

团 体 标 准

T/CCPIA XXX-2020

苯醚甲环唑悬浮剂

Difenoconazole suspension concentrate

(征求意见稿)

2020-XX-XX 发布

2020-XX-XX 实施

中国农药工业协会 发 布

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》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。

本文件由中国农药工业协会提出。

本文件由中国农药工业协会归口。

本文件起草单位：XXX

本文件主要起草人：XXX

苯醚甲环唑悬浮剂

1 范围

本文件规定了苯醚甲环唑悬浮剂的要求、试验方法、验收和质量保证期以及标志、标签、包装、储运。

本文件适用于由符合标准的苯醚甲环唑原药与适宜的助剂和填料加工成的苯醚甲环唑悬浮剂。

注：苯醚甲环唑的其他名称、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 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

GB/T 14825—2006 农药悬浮率测定方法

GB/T 16150—1995 农药粉剂、可湿性粉剂细度测定方法

GB/T 19136—2003 农药热贮稳定性测定方法

GB/T 19137—2003 农药低温稳定性测定方法

GB/T 28137 农药持久起泡性测定方法

GB/T 31737 农药倾倒性测定方法

3 术语和定义

本文件没有需要界定的术语和定义。

4 要求

4.1 外观

应为类白色至米色的可流动的、易测量体积的稳定悬浮液体，在储存过程中可能出现分层或沉淀，经手摇动应恢复原状，不应有结块。

4.2 技术指标

苯醚甲环唑悬浮剂还应符合表 1 要求。

表1 苯醚甲环唑悬浮剂控制项目指标

项 目		指 标	
		40%	45%
苯醚甲环唑质量分数/%		40.0 ^{+2.0} _{-2.0}	45.0 ^{+2.0} _{-2.0}
pH 范围		5.0～8.0	
湿筛试验（通过 75μm 试验筛）/%		≥ 98	
倾倒性	倾倒后残余物/%	≤ 5.0	
	洗涤后残余物/%	≤ 0.5	
悬浮率/%		≥ 90	
持久起泡性（1 min 后泡沫量）/mL		≤ 40	
低温稳定性 ^a		合格	
热储稳定性 ^a		合格	
^a 正常生产时，低温稳定性和热储稳定性试验，每 3 个月至少进行一次。			

5 试验方法

安全提示：使用本文件的人员应有实验室工作的实践经验。本文件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。

5.1 一般规定

本文件所用试剂和水，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。

5.2 抽样

按 GB/T 1605—2001 中的 5.3.2 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 1000 mL。

5.3 鉴别试验

高效液相色谱法——本鉴别试验可与苯醚甲环唑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醚甲环唑色谱峰的保留时间，其相对差值应在 1.5% 以内。

5.4 苯醚甲环唑质量分数的测定

5.4.1 方法提要

试样用乙腈溶解，以乙腈+水为流动相，使用以 C₁₈ 为填料的不锈钢柱和紫外检测器，在波长 236 nm 下对试样中的苯醚甲环唑进行反相高效液相色谱分离，外标法定量。

5.4.2 试剂和溶液

乙腈：色谱纯。

水：新蒸二次蒸馏水或超纯水。

苯醚甲环唑标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.4.3 仪器

高效液相色谱仪：具有可变波长紫外检测器。

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 Shim-pack GIST-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：50 μL。

定量进样管：5 μL。

超声波清洗器。

5.4.4 高效液相色谱操作条件

流动相： Ψ （乙腈：水）=70:30，经滤膜过滤，并进行脱气。

流量：1.0 mL/min。

柱温：30 °C ± 2 °C。

检测波长：236 nm。

进样体积：5 μL。

保留时间：苯醚甲环唑约 7.7 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。
典型的苯醚甲环唑悬浮剂高效液相色谱图见图 1。

