

中华人民共和国国家标准

GB 22606—2008

莠去津原药

Atrazine technical

2008-12-17 发布

2009-06-01 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

绿霸农药 说到做到
www.lubacn.com

前　　言

本标准的第3章、第5章是强制性的，其余是推荐性的。

本标准的附录A是资料性附录。

本标准自实施之日起，原行业标准HG 2216—1991《莠去津原药》作废。

本标准由中国石油和化学工业协会提出。

本标准由全国农药标准化技术委员会(SAC/TC 133)归口。

本标准负责起草单位：沈阳化工研究院。

本标准参加起草单位：中油吉林石化农药公司、山东潍坊润丰化工有限公司。

本标准主要起草人：王玉范、张雪冰、刘宜纯、刘元强、王世燕、唐丽莉。

莠去津原药

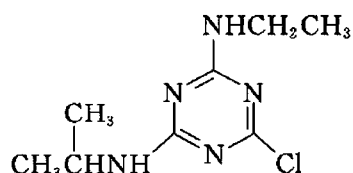
该产品有效成分莠去津的其他名称、结构式和基本物化参数如下：

ISO 通用名称: Atrazine

CIPAC 数字代码: 91

化学名称: 2-氯-4-乙胺基-6-异丙胺基-1,3,5-三嗪

结构式:



实验式: $\text{C}_8\text{H}_{14}\text{ClN}_5$

相对分子质量: 215.7 (按 2007 年国际相对原子质量计)

生物活性: 除草

熔点: 175 °C ~ 177 °C

蒸气压(20 °C): 0.04 mPa

溶解度(25 °C): 水中 30 mg/L, 三氯甲烷 52 g/kg、乙醚 12 g/kg、乙酸乙酯 28 g/kg、甲醇 18 g/kg、辛醇 10 g/kg

稳定性: 在 70 °C 下, 中性介质中缓慢地水解为无除草活性的 6-羟基衍生物, 在酸性或碱性介质中水解速度较快。土壤中 DT_{50} 60 d ~ 150 d

1 范围

本标准规定了莠去津原药的要求、试验方法以及标志、标签、包装、贮运。

本标准适用于由莠去津及其生产中产生的杂质组成的莠去津原药。

2 规范性引用文件

下列文件中的条款通过本标准的引用而成为本标准的条款。凡是注日期的引用文件, 其随后所有的修改单(不包括勘误的内容)或修订版均不适用于本标准, 然而, 鼓励根据本标准达成协议的各方研究是否可使用这些文件的最新版本。凡是不注日期的引用文件, 其最新版本适用于本标准。

GB/T 1604 商品农药验收规则

GB/T 1605—2001 商品农药采样方法

GB 3796 农药包装通则

GB/T 19138 农药丙酮不溶物测定方法

3 要求

3.1 外观: 白色至浅黄色固体。

3.2 莠去津原药应符合表 1 要求。

表 1 莨去津原药控制项目指标

项 目	指 标	
莠去津质量分数/%	≥	95.0
干燥减量质量分数/%	≤	0.8
二甲基甲酰胺不溶物质量分数 ^a /%	≤	0.5

^a 二甲基甲酰胺不溶物质量分数在正常生产情况下,每3个月至少检验一次。

4 试验方法

4.1 抽样

按照 GB/T 1605—2001 中“商品农药采样方法”进行。用随机数表法确定抽样的包装件;最终抽样量应不少于 100 g。

4.2 鉴别试验

气相色谱法——本鉴别试验可与莠去津质量分数的测定同时进行。在相同的色谱操作条件下,试样溶液某一色谱峰的保留时间与标样溶液中莠去津色谱峰的保留时间,其相对差值应在 1.5% 以内。

红外光谱法——试样中与标样在 $4\ 000\text{ cm}^{-1}\sim400\text{ cm}^{-1}$ 波数范围内的红外光谱图应没有明显的差异。莠去津标样的红外标准谱图见图 1。

