



中华人民共和国国家标准

GB 22607—2008

莠去津可湿性粉剂

Atrazine wettable powders

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

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为资料性附录。

本标准自实施之日起，原行业标准HG 2217—1991《莠去津可湿性粉剂》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：山东潍坊润丰化工有限公司、中油吉林石化农药公司、青岛海利尔药业有限公司。

本标准主要起草人：王玉范、张雪冰、刘元强、刘宜纯、李学臣、唐丽莉、王世燕。

莠去津可湿性粉剂

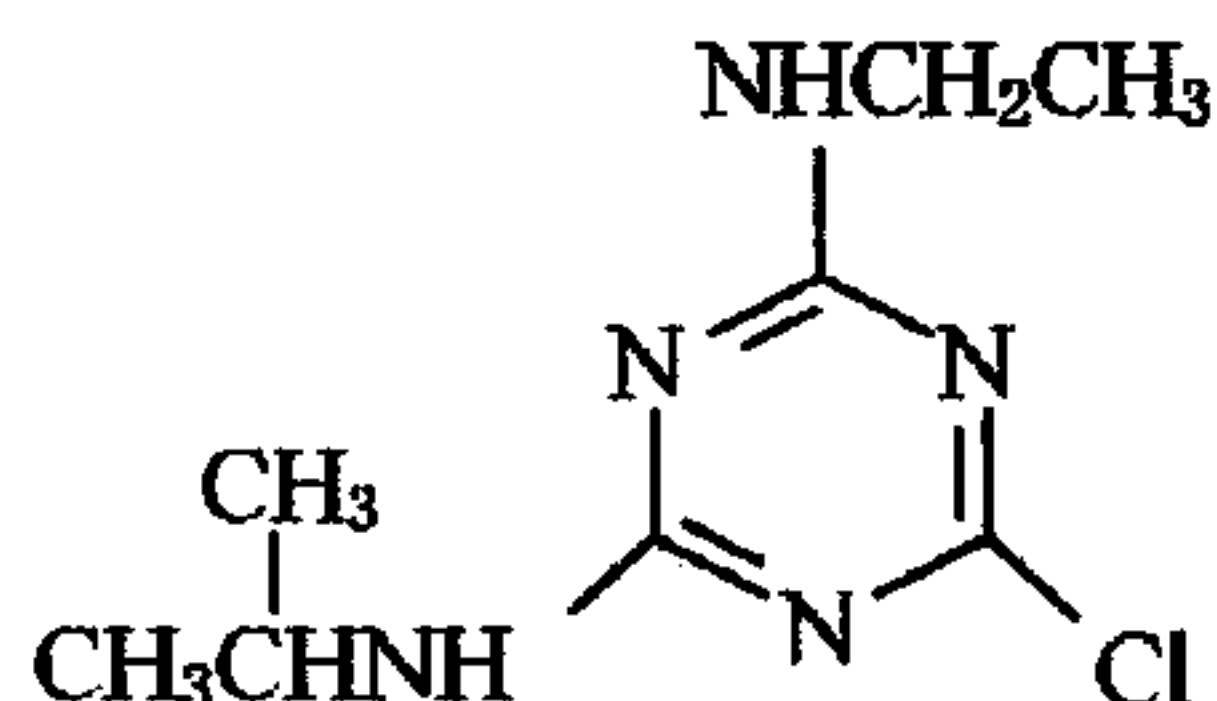
该产品有效成分 莜去津的其他名称、结构式和基本物化参数如下：

ISO 通用名称: Atrazine

CIPAC 数字代码: 91

化学名称: 2-氯-4-乙胺基-6-异丙氨基-1,3,5-三嗪

结构式:



实验式: C₈H₁₄ClN₅

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 ℃ ~ 177 ℃

蒸气压(20 ℃): 0.04 mPa

溶解度(25 ℃): 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 ℃ 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 DT₅₀ 60 d ~ 150 d

1 范围

本标准规定了莠去津可湿性粉剂的要求、试验方法以及标志、标签、包装、贮运。

本标准适用于由莠去津原药、适宜的助剂和填料加工成的莠去津可湿性粉剂。

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 1600 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 5451 农药可湿性粉剂润湿测定方法

