



(12) 发明专利申请

(10) 申请公布号 CN 104126593 A

(43) 申请公布日 2014. 11. 05

(21) 申请号 201410372096. 4

(22) 申请日 2014. 07. 31

(71) 申请人 海利尔药业集团股份有限公司

地址 266109 山东省青岛市城阳区国城路
216 号

(72) 发明人 葛尧伦 陈鹏 司国栋

(51) Int. Cl.

A01N 43/90(2006. 01)

A01P 3/00(2006. 01)

A01N 43/40(2006. 01)

权利要求书1页 说明书8页

(54) 发明名称

一种含有唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺的杀菌组合物

(57) 摘要

本发明涉及一种含有唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺的杀菌组合物，其有效成分为唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺二元复配。其中唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺的质量比为 1 ~ 50 : 50 ~ 1，制剂中有效成分唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺的质量份数比 1% ~ 80%，其余为农药中允许使用和接受的辅助成分，本发明所述杀菌组合物的剂型为乳油、悬浮剂、可湿性粉剂、水剂、水分散粒剂、水乳剂、微乳剂、颗粒剂、微胶囊剂。主要用于防治蔬菜、果树和经济作物上的霜霉病、白粉病和疫霉病。

1. 一种含有唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺的杀菌组合物,其特征在于:该杀菌组合物的有效成分为唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺二元复配,其余为辅助成分,其中有效成分唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺的质量比为1~50:50~1。
2. 根据权利要求1所述的杀菌组合物,其特征在于:唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺在制剂中的总重量占整个制剂质量的1%~80%。
3. 根据权利要求2所述的杀菌组合物,其特征在于:唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺在制剂中的总重量占整个制剂质量的5%~60%。
4. 根据权利要求1或2或3所述的杀菌组合物,其特征在于:该杀菌组合物的剂型为乳油、悬浮剂、水剂、可湿性粉剂、水分散粒剂、水乳剂、微乳剂、颗粒剂、微胶囊剂。

一种含有唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺的杀菌组合物

技术领域

[0001] 本发明涉及农药复配技术领域,特别是涉及一种含有唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺的杀菌组合物。

背景技术

[0002] 唑嘧菌胺(ametoctradin,CAS号:865318-97-4)是一个三唑嘧啶类杀菌剂,属于线粒体呼吸抑制剂,对霜霉和疫霉类卵菌纲真菌有控制作用,具有极强的残留活性和耐雨性,对各种作物的霜霉病和疫霉病具有良好的疗效。

[0003] 氟吡菌酰胺(fluopyram,CAS号:658066-35-4 化学名称:N-{2-(3-氯-5-(三氟甲基)-2-吡啶基)乙基}-~~α,α,α~~-三氟-0-甲苯酰胺}是一种新型苯甲酰胺类杀菌剂,通过阻碍呼吸链中琥珀酸脱氢酶的电子转移而抑制线粒体呼吸。主要用于阔叶作物上防治囊菌引起的病害。对黄瓜、西葫芦等蔬菜上的霜霉病、白粉病,果树的霜霉病等由病菌引起多种病害有较好防效。

[0004] 施用化学药剂是防治植物病害的最为有效的手段。但长期连续高剂量地施用单一的化学杀菌剂,容易造成药剂的残留、环境污染以及耐抗药性真菌发展等问题。合理的化学杀菌剂复配或混配具有扩大杀菌谱,提高防治效果、延长施药适期、减少用药量、降低药害、减少残留、延缓真菌耐药性和抗药性的发生与发展等积极特点,杀菌剂复配是解决上述问题的最为有效的方法之一。开发新品杀菌剂价格不断攀升,而相比之下,开发与研究高效、低毒、低残留的复配与混配具有投资少、研制周期短而受到国内外重视,纷纷加大开发研制力度。我们在室内筛选和田间试验的基础上,筛选出唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺进行复配,具有明显的增效作用。且关于唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺的复配的杀菌组合物及应用目前尚无人报道过。

发明内容

[0005] 基于以上情况,本发明目的在于提供一种新型高效的农药杀菌组合物。主要用于防治蔬菜、果树和经济作物上的霜霉病、白粉病和疫霉病。

[0006] 本发明所述技术方案是通过以下措施来实现的:

一种含有唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺的杀菌组合物,该杀菌组合物的有效成分唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺两元复配,其余为辅助成分。其中所述杀菌组合物中有效成分唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺的质量比为1~50:50~1,所述的本发明杀菌组合物经毒力测定实验验证,唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺的质量比为1~10:10~1时,增效效果较好。

