

团 体 标 准

T/CCPIA 033—2020

苯唑草酮原药

Topramezone technical material

2020-02-25 发布

2020-02-25 实施

中国农药工业协会 发布

前 言

本标准按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

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这些专利的责任。

本标准由中国农药工业协会提出。

本标准由中国农药工业协会归口。

本标准起草单位：安徽丰乐农化有限责任公司、山东亿盛实业股份有限公司、巴斯夫植物保护（江苏）有限公司、河北兰升生物科技有限公司、北京大农时代农药技术研究所、山东省农药科学研究院。

本标准主要起草人：吴培、狄凤娟、冯彦妮、朱洪伟、胡华海、李文、周康伦、王永昌、张风林、刘伟伟、徐欣媛、余世锋、胡俊杰。



CCPIA

苯唑草酮原药

1 范围

本标准规定了苯唑草酮原药的要求、试验方法、验收和质量保证期以及标志、标签、包装、储运。本标准适用于由苯唑草酮及其生产中产生的杂质组成的苯唑草酮原药。

注：苯唑草酮的其他名称、结构式和基本物化参数参见附录A。

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，仅所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 1600—2001 农药水分测定方法

GB/T 1601 农药 pH 值的测定方法

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 6682—2008 分析实验室用水规格和试验方法

GB/T 8170—2008 数值修约规则与极限数值的表示和判定

3 要求

3.1 外观

类白色至淡黄色粉末，无可见的外来杂质。

3.2 技术指标

苯唑草酮原药还应符合表 1 要求

表1 苯唑草酮原药控制项目指标

项 目	指 标
苯唑草酮质量分数/%	\geq 97.0
水分/%	\leq 1.0
pH 范围	2.0~5.0
N,N-二甲基甲酰胺不溶物 ^a /%	\leq 0.5
^a 正常生产时, N,N-二甲基甲酰胺不溶物每 3 个月至少测定一次。	

4 试验方法

安全提示：使用本标准的人员应有实验室工作的实践经验。本标准并未指出所有的安全问题。使用者有责任采取适当的安全和健康措施，并保证符合国家有关法规的规定。

4.1 一般规定

本标准所用试剂和水，在没有注明其他要求时，均指分析纯试剂和 GB/T 6682—2008 中规定的三级水。检验结果的判定按 GB/T 8170—2008 中 4.3.3 进行。

4.2 抽样

按 GB/T 1605—2001 中的 5.3.1 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。

4.3 鉴别试验

红外光谱法——试样与标样在 4000 cm^{-1} ~ 400 cm^{-1} 范围内的红外吸收光谱图应无明显差异，苯唑草酮标样的红外光谱图见图 1。

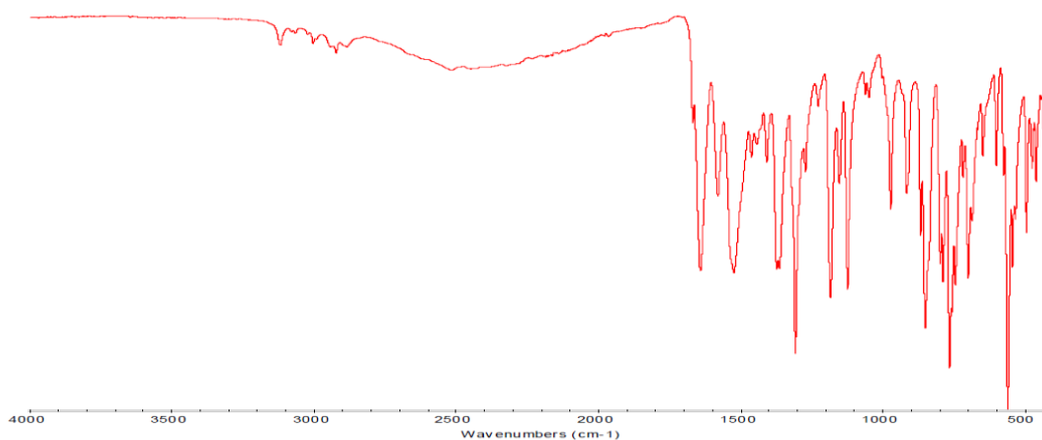


图1 苯唑草酮标样红外光谱图

高效液相色谱法——本鉴别试验可与苯唑草酮质量分数的测定同时进行。在相同的色谱操作条件下，试样溶液中某色谱峰的保留时间与标样溶液中苯唑草酮色谱峰的保留时间，其相对差值应在 1.5% 以内。

