

中华人民共和国农业行业标准

NY/T XXXXX—XXXX

农药产品中有效成分含量测定
通用分析方法 气相色谱法

General methods for determination of active ingredient content of pesticides
—Gas chromatography (GC)

点击此处添加与国际标准一致性程度的标识

(征求意见稿)

(本稿完成日期：2021.9)

XXXX - XX - XX 发布

XXXX - XX - XX 实施

中华人民共和国农业农村部

发布

目 次

前言	VII
引言	VIII
1 范围	1
2 规范性引用文件	1
3 术语和定义	2
4 通用要求	2
4.1 安全提示	2
4.2 试剂和溶液	2
4.3 仪器	2
4.4 色谱柱	3
4.5 载气	3
4.6 溶液制备	3
4.7 测定	3
4.8 计算	3
5 试验方法	4
5.1 1-甲基环丙烯 (1-methylcyclopropene)	4
5.2 2, 4-滴丁酯 (2,4-D butylate)	6
5.3 2, 4-滴异辛酯 (2,4-D-ethylhexyl)	6
5.4 2甲4氯异辛酯 (MCPA-isooctyl)	6
5.5 <i>d</i> -柠檬烯 (D-limonene)	7
5.6 <i>Es</i> -生物烯丙菊酯 (esbiothrin)	7
5.7 <i>S</i> -氰戊菊酯 (esfenvalerate)	9
5.8 <i>S</i> -生物烯丙菊酯 (S-bioallethrin)	11
5.9 <i>S</i> -烯虫酯 (S-Methoprene)	12
5.10 α -氯代醇 (3-chloropropan-1,2-diol)	14
5.11 桉油精 (eucalyptol)	14
5.12 氨氟乐灵 (prodiamine)	15
5.13 胺菊酯 (tetramethrin)	16
5.14 胺鲜酯 (diethyl aminoethyl hexanoate)	16
5.15 百菌清 (chlorothalonil)	17
5.16 拌种灵 (amicarthiazol)	17
5.17 倍硫磷 (fenthion)	17
5.18 苯噻酰草胺 (mefenacet)	18
5.19 苯酰菌胺 (zoxamide)	18
5.20 苯线磷 (fenamiphos)	19

5.21 苯氧威 (fenoxycarb)	19
5.22 吡草醚 (pyraflufen-ethyl)	20
5.23 吡唑萘菌胺 (isopyrazam)	21
5.24 避蚊胺 (diethyltoluamide)	22
5.25 丙草胺 (pretilachlor)	22
5.26 丙环唑 (propiconazol)	22
5.27 丙炔噁草酮 (oxadiargyl)	22
5.28 丙酰芸苔素内酯	23
5.29 丙溴磷 (profenofos)	24
5.30 草除灵 (benazolin-ethyl)	24
5.31 除虫菊素 (pyrethrins)	24
5.32 哒螨灵 (pyridaben)	25
5.33 哒嗪硫磷 (pyridaphenthione)	25
5.34 稻丰散 (phenthoate)	26
5.35 稻瘟灵 (isoprothiolane)	26
5.36 滴滴涕 (p, p'-DDT)	26
5.37 敌稗 (propanil)	27
5.38 敌草胺 (napropamide)	28
5.39 敌敌畏 (dichlorvos)	28
5.40 敌瘟磷 (edifenphos)	29
5.41 地虫硫磷 (fonofos)	30
5.42 丁草胺 (butachlor)	30
5.43 丁子香酚 (eugenol)	31
5.44 毒草胺 (propachlor)	32
5.45 毒鼠强 (tetramine)	32
5.46 毒死蜱 (chlorpyrifos)	33
5.47 对二氯苯 (p-dichlorobenzene)	33
5.48 对硫磷 (parathion)	34
5.49 多效唑 (paclobutrazol)	34
5.50 莪术醇 (curcumol)	34
5.51 噁草酮 (oxadiazon)	35
5.52 噁霉灵 (hymexazol)	35
5.53 噁唑菌酮 (famoxadone)	36
5.54 二化螟: 顺-9-十六碳烯醛 ((Z)-9-hexadecenal)	36
5.55 二化螟: 顺-11-十六碳烯醛 ((Z)-11-hexadecenal)	37
5.56 二化螟: 顺-13-十八碳烯醛 ((Z)-13-octadecenal)	37
5.57 二甲戊灵 (pendimethalin)	38
5.58 二嗪磷 (diazinon)	38
5.59 二溴乙烷 (ethylene dibromide)	39
5.60 粉唑醇 (flutriafol)	39
5.61 氟吡菌酰胺 (fluopyram)	40
5.62 氟丙菊酯 (acrinathrin)	41
5.63 氟虫胺 (sulfluramid)	41

5.64 氟啶虫酰胺 (flonicamid)	42
5.65 氟硅唑 (flusilazole)	43
5.66 氟环唑 (flonicamid)	43
5.67 氟菌唑 (triflumizole)	43
5.68 氟乐灵 (flonicamid)	44
5.69 氟硫草定 (dithiopyr)	44
5.70 氟酰胺 (flutolanil)	45
5.71 氟乙酸钠 (sodium fluoroacetate)	46
5.72 氟乙酰胺 (fluoroacetamide)	46
5.73 氟唑环菌胺 (sedaxane)	47
5.74 氟唑菌苯胺 (penflufen)	48
5.75 腐霉利 (procymidone)	48
5.76 富右旋反式炔丙菊酯 (rich-d-t-prallethrin)	49
5.77 富右旋反式烯丙菊酯 (rich-d-transallethrin)	50
5.78 甘氟 (glyftor)	51
5.79 高效氯氟氰菊酯 (lambda-cyhalothrin)	51
5.80 硅丰环	51
5.81 硅噻菌胺 (silthiopham)	52
5.82 禾草丹 (thiobencarb)	53
5.83 禾草敌 (molinate)	53
5.84 禾草灵 (diclofop-methyl)	53
5.85 己唑醇 (hexaconazole)	54
5.86 甲拌磷 (phorate)	55
5.87 甲草胺 (alachlor)	55
5.88 甲基对硫磷 (parathion-methyl)	56
5.89 甲基立枯磷 (tolclofos-methyl)	57
5.90 甲基硫环磷 (phosfolan-methyl)	57
5.91 甲基嘧啶磷 (pirimiphos-methyl)	58
5.92 甲基异柳磷 (isofenphos-methyl)	59
5.93 甲氰菊酯 (fenpropathrin)	59
5.94 甲霜灵 (metalaxyl)	59
5.95 甲氧苄氟菊酯 (metofluthrin)	60
5.96 腈苯唑 (fenbuconazole)	60
5.97 精噁唑禾草灵 (fenoxaprop-P-ethyl)	61
5.98 精喹禾灵 (quizalofop-P-ethyl)	61
5.99 精异丙甲草胺 (s-metolachlor)	61
5.100 菌核净 (dimetachlone)	61
5.101 抗倒酯 (trinexapac-ethyl)	62
5.102 抗蚜威 (pirimicarb)	62
5.103 克草胺 (ethachlor)	63
5.104 克菌丹 (captan)	64
5.105 苦参碱 (matrine)	64
5.106 矿物油 (petroleum oil)	65

5.107 喹禾灵 (quizalofop-ethyl)	65
5.108 喹硫磷 (quinalphos)	65
5.109 喹螨醚 (fenazaquin)	65
5.110 乐果 (dimethoate)	66
5.111 联苯菊酯 (bifenthrin)	67
5.112 联苯三唑醇 (bitertanol)	67
5.113 硫丹 (endosulfan)	67
5.114 硫环磷 (phosfolan)	68
5.115 硫线磷 (cadusafos)	68
5.116 林丹 (gamma-BHC)	69
5.117 绿盲蝽: 4-氧代-反-2-己烯醛 ((2E)-4-oxo-2-hexenal)	70
5.118 绿盲蝽: 丁酸-反-2-己烯酯 ((2E)-2-hexen-1-yl butyrate)	70
5.119 氯苯胺灵 (chlorpropham)	71
5.120 氯氟吡氧乙酸异辛酯 (fluroxypyr-meptyl)	71
5.121 氯氟醚菊酯 (meperfluthrin)	71
5.122 氯氟氰菊酯 (cyhalothrin)	71
5.123 氯化苦 (chloropicrin)	72
5.124 氯烯炔菊酯 (chlorempenthrin)	73
5.125 马拉硫磷 (malathion)	73
5.126 咪鲜胺 (prochloraz)	74
5.127 醚菊酯 (etofenprox)	74
5.128 啞菌酯 (azoxystrobin)	75
5.129 啞霉胺 (pyrimethanil)	75
5.130 灭菌唑 (triticonazole)	75
5.131 灭线磷 (ethoprophos)	76
5.132 内吸磷 (demeton)	76
5.133 扑草净 (prometryn)	76
5.134 七氟甲醚菊酯	77
5.135 羟哌酯 (icaridin)	77
5.136 噻草酮 (metribuzin)	78
5.137 氰戊菊酯 (fenvalerate)	79
5.138 氰烯菌酯 (phenamacril)	79
5.139 驱蚊酯 (ethyl butylacetylaminopropionate)	80
5.140 炔苯酰草胺 (propyzamide)	81
5.141 炔丙菊酯 (prallethrin)	81
5.142 炔螨特 (propargite)	82
5.143 炔咪菊酯 (imiprothrin)	82
5.144 噻呋酰胺 (thifluzamide)	83
5.145 噻螨酮 (hexythiazox)	83
5.146 噻嗪酮 (buprofezin)	84
5.147 三氟甲吡醚 (pyridalyl)	84
5.148 三环唑 (tricyclazole) 1	85
5.149 三氯杀虫酯 (plifenate)	85

5.150	三十烷醇 (triacontanol)	86
5.151	三唑醇 (triadimenol)	86
5.152	三唑磷 (triazophos)	87
5.153	三唑酮 (triadimefon)	88
5.154	杀虫脒 (chlordimeform)	88
5.155	杀螟硫磷 fenitrothion)	88
5.156	杀扑磷 (methidathion)	88
5.157	生物烯丙菊酯 (bioallethrin)	89
5.158	十三吗啉 (tridemorph)	89
5.159	双甲脒 (amitraz)	90
5.160	水胺硫磷 (isocarbophos)	91
5.161	顺式氯氰菊酯 (alpha-cypermethrin)	91
5.162	四氟苯菊酯 (transfluthrin)	92
5.163	四氟甲醚菊酯 (dimefluthrin)	92
5.164	四氟醚菊酯 (tetramethylfluthrin)	93
5.165	四聚乙醛 (metaldehyde)	93
5.166	四溴菊酯 (tralomethrin)	94
5.167	速灭威 (metolcarb)	95
5.168	特丁津 (terbutylazine)	95
5.169	特丁净 (terbutryn)	96
5.170	特丁硫磷 (terbufos)	97
5.171	萘烯醇	97
5.172	土菌灵 (etridiazole)	98
5.173	萎锈灵 (carboxin)	99
5.174	五氯硝基苯 (quintozene)	99
5.175	戊唑醇 (tebuconazole)	100
5.176	西草净 (simetryn)	100
5.177	西玛津 (simazine)	101
5.178	烯丙苯噻唑 (probenazole)	102
5.179	烯丙菊酯 (allethrin)	102
5.180	烯效唑 (uniconazole)	102
5.181	香芹酚 (carvacrol)	103
5.182	硝虫硫磷 (xiaochongliulin)	104
5.183	斜纹夜蛾: 顺9反11-十四碳烯乙酸酯 ((Z,E)-9,11-tetradecadienyl acetate)	104
5.184	斜纹夜蛾: 顺9反12-十四碳烯乙酸酯 ((Z,E)-9,12-tetradecadienyl acetate)	105
5.185	缬霉威 (iprovalicarb)	105
5.186	辛菌胺	106
5.187	辛菌胺醋酸盐	106
5.188	辛酰溴苯腈 (bromoxynil octanoate)	106
5.189	溴苯腈 (bromoxynil)	106
5.190	溴螨酯 (bromopropylate)	107
5.191	亚胺硫磷 (phosmet)	108
5.192	烟碱 (nicotine)	108

5.193 野麦畏 (triallate)	109
5.194 乙草胺 (acetochlor)	110
5.195 乙霉威 (diethofencarb)	110
5.196 乙嘧酚 (ethirimol)	110
5.197 乙嘧酚磺酸酯 (bupirimate)	111
5.198 乙蒜素 (ethylicin)	112
5.199 乙羧氟草醚 (fluoroglycofen-ethyl)	112
5.200 乙氧氟草醚 (oxyfluorfen)	112
5.201 异丙草胺 (propisochlor)	112
5.202 异丙甲草胺 (metolachlor)	113
5.203 异丙威 (isoprocarb)	113
5.204 异稻瘟净 (iprobenfos)	113
5.205 异硫氰酸烯丙酯 (allyl isothiocyanate)	114
5.206 抑霉唑 (imazalil)	115
5.207 蝇毒磷 (coumaphos)	115
5.208 莠灭净 (ametryn)	116
5.209 莠去津 (atrazine)	117
5.210 右旋胺菊酯 (d-tetramethrin)	117
5.211 右旋苯醚菊酯 (d-phenothrin)	117
5.212 右旋苯醚氰菊酯 (d-cyphenothrin)	117
5.213 右旋苜呋菊酯 (d-resmethrin)	118
5.214 右旋反式氯丙炔菊酯	119
5.215 右旋反式烯丙菊酯 (d-transallethrin)	120
5.216 右旋烯丙菊酯 (d-allethrin)	120
5.217 右旋烯炔菊酯 (empenthrin)	120
5.218 诱虫烯 (muscalure)	121
5.219 甾烯醇 (β -sitosterol)	122
5.220 樟脑 (camphor)	123
5.221 治螟磷 (sulfotep)	123
5.222 仲丁灵 (butralin)	123
5.223 仲丁威 (fenobucarb)	124
5.224 啞草酮 (carfentrazone-ethyl)	125
参考文献	126

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并归口。

本文件起草单位：农业农村部农药检定所、中国农业大学、北京工业大学、贵州大学、中国矿业大学（北京）、山东大学、沈阳化工研究院有限公司、湖南加法检测有限公司、山东省农药科学研究院、贵州健安德科技有限公司、浙江省农业科学院、贵州省无公害植物保护工程技术研究中心、江苏省产品质量监督检验研究院、浙江省化工产品质量检验站有限公司、钛和中谱检测技术（江苏）有限公司、江苏省农产品质量检验测试中心、北京颖泰嘉和分析技术有限公司、浙江德恒检测科技有限公司、北京乾元铂归科技有限公司、江苏衡谱分析检测技术有限公司、江苏恒生检测有限公司。

（排名不分先后）

本文件主要起草人：。（排名不分先后）

引 言

本文件为农药产品中有效成分含量测定通用分析方法系列标准之一。该系列标准发布实施后，农药检验检测机构按照资质认定法定程序，申请将农药产品中有效成分测定通用分析方法系列标准扩项纳入检测范围，可实现对所有已登记农药有效成分、禁用农药和隐性添加成分检测的合法化，从而有效解决农药产品市场监管执法困境。

本文件描述了224种农药有效成分的毛细管气相色谱分析方法，其中：

- a) 143种农药有效成分是通过开展实验室内方法确认和实验室间协同验证试验，新建的毛细管气相色谱分析方法。
- b) 毒鼠强、甘氟、氟乙酸钠、氟乙酰胺4种禁用剧毒杀鼠剂，是采用标准品对文献资料中色谱条件进行验证，从而确定的毛细管气相色谱分析方法。
- c) 65种农药有效成分直接引用国家标准和行业标准中的毛细管气相色谱方法，注明引用的国家标准和行业标准号，其中腐霉利、富右旋反式炔丙菊酯、己唑醇、炔丙菊酯、噻呋酰胺、右旋苯醚氰菊酯等6种农药有效成分的相关产品已完成国家标准和行业标准报批，但还未发布实施，未给出国家标准和行业标准号，因此依据标准报批稿描述试验方法。本文件中引用的国家标准和行业标准均列入规范性引用文件。
- d) 12种农药有效成分使用重新起草法修改采用国际农药分析协作委员会（CIPAC）的毛细管气相色谱分析方法。本文件在方法提要中以“注”的形式说明参考的CIPAC方法并列入参考文献。

农药产品中有效成分含量测定通用分析方法 气相色谱法

1 范围

本文件描述了1-甲基环丙烯等224种农药有效成分气相色谱通用分析方法。
本文件适用于农药产品中1-甲基环丙烯等224种有效成分含量的测定。

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 13649 杀螟硫磷原药
- GB/T 19604 毒死蜱原药
- GB 20681 灭线磷原药
- GB 20685 硫丹原药
- GB 20691 乙草胺原药
- GB/T 20695 高效氯氟氰菊酯原药
- GB/T 22172 多效唑原药
- GB/T 22173 噁草酮原药
- GB/T 22600 2,4-滴丁酯原药
- GB 22602 戊唑醇原药
- GB 22606 莠去津原药
- GB/T 22616 精噁唑禾草灵原药
- GB/T 22619 联苯菊酯原药
- GB 24330-2020 家用卫生杀虫用品安全通用技术条件
- GB 24749 丙环唑原药
- GB 24754 扑草净原药
- GB 24756 噻嗪酮原药
- GB 28129 乙羧氟草醚原药
- GB/T 28130 哒螨灵原药
- GB 29380 胺菊酯原药
- GB 29385 嘧霉胺原药
- GB/T 32341 嘧菌酯原药
- GB/T 34153 右旋烯丙菊酯原药
- GB/T 34158 1.8%辛菌胺乙酸盐水剂
- GB/T 35108 矿物油农药中矿物油的测定方法
- GB/T 35667 异丙甲草胺原药
- GB/T 35672 氯氟吡氧乙酸异辛酯原药

GB/T 39651	三环唑
GB/T 39671	咪鲜胺原药
GB/T 9551	百菌清原药
HG/T 2206	甲霜灵原药
HG/T 2213	禾草丹原药
HG/T 2844	甲氰菊酯原药
HG/T 3293	三唑酮原药
HG/T 3304	稻瘟灵原药
HG/T 3625	丙溴磷原药
HG/T 3719	苯噻酰草胺原药
HG/T 3759	啶禾灵原药
HG/T 3765	炔螨特原药
HG/T 3885	异丙草胺·莠去津悬乳剂
HG/T 4466	辛酰溴苯腈原药
HG/T 4468	草除灵原药
HG/T 4575	氯氟醚菊酯原药
HG/T 4925	右旋胺菊酯原药
HG/T 4937	2, 4-滴异辛酯原药
HG/T 5124	乙氧氟草醚原药
HG/T 5425	精异丙甲草胺原药
HG/T 5429	氟环唑原药
HG/T 5442	四氟苯菊酯原药
HG/T 5446	苦参碱可溶液剂
NY/T 3572	右旋苯醚菊酯原药
NY/T 3576	丙草胺原药
NY/T 3594	精啶禾灵原药
NY/T 3774	氟硅唑原药

3 术语和定义

本文件没有需要界定的术语和定义。

4 通用要求

4.1 安全提示

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，并保证符合国家有关法规的规定。

4.2 试剂和溶液

本文件所用试剂和水，在没有注明其他要求时，均指分析纯试剂和超纯水或新蒸二次蒸馏水。

4.3 仪器

本文件测定有效成分含量所用分析仪器，在没有注明其他要求时，均指具有氢火焰离子化检测器和分流/不分流进样口的气相色谱仪。

4.4 色谱柱

本文件采用毛细管色谱柱对有效成分进行气相色谱分离。应根据被分离物质的性质选择合适的毛细管色谱柱，内径一般为0.25 mm、0.32 mm或0.53 mm，柱长5 m~60 m，内壁或载体经涂渍或交联固定液，固定液膜厚0.1 μm~5.0 μm；常用的固定液有甲基聚硅氧烷、不同比例组成的苯基甲基聚硅氧烷、聚乙二醇等。

4.5 载气

应根据被分离物质的性质和检测器类型选择合适的载气，常用载气为氦气、氮气等。

4.6 溶液制备

本文件除1-甲基环丙烯外，均采用气相色谱内标法测定农药产品中有效成分含量或混合体含量。本文件在试验方法中对所有农药品种内标法标样溶液制备过程进行了描述，未逐一描述试样溶液制备过程，以“注”的方式说明试样溶液制备的一些特殊要求；仅对个别农药品种特殊剂型的溶液制备过程进行了描述。

一般剂型内标法试样溶液制备过程为：称取适量试样，置于容量瓶中，用与标样同一支移液管加入相同体积的内标溶液，用适宜溶剂稀释至刻度，并视情况进行超声或过滤处理。

部分剂型可采用特殊的处理方法，例如：

- 对于在溶液制备过程中不易分散的液体制剂，宜加入适量N,N-二甲基甲酰胺使试样分散后，再进行溶液制备；
- 颗粒剂、片状制剂、饵剂、蚊香等不均匀固体制剂通常需要研磨后再取样；
- 低含量固体制剂，称样量对定容体积有影响的，应采用添加定量溶剂法；
- 超低含量液体制剂，称取适量试样后将其浓缩至近干后，再进行溶液制备；
- 杀虫气雾剂可按GB 24330-2020中D.6.1.1对样品进行预处理后再取样；
- 使用正相高效液相色谱法对水基试样进行异构体分离和测定时，宜采用适当方法除去试样中的水分，如溶剂萃取或添加干燥剂等。

4.7 测定

4.7.1 色谱条件的优化

本文件中测定农药产品中有效成分含量的操作参数是典型的，给出色谱柱的具体型号只是为了方便本文件的使用，并不表示对该色谱柱的认可，使用者可选择具有同等效果的色谱柱；在实际应用中色谱柱内径与长度、膜厚、载气流量和温度，可根据不同仪器、不同剂型产品特点作适当调整，以期获得最佳效果。

4.7.2 色谱系统的平衡与进样

在规定的操作条件下，待仪器稳定后，连续注入数针标样溶液，直至相邻两针目标物与内标物峰面积比（或目标物峰面积）相对变化小于1.2%时，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。

4.8 计算

4.8.1 说明

本文件除1-甲基环丙烯外，均采用内标法测定农药产品中有效成分含量或混合体含量，计算见4.8.2。当有效成分存在对映异构体时，可先采用内标法测定混合体含量，再通过手性分离测定异构体比例（计算参考4.8.3），最后用混合体含量乘以异构体比例，计算得到有效成分含量。

4.8.2 内标法

将测得两针试样溶液以及试样前后标样溶液中目标物与内标物峰面积比分别进行平均。试样中目标物的质量分数按式（2）计算：

$$\omega_1 = \frac{r_2 \times m_1 \times \omega}{r_1 \times m_2} \dots\dots\dots (1)$$

式中：

ω_1 ——试样中目标物的质量分数，以百分数（%）表示；

r_2 ——试样溶液中目标物与内标物峰面积比的平均值；

m_1 ——标样的质量，单位为克（g）；

ω ——标样中目标物的质量分数，以百分数（%）表示；

r_1 ——标样溶液中目标物与内标物峰面积比的平均值；

m_2 ——试样的质量，单位为克（g）。

注1：如目标物存在异构体，质量分数计算公式应乘以相应异构体比例系数；异构体比例计算参考 4.8.3。

注2：如标样、试样溶液制备时存在稀释的情况，质量分数计算公式应考虑稀释倍数。

注3：如标样和试样中目标物存在形式不同时，质量分数计算公式应考虑分子量换算系数。

4.8.3 异构体比例

试样中目标物的比例按式（2）计算：

$$K = \frac{A_1}{A_1 + A_2} \dots\dots\dots (2)$$

式中：

K ——试样中目标物的比例；

A_1 ——试样溶液中目标物峰面积的平均值；

A_2 ——试样溶液中目标物异构体峰面积的平均值。

注：若目标物具有多个手性中心，计算异构体比例时应加和目标物峰面积和所有异构体峰面积。

5 试验方法

5.1 1-甲基环丙烯（1-methylcyclopropene）

5.1.1 方法提要

试样用水溶解，使用PoraBOND Q毛细管气相色谱柱和氢火焰离子化检测器，以异丁烯为标样，对试样中的1-甲基环丙烯进行气相色谱分离和测定。

注：本方法参照CIPAC 767/VP/（M）。

5.1.2 试剂和溶液

5.1.2.1 水。

5.1.2.2 顺-2-丁烯标样：已知质量分数， $\omega \geq 99.0\%$ ，在气体采样袋中储存。

5.1.3 仪器和设备

5.1.3.1 气相色谱仪：具有氢火焰离子化检测器和分流/不分流进样口，使用无石英棉直通型衬管。

5.1.3.2 色谱柱：25 m×0.25 mm (i.d.) PoraBOND Q 毛细管柱，膜厚 3 μm 。

5.1.3.3 气密注射器：0.25 mL，带 5 cm 侧孔注射针。

5.1.3.4 波士顿圆形瓶：250 ml，具 24 mm-400 螺纹口。

5.1.3.5 Mininer 气密阀：具 24 mm-400 螺口盖。

5.1.3.6 玻璃或塑料注射器：2 mL，带 22G 或 25G 注射针。

5.1.3.7 往复式或回旋式振荡器。

5.1.4 操作条件

5.1.4.1 温度：柱室 75 $^{\circ}\text{C}$ 保持 1 min，以 5 $^{\circ}\text{C}/\text{min}$ 升温至 110 $^{\circ}\text{C}$ 保持 0 min；气化室 75 $^{\circ}\text{C}$ ，检测器室 200 $^{\circ}\text{C}$ 。

