

团 体 标 准

T/CCPIA 023—2020

异噁唑草酮原药

Isoxaflutole 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：江苏中旗科技股份有限公司、拜耳作物科学（中国）有限公司、上虞颖泰精细化工有限公司、北京大农时代农药技术研究所、农业农村部农药检定所。

本标准主要起草人：黄伟、何智宇、王寒秋、丁玲玲、鲁忠华、孙久社、徐欣媛、余世锋、胡俊杰。



CCPIA

异噁唑草酮原药

1 范围

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

注：异噁唑草酮的其他名称、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

GB/T 19138 农药丙酮不溶物测定方法

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

异噁唑草酮原药还应符合表 1 要求。

The logo for CCPIA (China Crop Protection Industry Association) is displayed in a large, bold, green font. It features a stylized green plant with three leaves above the letters. The letters 'C', 'C', 'P', 'I', and 'A' are arranged horizontally and are interconnected.

表1 异噁唑草酮原药控制项目指标

项 目	指 标
异噁唑草酮质量分数/%	\geq 97.0
水分/%	\leq 0.3
pH 范围	3.5~6.5
丙酮不溶物 ^a /%	\leq 0.5
^a 正常生产时, 丙酮不溶物每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 $4\ 000\ \text{cm}^{-1}$ ~ $650\ \text{cm}^{-1}$ 范围内的红外吸收光谱图应无明显差异, 异噁唑草酮标样的红外光谱图见图 1。

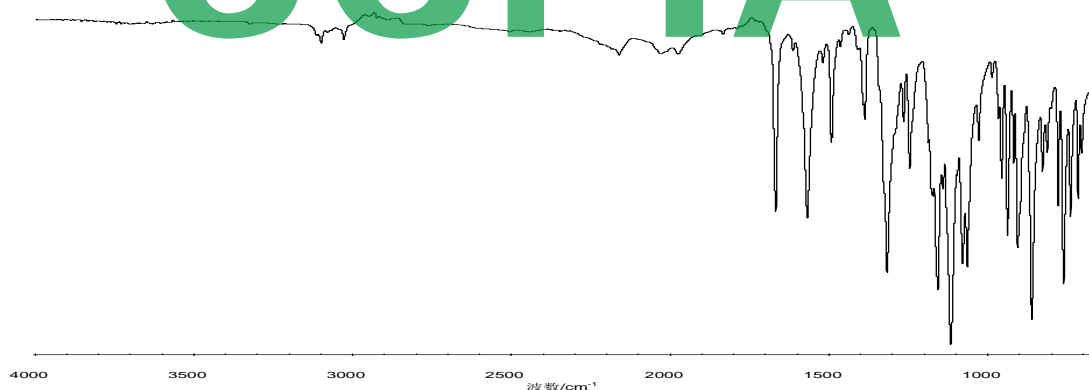


图1 异噁唑草酮标样红外光谱图

高效液相色谱法——本鉴别试验可与异噁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异噁唑草酮色谱峰的保留时间, 其相对差值应在 1.5% 以内。

4.4 异噁唑草酮质量分数的测定

4.4.1 方法提要

试样用乙腈溶解，以乙腈+水（0.1%乙酸）为流动相，使用以 C_{18} 为填料的不锈钢柱和紫外检测器，在波长 270 nm 下对试样中的异噁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。

乙酸。

水：新蒸二次蒸馏水或超纯水。

异噁唑草酮标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

4.4.3 仪器

高效液相色谱仪：具有可变波长紫外检测器。

色谱数据处理机或色谱工作站。

色谱柱：150 mm×4.6 mm (i.d.) 不锈钢柱，内装 C_{18} 、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。

4.4.4 高效液相色谱操作条件

流动相： ψ [乙腈：水（0.1%乙酸）]= 55：45，经滤膜过滤，并进行脱气。

流量：1.0 mL/min。

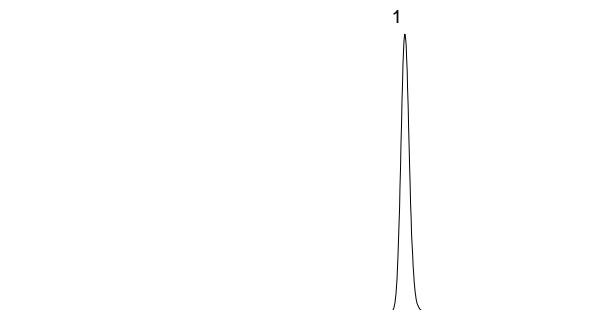
柱温：30 $^{\circ}\text{C}$ 。

检测波长：270 nm。

进样体积：5 μL 。

保留时间：异噁唑草酮约 5.2 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。典型的异噁唑草酮原药高效液相色谱图见图 2。



说明：

1——异噁唑草酮。

图2 异噁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) 异噁唑草酮标样于 100 mL 容量瓶中, 用乙腈溶解并稀释至刻度, 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) 异噁唑草酮的试样于 100 mL 容量瓶中, 用乙腈溶解并稀释至刻度, 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, 直至相邻两针异噁唑草酮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。

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异噁唑草酮峰面积分别进行平均, 试样中异噁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 ——试样中异噁唑草酮的质量分数, 以%表示;

A_2 ——试样溶液中异噁唑草酮峰面积的平均值;

m_1 ——标样的质量, 单位为克 (g);

ω ——标样中异噁唑草酮的质量分数, 以%表示;

A_1 ——标样溶液中异噁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

异噁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 丙酮不溶物的测定

按 GB/T 19138 进行。

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，异噁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

异噁唑草酮原药的标志、标签和包装，应符合 GB 3796 的规定。

异噁唑草酮原药应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

异噁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，防止由口、鼻吸入。



CCPIA

附录 A
(资料性附录)

异噁唑草酮的其他名称、结构式和基本物化参数

本产品有效成分异噁唑草酮的其他名称、结构式和基本物化参数如下。

ISO 通用名称: Isoxaflutole

CAS 登录号: 141112-29-0

CIPAC 数字代码: 575

化学名称: 5-环丙基-1,2-噁唑-4-基-(4-三氟甲基-2-甲磺酰基苯基)甲酮

结构式:



实验式: $C_{15}H_{12}F_3NO_3S$

相对分子质量: 359.3

生物活性: 除草

熔点: 140 °C

蒸气压 (25 °C): 0.001 mPa

溶解度 (g/L, 20 °C~25 °C): 水6.2 mg/L (pH 5.5), 丙酮293, 二氯甲烷346, 乙酸乙酯142, 正己烷0.10, 甲醇13.8, 甲苯31.2

稳定性: 对热 (14 d, 54 °C) 和光稳定, 水解 DT_{50} 11 d (pH 5)、20 h (pH 7)、3 h (pH 9), 水中光解 DT_{50} 40 h

CCPIA