T/CS

才

体

标 准

T/CS XXX-2025

工业级甲基肼副产偏二甲肼

Industrial-grade methylhydrazine with by-product 1,1-dimethylhydrazine

2025 - XX - XX 发布

2025 - XX - XX 实施

目 次

前	言I	[]
1	范围	1
2	规范性引用文件	1
3	术语和定义	1
4	分子式和相对分子质量	1
5	技术要求	1
6	试验方法	2
7	检验规则	3
8	标志、包装、运输和贮存	4
附:	录 A (规范性) 偏二甲肼质量分数、水分质量分数、其他单个杂质试验方法	6

前 言

本文件按照GB/T 1.1—2020《标准化工作导则 第1部分:标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

请注意本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别专利的责任。

本文件由东力(南通)化工有限公司提出。

本文件由中国商品学会归口。

本文件起草单位: ……

本文件主要起草人: ……

工业级甲基肼副产偏二甲肼

1 范围

本文件规定了工业级甲基肼副产偏二甲肼的技术要求、试验方法、检验规则、标志、包装、运输和贮存。

本文件适用于工业级甲基肼生产过程中副产的偏二甲肼。

2 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成本文件必不可少的条款。其中,注日期的引用文件, 仅该日期对应的版本适用于本文件;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 190 危险货物包装标志
- GB/T 191 包装储运图示标志
- 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 3634.2-2011 氢气 第2部分: 纯氢、高纯氢和超纯氢
- GB/T 4844-2011 纯氦、高纯氦和超纯氦
- GB/T 6680 液体化工产品采样通则
- GB/T 6682-2008 分析实验室用水规格和试验方法
- GB/T 8979-2008 纯氮、高纯氮和超纯氮
- JT/T 617 (所有部分) 危险货物道路运输规则

3 术语和定义

本文件没有需要界定的术语和定义。

4 分子式和相对分子质量

分子式: (CH₃)₂NNH₂。

相对分子质量: 60.10(按2023年国际相对原子质量)。

5 技术要求

5.1 外观

本品为无色或微黄色的透明液体。

5.2 性能指标

应符合表1的规定。

表1 性能指标

项目	指标
偏二甲肼质量分数/%	≥95.0
其他单个杂质质量分数/%	≤0.5
水分质量分数/%	≤1.0
颗粒物质量浓度/(mg/L)	≤10

6 试验方法

6.1 基本要求

除另有规定外,本文件所用试剂均为分析纯试剂。溶液和制剂的制备应符合GB/T 601、GB/T 602、GB/T 603的规定。实验用水应符合GB/T 6682—2008中规定的三级水; 氢气应符合GB/T 3634.2—2011中规定的高纯氢; 氦气应符合GB/T 4844—2011中规定的高纯氦。

6.2 外观

目测检验。

6.3 偏二甲肼质量分数、水分质量分数、其他单个杂质质量分数

按附录A的规定进行。

6.4 颗粒物质量浓度

6.4.1 试剂和材料

- 6.4.1.1 异丙醇: 经 0.5 µm 孔径滤膜过滤。
- 6.4.1.2 滤膜: 孔径 0.5 μm、10 μm, 直径 47 mm 的聚四氟乙烯滤膜或类似规格的其他滤膜。
- 6.4.1.3 垫片: 乙丙橡胶材质。

6.4.2 仪器设备

- 6.4.2.1 分析天平: 感量 0.1 mg。
- 6.4.2.2 电热干燥箱(不使用空气循环)。
- 6.4.2.3 培养皿。
- 6.4.2.4 抽滤瓶: 2000 mL。
- 6.4.2.5 平头镊子。
- 6.4.2.6 真空泵或玻璃水泵: 真空度 0 kPa~20 kPa。
- 6.4.2.7 玻璃砂芯(40 mm~60 mm)过滤装置。
- 6.4.2.8 洗瓶: 500 mL。
- 6.4.2.9 贮瓶: 1000 配。