5.1.4.2 气体流量 (mL/min)：载气 (He) 3.0，氢气 45，空气 400。

5.1.4.3 分流比：20 : 1。

5.1.4.4 进样体积：0.25 mL。

5.1.4.5 保留时间 (min)：1-甲基环丙烯约 6.1，顺-2-丁烯约 6.8。

5.1.5 溶液的制备

称取 0.013 g~0.021 g (精确至 0.000 01 g) 试样，置于 250 mL 波士顿圆形瓶中，用 Mininer 气密阀密封瓶子。用注射器量取 2 mL 水，打开阀门注入样品瓶中，然后关闭阀门。用气密注射器从气体采样袋中准确量取 0.25 mL 顺-2-丁烯标样 (记录环境温度和大气压力)，打开阀门注入样品瓶中，然后关闭阀门。用手轻摇样品瓶，直至所有试样粉末润湿，然后将样品瓶置于振荡器上，混合 60 min~90 min 后，立即用另一支气密注射器从样品瓶中准确量取 0.25 mL 顶空气体进行测定。

5.1.6 测定

在上述色谱操作条件下，待仪器稳定后，连续注入数针试样，直至相邻两针 1-甲基环丙烯与顺-2-丁烯峰面积比相对变化小于 1.0% 时，重复进样两次进行测定。

5.1.7 计算

按式 (3) 计算顺-2-丁烯的物质的量，再以此值按式 (4) 计算试样中 1-甲基环丙烯的质量分数。

$$n = \frac{p \times V \times P}{R \times T} \dots\dots\dots (3)$$

$$\omega_2 = \frac{H_w \times n \times f \times M}{I_q \times w} \times 100 \quad \dots\dots\dots (4)$$

式中：

- n ——顺-2-丁烯的物质的量，单位为摩尔（mol）；
- p ——取样时顺-2-丁烯的大气压力，单位为千帕（kPa）；
- V ——注入样品瓶中顺-2-丁烯的体积，单位为升（L）（ $V=0.000\ 25$ ）；
- P ——标样中顺-2-丁烯的质量分数，以小数表示；
- R ——通用气体常数，单位为 $L \cdot kPa \cdot K^{-1} \cdot mol^{-1}$ （ $R=8.314\ 47$ ）；
- T ——取样时顺-2-丁烯的温度，单位为开尔文（K）；
- ω_2 ——试样中1-甲基环丙烯的质量分数，以百分数（%）表示；
- H_w ——试样中1-甲基环丙烯的峰面积；
- f ——顺-2-丁烯/1-甲基环丙烯的相对响应因子（ $f=1.034$ ）；
- M ——1-甲基环丙烯的摩尔质量的数值，单位为克每摩尔（g/mol）（ $M=54.09$ ）；
- I_q ——试样中顺-2-丁烯的峰面积；
- w ——试样的质量，单位为克（g）。

5.2 2, 4-滴丁酯（2, 4-D butylate）

按GB/T 22600中“2, 4-滴丁酯质量分数的测定”进行。

5.3 2, 4-滴异辛酯（2, 4-D-ethylhexyl）

按HG/T 4937中“2, 4-滴异辛酯质量分数的测定”进行。

5.4 2 甲 4 氯异辛酯（MCPA-isoocetyl）

5.4.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的2甲4氯异辛酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.4.2 试剂和溶液

5.4.2.1 丙酮。

5.4.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.4.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.4.2.4 2 甲 4 氯异辛酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.4.3 操作条件

5.4.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm（i.d.）HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.4.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 200，气化室 250，检测器室 250。

5.4.3.3 气体流量（mL/min）：载气（ N_2 ）2.0，氢气 30，空气 300。

5.4.3.4 分流比：10 : 1。

5.4.3.5 进样体积：1.0 μ L。

5.4.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二丁酯约 4.7，2 甲 4 氯异辛酯约 7.6。

5.4.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 2 甲 4 氯异辛酯标样，置于 50 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.5 *d*-柠檬烯 (D-limonene)

5.5.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以乙酸丁酯为内标物，使用 β -DEX 120 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的 *d*-柠檬烯进行气相色谱手性分离，内标法定量。

注：柠檬烯有 *D* 型和 *L* 型两个异构体。

5.5.2 试剂和溶液

5.5.2.1 丙酮。

5.5.2.2 内标物：乙酸丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.5.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 乙酸丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.5.2.4 *d*-柠檬烯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.5.3 操作条件

5.5.3.1 色谱柱：30 m \times 0.25 mm (i.d.) β -DEX 120 毛细管柱，膜厚 0.25 μ m。

5.5.3.2 温度 ($^{\circ}$ C)：柱室 80，气化室 210，检测器室 230。

5.5.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.5.3.4 分流比：20 : 1。

5.5.3.5 进样体积：1.0 μ L。

5.5.3.6 保留时间 (min)：乙酸丁酯 6.6，*l*-柠檬烯约 21.4，*d*-柠檬烯约 21.9。

5.5.4 溶液的制备

称取 0.025 g (精确至 0.000 01 g) *d*-柠檬烯标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.6 *Es*-生物烯丙菊酯 (esbiothrin)

5.6.1 烯丙菊酯质量分数的测定

5.6.1.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以间三联苯为内标物，使用DB-FFAP毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的烯丙菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。也可按GB/T 34153中“烯丙菊酯质量分数的测定”进行。

注：本方法参照CIPAC 751/TC/M。

5.6.1.2 试剂和溶液

5.6.1.2.1 丙酮。

5.6.1.2.2 内标物：间三联苯，应不含有干扰分析的杂质。

5.6.1.2.3 内标溶液：称取 6.0 g 间三联苯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.6.1.2.4 烯丙菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.6.1.3 操作条件

5.6.1.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) DB-FFAP 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.6.1.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 240，气化室 250，检测器室 250。

5.6.1.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (He) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.6.1.3.4 分流比：100 : 1。

5.6.1.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.6.1.3.6 保留时间 (min)：烯丙菊酯约 4.5，间三联苯约 10.7。

5.6.1.4 溶液的制备

称取 0.1 g (精确至 0.000 1 g) 烯丙菊酯标样，置于 100 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.6.2 *E_s*-生物烯丙菊酯比例的测定

5.6.2.1 方法提要

试样用正己烷溶解，以正己烷+乙醇为流动相，使用以Sumichiral OA-2000I为填料的不锈钢柱和紫外检测器，在波长230 nm下对试样中的*E_s*-生物烯丙菊酯进行正相高效液相色谱手性分离和测定。

注：本方法参照CIPAC 751/TC/M。

5.6.2.2 试剂和溶液

5.6.2.2.1 正己烷：色谱级。

5.6.2.2.2 乙醇：色谱级。

5.6.2.2.3 *E_s*-生物烯丙菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.6.2.3 仪器

5.6.2.3.1 高效液相色谱仪：具有可变波长紫外检测器。

5.6.2.3.2 色谱数据处理机或色谱工作站。

5.6.2.3.3 色谱柱：250 mm×4.0 mm (i.d.) 不锈钢柱，内装 Sumichiral OA-2000I、5 μm 填充物，两根串联。

5.6.2.3.4 过滤器：滤膜孔径约 0.45 μm。

5.6.2.4 操作条件

5.6.2.4.1 流动相： Ψ （正己烷：乙醇）=1000：1。

5.6.2.4.2 流速：1.0 mL/min。

5.6.2.4.3 柱温：室温（温度变化应不大于 2℃）。

5.6.2.4.4 检测波长：230 nm。

5.6.2.4.5 进样体积：2 μL。

5.6.2.4.6 保留时间（min）：烯丙菊酯 *cis* 体约 43.4，烯丙菊酯 (1*R-trans*, *S*) 体约 47.1，烯丙菊酯 (1*S-trans*, *R*) 体约 49.2，烯丙菊酯 (1*R-trans*, *R*) 体约 51.6，烯丙菊酯 (1*S-trans*, *S*) 体约 54.1。

注：计算 *E_s*-生物烯丙菊酯比例时，目标物峰面积为保留时间 47.1 min、51.6 min 两个峰面积之和。

5.6.2.5 溶液的制备

称取含 0.025 g（精确至 0.000 01 g）*E_s*-生物烯丙菊酯的试样，置于 100 mL 容量瓶中，用流动相稀释至刻度，摇匀。

5.7 *S*-氰戊菊酯 (esfenvalerate)

5.7.1 氰戊菊酯质量分数的测定

5.7.1.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二辛酯为内标物，使用 DB-1 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氰戊菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。也可按 5.136 进行测定。

注：本方法参照 CIPAC 481/TC/(M)。

5.7.1.2 试剂和溶液

5.7.1.2.1 丙酮。

5.7.1.2.2 内标物：邻苯二甲酸二辛酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.7.1.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二辛酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.7.1.2.4 氰戊菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.7.1.3 操作条件

5.7.1.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) DB-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.7.1.3.2 温度（℃）：柱室 265，气化室 290，检测器室 290。

5.7.1.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (He) 1.0, 氢气 30, 空气 300。

5.7.1.3.4 分流比：100 : 1。

5.7.1.3.5 进样体积：1.0 μ L。

5.7.1.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二辛酯约 8.0, 氰戊菊酯非对映体 A (SR+RS) 约 11.8, 氰戊菊酯非对映体 B (SS+RR) 约 12.5。

注：计算氰戊菊酯含量时，目标物峰面积为非对映体A、非对映体B两个峰面积之和。

5.7.1.4 溶液的制备

称取0.1 g (精确至0.000 1 g) 氰戊菊酯标样，置于100 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.7.2 S-氰戊菊酯比例的测定

5.7.2.1 方法提要

试样用正己烷溶解，以正己烷+乙醇为流动相，使用以Sumichiral OA-2000为填料的不锈钢柱和紫外检测器，在波长278 nm下对试样中的S-氰戊菊酯进行正相高效液相色谱手性分离和测定。

注：本方法参照CIPAC 481/TC/(M)。

5.7.2.2 试剂和溶液

5.7.2.2.1 正己烷：色谱级。

5.7.2.2.2 异丙醇：色谱级。

5.7.2.2.3 稀释溶剂： Ψ (正己烷 : 异丙醇) = 975 : 25。

5.7.2.2.4 S-氰戊菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.7.2.3 仪器

5.7.2.3.1 高效液相色谱仪：具有可变波长紫外检测器。

5.7.2.3.2 色谱数据处理机或色谱工作站。

5.7.2.3.3 色谱柱：250 mm \times 4.0 mm (i.d.) 不锈钢柱，内装 Sumichiral OA-2000、5 μ m 填充物。

5.7.2.3.4 过滤器：滤膜孔径约 0.45 μ m。

5.7.2.4 操作条件

5.7.2.4.1 流动相： Ψ (正己烷 : 异丙醇) = 1000 : 2。

5.7.2.4.2 流速：1.0 mL/min。

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

5.7.2.4.4 检测波长：278 nm。

5.7.2.4.5 进样体积：10 μ L。

5.7.2.4.6 保留时间 (min)：R, S-异构体约 23.6，S, R-异构体约 25.1，S, S-异构体 (S-氰戊菊酯) 约 27.3，R, R-异构体约 30.5。

5.7.2.5 溶液的制备

称取含0.01 g (精确至0.000 01 g) S-氰戊菊酯的试样，置于50 mL容量瓶中，用稀释溶剂稀释至刻度，摇匀。

5.8 S-生物烯丙菊酯 (S-bioallethrin)

5.8.1 烯丙菊酯质量分数的测定

5.8.1.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以间三联苯为内标物，使用DB-FFAP毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的烯丙菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。也可按GB/T 34153中“烯丙菊酯质量分数的测定”进行。

注：本方法参照CIPAC 750/TC/M。

5.8.1.2 试剂和溶液

5.8.1.2.1 丙酮。

5.8.1.2.2 内标物：间三联苯，应不含有干扰分析的杂质。

5.8.1.2.3 内标溶液：称取 6.0 g 间三联苯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.8.1.2.4 烯丙菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.8.1.3 操作条件

5.8.1.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) DB-FFAP 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.8.1.3.2 温度 (°C)：柱室 240，气化室 250，检测器室 250。

5.8.1.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (He) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.8.1.3.4 分流比：100 : 1。

5.8.1.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.8.1.3.6 保留时间 (min)：烯丙菊酯约 4.5，间三联苯 10.7。

5.8.1.4 溶液的制备

称取0.1 g (精确至0.000 1 g) 烯丙菊酯标样，置于100 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.8.2 S-生物烯丙菊酯比例的测定

5.8.2.1 方法提要

试样用正己烷溶解，以正己烷+乙醇为流动相，使用以Sumichiral OA-2000I为填料的不锈钢柱和紫外检测器，在波长230 nm下对试样中的*S*-生物烯丙菊酯进行正相高效液相色谱手性分离和测定。

注：本方法参照CIPAC 750/TC/M。

5.8.2.2 试剂和溶液

5.8.2.2.1 正己烷：色谱级。

5.8.2.2.2 乙醇：色谱级。

5.8.2.2.3 *S*-生物烯丙菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.8.2.3 操作条件

5.8.2.3.1 流动相： Ψ （正己烷：乙醇）=1000:1。

5.8.2.3.2 色谱柱：250 mm×4.0 mm (i.d.) 不锈钢柱，内装 Sumichiral OA-2000I、5 μm 填充物，两根串联。

5.8.2.3.3 流速：1.0 mL/min。

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

5.8.2.3.5 检测波长：230 nm。

5.8.2.3.6 进样体积：2 μL 。

5.8.2.3.7 保留时间 (min)：烯丙菊酯 *cis* 体约 43.4，烯丙菊酯 (1*R-trans*, *S*) 体约 47.1，烯丙菊酯 (1*S-trans*, *R*) 体约 49.2，烯丙菊酯 (1*R-trans*, *R*) 体约 51.6，烯丙菊酯 (1*S-trans*, *S*) 体约 54.1。

注：计算*S*-生物烯丙菊酯比例时，目标物峰面积为保留时间47.1 min的峰面积。

5.8.2.4 溶液的制备

称取含0.025 g（精确至0.000 01 g）*S*-生物烯丙菊酯的试样，置于100 mL容量瓶中，用流动相稀释至刻度，摇匀。

5.9 *S*-烯虫酯 (S-Methoprene)

5.9.1 烯虫酯质量分数的测定

5.9.1.1 方法提要

试样用乙酸乙酯溶解，以癸二酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的烯虫酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.9.1.2 试剂和溶液

5.9.1.2.1 乙酸乙酯。

5.9.1.2.2 内标物：癸二酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.9.1.2.3 内标溶液：称取 2.5 g 癸二酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用乙酸乙酯溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.9.1.2.4 *S*-烯虫酯标样：已知烯虫酯质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.9.1.3 操作条件

5.9.1.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.9.1.3.2 温度（℃）：柱室 240，气化室 270，检测器室 270。

5.9.1.3.3 气体流量（mL/min）：载气（N₂）1.2，氢气 30，空气 300。

5.9.1.3.4 分流比：20 : 1。

5.9.1.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.9.1.3.6 保留时间（min）：烯虫酯约 3.9，癸二酸二丁酯约 4.4。

5.9.1.4 溶液的制备

称取 0.05 g（精确至 0.000 1 g）*S*-烯虫酯标样，置于 100 mL 容量瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用乙酸乙酯稀释至刻度，摇匀。

注：制备微囊悬浮剂试样溶液时，应在 45 ℃ ± 2 ℃ 条件下超声波振荡 45 min。

5.9.2 *S*-烯虫酯比例的测定

5.9.2.1 方法提要

试样用正己烷溶解，以正己烷+异丙醇为流动相，使用以 CHIRALPAK AD-H 为填料的不锈钢柱和紫外检测器，在波长 270 nm 下对试样中的 *S*-烯虫酯进行正相高效液相色谱手性分离和测定。

5.9.2.2 试剂和溶液

5.9.2.2.1 正己烷：色谱级。

5.9.2.2.2 异丙醇：色谱级。

5.9.2.2.3 烯虫酯外消旋体标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.9.2.3 操作条件

5.9.2.3.1 流动相： Ψ （正己烷 : 异丙醇）= 99.5 : 0.5。

5.9.2.3.2 色谱柱：250 mm×4.6 mm (i.d.) 不锈钢柱，内装 CHIRALPAK AD-H、5 μm 填充物。

5.9.2.3.3 流速：1.0 mL/min。

5.9.2.3.4 柱温：室温（温度变化应不大于 2 ℃）。

5.9.2.3.5 检测波长：270 nm。

5.9.2.3.6 进样体积：10 μL。

5.9.2.3.7 保留时间：*S*-烯虫酯约 6.9，*R*-烯虫酯约 7.5。

5.9.2.4 溶液的制备

称取含0.05 g(精确至0.000 1 g)S-烯虫酯外的试样,置于100 mL容量瓶中,用正己烷稀释至刻度,摇匀。

5.10 α -氯代醇(3-chloropropan-1,2-diol)

5.10.1 方法提要

试样用甲醇溶解,以苯甲酸甲酯为内标物,使用DB-17毛细管柱和氢火焰离子化检测器,对试样中的 α -氯代醇进行气相色谱分离,内标法定量。

5.10.2 试剂和溶液

5.10.2.1 甲醇。

5.10.2.2 丙酮。

5.10.2.3 内标物:苯甲酸甲酯,应不含有干扰分析的杂质。

5.10.2.4 内标溶液:称取0.5 g苯甲酸甲酯,置于500 mL容量瓶中,用丙酮溶解并稀释至刻度,摇匀。

5.10.2.5 α -氯代醇标样:已知质量分数, $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.10.3 操作条件

5.10.3.1 色谱柱:30 m \times 0.32 mm(i.d.)DB-17毛细管柱,膜厚0.25 μ m。

5.10.3.2 温度($^{\circ}$ C):柱室105,气化室260,检测器室280。

5.10.3.3 气体流量(mL/min):载气(N_2)1.0,氢气40,空气300。

5.10.3.4 分流比:10:1。

5.10.3.5 进样体积:1.0 μ L。

5.10.3.6 保留时间(min): α -氯代醇约3.0,苯甲酸甲酯约5.0。

5.10.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g) α -氯代醇标样,置于50 mL容量瓶中,用移液管加入20 mL内标溶液,用甲醇稀释至刻度,摇匀。

注1: α -氯代醇溶于甲醇,在丙酮中溶解度较低。通过试验表明,纯甲醇体系分析时色谱峰形较差,加入适量丙酮有助于改善峰形、保护色谱柱,因此配制内标溶液时以丙酮为溶剂。

注2:制备 α -氯代醇饵剂试样溶液时,应将试样研磨成粉末,以具塞锥形瓶为容器,超声波振荡2 h。

5.11 桉油精(eucalyptol)

5.11.1 方法提要

试样用丙酮溶解,以氯苯为内标物,使用DB-17毛细管柱和氢火焰离子化检测器,对试样中的桉油精进行气相色谱分离,内标法定量。

5.11.2 试剂和溶液

5.11.2.1 乙酸乙酯。

5.11.2.2 内标物：氯苯，应不含有干扰分析的杂质。

5.11.2.3 内标溶液：称取 4.0 g 氯苯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.11.2.4 桉油精标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.11.3 操作条件

5.11.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) DB-17 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.11.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 80，气化室 250，检测器室 260。

5.11.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.11.3.4 分流比：10:1。

5.11.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.11.3.6 保留时间 (min)：氯苯约 4.9，桉油精约 9.6。

5.11.4 溶液的制备

5.11.4.1 标样溶液的制备

称取 0.04 g (精确至 0.000 01 g) 桉油精标样，置于 50 mL 容量瓶中，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.11.4.2 挥散芯试样溶液的制备

称取一片包装完好的桉油精挥散芯试样 m_1 (精确至 0.000 1 g)，打开包装迅速取出挥散芯，置于 50 mL 具塞锥形瓶中，加入 30 mL 丙酮，超声波振荡 10 min，冷却至室温。将提取液转移至 50 mL 容量瓶中，用 5 mL 丙酮洗涤锥形瓶两次，将洗液置于容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

称量挥散芯包装袋质量 m_0 (精确至 0.000 1 g)，用差量法计算挥散芯质量 m ($m = m_1 - m_0$)。

注：制备桉油精挥散芯试样溶液时，因该产品具有强烈的挥发性，宜采用差量法称样。

5.12 氨氟乐灵 (prodiamine)

5.12.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二烯丙酯为内标物，使用 DB-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氨氟乐灵进行气相色谱分离，内标法定量。

5.12.2 试剂和溶液

5.12.2.1 丙酮。

5.12.2.2 内标物：邻苯二甲酸二烯丙酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.12.2.3 内标溶液：称取 4.0 g 邻苯二甲酸二烯丙酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.12.2.4 氨氟乐灵标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.12.3 操作条件

5.12.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.12.3.2 温度(℃)：柱室 190，气化室 250，检测器室 280。

5.12.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.12.3.4 分流比：20:1。

5.12.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.12.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二烯丙酯约 3.5，氨氟乐灵约 6.0。

5.12.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)氨氟乐灵标样，置于50 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.13 胺菊酯 (tetramethrin)

按GB 29380中“胺菊酯质量分数的测定”进行。

5.14 胺鲜酯 (diethyl aminoethyl hexanoate)

5.14.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二乙酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的胺鲜酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.14.2 试剂和溶液

5.14.2.1 丙酮。

5.14.2.2 内标物：邻苯二甲酸二乙酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.14.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二乙酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.14.2.4 胺鲜酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.14.3 操作条件

5.14.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.14.3.2 温度：柱室 160 ℃保持 2 min，以 30 ℃/min 升温至 280 ℃保持 5 min；气化室 285 ℃，检测器室 300 ℃。

5.14.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 2.0，氢气 30，空气 400。

5.14.3.4 分流比：20:1。

5.14.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.14.3.6 保留时间 (min)：胺鲜酯约 4.8，邻苯二甲酸二乙酯约 6.2。

5.14.4 溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 1 g）胺鲜酯标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.15 百菌清（chlorothalonil）

按GB/T 9551中“百菌清质量分数的测定”进行。

5.16 拌种灵（amicarthiazol）

5.16.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二烯丙酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的拌种灵进行气相色谱分离，内标法定量。

5.16.2 试剂和溶液

5.16.2.1 丙酮。

5.16.2.2 内标物：邻苯二甲酸二烯丙酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.16.2.3 内标溶液：称取0.8 g邻苯二甲酸二烯丙酯，置于500 mL容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.16.2.4 拌种灵标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.16.3 操作条件

5.16.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm（i.d.）DB-5毛细管柱，膜厚0.25 μm。

5.16.3.2 温度：柱室150℃保持4 min，以40℃/min升温至260℃，保持12 min；气化室250℃，检测器室280℃。

5.16.3.3 气体流量（mL/min）：载气（N₂）2.0，氢气30，空气300。

5.16.3.4 分流比：20:1。

5.16.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.16.3.6 保留时间（min）：邻苯二甲酸二烯丙酯约6.1，拌种灵约9.0。

5.16.4 溶液的制备

称取0.01 g（精确至0.000 01 g）拌种灵标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.17 倍硫磷（fenthion）

5.17.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二（2-乙基己基）酯为内标物，使用SE-54毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的倍硫磷进行气相色谱分离，内标法定量。

注：本方法参照CIPAC 79/TC/M2。

5.17.2 试剂和溶液

5.17.2.1 丙酮。

5.17.2.2 内标物：邻苯二甲酸二（2-乙基己基）酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.17.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二（2-乙基己基）酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.17.2.4 倍硫磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.17.3 操作条件

5.17.3.1 色谱柱：25 m×0.32 mm (i.d.) SE-54 毛细管柱，膜厚 0.17 μm 。

5.17.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 230，气化室 240，检测器室 300。

5.17.3.3 气体流量（mL/min）：载气（ N_2 ）2.5，氢气 30，空气 400。

5.17.3.4 分流比：75:1。

5.17.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.17.3.6 保留时间（min）：倍硫磷约 1.2，邻苯二甲酸二（2-乙基己基）酯约 6.2。

5.17.4 溶液的制备

称取 0.05 g（精确至 0.000 1 g）倍硫磷标样，置于 50 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.18 苯噻酰草胺（mefenacet）