GB/T 14825 农药悬浮率测定方法

GB/T 16150 农药粉剂、可湿性粉剂细度测定方法

GB/T 19136 农药热贮稳定性测定方法

3 要求

3.1 组成和外观: 本品应由符合标准的莠去津原药剂制成, 外观为均匀的疏松粉末, 不应有团块。

3.2 技术指标

莠去津可湿性粉剂应符合表1要求。

表1 莠去津可湿性粉剂控制项目指标

项 目	指 标	
	80%	48%
莠去津质量分数/%	80.0±2.5	48.0±2.5
水分质量分数/%	≤ 2.5	
悬浮率/%	≥ 70	
润湿时间/s	≤ 120	
pH 值范围	6.0~10.0	
细度(通过 45 μm 试验筛)/%	≥ 98	
热贮稳定性 ^a	合格	

^a 热贮稳定性试验在正常生产情况下,每三个月至少检验一次。

4 试验方法

4.1 抽样

按照 GB/T 1605—2001 中“固体制剂的采样”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 200 g。

4.2 鉴别试验

气相色谱法——本鉴别试验可与莠去津含量的测定同时进行。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莠去津的色谱峰的保留时间,其相对差值应在 1.5% 以内。

4.3 莠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: $w \geq 95\%$,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 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(高纯氮)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。

