



中华人民共和国国家标准

GB××××—××××

咪鲜胺原药

Prochloraz technical

(报批稿)

200×-××-××发布

200×-××-××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。

本标准附录 A 为资料性附录。

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：乐斯化学有限公司、南京红太阳股份有限公司、南通江山农药化工股份有限公司。

本标准主要起草人：侯春青、武铁军、陈呈新、刘奎涛、王志敏、段文胜。

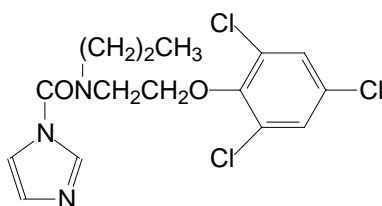
咪鲜胺原药

该产品有效成分咪鲜胺的其他名称、结构式和基本物化参数如下：

ISO通用名称：prochloraz

化学名称：*N*-丙基-*N*-(2-(2,4,6-三氯苯氧基)乙基)咪唑-1-甲酰胺

结构式：



实验式： $C_{15}H_{16}Cl_3N_3O_2$

相对分子质量：376.7(按2005年国际相对原子质量计)

生物活性：杀菌

熔点：46.5℃~49.3℃(纯度大于99%)

溶解性(25℃)：水34.4 mg/L，易溶于大多数有机溶剂，如氯仿、乙酸乙酯、甲苯，二甲苯2.5 kg/L，丙酮3.5 kg/L，正己烷 7.5×10^{-3} kg/L

稳定性：在水中(pH=7，20℃)稳定，光照、持续高温加热(200℃)或遇强酸、强碱时分解

1 范围

本标准规定了咪鲜胺原药的要求、试验方法以及标志、标签、包装、贮运。

本标准适用于由咪鲜胺及其生产中产生的杂质组成的咪鲜胺原药。

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 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 19138 农药丙酮不溶物测定方法

3 要求

3.1 外观

淡黄色至棕色粘稠液体，冷却后固化。

3.2 技术指标

咪鲜胺原药还应符合表1要求。

表1 咪鲜胺原药控制项目指标

项 目	指 标
咪鲜胺质量分数/%	≥ 95.0
2, 4, 6-三氯苯酚质量分数 ^a /%	≤ 0.5
丙酮不溶物 ^a /%	≤ 0.2
水分/%	≤ 0.5
pH值范围	5.5~8.5
a 正常生产时丙酮不溶物、2, 4, 6-三氯苯酚每3个月至少测定一次。	

4 试验方法

4.1 抽样

按GB/T 1605—2001中“商品原药采样”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

液相色谱法——本鉴别试验可与咪鲜胺质量分数的测定同时进行。在相同的色谱操作条件下，试样溶液中某个色谱峰的保留时间与标样溶液中咪鲜胺的色谱峰的保留时间，其相对差值应在1.5% 以内。

红外光谱法——试样与咪鲜胺标样在 $4000\text{cm}^{-1}\sim 400\text{cm}^{-1}$ 范围的红外吸收光谱图应没有明显区别。咪鲜胺标样红外光谱图见图1。

