

# 中华人民共和国农业行业标准

NY/T 3773—2020

---

## 甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂

Emamectin benzoate micro-emulsion

2020-11-12 发布

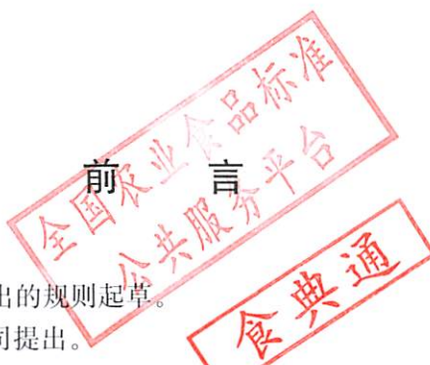
2021-04-01 实施

---



中华人民共和国农业农村部 发布

前言



本标准按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

本标准由农业农村部种植业管理司提出。

本标准由全国农药标准化技术委员会(SAC/TC 133)归口。

本标准起草单位：顺毅股份有限公司、京博农化科技有限公司、安徽众邦生物工程有限公司、广西田园生化股份有限公司、浙江世佳科技股份有限公司、上海悦联生物科技有限公司、江西正邦作物保护有限公司、海利尔药业集团股份有限公司、沈阳化工研究院有限公司、沈阳沈化院测试技术有限公司。

本标准主要起草人：梅宝贵、尚光锋、曹同波、马伦东、卢瑞、徐丽娟、余德勉、吕渊文、张志刚、成道泉、金锡满、张常庆、翟文波、邢君。

# 甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂

## 1 范围

本标准规定了甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂的要求、试验方法、验收和质量保证期以及标志、标签、包装、储运。

本标准适用于由甲氨基阿维菌素苯甲酸盐原药、水与助剂配制成的甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂。  
注：甲氨基阿维菌素苯甲酸盐和苯甲酸的其他名称、结构式和基本物化参数参见附录 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 1601 农药 pH 的测定方法
- GB/T 1603 农药乳液稳定性测定方法
- GB/T 1604 商品农药验收规则
- GB/T 1605—2001 商品农药采样方法
- GB 4838 农药乳油包装
- GB/T 6682 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 19136—2008 农药热储稳定性测定方法
- GB/T 19137—2003 农药低温稳定性测定方法
- GB/T 28137 农药持久起泡性测定方法

## 3 要求

### 3.1 外观

透明或半透明均相液体，无可见的悬浮物和沉淀。

### 3.2 技术指标

甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂还应符合表 1 要求。

表 1 甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂控制项目指标

项 目	指 标				
	0.5%	1.0%	2.0%	3.0%	5.0%
甲氨基阿维菌素苯甲酸盐(B <sub>1a</sub> +B <sub>1b</sub> )质量分数, %	0.57 <sup>+0.08</sup> <sub>-0.08</sub>	1.1 <sup>+0.16</sup> <sub>-0.16</sub>	2.3 <sup>+0.3</sup> <sub>-0.3</sub>	3.4 <sup>+0.3</sup> <sub>-0.3</sub>	5.7 <sup>+0.5</sup> <sub>-0.5</sub>
甲氨基阿维菌素(B <sub>1a</sub> +B <sub>1b</sub> )质量分数, %	0.50 <sup>+0.07</sup> <sub>-0.07</sub>	1.0 <sup>+0.15</sup> <sub>-0.15</sub>	2.0 <sup>+0.3</sup> <sub>-0.3</sub>	3.0 <sup>+0.3</sup> <sub>-0.3</sub>	5.0 <sup>+0.5</sup> <sub>-0.5</sub>
甲氨基阿维菌素苯甲酸盐 B <sub>1a</sub> 与 B <sub>1b</sub> 的比值	≥20.0				
苯甲酸质量分数 <sup>a</sup> , %	≥0.06	≥0.1	≥0.2	≥0.3	≥0.6
pH	4.0~7.5				
乳液稳定性(稀释 200 倍)	合格				
持久起泡性(1 min 后泡沫量), mL	≤60				
低温稳定性 <sup>a</sup>	合格				
热储稳定性 <sup>a</sup>	合格				
<sup>a</sup> 正常生产时, 苯甲酸质量分数、低温稳定性、热储稳定性每 3 个月至少测定一次。					

## 4 试验方法

**警示:**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 中规定的三级水。检验结果的判定按 GB/T 8170—2008 中 4.3.3 的规定执行。

### 4.2 抽样

按 GB/T 1605—2001 中 5.3.2 的规定执行。用随机数表法确定抽样的包装件;最终抽样量应不少于 200 mL。

### 4.3 鉴别试验

#### 4.3.1 甲氨基阿维菌素鉴别试验

高效液相色谱法:本鉴别试验可与甲氨基阿维菌素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甲氨基阿维菌素 B<sub>1a</sub> 色谱峰的保留时间,其相对差应在 1.5% 以内。