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。典型的莠去津可湿性粉剂与内标物的气相色谱图见图 1。

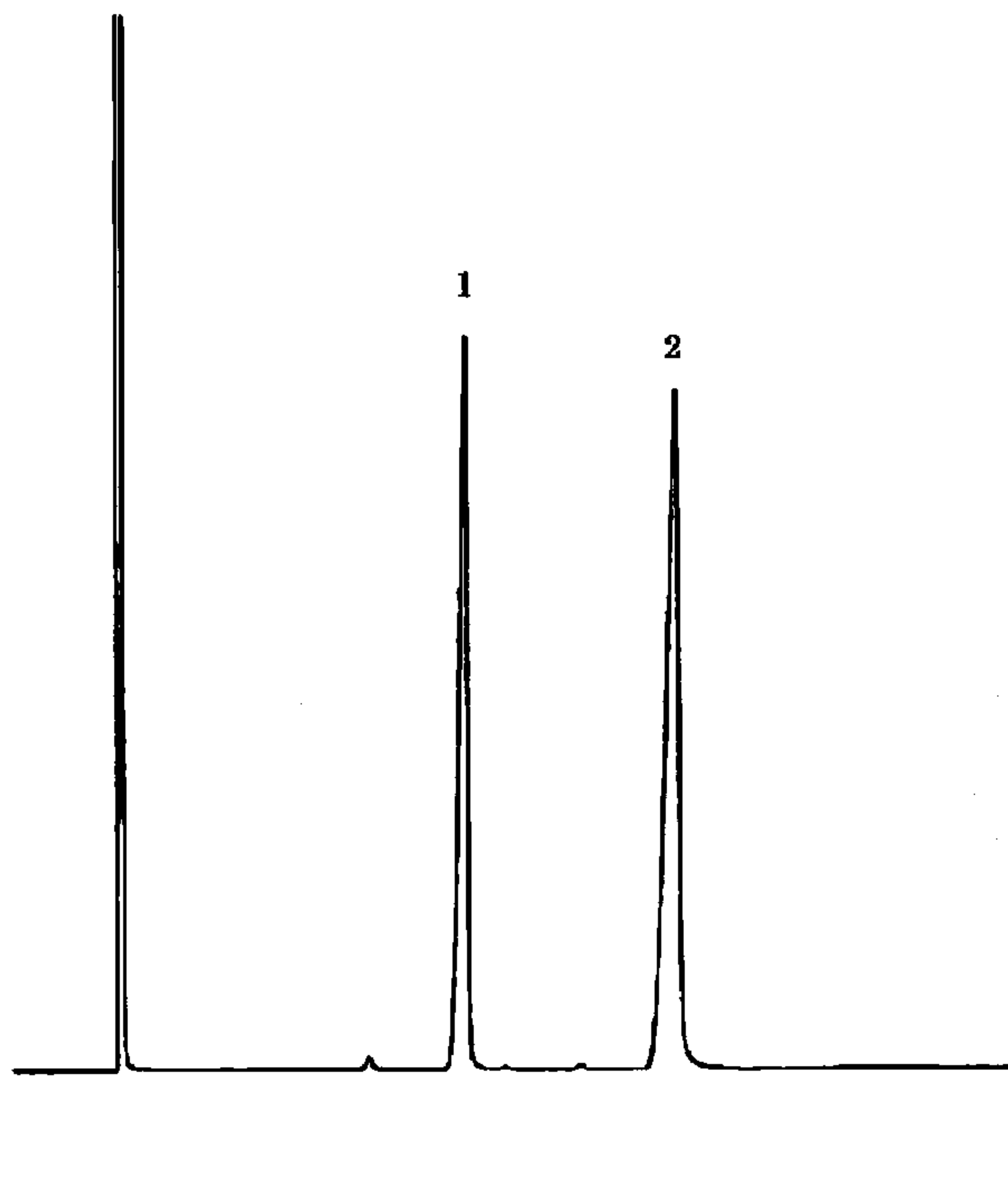


图 1 蒜素津可湿性粉剂与内标物的气相色谱图

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), 置于一 25 mL 具塞玻璃瓶中, 用移液管准确加入 10 mL

4.3.5.2 试样溶液的配制

称取含莠去津 0.1g 的试样(精确至 0.000 2 g), 置于一 25 mL 具塞玻璃瓶中, 用与 4.3.5.1 同一支移液管准确加入 10 mL 内标溶液, 摆匀。

4.3.5.3 测定

在上述操作条件下,待仪器基线稳定后,连续注人数针标样溶液,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。

4.3.5.4 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莠去津与内标物峰面积比分别进行平均。试样中莠去津的质量分数 w_1 (%)按式(1)计算:

武中

r_1 ——标样溶液中，莠去津与内标物峰面积比的平均值；

r_2 ——试样溶液中，莠去津与内标物峰面积比的平均值；

m_1 ——标样的质量,单位为克(g);

m_2 —试样的质量,单位为克(g);

w ——莠去津标样的质量分数,以%表示。

4.3.6 允许差

两次平行测定结果之差,80%可湿性粉剂应不大于1.2%,48%可湿性粉剂应不大于1.0%。

4.4 水分

按GB/T 1600中的“共沸蒸馏法”进行。

4.5 悬浮率的测定

称取约含0.4g莠去津的试样(精确至0.0002g)。按GB/T 14825进行。将剩余25mL悬浮液和沉淀物在水浴中蒸干,恢复至室温后再按4.3测定莠去津质量分数,计算其悬浮率。

4.6 pH值的测定

按GB/T 1601进行。

4.7 润湿时间的测定

按GB/T 5451进行。

4.8 细度测定

按GB/T 16150中“湿筛法”进行。

4.9 热贮稳定性试验

按GB/T 19136中“粉体制剂”进行,热贮后在24h内按4.3测定莠去津质量分数、按4.4测定悬浮率。莠去津质量分数应不低于贮前的95%、悬浮率仍应符合标准的指标要求。

4.10 产品的检验与验收

应符合GB/T 1604的规定。极限数值处理采用修约值比较法。

5 标志、标签、包装、贮运

5.1 莠去津可湿性粉剂的标志、标签和包装应符合GB 3796的规定。

5.2 莠去津可湿性粉剂采用铝箔袋或塑料袋包装,每袋净含量为100g、200g、250g、500g;外包装可用纸箱、瓦楞纸板箱或钙塑箱,每箱净含量不超过20kg。

5.3 也可以根据用户要求或订货协议采用其他形式的包装,但应符合GB 3796的规定。

5.4 莠去津可湿性粉剂包装件应贮存在通风、干燥的库房中。

5.5 贮运时,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。

5.6 安全:莠去津为低毒性除草剂,吞噬或吸入均有毒。使用时,应戴好防护手套、口罩、穿干净防护服。使用后应立即用肥皂和水洗净。如发生中毒现象,应及时去医院检查治疗。

5.7 保证期:在规定的贮运条件下,从生产日期算起为2年。

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;

