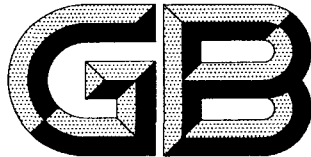


ICS 65.100.20
G 25



中华人民共和国国家标准

GB 23558—2009

苯噁磺隆可湿性粉剂

Bensulfuron-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

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502/WP(2002)《苄嘧磺隆可湿性粉剂》(Bensulfuron-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规格《苄嘧磺隆可湿性粉剂》(Bensulfuron-methyl technical)的主要技术差异：

- 本标准规定水分指标，FAO规格未控制该项指标；
- 本标准规定pH值范围指标，FAO规格未控制该项指标；
- 本标准规定悬浮率 $\geq 75\%$ ，FAO规定悬浮率 $\geq 60\%$ ；
- 本标准规定润湿时间 $\leq 90\text{ s}$ ，FAO规定润湿时间 $\leq 60\text{ s}$ ；
- FAO规格规定持久泡沫量指标，本标准未控制该项指标。

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：江苏激素研究所有限公司、江苏快达农化有限公司、江苏龙灯化学有限公司。

本标准主要起草人：姜敏怡、邢君、孔繁蕾、陈杰、冯秀珍。

苄嘧磺隆可湿性粉剂

该产品有效成分苄嘧磺隆的其他名称、结构式和基本物化参数如下：

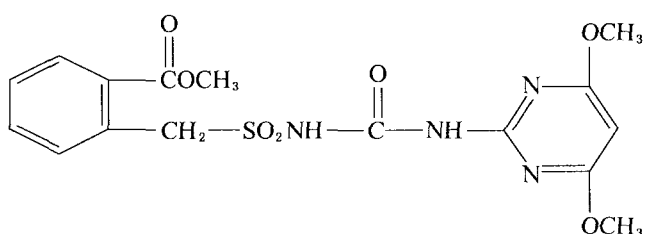
ISO 通用名称：bensulfuron-methyl

CAS 登录号：83055-99-6

CIPAC 数字代码：502

化学名称：3-(4,6-二甲氧基嘧啶-2-基)-1-(2-甲氧基甲酰基苄基)磺酰脲

结构式：



实验式： $C_{16}H_{18}N_4O_7S$

相对分子质量：410.4（按2005年国际相对原子质量计）

生物活性：除草

熔点：约185℃～188℃

蒸气压(25℃)：2.8 mPa

溶解度(20℃, g/L)：丙酮 1.38；乙腈 5.38；二氯甲烷 11.7；乙酸乙酯 1.66；己烷 0.31；二甲苯 0.28；水中 2.9 mg/L(25℃, pH5)、120 mg/L(25℃, pH7)

稳定性：在微碱性(pH8)水溶液中稳定，在微酸性水溶液中缓慢分解，DT₅₀ 11 d(pH5)，143 d(pH7)

1 范围

本标准规定了苄嘧磺隆可湿性粉剂的要求、试验方法以及标志、标签、包装、贮运。

本标准适用于由苄嘧磺隆原药、适宜的助剂和填料加工而成的苄嘧磺隆可湿性粉剂。

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性测定方法

GB/T 14825—2006 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苄嘧磺隆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

苄嘧磺隆可湿性粉剂应符合表1要求。

表1 苄嘧磺隆可湿性粉剂质量控制项目指标

项 目	指 标	
	10%	30%
苄嘧磺隆质量分数/%	$10.0^{+1.0}_{-1.0}$	$30.0^{+1.5}_{-1.5}$
水分/%	≤	3.0
pH值范围		6~9
悬浮率/%	≥	75
润湿时间/s	≤	90
细度(通过45 μm试验筛)/%	≥	98
热贮稳定性试验 ^a		合格

^a 正常生产时,热贮稳定性试验每3个月至少测定一次。

4 试验方法

4.1 抽样

按GB/T 1605—2001中“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

液相色谱法——本鉴别试验可与苄嘧磺隆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苄嘧磺隆的色谱峰的保留时间,其相对差值应在1.5%以内。

4.3 苄嘧磺隆质量分数的测定

4.3.1 方法提要

试样用氨水甲醇溶液溶解,以乙腈+水+冰乙酸为流动相,使用以μBondapak C₁₈为填料的不锈钢柱和紫外检测器(235 nm),对试样中的苄嘧磺隆进行高效液相色谱分离和测定。

4.3.2 试剂和溶液

冰乙酸;

乙腈:色谱纯;

水:新蒸二次蒸馏水;

氨水: $w(\text{NH}_3)=26\%\sim30\%$;
 氨水溶液: $\varphi(\text{氨水:水})=1:300$;
 氨水甲醇溶液: $\varphi(\text{氨水溶液:甲醇})=1:4$;
 苯嘧磺隆标样:已知苯嘧磺隆质量分数 $w\geqslant 98.0\%$ 。

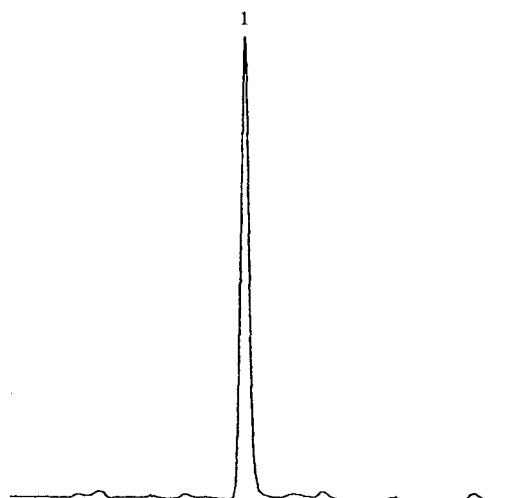
4.3.3 仪器

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;
 色谱柱:150 mm×4.6 mm(i. d.)不锈钢柱,内装 μ Bondapak 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。

4.3.4 高效液相色谱操作条件

流动相: $\varphi(\text{CH}_3\text{CN}:\text{H}_2\text{O}:\text{CH}_3\text{COOH})=50:50:0.16$;
 流速:1.0 mL/min;
 柱温:室温(温差变化应不大于 2 °C);
 检测波长:235 nm;
 进样体积:5 μL ;
 保留时间:苯嘧磺隆约 4.6 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。典型的苯嘧磺隆可湿性粉剂高效液相色谱图见图 1。



1——苯嘧磺隆。

图 1 苯嘧磺隆可湿性粉剂的高效液相色谱图

4.3.5 测定步骤

4.3.5.1 标样溶液的制备

称取 0.05 g 苯嘧磺隆标样(精确至 0.000 2 g),置于 100 mL 容量瓶中,用氨水甲醇溶液稀释至刻度,超声波振荡 5 min 使试样溶解,冷却至室温,摇匀。

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:本品属低毒除草剂。吞噬和吸入均有毒,可经皮肤渗入。使用本品时要避免与皮肤接触,施药后应用肥皂和清水冲洗。中毒者应立即送医院对症治疗。

5.6 保证期:在规定的贮运条件下,苄嘧磺隆可湿性粉剂的保证期,从生产日期起为2年。

中 华 人 民 共 和 国

国 家 标 准

卡 磷 镁 隆 可 湿 性 粉 剂

GB 23558—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 10 千字
2009 年 7 月第一版 2009 年 7 月第一次印刷

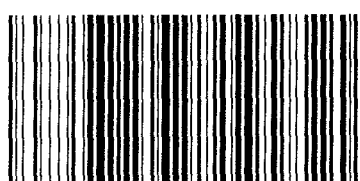
*

书号：155066·1-37957 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 23558-2009