

塑料 抗冲共聚聚丙烯中总乙烯含量、橡胶相中乙烯含量和橡胶相含量的测定方法

Plastics—Determination of total ethylene content (TC₂⁼), Ethylene in the rubber content (RCC₂⁼) and rubber content (RC) in impact copolymerized polypropylene

(征求意见稿)

(完成时间: 2024-07-12)

在提交反馈意见时, 请将您知道的相关专利连同支持性文件一并附上。

XXXX - XX - XX 发布

XXXX - XX - XX 实施

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会涉及专利，本文件的发布机构不承担识别专利的责任。

本文件由中国石油和化学工业联合会及成都技术创新协会提出。

本文件由中国石油和化学工业联合会标准化工作委员会归口。

本文件起草单位：

本文件主要起草人：

CPCIF&PSTM 团标征求意见

塑料 抗冲共聚聚丙烯中总乙烯含量、橡胶相中乙烯含量和橡胶相含量的测定方法

1 范围

本文件描述了采用傅里叶变换红外光谱测定抗冲共聚聚丙烯中总乙烯含量、橡胶相中乙烯含量和橡胶相含量的方法。

本文件适用于总乙烯（TC₂⁺）含量在2%~11%（质量分数），橡胶相中乙烯（RCC₂⁺）含量在40%~53%（质量分数）的抗冲共聚聚丙烯粉料与粒料。

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/T 2035 塑料 术语
- GB/T 8170 数值修约规则与极限数值的表示和判定
- GB/T 9352 热塑性塑料材料试样的压塑
- GB/T 21186 傅立叶变换红外光谱仪

3 术语和定义

本文件没有需要界定的术语和定义。

4 方法原理

方法是基于抗冲共聚聚丙烯样品中乙烯基团在732cm⁻¹（±4 cm⁻¹）和720cm⁻¹（±4 cm⁻¹）处有特征吸收峰，吸收峰的峰面积与样品中的总乙烯含量呈线性关系。在傅立叶变换红外光谱仪上对一系列已知总乙烯含量的抗冲共聚聚丙烯样品进行测试，获得总乙烯含量与峰面积关系的标准曲线，再通过标准曲线和所测抗冲共聚聚丙烯样品的峰面积计算得到样品中的总乙烯含量。

抗冲聚丙烯中结晶段乙烯特征峰峰高 H_1 与无规段乙烯特征峰峰高 H_2 之比值（ H_1/H_2 ）与橡胶相中乙烯的含量呈线性关系。在傅立叶变换红外光谱仪上对一系列已知橡胶相中的乙烯含量的抗冲共聚聚丙烯标准样品进行测试，获得橡胶相中的不同乙烯含量与其峰高比值（ H_1/H_2 ）关系的标准曲线。将待测的抗冲共聚聚丙烯样品进行测试，得到峰高 H_1 和 H_2 ，再通过标准曲线和所测样品的峰高比值（ H_1/H_2 ）计算其橡胶相中的乙烯含量。

5 仪器设备

- 5.1 红外光谱仪：傅立叶变换红外光谱仪，满足 GB/T 21186 的要求，带有计算功能的红外操作软件或功能相当的软件产品。
- 5.2 千分卡尺或厚度规：精度为 0.01mm 或更优。
- 5.3 模压机及附件：模压机满足 GB/T 9352 的要求。配 0.25mm 厚模具及聚酯膜。
- 5.4 标准样品：抗冲共聚聚丙烯总乙烯含量和橡胶相中乙烯含量的标准样品一组（包含总乙烯，橡胶相中乙烯含量）。

注：标准样品采用 FTIR 与核磁共振结果比对的方式进行原始校验。采用这种校准方法是因为通常核磁共振的测试检验结果被视为是真实绝对值。

6 取样

应具有代表性和均匀性，装入密封、洁净、干燥的容器中，充分混匀。

7 试验步骤

7.1 仪器参数

表1 仪器参数

设置项目	设置参数
扫描次数	16
分辨率 (cm^{-1})	2
扫描光谱范围 (cm^{-1})	4400~400
扫描速度 ($\text{cm} \cdot \text{s}^{-1}$)	0.2
模式	比率 (样品光谱信号和背景信号成比例)

7.2 样品制备

按表2给出的模压条件及GB/T 9352的规定制备试样。用千分尺或厚度规测量每个样片不同位置的膜厚。样品量根据模具尺寸和试片的规定厚度确定。每个试样制备尺寸为长40mm, 宽20mm厚度为 $250 \mu\text{m} \pm 50 \mu\text{m}$ 的试片

表2 试样制备条件参数

项目	模塑温度 $^{\circ}\text{C}$	平均冷却速率 $^{\circ}\text{C}/\text{min}$	脱模温度 $^{\circ}\text{C}$	全压压力 MPa	全压时间 min	预热压力 MPa	预热时间 min
设定参数	210	60 ± 30	≤ 40	5或10 ^a	5 ± 1	接触	5

^a 溢料式模具使用5 MPa压力，不溢料式模具使用10 MPa压力。

注：压力、时间、温度和冷却可能会改变物料的结晶度从而影响结果。样品制备条件与标准曲线样片制备条件一致，才能得到无气泡、光滑、均匀的合格样品。

7.3 标准曲线的绘制

7.3.1 抗冲共聚聚丙烯总乙烯含量标准曲线

制样过程按7.2，采用傅立叶红外光谱进行扫描，得到 $730 \sim 720 \text{ cm}^{-1}$ 双谱带的总乙烯特征峰面积包括结晶段乙烯峰面积和无规段乙烯峰面积，如图1所示。每个含量平行测试2个试片，得到峰面积的平均值。根据标准样品中总乙烯含量与峰面积绘制标准曲线。

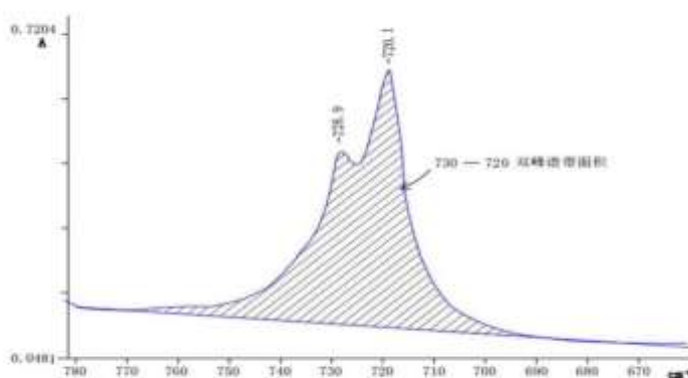


图1 抗冲共聚聚丙烯中总乙烯（结晶段乙烯和无规段乙烯）谱带峰面积

7.3.2 抗冲共聚聚丙烯橡胶相中乙烯含量标准曲线的绘制

制样过程按7.2，采用傅立叶红外光谱进行扫描，得到以705 cm^{-1} 为基点的731 cm^{-1} 、732 cm^{-1} 、733 cm^{-1} 、734 cm^{-1} 、735 cm^{-1} 、736 cm^{-1} 、720 cm^{-1} 、729 cm^{-1} 、727 cm^{-1} 处峰高，如图2所示。每个含量平行测试2个试片，得到峰高的平均值。根据标准样品橡胶相中结晶段乙烯特征峰峰高 H_1 与无规段乙烯特征峰峰高 H_2 比值与橡胶相中乙烯含量成线性关系，做一条线性回归的标准曲线，绘出曲线图。

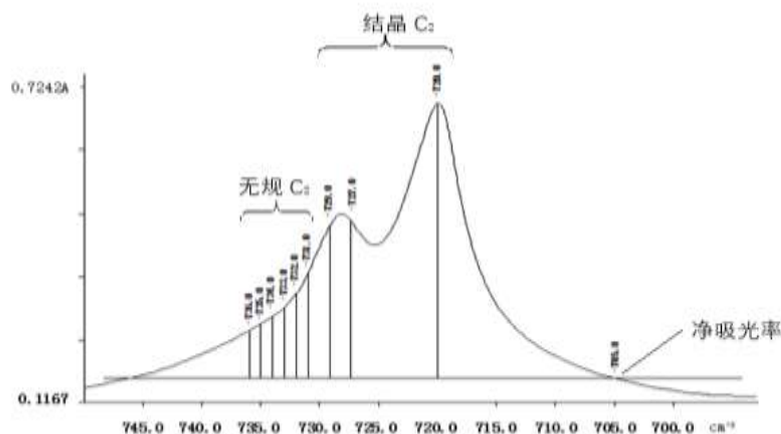


图2 抗冲共聚聚丙烯中总乙烯（结晶段乙烯和无规段乙烯）吸光度

7.4 分析

将样品按7.2制样，采用7.1仪器测试条件。每个样品制备3个薄膜试样，测试过程与标准曲线过程相同。

7.5 结果计算和表示

7.5.1 总乙烯含量（ TC_2^- ）计算

分析结果由计算机自动计算给出，也可按公式（1）手动计算试样中的总乙烯含量：

$$\text{wt \% } (\text{TC}_2^-) = b + \left[\frac{A_{732\sim 720}}{e} \right] \times K_{732\sim 720} \quad (1)$$