#### 4.3.2 苯甲酸鉴别试验

高效液相色谱法:本鉴别试验可与苯甲酸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苯甲酸色谱峰的保留时间,其相对差应在 1.5% 以内。

### 4.4 甲氨基阿维菌素苯甲酸盐(甲氨基阿维菌素)质量分数以及甲氨基阿维菌素苯甲酸盐 B<sub>1a</sub> 与 B<sub>1b</sub> 的比值的测定

#### 4.4.1 方法提要

试样用甲醇溶解,以甲醇+乙腈+氨水溶液为流动相,使用以 C<sub>18</sub> 为填料的不锈钢柱和紫外检测器,在波长 245 nm 下对试样中的甲氨基阿维菌素进行高效液相色谱分离,外标法定量。

#### 4.4.2 试剂和溶液

甲醇:色谱纯。

乙腈:色谱纯。

浓氨水(NH<sub>3</sub>·H<sub>2</sub>O): $\omega(\text{NH}_3)=25\%\sim 30\%$ 。

氨水溶液: $\phi(\text{NH}_3\cdot\text{H}_2\text{O}:\text{H}_2\text{O})=1:300$ 。

水:新蒸二次蒸馏水或超纯水。

甲氨基阿维菌素苯甲酸盐标样:已知甲氨基阿维菌素苯甲酸盐质量分数, $\omega\geq 97.0\%$ 。

#### 4.4.3 仪器

高效液相色谱仪:具有可变波长紫外检测器。

色谱柱:250 mm×4.6 mm(内径)不锈钢柱,内装 C<sub>18</sub>、5  $\mu\text{m}$  填充物(或具等同效果的色谱柱)。

过滤器:滤膜孔径约 0.45  $\mu\text{m}$ 。

定量进样管:5  $\mu\text{L}$ 。

超声波清洗器。

#### 4.4.4 高效液相色谱操作条件

流动相: $\phi(\text{甲醇}:\text{乙腈}:\text{氨水溶液})=35:50:15$ 。

流速:1.4 mL/min。

柱温:室温(温度变化应不大于 2°C)。

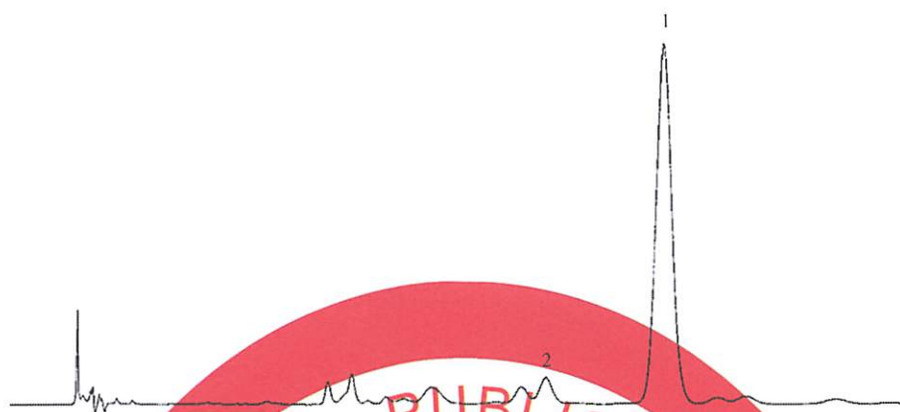
检测波长:245 nm。

进样体积:5  $\mu\text{L}$ 。

保留时间:甲氨基阿维菌素 B<sub>1b</sub> 约 13.6 min、甲氨基阿维菌素 B<sub>1a</sub> 约 17.2 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。

典型的甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂高效液相色谱图见图 1。



说明:

1—甲氨基阿维菌素  $B_{1a}$ ;

2—甲氨基阿维菌素  $B_{1b}$ 。

图 1 甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂的高效液相色谱图

#### 4.4.5 测定步骤

##### 4.4.5.1 标样溶液的制备

称取 0.1 g(精确至 0.000 1 g)甲氨基阿维菌素苯甲酸盐标样于 50 mL 容量瓶中,用甲醇溶解并稀释至刻度,摇匀。用移液管移取上述溶液 5 mL 于另一 50 mL 容量瓶中,用甲醇稀释至刻度,摇匀。