[0007] 所述的本发明杀菌组合物可以配制的农药剂型为乳油、悬浮剂、可湿性粉剂、水剂、水分散粒剂、水乳剂、微乳剂、颗粒剂、微胶囊剂。其中有效成分唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺在制剂中的总质量占整个制剂质量的1%~80%,其中占10%~60%时,毒性和残留达到较好的平衡,成本也较低。

[0008] 本发明所述杀菌组合物配制成的农药剂型的具体实施方案如下:

所述的杀菌组合物为乳油制剂,组分的质量份数为:唑嘧菌胺1~50份;氟吡菌酰胺1~50份;常规乳化剂10~30份;常规溶剂20~50份;常规增效剂1~5份。该乳油制剂的具体生产步骤为先将有效成分唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺加入溶剂中完全溶解后加入乳化剂、增效剂搅拌均匀后成均一透明的油状液体,灌装,即可制成本发明组合物的乳油制剂。

[0009] 所述的杀菌组合物为悬浮剂,组分的质量份数为:唑嘧菌胺1~50份;氟吡菌酰胺1~50份;分散剂5~20份;防冻剂1~5份;增稠剂0.1~2份;消泡剂0.1~0.8份;促渗剂0~10份;pH值调节剂0.1~5份;水,余量。该悬浮剂的具体生产步骤为先将其他助剂混合,经高速剪切混合均匀,加入有效成分唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺,在磨球机中磨球2~3小时,使粒直径均在5mm以下,即可制成本发明组合物的悬浮剂制剂。

[0010] 所述的杀菌组合物是可湿性粉剂,组分的质量份数为:唑嘧菌胺1~50份;氟吡菌酰胺1~50份;分散剂3~10份;湿润剂1~5份;填料,余量。该可湿性粉剂的具体生产步骤为:按上述配方将有效成分唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺以及分散剂、润湿剂和填料混合,在搅拌釜中均匀搅拌,经气流粉碎机后在混合均匀,即可制成本发明组合物的可湿性粉剂。

[0011] 所述的杀菌组合物为水分散粒剂,组分的质量份数为:唑嘧菌胺1~50份;氟吡菌酰胺1~50份;分散剂3~10份;湿润剂1~10份;崩解剂1~5份;填料,余量。该水分散粒剂的具体生产步骤为:按上述配方将有效成分唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺和分散剂、润湿剂、崩解剂以及填料混合均匀,用超微气流粉碎机粉碎,经捏合,然后加入流化床造粒干燥机中进行造粒、干燥、筛分后经取样分析,即可制成本发明组合物的水分散粒剂。

[0012] 所述的杀菌组合物为水乳剂,组分的质量份数为:唑嘧菌胺1~50份;氟吡菌酰胺1~50份;乳化剂3~30份;溶剂5~15份;稳定剂2~15份;防冻剂1~5份;消泡剂0.1~8份;增稠剂0.2~2份;水,余量。该水乳剂的具体生产步骤为:首先将唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺、溶剂和乳化剂、助溶剂加在一起,使溶解成均匀的油相;将部分水,抗冻剂,抗微生物剂等其他的农药助剂混合在一起成均匀的水相;在反应釜中高速搅拌的同时将油相加入水相,缓缓加水直至达到转相点,开启剪切机进行高速剪切,并加入剩余的水,剪切约半小时,形成水包油型的水乳剂,即可制成本发明组合物的水乳剂。

[0013] 所述的杀菌组合物为微乳剂,组分的质量份数为:唑嘧菌胺1~50份;氟吡菌酰胺1~50份;乳化剂10~30份,防冻剂1~8份,稳定剂0.5~10份,常规溶剂助溶剂20~50份。将唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺用助溶剂完全溶解,再加入乳化剂、防冻剂稳定剂等其他成分,均匀混合,最后加入水,充分搅拌后即可配成微乳剂。

[0014] 所述的杀菌组合物为颗粒剂,组分的质量份数为:唑嘧菌胺1~50份;氟吡菌酰胺1~50份;润湿分散剂1~10份;增稠剂0.1~5份;消泡剂0.1~5份;蓖麻油,余量补足。将有效成分唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺、分散剂、稳定剂、消泡剂和溶剂等各组分按配方的比例混合,放入砂磨釜内研磨后,送入均质混合器内混匀即得成品。