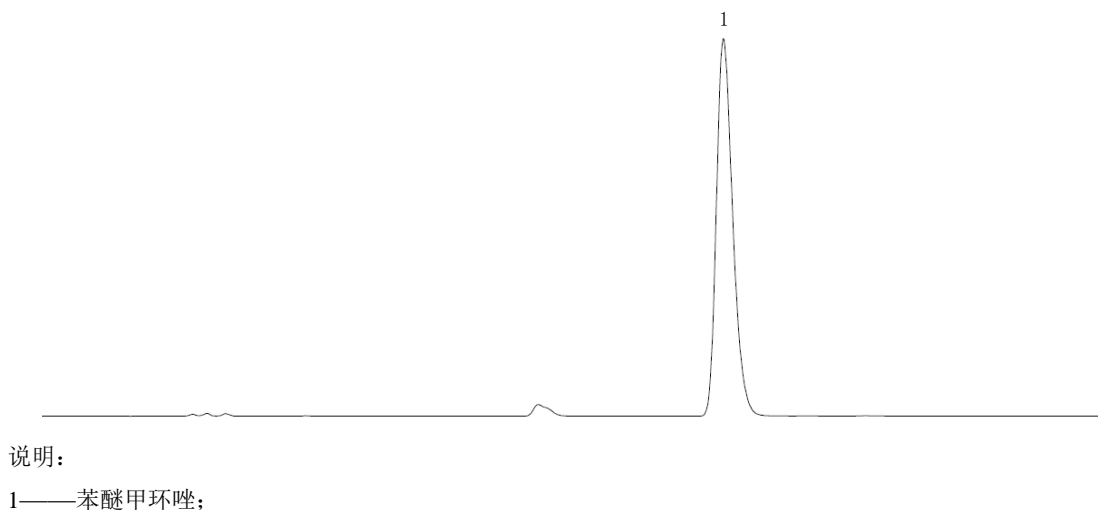


图1 苯醚甲环唑悬浮剂的高效液相色谱图

5.4.5 测定步骤

5.4.5.1 标样溶液的制备

称取 0.05 g（精确至 0.000 1 g）苯醚甲环唑标样于 100 mL 容量瓶中，用乙腈溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.4.5.2 试样溶液的制备

称取含 0.05 g（精确至 0.000 1 g）苯醚甲环唑的试样于 100 mL 容量瓶中，用乙腈溶解并稀释至刻度，摇匀，过滤。

5.4.5.3 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，直至相邻两针苯醚甲环唑峰面积相对变化小于 1.2% 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。

5.4.5.4 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醚甲环唑峰面积分别进行平均，试样中苯醚甲环唑质量分数按式（1）计算：

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

式中：

ω_1 ——试样中苯醚甲环唑的质量分数，以 % 表示；

A_2 ——试样溶液中苯醚甲环唑峰面积的平均值；

m_1 ——苯醚甲环唑标样的质量，单位为克（g）；

ω ——标样中苯醚甲环唑的质量分数，以 % 表示；

A_1 ——标样溶液中苯醚甲环唑峰面积的平均值；

m_2 ——试样的质量，单位为克（g）。

5.4.6 允许差

苯醚甲环唑质量分数两次平行测定结果之差应不大于 0.5%，取其算术平均值作为测定结果。

5.5 pH 值的测定

按 GB/T 1601 进行。

5.6 悬浮率的测定

称取 1.0 g（精确至 0.000 1 g）试样，按 GB/T 14825—2006 中 4.2 进行测定。将留在量筒底部的 1/10 悬浮液转移至 100 mL 容量瓶中，用 50 mL 乙腈分 3 次将剩余物全部洗入 100 mL 容量瓶中，用乙腈定容至刻度，摇匀，过滤。按 4.4 测定苯醚甲环唑的质量，计算其悬浮率。

5.7 倾倒性的测定

按 GB/T 31737 进行。

5.8 湿筛试验

按 GB/T 16150—1995 中 2.2 进行。

5.9 持久起泡性的测定

按 GB/T 28137 进行。

5.10 低温稳定性试验

按 GB/T 19137—2003 中2.2进行。悬浮率和湿筛试验符合标准要求为合格。

5.11 热储稳定性试验

按 GB/T 19136—2003 中 2.3 进行。热储后苯醚甲环唑质量分数应不低于储前的 95%，pH 值、悬浮率、湿筛试验和倾倒性仍符合标准要求为合格。

6 验收和质量保证期

6.1 验收

应符合 GB/T 1604 的规定。

6.2 质量保证期

在规定的储运条件下，苯醚甲环唑悬浮剂的质量保证期，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。

7 标志、标签、包装、储运

7.1 标志、标签和包装

苯醚甲环唑悬浮剂的标志、标签和包装，应符合 GB 3796 的规定。

苯醚甲环唑悬浮剂采用聚酯瓶包装，每瓶净含量 100 mL，40% 苯醚甲环唑悬浮剂每箱装 50 瓶，45% 苯醚甲环唑悬浮剂每箱装 40 瓶，外包装为瓦楞纸箱。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。

7.2 储运

苯醚甲环唑悬浮剂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，防止由口、鼻吸入。

附 录 A

(资料性附录)

苯醚甲环唑的其他名称、结构式和基本物化参数

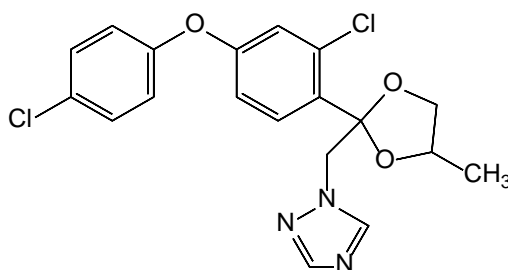
本产品有效成分苯醚甲环唑的其他名称、结构式和基本物化参数如下：

ISO 通用名称：Difenoconazole

CAS登录号：119446-68-3

CIPAC数字代码：687

化学名称：顺,反-3-氯-4-[4-甲基-2-(1*H*-1,2,4-三唑-1-甲基)-1,3-二噁戊烷基-2-基]苯基-4-氯苯基醚
结构式：



实验式：C₁₉H₁₇Cl₂N₃O₃

相对分子质量：406.3

生物活性：杀菌

熔点：82 °C~83 °C

蒸气压（25 °C）：3.32×10⁻⁵ mPa

溶解度：水中溶解度（mg/L，20~25 °C）：15.0，有机溶剂（g/L，20~25 °C）：正己烷3，正辛醇110，在丙酮、二氯甲烷、甲苯、甲酸和乙酸乙酯中的溶解度均大于500