式中：

$\text{wt \% } (\text{TC}_2^-)$ —抗冲共聚聚丙烯中总乙烯含量（质量分数）；

$A_{732\sim 720}$ —测量在730 cm^{-1} ~720 cm^{-1} 吸收谱带峰面积；

e —薄膜厚度，mm；

$K_{732\sim 720}$ —标准曲线线性回归的斜率；

b —标准曲线线性回归的截距。

7.5.2 橡胶相中乙烯含量（ RCC_2^- ）计算

按公式（2）计算橡胶相中乙烯含量。

$$\text{wt \% } (\text{RCC}_2^-) = \left[\frac{H_1}{H_2} \right] \times K + b \quad (2)$$

式中：

H_1 —结晶段乙烯特征峰峰高，其值为 $(H_{731}+H_{732}+H_{733}+H_{734}+H_{735}+H_{736})/6$ ；

H_2 —无规段乙烯特征峰峰高，其值为 $H_{720}+2 \times [H_{729} - H_{727}]$ ；

K —标准曲线线性回归的斜率；

b —标准曲线线性回归的截距。

7.5.3 橡胶相含量（RC）计算

按公式（3）计算橡胶相含量。

$$\text{RC \%} = \frac{\text{TC}_2^-}{\text{RCC}_2^-} \times 100 \quad (3)$$

式中：

$RC\%$ —抗冲共聚聚丙烯中橡胶相含量；

TC_2 —抗冲共聚聚丙烯中总乙烯含量；

RCC_2 —抗冲共聚聚丙烯中橡胶相中乙烯含量。

7.5.4 结果表示

取两次测定结果的算术平均值作为最终试验结果。结果按 GB/T 8170 的规定进行数值修约，总乙烯含量测定结果保留两位有效数字，橡胶相中乙烯含量和橡胶相含量测定结果保留三位有效数字。

8 精密度

8.1 重复性

在同一实验室，由同一操作者使用相同设备，按相同的测试方法，并在短时间内对同一被测对象相互独立进行测试获得的两次独立测试，平行测定结果间的绝对差值不应超过表3中的重复性限（ r ）。

表3 重复性限（ r ）

组分名称	重复性限(r)
总乙烯含量	$\pm 0.50\%$
橡胶相中乙烯含量	$\pm 1.00\%$

8.2 再现性

在不同的实验室，由不同操作者使用不同设备，按相同的测试方法，对同一被测对象相互独立进行测试获得的两次独立测试结果的绝对差值不大于表4中的再现性限（ R ）。

表4 再现性限（ R ）

组分名称	再现性限(R)
总乙烯含量	$\pm 1.20\%$
橡胶相中乙烯含量	$\pm 2.50\%$

9 试验报告

试验报告应包括以下内容：

- 注明使用本方法；
- 样品标识，包括所有相关的样品信息；
- 试验日期和试验人员；
- 试验仪器的型号、仪器参数；
- 试验结果；
- 本文件未规定的其他操作细节及任何可能影响结果的情形。

团 体 标 准

《塑料抗冲共聚聚丙烯中总乙烯含量、橡胶相中乙烯含量和橡胶相含量的测定方法》
(征求意见稿)

编 制 说 明

《塑料抗冲共聚聚丙烯中总乙烯含量、橡胶相中乙烯含量
和橡胶相含量的测定方法》标准起草工作组

国能榆林化工有限公司

2024年07月

《塑料抗冲共聚聚丙烯中总乙烯含量、橡胶相中乙烯含量 和橡胶相含量的测定方法》

编制说明（征求意见稿）

1 任务来源、制修订背景和主要起草过程

1.1 任务来源

根据中国石油和化学工业联合会中石化联质发【2022】157号文《关于印发2022年第一批石化联合会团体标准项目计划的通知》和成都技术创新协会材料与试验标准化技术委员会（PSTM）2022年度第一批团体标准研制计划（成技创标【2022】1号文，计划编号2022-003L），《塑料抗冲共聚聚丙烯中总乙烯含量、橡胶相中乙烯含量和橡胶相含量的测定方法》团体标准已列入中国石油和化学工业联合会和成都技术创新协会材料与试验标准化技术委员会的项目计划。标准制定各阶段的组织和技术指导工作由成都技术创新协会材料与试验标委会（PSTM）推荐并组织制定，负责起草单位为国能榆林能源化工有限公司。参加标准起草的单位为、、、企业、科研院所及检验检测机构等。

本标准由中国石油和化学工业联合会、成都技术创新协会共同提出。

本标准由中国石油和化学工业联合会标准化工作委员会归口。

计划完成时间为2022年10月~2024年10月。

1.2 标准制定背景及意义

截至2023年12月，中国已建成聚丙烯装置总计3924万吨/年，抗冲共聚聚丙烯市场占有率已升至9.4%。主要应用于医药，家电，食品包装，一次性餐具等领域。具有高熔体流动性，较好的韧性，受到消费者的青睐，应用前景广阔。在生产抗冲共聚聚丙烯时，乙烯含量是最重要的控制指标，直接影响产品的冲击强度、负荷变形温度，弯曲性能以及产品光学性等。

本标准的制定为行业提供规范标准文件填补标准空白；解决由于方法不统一造成行业同一牌号装置对标时，衡量树脂相关性能参数无法对比的问题；有利于生产企业优化生产，提高产品质量；在一定程度上能够减少上下游企业质量纠纷。

1.3 主要起草过程

1.3.1 起草阶段

1.3.1.1 国内外标准调研

本方法规范的领域尚无相应的国家标准和行业标准。行业分析现状如下：

1) 采用¹³C核磁共振方法分析：

国内外在分析橡胶相中乙烯含量方面通常采用¹³C核磁共振，该方法所测值行业内公认为真值。但是该方法相对繁琐，耗时较长，不适于作为该类产品生产过程分析或质控分析时的一种测试手段。

2) 采用傅利叶变换红外法分析：

相关行业在生产抗冲共聚聚丙烯产品过程分析时，有些实验室是在购买红外光谱仪器时选购了相应的程序软件来进行乙烯含量的测试，分析曲线是内置的，而不是实验室自建的。当仪器出现问题，不能自校准曲线，造成数据偏差。

2、预研、立项和工作组的建立

标准牵头单位在完成对该标准前期研究的基础上，于2021年11月15日提出该标准文本的草案及该行业标准的申报，同时由成都技术创新协会材料与试验标委会（PSTM）推荐进行石化联合会团体标准的申报，2022年7月25日下达该团体标准计划通知。《塑料抗冲共聚聚丙烯中总乙烯含量、橡胶相中乙烯含量和橡胶相含量的测定方法》团体标准属于双编号标准。

2023年3月份成立了标准编制工作起草小组。同时，标准起草工作组成员认真学习了GB/T 1.1-2020《标准化工作导则 第1部分：标准的结构和编写规则》，GB/T 20000.1-2002《标准化工作指南 第1部分标准化和相关活动的通用术语》结合标准制定工作程序的各个环节，进行了探讨和研究。制定了标准编制工作计划、编写大纲、明确了各组员分工及各阶段进度时间。

1.3.1.2 第一次工作会议

2023年8月16日，标准起草工作组在北京怀柔召开了第一次工作会议。来自中蓝晨光成都检测技术有限公司(全国塑料标准化技术委员会SAC/TC15秘书处所在单位)、中国石化北京燕山分公司树脂应用研究所(全塑标石化塑料树脂产品分技术委员会SAC/TC15/SC1秘书处所在单位)、同轨科技成都有限公司(PSTM 标委会秘书处所在单位)、国能榆林化工有限公司、国家石化有机原料合成树脂质量监督检验中心(中国石化北京北化院燕山分院)、广州市质量监督检测研究院、中国石油天然气股份有限公司石油化工研究院等33个单位的42位代表参加了工作会。工作会由材料与试验标委会(PSTM)陈宏愿秘书长主持。负责起草单位分别汇报了两项标准的前期准备工作、标准制定工作方案(草案)和标准文本工作组草案，与会代表对验证试验安排、分工、工作进度和要求等工作内容进行了热烈讨论、提出了意见和建议。经讨论，最终达成以下一致意见：