[0015] 所述的杀菌组合物为水剂,组分的质量份数为:唑嘧菌胺1~50份;氟吡菌酰胺1~50份;润湿分散剂0.1~30份;防冻剂2~8份;消泡剂0.1~1份;增稠剂0.1~3份;展着剂5~15份;水,余量补足。将有效成分唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺、用助溶剂完全溶解,再加入分散剂、防冻剂、消泡剂等其他成分,均匀混合,最后加入水,充分搅拌后,即可得成品。

所述的杀菌组合物为微胶囊剂,组分的质量份数为:唑嘧菌胺1~50份;氟吡菌酰胺1~50份;尿素5~20份;甲醛5~20份;乳化分散剂5~20份;防冻剂1~5份;增稠剂0.1~2份;消泡剂0.1~0.8份;水,余量。在装有搅拌装置的三口烧瓶中加入尿素和甲醛(物质的量比约为1:1.5~2.0),用氢氧化钠溶液调节溶液的pH值到8~9左右,然后升温至70~80℃,反应得到稳定的脲醛树脂预聚体。取一定量的唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺溶于环己烷中,并在溶液中加入乳化分散剂,伴随剧烈搅拌,配成以含乳化分散剂的水溶液为水相的O/W型稳定乳液。将上述的脲醛树脂预聚体加入乳液中,调节pH值,在酸催化条件下发生聚合反应,使油相物质被包裹起来,形成微胶囊颗粒。缓慢升温,固化,温度控制在40~50℃,固化时间1h。选择加入适量的助剂,即可得稳定的微囊剂。

[0016] 其中以上所述的乳化剂选自十二烷基苯磺酸钙与脂肪酸聚氧乙烯醚,烷基酚聚氧乙烯醚磺基琥珀酸酯,苯乙烯基苯酚聚氧乙烯醚,壬基酚聚氧乙烯醚,蓖麻油聚氧乙烯醚,脂肪酸聚氧乙烯基酯,聚氧乙烯脂肪醇醚中的任何一种或一种以上任意比组成的混合物。

[0017] 所述的溶剂为二甲苯或生物柴油,甲苯,柴油,甲醇,乙醇,正丁醇,异丙醇,松脂基植物油代号为ND-45,溶剂油,二甲基甲酰胺,二甲基亚砜,水等溶剂中的一种或一种以上任意比组成的混合物。

[0018] 所述的分散剂选自聚羧酸盐代号为LG-3、GY-D1252、GY-D1256、SNWGF-01,木质素磺酸盐代号为201107、201108,烷基酚聚氧乙烯醚甲醚缩合物硫酸盐,烷基磺酸盐钙盐,萘磺酸甲醛缩合物钠盐,烷基酚聚氧乙烯醚,脂肪酸聚氧乙烯酯,脂肪胺聚氧乙烯醚,甘油脂肪酸酯聚氧乙烯醚中的一个或多个。

[0019] 所述的湿润剂选自十二烷基硫酸钠,十二烷基苯磺酸钙,拉开粉BX,湿润渗透剂F,烷基苯磺酸盐聚氧乙烯三苯依稀苯基磷酸盐,皂角粉,蚕沙,无患子粉中的一种或多种。

[0020] 所述的崩解剂选自膨润土,尿素,硫酸铵,氯化铝,柠檬酸,丁二酸,碳酸氢钠中的一种或多种。

[0021] 所述的增稠剂选自黄原胶,羧甲基纤维素,羧乙基纤维素,甲基纤维素,硅酸铝镁,聚乙烯醇中一种或多种。

[0022] 所述的稳定剂选自柠檬酸钠,间苯二酚中的一种。

[0023] 所述的防冻剂选自乙二醇,丙二醇,丙三醇中的一种或多种。

[0024] 所述的消泡剂选自硅油,硅酮类化合物,C₁₀₋₂₀饱和脂肪酸类化合物,C₈₋₁₀脂肪醇的一种或多种。

[0025] 所述的填料选自高岭土,硅藻土,膨润土,凹凸棒土,白炭黑,淀粉,轻质碳酸钙中的一种或多种。

[0026] 本发明以唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺为有效成分的复配杀菌剂具有明显的增效作用,延缓要害抗药性的产生,并降低了成产成本和使用成本,主要用于防治蔬菜、果树和经济作物上的霜霉病、白粉病和疫霉病。

具体实施方式

[0027] 为使本发明的技术方案,目的以及优点更加清楚明白,本发明用以下具体实施例进行说明,但本发明并非局限于这些例子。本发明的效果实验采用室内生测和田间试验相结合的方式,如无特别说明,以下提及的比例都为质量份数比。