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

A. 4 气相色谱操作条件

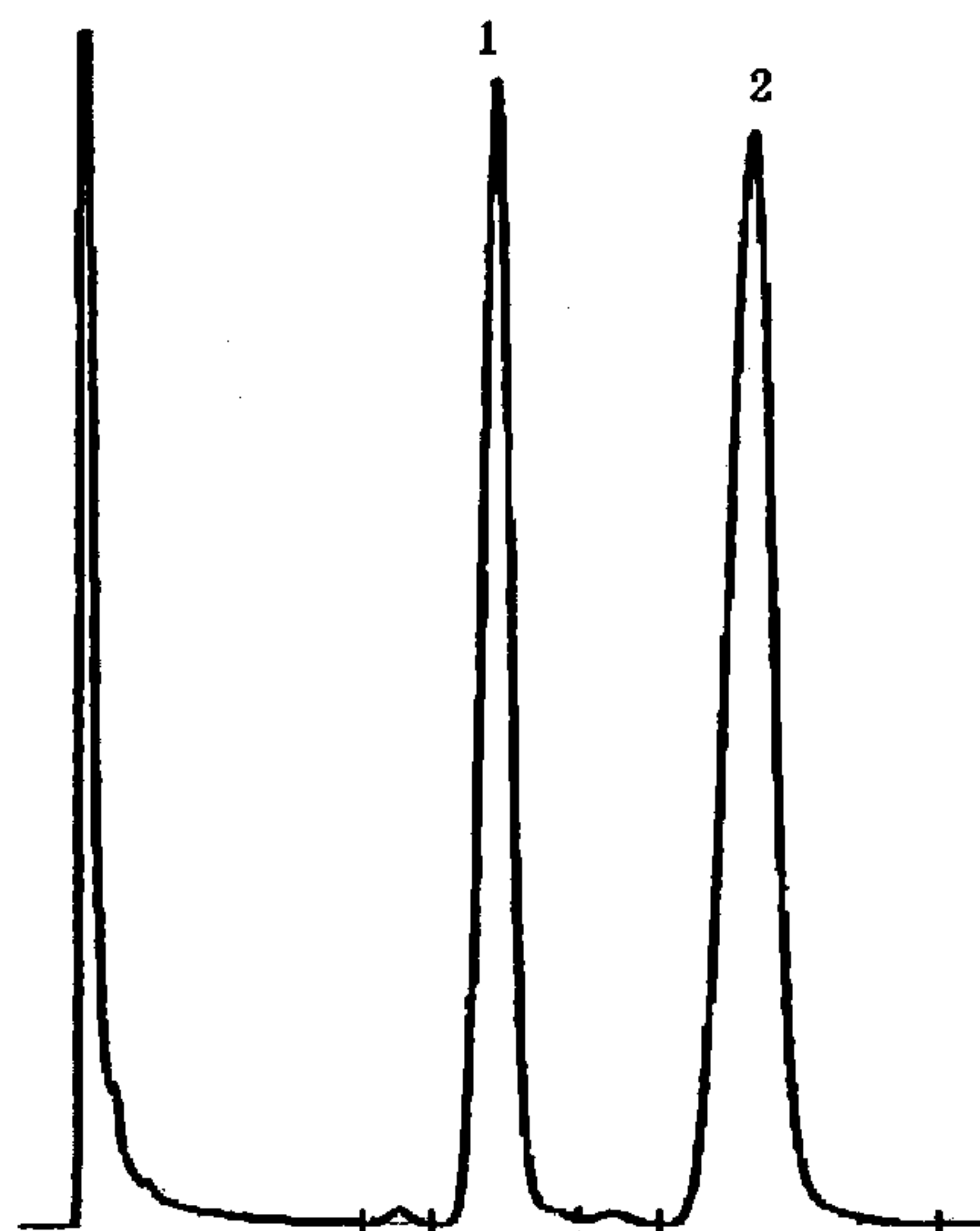
温度(℃):柱温 200±5、气化室 230、检测器室 230;

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。典型的莠去津悬浮剂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 莠去津可湿性粉剂与内标物填充柱气相色谱图

A.5 测定步骤

A. 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, 用移液管准确移入 10 mL 内标溶液, 摆匀。

A.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 A.5.1 中使用的同一支移液管准确移入 10 mL 内标溶液，摇匀。

A.5.3 测定

在上述操作条件下,待仪器基线稳定后,连续注人数针标样溶液,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。

A.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峰面积分别进行平均。试样中莠去津的质量分数 w_1 (%) 按式(A.1)计算:

式中:

r_1 ——标样溶液中,莠去津与内标物峰面积比的平均值;

r_2 ——试样溶液中,莠去津与内标物峰面积比的平均值;

m_1 ——标样的质量,单位为克(g);

m_2 —试样的质量,单位为克(g);

w ——莠去津标样的质量分数,以%表示。

A.7 允许差

两次平行测定结果之差 80%莠去津可湿性粉剂应不大于 1.2%;48%莠去津可湿性粉剂应不大于 1.0%。

中华人民共和国

国家标准

莠去津可湿性粉剂

GB 22607—2008

*

中国标准出版社出版发行
北京复兴门外三里河北街 16 号

邮政编码：100045

网址 www.spc.net.cn

电话：68523946 68517548

中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷

各地新华书店经销

*

开本 880×1230 1/16 印张 0.75 字数 13 千字

2009 年 3 月第一版 2009 年 3 月第一次印刷

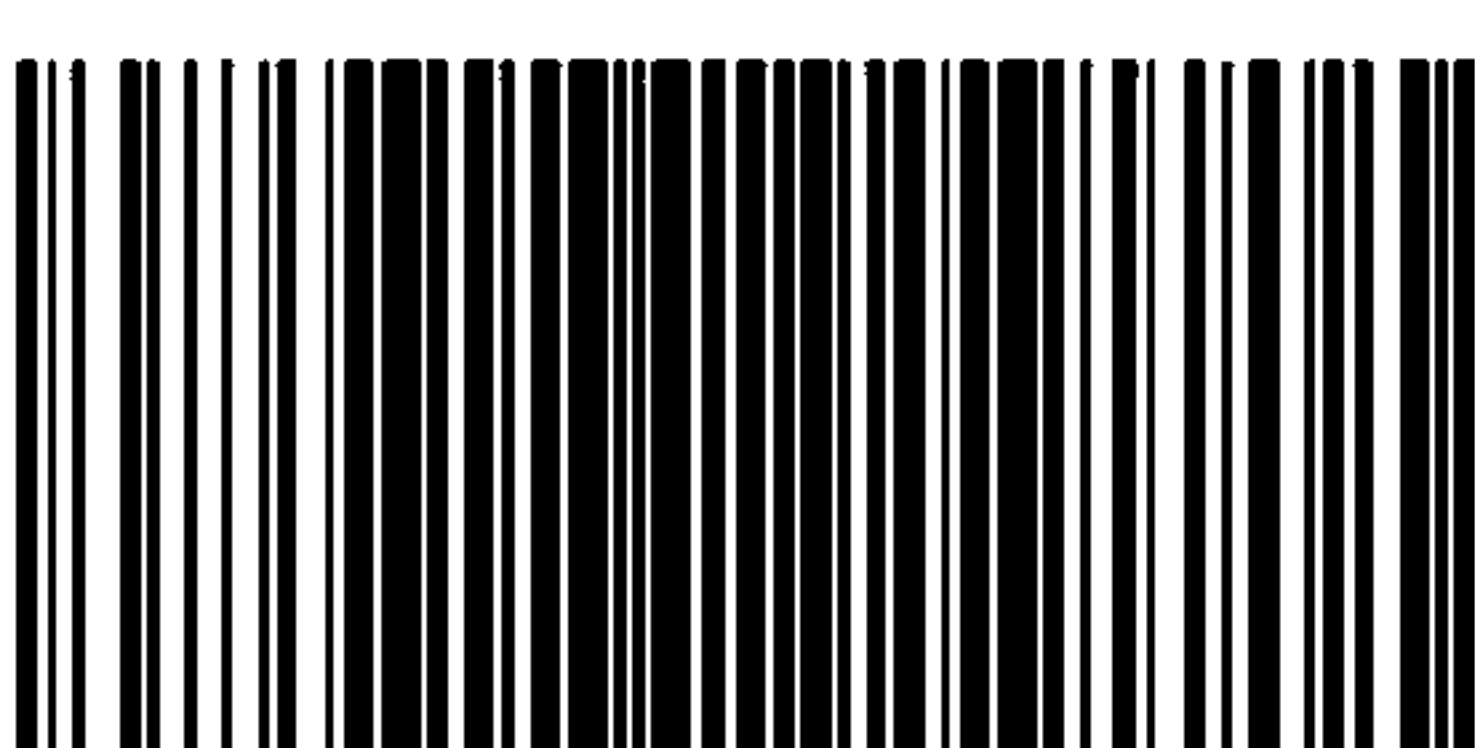
*

书号：155066 · 1-36118

如有印装差错 由本社发行中心调换

版权专有 侵权必究

举报电话：(010)68533533



GB 22607-2008