



# 中华人民共和国国家标准

GB/T 16494—2013  
代替 GB/T 16494—1996

## 化学试剂 二甲苯

Chemical reagent—Xylene

(ISO 6353-3:1987, Reagents for chemical analysis—  
Part 3: Specifications—Second series, NEQ)

2013-12-31 发布

2014-08-01 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

中 华 人 民 共 和 国

国 家 标 准

化学试剂 二甲苯

GB/T 16494—2013

\*

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)64275323 发行中心:(010)51780235

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 0.5 字数 10 千字  
2014年6月第一版 2014年6月第一次印刷

\*

书号: 155066 · 1-49130 定价 14.00 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

## 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 16494—1996《化学试剂 二甲苯》，与 GB/T 16494—1996 相比，主要技术变化如下：

- 酸度、碱度的单位由“mmol/100 g”调整为“mmol/g”(见第 4 章, 1996 年版的第 4 章)；
- 硫化合物的分析纯规格由“0.006% (以 SO<sub>4</sub> 计)”调整为“0.003% (以 S 计)”，化学纯规格由“0.01% (以 SO<sub>4</sub> 计)”调整为“0.005% (以 S 计)”(见第 4 章, 1996 年版的第 4 章)；
- 噻吩及其同系物的规格由“0.000 1%”调整为“合格”(见第 4 章, 1996 年版的第 4 章)；
- 修改了含量测定方法(见 5.2, 1996 年版的 5.1)；
- 易炭化物质增加了标准色(见 5.7, 1996 年版的 5.6)；
- 修改了包装及标志(见第 7 章, 1996 年版的第 7 章)。

本标准使用重新起草法参考 ISO 6353-3:1987《化学分析试剂 第 3 部分: 规格 第 2 系列》中 R95 “二甲苯”编制，与 ISO 6353-3:1987 的一致性程度为非等效。

本标准由中国石油和化学工业联合会提出。

本标准由全国化学标准化技术委员会化学试剂分会(SAC/TC 63/SC 3)归口。

本标准负责起草单位：江苏强盛功能化学股份有限公司。

本标准主要起草人：归向红。

本标准所代替标准的历次版本发布情况为：

- GB/T 16494—1996。

## 化学试剂 二甲苯

**警告——本标准规定的一些试验过程可能导致危险情况,使用者有责任采取适当的安全和健康措施。**

示性式: C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>

相对分子质量: 106.17(根据 2007 年国际相对原子质量)

### 1 范围

本标准规定了化学试剂二甲苯的性状、规格、试验、检验规则和包装及标志。

本标准适用于化学试剂二甲苯的检验。

### 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 602 化学试剂 杂质测定用标准溶液的制备
- GB/T 603 化学试剂 试验方法中所用制剂及制品的制备
- GB/T 605 化学试剂 色度测定通用方法
- GB/T 606 化学试剂 水分测定通用方法 卡尔·费休法
- GB/T 6682 分析实验室用水规格和试验方法
- GB/T 9722—2006 化学试剂 气相色谱法通则
- GB/T 9728 化学试剂 硫酸盐测定通用方法
- GB/T 9736—2008 化学试剂 酸度和碱度测定通用方法
- GB/T 9737 化学试剂 易炭化物质测定通则
- GB/T 9740 化学试剂 蒸发残渣测定通用方法
- GB 15258 化学品安全标签编写规定
- GB 15346 化学试剂 包装及标志
- HG/T 3921 化学试剂 采样及验收规则

### 3 性状

本试剂为无色透明液体,能与醇、醚及三氯甲烷等有机溶剂混溶,不溶于水。

### 4 规格

二甲苯的规格见表 1。

表 1 二甲苯的规格

名 称	分析纯	化学纯
含量( $C_8H_{10}$ ), w/%	≥99.0	≥99.0
色度/黑曾单位	≤10	≤20
蒸发残渣,w/%	≤0.001	≤0.002
酸度(以 $H^+$ 计)/(mmol/g)	≤0.000 25	≤0.000 5
碱度(以 $OH^-$ 计)/(mmol/g)	≤0.000 25	≤0.000 5
易炭化物质	合格	合格
硫化合物(以 S 计),w/%	≤0.003	≤0.005
苯( $C_6H_6$ ),w/%	≤0.1	≤0.2
甲苯( $C_6H_5CH_3$ ),w/%	≤0.1	≤0.5
乙基苯( $C_6H_5C_2H_5$ ),w/%	≤19	≤24
噻吩及其同系物	合格	合格
水分( $H_2O$ ),w/%	≤ 0.03	≤0.06

## 5 试验

### 5.1 一般规定

本章中除另有规定外, 所用标准滴定溶液、标准溶液、制剂及制品, 均按 GB/T 601、GB/T 602、GB/T 603的规定制备, 实验用水应符合 GB/T 6682 中三级水规格, 样品均按精确至 0.1 mL 量取, 所用溶液以“%”表示的均为质量分数。

### 5.2 含量

#### 5.2.1 试剂、材料及仪器

按 GB/T 9722—2006 中第 5 章、第 6 章的规定。

#### 5.2.2 测定条件

检测器:火焰离子化检测器;

载气及流速:氮气, 60 mL/min;

色谱柱:聚乙二醇-20M(PEG-20M)(高惰性交联)毛细管柱(或能达到同等分离效果);

柱长:30 m;

柱内径:0.32 mm;

液膜厚度:0.25 μm;

柱温度:70 °C;

汽化室温度:200 °C;

检测室温度:200 °C;

不对称因子: $f \leq 1.2$ ;

