

# 中华人民共和国农业行业标准

NY/T 4561-2025

# 恶嗪草酮原药

Oxaziclomefone technical material

2025-01-09 发布

中华人民共和国农业农村部发



# 前 言

本文件按照 GB/T 1.1-2020《标准化工作导则 第1 部分:标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

请注意本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别专利的责任。

本文件由农业农村部种植业管理司提出。

本文件由全国农药标准化技术委员会(SAC/TC 133)归口。

本文件起草单位:江苏省农用激素工程技术研究中心有限公司、安徽美兰农业发展股份有限公司、沈 化测试技术(南通)有限公司、沈阳沈化院测试技术有限公司。

本文件主要起草人: 牛永芳、孔繁蕾、韩枫、叶胜龙、吴志洪、尹连连。



# 恶嗪草酮原药

# 1 范围

本文件规定了噁嗪草酮原药的技术要求、检验规则、验收和质量保证期,以及标志、标签、包装、储运; 描述了噁嗪草酮原药的试验方法。

本文件适用于噁嗪草酮原药产品的质量控制。

# 2 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成本文件必不可少的条款。其中,注日期的引用文件,仅该日期对应的版本适用于本文件;不注日期的引用文件,其最新版本(包括所有的修改单)适用于本文件。

- GB/T 1600-2021 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 8170-2008 数值修约规则与极限数值的表示和判定
- GB/T 19138 农药丙酮不溶物测定方法

# 3 基本术语

本文件没有需要界定的术语和定义。

# 4 技术要求

#### 4.1 外观

类白色固体粉末。

# 4.2 技术指标

噁嗪草酮原药应符合表1的要求。

# 

项目	指标
<b>恶</b> 嗪草酮质量分数,%	≥96.5
水分,%	≪0.5
丙酮不溶物,%	€0.3
pH	5.0~8.0

#### 5 试验方法

警告:使用本文件的人员应有实验室工作的实践经验。本文件并未指出所有的安全问题。使用者有责任采取适当的安全和健康措施。

# 5.1 一般规定

本文件所用试剂和水在没有注明其他要求时,均指分析纯试剂和蒸馏水。

# 5.2 取样

# NY/T 4561-2025

按 GB/T 1605-2001 中 5. 3. 1 的规定进行。用随机数表法确定取样的包装件。最终取样量应不少于 100~g。

#### 5.3 鉴别试验

#### 5.3.1 红外光谱法

嘌嗪草酮原药与噁嗪草酮标样在 4 000 cm<sup>-1</sup>  $\sim$  400 cm<sup>-1</sup> 范围的红外吸收光谱图应没有明显区别。噁嗪草酮标样的红外光谱图见图 1。

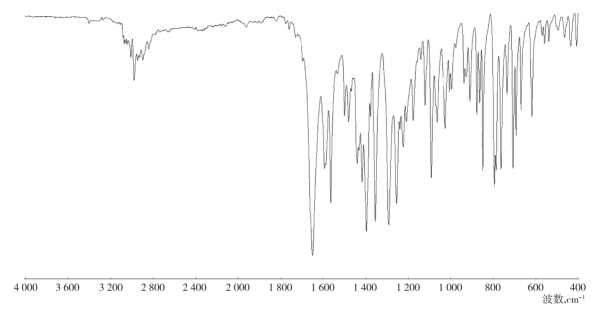


图 1 恶嗪草酮标样的红外光谱图

# 5.3.2 液相色谱法

本鉴别试验可与噁嗪草酮质量分数的测定同时进行。在相同的色谱操作条件下,试样溶液中某色谱峰的保留时间与标样溶液中噁嗪草酮的色谱峰的保留时间,其相对差应在 1.5%以内。

# 5.4 外观

采用目测法测定。

#### 5.5 噁嗪草酮质量分数

# 5.5.1 方法提要

试样用甲醇溶解,以甲醇十乙腈十水为流动相,使用以  $C_{18}$  为填料的不锈钢柱和紫外检测器,在波长 240 nm 下对试样中的噁嗪草酮进行高效液相色谱分离,外标法定量。

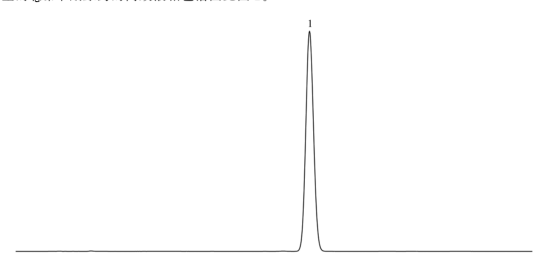
# 5.5.2 试剂和溶液

- 5.5.2.1 甲醇:色谱级。
- 5.5.2.2 乙腈:色谱级。
- 5.5.2.3 水:新蒸二次蒸馏水或超纯水。
- 5.5.2.4 嘿嗪草酮标样:已知嘿嗪草酮质量分数, ∞≥98.0%。
- 5.5.3 仪器
- 5.5.3.1 高效液相色谱仪:具有可变波长紫外检测器。
- 5. 5. 3. 2 色谱柱: 150 mm×4. 6 mm(内径)不锈钢柱,内装  $C_{18}$  、5  $\mu$ m 填充物(或具同等效果的色谱柱)。
- 5.5.3.3 超声波清洗器。