按 HG/T 3719 中“苯噻酰草胺质量分数的测定”进行。

5.19 苯酰菌胺（zoxamide）

5.19.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二辛酯为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的苯酰菌胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.19.2 试剂和溶液

5.19.2.1 丙酮。

5.19.2.2 内标物：邻苯二甲酸二辛酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.19.2.3 内标溶液：称取 2.5 g 邻苯二甲酸二辛酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.19.2.4 苯酰菌胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.19.3 操作条件

5.19.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

- 5.19.3.2 温度 (°C)：柱室 260，气化室 250，检测器室 280。
- 5.19.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 2.0，氢气 30，空气 300。
- 5.19.3.4 分流比：20 : 1。
- 5.19.3.5 进样体积：1.0 μL。
- 5.19.3.6 保留时间 (min)：苯酰菌胺约 4.7，邻苯二甲酸二辛酯约 5.9。

5.19.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 苯酰菌胺标样，置于50 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.20 苯线磷 (fenamiphos)

5.20.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的苯线磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.20.2 试剂和溶液

5.20.2.1 丙酮。

5.20.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.20.2.3 内标溶液：称取 0.8 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.20.2.4 苯线磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.20.3 操作条件

5.20.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.20.3.2 温度 (°C)：柱室 200，气化室 250，检测器室 280。

5.20.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.20.3.4 分流比：20 : 1。

5.20.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.20.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二丁酯约 4.5，苯线磷约 7.8。

5.20.4 溶液的制备

称取0.02 g (精确至0.000 01 g) 苯线磷标样，置于50 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.21 苯氧威 (fenoxycarb)

5.21.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以磷酸三苯酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的苯氧威进行气相色谱分离，内标法定量。

5.21.2 试剂和溶液

5.21.2.1 丙酮。

5.21.2.2 内标物：磷酸三苯酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.21.2.3 内标溶液：称取 4.0 g 磷酸三苯酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.21.2.4 苯氧威标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.21.3 操作条件

5.21.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.21.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 230，气化室 250，检测器室 280。

5.21.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.21.3.4 分流比：20:1。

5.21.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.21.3.6 保留时间 (min)：磷酸三苯酯约 5.9，苯氧威约 6.9。

5.21.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 苯氧威标样，置于 50 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.22 吡草醚 (pyraflufen-ethyl)

5.22.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的吡草醚进行气相色谱分离，内标法定量。

5.22.2 试剂和溶液

5.22.2.1 丙酮。

5.22.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.22.2.3 内标溶液：称取 0.5 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.22.2.4 吡草醚标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.22.3 操作条件

5.22.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.22.3.2 温度 (°C)：柱室 230，气化室 250，检测器室 280。

5.22.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.22.3.4 分流比：20 : 1。

5.22.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.22.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二戊酯约 3.6，吡草醚约 5.7。

5.22.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 吡草醚标样，置于 25 mL 容量瓶中，用丙酮稀释至刻度，摇匀。用移液管移取 5 mL 上述溶液，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.23 吡唑萘菌胺 (isopyrazam)

5.23.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二辛酯为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的吡唑萘菌胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.23.2 试剂和溶液

5.23.2.1 丙酮。

5.23.2.2 内标物：邻苯二甲酸二辛酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.23.2.3 内标溶液：称取 4.0 g 邻苯二甲酸二辛酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.23.2.4 吡唑萘菌胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.23.3 操作条件

5.23.3.1 色谱柱：30 m × 0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.23.3.2 温度 (°C)：柱室 250，气化室 280，检测器室 280。

5.23.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.23.3.4 分流比：20 : 1。

5.23.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.23.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二辛酯约 4.5，吡唑萘菌胺顺式体约 5.8，吡唑萘菌胺反式体约 7.2。

注：计算吡唑萘菌胺质量分数时，目标物峰面积为顺式体、反式体两个峰面积之和。

5.23.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 吡唑萘菌胺标样，置于 50 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.24 避蚊胺 (diethyltoluamide)

5.24.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二烯丙酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的避蚊胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.24.2 试剂和溶液

5.24.2.1 丙酮。

5.24.2.2 内标物：邻苯二甲酸二烯丙酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.24.2.3 内标溶液：称取 0.6 g 邻苯二甲酸二烯丙酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.24.2.4 避蚊胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.24.3 操作条件

5.24.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.24.3.2 温度 (°C)：柱室 160，气化室 230，检测器室 240。

5.24.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.24.3.4 分流比：20 : 1。

5.24.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.24.3.6 保留时间 (min)：避蚊胺约 2.4，邻苯二甲酸二烯丙酯约 4.2。

5.24.4 溶液的制备

称取 0.01 g (精确至 0.000 01 g) 避蚊胺标样，置于 50 mL 容量瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.25 丙草胺 (pretilachlor)

按 NY/T 3576 中“丙草胺质量分数的测定”进行。

5.26 丙环唑 (propiconazol)

按 GB/T 24749 中“丙环唑质量分数的测定”进行。

5.27 丙炔噁草酮 (oxadiargyl)

5.27.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的丙炔噁草酮进行气相色谱分离，内标法定量。

5.27.2 试剂和溶液

5.27.2.1 丙酮。

5.27.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.27.2.3 内标溶液：称取 2.5 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.27.2.4 丙炔噁草酮标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.27.3 操作条件

5.27.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.27.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 220，气化室 250，检测器室 270。

5.27.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.27.3.4 分流比：50:1。

5.27.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.27.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二丁酯约 2.6，丙炔噁草酮约 5.3。

5.27.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 丙炔噁草酮标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.28 丙酰芸苔素内酯

5.28.1 方法提要

试样用乙酸乙酯和三氯甲烷溶解，以 HBD 为内标物，使用 TG-5HT 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的丙酰芸苔素内酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.28.2 试剂和溶液

5.28.2.1 乙酸乙酯。

5.28.2.2 三氯甲烷。

5.28.2.3 内标物：2 α , 3 α -二丁基酰氧基-22, 23-环氧-24S-乙基 1- β -高-7-恶-5 α -胆甾烷-6-酮(简称 HBD)，应不含有干扰分析的杂质。

5.28.2.4 内标溶液：称取 0.5 g HBD，置于 500 mL 容量瓶中，用三氯甲烷溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.28.2.5 丙酰芸苔素内酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.28.3 操作条件

5.28.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) TG-5HT 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.28.3.2 温度：柱室 300 $^{\circ}\text{C}$ 保持 5 min，以 30 $^{\circ}\text{C}/\text{min}$ 升温至 330 $^{\circ}\text{C}$ 保持 7 min；气化室 340 $^{\circ}\text{C}$ ，检测器室 340 $^{\circ}\text{C}$ 。

5.28.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

NY/T XXXXX—XXXX

5.28.3.4 分流比：10：1。

5.28.3.5 进样体积：1.0 μ L。

5.28.3.6 保留时间（min）：丙酰芸苔素内酯约 7.7，HBD 约 8.7。

5.28.4 溶液的制备

5.28.4.1 标样溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 1 g）丙酰芸苔素内酯标样，置于100 mL容量瓶中，用乙酸乙酯溶解并稀释至刻度，摇匀。用移液管移取10 mL上述溶液，置于50 mL圆底烧瓶中，浓缩至近干，用移液管加入5 mL内标溶液，摇匀。

5.28.4.2 水剂试样溶液的制备

称取含0.000 5 g（精确至0.000 1 g）丙酰芸苔素内酯的试样，置于500 mL分液漏斗中，加入100 mL乙酸乙酯萃取。将上层溶液转移至500 mL圆底烧瓶中，浓缩至近干，用移液管加入5 mL内标溶液，摇匀。

5.29 丙溴磷（profenofos）

按HG/T 3625中“丙溴磷质量分数的测定”进行。

5.30 草除灵（benazolin-ethyl）

按HG/T 4468中“草除灵质量分数的测定”进行。

5.31 除虫菊素（pyrethrins）

5.31.1 方法提要

试样用异丙醇溶解，以正十八烷为内标物，使用DB-1毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的除虫菊素（含除虫菊素 I、除虫菊素 II、瓜叶菊素 I、瓜叶菊素 II、茛菊素 I、茛菊素 II 6 个组分）进行气相色谱分离，内标法定量。

注1：本方法参照 CIPAC 32+33+345/TK/（M）。

注2：除虫菊素是由除虫菊素 I、除虫菊素 II、瓜叶菊素 I、瓜叶菊素 II、茛菊素 I、茛菊素 II 6 个成分组成的混合物，除虫菊素含量为 6 个组分之和。

5.31.2 试剂和溶液

5.31.2.1 异丙醇。

5.31.2.2 内标物：正十八烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.31.2.3 内标溶液：称取 0.3 g 正十八烷，置于 500 mL 容量瓶中，用异丙醇溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.31.2.4 除虫菊素标样：已知总质量分数（含除虫菊素 I、除虫菊素 II、瓜叶菊素 I、瓜叶菊素 II、茛菊素 I、茛菊素 II 6 个组分）， $\omega \geq 20.0\%$ 。

5.31.3 操作条件

5.31.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.31.3.2 温度：柱室 180 °C 保持 11 min，以 10 °C/min 升温至 200 °C 保持 8 min，以 10 °C/min 升温至 210 °C 保持 18 min，以 30 °C/min 升温至 245 °C 保持 4 min；气化室 250 °C，检测器室 300 °C。

5.31.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (He) 1.6，氢气 40，空气 400。

5.31.3.4 分流比：20:1。

5.31.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.31.3.6 保留时间 (min)：正十八烷约 5.9，瓜叶菊素 I 约 16.2，茛菊素 I 约 19.1，除虫菊素 I 约 20.1，瓜叶菊素 II 约 30.1，茛菊素 II 约 35.3，除虫菊素 II 约 37.1。

注：计算除虫菊素质量分数时，目标物峰面积为除虫菊素 I、除虫菊素 II、瓜叶菊素 I、瓜叶菊素 II、茛菊素 I、茛菊素 II 6 个组分峰面积之和。

5.31.4 溶液的制备

称取含 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 除虫菊素的标样，置于 100 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用异丙醇稀释至刻度，摇匀。

5.32 吡螨灵 (pyridaben)

按 GB/T 28130 中“吡螨灵质量分数的测定”进行。

5.33 吡嗪硫磷 (pyridaphenthione)

5.33.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二己酯为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的吡嗪硫磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.33.2 试剂和溶液

5.33.2.1 丙酮。

5.33.2.2 内标物：邻苯二甲酸二己酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.33.2.3 内标溶液：称取 2.6 g 邻苯二甲酸二己酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.33.2.4 吡嗪硫磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.33.3 操作条件

5.33.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.33.3.2 温度 (°C)：柱室 230，气化室 260，检测器室 300。

5.33.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.33.3.4 分流比：60:1。

5.33.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.33.3.6 保留时间 (min): 邻苯二甲酸二己酯约 4.4, 哒嗪硫磷约 5.9。

5.33.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 哒嗪硫磷标样, 置于25 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.34 稻丰散 (phenthoate)

5.34.1 方法提要

试样用丙酮溶解, 以正十八烷为内标物, 使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器, 对试样中的稻丰散进行气相色谱分离, 内标法定量。

5.34.2 试剂和溶液

5.34.2.1 丙酮。

5.34.2.2 内标物: 正十八烷, 应不含有干扰分析的杂质。

5.34.2.3 内标溶液: 称取 0.5 g 正十八烷, 置于 500 mL 容量瓶中, 用丙酮溶解并稀释至刻度, 摇匀。

5.34.2.4 稻丰散标样: 已知质量分数, $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.34.3 操作条件

5.34.3.1 色谱柱: 30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱, 膜厚 0.25 μm。

5.34.3.2 温度 (°C): 柱室 160, 气化室 230, 检测器室 240。

5.34.3.3 气体流量 (mL/min): 载气 (N₂) 1.5, 氢气 30, 空气 300。

5.34.3.4 分流比: 30:1。

5.34.3.5 进样体积: 1.0 μL。

5.34.3.6 保留时间 (min): 正十八烷约 3.1, 稻丰散约 5.2。

5.34.4 溶液的制备

称取0.02 g (精确至0.000 01 g) 稻丰散标样, 置于10 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.35 稻瘟灵 (Isoprothiolane)

按HG/T 3304中“稻瘟灵质量分数的测定”进行。

5.36 滴滴涕 (p, p'-DDT)

5.36.1 方法提要

试样用丙酮溶解, 以邻苯二甲酸二戊酯为内标物, 使用DB-XLB毛细管柱和氢火焰离子化检测器, 对试样中的滴滴涕进行气相色谱分离, 内标法定量。

5.36.2 试剂和溶液

5.36.2.1 丙酮。

5.36.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.36.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.36.2.4 滴滴涕标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.36.3 操作条件

5.36.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-XLB 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.36.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 220，气化室 250，检测器室 250。

5.36.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.2，氢气 30，空气 300。

5.36.3.4 分流比：20:1。

5.36.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.36.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二戊酯约 7.1，o, p'-DDT 约 10.9，p, p'-DDT (滴滴涕) 约 14.4。

5.36.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 01 g) 滴滴涕标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.37 敌稗 (propanil)

5.37.1 方法提要

试样用三氯甲烷溶解，以正二十烷为内标物，使用 HP-1 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的敌稗进行气相色谱分离，内标法定量。

5.37.2 试剂和溶液

5.37.2.1 丙酮。

5.37.2.2 内标物：正二十烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.37.2.3 内标溶液：称取 1.0 g 正二十烷，置于 500 mL 容量瓶中，用三氯甲烷溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.37.2.4 敌稗标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.37.3 操作条件

5.37.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.37.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 190，气化室 250，检测器室 250。

5.37.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.37.3.4 分流比：20:1。

5.37.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.37.3.6 保留时间 (min)：敌稗约 3.6，正二十烷约 5.8。

5.37.4 溶液的制备

称取0.015 g（精确至0.000 01 g）敌稗标样，置于10 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用三氯甲烷稀释至刻度，摇匀。

5.38 敌草胺 (napropamide)

5.38.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的敌草胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.38.2 试剂和溶液

5.38.2.1 丙酮。

5.38.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.38.2.3 内标溶液：称取 1.5 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.38.2.4 敌草胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.38.3 操作条件

5.38.3.1 色谱柱：30 m \times 0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.38.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 230，气化室 280，检测器室 300。

5.38.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.38.3.4 分流比：30 : 1。

5.38.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.38.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二丁酯约 4.0，敌草胺约 6.0。

5.38.4 溶液的制备

称取0.01 g（精确至0.000 01 g）敌草胺标样，置于10 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.39 敌敌畏 (dichlorvos)

5.39.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以正十六烷为内标物，使用DB-35毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的敌敌畏进行气相色谱分离，内标法定量。

5.39.2 试剂和溶液

5.39.2.1 丙酮。

5.39.2.2 内标物：正十六烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.39.2.3 内标溶液：称取 1.2 g 正十六烷，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.39.2.4 敌敌畏标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.39.3 操作条件

5.39.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-35 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.39.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 140，气化室 230，检测器室 230。

5.39.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.39.3.4 分流比：20:1。

5.39.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.39.3.6 保留时间 (min)：敌敌畏约 3.0，正十六烷约 5.7。

5.39.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 01 g) 敌敌畏标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.40 敌瘟磷 (edifenphos)

5.40.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的敌瘟磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.40.2 试剂和溶液

5.40.2.1 丙酮。

5.40.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.40.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.40.2.4 敌瘟磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.40.3 操作条件

5.40.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.40.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 230，气化室 250，检测器室 250。

5.40.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.40.3.4 分流比：20:1。

5.40.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.40.3.6 保留时间 (min): 邻苯二甲酸二戊酯约 3.3, 敌瘟磷约 5.2。

5.40.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 敌瘟磷标样, 置于25 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.41 地虫硫磷 (fonofos)

5.41.1 方法提要

试样用丙酮溶解, 以邻苯二甲酸二丁酯为内标物, 使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器, 对试样中的地虫硫磷进行气相色谱分离, 内标法定量。

5.41.2 试剂和溶液

5.41.2.1 丙酮。

5.41.2.2 内标物: 邻苯二甲酸二丁酯, 应不含有干扰分析的杂质。

5.41.2.3 内标溶液: 称取 0.8 g 邻苯二甲酸二丁酯, 置于 500 mL 容量瓶中, 用丙酮溶解并稀释至刻度, 摇匀。

5.41.2.4 地虫硫磷标样: 已知质量分数, $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.41.3 操作条件

5.41.3.1 色谱柱: 30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱, 膜厚 0.25 μm 。

5.41.3.2 温度 (°C): 柱室 185, 气化室 230, 检测器室 270。

5.41.3.3 气体流量 (mL/min): 载气 (N₂) 1.0, 氢气 30, 空气 300。

5.41.3.4 分流比: 20:1。

5.41.3.5 进样体积: 1.0 μL 。

5.41.3.6 保留时间 (min): 地虫硫磷约 6.4, 邻苯二甲酸二丁酯约 10.1。

5.41.4 溶液的制备

称取0.01 g (精确至0.000 01 g) 地虫硫磷标样, 置于50 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.42 丁草胺 (butachlor)

5.42.1 方法提要

试样用丙酮溶解, 以邻苯二甲酸二丁酯为内标物, 使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器, 对试样中的丁草胺进行气相色谱分离, 内标法定量。

5.42.2 试剂和溶液

5.42.2.1 丙酮。

5.42.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.42.2.3 内标溶液：称取 1.3 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.42.2.4 丁草胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.42.3 操作条件

5.42.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.42.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 210，气化室 250，检测器室 270。

5.42.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.42.3.4 分流比：50:1。

5.42.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.42.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二丁酯约 4.6，丁草胺约 7.4。

5.42.4 溶液的制备

称取 0.1 g (精确至 0.000 1 g) 丁草胺标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.43 丁子香酚 (eugenol)

5.43.1 方法提要

试样用乙酸乙酯溶解，以联苯为内标物，使用 DB-FFAP 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的丁子香酚进行气相色谱分离，内标法定量。

5.43.2 试剂和溶液

5.43.2.1 乙酸乙酯。

5.43.2.2 内标物：联苯，应不含有干扰分析的杂质。

5.43.2.3 内标溶液：称取 0.5 g 联苯，置于 500 mL 容量瓶中，用乙酸乙酯溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.43.2.4 丁子香酚标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.43.3 操作条件

5.43.3.1 色谱柱：30 m×0.53 mm (i.d.) DB-FFAP 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.43.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 130，气化室 250，检测器室 250。

5.43.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.43.3.4 分流比：10:1。

5.43.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.43.3.6 保留时间 (min)：联苯约 9.7，丁子香酚约 19.3。

5.43.4 溶液的制备

称取0.01 g（精确至0.000 01 g）丁子香酚标样，置于50 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用乙酸乙酯稀释至刻度，摇匀。

5.44 毒草胺（propachlor）

5.44.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丙酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的毒草胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.44.2 试剂和溶液

5.44.2.1 丙酮。

5.44.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丙酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.44.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 邻苯二甲酸二丙酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.44.2.4 毒草胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.44.3 操作条件

5.44.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.44.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 180，气化室 200，检测器室 210。

5.44.3.3 气体流量（mL/min）：载气（ N_2 ）1.0，氢气 40，空气 400。

5.44.3.4 分流比：30:1。

5.44.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.44.3.6 保留时间（min）：毒草胺约 5.4，邻苯二甲酸二丙酯约 8.0。

5.44.4 溶液的制备

称取0.02 g（精确至0.000 01 g）毒草胺标样，置于50 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.45 毒鼠强（tetramine）

5.45.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的毒鼠强进行气相色谱分离，内标法定量。

5.45.2 试剂和溶液

5.45.2.1 丙酮。

5.45.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.45.2.3 内标溶液：称取 0.3 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.45.2.4 毒鼠强标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.45.3 操作条件

5.45.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.45.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 180，气化室 280，检测器室 280。

5.45.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 40，空气 400。

5.45.3.4 分流比：10 : 1。

5.45.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.45.3.6 保留时间 (min)：毒鼠强约 6.3，邻苯二甲酸二丁酯约 12.5。

5.45.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 毒鼠强标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.46 毒死蜱 (chlorpyrifos)

按 GB/T 19604 中“毒死蜱质量分数的测定”进行。

5.47 对二氯苯 (p-dichlorobenzene)

5.47.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以正十二烷为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的对二氯苯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.47.2 试剂和溶液

5.47.2.1 丙酮。

5.47.2.2 内标物：正十二烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.47.2.3 内标溶液：称取 2.8 g 正十二烷，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.47.2.4 对二氯苯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.47.3 操作条件

5.47.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.47.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 120，气化室 200，检测器室 200。

5.47.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.47.3.4 分流比：50 : 1。

5.47.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.47.3.6 保留时间 (min): 对二氯苯约 3.5, 正十二烷约 5.6。

5.47.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 对二氯苯标样, 置于25 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.48 对硫磷 (parathion)

5.48.1 方法提要

试样用丙酮溶解, 以邻苯二甲酸二戊酯为内标物, 使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器, 对试样中的对硫磷进行气相色谱分离, 内标法定量。

5.48.2 试剂和溶液

5.48.2.1 丙酮。

5.48.2.2 内标物: 邻苯二甲酸二戊酯, 应不含有干扰分析的杂质。

5.48.2.3 内标溶液: 称取 2.6 g 邻苯二甲酸二戊酯, 置于 500 mL 容量瓶中, 用丙酮溶解并稀释至刻度, 摇匀。

5.48.2.4 对硫磷标样: 已知质量分数, $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.48.3 操作条件

5.48.3.1 色谱柱: 30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱, 膜厚 0.25 μm 。

5.48.3.2 温度 (°C): 柱室 200, 气化室 230, 检测器室 250。

5.48.3.3 气体流量 (mL/min): 载气 (N₂) 1.5, 氢气 40, 空气 300。

5.48.3.4 分流比: 60:1。

5.48.3.5 进样体积: 1.0 μL 。

5.48.3.6 保留时间 (min): 对硫磷约 4.5, 邻苯二甲酸二戊酯约 6.7。

5.48.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 对硫磷标样, 置于25 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.49 多效唑 (paclobutrazol)

按GB/T 22172中“多效唑质量分数的测定”进行。

5.50 莪术醇 (curcumol)

5.50.1 方法提要

试样用丙酮溶解, 以正十八烷为内标物, 使用DB-1毛细管柱和氢火焰离子化检测器, 对试样中的莪术醇进行气相色谱分离, 内标法定量。

5.50.2 试剂和溶液

5.50.2.1 丙酮。

5.50.2.2 内标物：正十八烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.50.2.3 内标溶液：称取 0.6 g 正十八烷，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.50.2.4 莜术醇标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.50.3 操作条件

5.50.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.50.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 165，气化室 210，检测器室 220。

5.50.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.50.3.4 分流比：10:1。

5.50.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.50.3.6 保留时间 (min)：莜术醇约 7.2，正十八烷约 13.1。

5.50.4 溶液的制备

称取 0.01 g (精确至 0.000 01 g) 莜术醇标样，置于 50 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，超声波振荡 5 min，冷却至室温，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.51 噁草酮 (oxadiazon)

按 GB/T 22173 中“噁草酮质量分数的测定”进行。

5.52 噁霉灵 (hymexazol)

5.52.1 方法提要

试样用乙酸乙酯溶解，以联苯为内标物，使用 DB-FFAP 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的噁霉灵进行气相色谱分离，内标法定量。

5.52.2 试剂和溶液

5.52.2.1 乙酸乙酯。

5.52.2.2 内标物：联苯，应不含有干扰分析的杂质。

5.52.2.3 内标溶液：称取 0.4 g 联苯，置于 500 mL 容量瓶中，用乙酸乙酯溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.52.2.4 噁霉灵标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.52.3 操作条件

5.52.3.1 色谱柱：30 m×0.53 mm (i.d.) DB-FFAP 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.52.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 160，气化室 230，检测器室 230。

5.52.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 2.0, 氢气 30, 空气 300。

5.52.3.4 分流比：30 : 1。

5.52.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.52.3.6 保留时间 (min)：联苯约 3.7, 噁霉灵约 7.4。

5.52.4 溶液的制备

称取0.02 g (精确至0.000 01 g) 噁霉灵标样, 置于10 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用乙酸乙酯稀释至刻度, 摇匀。

5.53 噁唑菌酮 (famoxadone)

5.53.1 方法提要

试样用丙酮溶解, 以邻苯二甲酸二辛酯为内标物, 使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器, 对试样中的噁唑菌酮进行气相色谱分离, 内标法定量。

5.53.2 试剂和溶液

5.53.2.1 丙酮。

5.53.2.2 内标物：邻苯二甲酸二辛酯, 应不含有干扰分析的杂质。

5.53.2.3 内标溶液：称取 4.0 g 邻苯二甲酸二辛酯, 置于 500 mL 容量瓶中, 用丙酮溶解并稀释至刻度, 摇匀。

5.53.2.4 噁唑菌酮标样：已知质量分数, $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.53.3 操作条件