6.4.3 试验步骤

6.4.3.1 试验准备

所有玻璃容器和过滤装置应经自来水、洗涤剂和水洗涤干净后再用异丙醇淋洗、风干或烘干后放在 干燥器中备用。

6.4.3.2 溶剂过滤

溶剂过滤采用玻璃砂芯过滤,过滤方法如下。

- a) 将一张垫片放在漏斗的砂芯上,用平头镊子夹取一张 0.5 μm 滤膜放在垫片上,再将一张垫片 放在滤膜上,装上漏斗,并用铝夹夹紧。
- b) 用少量异丙醇浸润滤膜,检查滤膜放置位置,再接通真空系统,过滤 50 mL 的异丙醇至抽滤瓶中。取下抽滤瓶,用滤液依次冲洗滤瓶和异丙醇贮瓶,最后倒掉冲洗液。重复以上步骤 3 次。
- c) 过滤所需体积的异丙醇,并将异丙醇滤液转入贮瓶备用。

6.4.3.3 试验

按以下步骤进行试验。

- a) 用平头镊子夹取经异丙醇浸泡的两张孔径 10 μm 的滤膜,分别放入标有"试验滤膜"和"对照滤膜"的培养皿中于 70 ℃烘箱中烘干 0.5 h,再置于恒温天平室内的干燥器中,并称量至恒重。
- b) 将一张垫片放在漏斗的砂芯上,用平头镊子夹取对照滤膜放在垫片上,再将试验滤膜放在对照 滤膜上,然后将一张垫片放在滤膜上,装上漏斗,并用铝夹夹紧。
- c) 用少量异丙醇浸润滤膜,正确放置滤膜后在真空下将少量异丙醇过滤到抽滤瓶中。
- d) 更换专供接收偏二甲肼样品的抽滤瓶。
- e) 将 500 mL 偏二甲肼样品转入漏斗内。用洁净的表面皿盖上漏斗。接通真空系统,开始抽滤。漏斗中的偏二甲样品应维持在一定的液位,并适当添加剩余偏二甲肼样品,直至过滤完成。
- f) 更换专供接收异丙醇的抽滤瓶。
- g) 用异丙醇洗瓶自上而下冲洗漏斗壁,再自边缘向其中心冲洗滤膜表面。
- h) 拆除过滤装置,用平头镊子小心取出"试验滤膜"和"对照滤膜",放入带标记的培养皿中, 按步骤 a)进行烘干、恒温、称量,直至恒重。

6.4.4 结果计算

颗粒物质量浓度按式(1)计算。取两次平行试验的算术平均值为试验结果。

式中:

 ρ_1 ——颗粒物质量浓度,单位为毫克每升 (mg/L);

 m_1 、 m_2 ——试验滤膜过滤前后的质量,单位为克(g);

 m_3 、 m_4 ——对照滤膜过滤前后的质量,单位为克(g);

 V_1 ——偏二甲肼样品的体积,单位为升(L)。

7 检验规则

7.1 组批

以同一生产装置、相同原材料、在相同的工艺条件下连续生产的产品为一批。

7.2 采样

以批为采样单元,每批采样一个。按GB/T 6680的规定进行全液位采样,采样量不少于3 L。样品应装入清洁、干燥并已充氮的容器内,混匀后分装成两份。一份供检验用,另一份作为保留样品,有效期为三个月,密封保存,贴上标签,标明产品名称或代号、批次、桶号、生产日期、采样日期和采样者。

7.3 出厂检验

- 7.3.1 产品出厂需经工厂检验部门逐批检验合格,附产品合格证方能出厂。
- 7.3.2 出厂检验项目为本文件规定的全部项目。

7.4 型式检验

- 7.4.1 正常生产时每半年进行一次型式检验;有下列情况时也应进行型式检验:
 - 一一产品定型时;
 - ——当原料来源发生变化或主要设备更换,可能影响产品质量时;
 - ——原料、工艺发生较大变化时;
 - ——出厂检验的结果与上次型式检验有较大差异时;
 - 一一停产后6个月以上,恢复生产时;
 - ——行业主管部门提出要求时。
- 7.4.2 型式检验项为本文件规定的全部项目。

7.5 判定规则

所检项目全部合格判为合格。若有一项不符合本文件时,可在同批产品中加倍抽样进行复验,复验 合格则判为该批产品合格:如仍有一项不符合本文件,则判定该批产品为不合格。

8 标志、包装、运输和贮存

8.1 标志

- 8.1.1 每个包装容器上应附有清晰、牢固的标签,并注明以下内容:
 - 一一产品名称;
 - ——批号;
 - **——桶号**;
 - ——执行标准编号;
 - 一一净质量:
 - 一一生产日期;
 - 一一生产单位。
- 8.1.2 包装储运图示标志应符合 GB 190、GB/T 191 的规定。