- 1) 收集不同生产工艺或者相同工艺不同企业的相同或不同总乙烯含量的产品，作为项目验证试验的样品；
- 2) 负责起草单位在前期工作基础上继续收集参加验证试验单位的仪器及试样制备、试验条件等信息，并在此基础上提出具体验证试验条件；
- 3) 国能榆林、大庆炼化、中原石化、独山子石化和中韩石化分别提供各自企业的1-2个牌号产品作为第一批验证试验样品。请负责起草单位根据国内聚丙烯生产技术和生产牌号情况，再提出一些建议牌号以更大范围开展验证试验，PSTM 秘书处配合征集样品；
- 4) 建议继续开放参加工作组的报名渠道，吸收和邀请更多单位参加标准制定工作，同时也提醒工作组内成员注意工作组内部文件和试验数据严格限定在工作组内使用；
- 5) 关于验证试验样品收集和验证试验进度安排

- a) 验证试验样品每个牌号提供 5kg，注意记录生产批号信息，于 2023 年 8 月 31 日前或最近一次排产后 1 周内快递负责起草单位，负责起草单位收到样品后 1 周内分发快递各验证试验参加单位，验证试验方案电子邮件给各验证试验参加单位；
- b) 各验证试验参加单位于 2023 年 10 月底前或收到样品 1 个月内完成试验并将结果及时反馈给负责起草单位。

另外，会上还讨论了该项目涉及到的乙烯含量标准样品的问题，参会代表一致希望尽快启动立项研制工作。

1.3.1.3 验证试验样品的收集

2023年8月~12月共收集了5家单位的7个牌号抗冲共聚聚丙烯样品。分别是国能榆林化工有限责任公司 K8003和 K9928、新疆独山子K9928R、大庆炼化B4428、中原石化MH02、中韩K8009和K8003。

1.3.1.4 验证试验

1.3.1.4.1 2024年1月，牵头单位针对收集到的验证试验样品和前期研究获得的用来建立验证试验标准曲线的系列标准样品开展样品制备工作。

根据所收集到的7种牌号测试结果乙烯含量在 8%~11%，选取乙烯含量为：2.23%、4.54%、6.91%、8.02%、9.57%、10.99%的6个标准样品，用来验证试验标准曲线的建立。标准样品的参考值由核磁共振检测方法测得，该方法检验结果通常被视为是真实绝对值。牵头单位按报名参加验证试验的实验室数量，压制出20套上述的标准样片，随验证试验样品分发给各实验室。

1.3.1.4.2 2024年2月~3月，牵头单位进行了7个验证试验样品的测试，根据前期调研和试验情况，制定了试验方案，编写了相关作业指导书，并将作业指导书随试验样品及标准样片一并发送到17个参加验证试验的实验室。

1.3.1.4.3 2024年4月初，收集到14家单位反馈的验证试验样品的测试结果，其中包括原实验室曲线数据9家和新建标准曲线数据12家。汇总分析试验数据，准备第二次工作会。

1.3.1.5 第二次工作会

2024年4月9日至10日，成都技术创新协会材料与试验标委会（PSTM）在杭州西溪南庐君亭酒店组织召开了两项团体标准制定工作会议。标准制定工作组及其他相关单位等 24 个单位的 42 位代表参会。会议由材料与试验标委会（PSTM）秘书长陈宏愿主持。标准起草工作组主要汇报了前段时间组织的验证试验（含精密度试验）的进展以及初步数据汇总及统计结果情况，与会代表对结果进行了热烈的讨论，结合数据结果对标准文本的相关技术内容进行了讨论，并达成了以下一致修改意见：

- 1) 删除有关术语和定义部分的内容；
- 2) 修改文本中样品制备要求；
- 3) 编制说明中补充大小压片机对测定结果的影响情况；
- 4) 编制说明中补充制样过程采取急冷冷却和缓慢冷却对样品测试结果的影响；
- 5) 继续收集未完成精密度试验单位的数据，有问题的单位通过沟通尽快完成试验项目。

会议要求负责起草单位按会议提出意见和建议完善送审材料，于2024年4月底提交 PSTM 秘书处，审核通过后提交石化联合会标准化工作委员会准备标准审查。

1.3.1.6 根据第二次工作会要求，补充完成了大、小压片机对比试验和制样过程采取急冷冷却和缓慢冷却对样品测试结果影响的验证试验。详见本文2.2.6和2.2.7。

1.3.1.7 2024年5月，汇总分析收集到的16家单位反馈的验证试验样品的测试结果，其中原实验室曲线数据13家和新建标准曲线数据14家。就有关数据进行了精密度统计，结果见本文3.1.3。

1.3.1.8 2024年6月，标准起草组通过分析试验数据，对标准文本进行修改完善，编写编制说明和试验报告，形成征求意见稿草案稿，提交PSTM秘书处。

1.3.1.9 7月初，秘书处组织专家进行初审并反馈修改意见，形成征求意见稿。7月中旬，组织公开征集意见。

1.3.2 征求意见阶段

1.3.2.1

1.3.3 送审阶段

1.3.4 报批阶段

2 标准编制原则和主要内容的确定

本标准的编制遵循以下基本原则：

- a) 充分考虑中国现有国情，努力与国际水平接轨，提高国际竞争力的原则；
- b) 积极采纳国内外先进技术，有利于促进技术进步的原则；
- c) 有利于合理利用资源，提高经济效益的原则；
- d) 符合用户要求，保护消费者利益，促进对外贸易的原则；
- e) 科学性、先进性和统一性的原则；
- f) 经济上国内企业能够承受，具有生产实践上的可操作性的原则；
- g) 严格按 GB/T 1.1-2020 的规范要求编写。

2.2 标准主要内容的确定

2.2.1 范围

根据收集的7种牌号测试结果乙烯含量在8%~11%，选取乙烯含量为：2.23%、4.54%、6.91%、8.02%、9.57%、10.99%的6个标准样品用于验证试验标准曲线的建立。本标准适用于抗冲共聚聚丙烯中总乙烯（TC₂）含量在2~11%（质量分数），抗冲共聚聚丙烯中橡胶相中乙烯（RCC₂）含量在40~53%（质量分数）的分析。

2.2.2 红外光谱法定性依据

方法是基于样品中乙烯基团在732cm⁻¹（±4 cm⁻¹）和720cm⁻¹（±4 cm⁻¹）处有特征吸收峰，吸收峰的峰面积与样品中的总乙烯含量呈线性关系。在傅利叶变换红外光谱仪上对一系列已知总乙烯含量的抗冲共聚聚丙烯样品进行测试，得到峰面积与总乙烯含量的工作曲线，计算得到抗冲共聚聚丙烯样品

中的总乙烯含量。抗冲聚丙烯中结晶段乙烯特征峰 H_1 与无规段乙烯特征峰峰高比值 H_2 与橡胶相中乙烯的含量呈线性关系。

红外光谱法测量乙烯-丙烯共聚物的乙烯含量时具有独特优势，快速、简易、准确。孤立的乙烯共聚单元 $[-(CH_2)_3-]$ ，即使含量很低，在低频区域 733cm^{-1} 也会出现特征谱带。对于含有少量乙烯的无规共聚聚丙烯，只在该谱带出现一个峰；若为多相共聚聚丙烯，如果其结构中含有两个以上乙烯连排序列，则该谱带分裂成两个峰，即 730cm^{-1} 和 721cm^{-1} 。同样对于聚乙烯/聚丙烯混体系也会出现这两个谱带。但是多项共聚和共混聚丙烯，这两个谱带的峰形有差别，前者两个峰有一定重叠，不能完全分辨；而后者两个峰各位一个尖锐的吸收峰，分辨较好。因此，在一般情况下可以很容易地通过红外光谱鉴别乙烯-丙烯共聚物与乙烯/丙烯共混物¹。

聚乙烯制品中的聚乙烯不会是完全线性的，多多少少总会有一些支链，特别是低密度聚乙烯支链更多。这些支链通常带有乙基侧链、丁基侧链和烯端基侧链，因而在 1366cm^{-1} 左右有甲基 ($-CH_3$) 对称变角振动谱带。 992cm^{-1} 为 $RCH=CH_2$ 中反式 $=CH$ 面外变角（扭曲）振动； 908cm^{-1} 为 $RCH=CH_2$ 中 CH_2 面外摇摆振动。聚乙烯结晶度高，如果是斜方晶体或单斜晶体，1 个晶胞含 2 条或以上 $-CH_2-$ 链，2 个或几个大分子会产生偶合振动，引起 CH_2 面内变角振动和面内摇摆谱带分裂，在 1472cm^{-1} 和 1464cm^{-1} 、 730cm^{-1} 和 719cm^{-1} 处分别产生一对双峰，如果是三斜晶体只会出现单峰²。

长链烷基 CH_2 面内摇摆振动吸收较弱，但非常特征，且非常稳定，位于 $(720 \pm 4)\text{cm}^{-1}$ 。有些长链烷基结晶态化合物 CH_2 面内摇摆振动分裂为双峰，位于 730cm^{-1} 和 720cm^{-1} 。如十四醇和碘代十八烷中 CH_2 的面内摇摆震动分裂为双峰，位于 730cm^{-1} 和 720cm^{-1} 。结晶态化合物熔化后， 730cm^{-1} 吸收峰消失³。