[0028] 实施例 : 喹嘧菌胺与氟吡菌酰胺不同配比联合毒力实验。

[0029] 1.1 供试药剂

95% 氟吡菌酰胺原药, 95% 喹嘧菌胺原药, 上述原药均由海利尔药业股份有限公司研发部提供。

[0030] 1.2 试验靶标

小麦白粉病病菌, 从凤阳县带回来的小麦白粉病发病叶片上分离纯化所得, 在 PDA 斜面上于 4℃ 冰箱培养保存。

[0031] 供试培养基 :

PDA 培养基 : 马铃薯 200g, 葡萄糖 20g, 琼脂 20g, 水 1000ml。

[0032] AEA 培养基 : 酵母粉 5g / L, 甘油 20mL / L, MgSO₄ 0.25g / L, NaNO₃ 6g / L, KCl 0.5g / L, KH₂PO₄ 1.5g / L, 琼脂粉 20g / L, 去离子水 1L。

[0033] 1.3 试验方法

1.3.1 药剂配制

先用丙酮溶解原药, 根据预备实验的结果将适量的两原药配成若干个不同配比, 再用丙酮将各处理分别稀释成若干个浓度梯度待用。

[0034] 将感病小麦栽培在育苗钵中, 置于温室中培养, 植株长到三至四叶期后, 采集相同叶龄的叶片, 用于小麦白粉病菌的培养及测定。

[0035] 1.3.2 小麦白粉病菌的培养及孢子悬浮液的配制

小麦白粉病菌采用活体植株法在 20℃、12h 光暗交替的条件下培养, 每 30 d 转代培养 1 次。接种时用无菌水洗脱发病叶片上的分生孢子, 配制成孢子浓度为 1×10^6 个 / mL 的悬浮液。

1.3.3 供试菌株敏感性测定

采用叶碟保湿法进行毒力测定。先将采集的叶片制备成直径为 1.5cm 的叶盘, 随机混匀, 分别置于配置好的系列浓度药液中浸泡 1h, 每个浓度 50 个叶盘, 试验以不加药剂的处理为空白对照, 浸泡结束后, 叶子正面朝上摆放于相同药液浓度润湿的吸水纸上, 把叶盘上的药液吸干, 将配制好的孢子悬浮液 10L 接种于叶盘中央, 室温放置 5 min 后, 置于 20℃、1 2h 光暗交替的条件下培养, 10d 后测量叶盘上的发病面积, 计算 EC₅₀。

[0036] 根据病斑面积占叶盘面积的百分率划分病级

0 级 : 无病 ;

1 级 : 孢子堆面积占整叶面积的 5% 以下 ;

3 级 : 孢子堆面积占整叶面积的 6%-10% 以下 ;

5 级 : 孢子堆面积占整叶面积的 11%-20% 以下 ;

7 级 : 孢子堆面积占整叶面积的 21%-50% 以下 ;

9 级 : 孢子堆面积占整叶面积的 50% 以上。

[0037] 1.3.4 混剂毒力测定及结果分析

用单剂毒力测定方法按照混配比例进行混剂的毒力测定。

[0038] 若对照死亡率 <5%, 不校正, 对照死亡率在 5%-20% 之间, 按公式 2 进行校正, 对照死亡率 >20%, 试验需重做。

[0039] 以药剂浓度 (mg/L) 的对数值为自变量 x, 以校正死亡率的几率值为因变量 y, 分别

建立毒力回归方程式,采用 DPS 软件计算单剂及各配比混剂的 EC₅₀ 按照孙云沛方法计算共毒系数(CTC)。共毒系数 CTC,计算公式如下:(以唑嘧菌胺为标准药剂,其毒力指数为 100):

$$\text{氟吡菌酰胺的毒力指数(TI)} = \text{唑嘧菌胺的 EC}_{50} / \text{氟吡菌酰胺的 EC}_{50} \times 100$$

$$M \text{ 的真实毒力指数(ATI)} = \text{唑嘧菌胺的 EC}_{50} / M \text{ 的 EC}_{50} \times 100$$

$$M \text{ 的理论毒力指数(TTI)} = \text{唑嘧菌胺的 TI} \times P \text{ 呢嘧菌胺} + \text{氟吡菌酰胺的 TI} \times P \text{ 氟吡菌酰胺}$$

$$M \text{ 的共毒系数(CTC)} = M \text{ 的 ATI} / M \text{ 的 TTI} \times 100$$

式中:

M 为唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺不同配比的混合物

P 呢嘧菌胺为唑嘧菌胺在混剂中所占的比例

P 氟吡菌酰胺为氟吡菌酰胺在混剂中所占的比例。

[0040] 2.1 毒力测定结果

表 1 氟吡菌酰胺与唑嘧菌胺对小麦白粉病的毒力测定

处理名称	配比	毒力回归方程 (Y=a+bX)	相关系数 r 值	EC ₅₀ ng/L	共毒系数 (CTC)
唑嘧菌胺	—	Y=2.5449X+2.5813	0.9757	8.9214	—
氟吡菌酰胺	—	Y=2.1238X+2.6768	0.9777	12.4137	—
唑嘧菌胺: 氟吡菌酰胺	1: 50	Y=2.3309X+2.6947	0.9817	9.7481	126.37
唑嘧菌胺: 氟吡菌酰胺	1: 25	Y=2.4909X+2.6553	0.9883	8.6750	140.97
唑嘧菌胺: 氟吡菌酰胺	1: 10	Y=2.3927X+2.8117	0.9884	8.2146	145.92
唑嘧菌胺: 氟吡菌酰胺	1: 5	Y=2.4574X+2.9602	0.9864	6.7617	172.34
唑嘧菌胺: 氟吡菌酰胺	1: 4	Y=2.4704X+2.9867	0.9875	6.5309	176.27
唑嘧菌胺: 氟吡菌酰胺	1: 3	Y=2.4675X+3.0274	0.9864	6.3015	179.43
唑嘧菌胺: 氟吡菌酰胺	1: 2	Y=2.4885X+3.0485	0.9873	6.0845	180.47
唑嘧菌胺: 氟吡菌酰胺	1: 1	Y=2.5836X+3.0472	0.9865	5.6995	182.15
唑嘧菌胺: 氟吡菌酰胺	2: 1	Y=2.7007X+3.0498	0.9804	5.2737	186.67
唑嘧菌胺: 氟吡菌酰胺	3: 1	Y=2.8038X+2.9837	0.9836	5.2378	183.21
唑嘧菌胺: 氟吡菌酰胺	4: 1	Y=2.8103X+2.9877	0.9815	5.2865	178.82
唑嘧菌胺: 氟吡菌酰胺	5: 1	Y=2.5862X+3.1135	0.9856	5.3637	174.51
唑嘧菌胺: 氟吡菌酰胺	10: 1	Y=2.6677X+2.9447	0.9866	5.8946	155.32
唑嘧菌胺: 氟吡菌酰胺	25: 1	Y=2.4475X+3.0329	0.9877	6.3639	141.72
唑嘧菌胺: 氟吡菌酰胺	50: 1	Y=2.3498X+2.9881	0.9898	7.1813	124.92

从表中可以看出,不同比例配比的试验结果表明,按有效成分比例分别稀释均表现出较强的增效作用,其中以唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺为 1:10 ~ 10:1 的时候增效效果佳建议对适宜配比 1:10 ~ 10:1 左右混配制剂进行进一步的田间药效试验,以评价其田间实际应用效果。

[0041] 3、田间试验防治小麦白粉病, 黄瓜霜霉病的实验结果

3.1 田间试验防治小麦白粉病

3.1.1 试验方法

试验地点在凤阳县府城镇大通桥村,供试作物为小麦,品种为矮早 781,撒播,长势较好,试验设每亩设对照共 10 个处理。每处理重复 4 次,随机区组排列,小区面积 30 平方米。

[0042] 3.1.2 调查时间和次数

在施药前、第1次药后10天及第2次施药后10天、20天，每小区采用对角线5点取样，每点调查20株，开花前每株自上端取2片叶，开花后每株取剑叶2叶，逐叶分级调查发病程度，计算病指及防治效果。

[0043] 分级标准如下：

0 级：无病；

1 级：病斑面积占整片叶面积的5%以下；

3 级：病斑面积占整片叶面积的6%-15%；

5 级：病斑面积占整片叶面积的16%-25%；

7 级：病斑面积占整片叶面积的26%-50%；

9 级：病斑面积占整片叶面积的50%以上。

[0044] 3.1.3 药效计算方法

病叶率(%) = 病叶数 / 调查总叶数 × 100

病情指数 = Σ (各级病叶数 × 相对级数值) / (调查总叶数 × 9) × 100

防治效果(%) = [(1 - (空白对照区药前病情指数 × 处理区药后病情指数)) / (空白对照区药后病情指数 × 处理区药前病情指数)] × 100。

[0045] 3.1.4 药害调查方法

施药后连续20d目测药剂对作物是否有药害。

[0046] 3.1.5 试验结果及分析

各处理防治小麦白粉病的效果。(表2)

