

中华人民共和国国家标准

乐 果 原 药

GB 15582—1995

Dimethoate technical

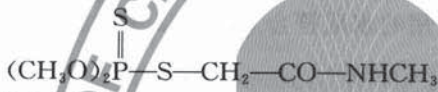
乐果的其他名称、结构式和基本物化参数如下：

ISO 通用名称: dimethoate

CIPAC 数字代码: 59

化学名称: *O,O*-二甲基 *S*-(*N*-甲基氨基甲酰甲基)二硫代磷酸酯

结构式:



经验式: $\text{C}_5\text{H}_{12}\text{NO}_3\text{PS}_2$

相对分子质量: 229.26(按 1989 国际相对原子质量计)

生物性质: 杀虫剂

熔点: 51~52°C

蒸气压(30°C): 5.9995 Pa

溶解度: 水为 25 g/L, 21°C, 易溶于苯、甲苯、乙醇、乙醚、丙酮、三氯甲烷、二氯甲烷及酯类有机溶剂中。微溶于二甲苯、四氯化碳、正己烷、正庚烷及脂肪烃中, 难溶于石油醚中。

稳定性: 在酸性溶液中相当稳定。在碱性介质中易水解。对日光稳定, 湿气能引起分解, 加热转化成 SCH_3 异构物。

1 主题内容和适用范围

本标准规定了乐果原药的技术要求、试验方法、检验规则以及标志、包装、运输和贮存的要求。

本标准适用于由乐果及其生产中产生的杂质组成的乐果原药, 应无外来杂质。

2 引用标准

GB/T 601 化学试剂 滴定分析(容量分析)用标准溶液的制备

GB/T 1600 农药水分测定方法

GB/T 1604 农药验收规则

GB/T 1605 商品农药采样方法

GB 3796 农药包装通则

3 技术条件

3.1 外观: 本品为黄色至棕黄色固体或粘稠状液体。

3.2 乐果原药还应符合下列指标要求:

% (m/m)

项 目	指 标		
	优等品	一等品	合格品
乐果含量	≥	93.0	90.0
水分	≤	0.2	0.3
丙酮不溶物 ¹⁾	≤	0.1	0.2
酸度(以 H ₂ SO ₄ 计)	≤	0.3	0.4

