

# 团 体 标 准

T/CCPIA 040—2020

---

## 环丙唑醇原药

Cyproconazole technical material

2020-02-25 发布

2020-02-25 实施

---

中国农药工业协会 发布

## 前 言

本标准按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

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这些专利的责任。

本标准由中国农药工业协会提出。

本标准由中国农药工业协会归口。

本标准起草单位：浙江宇龙生物科技有限公司、江苏澄扬作物科技有限公司、黑龙江原垦生物科技有限公司、北京大农时代农药技术研究所、贵州省农药产品质量监督检验站、贵州省分析测试研究院、贵州健安德科技有限公司。

本标准主要起草人：王睿、谭正莹、王新、潘丽英、褚亚琴、周婷、黄秀、陈德刚、王春红、徐欣媛、余世锋、胡俊杰、龙家寰、毕超。



# CCPIA

# 环丙唑醇原药

## 1 范围

本标准规定了环丙唑醇原药的要求、试验方法、验收和质量保证期、标志、标签、包装、储运。  
本标准适用于由环丙唑醇及其生产中产生的杂质组成的环丙唑醇原药。

注：环丙唑醇的其他名称、结构式和基本物化参数见附录A。

## 2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件，仅注日期的版本适用于本文件。凡是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—2001 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 6682—2008 分析实验室用水规格和试验方法

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 要求

### 3.1 外观

类白色至浅黄色粉末，无可见的外来杂质。

### 3.2 技术指标

环丙唑醇原药应符合表1要求。

表1 环丙唑醇原药控制项目指标

| 项 目                                 | 指 标     |
|-------------------------------------|---------|
| 环丙唑醇质量分数/%                          | ≥ 95.0  |
| pH范围                                | 5.5~8.5 |
| 水分/%                                | ≤ 0.5   |
| 丙酮不溶物 <sup>a</sup> /%               | ≤ 0.5   |
| <sup>a</sup> 正常生产时，丙酮不溶物每3个月至少测定一次。 |         |

## 4 试验方法

安全提示：使用本标准的人员应有实验室工作的实践经验。本标准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，并保证符合国家有关法规的规定。

### 4.1 一般规定

本标准所用试剂和水在没有注明其他要求时，均指分析纯试剂和 GB/T 6682—2008 中规定的三级水。检验结果的判定按 GB/T 8170—2008 中4.3.3进行。

### 4.2 抽样

按照 GB/T 1605—2001 中5.3.1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100 g。

### 4.3 鉴别试验

红外光谱法——试样与标样在 $4000\text{ cm}^{-1}\sim 400\text{ cm}^{-1}$ 范围内的红外吸收光谱图应无明显差异，环丙唑醇标样红外光谱图见图1。

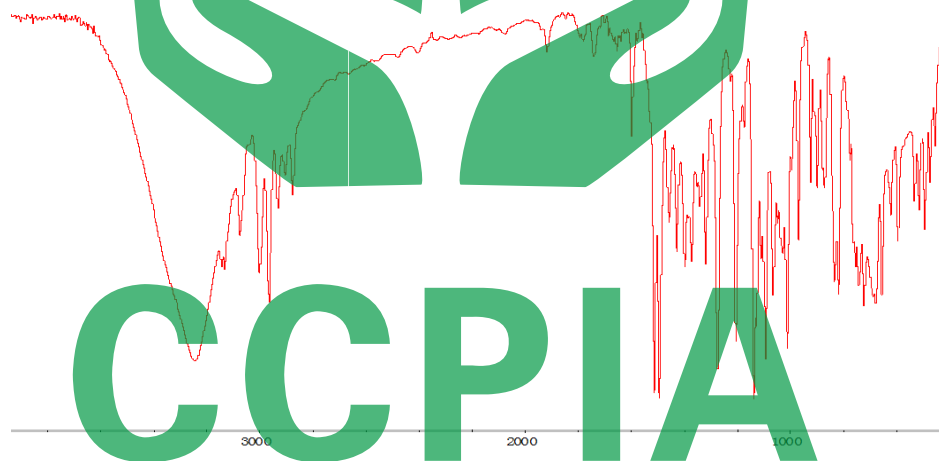


图1 环丙唑醇标样红外光谱图

液相色谱法——本鉴别试验可与环丙唑醇质量分数的测定同时进行。在相同的色谱条件下，试样溶液中某个色谱峰的保留时间与标样溶液中环丙唑醇的色谱峰的保留时间，其相对差值应在1.5%以内。

### 4.4 环丙唑醇质量分数的测定

#### 4.4.1 方法提要

试样用甲醇溶解，以甲醇+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220 nm 下，对试样中的环丙唑醇进行反相高效液相色谱分离和测定，外标法定量。

#### 4.4.2 试剂和溶液

甲醇：色谱纯。

水：新蒸二次蒸馏水或超纯水。

环丙唑醇标样：已知质量分数， $\omega \geq 97.0\%$ 。

#### 4.4.3 仪器

高效液相色谱仪：具有可变波长紫外检测器。

色谱数据处理机或色谱工作站。

色谱柱：150 mm×4.6 mm (i.d.) 不锈钢柱，内装 C<sub>18</sub>、5 μm 填充物（或具同等效果的色谱柱）。

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。

#### 4.4.4 高效液相色谱操作条件

流动相： $\Psi$ （甲醇：水）=70:30，经滤膜过滤，并超声脱气。

流速：1.0 mL/min。

柱温：室温（温差变化应不大于2℃）。

检测波长：220 nm。

进样体积：5 μL。

保留时间：环丙唑醇非对映体B约6.6 min，环丙唑醇非对映体A约8.1 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。典型的环丙唑醇原药高效液相色谱图见图2。



