

ICS 65.100.30
G 25



中华人民共和国国家标准

GB 23552—2009

甲基硫菌灵可湿性粉剂

Thiophanate-methyl wettable powders

2009-04-27 发布

2009-11-01 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

数码防伪

前　　言

本标准的第3章、第5章为强制性的，其余为推荐性的。

本标准修改采用FAO规格262/WP/S/P(1993)《甲基硫菌灵可湿性粉剂》(Thiophanate-methyl Wettable Powders)。

本标准修改采用国外先进标准的方法为重新起草法。

本标准与FAO《甲基硫菌灵可湿性粉剂》(Thiophanate-methyl Wettable Powders)的主要技术差异：

——本标准规定70%、50%两种规格中DAP(2,3-二氨基吩嗪)质量分数≤4.0 mg/kg、≤3.0 mg/kg，

FAO规格规定DAP(2,3-二氨基吩嗪)质量分数≤0.4 mg/kg、≤0.3 mg/kg；

——本标准规定pH值范围6.0~9.0, FAO规格规定pH值范围4.0~7.0；

——本标准规定悬浮率≥70%，FAO规格规定悬浮率≥60%；

——FAO规格控制持久泡沫量指标，本标准未控制该项指标；

——本标准规定润湿时间≤90 s, FAO规格规定润湿时间≤60 s。

本标准自实施之日起，原化工行业标准HG 2462.2—1993《甲基硫菌灵可湿性粉剂》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：江苏蓝丰生物化工股份有限公司、海利贵溪化工农药有限公司、江苏龙灯化学有限公司。

本标准主要起草人：梅宝贵、邢红、谢印刚、黄新华、冯秀珍、马林。

甲基硫菌灵可湿性粉剂

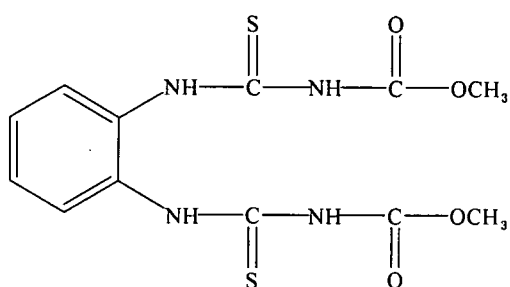
该产品有效成分甲基硫菌灵的其他名称、结构式和基本物化参数如下：

ISO 通用名称：thiophanate-methyl

CIPAC 数字代码：262

化学名称：4,4'-(1,2-亚苯基)双(3-硫代脲基甲酸甲酯)

结构式：



实验式： $C_{12}H_{14}N_4O_4S_2$

相对分子质量：342.40(按 2005 国际相对原子质量计)

生物活性：杀菌剂

沸点：172 ℃(分解)

蒸汽压(25 ℃)：0.0095 mPa

溶解性(23 ℃)：水 26.6 mg/L,丙酮 58 g/kg,三氯甲烷 26 g/kg,环己酮 43 g/kg,甲醇 29 g/kg,乙腈 24 g/kg,乙酸乙酯 11.9 g/kg;微溶于正己烷

稳定性：在室温、中性水溶液中稳定；对空气和阳光稳定；在室温、弱酸性溶液中非常稳定；可与铜盐形成络合物，在植物组织及悬浮液中长期贮存时可形成多菌灵

1 范围

本标准规定了甲基硫菌灵可湿性粉剂的要求、试验方法以及标志、标签、包装、贮运。

本标准适用于由甲基硫菌灵原药与适宜的助剂和填料加工制成的甲基硫菌灵可湿性粉剂。

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 1601 农药 pH 值测定方法

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性测定方法

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甲基硫菌灵原药与适宜的助剂和填料加工制成,为均匀的疏松粉末,不应有团块。

3.2 技术指标

甲基硫菌灵可湿性粉剂还应符合表1要求。

表1 甲基硫菌灵可湿性粉剂控制项目指标

项 目	指 标	
	70%	50%
甲基硫菌灵质量分数/%	70.0 ^{±2.5}	50.0 ^{±2.5}
HAP(2-氨基-3-羟基吩嗪)质量分数 ^a /(mg/kg)	≤ 0.4	0.3
DAP(2,3-二氨基吩嗪)质量分数 ^a /(mg/kg)	≤ 4.0	3.0
pH 值范围	6.0~9.0	
细度(通过 45 μm 标准筛)/%	≥ 98	
悬浮率/%	≥ 70	
润湿时间/s	≤ 90	
热贮稳定性试验 ^a /%	合格	

^a 正常生产时,HAP 质量分数、DAP 质量分数、热贮稳定性试验每 3 个月至少检测一次。

4 试验方法

4.1 抽样

按 GB/T 1605—2001 中“固体制剂采样”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 300 g。

4.2 鉴别试验

高效液相色谱法——本鉴别试验可与甲基硫菌灵质量分数的测定同时进行。在相同的色谱操作条件下,试样溶液中某一色谱峰的保留时间与标样溶液中甲基硫菌灵色谱峰的保留时间相对差值应在 1.5% 以内。

当用以上方法对有效成分鉴别有疑问时,可采用其他有效方法进行鉴别。

4.3 甲基硫菌灵质量分数的测定

4.3.1 方法提要

试样用甲醇溶解,以甲醇+水为流动相,使用以 Hypersil-ODS 为填料的不锈钢柱和紫外检测器(269 nm),对试样中的甲基硫菌灵进行高效液相色谱分离,外标法定量。

4.3.2 试剂和溶液

甲醇:色谱纯;

水:新蒸二次蒸馏水;