难分离物质对的分离度: $R \geq 1.5$ (对二甲苯和间二甲苯);

色谱柱有效板高: $H_{\text{eff}} \leqslant 1.24 \text{ mm}$ (间二甲苯);  
进样量:0.2  $\mu\text{L}$ ;  
柱流量:0.55 mL/min;  
分流比:100:1;  
组分相对主体的相对保留值: $r_{\text{苯},\text{间二甲苯}} = 0.44$ ;  $r_{\text{甲苯},\text{间二甲苯}} = 0.63$ ;  $r_{\text{乙基苯},\text{间二甲苯}} = 0.93$ ;  $r_{\text{对二甲苯},\text{间二甲苯}} = 0.96$ ;  
 $r_{\text{邻二甲苯},\text{间二甲苯}} = 1.23$ 。

### 5.2.3 定量方法

按 GB/T 9722—2006 中 9.2 的规定测定。

### 5.3 色度

按 GB/T 605 的规定测定。

### 5.4 蒸发残渣

量取 116 mL(100 g)[化学纯取 58 mL(50 g)]样品,按 GB/T 9740 的规定测定。

### 5.5 酸度

取 100 mL 无二氧化碳的水,加 2 滴溴百里香酚蓝指示液(1 g/L),用氢氧化钠标准滴定溶液 [ $c(\text{NaOH}) = 0.01 \text{ mol/L}$ ]滴定至溶液呈纯蓝色,保持 30 s。加 23 mL(20 g)样品于分液漏斗中,振摇 3 min,静置分层,分出 50 mL 水相,加 2 滴溴百里香酚蓝指示液(1 g/L),若溶液呈黄色,用氢氧化钠标准滴定溶液 [ $c(\text{NaOH}) = 0.01 \text{ mol/L}$ ]滴定至溶液呈纯蓝色,并保持 30 s。结果按 GB/T 9736—2008 中 5.2.2 的规定计算。

### 5.6 碱度

取 100 mL 无二氧化碳的水,加 2 滴溴百里香酚蓝指示液(1 g/L),用氢氧化钠标准滴定溶液 [ $c(\text{NaOH}) = 0.01 \text{ mol/L}$ ]滴定至溶液呈纯蓝色,保持 30 s。加 23 mL(20 g)样品于分液漏斗中,振摇 3 min,静置分层,分出 50 mL 水相,加 2 滴溴百里香酚蓝指示液(1 g/L),若溶液呈蓝色,用盐酸标准滴定溶液 [ $c(\text{HCl}) = 0.01 \text{ mol/L}$ ]滴定至溶液呈黄色,并保持 30 s。结果按 GB/T 9736—2008 中 5.2.2 的规定计算。

### 5.7 易炭化物质

按 GB/T 9737 的规定测定。其中:量取 15 mL(13 g)样品,置于 50 mL 干燥的比色管中,冷却至 20  $^{\circ}\text{C} \pm 1 \text{ }^{\circ}\text{C}$ ,加入 5 mL 硫酸(优级纯,95.0%±0.5%)(20  $^{\circ}\text{C} \pm 1 \text{ }^{\circ}\text{C}$ ),充分振摇 1 min(120 次/min),并于 20  $^{\circ}\text{C} \pm 1 \text{ }^{\circ}\text{C}$  的水浴中放置 5 min。溶液所呈颜色不应深于下列标准色:

分析纯:G/6 或 K/6;化学纯:G/3 或 K/3。

### 5.8 硫化合物

量取 5.8 mL(5 g)样品,加入 50 mL 氢氧化钾-乙醇溶液,回流 30 min,从冷凝器上端加入 50 mL 水,除去冷凝器,将有机物全部蒸掉,加 15 mL“30%过氧化氢”,在水浴上保温 15 min,用盐酸溶液(20%)中和并过量 1 mL,稀释至 100 mL。同时做空白试验溶液。取 10 mL 试液,于水浴上蒸干,加 15 mL 水溶解残渣(必要时过滤),用氢氧化钠溶液(10 g/L)中和,加 0.5 mL 盐酸溶液(20%)酸化后,按 GB/T 9728 的规定测定。溶液所呈浊度不应大于标准比浊溶液。

标准比浊溶液的制备是取 10 mL 空白试验溶液及含下列数量的硫酸盐( $\text{SO}_4^{2-}$ )标准溶液,与同体积试液同时同样处理。

分析纯:0.045 mg;化学纯:0.075 mg。

### 5.9 荚

同 5.2。

### 5.10 甲苯

同 5.2。

### 5.11 乙基苯

同 5.2。

### 5.12 噻吩及同系物

取 5 mL 新制备的吲哚醌指示液(2 g/L), 置于洁净干燥的比色管中, 沿壁缓慢加入 5 mL 样品, 形成明显的界面, 放置 1 h。两种溶液界面间不应有绿色或蓝色出现。

### 5.13 水分

量取 10 mL(8.6 g)样品, 以 10 mL 甲醇为溶剂, 按 GB/T 606 的规定测定。

## 6 检验规则

按 HG/T 3921 的规定进行采样及验收。

## 7 包装及标志

按 GB 15346 的规定进行包装、贮存与运输, 并给出标志, 其中:

包装单位: 第 4 类、第 5 类;

内包装形式: NBY-20、NBY-21、NBY-26、NBY-27、NBY-29;

隔离材料: GC-2、GC-3;

外包装形式: WB-1;

标签: 符合 GB 15258 的规定, 注明“易燃液体”。



GB/T 16494-2013

版权专有 侵权必究

\*

书号: 155066 · 1-49130

定价: 14.00 元