

中华人民共和国化工行业标准

氧乐果原药

HG 3306—2000

Omethoate technical

代替 HG 3306—1990

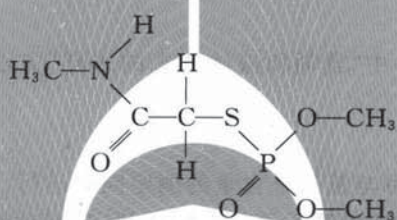
氧乐果的其他名称、结构式和基本物化参数如下。

ISO 通用名称: Omethoate

CIPAC 数字代号: 202

化学名称: *O,O*-二甲基-S-(*N*-甲基氨基甲酰甲基)硫代磷酸酯

结构式:



实验式: $C_5H_{12}NO_4PS$

相对分子质量: 213.2(按 1997 年国际相对原子质量)

生物活性: 杀虫

沸点: 135°C(分解); 100°C ~ 110°C(0.133 3Pa)

蒸气压(20°C): 3.3×10^{-3} Pa

溶解度: 易溶于水、丙酮、氯仿、甲醇、乙醇、正丁醇和烃类, 微溶于乙醚, 几乎不溶于石油醚

稳定性: 在中性、偏酸性介质中较稳定, 在高温或碱性中能较快水解。在 22°C 时半衰期: pH=4 时为 120 d; pH=7 时为 17 d; pH=9 时为 28 h

1 范围

本标准规定了氧乐果原药的要求、试验方法及标志、标签、包装和贮运。

本标准适用于由氧乐果及其生产中产生的杂质组成的氧乐果原药。

2 引用标准

下列标准所包含的条文, 通过在本标准中引用而构成为本标准的条文。本标准出版时, 所示版本均为有效。所有标准都会被修订, 使用本标准的各方应探讨使用下列标准最新版本的可能性。

GB/T 601—1988 化学试剂 滴定分析(容量分析)用标准溶液的制备

GB/T 1250—1989 极限数值的表示方法和判定方法

GB/T 1600—1979(1989) 农药水分测定方法

GB/T 1604—1995 商品农药验收规则

GB/T 1605—1979(1989) 商品农药采样方法

GB 3796—1999 农药包装通则

3 要求

3.1 外观:红棕至浅黄色油状液体。

3.2 氧乐果原药控制项目指标应符合表1要求。

表1 氧乐果原药控制项目指标 质量分数(%)

项 目	指 标		
	优等品	一等品	合格品
氧乐果含量 \geq	92.0	80.0	70.0
水分 \leq	0.2	0.3	0.5
酸度(以 H_2SO_4 计) \leq		0.5	

4 试验方法

4.1 抽样

按照 GB/T 1605—1979(1989)中“乳剂和液体状态的采样”方法进行。用随机数表法确定抽样包装件,最终抽样量应不少于 100 mL。

4.2 鉴别试验

高效液相色谱法:本鉴别试验可与氧乐果含量的测定同时进行。在相同色谱操作条件下,试样溶液的某一色谱峰的保留时间与标样溶液的氧乐果的保留时间,其相对差值应在 1.5% 以内。

薄层层析法:试样溶液经展开得到的某一斑点与对照的标样溶液的氧乐果斑点,其 R_f 值应一致。

4.3 氧乐果含量的测定

4.3.1 薄层-溴化法(仲裁法)

4.3.1.1 方法提要

采用硅胶-G 薄层板,以氯仿、正己烷和冰乙酸混合溶液为展开溶液,将氧乐果从试样中分离出来,以氯化钯为显色剂,用溴化法测定。

4.3.1.2 试剂和溶液

硅胶-G。

无水乙醇。

硫酸溶液: ψ (硫酸:水)=1:4。

盐酸溶液: ψ (盐酸:水)=1:1。

碘化钾溶液:150 g/L。

展开溶液: ψ (氯仿:正己烷:冰乙酸)=5:3:2。

溴酸钾-溴化钾溶液: $c(KBrO_3)=0.05\text{ mol/L}$ 。称取溴酸钾 1.5 g 和溴化钾 13 g,溶于少量水中,并稀释到 1 000 mL,摇匀。

氯化钯显色液:1 g/L。称取氯化钯 0.1 g。用 0.1 mol/L 盐酸 1 mL 溶解,用水稀释至 100 mL。

硫代硫酸钠标准滴定溶液: $c(Na_2S_2O_3)=0.02\text{ mol/L}$ 。按 GB/T 601 中的 4.6 配制和标定。

淀粉指示液:5 g/L。称取可溶性淀粉 1 g,加水 10 mL 调匀,搅拌下将其慢慢倒入 190 mL 沸水中,微沸 2 min,冷却,取上层清液备用。使用期为两周。

4.3.1.3 仪器、设备

层析缸。

玻璃板:10 cm×20 cm。

玻璃喷雾器。

碘量瓶:500 mL。

微量注射器:100 μL (经重新校正过)。

容量瓶:10 mL。

称液管:10 mL。

恒温水浴。

4.3.1.4 测定步骤

a) 硅胶板的制备

采用平铺法涂制(每块板约用4 g~5 g 硅胶),放置水平处风干后,在105°C~110°C烘箱中烘2 h左右,取出,放入干燥器中备用。

b) 测定步骤

称取含氧乐果约0.5 g(精确至0.000 2 g)的试样于10 mL容量瓶中,用无水乙醇稀释至刻度,摇匀。

准确吸取试样溶液100 μL ,在一块已活化好的硅胶板上距底边3 cm、两侧各1.5 cm处,将试样溶液点成细直线,把薄层板的两边各刮去5 mm宽的硅胶,以防止展开溶液沿边缘扩散。在距薄层板的顶边3 cm处,平行于顶边刮去1 mm宽的硅胶,此带作为展开溶液的上限。将点样的薄层板直立于充满展开溶液的饱和蒸气的层析缸中,板浸入展开溶液的深度为7 mm~10 mm。当展开溶液上升到预先划好的上限,将板从层析缸中取出,放入通风柜中,在红外灯下干燥,使溶剂挥发至干,用氯化钯喷雾显色,将 R_f 值为0.35左右的氧乐果黄色谱带,全部转移入500 mL碘量瓶中,用50 mL水冲洗瓶壁。

