

# 中华人民共和国国家标准

GB/T 29383—XXXX

代替 GB/T 29383—2012

## 烟嘧磺隆原药

Nicosulfuron technical material

（征求意见稿）

（本稿完成日期：2025.11）

在提交反馈意见时，请将您知道的相关专利连同支持性文件一并附上

XXXX—XX—XX 发布

XXXX—XX—XX 实施

国家市场监督管理总局  
国家标准化管理委员会

发布



## 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。

本文件代替 GB/T 29383—2012《烟嘧磺隆原药》，与 GB/T 29383—2012相比，除结构调整和编辑性改动外，主要技术变化如下：

- 更改了烟嘧磺隆质量分数指标(见4.2，2012版的3.2)；
- 更改了pH值指标(见4.2，2012版的3.2)；
- 更改了水分指标(见4.2，2012版的3.2)；
- 更改了*N,N*-二甲基甲酰胺不溶物指标(见4.2，2012版的3.2)；
- 删除了烟嘧磺隆原药的验收期(见2017版的5.4)；
- 增加了检验规则(见6)；
- 增加了烟嘧磺隆原药的质量保证期(见7.2)。

本文件由中华人民共和国农业农村部提出。

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：沈阳沈化院测试技术有限公司等。

本文件起草人：孙洪峰等。

本文件及其所代替文件的历次版本发布情况为：

- 2012年首次发布为 GB/T 29383—2012。
- 本次为第一次修订。



# 烟嘧磺隆原药

## 1 范围

本文件规定了烟嘧磺隆原药的技术要求、检验规则、验收和质量保证期以及标志、标签、包装、储运，描述了烟嘧磺隆原药的试验方法。

本文件适用于烟嘧磺隆原药产品的质量控制。

注：烟嘧磺隆的其他名称、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—2023 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 43179—2023 农药*N,N*-二甲基甲酰胺不溶物测定方法

## 3 术语和定义

本文件没有需要界定的术语和定义。

## 4 技术要求

### 4.1 外观

灰白色至土黄色固体。

### 4.2 技术指标

烟嘧磺隆原药应符合表1要求。

表1 烟嘧磺隆原药技术指标

项 目	指 标
烟嘧磺隆质量分数/%	≥95.0
水分/%	≤0.5
pH 值	3.0~5.0

<i>N,N</i> -二甲基甲酰胺不溶物/%	≤0.2
-------------------------	------

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

按 GB/T 1605—2001中5.3.1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

试样与烟嘧磺隆标样在 4000 cm<sup>-1</sup>~400 cm<sup>-1</sup> 范围的红外吸收光谱图应没有明显区别。烟嘧磺隆标样红外光谱图见图 1。

