

ICS 65.100.20  
G 25



# 中华人民共和国国家标准

GB 22172—2008

GB 22172—2008

## 多效唑原药

Paclobutrazol technical

中华人民共和国  
国家标准  
多效唑原药  
GB 22172—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](http://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  
2008年11月第一版 2008年11月第一次印刷

\*

书号:155066·1-34055 定价 14.00 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 22172—2008

2008-07-11 发布

2009-01-01 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

4.4 干燥减量的测定

4.4.1 仪器和器具

称量瓶:内径 50 mm,高 20 mm;

烘箱:100 °C±2 °C;

干燥器。

4.4.2 操作步骤

将称量瓶放入 100 °C±2 °C 的烘箱中烘 1 h,然后放入干燥器中冷却至室温称量(精确至 0.000 1 g)。重复上述步骤,直至称量瓶恒重为止。在称量瓶中称入 10 g 试样(铺平称量,精确至 0.000 1 g)。将称量瓶放回烘箱,不加盖烘 1 h,盖上盖,取出并放入干燥器内冷却 0.5 h 称量(精确至 0.000 1 g)。重复上述操作,直至称量瓶和试样恒重为止。

4.4.3 计算

试样中的干燥减量  $w_2$  (%)按式(3)计算:

$$w_2 = \frac{m_1 - m_2}{m_1 - m_0} \times 100 \dots\dots\dots (3)$$

式中:

$m_0$ ——称量瓶恒重质量,单位为克(g);

$m_1$ ——试样和称量瓶质量,单位为克(g);

$m_2$ ——试样和称量瓶恒重质量,单位为克(g)。

4.5 pH 值的测定

按 GB/T 1601 进行。

4.6 丙酮不溶物的测定

按 GB/T 19138 进行。

4.7 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 多效唑原药的标志、标签、包装应符合 GB 3796 的规定。多效唑原药应用清洁的塑料桶或衬塑铁桶包装,注意不能使其直接接触金属。每桶净含量一般 50 kg 或 200 kg。

5.2 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 多效唑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:本品属低毒类农药,吞噬和吸入均有毒。使用本品时要戴护镜和胶皮手套以及其他必要的防护衣物。如皮肤、眼睛不慎沾上本品,应立即用大量清水冲洗。误服者立即送医院急救。

5.6 验收期:多效唑原药的验收期为 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。

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(CSBTS/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:四川省化学工业研究设计院、江苏建农农药化工有限公司、江苏七洲绿色化工股份有限公司、江苏剑牌农药化工有限公司。

本标准主要起草人:许来威、张雪冰、邢红、段秀洪、许祥生、陈茹娟、周建华、胡春红。

本标准委托全国农药标准化技术委员会秘书处负责解释。

50 mL 容量瓶中,加甲醇定容,摇匀。

#### 4.3.1.5.2 试样溶液的配制

称取试样 0.10 g(精确至 0.000 2 g),置于 50 mL 容量瓶中,加入 40 mL 甲醇,放入超声波浴槽中超声溶解 5 min。取出,冷却至室温后,加入甲醇定容,摇匀;用移液管准确吸取 5 mL,置于另一 50 mL 容量瓶中,加甲醇定容,摇匀。

#### 4.3.1.5.3 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,直至相邻两针多效唑峰面积相对变化小于 1.0% 后,按照标样溶液、试样溶液、试样溶液、标样溶液的顺序进样分析。

#### 4.3.1.6 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多效唑的峰面积分别进行平均。试样中多效唑的质量分数  $w_1$  (%) 按式(1)计算:

$$w_1 = \frac{A_2 \times m_1 \times w}{A_1 \times m_2} \dots\dots\dots (1)$$

式中:

$A_1$ ——标样溶液中多效唑峰面积的平均值;

$A_2$ ——试样溶液中多效唑峰面积的平均值;

$m_1$ ——标样的质量,单位为克(g);

$m_2$ ——试样的质量,单位为克(g);