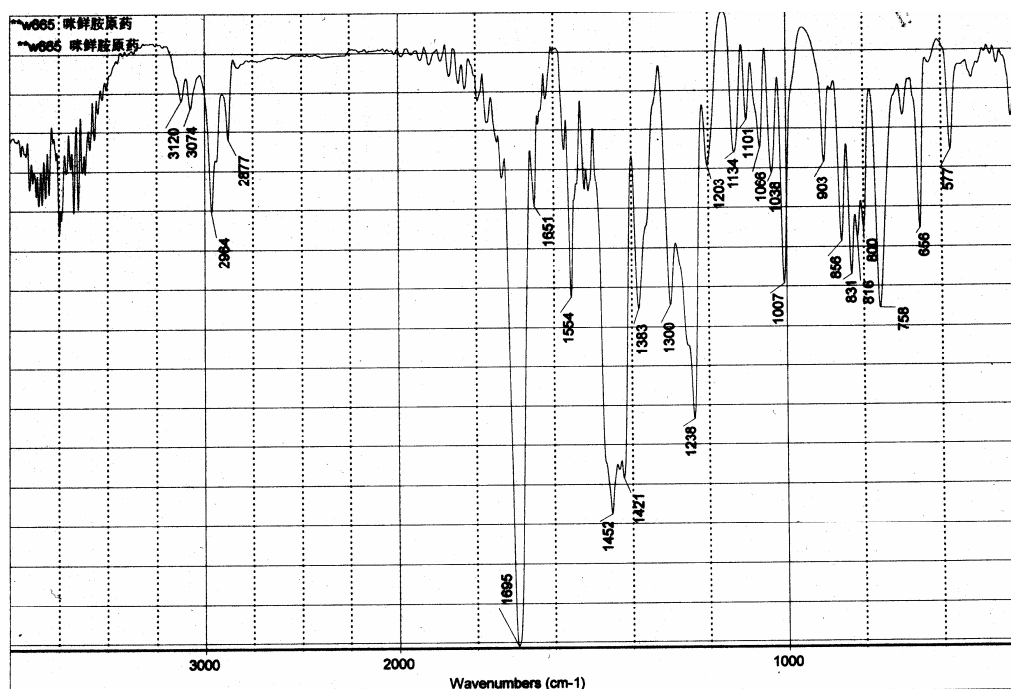


图1 咪鲜胺标样的红外光谱图

4.3 咪鲜胺质量分数的测定

4.3.1 方法提要

试样用甲醇溶解，以甲醇+乙腈+水为流动相，使用以 Agilent TC-C18为填料的不锈钢柱和紫外检测器（225 nm），对试样中的咪鲜胺进行反相高效液相色谱分离，外标法定量。也可使用毛细管气相色谱法，色谱操作条件参见附录A。

4.3.2 试剂和溶液

甲醇：色谱级；
 乙腈：色谱级；
 水：新蒸二次蒸馏水；
 咪鲜胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

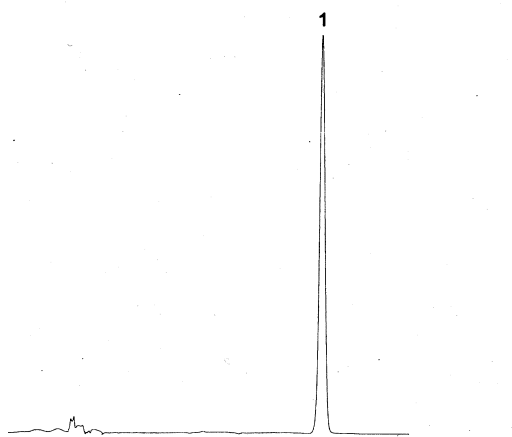
4.3.3 仪器

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Agilent TC-C18、5 μm 填充物(或具同等效果的色谱柱)；
 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。

4.3.4 高效液相色谱操作条件

流动相： ψ (甲醇：乙腈：水)=30：40：30，经滤膜过滤，并进行脱气；
 流速：1.0 mL/min；
 柱温：室温(温差变化应不大于2℃)；
 检测波长：225 nm；
 进样体积：5 μL ；
 保留时间：约12.0 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。典型的咪鲜胺原药高效液相色谱图见图2。



1—咪鲜胺

图2 咪鲜胺原药的高效液相色谱图

4.3.5 测定步骤

4.3.5.1 标样溶液的制备

称取0.1 g(精确至0.0002 g)咪鲜胺标样于50 mL容量瓶中，用甲醇溶解并稀释至刻度，摇匀。用移液管移取上述溶液10 mL于50 mL容量瓶中，用甲醇稀释至刻度，摇匀。

4.3.5.2 试样溶液的制备

称取含咪鲜胺0.1 g(精确至0.0002 g)的试样于50 mL容量瓶中，用甲醇溶解并稀释至刻度，摇匀。用移液管移取上述溶液10 mL于50 mL容量瓶中，用甲醇稀释至刻度，摇匀。

4.3.5.3 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，直至相邻两针咪鲜胺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。

4.3.6 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咪鲜胺峰面积分别进行平均。试样中咪鲜胺的质量分数 ω_1 (%)，按式(1)计算：