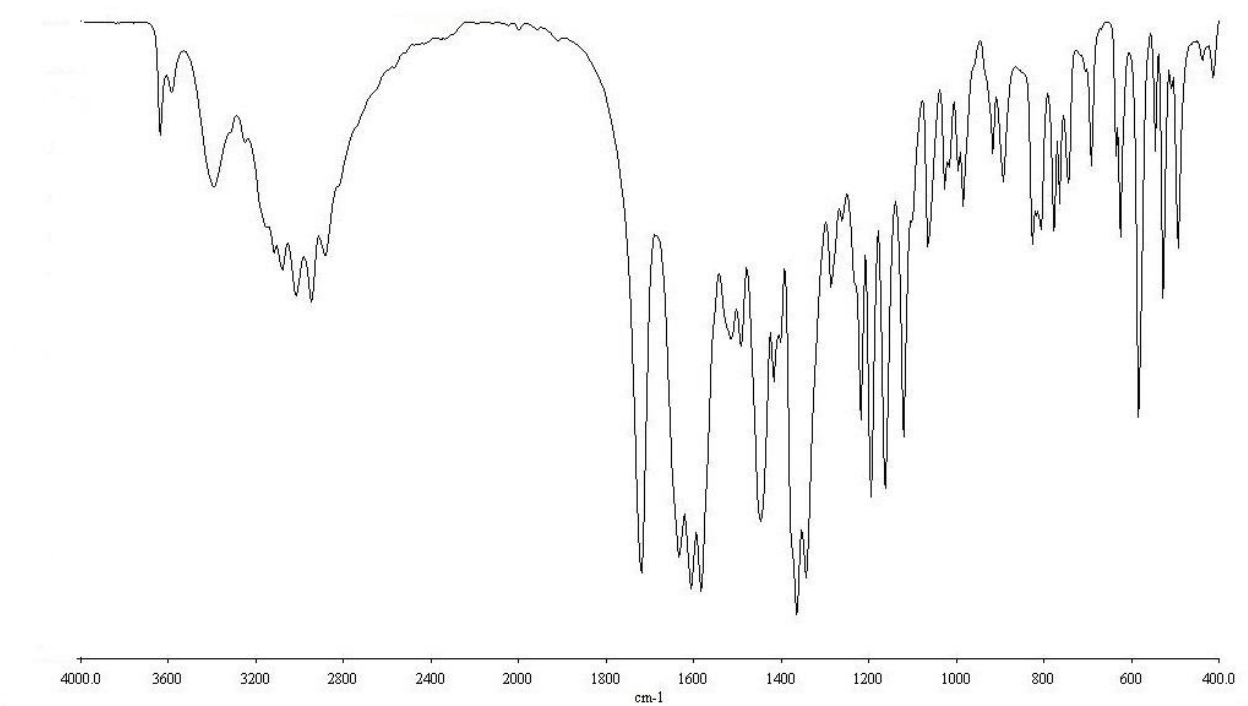


图 1 烟嘧磺隆标样的红外光谱图

5.3.2 液相色谱法

本鉴别试验可与烟嘧磺隆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保留时间与标样溶液中烟嘧磺隆色谱峰保留时间的相对差应不大于1.5%。

5.4 外观

采用目测法测定。

## 5.5 烟嘧磺隆质量分数

### 5.5.1 方法提要

试样用乙腈氨水溶液溶解，以乙腈+磷酸溶液为流动相，使用以  $C_{18}$  为填料的不锈钢柱和紫外检测器，在 240 nm 下对试样中烟嘧磺隆进行反相高效液相色谱分离，外标法定量。

### 5.5.2 试剂和溶液

5.5.2.1 乙腈：色谱级。

5.5.2.2 磷酸。

5.5.2.3 氨水。

5.5.2.4 水：新蒸二次蒸馏水或超纯水。

5.5.2.5 磷酸溶液： $\psi_{\text{（磷酸：水）}}=1:1\,000$ 。

5.5.2.6 氨水溶液： $\psi_{\text{（氨水：水）}}=1:300$ 。

5.5.2.7 乙腈氨水溶液： $\psi_{\text{（乙腈：氨水溶液）}}=50:50$ 。

5.5.2.8 烟嘧磺隆标样：已知烟嘧磺隆质量分数且不低于 98.0%。

### 5.5.3 仪器

5.5.3.1 高效液相色谱仪：具可变波长紫外检测器。

5.5.3.2 色谱柱：250 mm×4.6 mm（内径）不锈钢柱，内装  $C_{18}$ 、5  $\mu\text{m}$  填充物（或具同等效果的色谱柱）。

5.5.3.3 过滤器：滤膜孔径为 0.45  $\mu\text{m}$ 。

5.5.3.4 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： $\psi_{\text{（乙腈：磷酸溶液）}}=40:60$ ，磷酸调 pH 至 3.0。

5.5.4.2 流速：1.0 mL/min。

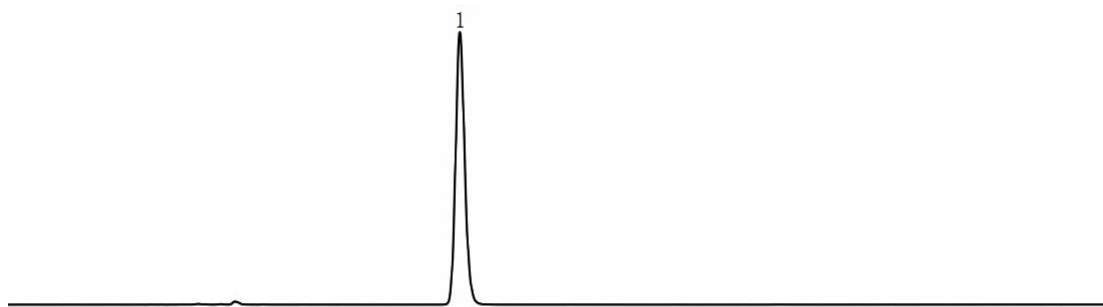
5.5.4.3 柱温：室温（温度变化应不大于 2  $^{\circ}\text{C}$ ）。