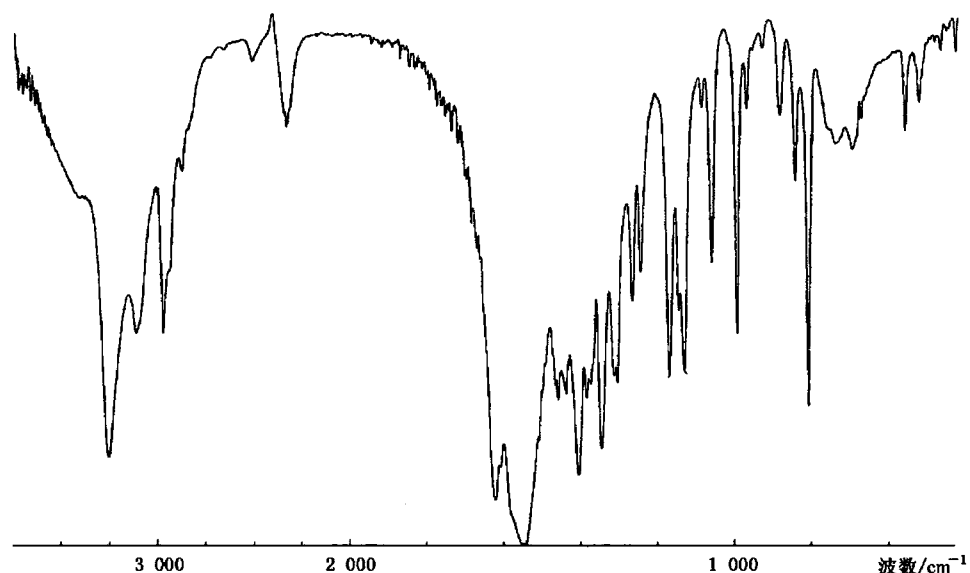


图 1 莨去津标样的红外光谱图

4.3 莨去津质量分数的测定

4.3.1 方法提要

试样用三氯甲烷溶解,以三唑酮为内标物,使用内壁键合聚乙二醇 20 M 的毛细管色谱柱和氢火焰离子化检测器,对试样中的莠去津进行气相色谱分离和测定。也可使用填充柱气相色谱法,色谱条件参见附录 A。

4.3.2 试剂和溶液

三氯甲烷;

三唑酮: $w\geqslant 95\%$,应不含有干扰分析的杂质;

莠去津标样:已知莠去津质量分数 $w\geqslant 99.0\%$;

内标溶液:称取 6.8 g 三唑酮,置于 1 000 mL 容量瓶中,用三氯甲烷溶解并稀释至刻度,摇匀。

4.3.3 仪器

气相色谱仪:具有氢火焰离子化检测器;

色谱数据处理机或色谱工作站;

色谱柱:30 m×0.32 mm(i. d.)双联毛细柱,内壁键合聚乙二醇 20 M,膜厚 0.25 μm ;

微量进样器:10 μL 。

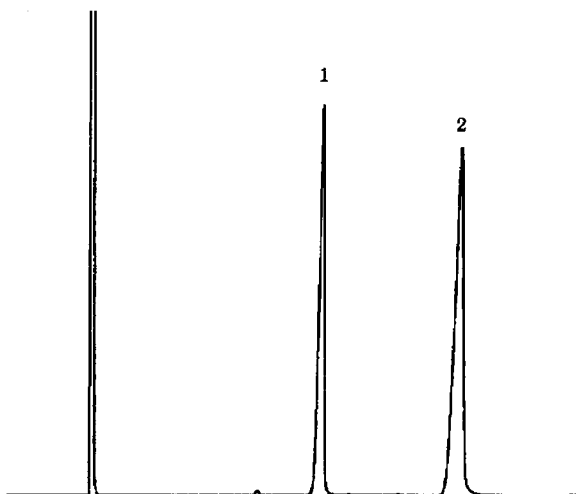
4.3.4 气相色谱操作条件

温度(℃)柱温:195、气化室:230、检测室:230;

气体流速(mL/min):载气(氮气)2.0、氢气 30、空气 300;