4.4 苯唑草酮质量分数的测定

4.4.1 方法提要

试样用流动相溶解，以 pH=7 的四丁基氢氧化铵水溶液和乙腈为流动相，使用以 C₁₈ 为填料的不锈钢柱和紫外检测器，在波长 255 nm 下对试样中的苯唑草酮进行反相高效液相色谱分离，外标法定量。

4.4.2 试剂和溶液

乙腈：色谱纯。

四丁基氢氧化铵水溶液：25%。

四丁基氢氧化铵溶液：称取 16 g 四丁基氢氧化铵溶解于 375 mL 水和 125 mL 乙腈中。

水：新蒸二次蒸馏水或超纯水。

乙酸水溶液：5%。

苯唑草酮标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

4.4.3 仪器

高效液相色谱仪：具有可变波长紫外可见检测器。

色谱数据处理机或色谱工作站。

色谱柱：250 mm × 4.6 mm (i.d.) 不锈钢柱，内装 C₁₈、5 μm 填充物（或同等效果的色谱柱）。

过滤器：滤膜孔径约 0.45 μm。

微量进样器：10 μL。

定量进样管：5 μL。

超声波清洗器。

4.4.4 高效液相色谱操作条件

流动相：取四丁基氢氧化铵溶液 1 L，用 5% 的乙酸水溶液调 pH=7，经滤膜过滤，并进行脱气。

流量：1.5 mL/min。

柱温：30 °C。

检测波长：255 nm。

进样体积：5 μL。

保留时间：苯唑草酮约 16.1 min。

上述操作参数是典型的，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。典型的苯唑草酮原药高效液相色谱图见图 2。

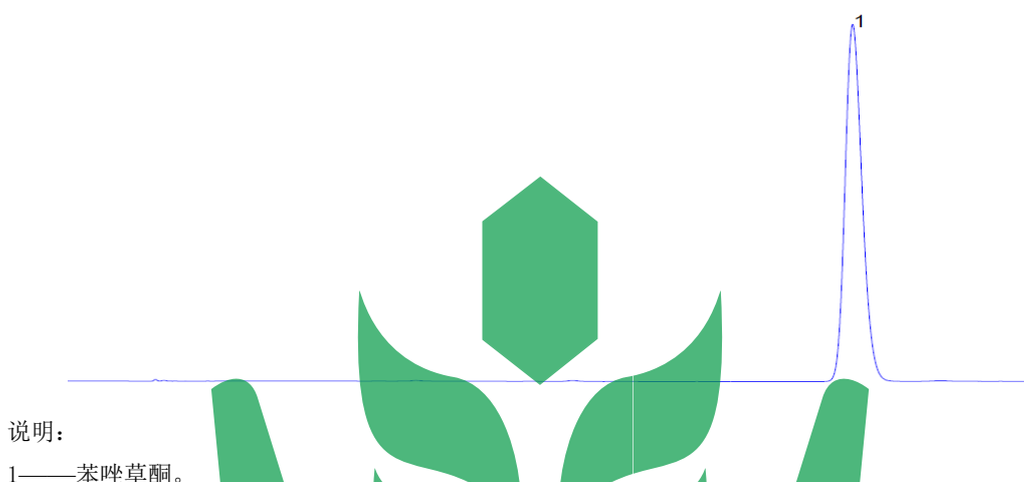


图2 苯唑草酮原药的高效液相色谱图

4.4.5 测定步骤

4.4.5.1 标样溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 标样于 50 mL 容量瓶中，加入 20 mL 四丁基氢氧化铵溶液溶解，超声波振荡 5 min，冷却至室温，用四丁基氢氧化铵溶液稀释至刻度，摇匀。