甲基硫菌灵标样:已知甲基硫菌灵质量分数 $w \geq 98.0\%$ 。

4.3.3 仪器

高效液相色谱仪:具有紫外可变波长检测器;

色谱数据处理机;

式中：

A_1 ——标样溶液中，甲基硫菌灵峰面积的平均值；

A_2 ——试样溶液中，甲基硫菌灵峰面积的平均值；

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 ——标样中甲基硫菌灵的质量分数，以%表示。

4.3.7 允许差

甲基硫菌灵质量分数的两次平行测定结果之差应不大于 1.0%，取其算术平均值作为测定结果。

4.4 HAP 和 DAP 质量分数的测定

4.4.1 方法提要

试样用流动相溶解，以 pH 8.0 的磷酸二氢钾缓冲溶液+甲醇+水为流动相，使用以 Hypersil ODS 为填料的不锈钢柱和紫外-可见检测器(453 nm)，对试样中的 HAP 和 DAP 进行反相高效液相色谱分离，外标法定量(HAP、DAP 的检出限为 2×10^{-9} g，相当于 0.1 mg/kg)。

4.4.2 试剂和溶液

甲醇：色谱级；

磷酸二氢钾；

水：新蒸二次蒸馏水；

氢氧化钠溶液： $\rho(\text{NaOH}) = 40 \text{ g/L}$ ；

缓冲溶液：称取 6.8 g 磷酸二氢钾于装有 1 000 mL 二次蒸馏水的试剂瓶中，超声振荡使其完全溶解，用氢氧化钠溶液调 pH 至 8.0；

HAP 标样：已知 HAP 质量分数 $w \geq 97.0\%$ ；

DAP 标样：已知 DAP 质量分数 $w \geq 99.0\%$ 。

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；

色谱柱：200 mm×4.6 mm(i. d.) 不锈钢柱，内装 Hypersil-ODS、5 μm 填充物；

过滤器：滤膜孔径约 0.45 μm；

微量进样器：250 μL；

定量进样管：50 μL；

超声波清洗器；

离心机。

4.4.4 高效液相色谱操作条件

流动相： $\varphi(\text{甲醇} : \text{水} : \text{缓冲溶液}) = 45 : 25 : 30$ ；

流量：1.0 mL/min；

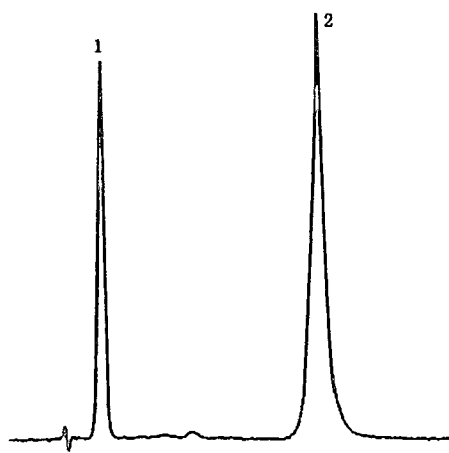
柱温：室温(温差变化应不大于 2 °C)；

检测波长：453 nm；

进样体积：50 μL；

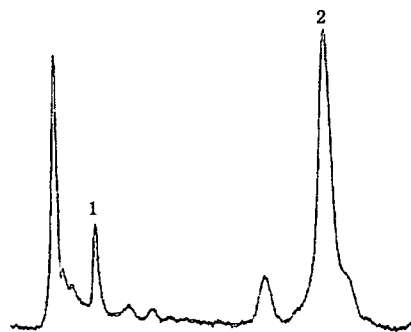
保留时间：HAP 约 3.3 min；DAP 约 7.5 min。

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。HAP、DAP 样品的高效液相色谱图见图 2，甲基硫菌灵可湿性粉剂中 HAP、DAP 测定的高效液相色谱图见图 3。



1——HAP;
2——DAP。

图 2 HAP 和 DAP 标样的液相色谱图



1——HAP;
2——DAP。

图 3 甲基硫菌灵可湿性粉剂中 HAP 和 DAP 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

4.4.5.1.1 DAP 标样溶液的制备(A 溶液)

准确称取 DAP 标样 0.025 g(精确至 0.000 2 g)于 50 mL 棕色容量瓶中,用甲醇定容至刻度,在超声波下振荡 10 min 使其溶解,摇匀,放至室温,备用(该溶液在 4 ℃避光条件下 2 个月内稳定)。

4.4.5.1.2 HAP 标样溶液的制备(B 溶液)

准确称取 HAP 标样 0.015 g(精确至 0.000 2 g)于 50 mL 棕色容量瓶中,用甲醇定容至刻度,在超声波下振荡 10 min 使其溶解,摇匀,放至室温,备用(该溶液在 4 ℃避光条件下 2 个月内稳定)。

4.4.5.1.3 DAP、HAP 标样溶液的制备

移取 50 μL A 溶液、50 μL B 溶液于一 25 mL 棕色容量瓶中,用流动相稀释至刻度,摇匀(该标准溶液必须使用前制备)。

4.4.5.2 试样溶液的制备

准确称取 20.0 g(精确至 0.000 2 g)试样于 100 mL 棕色容量瓶中,用移液管加入 50 mL 流动相溶液,在超声波下振荡 20 min,摇匀,放至室温。再以 3 000 转/min 离心 5 min,取上清液过滤。

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 HAP、DAP 峰面积相对变化均小于 20% 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。

中华人民共和国

国家标准

甲基硫菌灵可湿性粉剂

GB 23552—2009

*

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 14 千字

2009 年 7 月第一版 2009 年 7 月第一次印刷

*

书号：155066·1-37951 定价 16.00 元

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 23552-2009