稳定性：150 °C以下稳定，不水解

附 录 B

(规范性附录)

苯醚甲环唑质量分数的测定(正相高效液相色谱法)

1 方法提要

试样用正己烷+异丙醇溶解,以正己烷+异丙醇为流动相,使用以硅胶为填料的不锈钢柱和紫外检测器,在波长 236 nm 下对试样中的苯醚甲环唑进行正相高效液相色谱分离和测定,外标法定量。

2 试剂和溶液

正己烷:色谱纯。

异丙醇:色谱纯。

苯醚甲环唑标样:已知质量分数, $\omega \geq 98.0\%$ 。

3 仪器

高效液相色谱仪:具有可变波长紫外检测器。

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 Shim-pack HRC-SIL、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: 50 μL 。

定量进样管: 5 μL 。

超声波清洗器。

4 高效液相色谱操作条件

流动相: Ψ (正己烷:异丙醇)=90:10,经滤膜过滤,并进行脱气。

流量: 1.5 mL/min。

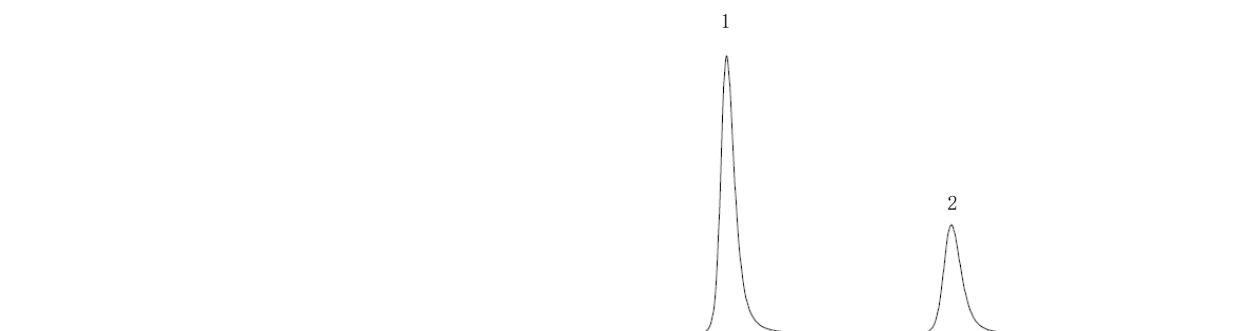
柱温: 30 $^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$ 。

检测波长: 236 nm。

进样体积: 5 μL 。

保留时间:反式苯醚甲环唑约 10.3 min,顺式苯醚甲环唑约 13.5 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。典型的苯醚甲环唑悬浮剂反相高效液相色谱图见图 2。



说明：

1——反式苯醚甲环唑；

2——顺式苯醚甲环唑。

图2 苯醚甲环唑悬浮剂的反相高效液相色谱图

5 测定步骤

5.1 标样溶液的制备

称取 0.2 g（精确至 0.000 1 g）苯醚甲环唑标样于 50 mL 容量瓶中，加入 5 mL 异丙醇振摇使试样溶解后，用正己烷定容至刻度，超声波振荡 5 min，冷却至室温，摇匀。用移液管移取上述溶液 5 mL 于 50 mL 容量瓶中，用正己烷稀释至刻度，摇匀。

5.2 试样溶液的制备

称取含 0.2 g（精确至 0.000 1 g）苯醚甲环唑的试样于 50 mL 容量瓶中，加入 5 mL 异丙醇振摇使试样溶解后，用正己烷定容至刻度，超声波振荡 5 min，冷却至室温，摇匀。用移液管移取上述溶液 5 mL 于 50 mL 容量瓶中，用正己烷稀释至刻度，摇匀。

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，直至相邻两针苯醚甲环唑峰面积相对变化小于 1.2% 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。

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醚甲环唑峰面积分别进行平均，试样中苯醚甲环唑质量分数按式（1）计算：

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

式中：

ω_1 ——试样中苯醚甲环唑的质量分数，以 % 表示；

A_2 ——两针试样溶液中，反式苯醚甲环唑与顺式苯醚甲环唑峰面积之和的平均值；

m_1 ——标样的质量，单位为克（g）；

ω ——标样中苯醚甲环唑的质量分数，以%表示；

A_1 ——两针标样溶液中，反式苯醚甲环唑与顺式苯醚甲环唑峰面积之和的平均值；

m_2 ——试样的质量，单位为克（g）。

6 允许差

苯醚甲环唑质量分数两次平行测定结果之差应不大于0.4%，取其算术平均值作为测定结果。