注 1) 该指标至少每季度检验一次。

4 试验方法

除另有说明,本试验所使用的试剂均为分析纯,所用的水应符合 GB 6682 中的三级水规格。

4.1 乐果原药的测定

4.1.1 鉴别试验

当用规定的试验方法对有效成分鉴别有疑问时,至少用另外一种方法进行鉴别。

气相色谱法:本鉴别试验可与乐果含量的测定同时进行。试样溶液主峰的保留时间与标样溶液在相同条件下乐果的保留时间,其相对偏差应在 1.5% 以内。

红外光谱法:试样与标样的红外吸收光谱图应无明显差异。

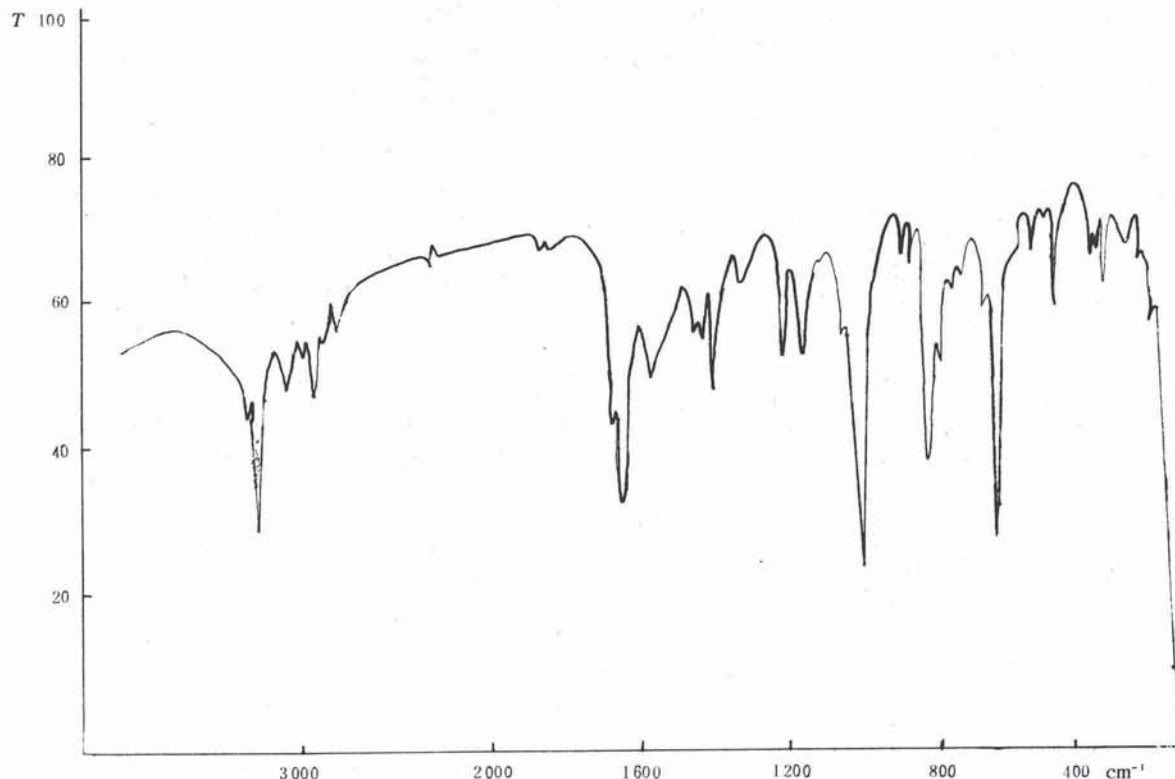


图 1 乐果标样红外光谱图

4.1.2 乐果含量的测定

4.1.2.1 气相色谱法

4.1.2.1.1 方法提要

样品用丙酮溶解,以正二十三烷(或对苯二甲酸二正戊酯)为内标物,使用 3%OV-17/Chromosorb W-HP 为填充物的玻璃柱和氢火焰离子化检测器对乐果原药进行气相色谱分离和测定。

4.1.2.1.2 试剂和溶液

溶剂:丙酮(GB/T 686);

乐果标样:已知含量, $\geqslant 99.0\% (m/m)$;

内标物:正二十三烷(或对苯二甲酸二正戊酯),不应含有干扰分析的杂质;

固定液:OV-17

载体:Chromosorb W-HP DMCS, 180~250 μm 。

内标溶液:称取正二十三烷 0.56 g(或对苯二甲酸二正戊酯 0.8 g)置于 100 mL 容量瓶中,加丙酮溶解,并稀释至刻度,摇匀。塞紧瓶塞室温下保存即可。

4.1.2.1.3 仪器

气相色谱仪:具有 FID 检测器;

色谱柱:1 m \times 2 mm(id)玻璃柱;

柱填充物:OV-17 涂在 Chromosorb W-HP DMCS(180~250 μm)上,固定液:载体=3:100(m/m);

色谱处理机;

玻璃棉:经硅烷化处理。

4.1.2.1.4 色谱柱的制备

a. 固定液的涂渍

准确称取 0.060 g OV-17 固定液于 250 mL 烧杯中,加入适量(略大于载体体积)三氯甲烷使其完全溶解,倒入 2.0 g 载体,轻轻振荡,使之混合均匀并使溶剂挥发近干。再将烧杯于 110°C 的烘箱中放置 1 h,取出放在干燥器中冷却至室温后装柱。

b. 色谱柱的填充

将一漏斗接到经洗涤、干燥的色谱柱的出口,分次把制备好的填充物填入柱内,同时不断轻敲柱壁,直至填到离柱出口 1.5 cm 处为止。将漏斗移至色谱柱的入口,在出口端塞一小团经过硅烷化处理的玻璃棉,通过橡皮管接到真空泵上,开启真空泵,继续缓缓加入填充物,并不断轻敲柱壁,使填充物均匀、紧密填满色谱柱。填充完毕,在入口端也塞一小团玻璃棉,并适当压紧,以保持柱填充物不被移动。

c. 色谱柱的老化

将色谱柱入口端与汽化室相连,出口端先不接检测器,以 20 mL/min 的流量通入载气(N_2),分阶段升温至 230°C,并在此温度下,至少老化 48 h。

d. 色谱柱的钝化

待色谱柱老化完毕,将柱温降至约 140°C,用 50 μL 注射器向汽化室内注入 5%(或 10%)的二甲基二氯硅烷甲苯溶液(或其他硅烷化试剂),每次 20 μL ,间隔 30 min,共进 8 次,最后至少要停留 2 h。钝化完毕,将柱出口端与检测器相连。