##### 4.4.5.2 试样溶液的制备

称取含甲氨基阿维菌素苯甲酸盐 0.01 g(精确至 0.000 1 g)的甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂试样,置于 50 mL 容量瓶中,用甲醇溶解并稀释至刻度,摇匀。

##### 4.4.5.3 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,直至相邻两针甲氨基阿维菌素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。

#### 4.4.6 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甲氨基阿维菌素峰面积分别进行平均。试样中甲氨基阿维菌素苯甲酸盐的质量分数按式(1)计算,试样中甲氨基阿维菌素质量分数按式(2)计算。

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

$$\omega_2 = \frac{A_2 \times m_1 \times \omega}{A_1 \times m_2 \times n} \times \frac{886.1}{1008.3} \dots\dots\dots (2)$$

式中:

$\omega_1$  —— 试样中甲氨基阿维菌素苯甲酸盐的质量分数,单位为百分号(%);

$A_2$  —— 试样溶液中甲氨基阿维菌素  $B_{1b}$  与  $B_{1a}$  峰面积和的平均值;

$m_1$  —— 标样的质量,单位为克(g);

$\omega$  —— 标样中甲氨基阿维菌素苯甲酸盐的质量分数,单位为百分号(%);

$A_1$  —— 标样溶液中甲氨基阿维菌素  $B_{1b}$  与  $B_{1a}$  峰面积和的平均值;

$m_2$  —— 试样的质量,单位为克(g);

$n$  —— 标样稀释倍数, $n=10$ ;

$\omega_2$  —— 试样中甲氨基阿维菌素的质量分数,单位为百分号(%);

886.1 —— 甲氨基阿维菌素  $B_{1a}$  的相对分子质量;

1 008.3 —— 甲氨基阿维菌素苯甲酸盐  $B_{1a}$  的相对分子质量。

试样中甲氨基阿维菌素苯甲酸盐  $B_{1a}$  与  $B_{1b}$  的比值按式(3)计算。

$$\alpha(B_{1a}/B_{1b}) = \frac{A_{B1a}}{A_{B1b}} \dots\dots\dots (3)$$

式中:

$\alpha(B_{1a}/B_{1b})$ ——试样中甲氨基阿维菌素苯甲酸盐  $B_{1a}$  与  $B_{1b}$  比值;

$A_{B1a}$  ——试样溶液中甲氨基阿维菌素  $B_{1a}$  的峰面积;

$A_{B1b}$  ——试样溶液中甲氨基阿维菌素  $B_{1b}$  的峰面积。

#### 4.4.7 允许差

甲氨基阿维菌素苯甲酸盐(甲氨基阿维菌素)质量分数 2 次平行测定结果之差,0.5%微乳剂、1.0%微乳剂应不大于 0.1%;2.0%微乳剂应不大于 0.2%;3.0%微乳剂、5.0%微乳剂应不大于 0.3%,分别取其算术平均值作为测定结果。

### 4.5 苯甲酸质量分数的测定

#### 4.5.1 方法提要

试样用甲醇溶解,以甲醇+水+冰乙酸为流动相,使用以  $C_{18}$  为填料的不锈钢柱和紫外检测器,在波长 245 nm 下对试样中的苯甲酸进行高效液相色谱分离,外标法定量。

#### 4.5.2 试剂和溶液

甲醇:色谱纯。

水:新蒸二次蒸馏水或超纯水。

冰乙酸。

苯甲酸标样:已知苯甲酸质量分数,  $\omega \geq 98.0\%$ 。

#### 4.5.3 仪器

高效液相色谱仪:具有可变波长紫外检测器。

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(或具等同效果的色谱柱)。

过滤器:滤膜孔径约 0.45  $\mu\text{m}$ 。

定量进样管:5  $\mu\text{L}$ 。

超声波清洗器。

#### 4.5.4 高效液相色谱操作条件

流动相: $\phi$ (甲醇:水:冰乙酸)=50:50:0.1。

流速:1.0 mL/min。

柱温:室温(温度变化应不大于 2℃)。

检测波长:245 nm。

进样体积:5  $\mu\text{L}$ 。

保留时间:苯甲酸约 9.0 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。典型的甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂中苯甲酸测定的高效液相色谱图见图 2。

