

广西百色银海发电有限公司
2023年度化学药剂采购技术规范评审会签表

承办人意见：根据2023生产计划，拟按以下技术规范采购2023年度化学药剂采购技术规范。 妥否，请领导批示。 承办人：廖明 日期：2023.2.6
生产技术科意见： 同意 据此技术规范招标。 卓斌 2023.2.6
发电车间意见：同意 据此技术规范招标。 阳明盛 2023.2.6
分管厂领导意见： 同意 韦强 2023.02.08
厂长意见： 同意 陈斌 2023.2.8

一、工业用合成盐酸技术规范要求：

1. 执行标准：GB320-2006《工业用合成盐酸》。

2. 外观：无色或浅黄色透明液体。

3. 工业用合成盐酸应符合下表要求：

项目	优等品	一等品	合格品
总酸度（以 HCl 计）的质量分数	$\geq 31\%$		

注：本次采购的工业用合成盐酸为一等品。

4. 质量验收：

4.1 验收时间：产品进厂后，产品验收，以检测报告为准。

4.2 验收标准：经公司各职能部门评审通过且合同约定的国家质量标准为验收标准。

4.3 验收方式：以药品到厂后双方现场随机抽检，以买方出具的质检报告为准，如对质量有异议，双方现场抽样封存委托第三方检验机构进行检验。

4.4 生产单位应按本标准的要求对其产品进行质量检验。

4.5 包装桶上应附有产品标识，其内容包括产品名称、生产单位、净重、生产期、厂址、产品净重及产品质量遵循的标准。

5. 验收内容：

5.1 数量：每月到货量应该按照约定数量按时到货。

5.2 质量验收：质量取样化验及验收，按每批药品随机取 2-3 个样品的频率进行取样检测，检测项目包括有效含氯量、水分含量、1%水溶液 pH 值、水不溶物含量等。

6. 提出异议时间和方法：

a. 买方在验收中，发现卖方所交药品的品种、规格(型号)、数量、重量和质量等不符合合同规定，送检药品收到第三方检测报告起，5 个工作日内向卖方提出书面异议，双方协商解决。

b. 卖方在接到买方的异议后，应在 5 个工作日内处理，否则视为默认买方提出的异议和处理意见。卖方不同意买方异议的，质量方面，由双方共同抽样、封

样并共同委托双方认可权威机构进行第三方检验。

c. 甲乙双方对产品质量发生争议的，应按相关法律、法规的规定，提交合同履行地具有法定资质的鉴定机构进行鉴定。产品鉴定费用先由异议提出方垫付，产品鉴定符合双方约定的质量标准的，鉴定费用由甲方承担；鉴定不合格的，鉴定费用由乙方承担。

d. 产品质量验收，产品检验结果有一项不符合标准时，应重新从两倍量的包装中取样复检。复查结果有一项不符合标准要求时，则为不合格产品。

e. 验收质量不符合本规范书要求时，卖方应无条件地更换工业用合成盐酸，直至产品合格。