4.1.2.1.5 气相色谱操作条件

温度:柱室,160°C;汽化室,200°C;检测器室,250°C。

气体流速:载气(N_2 最好是高纯氮)30 mL/min;氢气,约 30 mL/min;空气,约 300 mL/min;

保留时间:乐果,约 3.6 min;正二十三烷,约 9.7 min(对苯二甲酸二正戊酯,约 8.7 min)。

上述操作条件,系典型操作参数。可根据不同仪器的特点,对给定操作参数作适当调整,以获最佳效果。

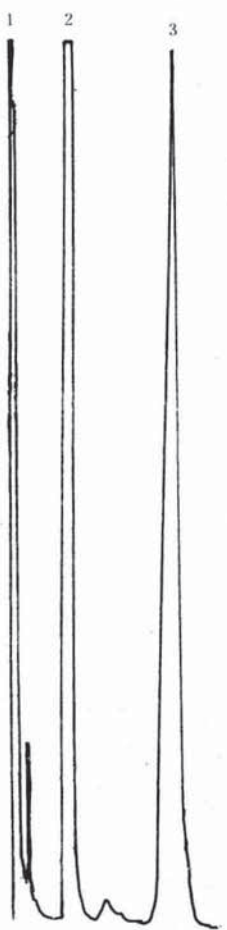


图2 乐果原药(加二十三烷)的气相色谱图
1—溶剂(丙酮);2—乐果;3—内标物(正二十三烷)



图3 乐果原药(加对苯二甲酸二正戊酯)
的气相色谱图

4.1.2.1.6 测定步骤

a. 标样溶液的配制

称取乐果标样约 0.1 g(精确至 0.000 2 g), 置于具塞的玻璃瓶中, 用移液管准确移入 5 mL 内标溶液, 摆匀。

b. 试样溶液的配制

称取含乐果约 0.1 g 的试样(精确至 0.000 2 g), 置于具塞玻璃瓶中, 用移液管准确移入 5 mL 内标溶液, 摆匀。

c. 测定

在选定色谱条件下,待仪器基线稳定后,重复注入标样溶液,计算各针相对响应值的重复性,待相邻两针的相对响应值变化小于 1.5%,按下列顺序进行气相色谱分析:

标样溶液；试样溶液；试样溶液；标样溶液。

4.1.2.1.7 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乐果与内标物峰面积之比分别进行平均。乐果的质量百分含量 X_1 , 按式(1)计算:

$$X_1 = \frac{r_2 m_1 P}{r_1 m_2} \quad \dots \dots \dots \quad (1)$$

式中: r_1 —标样溶液中,乐果与内标物峰面积比的平均值;

r_2 —试样溶液中,乐果与内标物峰面积比的平均值;

m_1 —乐果标样的质量,g;

m_2 —试样的质量,g;

P —乐果标样的百分含量,%(m/m)。

4.1.2.1.8 允许差

两次平行测定结果相差,应不大于1.2%。

4.1.2.2 薄层-溴化法(仲裁法)

4.1.2.2.1 方法提要

试样经薄层层析,将乐果与杂质分离,刮下含有乐果的谱带,然后用溴化法测定。

4.1.2.2.2 试剂和溶液

无水乙醇(GB/T 678);

丙酮(GB/T 686);

硫酸(GB/T 625);

苯(GB/T 690);

溴酸钾(GB/T 650);

溴化钾(GB/T 649);

碘化钾(GB/T 1272):30%水溶液;

硫酸溶液:1+4(V/V)。取1份硫酸在搅拌下缓慢加入四份水中,放冷备用;

溴酸钾-溴化钾溶液: $c(1/6KBrO_3)=0.15\text{ mol/L}$ 。称取4.2 g 溴酸钾和40 g 溴化钾,溶于1 000 mL水中,摇匀;

硫代硫酸钠(GB/T 637)标准滴定溶液: $c(Na_2S_2O_3)=0.1\text{ mol/L}$;