$w$ ——标样中多效唑的质量分数,以%表示。

#### 4.3.1.7 允许差

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。

### 4.3.2 气相色谱法

#### 4.3.2.1 方法提要

试样用三氯甲烷溶解,以三苯甲烷为内标物,使用 HP-5(5% 二苯基+95% 二甲基聚硅氧烷)涂壁的石英毛细管色谱柱和氢火焰离子化检测器,对试样中的多效唑进行气相色谱分离和测定。

#### 4.3.2.2 试剂和溶液

三氯甲烷;

三苯甲烷:不含有干扰分析的杂质;

内标溶液:称取 5.8 g 三苯甲烷,于 1 000 mL 容量瓶中,用三氯甲烷溶解并稀释至刻度,摇匀;

多效唑标样:已知质量分数  $w \geq 99.0\%$ 。

#### 4.3.2.3 仪器

气相色谱仪:具有氢火焰离子化检测器;

色谱柱:30 m×0.32 mm(i. d.) 石英毛细柱,内壁涂 HP-5(5% 二苯基+95% 二甲基聚硅氧烷),膜厚 0.25  $\mu\text{m}$ ;

色谱数据处理机或色谱工作站。

#### 4.3.2.4 气相色谱操作条件

柱室温度(程序升温):起始 200  $^{\circ}\text{C}$ ,保持 8 min;再以 20  $^{\circ}\text{C}/\text{min}$  的速率升温至 250  $^{\circ}\text{C}$ ,保持 7 min;

气化室温度:280  $^{\circ}\text{C}$ ;

检测器温度:280  $^{\circ}\text{C}$ ;

气体流量(mL/min):载气( $\text{N}_2$ )2.0、氢气 30、空气 300、补偿气( $\text{N}_2$ )25;

分流比:40:1;

进样量( $\mu\text{L}$ ):1.0;

保留时间(min):内标物 5.0、氯唑酮 5.6、多效唑 6.9、多效唑 II 体 7.2、4-H 多效唑 14.0。

## 多效唑原药

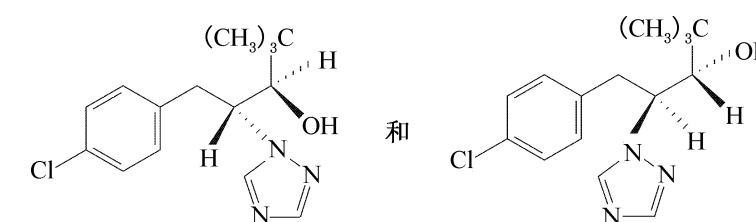
该产品有效成分多效唑的其他名称、结构式和基本物化参数如下:

ISO 通用名称: paclobutrazol

CAS 登录号: [76738-62-0]

化学名称: (2RS,3RS)-1-(4-氯苯基)-4,4-二甲基-2-(1H-1,2,4-三唑-1-基)戊-3-醇

结构式:



实验式:  $\text{C}_{15}\text{H}_{20}\text{ClN}_3\text{O}$

相对分子质量: 293.8(按 2005 国际相对原子质量计)

生物活性: 植物生长调节剂

熔点: 165  $^{\circ}\text{C}$ ~166  $^{\circ}\text{C}$

蒸气压: 1  $\mu\text{Pa}$ (20  $^{\circ}\text{C}$ )

相对密度(25  $^{\circ}\text{C}$ ): 1.22

溶解度(20  $^{\circ}\text{C}$ , g/L): 水中  $2.6 \times 10^{-2}$ 、丙酮 110、环己酮 180、二氯甲烷 100、正己烷 10、二甲苯 60、甲醇 150、丙二醇 50

稳定性: 20  $^{\circ}\text{C}$  贮存 2 年以上稳定; 50  $^{\circ}\text{C}$  贮存 6 个月以上稳定; 在 pH4~pH9 水中稳定; 在 pH7 条件下紫外光照射 10 d 不降解

### 1 范围

本标准规定了多效唑原药的要求、试验方法以及标志、标签、包装、贮存。

本标准适用于由多效唑和生产中产生的杂质组成的多效唑原药。

### 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 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 组成和外观: 本品应由多效唑和相关的生产杂质组成,应为白色至棕黄色固体,无可见的外来物和填加的改性剂。