2.2.3 红外光谱中定量依据

2.2.3.1 本标准采用朗伯-比尔定律定量

朗伯-比尔定律，是光吸收的基本定律，适用于所有的电磁辐射和所有的吸光物质，包括气体、固体、液体、分子、原子和离子。比尔-朗伯定律是吸光光度法、比色分析法和光电比色法的定量基础。

比尔-朗伯定律数学表达式

$$A = \lg(1/T) = Kbc$$

A 为吸光度，T 为透射比，是透射光强度比上入射光强度，K 为摩尔吸收系数：它与吸收物质的性质及入射光的波长 λ 有关，c 为吸光物质的浓度，b 为吸收层厚度

$$\text{浓度} = \text{吸光度} / [(\text{消光系数}) \times (\text{厚度})]$$

因此，在任何定量分析程序中，了解被分析样品的厚度对得到准确的浓度值很重要。

2.2.3.2 橡胶相中乙烯含量定量依据

对于样品中抗冲共聚物段乙烯的含量，称作 RCC_2^- ，采用结晶乙烯单元和无规乙烯单元的净吸光度

1 摘自 聚丙烯和聚丁烯树脂及其应用，乔金樑，张师军，化学工业出版社 P-148。

2 摘自《红外光谱在微量物证分析中的应用》化学工业出版社，冯计民 P235 页。

3 摘自《傅里叶变换红外光谱分析》化学工业出版社 翁诗甫 P235 页。

来表征。选择该方式表征样品中抗冲共聚物段乙烯的含量是通过对标样的试验得来的。根据研究表明，样品中橡胶相中乙烯含量和无规乙烯吸光率与结晶乙烯单元吸光率的比值成线性关系。

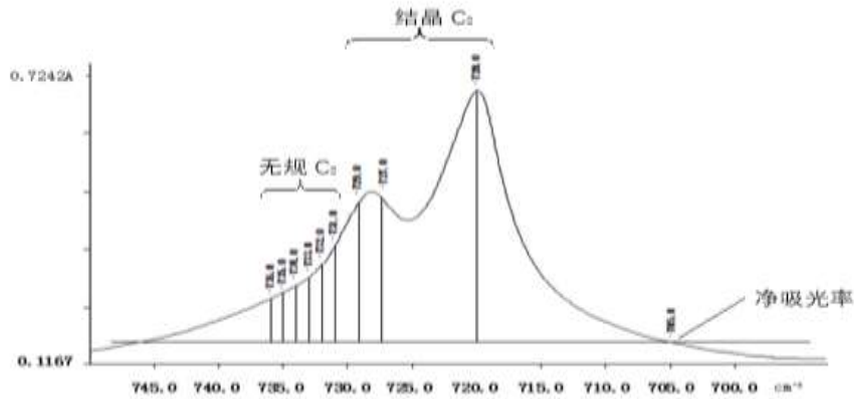


图1 抗冲共聚聚丙烯中亚甲基链谱带峰面积

根据 INEOS 实验室研究表明：

- a 结晶 C_2^- 基团 (block) 吸光率吸收点分别为： $720cm^{-1}$, $729cm^{-1}$, $727cm^{-1}$.
 - b 无规 (random C_2^- 基团) 吸光率吸收点为： $731cm^{-1}$, $732cm^{-1}$, $733cm^{-1}$, $734cm^{-1}$, $735cm^{-1}$, $736cm^{-1}$
- 净吸光率参考点为： $705cm^{-1}$

- c 净吸光率的计算，相对于 $705cm^{-1}$ 处的吸光率

$$Net A_{720}=A_{720} - A_{705}$$

$$Net A_{727}=A_{727} - A_{705}$$

...

- d 计算无规 (random C_2^-) C_2^- 基团的净吸光率：

$$无规 C_2^- = (Net A_{731}+Net A_{732}+Net A_{733}+Net A_{734}+Net A_{735}+Net A_{736}) / 6$$

- e 计算结晶 C_2^- (block C_2^-) 基团的净吸光率：

$$block C_2^- = Net A_{720}+2\{(Net A_{729}) - (Net A_{727})\}$$

2.2.4 制样条件确定

参照 GB/T 2546.2 给出试样制备条件，根据抗冲共聚聚丙烯的熔点在 $165^{\circ}C$ 左右，确定该实验热压机温度为 $210^{\circ}C$ ；根据红外光谱仪对样品厚度要求结合样品特性规定样品薄膜厚度 $250 \pm 30 \mu m$ ；兼顾样品熔融情况和缩短实验周期规定样品预热时间为 5 秒；根据制备出样品的形态和气泡情况规定预热后加压溢料式模具使用 5 MPa 压力，不溢料式模具使用 10 MPa 压力、加压保持时间 5 ± 1 秒、急冷冷却至室温。本标准确定的制样技术要求见如下表 1。

表 1. 样品制备条件参数

项目	模塑温度 $^{\circ}C$	平均冷却速率 $^{\circ}C/min$	脱模温度 $^{\circ}C$	全压压力 MPa	全压时间 min	预热压力 MPa	预热时间 min
设定参数	210	60 ± 30	≤ 40	5或10 ^a	5 ± 1	接触	5

^a 溢料式模具使用5 MPa压力，不溢料式模具使用10 MPa压力。

制备好的样片要求：无气泡、无褶皱、厚度均匀。如图 1 示例：其中 3, 5, 6-不合适，重新改变条件压片；2-合格，直接测定；1, 4-旋转合适位置测定。

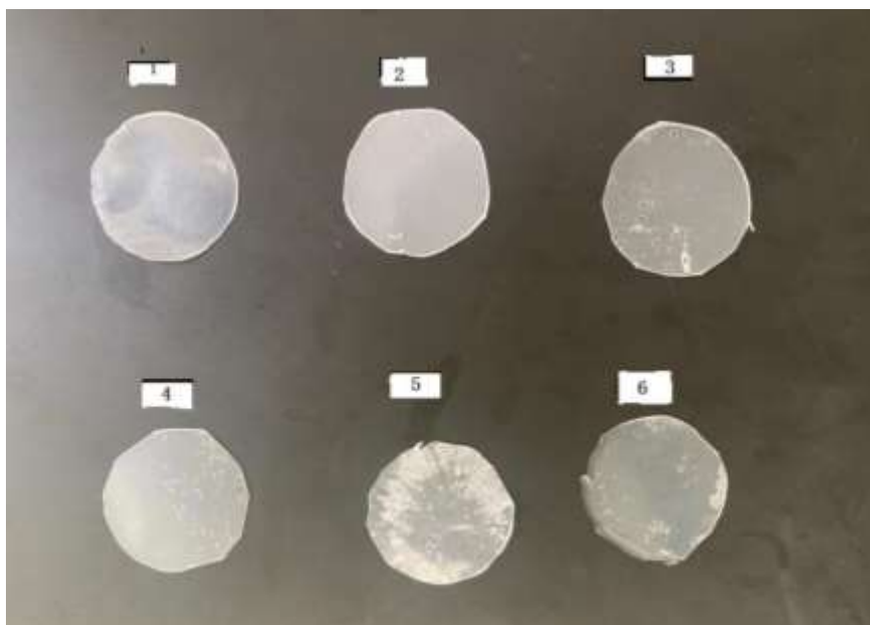


图 1：制备好的样品图

2.2.5 样片谱图采集条件确定

根据被测样片实际情况调整合适的傅利叶红外光谱分析工作参数，并且通过实验对比样片测试扫描次数为 32、16、8 对样品测试结果的影响。根据实验数据显示扫描次数越大测试时间越长，测试结果的精密度越好；在保障测试结果的精密度的前提下，尽量缩短测试时间的原则下选取最佳的扫描次数为 16 次。具体样片谱图采集条件如下表 2：

表 2. 标准曲线建立采用仪器参数

项目	扫描次数	分辨率 cm^{-1}	扫描光谱范围 cm^{-1}	扫描速度 $\text{cm} \cdot \text{s}^{-1}$	模式
设定参数	16~32	2~4	4400~400	0.2	比率（样品光谱信号和背景信号成比例）

2.2.6 大小压片机选择

2.2.6.1 大小压片机试验技术要求见表3. 和表4.