准确加入溴酸钾-溴化钾溶液10 mL及1+1盐酸(或1+4硫酸¹⁾)10 mL,塞紧瓶塞,摇匀,用少量水液封瓶口,于(30±1)°C的恒温水浴中放置10 min。取出碘量瓶,加入150 g/L碘化钾溶液5 mL,放置2 min~3 min,用硫代硫酸钠标准滴定溶液滴定至淡黄色,加入5 g/L淀粉指示液3 mL,继续滴定至溶液中的蓝色消失即为终点。

同时做空白试验。

4.3.1.5 计算

以质量分数表示的试样中氧乐果的含量 w_1 (%),按式(1)计算:

$$w_1 = \frac{c(V_1 - V_2) \times 0.03553}{m \times 0.1} \times 100 = \frac{c(V_1 - V_2) \times 3.553}{m} \times 100 \quad \dots\dots\dots (1)$$

式中: V_1 ——滴定空白溶液所消耗硫代硫酸钠标准滴定溶液的体积,mL;

V_2 ——滴定试样溶液所消耗硫代硫酸钠标准滴定溶液的体积,mL;

c ——硫代硫酸钠标准滴定溶液的实际浓度,mol/L;

m ——试样的质量,g;

0.035 53——与1.00 mL硫代硫酸钠标准滴定溶液[$c(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3) = 1.000 \text{ mol/L}$]相当的以克表示的氧乐果的质量。

4.3.1.6 允许差

两次平行测定结果之差:优等品、一等品应不大于2.0%;合格品应不大于1.6%。取其算术平均值作为测定结果。

4.3.2 高效液相色谱法

4.3.2.1 方法提要

试样用甲醇溶解,以水+甲醇为流动相,用以键合C₁₈为填料的高效液相色谱柱和紫外检测器,对试样中氧乐果进行反相高效液相色谱分离。外标法定量。

4.3.2.2 试剂和溶液

甲醇:色谱纯。

1) 用硫酸酸化时必须预热至30°C。

水:新蒸二次蒸馏水。

流动相: $\phi(\text{水} : \text{甲醇}) = 90 : 10$ 。流动相经 $0.45 \mu\text{m}$ 孔径的滤膜过滤,并在超声波浴槽中脱气10 min。

氧乐果标样:已知含量,大于等于95.0%。

4.3.2.3 仪器、设备

高效液相色谱仪:具有可变波长的紫外检测器。

色谱数据处理机。

色谱柱:150 mm×3.9 mm(*id*)不锈钢柱,内装键合C₁₈填充物,粒径 $5 \mu\text{m}$ 。

进样器:50 μL 。

超声波清洗器。

过滤器:滤膜孔径约为 $0.45 \mu\text{m}$ 。

4.3.2.4 高效液相色谱操作条件

流量:1.0 mL/min。

柱温:室温(温差变化应不大于 2°C)。

检测波长:220 nm。

进样体积:10 μL 。

保留时间:氧乐果为10 min。

上述操作条件,系典型操作参数,可根据不同仪器特点,对给定操作参数作适当调整,以期获得最佳效果。典型的氧乐果原药高效液相色谱图见图1。

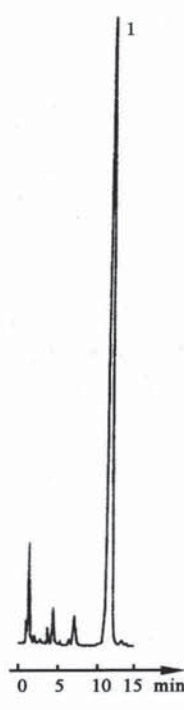


图1 氧乐果原药高效液相色谱图

4.3.2.5 测定步骤

a) 标样溶液的配制

称取氧乐果标样0.06 g(精确至0.000 2 g)于25 mL容量瓶中,用甲醇稀释至刻度,摇匀。置此容量瓶于超声波浴槽中脱气10 min,冷却至室温,再用 $0.45 \mu\text{m}$ 孔径滤膜过滤。

5 标志、标签、包装和贮运

5.1 氧乐果原药的标志、标签和包装,应符合 GB 3796 的规定。

5.2 氧乐果原药的包装,可采用 200 L 内壁涂保护层的钢桶包装,或由供需双方协商,采用其他形式的包装,但要符合 GB 3796 的规定。

5.3 贮存时必须严防雨淋和日晒,保持通风良好,不得与食物、种子、饲料等混放,避免与皮肤接触,防止由口鼻吸入。

5.4 安全:氧乐果原药是高毒有机磷杀虫剂,吞噬或吸入均有毒,还可通过皮肤渗入,使用本品应穿防护服;身体裸露部位接触本品,应及时用肥皂和水洗净。发生中毒现象;可用阿托品和解磷定解毒急救,并立即送医院救治。

5.5 保证期:在规定的贮运条件下,氧乐果原药的保证期从生产之日起为一年,出厂时氧乐果原药应符合 3.2 要求,在保证期内氧乐果含量应不低于标明含量的 95%,酸度应不大于 1.0%。