5.53.3.1 色谱柱：30 m × 0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱, 膜厚 0.25 μm。

5.53.3.2 温度 (°C)：柱室 270, 气化室 280, 检测器室 300。

5.53.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 2.0, 氢气 30, 空气 300。

5.53.3.4 分流比：20 : 1。

5.53.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.53.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二辛酯约 4.2, 噁唑菌酮约 8.9。

5.53.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 噁唑菌酮标样, 置于25 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.54 二化螟：顺-9-十六碳烯醛 ((Z)-9-hexadecenal)

5.54.1 方法提要

试样用乙酸乙酯溶解，以十六烷为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的顺-9-十六碳烯醛、顺-11-十六碳烯醛、顺-13-十八碳烯醛进行气相色谱分离，内标法定量。

注：顺-9-十六碳烯醛、顺-11-十六碳烯醛、顺-13-十八碳烯醛是二化螟性诱剂中有效成分，宜用同一方法进行测定。

5.54.2 试剂和溶液

5.54.2.1 丙酮。

5.54.2.2 内标物：正十六烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.54.2.3 内标溶液：称取 0.5 g 正十六烷，置于 500 mL 容量瓶中，用乙酸乙酯溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.54.2.4 顺-9-十六碳烯醛标样：已知质量分数， $\omega \geq 97.0\%$ 。

5.54.2.5 顺-11-十六碳烯醛标样：已知质量分数， $\omega \geq 97.0\%$ 。

5.54.2.6 顺-13-十八碳烯醛标样：已知质量分数， $\omega \geq 95.0\%$ 。

5.54.3 操作条件

5.54.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-17 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.54.3.2 温度：柱室 160 $^{\circ}\text{C}$ 保持 38 min，以 30 $^{\circ}\text{C}/\text{min}$ 升温至 200 $^{\circ}\text{C}$ 保持 10 min；气化室 250 $^{\circ}\text{C}$ ，检测器室 250 $^{\circ}\text{C}$ 。

5.54.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 40，空气 300。

5.54.3.4 分流比：5:1。

5.54.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.54.3.6 保留时间 (min)：正十六烷约 15.4，顺-9-十六碳烯醛约 31.8，顺-11-十六碳烯醛约 32.9，顺-13-十八碳烯醛约 45.3。

5.54.4 溶液的制备

5.54.4.1 标样溶液的制备

分别称取 0.01 g (精确至 0.000 01 g) 顺-9-十六碳烯醛和顺-13-十八碳烯醛标样，置于 10 mL 容量瓶中，用乙酸乙酯稀释至刻度，摇匀，作为标样母液。

称取 0.01 g (精确至 0.000 01 g) 顺-11-十六碳烯醛标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 1 mL 标样母液，再用移液管加入 5 mL 内标溶液，用乙酸乙酯稀释至刻度，摇匀，作为标样溶液。

5.54.4.2 挥散芯试样溶液的制备

称取 10 个试样 (精确至 0.000 1 g)，用剪刀剪开试样一端的封口，将药液倒入 50 mL 具塞锥形瓶中，轻轻敲打尽可能的倒空药液，然后用剪刀将试样剪成 5 mm 长的小段，置于锥形瓶中；准确移取 20 mL 乙酸乙酯清洗剪刀，将洗液置于锥形瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，超声波振荡 5 min，冷却至室温，摇匀。

5.55 二化螟：顺-11-十六碳烯醛 ((Z)-11-hexadecenal)

按5.54进行测定。

5.56 二化螟：顺-13-十八碳烯醛（Z）-13-octadecenal

按5.54进行测定。

5.57 二甲戊灵（pendimethalin）

5.57.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的二甲戊灵进行气相色谱分离，内标法定量。

5.57.2 试剂和溶液

5.57.2.1 丙酮。

5.57.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.57.2.3 内标溶液：称取4.0 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.57.2.4 二甲戊灵标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.57.3 操作条件

5.57.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚0.25 μm 。

5.57.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室200，气化室250，检测器室260。

5.57.3.3 气体流量（mL/min）：载气（ N_2 ）1.5，氢气30，空气300。

5.57.3.4 分流比：80:1。

5.57.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.57.3.6 保留时间（min）：邻苯二甲酸二丁酯约4.0，二甲戊灵约5.2。

5.57.4 溶液的制备

称取0.1 g（精确至0.0001 g）二甲戊灵标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.58 二嗪磷（diazinon）

5.58.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的二嗪磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.58.2 试剂和溶液

5.58.2.1 丙酮。

5.58.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.58.2.3 内标溶液：称取 7.0 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.58.2.4 二嗪磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.58.3 操作条件

5.58.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.58.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 180，气化室 230，检测器室 250。

5.58.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.58.3.4 分流比：20 : 1。

5.58.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.58.3.6 保留时间 (min)：二嗪磷约 4.5，邻苯二甲酸二丁酯约 7.3。

5.58.4 溶液的制备

称取 0.1 g (精确至 0.000 1 g) 二嗪磷标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.59 二溴乙烷 (ethylene dibromide)

5.59.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以正庚烷为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的二溴乙烷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.59.2 试剂和溶液

5.59.2.1 丙酮。

5.59.2.2 内标物：正庚烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.59.2.3 内标溶液：称取 1.0 g 正庚烷，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.59.2.4 二溴乙烷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.59.3 操作条件

5.59.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.59.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 50，气化室 210，检测器室 230。

5.59.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.59.3.4 分流比：30 : 1。

5.59.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.59.3.6 保留时间 (min)：正庚烷约 4.7，二溴乙烷约 7.6。

5.59.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 二溴乙烷标样, 置于25 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.60 粉唑醇 (flutriafol)

5.60.1 方法提要

试样用丙酮溶解, 以邻苯二甲酸二丁酯为内标物, 使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器, 对试样中的粉唑醇进行气相色谱分离, 内标法定量。

5.60.2 试剂和溶液

5.60.2.1 丙酮。

5.60.2.2 内标物: 邻苯二甲酸二丁酯, 应不含有干扰分析的杂质。

5.60.2.3 内标溶液: 称取 4.5 g 邻苯二甲酸二丁酯, 置于 500 mL 容量瓶中, 用丙酮溶解并稀释至刻度, 摇匀。

5.60.2.4 粉唑醇标样: 已知质量分数, $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.60.3 操作条件

5.60.3.1 色谱柱: 30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱, 膜厚 0.25 μm 。

5.60.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$): 柱室 220, 气化室 240, 检测器室 300。

5.60.3.3 气体流量 (mL/min): 载气 (N_2) 2.0, 氢气 30, 空气 300。

5.60.3.4 分流比: 15:1。

5.60.3.5 进样体积: 1.0 μL 。

5.60.3.6 保留时间 (min): 邻苯二甲酸二丁酯约 2.0, 粉唑醇约 3.1。

5.60.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 粉唑醇标样, 置于25 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.61 氟吡菌酰胺 (fluopyram)

5.61.1 方法提要

试样用丙酮溶解, 以邻苯二甲酸二戊酯为内标物, 使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器, 对试样中的氟吡菌酰胺进行气相色谱分离, 内标法定量。

5.61.2 试剂和溶液

5.61.2.1 丙酮。

5.61.2.2 内标物: 邻苯二甲酸二戊酯, 应不含有干扰分析的杂质。

5.61.2.3 内标溶液: 称取 3.3 g 邻苯二甲酸二戊酯, 置于 500 mL 容量瓶中, 用丙酮溶解并稀释至刻度, 摇匀。

5.61.2.4 氟吡菌酰胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.61.3 操作条件

5.61.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.61.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 220，气化室 240，检测器室 300。

5.61.3.3 气体流量（mL/min）：载气（ N_2 ）1.5，氢气 30，空气 300。

5.61.3.4 分流比：15:1。

5.61.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.61.3.6 保留时间（min）：氟吡菌酰胺约 4.9，邻苯二甲酸二戊酯约 5.9。

5.61.4 溶液的制备

称取 0.05 g（精确至 0.000 1 g）氟吡菌酰胺标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.62 氟丙菊酯（acrinathrin）

5.62.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以正二十烷为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氟丙菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.62.2 试剂和溶液

5.62.2.1 丙酮。

5.62.2.2 内标物：正二十烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.62.2.3 内标溶液：称取 1.2 g 正二十烷，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.62.2.4 氟丙菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.62.3 操作条件

5.62.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.62.3.2 温度：柱室 200 $^{\circ}\text{C}$ 保持 1 min，以 25 $^{\circ}\text{C}/\text{min}$ 升温至 280 $^{\circ}\text{C}$ 保持 3 min；气化室 260 $^{\circ}\text{C}$ ，检测器室 300 $^{\circ}\text{C}$ 。

5.62.3.3 气体流量（mL/min）：载气（ N_2 ）2.0，氢气 30，空气 300。

5.62.3.4 分流比：10:1。

5.62.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.62.3.6 保留时间（min）：正二十烷约 3.0，氟丙菊酯约 5.3。

5.62.4 溶液的制备

称取0.025 g（精确至0.000 01 g）氟丙菊酯标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.63 氟虫胺（sulfluramid）

5.63.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二甲酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氟虫胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.63.2 试剂和溶液

5.63.2.1 丙酮。

5.63.2.2 内标物：邻苯二甲酸二甲酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.63.2.3 内标溶液：称取 1.5 g 邻苯二甲酸二甲酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.63.2.4 氟虫胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.63.3 操作条件

5.63.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm（i.d.）HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.63.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 120 $^{\circ}\text{C}$ 保持 1 min，以 20 $^{\circ}\text{C}/\text{min}$ 升温至 280 $^{\circ}\text{C}$ ，保持 1 min；气化室 240 $^{\circ}\text{C}$ ，检测器室 300 $^{\circ}\text{C}$ 。

5.63.3.3 气体流量（ mL/min ）：载气（ N_2 ）2.0，氢气 30，空气 300。

5.63.3.4 分流比：10：1。

5.63.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.63.3.6 保留时间（min）：氟虫胺约 2.6，邻苯二甲酸二甲酯约 4.2。

5.63.4 溶液的制备

称取0.03 g（精确至0.000 01 g）氟虫胺标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.64 氟啶虫酰胺（flonicamid）

5.64.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氟啶虫酰胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.64.2 试剂和溶液

5.64.2.1 丙酮。

5.64.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.64.2.3 内标溶液：称取 2.8 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.64.2.4 氟啶虫酰胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.64.3 操作条件

5.64.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.64.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 185，气化室 240，检测器室 290。

5.64.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.64.3.4 分流比：20:1。

5.64.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.64.3.6 保留时间 (min)：氟啶虫酰胺约 3.6，邻苯二甲酸二丁酯约 9.9。

5.64.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 氟啶虫酰胺标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.65 氟硅唑 (flusilazole)

按 NY/T 3774 中“氟硅唑质量分数的测定”进行。

5.66 氟环唑 (flonicamid)

按 HG/T 5429 中“氟环唑质量分数的测定”进行。

5.67 氟菌唑 (triflumizole)

5.67.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氟菌唑进行气相色谱分离，内标法定量。

5.67.2 试剂和溶液

5.67.2.1 丙酮。

5.67.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.67.2.3 内标溶液：称取 4.0 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.67.2.4 氟菌唑标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.67.3 操作条件

5.67.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.67.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 190，气化室 280，检测器室 280。

5.67.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 2.0, 氢气 30, 空气 300。

5.67.3.4 分流比：20:1。

5.67.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.67.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二丁酯约 6.8, 氟菌唑约 10.7。

5.67.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 氟菌唑标样, 置于25 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.68 氟乐灵 (flonicamid)

5.68.1 方法提要

试样用丙酮溶解, 以邻苯二甲酸二丁酯为内标物, 使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器, 对试样中的氟乐灵进行气相色谱分离, 内标法定量。

5.68.2 试剂和溶液

5.68.2.1 丙酮。

5.68.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯, 应不含有干扰分析的杂质。

5.68.2.3 内标溶液：称取 2.5 g 邻苯二甲酸二丁酯, 置于 500 mL 容量瓶中, 用丙酮溶解并稀释至刻度, 摇匀。

5.68.2.4 氟乐灵标样：已知质量分数, $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.68.3 操作条件

5.68.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱, 膜厚 0.25 μm。

5.68.3.2 温度 (°C)：柱室 180, 气化室 200, 检测器室 270。

5.68.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 2.0, 氢气 30, 空气 300。

5.68.3.4 分流比：20:1。

5.68.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.68.3.6 保留时间 (min)：氟乐灵约 3.5, 邻苯二甲酸二丁酯约 8.3。

5.68.4 溶液的制备

称取0.025 g (精确至0.000 01 g) 氟乐灵标样, 置于25 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.69 氟硫草定 (dithiopyr)

5.69.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氟硫草定进行气相色谱分离，内标法定量。

5.69.2 试剂和溶液

5.69.2.1 丙酮。

5.69.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.69.2.3 内标溶液：称取 3.0 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.69.2.4 氟硫草定标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.69.3 操作条件

5.69.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.69.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 210，气化室 250，检测器室 300。

5.69.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.69.3.4 分流比：15:1。

5.69.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.69.3.6 保留时间 (min)：氟硫草定约 3.6，邻苯二甲酸二戊酯约 6.3。

5.69.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 氟硫草定标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.70 氟酰胺 (flutolanil)

5.70.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二己酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氟酰胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.70.2 试剂和溶液

5.70.2.1 丙酮。

5.70.2.2 内标物：邻苯二甲酸二己酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.70.2.3 内标溶液：称取 4.0 g 邻苯二甲酸二己酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.70.2.4 氟酰胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.70.3 操作条件

5.70.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.70.3.2 温度(℃): 柱室 200, 气化室 290, 检测器室 300。

5.70.3.3 气体流量(mL/min): 载气(N₂) 2.0, 氢气 35, 空气 330。

5.70.3.4 分流比: 30:1。

5.70.3.5 进样体积: 1.0 μL。

5.70.3.6 保留时间(min): 邻苯二甲酸二己酯约 8.6, 氟酰胺约 14.2。

5.70.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g) 氟酰胺标样, 置于10 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.71 氟乙酸钠(sodium fluoroacetate)

5.71.1 方法提要

试样用稀释溶剂溶解, 以异戊醇为内标物, 使用PEG-20M毛细管柱和氢火焰离子化检测器, 对试样中的氟乙酸钠进行气相色谱分离, 内标法定量。

5.71.2 试剂和溶液

5.71.2.1 甲醇。

5.71.2.2 浓盐酸。

5.71.2.3 内标物: 异戊醇, 应不含有干扰分析的杂质。

5.71.2.4 内标溶液: 称取 2.5 g 异戊醇, 置于 500 mL 容量瓶中, 用稀释溶剂溶解并稀释至刻度, 摇匀。

5.71.2.5 稀释溶剂: Ψ (浓盐酸: 甲醇) = 1:3

5.71.2.6 氟乙酸钠标样: 已知质量分数, $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.71.3 操作条件

5.71.3.1 色谱柱: 30 m×0.25 mm (i.d.) PEG-20M 毛细管柱, 膜厚 0.25 μm。

5.71.3.2 温度(℃): 柱室 80, 气化室 220, 检测器室 250。

5.71.3.3 气体流量(mL/min): 载气(N₂) 1.0, 氢气 35, 空气 350。

5.71.3.4 分流比: 150:1。

5.71.3.5 进样体积: 1.0 μL。

5.71.3.6 保留时间(min): 氟乙酸钠约 3.5, 异戊醇约 5.0。

5.71.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g) 氟乙酸钠标样, 置于50 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用稀释溶剂稀释至刻度, 摇匀。

5.72 氟乙酰胺 (fluoroacetamide)

5.72.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以乙酰胺为内标物，使用PEG-20M毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氟乙酰胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.72.2 试剂和溶液

5.72.2.1 丙酮。

5.72.2.2 内标物：乙酰胺，应不含有干扰分析的杂质。

5.72.2.3 内标溶液：称取 3.8 g 乙酰胺，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.72.2.4 氟乙酰胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.72.3 操作条件

5.72.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) PEG-20M 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.72.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 150，气化室 220，检测器室 250。

5.72.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 35，空气 350。

5.72.3.4 分流比：150 : 1。

5.72.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.72.3.6 保留时间 (min)：氟乙酰胺约 5.5，乙酰胺约 6.8。

5.72.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 氟乙酰胺标样，置于 50 mL 容量瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.73 氟唑环菌胺 (sedaxane)

5.73.1 方法提要

试样用三氯甲烷溶解，以正二十八烷为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氟唑环菌胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.73.2 试剂和溶液

5.73.2.1 丙酮。

5.73.2.2 内标物：正二十八烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.73.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 正二十八烷，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.73.2.4 氟唑环菌胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.73.3 操作条件

5.73.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.73.3.2 温度(℃)：柱室 200，气化室 300，检测器室 300。

5.73.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.73.3.4 分流比：20 : 1。

5.73.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.73.3.6 保留时间(min)：氟唑环菌胺顺式体(SS+RR)约 5.1，氟唑环菌胺反式体(SR+RS)约 5.5，正二十八烷约 7.0。

注：计算氟唑环菌胺质量分数时，目标物峰面积为顺式体、反式体两个峰面积之和。

5.73.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)氟唑环菌胺标样，置于10 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，摇匀。

5.74 氟唑菌苯胺(penflufen)

5.74.1 方法提要

试样用三氯甲烷溶解，以磷酸三苯酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氟唑菌苯胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.74.2 试剂和溶液

5.74.2.1 三氯甲烷。

5.74.2.2 内标物：磷酸三苯酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.74.2.3 内标溶液：称取 2.5 g 磷酸三苯酯，置于 500 mL 容量瓶中，用三氯甲烷溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.74.2.4 氟唑菌苯胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.74.3 操作条件

5.74.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.74.3.2 温度(℃)：柱室 230，气化室 260，检测器室 280。

5.74.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.74.3.4 分流比：30 : 1。

5.74.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.74.3.6 保留时间(min)：氟唑菌苯胺约 5.3，磷酸三苯酯约 6.6。

5.74.4 溶液的制备

称取0.02 g（精确至0.000 01 g）氟唑菌苯胺标样，置于10 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，摇匀。

5.75 腐霉利（procymidone）

5.75.1 方法提要

试样用三氯甲烷溶解，以邻苯二甲酸二正戊酯为内标物，使用DB-1701毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的腐霉利进行气相色谱分离，内标法定量。

5.75.2 试剂和溶液

5.75.2.1 三氯甲烷。

5.75.2.2 内标物：邻苯二甲酸二正戊酯，应没有干扰分析的杂质。

5.75.2.3 内标溶液：称取邻苯二甲酸二正戊酯 1.5 g，置于 500 mL 容量瓶中，用三氯甲烷溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.75.2.4 腐霉利标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.75.3 操作条件

5.75.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-1701 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.75.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 220，气化室 260，检测器室 280。

5.75.3.3 气体流量（mL/min）：载气（ N_2 ）2.0，氢气 30，空气 400。

5.75.3.4 分流比：20 : 1。

5.75.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.75.3.6 保留时间（min）：邻苯二甲酸二正戊酯约 6.4，腐霉利约 7.4。

5.75.4 溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 1 g）腐霉利标样，置于15 mL具塞玻璃瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，摇匀。

5.76 富右旋反式炔丙菊酯（rich-d-t-prallethrin）

5.76.1 炔丙菊酯质量分数的测定

5.76.1.1 方法提要

试样用二氯甲烷溶解，以邻苯二甲酸二异辛酯为内标物，使用内壁键合14%氰丙基苯基86%二甲基聚硅氧烷的毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的炔丙菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.76.1.2 试剂和溶液

5.76.1.2.1 二氯甲烷。

5.76.1.2.2 内标物：邻苯二甲酸二异辛酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.76.1.2.3 内标溶液：称取 10.0 g 邻苯二甲酸二异辛酯，置于 500 mL 容量瓶中，用二氯甲烷溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.76.1.2.4 炔丙菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 97.0\%$ 。

5.76.1.3 操作条件

5.76.1.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) 毛细管柱，内壁键合 14% 氰丙基苯基 86% 二甲基聚硅氧烷，膜厚 0.25 μm 。

5.76.1.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 245，气化室 270，检测器室 300。

5.76.1.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.76.1.3.4 分流比：30 : 1。

5.76.1.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.76.1.3.6 保留时间 (min)：炔丙菊酯约 3.6，邻苯二甲酸二戊酯约 7.9。

5.76.1.4 溶液的制备

称取 0.1 g (精确至 0.000 1 g) 炔丙菊酯标样，置于 25 mL 具塞玻璃瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，并用量筒加入 15 mL 二氯甲烷，摇匀。

5.76.2 右旋反式炔丙菊酯比例的测定

5.76.2.1 方法提要

试样经皂化、酸化处理后，使用 β -DEX 120 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对上述酸化产物进行气相色谱手性分离，面积归一法测定。

5.76.2.2 试剂和溶液

5.76.2.2.1 氢氧化钠甲醇溶液： $\omega(\text{NaOH})=10\%$ 。

5.76.2.2.2 盐酸溶液： $\omega(\text{HCl})=10\%$ 。

5.76.2.2.3 石油醚：沸程 60 $^{\circ}\text{C}$ ~90 $^{\circ}\text{C}$ 。

5.76.2.3 操作条件

5.76.2.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) β -DEX 120 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.76.2.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 150，气化室 250，检测器室 250。

5.76.2.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (He) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.76.2.3.4 分流比：10 : 1。

5.76.2.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.76.2.3.6 保留时间 (min)：右旋反式 DE 菊酸约 10.0，右旋顺式 DE 菊酸约 10.3，左旋反式 DE 菊酸约 10.5，左旋顺式 DE 菊酸约 10.9。

注：计算右旋反式炔丙菊酯比例时，目标物峰面积为保留时间10.0 min的峰面积。

5.76.2.4 溶液的制备

称取含0.4 g（精确至 0.000 1 g）炔丙菊酯的试样，加10 mL氢氧化钠甲醇溶液于50 °C~60 °C水浴中皂化2 h，加10 mL水溶解，用5 mL石油醚萃取两次，取两次下层萃取液合并，再用2 mL10%盐酸溶液将萃取液酸化，再用5 mL石油醚萃取一次，取上层萃取液，用2 g无水硫酸钠干燥，备用。

5.77 富右旋反式烯丙菊酯（rich-d-transallethrin）

按GB/T 34153中“烯丙菊酯质量分数的测定、右旋体比例的测定”进行，以右旋反式体计算异构体比例。

5.78 甘氟（glyftor）

5.78.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以异戊醇为内标物，使用DB-1701毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的甘氟 I 和甘氟 II 进行气相色谱分离，内标法定量。

注：甘氟是由70%~80%的1,3-二氟-2-丙醇（甘氟 I）和20%~30%的1-氯-3-氟-2-丙醇（甘氟 II）2个成分组成的混合物，甘氟含量为2个组分之和。

5.78.2 试剂和溶液

5.78.2.1 丙酮。

5.78.2.2 内标物：异戊醇，应不含有干扰分析的杂质。

5.78.2.3 内标溶液：称取 7.5 g 异戊醇，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.78.2.4 甘氟 I 标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.78.2.5 甘氟 II 标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.78.3 操作条件

5.78.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm（i.d.）DB-1701 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.78.3.2 温度（°C）：柱室 50，气化室 250，检测器室 250。

5.78.3.3 气体流量（mL/min）：载气（N₂）1.0，氢气 40，空气 400。

5.78.3.4 分流比：50:1。

5.78.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.78.3.6 保留时间（min）：甘氟 I 约 5.5，异戊醇约 7.2，甘氟 II 约 13.8。

5.78.4 溶液的制备

称取0.15 g（精确至0.000 1 g）甘氟 I 标样、0.05 g（精确至0.000 1 g）甘氟 II 标样，置于同一50 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.79 高效氯氟氰菊酯（lambda-cyhalothrin）

按GB/T 20695中“高效氯氟氰菊酯质量分数的测定”进行。

5.80 硅丰环

5.80.1 方法提要

试样用二氯甲烷溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的硅丰环进行气相色谱分离，内标法定量。

5.80.2 试剂和溶液

5.80.2.1 二氯甲烷。

5.80.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.80.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用二氯甲烷溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.80.2.4 硅丰环标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.80.3 操作条件

5.80.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.80.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 190，气化室 260，检测器室 260。

5.80.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.80.3.4 分流比：50:1。

5.80.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.80.3.6 保留时间 (min)：硅丰环约 5.6，邻苯二甲酸二丁酯约 6.6。

5.80.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 硅丰环标样，置于 10 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.81 硅噻菌胺 (siltiopham)

5.81.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的硅噻菌胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.81.2 试剂和溶液

5.81.2.1 丙酮。

5.81.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.81.2.3 内标溶液：称取 2.5 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.81.2.4 硅噻菌胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.81.3 操作条件