表 3.大压片机样品制备条件参数

步骤	1 预热	2 加压	3 缓冷	压片面积
程序持续时间/sec	30	60	300	400cm ²
上压台的最终温度/°C	180	200	100	排气步骤
下压台的最终温度/°C	180	200	100	2
升温速率/°C/min	0	0	-50	排气时间
压力 bar	5	170	170	3s

表 4. 小压片机样品制备条件参数

项目	模塑温度 ℃	平均冷却速率 ℃/min	脱模温度 ℃	全压压力 MPa	全压时间 min	预热压力 MPa	预热时间 min
设定参数	210	60±30	≤40	5 或 10a	5±1	接触	5
a 溢料式模具使用 5 MPa 压力，不溢料式模具使用 10 MPa 压力。							

2.2.6.2 采用小压片机制作标准曲线，测定大小压片机制备的试样

试验样品选用榆林化工 K8003 产品，采用小压片机制作的标准曲线测定，采用大小压片机制作的样片的结果如表 5：

表 5：不同压片条件测试结果对比（标线相同）

平行测定次数	小压片机试验数据		大压片机试验数据	
	RCC ₂ [≠] (%)	TC ₂ [≠] (%)	RCC ₂ [≠] (%)	TC ₂ [≠] (%)
1	46.37	10.02	48.38	9.20
2	46.47	9.88	47.97	9.18
3	46.47	9.88	47.45	9.15
4	46.83	10.11	48.08	9.08
5	46.34	10.08	48.32	9.18
6	47.01	10.10	48.21	9.22

经以上验证试验，可看出由于小压片机制备样片更加均匀，而大压片机制样厚度不能与小压片机厚度完全一致，导致两者同时采用由小压片机制作的标准曲线测定的数据存在明显的差异。

2.2.6.3 采用大小压片机分别制作标准曲线，测定大小压片机制备的试样

采样相同的制样条件制备标准样片和实验样片，不同的压片机测定采用与其制样条件相同的标准样片绘制标准曲线测定，结果如下表 6：

表 6：不同压片条件测试结果对比（标线不同）

平行测定次数	小压片机试验数据		大压片机试验数据	
	RCC ₂ [≠] (%)	TC ₂ [≠] (%)	RCC ₂ [≠] (%)	TC ₂ [≠] (%)
1	46.37	10.02	46.39	10.26
2	46.47	9.88	46.95	10.15
3	46.47	9.88	46.47	10.15
4	46.83	10.11	47.08	10.09
5	46.34	10.08	46.32	10.17
6	47.01	10.10	46.25	10.24

由上述数据可以看出，不同的压片机测定采用与其制样条件相同的标准样片绘制标准曲线测定，测定结果具有可比性。

通过试验说明，制样机器及其条件对样品乙烯含量的测定，具有一定的影响。但是该影响因素可以通过，统一标准样品和试样样品的制备过程消除。即具体实验过程可以根据实验室条件选用压片机，但必须保障标准样片的制备和待测样片的制备条件完全相同。

2.2.7 样片制备冷却条件确定

聚丙烯的结晶行为受到多种因素的影响，其中冷却速率是一个重要的因素。当聚丙烯被加热至熔融状态后，随着冷却温度的下降，其分子逐渐形成结晶体，并逐渐形成晶格结构。而冷却速率对于晶格结构的形成是有直接影响的，快速冷却会导致分子排列无序，晶格结构松散；而慢速冷却则有利于形成有序的结晶态。

对于聚丙烯样片制备过程采取不同的冷却方式，如急冷冷却和缓慢冷却。急冷冷却是指压好的试样片立刻放入冰水混合物中冷却 10 秒，用滤纸擦干样片上机测试；缓慢冷却是指压好的试样片放入连接有冷却循环水的制冷装置中，5 分钟内冷却至室温，然后进行测试。对于小压片机制备好的聚丙烯样品采取不同的冷却方式进行测试乙烯含量，试验结果见下表 7：

表 7：不同冷却条件测试结果对比

平行测定次数	急冷冷却		缓慢冷却	
	RCC ₂ ⁼ (%)	TC ₂ ⁼ (%)	RCC ₂ ⁼ (%)	TC ₂ ⁼ (%)
1	46.37	10.02	46.75	10.04
2	46.47	9.88	46.67	9.99
3	46.47	9.88	46.66	10.00
4	46.83	10.11	47.01	10.06
5	46.34	10.08	46.64	10.01
6	47.01	10.10	47.17	10.08

试验结果表明，虽然冷却速率影响分子排列但是对乙烯含量的测定结果并无明显影响，固可以根据实验条件选择任意冷却方法进行测定，但是为了保障测试结果的准确性，尽量减少系统误差的影响，试验过程中要确保标准样品与试验样品采用相同的冷却方式。本标准制定为了提高实验效率采用急冷方式制样。

3 验证试验结果分析、预期经济效益、社会效益和生态效益

3.1 验证试验结果分析

3.1.1 抗冲共聚聚丙烯乙烯特征峰验证

根据制标工作方案，参考国内相关资料，进行试验方法验证工作。通过对不同牌号的样品测定对比确定最优的红外光谱仪参数如上表 2。以上表 2 的红外光谱仪参数，测定不同工艺的样品，根据谱图确定乙烯的特征峰具体位置。

目前国能生产抗冲共聚聚丙烯主要有 INEOS 工艺和 UNIPOL 工艺，NEOS 工艺以榆林化工公司 K8003 产品为例，UNIPOL 工艺以包头化工公司 K8703 为例，其产品典型谱图如下 2-5 图：