进样体积(μL):1.0;

保留时间(min):莠去津约 4.2,内标物(三唑酮)约 6.0。



1——莠去津;

2——内标物(三唑酮)。

图 2 莠去津原药与内标物的气相色谱图

上述气相色谱操作条件,系典型操作参数。可根据不同仪器特点,对给定的操作参数作适当调整,以期获得最佳效果。典型的莠去津原药与内标物的气相色谱图见图 2。

4.3.5 测定步骤

4.3.5.1 标样溶液的配制

称取莠去津标样 0.1 g(精确至 0.000 2 g),置于 15 mL 具塞玻璃瓶中,用移液管移入 10 mL 内标溶液,摇匀。

4.3.5.2 试样溶液的配制

称取约含莠去津 0.1 g 的试样(精确至 0.000 2 g),置于 15 mL 具塞玻璃瓶中,用 4.3.5.1 中使用的同一支移液管移入 10 mL 内标溶液,摇匀。

4.3.5.3 测定

在上述操作条件下,待仪器基线稳定后,连续注入数针标样溶液,计算各针莠去津与内标物峰面积之比的重复性,待相邻两针莠去津与内标物峰面积的比的相对变化小于 1.5% 时,按照标样溶液、试样溶液、试样溶液、标样溶液的顺序进行测定。

4.3.6 计算

将测得的两针试样溶液以及试样前后两针标样溶液中莠去津与内标物的峰面积分别进行平均。试样中莠去津的质量分数 w_1 (%),按式(1)计算:

附录 A
(资料性附录)
莠去津质量分数填充柱气相色谱测定方法

A. 1 方法提要

试样用三氯甲烷溶解,以三唑酮为内标物,使用聚乙二醇 20 M/Gas ChromQ 填充色谱柱和氢火焰离子化检测器,对试样中的莠去津进行气相色谱分离和测定。

A. 2 试剂和溶液

三氯甲烷;

三唑酮: $w \geq 95\%$,应不含有干扰分析的杂质;

莠去津标样:已知莠去津质量分数, $w \geq 99.0\%$;

内标溶液:称取 10.0 g 的三唑酮,置于 1 000 mL 容量瓶中,用三氯甲烷溶解并稀释至刻度,摇匀。

A. 3 仪器

气相色谱仪:具有氢火焰离子化检测器;

色谱数据处理机或色谱工作站;

色谱柱:3% 聚乙二醇 20 M/Gas ChromQ(80 目~100 目)不锈钢柱(或玻璃柱);

微量进样器:10 μL 。

A. 4 气相色谱操作条件

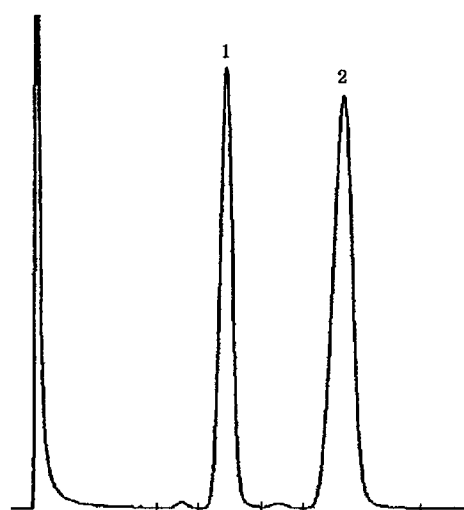
温度($^{\circ}\text{C}$):柱温 200 \pm 5,气化室 230,检测器室 230;

气体流量(mL/min):载气(N_2)80.0、氢气 40、空气 400;

进样量(μL):1.0;

保留时间(min):莠去津约 4.6,内标物约 7.4。

上述气相色谱操作条件,系典型操作参数。可根据不同仪器特点,对给定的操作参数作适当调整,以期获得最佳效果。典型的莠去津原药与内标物填充柱气相色谱图见图 A. 1。



1——莠去津;
2——内标物(三唑酮)。

图 A. 1 莠去津原药与内标物填充柱气相色谱图