5.81.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.81.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 215，气化室 250，检测器室 260。

5.81.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.81.3.4 分流比：20:1。

5.81.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.81.3.6 保留时间 (min)：硅噻菌胺约 2.6，邻苯二甲酸二戊酯约 4.7。

5.81.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 硅噻菌胺标样，置于 10 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.82 禾草丹 (thiobencarb)

按 HG/T 2213 中“禾草丹质量分数的测定”进行。

5.83 禾草敌 (molinate)

5.83.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用 DB-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的禾草敌进行气相色谱分离，内标法定量。

5.83.2 试剂和溶液

5.83.2.1 丙酮。

5.83.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.83.2.3 内标溶液：称取 2.5 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.83.2.4 禾草敌标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.83.3 操作条件

5.83.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.83.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 200，气化室 250，检测器室 270。

5.83.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.83.3.4 分流比：20:1。

5.83.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.83.3.6 保留时间 (min)：禾草敌约 2.4，邻苯二甲酸二丁酯约 5.4。

5.83.4 溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 1 g）禾草敌标样，置于50 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.84 禾草灵（diclofop-methyl）

5.84.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的禾草灵进行气相色谱分离，内标法定量。

5.84.2 试剂和溶液

5.84.2.1 丙酮。

5.84.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.84.2.3 内标溶液：称取 2.5 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.84.2.4 禾草灵标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.84.3 操作条件

5.84.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm（i.d.）HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.84.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 230，气化室 260，检测器室 280。

5.84.3.3 气体流量（mL/min）：载气（ N_2 ）1.5，氢气 30，空气 300。

5.84.3.4 分流比：30：1。

5.84.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.84.3.6 保留时间（min）：邻苯二甲酸二戊酯约 4.2，禾草灵约 7.3。

5.84.4 溶液的制备

称取0.025 g（精确至0.000 01 g）禾草灵标样，置于50 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.85 己唑醇（hexaconazole）

5.85.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以磷酸三苯酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的己唑醇进行气相色谱分离，内标法定量。

5.85.2 试剂和溶液

5.85.2.1 丙酮。

5.85.2.2 内标物：磷酸三苯酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.85.2.3 内标溶液：称取 4.0 g 磷酸三苯酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.85.2.4 己唑醇标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.85.3 操作条件

5.85.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.85.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 230，气化室 280，检测器室 280。

5.85.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.85.3.4 分流比：30 : 1。

5.85.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.85.3.6 保留时间 (min)：己唑醇约 4.0，磷酸三苯酯约 6.0。

5.85.4 溶液的制备

称取 0.1 g (精确至 0.000 1 g) 己唑醇标样，置于 15 mL 具塞玻璃瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，摇匀。

5.86 甲拌磷 (phorate)

5.86.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用 DB-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的甲拌磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.86.2 试剂和溶液

5.86.2.1 丙酮。

5.86.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.86.2.3 内标溶液：称取 2.5 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.86.2.4 甲拌磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.86.3 操作条件

5.86.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.86.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 200，气化室 230，检测器室 270。

5.86.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.86.3.4 分流比：20 : 1。

5.86.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.86.3.6 保留时间 (min)：甲拌磷约 3.0，邻苯二甲酸二丁酯约 5.4。

5.86.4 溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 1 g）甲拌磷标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.87 甲草胺（alachlor）

5.87.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的甲草胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.87.2 试剂和溶液

5.87.2.1 丙酮。

5.87.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.87.2.3 内标溶液：称取 0.5 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.87.2.4 甲草胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.87.3 操作条件

5.87.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm（i.d.）DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.87.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 180，气化室 250，检测器室 270。

5.87.3.3 气体流量（mL/min）：载气（ N_2 ）2.0，氢气 50，空气 400。

5.87.3.4 分流比：20:1。

5.87.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.87.3.6 保留时间（min）：甲草胺约 7.1，邻苯二甲酸二丁酯约 8.3。

5.87.4 溶液的制备

称取0.025 g（精确至0.000 01 g）甲草胺标样，置于25 mL容量瓶中，用内标溶液稀释至刻度，摇匀。

5.88 甲基对硫磷（parathion-methyl）

5.88.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的甲基对硫磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.88.2 试剂和溶液

5.88.2.1 丙酮。

5.88.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.88.2.3 内标溶液：称取 2.5 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.88.2.4 甲基对硫磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.88.3 操作条件

5.88.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.88.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 180，气化室 230，检测器室 250。

5.88.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.88.3.4 分流比：20 : 1。

5.88.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.88.3.6 保留时间 (min)：甲基对硫磷约 8.2，邻苯二甲酸二丁酯约 10.0。

5.88.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 甲基对硫磷标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.89 甲基立枯磷 (tolclofos-methyl)

5.89.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用 DB-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的甲基立枯磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.89.2 试剂和溶液

5.89.2.1 丙酮。

5.89.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.89.2.3 内标溶液：称取 2.5 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.89.2.4 甲基立枯磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.89.3 操作条件

5.89.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.89.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 185，气化室 250，检测器室 250。

5.89.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.89.3.4 分流比：25 : 1。

5.89.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.89.3.6 保留时间 (min)：甲基立枯磷约 5.7，邻苯二甲酸二戊酯约 12.5。

5.89.4 溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 1 g）甲基立枯磷标样，置于10 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.90 甲基硫环磷（phosfolan-methyl）

5.90.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的甲基硫环磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.90.2 试剂和溶液

5.90.2.1 丙酮。

5.90.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.90.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.90.2.4 甲基硫环磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.90.3 操作条件

5.90.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.90.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 200，气化室 260，检测器室 290。

5.90.3.3 气体流量（mL/min）：载气（ N_2 ）2.0，氢气 30，空气 300。

5.90.3.4 分流比：10:1。

5.90.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.90.3.6 保留时间（min）：甲基硫环磷约 5.2，邻苯二甲酸二戊酯约 7.8。

5.90.4 溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 1 g）甲基硫环磷标样，置于10 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.91 甲基嘧啶磷（pirimiphos-methyl）

5.91.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以4,4'-二甲氧基二苯甲酮为内标物，使用SE-30毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的甲基嘧啶磷进行气相色谱分离，内标法定量。

注：本方法参照CIPAC 239/TC/M。

5.91.2 试剂和溶液

5.91.2.1 三氯甲烷。

5.91.2.2 内标物：4,4'-二甲氧基二苯甲酮，应不含有干扰分析的杂质。

5.91.2.3 内标溶液：称取 1.0 g 4,4'-二甲氧基二苯甲酮，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.91.2.4 甲基嘧啶磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.91.3 操作条件

5.91.3.1 色谱柱：15 m×0.25 mm (i.d.) DB-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.91.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 60 $^{\circ}\text{C}$ 保持 0 min，以 25 $^{\circ}\text{C}/\text{min}$ 升温至 100 $^{\circ}\text{C}$ 保持 0 min，以 40 $^{\circ}\text{C}/\text{min}$ 升温至 280 $^{\circ}\text{C}$ 保持 1 min；气化室 170 $^{\circ}\text{C}$ ，检测器室 310 $^{\circ}\text{C}$ 。

5.91.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2，氢气 30，空气 300。

5.91.3.4 分流比：100:1。

5.91.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.91.3.6 保留时间 (min)：甲基嘧啶磷约 4.8，4,4'-二甲氧基二苯甲酮约 5.4。

5.91.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 甲基嘧啶磷标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.92 甲基异柳磷 (isofenphos-methyl)

5.92.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用 DB-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的甲基异柳磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.92.2 试剂和溶液

5.92.2.1 丙酮。

5.92.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.92.2.3 内标溶液：称取 2.5 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.92.2.4 甲基异柳磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.92.3 操作条件

5.92.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.92.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 210，气化室 240，检测器室 270。

5.92.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.92.3.4 分流比：50:1。

5.92.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.92.3.6 保留时间 (min): 邻苯二甲酸二丁酯约 4.1, 甲基异柳磷约 5.1。

5.92.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 甲基异柳磷标样, 置于25 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.93 甲氰菊酯 (fenprothrin)

按HG/T 2844中“甲氰菊酯质量分数的测定”进行。

5.94 甲霜灵 (metalaxyl)

按HG/T 2206中“甲霜灵质量分数的测定”进行。

5.95 甲氧苄氟菊酯 (metofluthrin)

5.95.1 方法提要

试样用丙酮溶解, 以邻苯二甲酸二异丁酯为内标物, 使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器, 对试样中的甲氧苄氟菊酯进行气相色谱分离, 内标法定量。

5.95.2 试剂和溶液

5.95.2.1 丙酮。

5.95.2.2 内标物: 邻苯二甲酸二异丁酯, 应不含有干扰分析的杂质。

5.95.2.3 内标溶液: 称取 2.5 g 邻苯二甲酸二异丁酯, 置于 500 mL 容量瓶中, 用丙酮溶解并稀释至刻度, 摇匀。

5.95.2.4 甲氧苄氟菊酯标样: 已知质量分数, $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.95.3 操作条件

5.95.3.1 色谱柱: 30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱, 膜厚 0.25 μm 。

5.95.3.2 温度 (°C): 柱室 195, 气化室 240, 检测器室 240。

5.95.3.3 气体流量 (mL/min): 载气 (N₂) 1.0, 氢气 30, 空气 300。

5.95.3.4 分流比: 50:1。

5.95.3.5 进样体积: 1.0 μL 。

5.95.3.6 保留时间 (min): 邻苯二甲酸二异丁酯约 5.9, 甲氧苄氟菊酯 (含 4 个非对映体) 约 7.4、7.9、8.0、8.1。

注: 计算甲氧苄氟菊酯质量分数时, 目标物峰面积为保留时间7.4 min、7.9 min、8.0 min、8.1 min四个峰面积之和。

5.95.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 甲氧苄氟菊酯标样, 置于10 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.96 腈苯唑 (fenbuconazole)

5.96.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二环己酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的腈苯唑进行气相色谱分离，内标法定量。

5.96.2 试剂和溶液

5.96.2.1 丙酮。

5.96.2.2 内标物：邻苯二甲酸二环己酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.96.2.3 内标溶液：称取4.0 g 邻苯二甲酸二环己酯，置于500 mL容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.96.2.4 腈苯唑标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.96.3 操作条件

5.96.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.96.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 240，气化室 280，检测器室 300。

5.96.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 4.0，氢气 30，空气 300。

5.96.3.4 分流比：30:1。

5.96.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.96.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二环己酯约 3.7，腈苯唑约 6.6。

5.96.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 腈苯唑标样，置于10 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.97 精噁唑禾草灵 (fenoxaprop-P-ethyl)

按GB/T 22616中“精噁唑禾草灵质量分数的测定”进行。

5.98 精喹禾灵 (quizalofop-P-ethyl)

按NY/T 3594中“精喹禾灵质量分数的测定”进行。

5.99 精异丙甲草胺 (s-metolachlor)

按HG/T 5425中“精异丙甲草胺质量分数的测定”进行。

5.100 菌核净 (dimetachlone)

5.100.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以癸二酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的菌核净进行气相色谱分离，内标法定量。

5.100.2 试剂和溶液

5.100.2.1 丙酮。

5.100.2.2 内标物：癸二酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.100.2.3 内标溶液：称取 3.5 g 癸二酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.100.2.4 菌核净标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.100.3 操作条件

5.100.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.100.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 210，气化室 260，检测器室 290。

5.100.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.100.3.4 分流比：30:1。

5.100.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.100.3.6 保留时间 (min)：菌核净约 5.2，癸二酸二丁酯约 7.2。

5.100.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 菌核净标样，置于 10 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.101 抗倒酯 (trinexapac-ethyl)

5.101.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用 DB-17 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的抗倒酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.101.2 试剂和溶液

5.101.2.1 丙酮。

5.101.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.101.2.3 内标溶液：称取 3.5 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.101.2.4 抗倒酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.101.3 操作条件

5.101.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-17 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.101.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 230，气化室 260，检测器室 260。

5.101.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.101.3.4 分流比：50：1。

5.101.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.101.3.6 保留时间 (min)：抗倒酯约 4.1，邻苯二甲酸二戊酯约 5.3。

5.101.4 溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 1 g）抗倒酯标样，置于10 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.102 抗蚜威 (pirimicarb)

5.102.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的抗蚜威进行气相色谱分离，内标法定量。

5.102.2 试剂和溶液

5.102.2.1 丙酮。

5.102.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.102.2.3 内标溶液：称取 0.9 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.102.2.4 抗蚜威标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.102.3 操作条件

5.102.3.1 色谱柱：30 m \times 0.25 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.102.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 210，气化室 250，检测器室 250。

5.102.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.102.3.4 分流比：20：1。

5.102.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.102.3.6 保留时间 (min)：抗蚜威约 4.7，邻苯二甲酸二丁酯约 6.0。

5.102.4 溶液的制备

称取0.025 g（精确至0.000 01 g）抗蚜威标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.103 克草胺 (ethachlor)

5.103.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的克草胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.103.2 试剂和溶液

5.103.2.1 丙酮。

5.103.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.103.2.3 内标溶液：称取 4.3 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.103.2.4 克草胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.103.3 操作条件

5.103.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.103.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 210，气化室 280，检测器室 280。

5.103.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 40，空气 400。

5.103.3.4 分流比：50:1。

5.103.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.103.3.6 保留时间 (min)：克草胺约 4.4，邻苯二甲酸二丁酯约 5.8。

5.103.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 克草胺标样，置于 10 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.104 克菌丹 (captan)

5.104.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的克菌丹进行气相色谱分离，内标法定量。

5.104.2 试剂和溶液

5.104.2.1 丙酮。

5.104.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.104.2.3 内标溶液：称取 0.5 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.104.2.4 克菌丹标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.104.3 操作条件

5.104.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.104.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 220，气化室 280，检测器室 290。

5.104.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.104.3.4 分流比：20：1。

5.104.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.104.3.6 保留时间（min）：克菌丹约 6.5，邻苯二甲酸二戊酯约 7.3。

5.104.4 溶液的制备

称取0.025 g（精确至0.000 01 g）克菌丹标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.105 苦参碱（matrine）

按HG/T 5446中“苦参碱质量分数的测定”进行。

5.106 矿物油（petroleum oil）

按GB/T 35108中“矿物油质量分数的测定”进行。

5.107 啶禾灵（quizalofop-ethyl）

按HG/T 3759中“啶禾灵质量分数的测定”进行。

5.108 啶硫磷（quinalphos）

5.108.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的啶硫磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.108.2 试剂和溶液

5.108.2.1 丙酮。

5.108.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.108.2.3 内标溶液：称取 6.0 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.108.2.4 啶硫磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.108.3 操作条件

5.108.3.1 色谱柱：30 m \times 0.32 mm（i.d.）HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.108.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 220，气化室 260，检测器室 270。

5.108.3.3 气体流量（mL/min）：载气（ N_2 ）1.2，氢气 30，空气 300。

5.108.3.4 分流比：60：1。

5.108.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.108.3.6 保留时间（min）：邻苯二甲酸二丁酯约 3.4，啶硫磷约 4.5。

5.108.4 溶液的制备

称取0.1 g（精确至0.000 1 g）喹硫磷标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.109 喹螨醚（fenazaquin）

5.109.1 方法提要

试样用三氯甲烷溶解，以磷酸三苯酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的喹螨醚进行气相色谱分离，内标法定量。

5.109.2 试剂和溶液

5.109.2.1 三氯甲烷。

5.109.2.2 内标物：磷酸三苯酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.109.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 磷酸三苯酯，置于 500 mL 容量瓶中，用三氯甲烷溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.109.2.4 喹螨醚标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.109.3 操作条件

5.109.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm（i.d.）HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.109.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 240，气化室 260，检测器室 270。

5.109.3.3 气体流量（mL/min）：载气（ N_2 ）1.5，氢气 30，空气 300。

5.109.3.4 分流比：50：1。

5.109.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.109.3.6 保留时间（min）：磷酸三苯酯约 5.4，喹螨醚约 6.8。

5.109.4 溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 1 g）喹螨醚标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用三氯甲烷稀释至刻度，摇匀。

5.110 乐果（dimethoate）

5.110.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的乐果进行气相色谱分离，内标法定量。

5.110.2 试剂和溶液

5.110.2.1 丙酮。

5.110.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.110.2.3 内标溶液：称取 1.5 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.110.2.4 乐果标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.110.3 操作条件

5.110.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.110.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 200，气化室 230，检测器室 270。

5.110.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.110.3.4 分流比：50:1。

5.110.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.110.3.6 保留时间 (min)：乐果约 3.3，邻苯二甲酸二丁酯约 5.3。

5.110.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 乐果标样，置于 10 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.111 联苯菊酯 (bifenthrin)

按 GB/T 22619 中“联苯菊酯质量分数的测定”进行。

5.112 联苯三唑醇 (bitertanol)

5.112.1 方法提要

试样用二甲基乙酰胺溶解，以邻苯二甲酸二(2-乙基己基)酯为内标物，使用 SE 54 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的联苯三唑醇进行气相色谱分离，内标法定量。

注：本方法参照 CIPAC 386/TC/M。

5.112.2 试剂和溶液

5.112.2.1 二甲基乙酰胺。

5.112.2.2 内标物：邻苯二甲酸二(2-乙基己基)酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.112.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用二甲基乙酰胺溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.112.2.4 联苯三唑醇标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.112.3 操作条件

5.112.3.1 色谱柱：25 m×0.32 mm (i.d.) SE 54 毛细管柱，膜厚 0.5 μm 。

5.112.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 270，气化室 280，检测器室 300。

5.112.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.112.3.4 分流比：60:1。

5.112.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.112.3.6 保留时间(min): 邻苯二甲酸二(2-乙基己基)酯)约 5.7, 联苯三唑醇非对映体 A(SR+RS) 约 7.9, 联苯三唑醇非对映体 B(SS+RR) 约 8.1。

注: 计算联苯三唑醇质量分数时, 目标物峰面积为非对映体A、非对映体B两个峰面积之和。

5.112.4 溶液的制备

称取0.1 g(精确至0.000 1 g) 联苯三唑醇标样, 置于50 mL容量瓶中, 用移液管加入10 mL内标溶液, 用二甲基乙酰胺稀释至刻度, 摇匀。

5.113 硫丹(endosulfan)

按GB 20685中“硫丹质量分数的测定”进行。

5.114 硫环磷(phosfolan)

5.114.1 方法提要

试样用丙酮溶解, 以邻苯二甲酸二戊酯为内标物, 使用DB-17毛细管柱和氢火焰离子化检测器, 对试样中的硫环磷进行气相色谱分离, 内标法定量。

5.114.2 试剂和溶液

5.114.2.1 丙酮。

5.114.2.2 内标物: 邻苯二甲酸二戊酯, 应不含有干扰分析的杂质。

5.114.2.3 内标溶液: 称取 2.2 g 邻苯二甲酸二戊酯, 置于 500 mL 容量瓶中, 用丙酮溶解并稀释至刻度, 摇匀。

5.114.2.4 硫环磷标样: 已知质量分数, $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.114.3 操作条件

5.114.3.1 色谱柱: 30 m×0.32 mm (i.d.) DB-17 毛细管柱, 膜厚 0.25 μm 。

5.114.3.2 温度($^{\circ}\text{C}$): 柱室 230, 气化室 280, 检测器室 290。

5.114.3.3 气体流量(mL/min): 载气(N_2) 2.0, 氢气 30, 空气 300。

5.114.3.4 分流比: 20:1。

5.114.3.5 进样体积: 1.0 μL 。

5.114.3.6 保留时间(min): 邻苯二甲酸二戊酯约 4.2, 硫环磷约 7.7。

5.114.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g) 硫环磷标样, 置于25 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.115 硫线磷(cadusafos)

5.115.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以正十八烷为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的硫线磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.115.2 试剂和溶液

5.115.2.1 丙酮。

5.115.2.2 内标物：正十八烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.115.2.3 内标溶液：称取 4.0 g 正十八烷，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.115.2.4 硫线磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.115.3 操作条件

5.115.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.115.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 180，气化室 260，检测器室 270。

5.115.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.115.3.4 分流比：50 : 1。

5.115.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.115.3.6 保留时间 (min)：硫线磷约 4.5，正十八烷约 5.9。

5.115.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 硫线磷标样，置于 10 mL 容量瓶中，用移液管加入 3 mL 内标溶液，加入适量丙酮，超声波振荡 5 min，冷却至室温，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.116 林丹 ($\gamma\text{-BHC}$)

5.116.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以磷酸三丁酯为内标物，使用DB-1701毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的林丹进行气相色谱分离，内标法定量。

5.116.2 试剂和溶液

5.116.2.1 丙酮。

5.116.2.2 内标物：磷酸三丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.116.2.3 内标溶液：称取 2.7 g 磷酸三丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.116.2.4 林丹标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.116.3 操作条件

5.116.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) DB-1701 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.116.3.2 温度(°C)：柱室 180，气化室 250，检测器室 280。

5.116.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 1.0，氢气 45，空气 450。

5.116.3.4 分流比：30:1。

5.116.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.116.3.6 保留时间(min)：磷酸三丁酯约 5.7，林丹约 10.3。

注：本方法也可用于α-六六六、β-六六六、δ-六六六的含量测定，保留时间分别为7.9 min、13.5 min、13.8 min。

5.116.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)林丹标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.117 绿盲蝽：4-氧代-反-2-己烯醛((2E)-4-oxo-2-hexenal)

5.117.1 方法提要

试样用二氯甲烷溶解，以正十二烷为内标物，使用DB-17毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的4-氧代-反-2-己烯醛、丁酸-反-2-己烯酯进行气相色谱分离，内标法定量。

注：4-氧代-反-2-己烯醛、丁酸-反-2-己烯酯是绿盲蝽性信息素中有效成分，宜用同一方法进行测定。

5.117.2 试剂和溶液

5.117.2.1 二氯甲烷。

5.117.2.2 内标物：正十二烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.117.2.3 内标溶液：称取0.8 g正十二烷，置于500 mL容量瓶中，用二氯甲烷溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.117.2.4 4-氧代-反-2-己烯醛标样：已知质量分数， $\omega \geq 80.0\%$ 。

5.117.2.5 丁酸-反-2-己烯酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.117.3 操作条件

5.117.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm(i.d.) DB-17 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.117.3.2 温度(°C)：柱室 70，气化室 250，检测器室 260。

5.117.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.117.3.4 分流比：20:1。

5.117.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.117.3.6 保留时间(min)：4-氧代-反-2-己烯醛约 8.4，正十二烷约 10.2，丁酸-反-2-己烯酯约 14.8。

5.117.4 溶液的制备

5.117.4.1 标样溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 01 g）4-氧代-反-2-己烯醛标样和0.06 g（精确至0.000 01 g）丁酸-反-2-己烯酯标样，置于同一10 mL容量瓶中，用二氯甲烷稀释至刻度，摇匀；用移液管移取2 mL上述溶液，置于10 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用二氯甲烷稀释至刻度，摇匀。

5.117.4.2 挥散芯试样溶液的制备

称取1个试样（精确至0.000 1 g），用剪刀剪开试样一端的封口，将药液倒入25 mL具塞锥形瓶中，轻轻敲打尽可能倒空药液，然后用剪刀将试样剪成5 mm长的小段，置于锥形瓶中；准确移取5 mL二氯甲烷清洗剪刀，将洗液置于锥形瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，超声波振荡5 min，冷却至室温，摇匀。

5.118 绿盲蝽：丁酸-反-2-己烯酯（(2E)-2-hexen-1-yl butyrate）

按5.117进行测定。

5.119 氯苯胺灵（chlorpropham）

5.119.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氯苯胺灵进行气相色谱分离，内标法定量。

5.119.2 试剂和溶液

5.119.2.1 丙酮。

5.119.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.119.2.3 内标溶液：称取0.9 g邻苯二甲酸二丁酯，置于500 mL容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.119.2.4 氯苯胺灵标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.119.3 操作条件

5.119.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.119.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 210，气化室 230，检测器室 250。

5.119.3.3 气体流量（mL/min）：载气（ N_2 ）1.0，氢气 30，空气 300。

5.119.3.4 分流比：20:1。

5.119.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.119.3.6 保留时间（min）：氯苯胺灵约 3.3，邻苯二甲酸二丁酯约 6.3。

5.119.4 溶液的制备

称取0.025 g（精确至0.000 01 g）氯苯胺灵标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.120 氟氧吡氧乙酸异辛酯（fluroxypyr-meptyl）

按GB/T 35672中“氯氟吡氧乙酸异辛酯质量分数的测定”进行。

5.121 氯氟醚菊酯 (meperfluthrin)

按HG/T 4575中“氯氟醚菊酯质量分数的测定”进行。

5.122 氯氟氰菊酯 (cyhalothrin)

5.122.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二环己酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氯氟氰菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.122.2 试剂和溶液