说明：

1——环丙唑醇非对映体 B；

2——环丙唑醇非对映体 A。

图2 环丙唑醇原药的高效液相色谱图

#### 4.4.5 测定步骤

##### 4.4.5.1 标样溶液的制备

称取 0.06 g（精确至 0.000 1 g）环丙唑醇标样于 100 mL 容量瓶中，加入约 30 mL 甲醇，超声波振荡 5 min，冷却至室温，用甲醇稀释至刻度，摇匀。

##### 4.4.5.2 试样溶液的制备

称取含 0.06 g（精确至 0.000 1 g）环丙唑醇的试样于 100 mL 容量瓶中，加入约 30 mL 甲醇，超声波振荡 5 min，冷却至室温，用甲醇稀释至刻度，摇匀。

##### 4.4.5.3 测定

在上述操作条件下，待仪器基线稳定后，连续注入数针标样溶液，直至相邻两针环丙唑醇峰面积相对变化小于1.5%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。

#### 4.4.5.4 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环丙唑醇峰面积分别进行平均。试样中环丙唑醇质量分数按式（1）计算：

$$\omega_1 = \frac{A_2 \times m_1 \times \omega}{A_1 \times m_2} \dots\dots\dots (1)$$

式中：

$\omega_1$ ——试样中环丙唑醇的质量分数，以%表示；

$A_2$ ——试样溶液中，环丙唑醇非对映体B与环丙唑醇非对映体A峰面积和的平均值；

$m_1$ ——标样的质量，单位为克（g）；

$\omega$ ——标样中环丙唑醇的质量分数，以%表示；

$A_1$ ——标样溶液中，环丙唑醇非对映体B与环丙唑醇非对映体A峰面积和的平均值；

$m_2$ ——试样的质量，单位为克（g）。

#### 4.4.6 允许差

环丙唑醇质量分数两次平行测定结果之差应不大于1.2%，取其算数平均值作为测定结果。

#### 4.5 pH值的测定

按 GB/T 1601 进行。

#### 4.6 水分的测定

按 GB/T 1600—2001 中 2.1 进行。

#### 4.7 丙酮不溶物的测定

按 GB/T 19138 进行。

### 5 验收和质量保证期

#### 5.1 验收

应符合 GB/T 1604 的规定。

#### 5.2 质量保证期

在规定的储运条件下，环丙唑醇原药的质量保证期，从生产日期算起为 2 年，质量保证期内，各项指标均应符合标准要求。

### 6 标志、标签、包装、储运

#### 6.1 标志、标签和包装

环丙唑醇原药的标志、标签和包装应符合 GB 3796 的规定。

环丙唑醇原药用内衬塑料袋的编织袋或纸板桶包装，每桶净含量 25 kg。也可以根据用户要求和订货协议采用其它形式的包装，但要符合 GB 3796 中的有关规定。

## 6.2 储运

环丙唑醇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

(资料性附录)

## 环丙唑醇的其他名称、结构式和基本物化参数

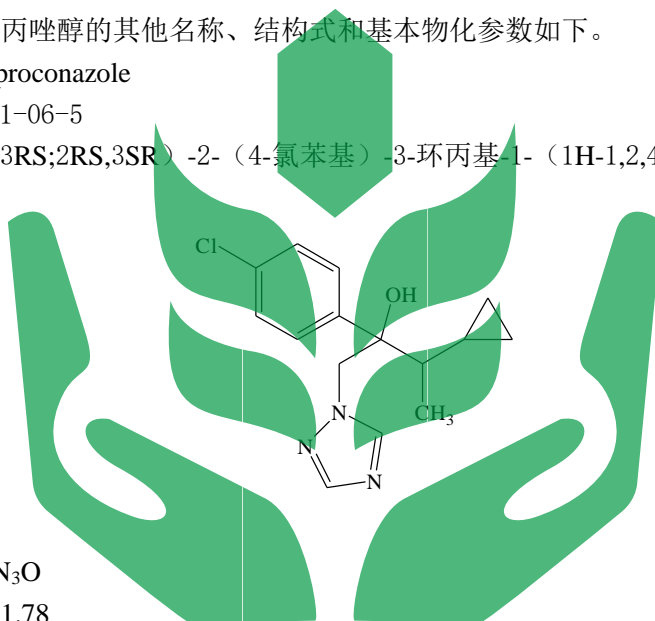
本产品有效成分环丙唑醇的其他名称、结构式和基本物化参数如下。

ISO通用名称: Cyproconazole

CAS登录号: 94361-06-5

化学名称: (2RS,3RS;2RS,3SR)-2-(4-氯苯基)-3-环丙基-1-(1H-1,2,4-三唑-1-基)丁-2-醇

结构式:



实验式:  $C_{15}H_{18}ClN_3O$

相对分子质量: 291.78

生物活性: 杀菌

熔点:  $106.2\text{ }^{\circ}\text{C}\sim 106.9\text{ }^{\circ}\text{C}$

沸点:  $>250\text{ }^{\circ}\text{C}$

蒸气压 ( $25\text{ }^{\circ}\text{C}$ ):  $2.6\times 10^{-2}\text{ mPa}$

溶解度 ( $\text{g/L}$ ,  $20\text{ }^{\circ}\text{C}\sim 25\text{ }^{\circ}\text{C}$ ): 水93 mg/L; 丙酮360, 乙醇230, 甲醇410, 二甲基亚砷180, 二甲苯120, 甲苯100, 二氯甲烷430, 乙酸乙酯240, 己烷1.3, 辛醇100

稳定性: 在约 $115\text{ }^{\circ}\text{C}$ 开始氧化分解, 然后在约 $300\text{ }^{\circ}\text{C}$ 开始热分解。在 $50\text{ }^{\circ}\text{C}$ 、pH 4~9条件下, 水解稳定期为5 d