$$c_1 = \frac{V_c \times 0.040 \times 10^3}{5} \quad \dots \dots \dots \quad (5)$$

式中: V —滴定中消耗的乙二胺四乙酸二钠标准滴定溶液的体积, mL;

c—乙二胺四乙酸二钠标准滴定溶液的实际浓度, mol/L;

0.040——与 1.00 mL 乙二胺四乙酸二钠溶液 [$c(\text{EDTA}) = 1.000 \text{ mol/L}$] 相当的以克表示的钙的质量。

4.7.3 仪器、设备

一般实验室仪器和

4.7.3.1 酸度计:配有饱和甘汞参比电极和玻璃测量电极或复合电极;

4.7.3.2 电磁搅拌器:配有搅拌子。

4.7.4 分析步骤

称取约 1.5 g 试样(精确至 0.01 g),置于 250 mL 烧杯中,加入 100 mL 水。将烧杯置于电磁搅拌器上,放入搅拌子,开动搅拌。试样混合均匀后加入 10 mL 碳酸钠溶液。将电极插入到溶液中,滴加氢氧化钠溶液至 pH 为 11。提起电极,加水至 150 mL,再插入电极。

用钙标准滴定溶液滴定，边滴定边加入氢氧化钠溶液，维持溶液的 pH 为 11。溶液出现的混浊不消失即为终点。

4.7.5 分析结果的表述

以 mg/g 表示的钙螯合值 X_5 按式(6)计算:

式中： c_1 ——钙标准滴定溶液的实际浓度，mg/mL；

V——滴定中消耗的钙标准滴定溶液的体积, mL;

m —试料质量,g;

2.50——钙换算成碳酸钙的系数。

4.7.6 允许差

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 10 mg/g 。

5 检验规则

5.1 本标准规定的全部项目为出厂检验项目,应由生产厂的质量监督检验部门按本标准的规定逐批检验。生产厂应保证所有出厂的产品都符合本标准要求。

5.2 使用单位有权按照本标准的规定对所收到的产品进行验收。

5.3 每批产品应不超过 5t。

5.4 按 GB/T 6678—86 中 6.6 的规定确定采样单元数。

采样时先充分搅匀,用玻璃管或聚乙烯塑料管插入桶深的三分之二处采样。总量不少于1 000 mL。充分混匀,分装入两个清洁、干燥、带磨口塞的瓶中,密封。瓶上贴标签,注明:生产厂名、产品名称、批号、采样日期和采样者姓名。一瓶供检验用,另一瓶保存三个月备查。

5.5 检验结果中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单元中采样核验。核验结果有一项不符合本标准要求时,整批产品不能验收。

5.6 采用 GB/T 1250 规定的修约值比较法判定检验结果是否符合要求。

5.7 当供需双方对产品质量发生异议时,按照《中华人民共和国质量法》的规定办理。

6 标志、包装、运输、贮存

6.1 水处理剂羟基亚乙基二膦酸的包装桶上应涂刷牢固的标志,内容包括:生产厂名、产品名称、等级、商标、批号或生产日期、净重、厂址及 GB 191 规定的“向上”标志。

6.2 每批出厂的水处理剂羟基亚乙基二膦酸应附有质量合格证,内容包括:生产厂名、产品名称、等级、商标、批号或生产日期、净重、产品质量符合本标准的证明及本标准编号。

6.3 水处理剂羟基亚乙基二膦酸采用聚乙烯塑料桶包装,每桶净重 25 kg;或采用铁塑桶包装,每桶净重 200 kg。

6.4 运输时防止曝晒,贮存在通风干燥的库房里。

6.5 水处理剂羟基亚乙基二膦酸的贮存期为一年。

(京)新登字 039 号

HG/T 3537—1999

中华人民共和国

化工行业标准

水处理剂 羟基亚乙基二膦酸

HG/T 3537—1999

*

化学工业出版社出版发行

(北京市朝阳区惠新里 3 号 邮政编码 100029)

<http://www.cip.com.cn>

*

新华书店北京发行所经销

化学工业出版社印刷厂印刷

化学工业出版社印刷厂装订

开本 880×1230 毫米 1/16 印张 5/4 字数 14 千字

2000 年 2 月第 1 版 2000 年 2 月北京第 1 次印刷

书号：155025·0010

定 价：8.00 元

版权所有 侵权必究

该书如有缺页、倒页、脱页者，本社发行部负责退换