5.122.2.1 丙酮。

5.122.2.2 三氟乙酸。

5.122.2.3 内标物：邻苯二甲酸二环己酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.122.2.4 内标溶液：称取4.0 g 邻苯二甲酸二环己酯，置于500 mL容量瓶中，加入2 mL三氟乙酸，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

注：加入三氟乙酸可阻止溶液中氯氟氰菊酯差向异构化。

5.122.2.5 氯氟氰菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.122.3 操作条件

5.122.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚0.25 μm。

5.122.3.2 温度(℃)：柱室230，气化室280，检测器室280。

5.122.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂)2.0，氢气30，空气300。

5.122.3.4 分流比：50:1。

5.122.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.122.3.6 保留时间(min)：邻苯二甲酸二环己酯约7.7，氯氟氰菊酯低效体约8.9，氯氟氰菊酯高效体约9.6。

5.122.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)氯氟氰菊酯标样，置于10 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.123 氯化苦 (chloropicrin)

5.123.1 方法提要

试样用三氯甲烷溶解，以乙苯为内标物，使用DB-17毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氯化苦进行气相色谱分离，内标法定量。

5.123.2 试剂和溶液

5.123.2.1 三氯甲烷。

5.123.2.2 内标物：乙苯，应不含有干扰分析的杂质。

5.123.2.3 内标溶液：称取 0.2 g 乙苯，置于 500 mL 容量瓶中，用三氯甲烷溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.123.2.4 氯化苦标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.123.3 操作条件

5.123.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-17 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.123.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 50，气化室 160，检测器室 200。

5.123.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.123.3.4 分流比：10:1。

5.123.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.123.3.6 保留时间 (min)：氯化苦约 4.8，乙苯约 7.2。

5.123.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 氯化苦标样，置于 10 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.124 氯烯炔菊酯 (chlorempenthrin)

5.124.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以正十八烷为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氯烯炔菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.124.2 试剂和溶液

5.124.2.1 丙酮。

5.124.2.2 内标物：正十八烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.124.2.3 内标溶液：称取 1.5 g 正十八烷，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.124.2.4 氯烯炔菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.124.3 操作条件

5.124.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.124.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 160，气化室 190，检测器室 190。

5.124.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.124.3.4 分流比：10：1。

5.124.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.124.3.6 保留时间（min）：正十八烷约 10.5，氯烯炔菊酯约 14.3。

5.124.4 溶液的制备

称取0.025 g（精确至0.000 01 g）氯烯炔菊酯标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.125 马拉硫磷（malathion）

5.125.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丙酯为内标物，使用WondaCap 1毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的马拉硫磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.125.2 试剂和溶液

5.125.2.1 丙酮。

5.125.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丙酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.125.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 邻苯二甲酸二丙酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.125.2.4 马拉硫磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.125.3 操作条件

5.125.3.1 色谱柱：30 m \times 0.32 mm（i.d.）WondaCap 1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.125.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 190，气化室 230，检测器室 280。

5.125.3.3 气体流量（mL/min）：载气（ N_2 ）1.0，氢气 40，空气 400。

5.125.3.4 分流比：30：1。

5.125.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.125.3.6 保留时间（min）：邻苯二甲酸二丙酯约 6.0，马拉硫磷约 9.8。

5.125.4 溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 1 g）马拉硫磷标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.126 咪鲜胺（prochloraz）

按GB/T 39671中“咪鲜胺质量分数的测定”进行。

5.127 醚菊酯（etofenprox）

5.127.1 方法提要

试样用丙酮溶解,以邻苯二甲酸二环己酯为内标物,使用DB-210毛细管柱和氢火焰离子化检测器,对试样中的醚菊酯进行气相色谱分离,内标法定量。

注:本方法参照CIPAC 471/TC/M。

5.127.2 试剂和溶液

5.127.2.1 丙酮。

5.127.2.2 内标物:邻苯二甲酸二环己酯,应不含有干扰分析的杂质。

5.127.2.3 内标溶液:称取5.0 g邻苯二甲酸二环己酯,置于500 mL容量瓶中,用丙酮溶解并稀释至刻度,摇匀。

5.127.2.4 醚菊酯标样:已知质量分数, $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.127.3 操作条件

5.127.3.1 色谱柱:30 m×0.25 mm (i.d.) DB-210 毛细管柱,膜厚 0.25 μm 。

5.127.3.2 温度($^{\circ}\text{C}$):柱室 230 $^{\circ}\text{C}$,气化室 290 $^{\circ}\text{C}$,检测器室 290 $^{\circ}\text{C}$ 。

5.127.3.3 气体流量(mL/min):载气(N_2) 1.2,氢气 30,空气 300。

5.127.3.4 分流比:30:1。

5.127.3.5 进样体积:1.0 μL 。

5.127.3.6 保留时间(min):邻苯二甲酸二环己酯约 9.0,醚菊酯约 10.0。

5.127.4 溶液的制备

称取0.06 g(精确至0.000 1 g)醚菊酯标样,置于50 mL容量瓶中,加入1 mL甲醇,用移液管加入5 mL内标溶液,用丙酮稀释至刻度,摇匀。

5.128 嘧菌酯(azoxystrobin)

按GB/T 32341中“嘧菌酯质量分数的测定”进行。

5.129 嘧霉胺(pyrimethanil)

按GB 29385中“嘧霉胺质量分数的测定”进行。

5.130 灭菌唑(triticonazole)

5.130.1 方法提要

试样用丙酮溶解,以邻苯二甲酸二辛酯为内标物,使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器,对试样中的灭菌唑进行气相色谱分离,内标法定量。

5.130.2 试剂和溶液

5.130.2.1 丙酮。

5.130.2.2 内标物:邻苯二甲酸二辛酯,应不含有干扰分析的杂质。

5.130.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二辛酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.130.2.4 灭菌唑标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.130.3 操作条件

5.130.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.130.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 230，气化室 250，检测器室 270。

5.130.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.130.3.4 分流比：30 : 1。

5.130.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.130.3.6 保留时间 (min)：灭菌唑约 5.1，邻苯二甲酸二辛酯约 8.1。

5.130.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 灭菌唑标样，置于 50 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.131 灭线磷 (ethoprophos)

按 GB 206811 中“灭线磷质量分数的测定”进行。

5.132 内吸磷 (demeton)

5.132.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用 Rtx-1701 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的内吸磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.132.2 试剂和溶液

5.132.2.1 丙酮。

5.132.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.132.2.3 内标溶液：称取 0.5 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.132.2.4 内吸磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 95.0\%$ 。

5.132.3 操作条件

5.132.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) Rtx-1701 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.132.3.2 温度：柱室 80 $^{\circ}\text{C}$ 保持 1.5 min，以 25 $^{\circ}\text{C}/\text{min}$ 升温至 230 $^{\circ}\text{C}$ 保持 5 min；气化室 260 $^{\circ}\text{C}$ ，检测器室 280 $^{\circ}\text{C}$ 。

5.132.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.132.3.4 分流比：10:1。

5.132.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.132.3.6 保留时间 (min)：内吸磷-O 约 6.4，内吸磷-S 约 7.1，邻苯二甲酸二丁酯约 7.9。

注：计算内吸磷质量分数时，目标物峰面积为内吸磷-O、内吸磷-S两个峰面积之和。

5.132.4 溶液的制备

称取0.03 g（精确至0.000 01 g）内吸磷标样，置于100 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.133 扑草净 (prometryn)

按GB 24754中“扑草净质量分数的测定”进行。

5.134 七氟甲醚菊酯

5.134.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用Rtx-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的七氟甲醚菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.134.2 试剂和溶液

5.134.2.1 丙酮。

5.134.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.134.2.3 内标溶液：称取 0.4 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.134.2.4 七氟甲醚菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.134.3 操作条件

5.134.3.1 色谱柱：30 m \times 0.32 mm (i.d.) Rtx-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.134.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 180，气化室 240，检测器室 240。

5.134.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.134.3.4 分流比：10:1。

5.134.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.134.3.6 保留时间 (min)：七氟甲醚菊酯约 8.4，邻苯二甲酸二丁酯约 9.7。

5.134.4 溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 1 g）七氟甲醚菊酯标样，置于10 mL容量瓶中，用丙酮稀释至刻度，摇匀。用移液管移取1 mL上述溶液，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.135 羟哌酯 (icaridin)

5.135.1 方法提要

试样用异丙醇溶解，以邻苯二甲酸二甲酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的羟哌酯进行气相色谱分离，内标法定量。

注：本方法参照CIPAC 740/TC/ (M)。

5.135.2 试剂和溶液

5.135.2.1 丙酮。

5.135.2.2 内标物：邻苯二甲酸二甲酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.135.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二甲酯，置于 500 mL 容量瓶中，用异丙醇溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.135.2.4 羟哌酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.135.3 操作条件

5.135.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.135.3.2 温度：柱室 150 $^{\circ}\text{C}$ 保持 2 min，以 10 $^{\circ}\text{C}/\text{min}$ 升温至 330 $^{\circ}\text{C}$ ，保持 3 min；气化室 240 $^{\circ}\text{C}$ ，检测器室 330 $^{\circ}\text{C}$ 。

5.135.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (He) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.135.3.4 分流比：25 : 1。

5.135.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.135.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二甲酯约 3.0，羟哌酯约 4.5。

5.135.4 溶液的制备

称取 0.1 g (精确至 0.000 1 g) 羟哌酯标样，置于 20 mL 容量瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用异丙醇稀释至刻度，摇匀。

5.136 噻草酮 (metribuzin)

5.136.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用HP-1毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的噻草酮进行气相色谱分离，内标法定量。

5.136.2 试剂和溶液

5.136.2.1 丙酮。

5.136.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.136.2.3 内标溶液：称取 0.9 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.136.2.4 噻草酮标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.136.3 操作条件

5.136.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) HP-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.136.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 240，气化室 280，检测器室 290。

5.136.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.136.3.4 分流比：20:1。

5.136.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.136.3.6 保留时间 (min)：噻草酮约 6.6，邻苯二甲酸二丁酯约 7.9。

5.136.4 溶液的制备

称取 0.025 g (精确至 0.000 01 g) 噻草酮标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.137 氰戊菊酯 (fenvalerate)

5.137.1 方法提要

试样用乙酸乙酯溶解，以邻苯二甲酸二环己酯为内标物，使用 DB-1 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氰戊菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。也可按 5.7.1 进行测定。

5.137.2 试剂和溶液

5.137.2.1 乙酸乙酯。

5.137.2.2 内标物：邻苯二甲酸二环己酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.137.2.3 内标溶液：称取 4.4 g 邻苯二甲酸二环己酯，置于 500 mL 容量瓶中，用乙酸乙酯溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.137.2.4 氰戊菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.137.3 操作条件

5.137.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) DB-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.137.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 300，气化室 300，检测器室 320。

5.137.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.2，氢气 40，空气 400。

5.137.3.4 分流比：50:1。

5.137.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.137.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二环己酯约 2.2，氰戊菊酯非对映体 A (SR+RS) 约 3.3，氰戊菊酯非对映体 B (SS+RR) 约 3.4。

注：计算氰戊菊酯含量时，目标物峰面积为非对映体 A、非对映体 B 两个峰面积之和。

5.137.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)氰戊菊酯标样,置于25 mL容量瓶中,用移液管加入5 mL内标溶液,用乙酸乙酯稀释至刻度,摇匀。

5.138 氰烯菌酯(phenamacril)

5.138.1 方法提要

试样用丙酮溶解,以邻苯二甲酸二丁酯为内标物,使用Rtx-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器,对试样中的氰烯菌酯进行气相色谱分离,内标法定量。

5.138.2 试剂和溶液

5.138.2.1 丙酮。

5.138.2.2 内标物:邻苯二甲酸二丁酯,应不含有干扰分析的杂质。

5.138.2.3 内标溶液:称取5.0 g邻苯二甲酸二丁酯,置于500 mL容量瓶中,用丙酮溶解并稀释至刻度,摇匀。

5.138.2.4 氰烯菌酯标样:已知质量分数, $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.138.3 操作条件

5.138.3.1 色谱柱:30 m×0.25 mm(i.d.)Rtx-5毛细管柱,膜厚0.25 μm。

5.138.3.2 温度(°C):柱室230,气化室260,检测器室280。

5.138.3.3 气体流量(mL/min):载气(N₂)1.0,氢气30,空气300。

5.138.3.4 分流比:50:1。

5.138.3.5 进样体积:1.0 μL。

5.138.3.6 保留时间(min):邻苯二甲酸二丁酯约4.1,氰烯菌酯约5.1。

5.138.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)氰烯菌酯标样,置于25 mL容量瓶中,用移液管加入5 mL内标溶液,用丙酮稀释至刻度,摇匀。

5.139 驱蚊酯(ethyl butylacetylaminopropionate)

5.139.1 方法提要

试样用丙酮溶解,以磷酸三丁酯为内标物,使用Rtx-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器,对试样中的驱蚊酯进行气相色谱分离,内标法定量。

5.139.2 试剂和溶液

5.139.2.1 丙酮。

5.139.2.2 内标物:磷酸三丁酯,应不含有干扰分析的杂质。

5.139.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 磷酸三丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.139.2.4 驱蚊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.139.3 操作条件

5.139.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) Rtx-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.139.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 170，气化室 230，检测器室 230。

5.139.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.2，氢气 30，空气 300。

5.139.3.4 分流比：30:1。

5.139.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.139.3.6 保留时间 (min)：驱蚊酯约 5.8，磷酸三丁酯约 6.5。

5.139.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 驱蚊酯标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.140 炔苯酰草胺 (propryzamide)

5.140.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用 Rtx-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的炔苯酰草胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.140.2 试剂和溶液

5.140.2.1 丙酮。

5.140.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.140.2.3 内标溶液：称取 4.0 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.140.2.4 炔苯酰草胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.140.3 操作条件

5.140.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) Rtx-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.140.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 185，气化室 250，检测器室 260。

5.140.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.140.3.4 分流比：50:1。

5.140.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.140.3.6 保留时间 (min)：炔苯酰草胺约 5.0，邻苯二甲酸二丁酯约 6.0。

5.140.4 溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 1 g）炔苯酰草胺标样，置于10 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.141 炔丙菊酯（prallethrin）

5.141.1 方法提要

试样用二氯甲烷溶解，以邻苯二甲酸二异辛酯为内标物，使用内壁键合14%氰丙基苯基86%二甲基聚硅氧烷的毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的炔丙菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.141.2 试剂和溶液

5.141.2.1 二氯甲烷。

5.141.2.2 内标物：邻苯二甲酸二异辛酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.141.2.3 内标溶液：称取10.0 g邻苯二甲酸二异辛酯，置于500 mL容量瓶中，用二氯甲烷溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.141.2.4 炔丙菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 97.0\%$ 。

5.141.2.5 操作条件

5.141.2.6 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.)毛细管柱，内壁键合14%氰丙基苯基86%二甲基聚硅氧烷，膜厚0.25 μm 。

5.141.2.7 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室245，气化室270，检测器室300。

5.141.2.8 气体流量（mL/min）：载气（He）1.0，氢气30，空气300。

5.141.2.9 分流比：30:1。

5.141.2.10 进样体积：1.0 μL 。

5.141.2.11 保留时间（min）：炔丙菊酯约3.6，邻苯二甲酸二戊酯约7.9。

5.141.3 溶液的制备

称取0.1 g（精确至0.0001 g）炔丙菊酯标样，置于25 mL具塞玻璃瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，并用量筒加入15 mL二氯甲烷，溶解，摇匀。

5.142 炔螨特（propargite）

按HG/T 3765中“炔螨特质量分数的测定”进行。

5.143 炔咪菊酯（imiprothrin）

5.143.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的炔咪菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.143.2 试剂和溶液

5.143.2.1 丙酮。

5.143.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.143.2.3 内标溶液：称取 0.3 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.143.2.4 炔咪菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.143.3 操作条件

5.143.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.143.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 210，气化室 250，检测器室 260。

5.143.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 30，空气 400。

5.143.3.4 分流比：10:1。

5.143.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.143.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二戊酯约 6.1，炔咪菊酯顺式体约 9.2，炔咪菊酯反式体约 9.6。

注：计算炔咪菊酯含量时，目标物峰面积为顺式体、反式体两个峰面积之和。

5.143.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 炔咪菊酯标样，置于 10 mL 容量瓶中，用丙酮稀释至刻度，摇匀。用移液管移取 1 mL 上述溶液，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.144 噻咪酰胺 (thifluzamide)

5.144.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二环己酯为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的噻咪酰胺进行气相色谱分离，内标法定量。

5.144.2 试剂和溶液

5.144.2.1 丙酮。

5.144.2.2 内标物：邻苯二甲酸二环己酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.144.2.3 内标溶液：称取 2.5 g 邻苯二甲酸二环己酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.144.2.4 噻咪酰胺标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.144.3 操作条件

5.144.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.144.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 240，气化室 260，检测器室 280。

5.144.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 2.0, 氢气 40, 空气 400。

5.144.3.4 分流比：10:1。

5.144.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.144.3.6 保留时间 (min)：噻吩酰胺约 3.3, 邻苯二甲酸二环己酯约 6.0。

5.144.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 噻吩酰胺标样, 置于10 mL具塞玻璃瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 摇匀。

5.145 噻嗪酮 (hexythiazox)

5.145.1 方法提要

试样用丙酮溶解, 以磷酸三苯酯为内标物, 使用Rtx-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器, 对试样中的噻嗪酮进行气相色谱分离, 内标法定量。

5.145.2 试剂和溶液

5.145.2.1 丙酮。

5.145.2.2 内标物：磷酸三苯酯, 应不含有干扰分析的杂质。

5.145.2.3 内标溶液：称取 3.0 g 磷酸三苯酯, 置于 500 mL 容量瓶中, 用丙酮溶解并稀释至刻度, 摇匀。

5.145.2.4 噻嗪酮标样：已知质量分数, $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.145.3 操作条件

5.145.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) Rtx-5 毛细管柱, 膜厚 0.25 μm。

5.145.3.2 温度 (°C)：柱室 240, 气化室 270, 检测器室 270。

5.145.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 1.0, 氢气 30, 空气 300。

5.145.3.4 分流比：20:1。

5.145.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.145.3.6 保留时间 (min)：噻嗪酮约 5.2, 磷酸三苯酯约 8.5。

5.145.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 噻嗪酮标样, 置于50 mL容量瓶中, 用移液管加入5 mL内标溶液, 用丙酮稀释至刻度, 摇匀。

5.146 噻嗪酮 (buprofezin)

按GB 24756中“噻嗪酮质量分数的测定”进行。

5.147 三氟甲吡醚 (pyridalyI)

5.147.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以正辛醇为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的三氟甲吡醚进行气相色谱分离，内标法定量。

5.147.2 试剂和溶液

5.147.2.1 丙酮。

5.147.2.2 内标物：正辛醇，应不含有干扰分析的杂质。

5.147.2.3 内标溶液：称取4.0 g正辛醇，置于500 mL容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.147.2.4 三氟甲吡醚标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.147.3 操作条件

5.147.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.147.3.2 温度(°C)：柱室 260，气化室 260，检测器室 300。

5.147.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.147.3.4 分流比：10:1。

5.147.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.147.3.6 保留时间(min)：正辛醇约 5.0，三氟甲吡醚约 6.7。

5.147.4 溶液的制备

称取0.1 g(精确至0.000 1 g)三氟甲吡醚标样，置于50 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.148 三环唑(tricyclazole) 1

按GB/T 39651中“三环唑质量分数的测定”进行。

5.149 三氯杀虫酯(plifenate)

5.149.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用DB-WAX毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的三氯杀虫酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.149.2 试剂和溶液

5.149.2.1 丙酮。

5.149.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.149.2.3 内标溶液：称取1.5 g邻苯二甲酸二丁酯，置于500 mL容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.149.2.4 三氯杀虫酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.149.3 操作条件

5.149.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) DB-WAX 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.149.3.2 温度(℃)：柱室 210，气化室 230，检测器室 230。

5.149.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 1.0，氢气 40，空气 400。

5.149.3.4 分流比：20:1。

5.149.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.149.3.6 保留时间(min)：三氯杀虫酯约 11.2，邻苯二甲酸二丁酯约 12.3。

5.149.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)三氯杀虫酯标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.150 三十烷醇(triacontanol)

5.150.1 方法提要

试样用三氯甲烷溶解，以二十八烷醇为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的三十烷醇进行气相色谱分离，内标法定量。

5.150.2 试剂和溶液

5.150.2.1 三氯甲烷。

5.150.2.2 内标物：二十八烷醇，应不含有干扰分析的杂质。

5.150.2.3 内标溶液：称取 1.0 g 二十八烷醇，置于 500 mL 容量瓶中，用三氯甲烷溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.150.2.4 三十烷醇标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.150.3 操作条件

5.150.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.150.3.2 温度(℃)：柱室 280，气化室 350，检测器室 350。

5.150.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 2.3，氢气 30，空气 300。

5.150.3.4 分流比：5:1。

5.150.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.150.3.6 保留时间(min)：三十烷醇约 5.2，二十八烷醇约 7.7。

5.150.4 溶液的制备

称取0.01 g(精确至0.000 01 g)三十烷醇标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用三氯甲烷稀释至刻度，摇匀。

5.151 三唑醇 (triadimenol)

5.151.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二(2-乙基己基)酯为内标物，使用100%聚二甲基硅氧烷毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的三唑醇进行气相色谱分离，内标法定量。

注：本方法参照CIPAC 398/TC/M。

5.151.2 试剂和溶液

5.151.2.1 丙酮。

5.151.2.2 内标物：邻苯二甲酸二(2-乙基己基)酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.151.2.3 内标溶液：称取 10.0 g 邻苯二甲酸二(2-乙基己基)酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.151.2.4 三唑醇标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.151.3 操作条件

5.151.3.1 色谱柱：30 m×0.53 mm (i.d.) 100%聚二甲基硅氧烷，膜厚 1 μm 。

5.151.3.2 温度：柱室 80 $^{\circ}\text{C}$ 保持 2 min，以 10 $^{\circ}\text{C}/\text{min}$ 升温至 280 $^{\circ}\text{C}$ ；气化室 80 $^{\circ}\text{C}$ ，检测器室 300 $^{\circ}\text{C}$ 。

5.151.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (He) 5，氢气 30，空气 300。

5.151.3.4 进样体积：1.0 μL 。

5.151.3.5 保留时间 (min)：三唑醇约 18.2，邻苯二甲酸二(2-乙基己基)酯约 22.0。

5.151.4 溶液的制备

称取 0.2 g (精确至 0.000 1 g) 三唑醇标样，置于 20 mL 容量瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.152 三唑磷 (triazophos)

5.152.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用 AB-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的三唑磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.152.2 试剂和溶液

5.152.2.1 丙酮。

5.152.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.152.2.3 内标溶液：称取 2.8 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.152.2.4 三唑磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.152.3 操作条件

5.152.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) AB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.152.3.2 温度 (°C)：柱室 240，气化室 280，检测器室 280。

5.152.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 1.0，氢气 40，空气 400。

5.152.3.4 分流比：30 : 1。

5.152.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.152.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二戊酯约 5.0，三唑磷约 7.1。

5.152.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 三唑磷标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.153 三唑酮 (triadimefon)

按 HG/T 3293 中“三唑酮质量分数的测定”进行。

5.154 杀虫脒 (chlordimeform)

5.154.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的杀虫脒进行气相色谱分离，内标法定量。

5.154.2 试剂和溶液

5.154.2.1 丙酮。

5.154.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.154.2.3 内标溶液：称取 1.1 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.154.2.4 杀虫脒标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.154.3 操作条件

5.154.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.154.3.2 温度 (°C)：柱室 220，气化室 230，检测器室 250。

5.154.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.154.3.4 分流比：20 : 1。

5.154.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.154.3.6 保留时间 (min)：杀虫脒约 3.0，邻苯二甲酸二丁酯约 5.0。

5.154.4 溶液的制备

称取0.025 g（精确至0.000 01 g）杀虫脒标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，超声波振荡5 min溶解，冷却至室温，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.155 杀螟硫磷 fenitrothion)

按GB 13649中“杀螟硫磷质量分数的测定”进行。

5.156 杀扑磷 (methidathion)

5.156.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二己酯为内标物，使用HP-1毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的杀扑磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.156.2 试剂和溶液

5.156.2.1 丙酮。

5.156.2.2 内标物：邻苯二甲酸二己酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.156.2.3 内标溶液：称取0.4 g邻苯二甲酸二己酯，置于500 mL容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.156.2.4 杀扑磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.156.3 操作条件

5.156.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) HP-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.156.3.2 温度(°C)：柱室 120°C保持 2 min，以 25°C/min 升至 220 保持 12 min，50°C/min 升至 300°C保持 5 min；气化室 300，检测器室 310。