#### 4.5.5 测定步骤

##### 4.5.5.1 标样溶液的制备

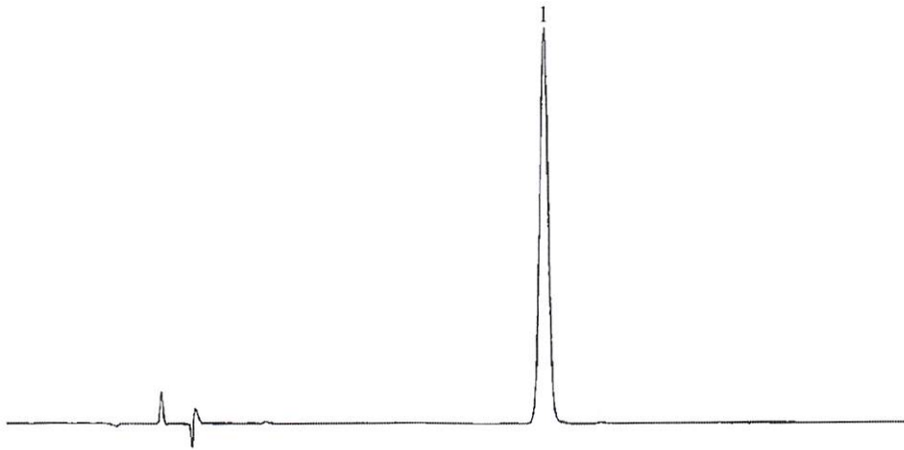
称取 0.1 g(精确至 0.000 1 g)苯甲酸标样于 50 mL 容量瓶中,用甲醇溶解并稀释至刻度,摇匀。用移液管移取上述溶液 5 mL 于另一 50 mL 容量瓶中,用甲醇稀释至刻度,摇匀。

##### 4.5.5.2 试样溶液的制备

称取含苯甲酸 0.01 g(精确至 0.000 1 g)的甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂试样,置于 50 mL 容量瓶中,用甲醇溶解并稀释至刻度,摇匀。

##### 4.5.5.3 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,直至相邻两针苯甲酸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。



说明:

1——苯甲酸。

图2 甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂中苯甲酸测定的高效液相色谱图

#### 4.5.6 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苯甲酸的峰面积分别进行平均,试样中苯甲酸的质量分数按式(4)计算。

$$\omega_3 = \frac{A_2 \times m_1 \times \omega}{A_1 \times m_2 \times n} \dots\dots\dots (4)$$

式中:

- $\omega_3$  —— 试样中苯甲酸的质量分数,单位为百分号(%);
- $A_2$  —— 试样溶液中苯甲酸峰面积的平均值;
- $m_1$  —— 标样的质量,单位为克(g);
- $\omega$  —— 标样中苯甲酸的质量分数,单位为百分号(%);
- $A_1$  —— 标样溶液中苯甲酸峰面积的平均值;
- $m_2$  —— 试样的质量,单位为克(g);
- $n$  —— 标样稀释倍数, $n=10$ 。

#### 4.5.7 允许差

苯甲酸质量分数2次平行测定结果之差,0.5%微乳剂、1.0%微乳剂应不大于0.01%;2.0%、3.0%、5.0%微乳剂应不大于0.03%,分别取其算术平均值作为测定结果。

#### 4.6 pH的测定

按 GB/T 1601 的规定执行。

#### 4.7 乳液稳定性的试验

试样用标准硬水稀释200倍,按 GB/T 1603 的规定执行。量筒中无浮油(膏)、无沉油和沉淀析出为合格。

#### 4.8 持久起泡性的测定

按 GB/T 28137 的规定执行。

#### 4.9 低温稳定性试验

按 GB/T 19137—2003 中 2.1 的规定执行。析出固体或油状物的体积不超过 0.3 mL 为合格。

#### 4.10 热储稳定性试验

按 GB/T 19136—2003 中 2.1 的规定执行。热储后,甲氨基阿维菌素苯甲酸盐质量分数应不低于热储前的 95%;乳液稳定性和 pH 仍应符合标准要求。

### 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,甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂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。