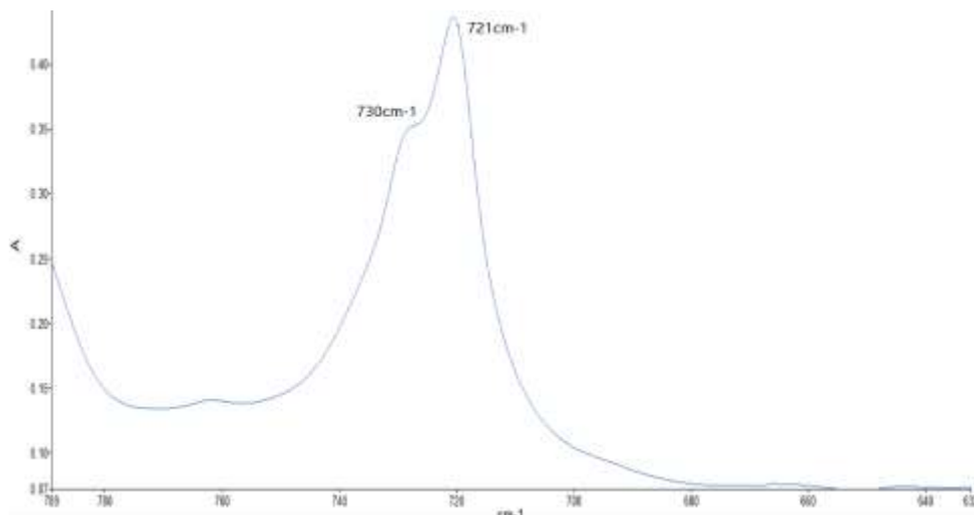


图 2: INEOS 工艺抗冲共聚聚丙烯典型谱图

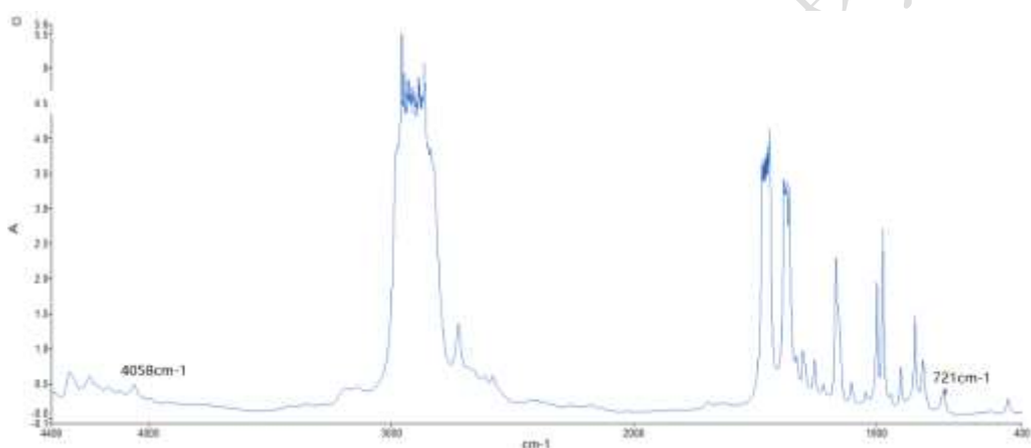


图 3: INEOS 工艺抗冲共聚聚丙烯典型谱图

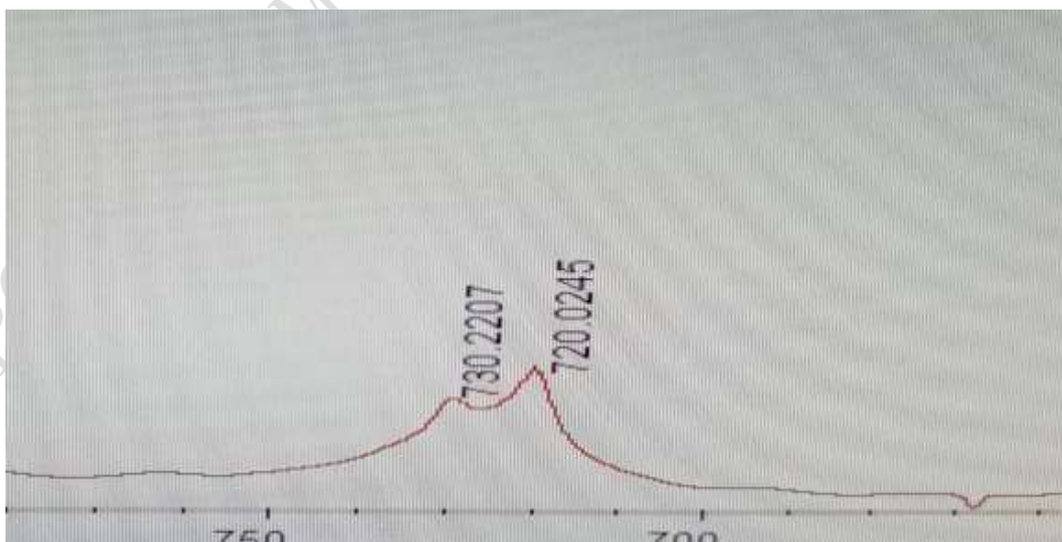


图 4: UNIPOL 工艺抗冲共聚聚丙烯典型谱图

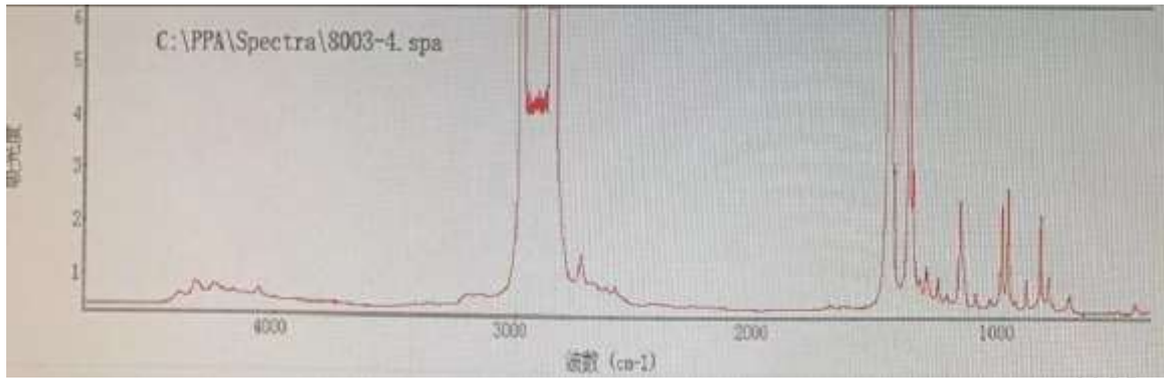


图 5: UNIPOL 工艺抗冲共聚聚丙烯典型谱图

图 2 与图 4 由于抗冲共聚聚丙烯中如果其结构中含有两个以上乙烯连排序列, 则该谱带分裂成两个峰, INEOS 工艺榆林化工公司 K8003 抗共聚聚丙烯乙烯的特征峰为 730.00cm^{-1} 和 721.00cm^{-1} , UNIPOL 工艺包头化工公司 K8703 抗冲共聚聚丙烯乙烯的特征峰为 730.22cm^{-1} 和 721.02cm^{-1} 。

3.1.2 标准曲线的建立

3.1.2.1 抗冲共聚聚丙烯乙烯总含量标准曲线

乙烯含量为: 2.23%、4.54%、6.91%、8.02%、9.57%、10.99% 的 6 个标准试片, 在傅利叶红外光谱仪上进行扫描, 得到 $730\sim 720\text{cm}^{-1}$ 双谱带的总乙烯特征峰面积, 包括结晶段乙烯峰面积和无规段乙烯峰面积如图 6 所示。

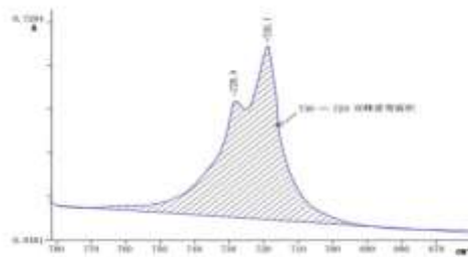


图 6 抗冲共聚聚丙烯中总乙烯（结晶段乙烯和无规段乙烯）谱带峰面积

每个总乙烯含量的试片沿长度方向上下各测定 6 次, 得到峰面积的平均值。根据标样中总乙烯含量与峰面积绘制标准曲线, 或线性拟合得到标准曲线方程式 (1)。

$$\text{wt \% (TC}_2^-) = b + \left[\frac{A_{732\sim 720}}{e} \right] \times K_{732\sim 720} \quad (1)$$

式中:

$\text{wt \% (TC}_2^-)$ —抗冲共聚聚丙烯中总乙烯含量 (质量分数);

$A_{732\sim 720}$ —测量在 $730\text{cm}^{-1}\sim 720\text{cm}^{-1}$ 吸收谱带峰面积;

e —薄膜厚度, mm;

$K_{732\sim 720}$ —标准曲线线性回归的斜率;

b —标准曲线线性回归的截距。

公式 (1) 为标准曲线如下图 7:

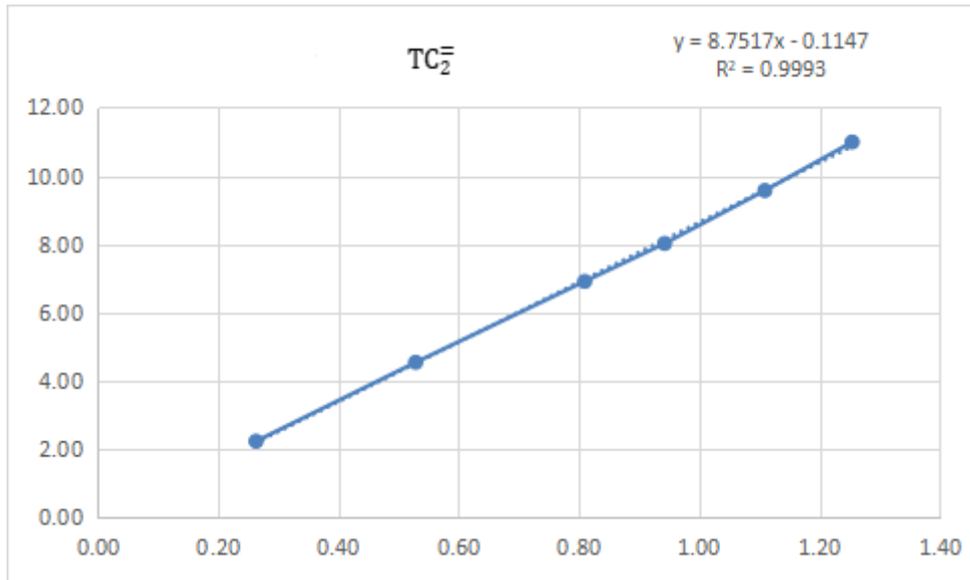


图7：榆林化工公司建立的抗冲共聚聚丙烯中总乙烯标准曲线

3.1.2.2 抗冲共聚聚丙烯橡胶相中乙烯含量标准曲线

采用橡胶相中乙烯含量为 39.45%、44.35%、47.65%、47.70%、52.70% 的 5 个标准试片，在傅利叶红外光谱仪上进行扫描，得到以 705cm^{-1} 为基点的 736cm^{-1} 、 735cm^{-1} 、 734cm^{-1} 、 733cm^{-1} 、 732cm^{-1} 、 731cm^{-1} 、 729cm^{-1} 、 727cm^{-1} 和 720cm^{-1} 九个峰高。光谱图如图 8 所示。

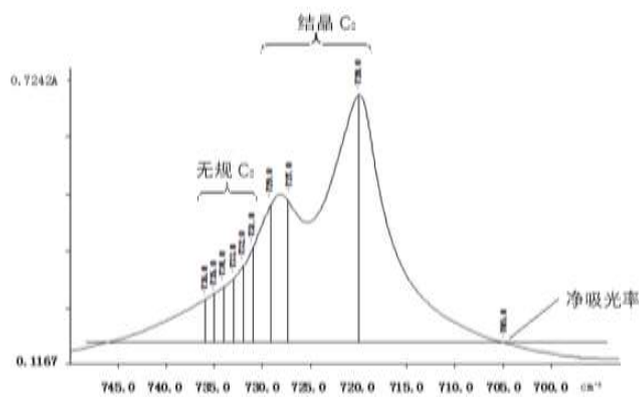


图8 抗冲共聚聚丙烯中总乙烯（结晶段乙烯和无规段乙烯）的吸光度

每个含量的试片沿长度方向上下各测定 6 次，得到每个峰高的平均值。根据标准样品橡胶相中结晶段乙烯特征峰峰高 H_2 与无规段乙烯特征峰峰高 H_1 比值与橡胶相中乙烯含量成线性的关系，做线性回归的标准曲线，绘出曲线图，或拟合得到标准曲线方程式 (2)。

$$\text{wt \% (RCC}_2\text{)} = \left[\frac{H_1}{H_2} \right] \times K + b \quad (2)$$