# 5.5.4 高效液相色谱操作条件

5. 5. 4. 1 流动相: $\phi_{(甲醇: Zh: x)} = 35: 40: 25$ 。

- 5.5.4.2 流速:1.0 mL/min。
- 5.5.4.3 柱温:室温(温度变化应不大于2℃)。
- 5.5.4.4 检测波长:240 nm。
- 5.5.4.5 进样体积:5 μL。
- 5.5.4.6 保留时间: 噁嗪草酮约8.7 min。
- 5. 5. 4. 7 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。典型的噁嗪草酮原药的高效液相色谱图见图 2。



标引序号说明:

# 5.5.5 测定步骤

# 5.5.5.1 标样溶液的制备

称取 0.05 g(精确至 0.000 1 g) 噁嗪草酮标样,置于 100 mL 容量瓶中;加入 80 mL 甲醇,超声振荡 5 min,使之溶解;冷却至室温,用甲醇稀释至刻度,摇匀。

# 5.5.5.2 试样溶液的制备

称取含噁嗪草酮 0.05~g(精确至 0.000~1~g)的试样,置于 100~mL 容量瓶中;加入 80~mL 甲醇,超声振荡 5~min,使之溶解;冷却至室温,用甲醇稀释至刻度,摇匀。

# 5.5.5.3 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,直至相邻两针噁嗪草酮峰面积相对变化小于1.2%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。

# 5.5.6 计算

将测得的两针试样溶液及试样前后两针标样溶液中噁嗪草酮峰面积分别进行平均,试样中噁嗪草酮的质量分数按公式(1)计算。

$$w = \frac{A_2 \times m_1 \times w}{A_1 \times m_2} \quad \dots \tag{1}$$

式中:

A<sub>2</sub>——试样溶液中, 噁嗪草酮峰面积的平均值;

 $m_1$ ——标样质量的数值,单位为克(g);

ω ——标样中噁嗪草酮质量分数的数值,单位为百分号(%);

A1 ——标样溶液中, 噁嗪草酮峰面积的平均值;

#### NY/T 4561-2025

m2——试样质量的数值,单位为克(g)。

# 5.5.7 允许差

2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。

#### 5.6 水分

按 GB/T 1600-2021 中 4.2 的规定执行。

#### 5.7 丙酮不溶物

按 GB/T 19138 的规定执行。

# 5.8 pH值

按 GB/T 1601 的规定执行。

#### 6 检验规则

#### 6.1 出厂检验

每批产品均应做出厂检验,经检验合格签发合格证后,方可出厂。出厂检验项目为第4章中外观、噁嗪草酮质量分数、水分、pH。

# 6.2 型式检验

型式检验项目为第4章中的全部项目,在正常连续生产情况下,每3个月至少进行一次。有下述情况之一,应进行型式检验:

- a) 原料有较大改变,可能影响产品质量时;
- b) 生产地址、生产设备或生产工艺有较大改变,可能影响产品质量时;
- c) 停产后又恢复生产时;
- d) 国家质量监管机构提出型式检验要求时。

# 6.3 判定规则

按 GB/T 8170—2008 中 4. 3. 3 的规定判定检验结果是否符合本文件的要求。 出厂检验和型式检验中,任一项目不符合第 4 章的技术要求判为该批次产品不合格。

# 7 验收和质量保证期

# 7.1 验收

应符合 GB/T 1604 的规定。

# 7.2 质量保证期

在 8.2 的储运条件下, 噁嗪草酮原药的质量保证期从生产日期算起为 2 年。质量保证期内,各项指标均应符合本文件的要求。

# 8 标志、标签、包装、储运

# 8.1 标志、标签、包装

噁嗪草酮原药的标志、标签、包装应符合 GB 3796 的规定。

噁嗪草酮原药应采用内衬塑料袋的编织袋包装;也可根据用户要求或订货协议采用其他形式的包装,但应符合 GB 3796 的规定。

# 8.2 储运

噁嗪草酮原药包装件应储存在通风、干燥的库房中。储运时,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。

# 附录A

# (资料性)

# **噁嗪草酮其他名称、结构式和基本物化参数**

噁嗪草酮的其他名称、结构式和基本物化参数如下:

- ----ISO 通用名称: Oxaziclomefone:
- ----CAS 登录号:153197-14-9;
- ——化学名称:3-[1-(3,5-二氯苯基)-1-甲基乙基]-3,4-二氢-6-甲基-5-苯基-2H-1,3-噁嗪-4-酮;
- -----结构式:

$$\begin{array}{c|c} O & H_3C & CH_3 \\ \hline \\ H_3C & O & \\ \hline \end{array}$$

- ——分子式: C<sub>20</sub> H<sub>19</sub> Cl<sub>2</sub> NO<sub>2</sub>;
- ——相对分子质量:376.3;
- ——生物活性:除草;
- ——熔点:149.5 ℃~150.5 ℃;
- ——蒸气压(50 ℃):小于 0.013 3 mPa;
- ——溶解度(20 ℃~25 ℃):水中 0.18 mg/L;
- ----稳定性:DT<sub>50</sub> 30 d~60 d(50 ℃)。

5