5.156.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 1.5，氢气 40，空气 400。

5.156.3.4 分流比：10:1。

5.156.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.156.3.6 保留时间 (min)：杀扑磷约 8.5，邻苯二甲酸二己酯约 11.6。

5.156.4 溶液的制备

称取0.025 g（精确至0.000 01 g）杀虫脒标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.157 生物烯丙菊酯 (bioallethrin)

按GB/T 34153中“烯丙菊酯质量分数的测定、右旋体比例的测定”进行，以右旋反式体计算异构体比例。

5.158 十三吗啉 (tridemorph)

5.158.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二环己酯为内标物，使用Rtx-1毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的十三吗啉进行气相色谱分离，内标法定量。

注：十三吗啉是由C₁₁~C₁₄烷基同系物组成的混合物，主要为C₁₃烷基同系物。

5.158.2 试剂和溶液

5.158.2.1 丙酮。

5.158.2.2 内标物：邻苯二甲酸二环己酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.158.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 邻苯二甲酸二环己酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.158.2.4 十三吗啉标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.158.3 操作条件

5.158.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) Rtx-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.158.3.2 温度：柱室 120 °C 保持 2 min，以 20 °C/min 升温至 280 °C，保持 2 min；气化室 280 °C，检测器室 300 °C。

5.158.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 2.0，氢气 40，空气 400。

5.158.3.4 分流比：20 : 1。

5.158.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.158.3.6 保留时间 (min)：十三吗啉约 6.8~8.5，邻苯二甲酸二环己酯约 10.7。

5.158.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 十三吗啉标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.159 双甲脒 (amitraz)

5.159.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二正辛酯为内标物，使用Rtx-1毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的双甲脒进行气相色谱分离，内标法定量。

5.159.2 试剂和溶液

5.159.2.1 丙酮。

5.159.2.2 内标物：邻苯二甲酸二正辛酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.159.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 邻苯二甲酸二正辛酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.159.2.4 双甲脒标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.159.3 操作条件

- 5.159.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) Rtx-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。
- 5.159.3.2 温度 (°C)：柱室 240；气化室 280，检测器室 300。
- 5.159.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 2.0，氢气 40，空气 400。
- 5.159.3.4 分流比：20:1。
- 5.159.3.5 进样体积：1.0 μL。
- 5.159.3.6 保留时间 (min)：双甲脒约 6.1，邻苯二甲酸二正辛酯约 8.3。

5.159.4 溶液的制备

称取0.04 g (精确至0.000 01 g) 双甲脒标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.160 水胺硫磷 (isocarbophos)

5.160.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以癸二酸二丁酯为内标物，使用Rtx-1毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的水胺硫磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.160.2 试剂和溶液

5.160.2.1 丙酮。

5.160.2.2 内标物：癸二酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.160.2.3 内标溶液：称取 6.0 g 癸二酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.160.2.4 水胺硫磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.160.3 操作条件

5.160.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) Rtx-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.160.3.2 温度 (°C)：柱室 200，气化室 270，检测器室 300。

5.160.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 1.0，氢气 40，空气 400。

5.160.3.4 分流比：50:1。

5.160.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.160.3.6 保留时间 (min)：水胺硫磷约 6.0，癸二酸二丁酯约 10.0。

5.160.4 溶液的制备

称取0.1 g (精确至0.000 1 g) 水胺硫磷标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.161 顺式氰氟菊酯 (alpha-cypermethrin)

5.161.1 方法提要

试样用四氢呋喃溶解，以邻苯二甲酸二辛酯为内标物，使用DB-1毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的顺式氯氰菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。

注：本方法参照CIPAC 454/TC/（M）。

5.161.2 试剂和溶液

5.161.2.1 丙酮。

5.161.2.2 柠檬酸。

5.161.2.3 内标物：邻苯二甲酸二辛酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.161.2.4 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二辛酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.161.2.5 柠檬酸溶液：称取 25 g 柠檬酸，置于 500 mL 容量瓶中，用水溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.161.2.6 顺式氯氰菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.161.3 操作条件

5.161.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm（i.d.）DB-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.161.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 230，气化室 260，检测器室 300。

5.161.3.3 气体流量（mL/min）：载气（He）0.8，氢气 30，空气 300。

5.161.3.4 分流比：75：1。

5.161.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.161.3.6 保留时间（min）：邻苯二甲酸二辛酯约 14.0，顺式氯氰菊酯低效体约 27.0，顺式氯氰菊酯约 29.0。

5.161.4 溶液的制备

称取 0.1 g（精确至 0.000 1 g）顺式氯氰菊酯标样，置于 100 mL 容量瓶中，加入 70 mL 四氢呋喃，振荡使其溶解，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用量筒加入 10 mL 柠檬酸溶液，用四氢呋喃稀释至刻度，摇匀。

注：加入柠檬酸可阻止溶液中顺式氯氰菊酯差向异构化。

5.162 四氟苯菊酯（transfluthrin）

按HG/T 5442中“四氟苯菊酯质量分数的测定”进行。

5.163 四氟甲醚菊酯（dimefluthrin）

5.163.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的四氟甲醚菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.163.2 试剂和溶液

5.163.2.1 丙酮。

5.163.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.163.2.3 内标溶液：称取 1.7 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.163.2.4 四氟甲醚菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.163.3 操作条件

5.163.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.163.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 200，气化室 260，检测器室 280。

5.163.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.163.3.4 分流比：10:1。

5.163.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.163.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二丁酯约 3.8，四氟甲醚菊酯约 4.9。

5.163.4 溶液的制备

称取 0.04 g (精确至 0.000 01 g) 四氟甲醚菊酯标样，置于 100 mL 容量瓶中，用移液管加入 20 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.164 四氟甲醚菊酯 (tetramethylfluthrin)

5.164.1 方法提要

试样用正己烷溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的四氟甲醚菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.164.2 试剂和溶液

5.164.2.1 正己烷。

5.164.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.164.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用正己烷溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.164.2.4 四氟甲醚菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.164.3 操作条件

5.164.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.164.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 190，气化室 260，检测器室 280。

5.164.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.164.3.4 分流比：20：1。

5.164.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.164.3.6 保留时间 (min)：四氟醚菊酯约 8.0，邻苯二甲酸二丁酯约 10.2。

5.164.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 四氟醚菊酯标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用正己烷稀释至刻度，摇匀。

5.165 四聚乙醛 (meta ldehyde)

5.165.1 方法提要

试样用三氯甲烷溶解，以正十二烷为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的四聚乙醛进行气相色谱分离，内标法定量。

5.165.2 试剂和溶液

5.165.2.1 三氯甲烷。

5.165.2.2 内标物：正十二烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.165.2.3 内标溶液：称取 1.8 g 正十二烷，置于 500 mL 容量瓶中，用三氯甲烷溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.165.2.4 四聚乙醛标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.165.3 操作条件

5.165.3.1 色谱柱：30 m \times 0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.165.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 120，气化室 150，检测器室 270。

5.165.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.165.3.4 分流比：20：1。

5.165.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.165.3.6 保留时间 (min)：四聚乙醛约 3.8，正十二烷约 5.9。

5.165.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 四聚乙醛标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用三氯甲烷稀释至刻度，摇匀。

5.166 四溴菊酯 (tralomethrin)

5.166.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二辛酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的四溴菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.166.2 试剂和溶液

5.166.2.1 丙酮。

5.166.2.2 内标物：邻苯二甲酸二辛酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.166.2.3 内标溶液：称取 2.5 g 邻苯二甲酸二辛酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.166.2.4 四溴菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.166.3 操作条件

5.166.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.166.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 270，气化室 280，检测器室 300。

5.166.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.166.3.4 分流比：10:1。

5.166.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.166.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二辛酯约 4.0，四溴菊酯约 7.5。

5.166.4 溶液的制备

称取 0.1 g (精确至 0.000 1 g) 四溴菊酯标样，置于 50 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.167 速灭威 (metolcarb)

5.167.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二乙酯为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的速灭威进行气相色谱分离，内标法定量。

5.167.2 试剂和溶液

5.167.2.1 丙酮。

5.167.2.2 内标物：邻苯二甲酸二乙酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.167.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 邻苯二甲酸二乙酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.167.2.4 速灭威标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.167.3 操作条件

5.167.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.167.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 150，气化室 160，检测器室 160。

5.167.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 40，空气 400。

5.167.3.4 分流比：30：1。

5.167.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.167.3.6 保留时间（min）：速灭威约 6.0，邻苯二甲酸二乙酯约 9.4。

5.167.4 溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 1 g）速灭威标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.168 特丁津（terbuthylazine）

5.168.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的特丁津进行气相色谱分离，内标法定量。

5.168.2 试剂和溶液

5.168.2.1 丙酮。

5.168.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.168.2.3 内标溶液：称取 0.9 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.168.2.4 特丁津标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.168.3 操作条件

5.168.3.1 色谱柱：30 m \times 0.25 mm（i.d.）HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.168.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 210，气化室 250，检测器室 270。

5.168.3.3 气体流量（mL/min）：载气（ N_2 ）1.0，氢气 30，空气 300。

5.168.3.4 分流比：20：1。

5.168.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.168.3.6 保留时间（min）：特丁津约 4.3，邻苯二甲酸二丁酯约 6.3。

5.168.4 溶液的制备

称取0.025 g（精确至0.000 01 g）特丁津标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.169 特丁净（terbutryn）

5.169.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的特丁净进行气相色谱分离，内标法定量。

5.169.2 试剂和溶液

5.169.2.1 丙酮。

5.169.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.169.2.3 内标溶液：称取 0.8 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.169.2.4 特丁净标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.169.3 操作条件

5.169.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.169.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 230，气化室 280，检测器室 280。

5.169.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.169.3.4 分流比：20:1。

5.169.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.169.3.6 保留时间 (min)：特丁净约 3.8，邻苯二甲酸二戊酯约 5.7。

5.169.4 溶液的制备

称取 0.025 g (精确至 0.000 01 g) 特丁净标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.170 特丁硫磷 (terbufos)

5.170.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用 RTX-1 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的特丁硫磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.170.2 试剂和溶液

5.170.2.1 丙酮。

5.170.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.170.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.170.2.4 特丁硫磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.170.3 操作条件

5.170.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) RTX-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.170.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 200，气化室 240，检测器室 240。

5.170.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 40，空气 400。

5.170.3.4 分流比：20：1。

5.170.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.170.3.6 保留时间 (min)：特丁硫磷约 4.0，邻苯二甲酸二丁酯约 5.8。

5.170.4 溶液的制备

称取0.06 g（精确至0.000 1 g）特丁硫磷标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.171 萘烯醇

5.171.1 方法提要

试样用甲醇溶解，以正辛醇为内标物，使用HP-INNOWAX毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的萘烯醇进行气相色谱分离，内标法定量。

5.171.2 试剂和溶液

5.171.2.1 甲醇。

5.171.2.2 内标物：正辛醇，应不含有干扰分析的杂质。

5.171.2.3 内标溶液：称取 3.8 g 正辛醇，置于 500 mL 容量瓶中，用甲醇溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.171.2.4 萘烯醇标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.171.3 操作条件

5.171.3.1 色谱柱：30 m \times 0.25 mm (i.d.) HP-INNOWAX 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.171.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 150，气化室 250，检测器室 250。

5.171.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.2，氢气 30，空气 300。

5.171.3.4 分流比：10：1。

5.171.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.171.3.6 保留时间 (min)：正辛醇约 5.3，萘烯醇约 7.1。

5.171.4 溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 1 g）萘烯醇标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用甲醇稀释至刻度，摇匀。

5.172 土菌灵 (etridiazole)

5.172.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二乙酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的土菌灵进行气相色谱分离，内标法定量。

5.172.2 试剂和溶液

5.172.2.1 丙酮。

5.172.2.2 内标物：邻苯二甲酸二乙酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.172.2.3 内标溶液：称取 2.6 g 邻苯二甲酸二乙酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.172.2.4 土菌灵标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.172.3 操作条件

5.172.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.172.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 150，气化室 250，检测器室 250。

5.172.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.172.3.4 分流比：10:1。

5.172.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.172.3.6 保留时间 (min)：土菌灵约 3.3，邻苯二甲酸二乙酯约 5.2。

5.172.4 溶液的制备

称取 0.1 g (精确至 0.000 1 g) 土菌灵标样，置于 50 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.173 萎锈灵 (carboxin)

5.173.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用 HP-5 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的萎锈灵进行气相色谱分离，内标法定量。

5.173.2 试剂和溶液

5.173.2.1 丙酮。

5.173.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.173.2.3 内标溶液：称取 4.2 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.173.2.4 萎锈灵标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.173.3 操作条件

5.173.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.173.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 220，气化室 250，检测器室 250。

5.173.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.2，氢气 30，空气 300。

5.173.3.4 分流比：20:1。

5.173.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.173.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二戊酯约 5.2，萎锈灵约 6.0。

5.173.4 溶液的制备

称取0.05 g（精确至0.000 1 g）萎锈灵标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.174 五氯硝基苯 (quintozene)

5.174.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用RTX-1毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的五氯硝基苯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.174.2 试剂和溶液

5.174.2.1 丙酮。

5.174.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.174.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.174.2.4 五氯硝基苯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.174.3 操作条件

5.174.3.1 色谱柱：30 m \times 0.25 mm (i.d.) RTX-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.174.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 160，气化室 200，检测器室 200。

5.174.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 40，空气 400。

5.174.3.4 分流比：20 : 1。

5.174.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.174.3.6 保留时间 (min)：五氯硝基苯约 7.2，邻苯二甲酸二丁酯约 14.2。

5.174.4 溶液的制备

称取0.06 g（精确至0.000 1 g）五氯硝基苯标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.175 戊唑醇 (tebuconazole)

按GB 22602中“戊唑醇质量分数的测定”进行。

5.176 西草净 (simetryn)

5.176.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的西草净进行气相色谱分离，内标法定量。

5.176.2 试剂和溶液

5.176.2.1 丙酮。

5.176.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.176.2.3 内标溶液：称取 1.5 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.176.2.4 西草净标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.176.3 操作条件

5.176.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.176.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 220，气化室 270，检测器室 250。

5.176.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 40，空气 300。

5.176.3.4 分流比：20 : 1。

5.176.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.176.3.6 保留时间 (min)：西草净约 6.7，邻苯二甲酸二丁酯约 7.2。

5.176.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 01 g) 西草净标样，置于 100 mL 容量瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.177 西玛津 (simazine)

5.177.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二乙酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的西玛津进行气相色谱分离，内标法定量。

5.177.2 试剂和溶液

5.177.2.1 丙酮。

5.177.2.2 内标物：邻苯二甲酸二乙酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.177.2.3 内标溶液：称取 1.0 g 邻苯二甲酸二乙酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.177.2.4 西玛津标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.177.3 操作条件

5.177.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.177.3.2 温度(°C)：柱室 165，气化室 260，检测器室 270。

5.177.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 1.0，氢气 35，空气 350。

5.177.3.4 分流比：20:1。

5.177.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.177.3.6 保留时间(min)：邻苯二甲酸二乙酯约 6.0，西玛津约 9.8。

5.177.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)西玛津标样，置于100 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.178 烯丙苯噻唑(probenazole)

5.178.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二烯丙酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的烯丙苯噻唑进行气相色谱分离，内标法定量。

5.178.2 试剂和溶液

5.178.2.1 丙酮。

5.178.2.2 内标物：邻苯二甲酸二烯丙酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.178.2.3 内标溶液：称取 3.1 g 邻苯二甲酸二烯丙酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.178.2.4 烯丙苯噻唑标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.178.3 操作条件

5.178.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.178.3.2 温度(°C)：柱室 180，气化室 200，检测器室 230。

5.178.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.178.3.4 分流比：30:1。

5.178.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.178.3.6 保留时间(min)：邻苯二甲酸二烯丙酯约 5.9，烯丙苯噻唑约 11.5。

5.178.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)烯丙苯噻唑标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.179 烯丙菊酯(allethrin)

按GB/T 34153中“烯丙菊酯质量分数的测定”进行。

5.180 烯效唑 (uniconazole)

5.180.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的烯效唑进行气相色谱分离，内标法定量。

5.180.2 试剂和溶液

5.180.2.1 丙酮。

5.180.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.180.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.180.2.4 烯效唑标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.180.3 操作条件

5.180.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.180.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 200，气化室 270，检测器室 270。

5.180.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.180.3.4 分流比：30:1。

5.180.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.180.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二丁酯约 3.1，烯效唑约 6.1。

5.180.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 烯效唑标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.181 香芹酚 (carvacrol)

5.181.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二乙酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的香芹酚进行气相色谱分离，内标法定量。

5.181.2 试剂和溶液

5.181.2.1 丙酮。

5.181.2.2 内标物：邻苯二甲酸二乙酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.181.2.3 内标溶液：称取 7.0 g 邻苯二甲酸二乙酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.181.2.4 香芹酚标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.181.3 操作条件

5.181.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.181.3.2 温度(℃)：柱室 125，气化室 250，检测器室 280。

5.181.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.181.3.4 分流比：30:1。

5.181.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.181.3.6 保留时间(min)：香芹酚约 3.1，邻苯二甲酸二乙酯约 11.4。

5.181.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)香芹酚标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.182 硝虫硫磷(xiaochongliulin)

5.182.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的硝虫硫磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.182.2 试剂和溶液

5.182.2.1 丙酮。

5.182.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.182.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.182.2.4 硝虫硫磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.182.3 操作条件

5.182.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.182.3.2 温度(℃)：柱室 200，气化室 250，检测器室 270。

5.182.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.182.3.4 分流比：50:1。

5.182.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.182.3.6 保留时间(min)：邻苯二甲酸二丁酯约 4.1，硝虫硫磷约 6.1。

5.182.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)硝虫硫磷标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.183 斜纹夜蛾：顺9反11-十四碳烯乙酸酯 ((Z,E)-9,11-tetradecadienyl acetate)

5.183.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以正十六烷为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的顺9反11-十四碳烯乙酸酯、顺9反12-十四碳烯乙酸酯进行气相色谱分离，内标法定量。

注：顺9反11-十四碳烯乙酸酯、顺9反12-十四碳烯乙酸酯是斜纹夜蛾性信息素中有效成分，宜用同一方法进行测定。

5.183.2 试剂和溶液

5.183.2.1 丙酮。

5.183.2.2 内标物：正十六烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.183.2.3 内标溶液：称取 0.8 g 正十六烷，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.183.2.4 顺9反11-十四碳烯乙酸酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 95.0\%$ 。

5.183.2.5 顺9反12-十四碳烯乙酸酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 96.0\%$ 。

5.183.3 操作条件

5.183.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.183.3.2 温度(°C)：柱室 170，气化室 220，检测器室 220。

5.183.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.183.3.4 分流比：20:1。

5.183.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.183.3.6 保留时间 (min)：正十六烷约 4.6，顺9反12-十四碳烯乙酸酯约 9.1，顺9反11-十四碳烯乙酸酯约 10.3。

5.183.4 溶液的制备

5.183.4.1 标样溶液的制备

称取0.01 g (精确至0.000 01 g) 顺9反12-十四碳烯乙酸酯标样，置于10 mL容量瓶中，用丙酮稀释至刻度，摇匀，作为标样母液。

称取0.01 g (精确至0.000 01 g) 顺9反11-十四碳烯乙酸酯标样，置于10 mL容量瓶中，用移液管加入1 mL标样母液，再用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀，作为标样溶液。

5.183.4.2 挥散芯试样溶液的制备

称取4个试样 (精确至0.000 1 g)，用剪刀剪开试样一端的封口，将药液倒入25 mL具塞锥形瓶中，轻轻敲打尽可能倒空药液，然后用剪刀将试样剪成5 mm长的小段，置于锥形瓶中；准确移取5 mL丙酮清洗剪刀，将洗液置于锥形瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，超声波振荡5 min，冷却至室温，摇匀。

5.184 斜纹夜蛾：顺9反12-十四碳烯乙酸酯 ((Z,E)-9,12-tetradecadienyl acetate)

按5.183进行测定。

5.185 缬霉威 (iprovalicarb)

5.185.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二环己酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的缬霉威进行气相色谱分离，内标法定量。

5.185.2 试剂和溶液

5.185.2.1 丙酮。

5.185.2.2 内标物：邻苯二甲酸二环己酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.185.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二环己酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.185.2.4 缬霉威标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.185.3 操作条件

5.185.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.185.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 250，气化室 270，检测器室 270。

5.185.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 30，空气 300。

5.185.3.4 分流比：50 : 1。

5.185.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.185.3.6 保留时间 (min)：缬霉威 (含一对非对映体 *SR+SS*) 约 3.2、3.3，邻苯二甲酸二环己酯约 5.9。

注：计算缬霉威质量分数时，目标物峰面积为保留时间3.2 min、3.3 min两个峰面积之和。

5.185.4 溶液的制备

称取0.05 g (精确至0.000 1 g) 缬霉威标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.186 辛菌胺

按GB/T 34158中“辛菌胺和辛菌胺乙酸盐质量分数的测定”进行。

5.187 辛菌胺醋酸盐

按GB/T 34158中“辛菌胺和辛菌胺乙酸盐质量分数的测定”进行。

5.188 辛酰溴苯腈 (bromoxynil octanoate)

按HG/T 4466中“辛酰溴苯腈质量分数的测定”进行。

5.189 溴苯腈 (bromoxynil)

5.189.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以苯甲酸苄酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的溴苯腈进行气相色谱分离，内标法定量。

5.189.2 试剂和溶液

5.189.2.1 丙酮。

5.189.2.2 内标物：苯甲酸苄酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.189.2.3 内标溶液：称取 0.8 g 苯甲酸苄酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.189.2.4 溴苯腈标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.189.3 操作条件

5.189.3.1 色谱柱：30 m×0.53 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.189.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 250，气化室 250，检测器室 250。

5.189.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 40，空气 350。

5.189.3.4 分流比：20 : 1。

5.189.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.189.3.6 保留时间 (min)：溴苯腈约 4.5，苯甲酸苄酯约 4.9。

5.189.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 溴苯腈标样，置于 50 mL 容量瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.190 溴螞酯 (bromopropylate)

5.190.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以磷酸三苯酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的溴螞酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.190.2 试剂和溶液

5.190.2.1 丙酮。

5.190.2.2 内标物：磷酸三苯酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.190.2.3 内标溶液：称取 3.2 g 磷酸三苯酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.190.2.4 溴螞酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.190.3 操作条件

5.190.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.190.3.2 温度(°C)：柱室 230，气化室 250，检测器室 250。

5.190.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.190.3.4 分流比：50:1。

5.190.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.190.3.6 保留时间(min)：磷酸三苯酯约 5.5，溴螨酯约 6.6。

5.190.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)溴螨酯标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.191 亚胺硫磷(phosmet)

5.191.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以正二十四烷为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的亚胺硫磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.191.2 试剂和溶液

5.191.2.1 丙酮。

5.191.2.2 内标物：正二十四烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.191.2.3 内标溶液：称取 1.0 g 正二十四烷，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.191.2.4 亚胺硫磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.191.3 操作条件

5.191.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.191.3.2 温度(°C)：柱室 250，气化室 280，检测器室 280。

5.191.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 1.5，氢气 30，空气 400。

5.191.3.4 分流比：30:1。

5.191.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.191.3.6 保留时间(min)：正二十四烷约 4.5，亚胺硫磷约 5.7。

5.191.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)亚胺硫磷标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.192 烟碱(nicotine)

5.192.1 方法提要

试样用无水乙醇溶解，以正十四烷为内标物，使用HP-1毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的烟碱进行气相色谱分离，内标法定量。

5.192.2 试剂和溶液

5.192.2.1 无水乙醇。

5.192.2.2 内标物：正十四烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.192.2.3 内标溶液：称取 3.0 g 正十四烷，置于 500 mL 容量瓶中，用无水乙醇溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.192.2.4 烟碱标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.192.3 操作条件

5.192.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.192.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 140，气化室 250，检测器室 250。

5.192.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 35，空气 400。

5.192.3.4 分流比：30 : 1。

5.192.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.192.3.6 保留时间 (min)：烟碱约 5.3，正十四烷约 6.1。

5.192.4 溶液的制备

称取 0.03 g (精确至 0.000 01 g) 烟碱标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用无水乙醇稀释至刻度，摇匀。

5.193 野麦畏 (trialein)

5.193.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以正十七烷为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的野麦畏进行气相色谱分离，内标法定量。

5.193.2 试剂和溶液

5.193.2.1 丙酮。

5.193.2.2 内标物：正十七烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.193.2.3 内标溶液：称取 2.5 g 正十七烷，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.193.2.4 野麦畏标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.193.3 操作条件

5.193.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.193.3.2 温度(°C)：柱室 190，气化室 250，检测器室 250。

5.193.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 1.5，氢气 30，空气 400。

5.193.3.4 分流比：30：1。

5.193.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.193.3.6 保留时间(min)：正十七烷约 4.1，野麦畏约 6.0。