氯化钯显示液:1 g/L。称取0.1 g 氯化钯,用1 mL 浓盐酸溶解,用50%乙醇水溶液稀释至100 mL;

淀粉指示液:5 g/L。称取1.0 g 可溶性淀粉,加10 mL 水,搅拌下注入200 mL 沸水中,再微沸2 min,放置。取上层清液用;

展开剂:苯+丙酮=7+3(V/V);

硅胶G:粒度10~40 μm 。

4.1.2.2.3 仪器

层析缸;

层析板:20 cm×20 cm 平滑玻璃板;

容量瓶(经校正)25 mL;

碘量瓶:500 mL;

移液管(按实际操作条件对容量进行校正):1 mL;

吸取器;

抽滤减压装置;

干燥器;

脱脂棉:用乙醇和水洗净,烘干备用。

4.1.2.2.4 测定步骤

a. 层析板的制备

称取约20 g 的硅胶G,于研钵中加水约40 mL,磨成均匀糊状,均匀地倒在一个预先洗净的20 cm×20 cm 的玻璃板上,并轻轻地振动,以赶去气泡,于水平处晾干,再放入130℃烘箱中干燥半小时,取出,放入干燥器中备用。

b. 试样溶液的配制

称取 0.75 g 的试样(精确至 0.000 2 g), 置于 25 mL 容量瓶中, 用乙醇溶解并稀释至刻度, 摆匀。

c. 薄层分离

取一块活化好的层析板，在距底边 2.5 cm、两侧各 1.5 cm 处，用 1 mL 移液管将 1 mL 的试样溶液，点成直线。待溶剂挥发净，将层析板两边各刮去 5 mm 宽的硅胶，然后将板直立于充满展开剂饱和蒸气的层析缸中，层析板浸入溶剂的深度控制在 0.5~1.0 cm。当展开剂上升到约 15 cm 高度，将层析板取出，放入通风橱内，使溶剂挥发。用氯化钯显色，将乐果谱带区的轮廓标示出来，并将这部分硅胶全部转移到吸取器中，用少量水湿润过的脱脂棉擦洗玻璃板，并将脱脂棉一起放入吸取器中，将吸取器连接于 500 mL 碘量瓶，并使其与抽滤减压装置连接，用 75 mL 沸水分五次（每次 15 mL）进行洗脱并过滤至 500 mL 碘量瓶中，并用少量蒸馏水冲洗瓶壁。准确加入 0.15 mol/L 溴酸钾-溴化钾溶液 25 mL，加入 1+4 硫酸 10 mL，塞紧瓶塞，摇匀，并用少量水水封。于 28±1℃ 下放置 15 min，加入 30% 碘化钾水溶液 10 mL，振摇放置 2 min，用 0.1 mol/L 硫代硫酸钠标准溶液滴定至淡黄色，加入 5 g/L 淀粉指示液 3 mL，继续滴至溶液褪色即为终点。在同样条件下做空白试验。

4.1.2.2.5 计算

试样中乐果的质量百分含量 X_2 按式(2)计算:

$$X_2 = \frac{c(V_1 - V_2) \times 0.01638}{m/25} \times 100 \quad \dots \dots \dots \quad (2)$$

式中： V_1 ——空白试验耗用硫代硫酸钠标准溶液的体积，mL；

V_2 —试样滴定耗用硫代硫酸钠标准溶液的体积, mL;

c——硫代硫酸钠标准滴定溶液的实际浓度, mol/L;

m—试样质量,g;

0.016 38——与 1.00 mL 硫代硫酸钠标准滴定溶液($c(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3)=1.00 \text{ mol/L}$)相当的以克表示的乐果的质量。

4.1.2.2.6 允许差

二次平行测定结果相差,应不大于 1.0%。取其平均值,作为报出结果。

4.2 水分的测定

按 GB/T 1600 标准中的卡尔·费休法(当水分小于等于 1.0% 时)或共沸蒸馏法(当水分大于等于 1.0 时)进行(允许使用精度相当的微量水分测定仪)测定。

4.3 酸度的测定

4.3.1 试剂和溶液

氢氧化钠(GB/T 629)标准滴定溶液, $c(\text{NaOH})=0.02 \text{ mol/L}$;