式中：

$\text{wt \% (RCC}_2\text{)}$ —抗冲共聚聚丙烯中橡胶相中乙烯含量（质量分数）；

$$H_1 = (H_{731} + H_{732} + H_{733} + H_{734} + H_{735} + H_{736}) / 6;$$

$$H_2 = H_{720} + 2 \times [H_{729} - H_{727}];$$

K —标准曲线线性回归的斜率；

b —标准曲线线性回归的截距。

公式 (2) 为标准曲线如下图 9:

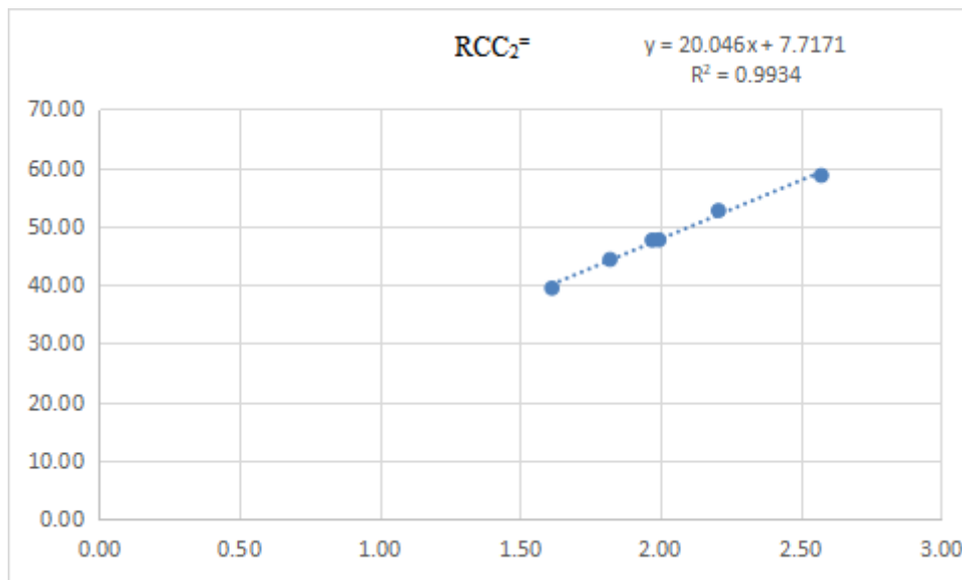


图 9: 榆林化工公司建立的抗冲共聚聚丙烯橡胶相中乙烯含量标准曲线

3.1.3 精密度试验

3.1.3.1 试验样品

此次精密度试验共征集 5 家单位, 7 种牌号的抗冲共聚聚丙烯具体如下: 国能榆林化工有限责任公司 K8003 和 K9928、新疆独山子 K9928R、大庆炼化 B4428、中原石化 MH02、中韩 K8009 和 K8003。

3.1.3.2 参加实验室及仪器

此次精密度试验共有 16 家单参加, 其中使用 Spectrum Two 仪器的有国能榆林化工有限公司、中国石油天然气股份有限公司独山子石化分公司和国能新疆化工有限公司; 使用布鲁克仪器的有中韩(武汉)石油化工有限公司、中国石油天然气股份有限公司大庆炼化分公司、北京低碳清洁能源研究院; 使用赛默飞仪器的有中国石化中原石油化工有限公司、中国石油化工股份有限公司广州分公司、中煤陕西榆林能源化工有限公司、国家能源集团宁夏煤业公司、云南云天化石化有限公司、国能包头煤化工有限责任公司; 使用 Thermo Fisher 仪器的有陕西延长中煤榆林能源化工有限公司、扬子石油化工有限公司、上海赛科石油化工有限公司、万华化学集团股份有限公司。

3.1.3.3 标准样品

6 个不同乙烯含量的标准试片(榆林, INOES), 标准样品的参考值由核磁共振检测方法测得具体信息见表 10。每片尺寸约长 40mm, 宽 20mm。用于绘制标准曲线;

表 10 INOES 抗冲击聚丙烯标准样品核磁定量结果 (wt%)

样品编号	RMA-1#	RMA-3#	RMA-4#	RMA-5#	RMA-6#	RMA-7#
参考 TC_2 (%)	2.23	4.54	6.91	8.02	9.57	10.99

参考 RCC_2^- (%)	39.45	44.35	47.65	52.70	47.70	58.70
------------------	-------	-------	-------	-------	-------	-------

3.1.3.4 试验结果

本次精密度试验共 17 家单位报名，实际完成试验 16 个实验室，他们分别使用相应仪器在同等参数条件下对标准样品及样片进行扫描测试。根据收集的数据，此次精密度试验包含实验室新建标准曲线和实验室原曲线两类测定值。

3.1.3.4.1 新建标准曲线数据精密度数据

新建标准曲线的统计结果见表 11 和表 12。

表 11. RCC_2^- 新建曲线数据精密度数据计算结果 (单位 %)

RCC_2^- 新建曲线数据精密度						
牌号	实验室个数	平均值 m/%	Sr^2	SR^2	r/m, %	R/m, %
PPB-1#	14	47.19	0.2958	3.5616	0.6268	7.5477
PPB-2#	14	52.93	0.2988	5.4644	0.5645	10.3235
PPB-3#	14	52.47	0.4046	3.8941	0.7713	7.4222
PPB-5#	14	49.66	0.2726	5.7261	0.5489	11.5301
PPB-6#	14	45.02	0.4269	3.4897	0.9482	7.7508
PPB-8#	14	46.97	21.6964	24.3978	46.1894	51.9405
PPB-9#	14	59.24	0.3482	5.5565	0.5878	9.3792

注: Sr^2 是实验室内平均值的标准偏差, SR^2 是实验室间平均值的标准偏差; r/m 是重复性相对误差; R/m 是再现性相对误差。

表 12. TC_2^- 新建曲线数据精密度数据计算结果 (单位 %)

TC_2^- 新建曲线数据精密度						
牌号	实验室个数	平均值 m/%	Sr^2	SR^2	r/m, %	R/m, %
PPB-1#	14	9.10	0.0236	0.4221	0.2591	4.6401
PPB-2#	14	11.23	0.0408	0.2643	0.3630	2.3524
PPB-3#	14	9.88	0.0176	0.2029	0.1786	2.0544
PPB-5#	14	10.58	0.0146	0.3577	0.1382	3.3822
PPB-6#	14	10.30	0.0260	0.4092	0.2526	3.9747
PPB-8#	14	10.38	0.0193	0.3603	0.1855	3.4716
PPB-9#	14	8.69	0.0123	0.2729	0.1412	3.1391

注: Sr^2 是实验室内平均值的标准偏差, SR^2 是实验室间平均值的标准偏差; r/m 是重复性相对误差; R/m 是再现性相对误差。

3.1.3.4.2 原有标准曲线数据精密度数据

原有标准曲线的统计结果见表 13 和表 14。

表 13. RCC_2^- 原始曲线数据精密度数据计算结果 (单位 %)

RCC_2^- 原始曲线数据精密度

牌号	实验室个数	平均值 m/%	Sr ²	SR ²	r/m, %	R/m, %
PPB-1#	11	46.01	0.4247	279.0192	0.9229	606.4011
PPB-2#	11	51.34	0.5856	347.7857	1.1407	677.4454
PPB-3#	11	51.36	0.5653	348.6623	1.1006	678.8375
PPB-5#	11	47.77	0.6723	302.5350	1.4074	633.3763
PPB-6#	11	43.96	0.3152	257.8357	0.7170	586.5758
PPB-8#	11	45.45	0.3411	271.1964	0.7505	596.7211
PPB-9#	11	59.15	0.3503	459.3222	0.5922	776.5813

注：Sr²是实验室内平均值的标准偏差，SR²是实验室间平均值的标准偏差；r/m是重复性相对误差；R/m是再现性相对误差。

表 14. TC₂⁻原始曲线数据精密度数据计算结果（单位 %）

TC ₂ ⁻ 原始曲线数据精密度						
牌号	实验室个数	平均值 m/%	Sr ²	SR ²	r/m, %	R/m, %
PPB-1#	13	9.15	0.0182	0.5500	0.1987	6.0077
PPB-2#	13	11.75	0.0267	1.0684	0.2273	9.0965
PPB-3#	13	10.01	0.0377	0.5874	0.3770	5.8710
PPB-5#	13	11.03	0.0154	1.3488	0.1400	12.2303
PPB-6#	13	10.66	0.0561	0.8229	0.5261	7.7173
PPB-8#	13	10.63	0.0231	0.7424	0.2172	6.9826
PPB-9#	13	8.55	0.0173	0.3810	0.2028	4.4541