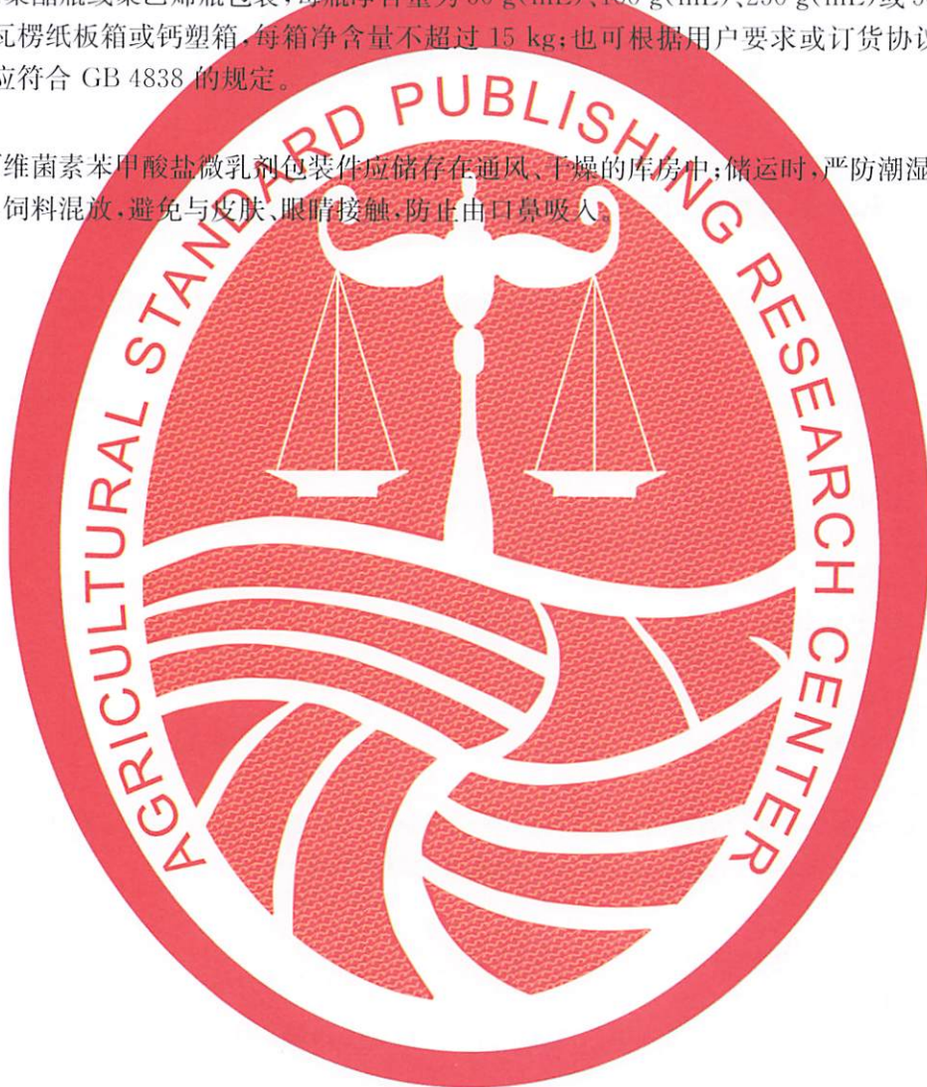
## 6 标志、标签、包装、储运

### 6.1 标志、标签、包装

甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂的标志、标签、包装应符合 GB 4838 的规定;甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂采用聚酯瓶或聚乙烯瓶包装,每瓶净含量为 50 g(mL)、100 g(mL)、250 g(mL)或 500 g(mL),外包装为纸箱、瓦楞纸板箱或钙塑箱,每箱净含量不超过 15 kg;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 4838 的规定。

### 6.2 储运

甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂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。





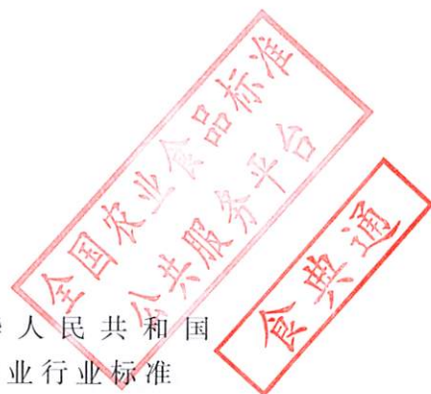
NY/T 3773—2020

实验式： $C_7H_6O_2$ 。

相对分子质量：122.1。

---





中华人民共和国  
农业行业标准  
甲氨基阿维菌素苯甲酸盐微乳剂

NY/T 3773—2020

\* \* \*

中国农业出版社出版

(北京市朝阳区麦子店街 18 号楼)

(邮政编码:100125 网址:www.ccap.com.cn)

北京印刷一厂印刷

新华书店北京发行所发行 各地新华书店经销

\* \* \*

开本 880mm×1230mm 1/16 印张 1 字数 20 千字

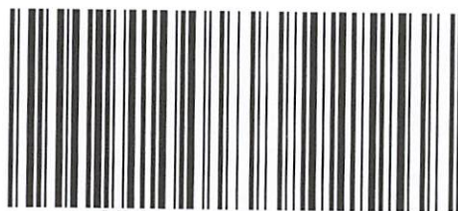
2021 年 3 月第 1 版 2021 年 3 月北京第 1 次印刷

书号: 16109·8448

定价: 32.00 元

版权专有 侵权必究

举报电话: (010) 59194261



NY/T 3773—2020