5.5.4.4 检测波长：240 nm。

5.5.4.5 进样体积：5  $\mu\text{L}$ 。

5.5.4.6 保留时间：烟嘧磺隆 约 8.0 min。

5.5.4.7 5.5.4.1~5.5.4.6 的操作参数是典型的，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。典型的烟嘧磺隆原药高效液相色谱图见图 2。



标引序号说明：

1—烟嘧磺隆。

图2 烟嘧磺隆原药的高效液相色谱图

### 5.5.5 测定步骤

#### 5.5.5.1 标样溶液的制备

称取含烟嘧磺隆约0.05 g(精确至0.000 01 g)的烟嘧磺隆标样,置于50 mL容量瓶中,加入40 mL乙腈氨水溶液,超声振荡使之溶解,用乙腈氨水溶液稀释至刻度,摇匀。用移液管移取上述溶液10 mL于50 mL容量瓶中,用乙腈氨水溶液稀释至刻度,摇匀。

#### 5.5.5.2 试样溶液的制备

称取含烟嘧磺隆约0.05 g(精确至0.000 1 g)的试样,置于50 mL容量瓶中,加水振摇使之溶解,用水稀释至刻度,摇匀。用移液管移取上述溶液10 mL于50 mL容量瓶中,用乙腈氨水溶液稀释至刻度,摇匀。

### 5.5.6 测定

在5.5.4操作条件下,待仪器稳定后,连续注入数针标样溶液,直至相邻两针烟嘧磺隆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。

### 5.5.7 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烟嘧磺隆峰面积分别进行平均,试样中烟嘧磺隆的质量分数按公式(1)计算:

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

式中:

$w$ ——试样中烟嘧磺隆的质量分数, %;

$A_2$ ——试样溶液中, 烟嘧磺隆峰面积的平均值;

$m_1$ ——烟嘧磺隆标样的质量的数值, 单位为克(g);

$w_b$ ——烟嘧磺隆标样中烟嘧磺隆的质量分数, %;

$m_2$ ——试样的质量的数值, 单位为克(g)。

### 5.5.8 允许差

烟嘧磺隆质量分数两次平行测定结果之相对差应不大于1.0%, 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进行。

## 5.7 pH 值

按 GB/T 1601—2023中4.5.2.1进行。

## 5.8 *N,N*-二甲基甲酰胺不溶物

按 GB/T 43179—2023中5进行。

# 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、烟嘧磺隆质量分数、水分和pH值。

## 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判定检验结果是否符合本文件要求。

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,烟嘧磺隆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要求。

# 8 标志、标签、包装、储运

## 8.1 标志、标签和包装

烟嘧磺隆原药的标志、标签和包装应符合 GB 3796的规定。

烟嘧磺隆原药的包装应采用清洁干燥的铁桶或纸板桶内衬塑料袋密封包装。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

烟嘧磺隆原药包装件应储存在通风、干燥的库房中。储运时，应严防潮湿和日晒，不应与食物、种子和饲料混放，应避免与皮肤、眼睛接触，并防止由口鼻吸入。

## 附 录 A

(资料性)

## 烟嘧磺隆的其他名称、结构式和基本物化参数

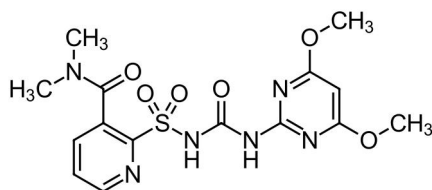
烟嘧磺隆的其他名称、结构式和基本物化参数如下：

——ISO 通用名称：Nicosulfuron；

——CAS 登录号：111991-09-4；

——化学名称：3-(4,6-二甲氧基嘧啶-2-基)-1-(3-二甲基氨基甲酰吡啶-2-基)磺酰脲；

——结构式：



——分子式：C<sub>15</sub>H<sub>18</sub>N<sub>6</sub>O<sub>6</sub>S；

——相对分子质量：410.4；

——生物活性：除草；

——熔点（℃）：141~144；

——蒸气压：1.6×10<sup>-11</sup> Pa（20℃）；

——溶解度（g/kg，25℃）：水 3.59（pH 5）、12.2（pH 7）、39.2（pH 9）；丙酮 18、乙醇 4.5、二氯甲烷 160、三氯甲烷、N,N-二甲基甲酰胺 64、乙腈 23、甲苯 0.37，正己烷<0.02。

——稳定性：水溶液在 25℃ 下的 DT<sub>50</sub> 约 15d（pH 5），在 pH 7、pH 9 下稳定。