指示液:1 g/L 溴甲酚绿乙醇溶液与 2 g/L 甲基红乙醇溶液混合(3+1)。

4.3.2 测定步骤

称取 1 g 试样, 精确至 0.002 g, 置于一个 250 mL 锥形瓶中, 加入 30 mL 50% 的乙醇水溶液, 振摇使试样溶解, 滴加 3 滴指示液, 用氢氧化钠标准滴定溶液滴定至由红色变为亮绿色为终点。同时作空白测定。

以质量百分含量表示的试样的酸度 X_3 按式(3)计算:

$$X_3 = \frac{c(V_1 - V_0) \times 0.049}{m} \times 100 \quad \dots \dots \dots \quad (3)$$

式中: c —氢氧化钠标准滴定溶液的实际浓度, mol/L;

V_1 ——滴定试样溶液所消耗的氢氧化钠标准滴定溶液的体积, mL;

V_0 —滴定空白溶液所消耗的氢氧化钠标准滴定溶液的体积, mL;

m—试样的质量,g;

0.049—与 1.00 mL 氢氧化钠标准滴定溶液 [$c(\text{NaOH}) = 1.000 \text{ mol/L}$] 相当的以克表示的硫酸的

质量。

4.4 丙酮不溶物的测定

4.4.1 试剂

丙酮(GB/T 686):经无水硫酸钠干燥。

4.4.2 仪器

锥形瓶：具玻璃磨口接头，250 mL。

回流冷凝器：与烧瓶配套：

古氏坩埚或玻璃砂芯坩埚：3#

烘箱: $110 \pm 2^\circ\text{C}$

4.4.3 测定步骤

称取 10 g 试样, 精确至 0.01 g, 放入锥形瓶中, 加入 50 mL 丙酮, 加热回流至所有可溶物溶解。用已恒重的坩埚过滤溶液, 再用 60 mL 丙酮, 分三次洗涤锥形瓶, 并抽滤。将坩埚置于 110℃ 烘箱中干燥 30 min, 取出冷至室温, 称重。丙酮中固体不溶物的质量百分含量 X_4 , 按式(4)计算:

$$X_4 = \frac{m_1 - m_0}{m} \times 100 \quad \dots \dots \dots \quad (4)$$

式中： m_1 ——恒重后坩埚与不溶物的质量，g；

m_0 ——坩埚的质量,g;

m—试样的质量, g。

5 检验规则

5.1 取样方法

按照 GB/T 1605 中“原粉采样”以及“乳剂和液体状态的采样”方法取样。用随机方法确定取样的包装件，最终取样量应不少于 250 g。

5.2 验收规则

按 GB/T 1604 标准进行验收。

6 标志、包装、运输和贮存

6.1 乐果原药的包装及其标志应符合 GB 3796 中的有关规定，并加商标。

6.2 乐果原药应用大口塑料桶包装,或根据供需双方达成的协议,采用其他形式的包装,但要符合GB 3796的有关要求。

6.3 运输和贮存时,应严防潮湿和日晒,保持良好的通风。不得与食物、种子、饲料混放。避免与皮肤接触,防止由口鼻吸入。

6.4 包装件应贮存在通风、干燥的仓库中。

6.5 安全:乐果是一种抑制胆碱酯酶的有机磷杀虫剂,如果吞服或吸入都是有毒的。它可以通过皮肤吸收,要避免与皮肤接触。处理本品时,要戴好保护手套和防毒面具,穿好洁净的保护服。用药后,要用肥皂和清水冲洗干净。

本品要放在小孩接触不到的地方，并要远离食品、动物饲料及其容器。

如果发生中毒，要请医生。阿托品和解磷定是有效解毒药，必要时，要做人工呼吸。

6.6 保证期：在规定的贮存和运输条件下，乐果原药的保证期，从生产日期算起为一年。在保证期内，半年允许有效含量下降 2.5%；一年允许有效含量下降 5%。在保证期内，酸度应不大于 1.0%。

附加说明：

本标准由中华人民共和国化学工业部提出。

本标准由化学工业部沈阳化工研究院技术归口。

本标准由化学工业部沈阳化工研究院负责起草。

本标准主要起草人姜敏怡、李秀杰、梅宝贵、王学诚、侯宇凯、邱成国、刘春春。

自本标准实施之日起，原化学工业部部标准 HG 2-1417—81《乐果原油》作废。