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

式中：

A_1 —标样溶液中，咪鲜胺峰面积的平均值；

A_2 —试样溶液中，咪鲜胺峰面积的平均值；

m_1 —咪鲜胺标样的质量，单位为克(g)；

m_2 —试样的质量，单位为克(g)；

ω —咪鲜胺标样的质量分数，以%表示。

4.3.7 允许差

咪鲜胺质量分数两次平行测定结果之差应不大于1.5%，取其算术平均值作为测定结果。

4.4 2,4,6-三氯苯酚质量分数的测定

4.4.1 方法提要

试样用甲醇溶解，以乙腈+水为流动相，使用以 Agilent TC-C18为填料的不锈钢柱和紫外检测器(215 nm)，对试样中的2,4,6-三氯苯酚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：色谱级；

水：新蒸二次蒸馏水；

2,4,6-三氯苯酚标样：已知质量分数， $\omega \geq 99.0\%$ 。

4.4.3 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 Agilent TC-C18、5 μ m 填充物(或具等效效果的色谱柱)；

过滤器：滤膜孔径约0.45 μ m；

微量进样器：50 μ L；

定量进样管：5 μ L；

超声波清洗器。

4.4.4 高效液相色谱操作条件

流动相： ψ (乙腈：水)=55：45，经滤膜过滤，并进行脱气；

流速：1.0 mL/min；

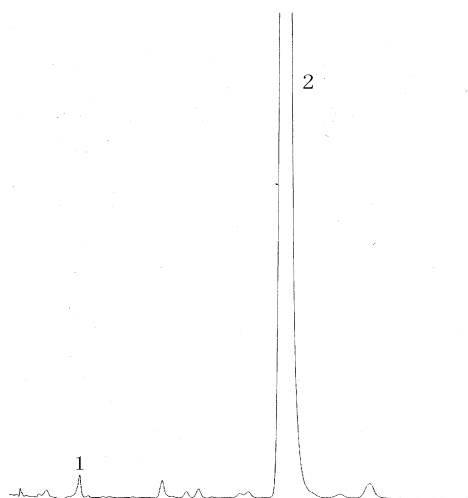
柱温：室温(温差变化应不大于2℃)；

检测波长：215 nm；

进样体积：5 μ L；

保留时间：约4.0 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。典型的咪鲜胺原药中2,4,6-三氯苯酚测定的高效液相色谱图见图3。



1—2,4,6-三氯苯酚
2—咪鲜胺

图3 咪鲜胺原药中 2,4,6-三氯苯酚测定的高效液相色谱图

4.4.5 测定步骤

4.4.5.1 标样溶液的制备

称取 0.01 g (精确至 0.0002 g) 2,4,6-三氯苯酚标样于 50 mL 容量瓶中, 用甲醇溶解并稀释至刻度, 摇匀。

4.4.5.2 试样溶液的制备

称取含 2,4,6-三氯苯酚 0.01 g (精确至 0.0002 g) 的试样于 50 mL 容量瓶中, 用甲醇溶解并稀释至刻度, 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 2,4,6-三氯苯酚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。

4.4.6 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 2,4,6-三氯苯酚峰面积分别进行平均。试样中 2,4,6-三氯苯酚的质量分数 ω_2 (%), 按式(2)计算:

$$\omega_2 = \frac{A_2 \cdot m_1 \cdot \omega}{A_1 \cdot m_2} \dots \dots \dots (2)$$

式中:

A_1 —标样溶液中, 2,4,6-三氯苯酚峰面积的平均值;

A_2 —试样溶液中, 2,4,6-三氯苯酚峰面积的平均值;

m_1 —2,4,6-三氯苯酚标样的质量, 单位为克(g);

m_2 —试样的质量, 单位为克(g);

ω —2,4,6-三氯苯酚标样的质量分数, 以%表示。

4.4.7 允许差

两次测定结果之相对偏差应不大于 20%, 取其算术平均值作为测定结果。

4.5 丙酮不溶物的测定

按 GB/T 19138 进行。

4.6 水分的测定

按 GB/T 1600 中的“卡尔·费休法”进行。

GB ××××—××××

4.7 pH值的测定

按GB/T 1601进行。

4.8 产品的检验与验收

产品的检验与验收应符合GB/T 1604的规定。极限数值的处理采用修约值比较法。

5 标志、标签、包装、贮运

5.1 咪鲜胺原药的标志、标签和包装应符合 GB 3796 的规定。

5.2 咪鲜胺原药应用清洁、干燥的铁桶包装，每桶净含量一般为 200kg 或 250 kg。也可根据用户要求或订货协议采用其他形式的包装，但需符合 GB 3796 的规定。