4.4.5.2 试样溶液的制备

称取含 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 苯唑草酮的试样于 50 mL 容量瓶中，加入 20 mL 四丁基氢氧化铵溶液溶解，超声波振荡 5 min，冷却至室温，用四丁基氢氧化铵溶液稀释至刻度，摇匀。

4.4.5.3 测定

在上述操作条件下，待仪器稳定后，连续注入数针标样溶液，直至相邻两针苯唑草酮峰面积相对变化小于 1.5% 后，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。

4.4.5.4 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的苯唑草酮峰面积分别进行平均，试样中苯唑草酮质量分数按式 (1) 计算：

$$\omega_1 = \frac{A_2 \times m_1 \times \omega}{A_1 \times m_2} \dots\dots\dots (1)$$

式中：

ω_1 ——试样中苯唑草酮的质量分数，以 % 表示；

A_2 ——试样溶液中苯唑草酮峰面积的平均值；

m_1 ——标样的质量，单位为克 (g)；

ω ——标样中苯唑草酮的质量分数，以 % 表示；

A_1 ——标样溶液中苯唑草酮峰面积的平均值；

m_2 ——试样的质量，单位为克（g）。

4.4.6 允许差

苯唑草酮质量分数两次平行测定结果之差应不大于 1.2%，取其算术平均值作为测定结果。

4.5 水分的测定

按 GB/T 1600—2001 中 2.1 进行。

4.6 pH 值的测定

按 GB/T 1601 进行。

4.7 N,N-二甲基甲酰胺不溶物的测定

4.7.1 方法提要

适量样品用 N,N-二甲基甲酰胺加热溶解，不溶物趁热过滤并干燥，N,N-二甲基甲酰胺不溶物含量以固体不溶物占样品的质量分数计算。

4.7.2 试剂

N,N-二甲基甲酰胺。

4.7.3 仪器

标准具塞磨口锥形烧瓶。

回流冷凝管。

玻璃砂芯坩埚漏斗 G3 型。

锥形抽滤瓶：500 mL。

烘箱。

玻璃干燥器。

油浴锅。

4.7.4 测定步骤

将玻璃砂芯坩埚漏斗烘干（160 °C，约 1 h）至恒重（精确至 0.000 1 g），放入干燥器中冷却待用。称取 10 g（精确至 0.000 1 g）样品于 250 mL 锥形烧瓶中，加入 150 mL N,N-二甲基甲酰胺并振摇，尽量使被试物溶解。然后装上回流冷凝器，在热油浴中加热至沸腾，自沸腾开始回流 5 min 后停止加热。装配玻璃砂芯坩埚漏斗抽滤装置，在减压条件下尽快使热溶液全部通过漏斗。再用 60 mL N,N-二甲基甲酰胺分三次洗涤，抽干后取下玻璃砂芯坩埚漏斗，将其放入 160 °C 烘箱中干燥 30 min（使其达到恒重），取出放入干燥器中，冷却后称重（精确至 0.000 1 g）。

4.7.5 计算

N,N-二甲基甲酰胺不溶物质量分数按式（2）计算：

$$\omega_2 = \frac{m_1 - m_0}{m_2} \times 100 \quad \dots\dots\dots(2)$$

式中：

ω_2 ——N,N-二甲基甲酰胺不溶物的质量分数，以%表示。

m_1 ——N,N-二甲基甲酰胺不溶物与玻璃坩埚漏斗的质量，单位为克（g）；

m_0 ——玻璃坩埚漏斗的质量，单位为克（g）

m_2 ——试样的质量，单位为克（g）；

5 验收和质量保证期

5.1 验收

应符合 GB/T 1604 的规定。

5.2 质量保证期

在规定的储运条件下，苯唑草酮原药的质量保证期，从生产日期算起为 2 年。质量保证期内，各项指标均应符合标准要求。

6 标志、标签、包装、储运

6.1 标志、标签和包装

苯唑草酮原药的标志、标签和包装，应符合 GB 3796 的规定。

苯唑草酮原药用内衬塑料袋的编织袋或纸板桶包装，每袋（桶）净含量 25 kg。也可以根据用户要求和订货协议采用其它形式的包装，但要符合 GB 3796 中的有关规定。