8.2 包装

应采用专用容器进行包装,且容器材料与偏二甲肼一级相容;端面密封应采用聚四氟乙烯、高密度 聚乙烯或乙丙胶密封件。

8.3 运输

应符合JT/T 617 (所有部分)的规定。

8.4 贮存

应使用氮气增压至0.02 MPa \sim 0.05 MPa保护后,贮存在通风良好、遮阳的库房,并定期进行机械通风。库房温度应保持在5 \sim 0.05 MPa保护后,贮存在通风良好、遮阳的库房,并定期进行机械通风。库房温度应保持在5 \sim 0.05 MPa保护后,贮存在通风良好、遮阳的库房,并定期进行机械通风。库房温度应保持在5 \sim 0.05 MPa保护后,贮存在通风良好、遮阳的库房,并定期进行机械通风。库房温度应保持在5 \sim 0.05 MPa保护后,贮存在通风良好、遮阳的库房,并定期进行机械通风。

附 录 A (规范性)

偏二甲肼质量分数、水分质量分数、其他单个杂质试验方法

A.1 试剂和材料

- A. 1. 1 氢氧化钾: 分析纯。
- A. 1. 2 甲醇: 分析纯。
- A. 1. 3 载气: 氢气或氦气。
- A. 1. 4 有机GDX-403担体: 60目~80目。

A.2 仪器设备

- A. 2. 1 气相色谱仪: 带有热导检测器、填充柱进样口。
- A. 2. 2 微量注射器: 10 μL。
- A. 2. 3 不锈钢色谱柱: 柱长2 m, 内径3 mm~4 mm。
- A. 2. 4 真空泵。
- A. 2. 5 电热干燥箱。
- A. 2. 6 配套工作站。

A. 3 试验步骤

A. 3. 1 固定相制备

称取10 g有机GDX-403担体于烧杯中,再加入60 mL甲醇浸泡24 h。将担体上层的甲醇倾出后再用甲醇洗涤3次。在90 ℃的水浴中将担体中的甲醇蒸发至干并移入120 ℃电热干燥箱内烘1 h,冷却后加入25 mL 0.015%氢氧化钾甲醇溶液重复上述烘干过程冷却后装柱。

A. 3. 2 色谱柱的装填及老化

- A. 3. 2. 1 将色谱柱一端用玻璃毛塞住,并连接在真空系统上,另一端接漏斗,将制备好的固定相通过漏斗抽进色谱柱内。装柱时边抽边敲打柱子。当柱子装满后,停止抽真空,取下色谱柱,倒出少量固定相并用玻璃毛塞住。
- A. 3. 2. 2 将色谱柱安装在色谱仪上,经试漏检查后在不接通热导池的情况下通入载气,在高于柱温 $20~C\sim30~C$ 条件下老化 4~h。

A. 3. 3 成分分析

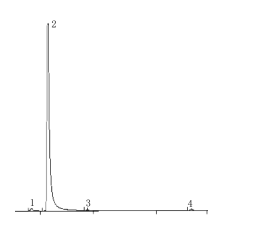
将系统连接后,进行气密性检查,确认系统无漏气情况下,启动色谱仪,按表A.1的条件稳定仪器,待基线稳定后即可测定样品。测定前应进样数次,使色谱柱饱和,待峰形正常后,注入待测样品,色谱工作站记录并计算出色谱图中所有组分的结果。标准样品的色谱示意图见图1。

表A. 1 填充柱操作条件

项目	条件
柱温/℃	120
汽化温度/℃	130

表A. 1 填充柱操作条件(续)

项目	条件
检测器温度/℃	130
进样量/μL	3



标引序号说明: 1——杂质; 2——偏二甲肼; 3——杂质; 4——水

图A. 1 标准样品色谱示意图

A.4 结果计算

偏二甲肼质量分数、水分质量、其他单个杂质分数按式(A.1)计算。取两次平行试验的算术平均值为试验结果,偏二甲肼质量分数的两次平行试验结果差值应不大于0.2%,水分质量分数的两次平行试验结果差值应不大于0.1%。

$$\omega_i = \frac{f_i \cdot A_i}{\sum (f_i \cdot A_i)} \times 100 \quad (A. 1)$$

式中:

 ω_i ——试样中组分i的质量分数;

 f_i ——组分i的校正因子,均以1计;

 A_i ——组分i的峰面积与其信号衰减因子的乘积。