5.3 咪鲜胺原药包装件应贮存在通风、干燥的库房中。

5.4 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。

5.5 安全：本品属低毒杀菌剂。吞噬和吸入均有毒，可经皮肤渗入。使用本品时要戴防护镜和胶皮手套穿必要的防护衣物。施药后应用肥皂和清水冲洗。误服者应立即送医院对症治疗。

5.6 验收期：咪鲜胺原药的验收期为 1 个月。从交货之日起，在 1 个月内完成产品的质量验收，其各项指标均应符合标准要求。

附录A

(资料性附录)

毛细管气相色谱法测定咪鲜胺质量分数的方法

A.1 方法提要

试样用三氯甲烷溶解，以邻苯二甲酸二异辛酯为内标物，使用 HP-5 (5%苯甲基硅酮) 键合的石英毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的咪鲜胺进行毛细管气相色谱分离和测定。

A.2 试剂和溶液

三氯甲烷；

咪鲜胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ ；

邻苯二甲酸二异辛酯：应不含有干扰分析的杂质；

内标溶液：称取 2.5 g 的邻苯二甲酸二异辛酯于 500 mL 的容量瓶中，用丙酮溶解、定容、摇匀。

A.3 仪器

气相色谱仪：具氢火焰离子化检测器；

色谱柱：30 m × 0.32 mm (i.d.) 石英毛细管柱，内壁键合 HP-5 (5% 苯甲基硅酮)，膜厚 0.25 μm ；

色谱数据处理机或色谱工作站。

A.4 气相色谱操作条件

温度(°C)：柱室 235、气化室 260、检测室 280；

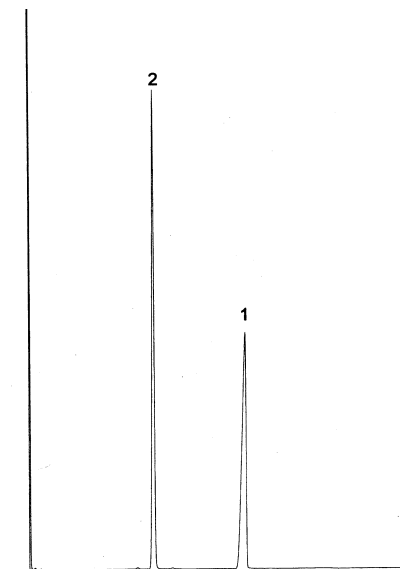
气体流量(mL/min)：载气 (N₂) 2.0、补偿气 (N₂) 25、氢气 40、空气 400；

分流比：40 : 1；

进样体积：1.0 μL ；

保留时间：咪鲜胺：约 11.8 min、内标物：约 7.3 min。

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。典型的咪鲜胺原药与内标物的气相色谱图见 A.1。



1—咪鲜胺

2—内标物

图 A.1 咪鲜胺原药与内标物的气相色谱图

A.5 测定步骤

A.5.1 标样溶液的配制

称取咪鲜胺标样0.1 g(精确至0.0002 g), 置于一具塞玻璃瓶中, 用移液管加入 10mL内标溶液, 摇匀。

A. 5. 2 试样溶液的配制

称取含咪鲜胺0.1 g (精确至0.0002 g) 的试样, 置于一具塞的玻璃瓶中, 用与 A. 5. 1 中使用的同一支移液管加入10 mL内标溶液, 摇匀。

A. 5. 3 测定

在上述色谱操作条件下, 待仪器稳定后, 连续注入数针标样溶液, 直至相邻两针咪鲜胺与内标物的峰面积比的相对变化小于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分析测定。

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咪鲜胺与内标物的峰面积比分别进行平均。试样中咪鲜胺质量分数 ω_1 (%)按式(A.1)计算:

$$\omega_1 = \frac{\gamma_2 \times m_1 \times \omega}{\gamma_1 \times m_2} \dots\dots\dots(A.1)$$

式中:

r_1 ——标样溶液中咪鲜胺与内标物峰面积比的平均值;

r_2 ——试样溶液中咪鲜胺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);

ω ——标样中咪鲜胺的质量分数, 以%表示。

A. 7 允许差

两次平行测定结果之差应不大于1.5%, 取其算术平均值作为测定结果。