6.2 储运

苯唑草酮原药包装件应储存在通风、干燥的库房中。储运时，严防潮湿和日晒，不得与食物、种子、饲料混放，避免与皮肤、眼睛接触，防止出口、鼻吸入。

附录 A
(资料性附录)

苯唑草酮的其他名称、结构式和基本物化参数

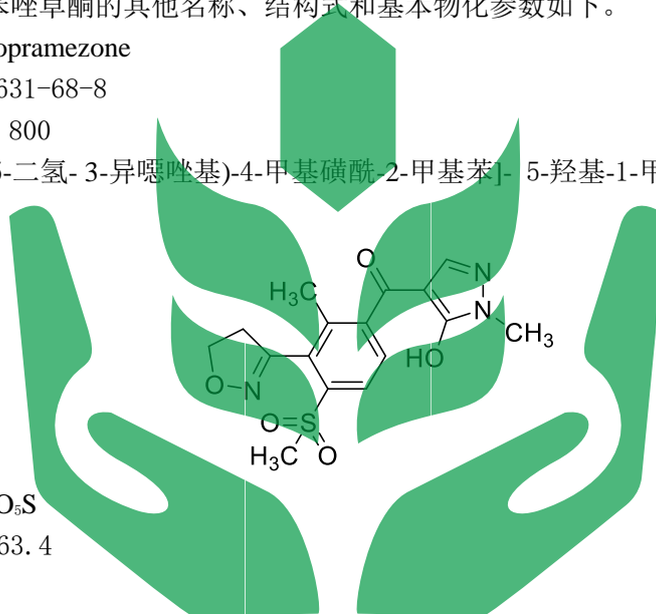
本产品有效成分苯唑草酮的其他名称、结构式和基本物化参数如下。

ISO 通用名称: Topramezone

CAS 登录号: 210631-68-8

CIPAC 数字代码: 800

化学名称: [3-(4,5-二氢-3-异噁唑基)-4-甲基磺酰-2-甲基苯]-5-羟基-1-甲基-1H-吡唑-4-基)甲酮
结构式:



实验式: $C_{16}H_{17}N_3O_5S$

相对分子质量: 363.4

生物活性: 除草

熔点: $220.9\text{ }^{\circ}\text{C} \sim 222.2\text{ }^{\circ}\text{C}$

蒸气压 ($25\text{ }^{\circ}\text{C}$): $< 1.1 \times 10^{-9}\text{ Mpa}$

溶解度 (g/L , $20\text{ }^{\circ}\text{C} \sim 25\text{ }^{\circ}\text{C}$): 水 510.0 mg/L ($\text{pH } 3.1$)、 $> 1 \times 10^5\text{ mg/L}$ ($\text{pH} > 9.0$)，丙酮 0.7，乙腈 0.68，二氯甲烷 12，DMF 114~133，乙酸乙酯 0.38，正庚烷 < 0.001 ，异丙醇 0.02，甲醇 0.18，正辛醇 0.04，甲苯 < 10

稳定性: 水溶液中稳定保存 5 d ($\text{pH } 4、7$ 和 9 , $50\text{ }^{\circ}\text{C}$) 和 30 d ($\text{pH } 5、7$ 和 9 , $25\text{ }^{\circ}\text{C}$)。在无菌水溶液中光照条件下保存 17 d ($\text{pH } 5$ 和 9 , $22\text{ }^{\circ}\text{C}$)