注：Sr²是实验室内平均值的标准偏差，SR²是实验室间平均值的标准偏差；r/m是重复性相对误差；R/m是再现性相对误差。

3.1.3.4.3 格拉布斯检验-计算平均值（m）、重复性（r）和再现性（R）的数值

根据 GB/T 6379.2-2004《确定标准测量方法的重复性和再现性的基本方法》，对数据进行柯克伦检验和格拉布斯检验。统计量大于 5%临界值（95%置信区间），但小于或等于 1%临界值（99%置信区间）的为“歧离值”，对应实验室的数据用“*”标记；统计量大于 1%临界值的为“离群值”，对应实验室数据用“**”标记。“歧离值”经领导小组讨论后未见显著异常，均予以保留；“离群值”经领导小组讨论后有显著异常，均予以舍弃。由于测量时操作失误缺失数据“-”标记，采取简单的将其忽略。

3.1.3.4.4 格拉布斯检验-新建曲线数据精密度数据

统计结果见表 15 和表 16。

表 15. 格拉布斯检验-RCC₂⁻新建曲线数据精密度数据计算结果（单位 %）

RCC ₂ ⁻ 新建曲线数据精密度						
牌号	实验室个数	平均值 m/%	Sr ²	SR ²	r/m, %	R/m, %

PPB-1#	14	47.41	0.2612	1.5317	0.5509	3.2307
PPB-2#	14	53.06	0.2899	2.5780	0.5463	4.8585
PPB-3#	14	52.87	0.3184	0.7738	0.6022	1.4635
PPB-5#	14	49.71	0.3128	2.1459	0.6292	4.3165
PPB-6#	14	45.39	0.5229	1.8303	1.1522	4.0327
PPB-8#	14	47.15	0.2655	0.7182	0.5632	1.5232
PPB-9#	14	58.94	0.2852	2.5612	0.4839	4.3455

注： Sr^2 是实验室内平均值的标准偏差， SR^2 是实验室间平均值的标准偏差； r/m 是重复性相对误差； R/m 是再现性相对误差。

表 15. 格拉布斯检验- TC_2^- 新建曲线数据精密度数据计算结果 (单位 %)

TC_2^- 新建曲线数据精密度						
牌号	实验室个数	平均值 $m/\%$	Sr^2	SR^2	$r/m, \%$	$R/m, \%$
PPB-1#	14	9.13	0.0268	0.2175	0.2932	2.3819
PPB-2#	14	11.23	0.0261	0.1334	0.2321	1.1881
PPB-3#	14	9.88	0.0186	0.1010	0.1879	1.0223
PPB-5#	14	10.59	0.0145	0.1582	0.1369	1.4940
PPB-6#	14	10.38	0.0197	0.1909	0.1899	1.8386
PPB-8#	14	10.43	0.0249	0.1360	0.2384	1.3043
PPB-9#	14	8.72	0.0097	0.0695	0.1109	0.7968

注： Sr^2 是实验室内平均值的标准偏差， SR^2 是实验室间平均值的标准偏差； r/m 是重复性相对误差； R/m 是再现性相对误差。

3.1.3.4.5 格拉布斯检验-原始曲线数据精密度数据

统计结果见表 17 和表 18。

表 17. 格拉布斯检验- RCC_2^- 原始曲线数据精密度数据计算结果 (单位 %)

RCC_2^- 原始曲线数据精密度						
牌号	实验室个数	平均值 $m/\%$	Sr^2	SR^2	$r/m, \%$	$R/m, \%$
PPB-1#	11	45.97	0.5655	2.2618	1.2301	4.9199
PPB-2#	11	51.26	0.2343	3.8159	0.4570	7.4438
PPB-3#	11	51.41	0.4001	3.4259	0.7783	6.6639
PPB-5#	11	47.56	0.8128	3.6089	1.7089	7.5882
PPB-6#	11	43.79	0.4132	2.1653	0.9436	4.9447
PPB-8#	11	45.51	0.3770	1.4227	0.8284	3.1263
PPB-9#	11	59.26	0.3524	2.0584	0.5946	3.4737

注： Sr^2 是实验室内平均值的标准偏差， SR^2 是实验室间平均值的标准偏差； r/m 是重复性相对误差； R/m 是再现性相对误差。

表 18. 格拉布斯检验- TC_2^- 原始曲线数据精密度数据计算结果 (单位 %)

TC ₂ ⁻ 原始曲线数据精密度						
牌号	实验室个数	平均值 m/%	Sr ²	SR ²	r/m, %	R/m, %
PPB-1#	13	9.25	0.0098	0.2456	0.1063	2.6545
PPB-2#	13	11.62	0.0300	0.6493	0.2578	5.5878
PPB-3#	13	9.94	0.0319	0.2640	0.3206	2.6560
PPB-5#	13	10.78	0.0127	0.4083	0.1179	3.7890
PPB-6#	13	10.58	0.0130	0.4298	0.1226	4.0628
PPB-8#	13	10.53	0.0203	0.3253	0.1927	3.0884
PPB-9#	13	8.48	0.0227	0.1217	0.2674	1.4351

注：Sr²是实验室内平均值的标准偏差，SR²是实验室间平均值的标准偏差；r/m是重复性相对误差；R/m是再现性相对误差。

3.1.3.5 结果和讨论

3.1.3.5.1 本次精密度试验是由重复测定次数为6次、17个实验室集中试验完成。各实验室仪器和试验人员操作水平各不相同，因此，试验结果具有代表性。其中使用新建曲线数据精密度数据计算结果更具有代表性，最终的精密度以新建曲线数据得出。

3.1.3.5.2 推荐精密度数据

1) 重复性

将重复性限（r）统一规定为：在同一实验室，由同一操作者使用相同设备，按相同的测试方法，并在短时间内对同一被测对象相互独立进行测试获得的两次独立测试结果的绝对差值不应超过表19中的重复性限（r），以超过重复性限（r）的情况不超过5%为前提：

表19. 重复性限（r）

组分名称	重复性限(r)
总乙烯含量	±0.50%
橡胶相中乙烯含量	±1.00%

2) 再现性

再现性限（R）统一规定为：在不同的实验室，由不同操作者使用不同设备，按相同的测试方法，对同一被测对象相互独立进行测试获得的两次独立测试结果的绝对差值不大于表20中的再现性限（R），以大于再现性限（R）的情况不超过5%为前提：

表20. 再现性限（R）

组分名称	再现性限(R)
总乙烯含量	±1.20%
橡胶相中乙烯含量	±2.50%

3.2 预期的经济效益、社会效益和生态效益

3.2.1 预期的作用

在生产抗冲聚丙烯时，橡胶相的数值是根据乙烯加入量来衡量。因此，乙烯含量在生产抗冲聚丙烯中是最重要的控制指标，它的多少直接导致产品简支梁及负荷热变形力学性能数据不合格，下游应用会产生易破碎性况，造成顾客投诉。

同时制定本标准后，有利于行业类似相关牌号装置对标，为衡量树脂性能提供一定的参考价值。该方法的建立，使化验数据能够快速有效的指导工艺进行参数调整，避免生产出不合格产品带来的损失。以 K8003 抗冲聚丙烯为例，每仓料大约 300 吨，不合格品与合格品差大约 25 万元，透明料会更高。

3.2.2 预期的效益

该方法的建立，使化验数据能够快速有效的指导工艺进行参数调整，避免生产出不合格产品带来的损失。以 K8003 抗冲共聚丙烯为例，每仓料大约 300 吨，不合格品与合格品差大约 25 万元，透明料会更高。分析速度快，大约十五分钟，减少过渡料的产生。

4 与国际、国外同类标准水平的对比情况（与国际、国外同类标准技术内容的对比情况，或者与测试的国外样品、样机的有关数据对比情况）

无

5 采用国际、国外标准情况（以国际标准为基础的起草情况，以及是否合规引用或者采用国际国外标准，并说明未采用国际标准的原因）

无

6 与现行相关法律、法规、规章及相关标准，特别是强制性标准的关系

本标准符合现行法律法规的要求，与现行相关法律、法规及相关强制性国家标准是协调一致的。

7 重大分歧意见的处理经过和依据

本标准制定过程中，无重大分歧意见。

8 标准涉及专利的情况

本标准所用的计算方法和制样条件申请了发明专利。所有权为本单位。如本标准获得标准立项及发布成功，将根据标准要求，予以免费公开相关部分。

本标准不存在版权风险。

9 实施标准的要求、措施及建议（组织措施、技术措施、过渡期和实施日期的建议等）

9.1 建议作为推荐性团体标准。

9.2 建议标准实施日期为：自发布之日起6个月

10 关于本标准的其他说明

无