5.193.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)野麦畏标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.194 乙草胺(acetochlor)

按GB 20691中“乙草胺质量分数的测定”进行。

5.195 乙霉威(diethofencarb)

5.195.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以正二十二烷为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的乙霉威进行气相色谱分离，内标法定量。

5.195.2 试剂和溶液

5.195.2.1 丙酮。

5.195.2.2 内标物：正二十二烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.195.2.3 内标溶液：称取 1.3 g 正二十二烷，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.195.2.4 乙霉威标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.195.3 操作条件

5.195.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.195.3.2 温度(°C)：柱室 230，气化室 250，检测器室 250。

5.195.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 1.5，氢气 35，空气 400。

5.195.3.4 分流比：30：1。

5.195.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.195.3.6 保留时间(min)：乙霉威约 3.6，正二十二烷约 5.3。

5.195.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)乙霉威标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.196 乙嘧酚 (ethirimol)

5.196.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二辛酯为内标物，使用DB-17毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的乙嘧酚进行气相色谱分离，内标法定量。

5.196.2 试剂和溶液

5.196.2.1 丙酮。

5.196.2.2 内标物：邻苯二甲酸二辛酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.196.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 邻苯二甲酸二辛酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.196.2.4 乙嘧酚标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.196.3 操作条件

5.196.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-17 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.196.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 300，气化室 300，检测器室 300。

5.196.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.2，氢气 40，空气 350。

5.196.3.4 分流比：30:1。

5.196.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.196.3.6 保留时间 (min)：乙嘧酚约 3.7，邻苯二甲酸二辛酯约 5.2。

5.196.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 乙嘧酚标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.197 乙嘧酚磺酸酯 (bupirimate)

5.197.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二乙酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的乙嘧磺酸酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.197.2 试剂和溶液

5.197.2.1 丙酮。

5.197.2.2 内标物：邻苯二甲酸二乙酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.197.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二乙酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.197.2.4 乙嘧磺酸酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.197.3 操作条件

5.197.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.197.3.2 温度(℃)：柱室 200，气化室 260，检测器室 270。

5.197.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 1.0，氢气 35，空气 350。

5.197.3.4 分流比：20:1。

5.197.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.197.3.6 保留时间(min)：邻苯二甲酸二乙酯约 2.8，乙噻磺酸酯约 13.1。

5.197.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)乙噻磺酸酯标样，置于50 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.198 乙蒜素(ethyllicin)

5.198.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以正十四烷为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的乙蒜素进行气相色谱分离，内标法定量。

5.198.2 试剂和溶液

5.198.2.1 丙酮。

5.198.2.2 内标物：正十四烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.198.2.3 内标溶液：称取2.0 g正十四烷，置于500 mL容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.198.2.4 乙蒜素标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.198.3 操作条件

5.198.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.198.3.2 温度(℃)：柱室 130，气化室 220，检测器室 220。

5.198.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 1.5，氢气 35，空气 400。

5.198.3.4 分流比：30:1。

5.198.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.198.3.6 保留时间(min)：乙蒜素约 4.2，正十四烷约 7.7。

5.198.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)乙蒜素标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.199 乙羧氟草醚 (fluoroglyphen-ethyl)

按GB 28129中“乙羧氟草醚质量分数的测定”进行。

5.200 乙氧氟草醚 (oxyfluorfen)

按HG/T 5124中“乙氧氟草醚质量分数的测定”进行。

5.201 异丙草胺 (Propisochlor)

按HG/T 3885中“异丙草胺质量分数的测定”进行。

5.202 异丙甲草胺 (metolachlor)

按GB/T 35667中“异丙甲草胺质量分数的测定”进行。

5.203 异丙威 (isoprocarb)

5.203.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二乙酯为内标物，使用RTX-1毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的异丙威进行气相色谱分离，内标法定量。

5.203.2 试剂和溶液

5.203.2.1 丙酮。

5.203.2.2 内标物：邻苯二甲酸二乙酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.203.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 邻苯二甲酸二乙酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.203.2.4 异丙威标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.203.3 操作条件

5.203.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) RTX-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.203.3.2 温度 (°C)：柱室 135，气化室 280，检测器室 300。

5.203.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 2.0，氢气 40，空气 400。

5.203.3.4 分流比：20:1。

5.203.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.203.3.6 保留时间 (min)：异丙威约 6.1，邻苯二甲酸二乙酯约 7.6。

5.203.4 溶液的制备

称取 0.03 g (精确至 0.000 01 g) 异丙威标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.204 异稻瘟净 (iprobenfos)

5.204.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用RTX-1毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的异稻瘟净进行气相色谱分离，内标法定量。

5.204.2 试剂和溶液

5.204.2.1 丙酮。

5.204.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.204.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.204.2.4 异稻瘟净标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.204.3 操作条件

5.204.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) RTX-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.204.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 180，气化室 250，检测器室 280。

5.204.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 40，空气 400。

5.204.3.4 分流比：40:1。

5.204.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.204.3.6 保留时间 (min)：异稻瘟净约 4.7，邻苯二甲酸二丁酯约 6.7。

5.204.4 溶液的制备

称取 0.06 g (精确至 0.000 1 g) 异稻瘟净标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 10 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.205 异硫氰酸烯丙酯 (allyl isothiocyanate)

5.205.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以癸烷为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的异硫氰酸烯丙酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.205.2 试剂和溶液

5.205.2.1 丙酮。

5.205.2.2 内标物：正癸烷，应不含有干扰分析的杂质。

5.205.2.3 内标溶液：称取 1.5 g 正癸烷，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.205.2.4 异硫氰酸烯丙酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.205.3 操作条件

5.205.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.205.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 70，气化室 180，检测器室 180。

5.205.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 1.5，氢气 35，空气 400。

5.205.3.4 分流比：30:1。

5.205.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.205.3.6 保留时间 (min)：异硫氰酸烯丙酯约 4.7，正癸烷约 8.2。

5.205.4 溶液的制备

称取0.03 g (精确至0.000 01 g) 异硫氰酸烯丙酯标样，置于10 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.206 抑霉唑 (imazalil)

5.206.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二乙酯为内标物，使用DB-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的抑霉唑进行气相色谱分离，内标法定量。

5.206.2 试剂和溶液

5.206.2.1 丙酮。

5.206.2.2 内标物：邻苯二甲酸二乙酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.206.2.3 内标溶液：称取 4.0 g 邻苯二甲酸二乙酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.206.2.4 抑霉唑标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.206.3 操作条件

5.206.3.1 色谱柱：30 m×0.53 mm (i.d.) DB-5 毛细管柱，膜厚 1.5 μm。

5.206.3.2 温度 (°C)：柱室 225，气化室 310，检测器室 300。

5.206.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N₂) 4，氢气 30，空气 350。

5.206.3.4 分流比：30:1。

5.206.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.206.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二乙酯约 2.9，抑霉唑约 12.1。

5.206.4 溶液的制备

称取0.08 g (精确至0.000 1 g) 抑霉唑标样，置于50 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.207 蝇毒磷 (coumaphos)

5.207.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二环己酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的蝇毒磷进行气相色谱分离，内标法定量。

5.207.2 试剂和溶液

5.207.2.1 丙酮。

5.207.2.2 内标物：邻苯二甲酸二环己酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.207.2.3 内标溶液：称取 0.5 g 邻苯二甲酸二环己酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.207.2.4 蝇毒磷标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.207.3 操作条件

5.207.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.207.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 270，气化室 290，检测器室 290。

5.207.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 35，空气 300。

5.207.3.4 分流比：30 : 1。

5.207.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.207.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二环己酯约 3.9，蝇毒磷约 5.5。

5.207.4 溶液的制备

称取 0.01 g (精确至 0.000 01 g) 蝇毒磷标样，置于 10 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.208 莠灭净 (ametryn)

5.208.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的莠灭净进行气相色谱分离，内标法定量。

5.208.2 试剂和溶液

5.208.2.1 丙酮。

5.208.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.208.2.3 内标溶液：称取 1.8 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.208.2.4 莠灭净标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.208.3 操作条件

5.208.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.208.3.2 温度(℃)：柱室 210，气化室 260，检测器室 280。

5.208.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 1.4，氢气 35，空气 350。

5.208.3.4 分流比：20：1。

5.208.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.208.3.6 保留时间(min)：莠灭净约 3.3，邻苯二甲酸二戊酯约 5.8。

5.208.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)莠灭净标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.209 莠去津(atrazine)

按GB 22606中“莠去津质量分数的测定”进行。

5.210 右旋胺菊酯(d-tetramethrin)

按HG/T 4925中“胺菊酯质量分数的测定、右旋体比例的测定”进行。

5.211 右旋苯醚菊酯(d-phenothrin)

按NY/T 3572中“苯醚菊酯质量分数的测定、右旋体比例的测定”进行。

5.212 右旋苯醚氰菊酯(d-cyphenothrin)

5.212.1 苯醚氰质量分数的测定

5.212.1.1 方法提要

试样用二氯甲烷溶解，以邻苯二甲酸二异辛酯为内标物，使用内壁键合50%苯基50%二甲基聚硅氧烷的毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的苯醚氰菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.212.1.2 试剂和溶液

5.212.1.2.1 二氯甲烷。

5.212.1.2.2 内标物：邻苯二甲酸二异辛酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.212.1.2.3 内标溶液：称取 10.0 g 邻苯二甲酸二异辛酯，置于 500 mL 容量瓶中，用二氯甲烷溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.212.1.2.4 右旋苯醚氰菊酯标样：已知苯醚氰菊酯质量分数， $\omega \geq 95.0\%$ 。

5.212.1.3 操作条件

5.212.1.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) 毛细管柱，内壁键合 50%苯基 50%二甲基聚硅氧烷，膜厚 0.25 μm。

5.212.1.3.2 温度(℃)：柱室 260，气化室 280，检测器室 280。

5.212.1.3.3 气体流量(mL/min)：载气(He) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.212.1.3.4 分流比：30：1。

5.212.1.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.212.1.3.6 保留时间（min）：邻苯二甲酸二异辛约 6.8，苯醚氰菊酯反式体约 11.4 min，苯醚氰菊酯顺式体 1 约 11.6 min，苯醚氰菊酯顺式体 2 约 12.0 min。

注：计算苯醚氰菊酯质量分数时，目标物峰面积为反式体、顺式体三个峰面积之和。

5.212.1.4 溶液的制备

称取0.1 g（精确至0.000 1 g）苯醚氰菊酯标样，置于25 mL具塞玻璃瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，并用量筒加入10 mL二氯甲烷，摇匀。

5.212.2 右旋苯醚氰菊酯比例的测定

5.212.2.1 方法提要

试样经皂化、酸化处理后，使用 β -DEX 120毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对上述酸化产物进行气相色谱手性分离，面积归一法测定。

5.212.2.2 试剂和溶液

5.212.2.2.1 氢氧化钠甲醇溶液： $\rho(\text{NaOH})=100\text{ g/L}$ 。

5.212.2.2.2 盐酸溶液：体积分数 $\varphi(\text{HCl})=10\%$ 。

5.212.2.2.3 石油醚：沸程 60 $^{\circ}\text{C}$ ~90 $^{\circ}\text{C}$ 。

5.212.2.3 操作条件

5.212.2.3.1 色谱柱：30 m \times 0.32 mm (i.d.) β -DEX 120 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.212.2.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 150，气化室 250，检测器室 250。

5.212.2.3.3 气体流量（mL/min）：载气（He）1.0，氢气 30，空气 300。

5.212.2.3.4 分流比：10：1。

5.212.2.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.212.2.3.6 保留时间（min）：右旋反式 DE 菊酸约 11.4，右旋顺式 DE 菊酸约 11.7，左旋反式 DE 菊酸约 12.0，左旋顺式 DE 菊酸约 12.5。

注：计算右旋苯醚氰菊酯比例时，目标物峰面积为保留时间11.4 min、11.7 min两个峰面积之和。

5.212.2.4 溶液的制备

称取含0.4 g（精确至 0.000 1 g）右旋苯醚氰菊酯的试样，加10 mL氢氧化钠甲醇溶液于50 $^{\circ}\text{C}$ ~60 $^{\circ}\text{C}$ 水浴中皂化2 h，加10 mL水溶解，用5 mL石油醚萃取两次，取两次下层萃取液合并。用2 mL10%盐酸溶液将萃取液酸化，再用5 mL石油醚萃取一次，取上层萃取液，用2 g无水硫酸钠干燥，备用。

5.213 右旋苜蓿菊酯（d-resmethrin）

5.213.1 苜蓿菊酯质量分数的测定

5.213.1.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的苜蓿菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.213.1.2 试剂和溶液

5.213.1.2.1 丙酮。

5.213.1.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.213.1.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.213.1.2.4 苜蓿菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.213.1.3 操作条件

5.213.1.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.213.1.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 200，气化室 280，检测器室 290。

5.213.1.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.213.1.3.4 分流比：20 : 1。

5.213.1.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.213.1.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二戊酯约 7.3，苜蓿菊酯顺式体约 15.8，苜蓿菊酯反式体约 16.5。

注：计算苜蓿菊酯质量分数时，目标物峰面积为顺式体、反式体两个峰面积之和。

5.213.1.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 苜蓿菊酯标样，置于 50 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.213.2 右旋苜蓿菊酯比例的测定

按 5.212.2 进行测定。

5.214 右旋反式氯丙炔菊酯

5.214.1 氯丙炔菊酯质量分数的测定

5.214.1.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的氯丙炔菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.214.1.2 试剂和溶液

5.214.1.2.1 丙酮。

5.214.1.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.214.1.2.3 内标溶液：称取 0.5 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.214.1.2.4 右旋反式氯丙炔菊酯标样：已知氯丙炔菊酯质量分数， $\omega \geq 95.0\%$ 。

5.214.1.3 操作条件

5.214.1.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.214.1.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 210，气化室 260，检测器室 280。

5.214.1.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.4，氢气 35，空气 400。

5.214.1.3.4 分流比：10 : 1。

5.214.1.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.214.1.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二戊酯约 11.0，氯丙炔菊酯反式体约 16.4。

5.214.1.4 溶液的制备

称取 0.01 g (精确至 0.000 01 g) 氯丙炔菊酯标样，置于 10 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.214.2 右旋反式氯丙炔菊酯比例的测定

按 5.76.2 进行测定。

5.215 右旋反式烯丙菊酯 (d-transallethrin)

按 GB/T 34153 中“烯丙菊酯质量分数的测定、右旋体比例的测定”进行，以右旋反式体计算异构体比例。

5.216 右旋烯丙菊酯 (d-allethrin)

按 GB/T 34153 中“烯丙菊酯质量分数的测定、右旋体比例的测定”进行。

5.217 右旋烯炔菊酯 (empenthrin)

5.217.1 烯炔菊酯质量分数的测定

5.217.1.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用 DB-1701 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的烯炔菊酯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.217.1.2 试剂和溶液

5.217.1.2.1 丙酮。

5.217.1.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.217.1.2.3 内标溶液：称取 3.0 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.217.1.2.4 烯炔菊酯标样：已知质量分数， $\omega \geq 95.0\%$ 。

5.217.1.3 操作条件

5.217.1.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-1701 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.217.1.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 150 $^{\circ}\text{C}$ 保持 10 min，以 10 $^{\circ}\text{C}/\text{min}$ 升温至 270 $^{\circ}\text{C}$ 保持 10 min；气化室 260 $^{\circ}\text{C}$ ，检测器室 280 $^{\circ}\text{C}$ 。

5.217.1.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.5，氢气 35，空气 400。

5.217.1.3.4 分流比：20 : 1。

5.217.1.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.217.1.3.6 保留时间 (min)：烯炔菊酯约 13.2、13.4、13.6，邻苯二甲酸二戊酯约 20.0。

注：计算烯炔菊酯质量分数时，目标物峰面积为 13.2 min、13.4 min、13.6 min 三个峰面积之和。

5.217.1.4 溶液的制备

5.217.1.4.1 标样溶液的制备

称取 0.03 g (精确至 0.000 01 g) 烯炔菊酯标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标物溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.217.1.4.2 试样溶液的制备

5.217.1.4.2.1 防虫罩

称取 1 m² 防虫罩试样 (精确至 0.000 1 g)，用剪刀将其剪成细小碎片，置于 500 mL 具塞锥形瓶中，用 20 mL 丙酮清洗剪刀，将洗液置于锥形瓶中，加入 200 mL 丙酮，超声波振荡 30 min。将溶液转移至 500 mL 圆底烧瓶中，浓缩至近干，用移液管加入 5 mL 内标溶液，准确加入 20 mL 丙酮，摇匀。

5.217.1.4.2.2 防蛀片剂

称取一片试样 (精确至 0.000 1 g)，用剪刀将其剪成细小碎片，置于 50 mL 容量瓶中，准确移取 30 mL 丙酮清洗剪刀，将洗液置于容量瓶中，超声波振荡 30 min，冷却至室温，用丙酮稀释至刻度。用移液管移取一定体积上述溶液 (不同规格产品移取体积不同，应含烯炔菊酯约 0.03 g)，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标物溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.217.2 右旋烯炔菊酯比例的测定

按 5.212.2 进行测定。

5.218 诱虫烯 (muscalure)

5.218.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二戊酯为内标物，使用 DB-1 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的诱虫烯进行气相色谱分离，内标法定量。

5.218.2 试剂和溶液

5.218.2.1 丙酮。

5.218.2.2 内标物：邻苯二甲酸二戊酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.218.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 邻苯二甲酸二戊酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.218.2.4 诱虫烯标样：已知质量分数， $\omega \geq 87.0\%$ 。

5.218.3 操作条件

5.218.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.218.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 190，气化室 290，检测器室 300。

5.218.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 35，空气 400。

5.218.3.4 分流比：10:1。

5.218.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.218.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二戊酯约 23.2，诱虫烯约 40.3，诱虫烯 E 体约 41.4。

5.218.4 溶液的制备

称取 0.02 g (精确至 0.000 01 g) 诱虫烯标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.219 甾烯醇 (β -sitosterol)

5.219.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以胆固醇为内标物，使用 DB-1 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的甾烯醇进行气相色谱分离，内标法定量。

5.219.2 试剂和溶液

5.219.2.1 丙酮。

5.219.2.2 内标物：胆固醇，应不含有干扰分析的杂质。

5.219.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 胆固醇，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.219.2.4 甾烯醇标样：已知质量分数， $\omega \geq 90.0\%$ 。

5.219.3 操作条件

5.219.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.219.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 180 $^{\circ}\text{C}$ 保持 1 min，以 10 $^{\circ}\text{C}/\text{min}$ 升温至 270 $^{\circ}\text{C}$ 保持 15 min；气化室 290 $^{\circ}\text{C}$ ，检测器室 300 $^{\circ}\text{C}$ 。

5.219.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.219.3.4 分流比：10：1。

5.219.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.219.3.6 保留时间（min）：胆固醇约 14.2，甾烯醇约 17.4。

5.219.4 溶液的制备

称取0.02 g（精确至0.000 01 g）甾烯醇标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.220 樟脑（camphor）

5.220.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以水杨酸甲酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的樟脑进行气相色谱分离，内标法定量。

5.220.2 试剂和溶液

5.220.2.1 丙酮。

5.220.2.2 内标物：水杨酸甲酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.220.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 水杨酸甲酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.220.2.4 樟脑标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.220.3 操作条件

5.220.3.1 色谱柱：30 m \times 0.32 mm（i.d.）HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.220.3.2 温度（ $^{\circ}\text{C}$ ）：柱室 110，气化室 200，检测器室 210。

5.220.3.3 气体流量（mL/min）：载气（N₂）1.0，氢气 30，空气 300。

5.220.3.4 分流比：30：1。

5.220.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.220.3.6 保留时间（min）：樟脑约 7.1，水杨酸甲酯约 8.6。

5.220.4 溶液的制备

称取0.03 g（精确至0.000 01 g）樟脑标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标物溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.221 治螟磷（sulfofep）

按GB/T 19604中“治螟磷质量分数的测定”进行。

5.222 仲丁灵（butralin）

5.222.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二丁酯为内标物，使用HP-5毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的仲丁灵进行气相色谱分离，内标法定量。

5.222.2 试剂和溶液

5.222.2.1 丙酮。

5.222.2.2 内标物：邻苯二甲酸二丁酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.222.2.3 内标溶液：称取 5.0 g 邻苯二甲酸二丁酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.222.2.4 仲丁灵标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.222.3 操作条件

5.222.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) HP-5 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

5.222.3.2 温度 ($^{\circ}\text{C}$)：柱室 220，气化室 250，检测器室 260。

5.222.3.3 气体流量 (mL/min)：载气 (N_2) 1.0，氢气 30，空气 300。

5.222.3.4 分流比：30 : 1。

5.222.3.5 进样体积：1.0 μL 。

5.222.3.6 保留时间 (min)：邻苯二甲酸二丁酯约 5.2，仲丁灵约 6.0。

5.222.4 溶液的制备

称取 0.05 g (精确至 0.000 1 g) 仲丁灵标样，置于 25 mL 容量瓶中，用移液管加入 5 mL 内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.223 仲丁威 (fenobucarb)

5.223.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二烯丙酯为内标物，使用 RTX-1 毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的仲丁威进行气相色谱分离，内标法定量。

5.223.2 试剂和溶液

5.223.2.1 丙酮。

5.223.2.2 内标物：邻苯二甲酸二烯丙酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.223.2.3 内标溶液：称取 2.0 g 邻苯二甲酸二烯丙酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.223.2.4 仲丁威标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.223.3 操作条件

5.223.3.1 色谱柱：30 m×0.25 mm (i.d.) RTX-1 毛细管柱，膜厚 0.25 μm 。

- 5.223.3.2 温度(°C)：柱室 160，气化室 170，检测器室 200。
- 5.223.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 2.0，氢气 40，空气 400。
- 5.223.3.4 分流比：40:1。
- 5.223.3.5 进样体积：1.0 μL。
- 5.223.3.6 保留时间(min)：仲丁威约 4.8，邻苯二甲酸二烯丙酯约 7.5。

5.223.4 溶液的制备

称取0.04 g(精确至0.000 01 g)仲丁威标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入10 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

5.224 唑草酮(carfentrazone-ethyl)

5.224.1 方法提要

试样用丙酮溶解，以邻苯二甲酸二异辛酯为内标物，使用DB-1701毛细管柱和氢火焰离子化检测器，对试样中的唑草酮进行气相色谱分离，内标法定量。

5.224.2 试剂和溶液

5.224.2.1 丙酮。

5.224.2.2 内标物：邻苯二甲酸二异辛酯，应不含有干扰分析的杂质。

5.224.2.3 内标溶液：称取 2.4 g 邻苯二甲酸二异辛酯，置于 500 mL 容量瓶中，用丙酮溶解并稀释至刻度，摇匀。

5.224.2.4 唑草酮标样：已知质量分数， $\omega \geq 98.0\%$ 。

5.224.3 操作条件

5.224.3.1 色谱柱：30 m×0.32 mm (i.d.) DB-1701 毛细管柱，膜厚 0.25 μm。

5.224.3.2 温度(°C)：柱室 250，气化室 260，检测器室 270。

5.224.3.3 气体流量(mL/min)：载气(N₂) 2.0，氢气 30，空气 300。

5.224.3.4 分流比：20:1。

5.224.3.5 进样体积：1.0 μL。

5.224.3.6 保留时间(min)：唑草酮约 4.8，邻苯二甲酸二异辛酯约 5.7。

5.224.4 溶液的制备

称取0.05 g(精确至0.000 1 g)唑草酮标样，置于25 mL容量瓶中，用移液管加入5 mL内标溶液，用丙酮稀释至刻度，摇匀。

参 考 文 献

- [1] CIPAC 32+33+345/TK/ (M) PYRETHRUM+PIPERONYL BUTOXIDE+MGK264
TECHNICAL CONCENTRATES
- [2] CIPAC 79/TC/M2 FENTHION TECHNICAL
- [3] CIPAC 239/TC/M PIRIMIPHOS-METHYL TECHNICAL
- [4] CIPAC 386/TC/M BITERTANOL TECHNICAL
- [5] CIPAC 398/TC/M TRIADIMENOL TECHNICAL
- [6] CIPAC 454/TC/ (M) ALPHA-CYPERMETHRIN TECHNICAL
- [7] CIPAC 471/TC/M ETOFENPROX TECHNICAL
- [8] CIPAC 481/TC/(M) ESFENVALERTE TECHNICAL
- [9] CIPAC 740/TC/ (M) ICARIDIN TECHNICAL
- [10] CIPAC 750/TC/M S-BIOALLETHRIN TECHNICAL
- [11] CIPAC 751/TC/M ESBIOTHRIN TECHNICAL
- [12] CIPAC 767/VP/ (M) 1-METHYLCYCLOPROPENE VAPOUR RELEASING PRODUCT
-