药剂	剂量 ml/ 亩	药前		第1次施药后10d			第2次施药后10d			第2次施药后20d		
		病叶 率	病指	病叶 率	病指	防治	病叶 率	病指	防治	病叶 率	病指	防治
18%唑嘧菌胺·氟吡菌酰胺复配杀菌剂	20	22.59	6.44	14.01	1.25	84.81	19.11	1.29	89.32	27.46	2.05	89.17
	30	21.43	6.31	12.89	1.10	86.43	16.49	1.08	90.85	23.89	1.99	89.22
	40	19.06	5.91	9.24	0.94	87.52	15.49	0.87	92.11	18.54	1.66	90.49
20%唑嘧菌胺SC	20	19.79	5.97	18.11	1.81	76.39	31.87	2.17	80.57	39.48	3.45	80.29
	30	18.66	5.83	13.21	1.69	77.42	26.19	2.15	80.28	34.27	3.15	81.61
	40	22.41	6.24	14.04	1.78	77.67	22.83	1.96	83.19	35.43	3.26	82.21
500g/l氟吡菌酰胺SC	20	16.91	5.55	19.88	1.95	72.62	36.64	2.19	78.92	55.93	3.60	77.92
	30	18.49	5.79	17.43	1.89	74.48	28.45	2.36	78.19	46.67	3.28	80.73
	40	20.75	6.05	13.69	1.83	76.41	22.75	2.01	82.24	34.21	3.52	80.19
清水	—	18.69	5.88	37.15	7.53	—	47.38	10.99	—	63.06	17.22	—

由表2可知18%唑嘧菌胺·氟吡菌酰胺复配杀菌剂对于小麦白粉病的治效果明显高于唑嘧菌胺与氟吡菌酰胺单剂，杀菌效果随剂量的增加而递增。根据田间目测，在试验剂量范围内，作物生长正常，各处理药剂均未出现对小麦的药害现象，说明其对小麦是安全的。建议与作用机理不同的杀菌剂混合使用以延缓病菌抗药性的产生。

[0047] 3.2 田间试验防治黄瓜霜霉病

3.2.1 试验方法

试验共施药两次,对照区喷等量清水。配药时,先用少量水将药剂充分溶解后,再加入适量水进行全株喷雾处理,均匀喷雾。喷药时均采用机动喷雾器,工作压力为0.3~0.4MPa,喷头孔径1.3mm。小区喷液量为40~50kg/667m²,连续施药两次,间隔期10天,将药液均匀的喷施到作物全株。

[0048] 3.2.2 调查方法

试验地设在山东寿光,选自然发病的大棚黄瓜为实验田,土壤肥力中等,排灌方便。采用双直线取样法,每小区取5点,每点查5穴,调查时每株固定中部2片叶片进行定点检查。

[0049] 按照黄瓜霜霉病分级标准来分级,记录总株数、病株数、病情严重度,计算病株率、病情指数和防效。

[0050] 黄瓜霜霉病分级标准为

0 级:叶片无病斑;

1 级:病斑面积占整个叶面积的5%以下;

3 级:病斑面积占整个叶面积的6%~10%;

5 级:病斑面积占整个叶面积的11%~25%;

7 级:病斑面积占整个叶面积的26%~50%;

9 级:病斑面积占整个叶面积的50%以上。

[0051] 试验共调查3次,即药前病情指数调查,第1次药后10天防效调查,2次药后10天及20天防效调查。

[0052] (3) 药害调查

施药后连续7d目测药剂对作物是否有药害。

[0053] (4) 药效计算方法

病叶率(%) = 病叶数 / 调查总叶数 × 100

病情指数 = Σ (各级病叶数 × 相对级数值) / (调查总叶数 × 9) × 100

防治效果(%) = (1 - (空白对照区药前病情指数 × 处理区药后病情指数)) / (空白对照区药后病情指数 × 处理区药前病情指数) × 100

(5) 田间药效试验试验结果

表3 各试验药剂防治黄瓜霜霉病的实验效果

药剂处理	剂量 g/ 亩	药前		第 1 次施药后 10d			第 2 次施药后 10d			第 2 次施药后 20d		
		病株 率	病 指	病株 率	病 指	防效	病株 率	病 指	防效	病株 率	病 指	防效
18% 喹嘧菌胺 · 氟吡菌酰胺 CS (2:1)	7	19.63	2.25	15.25	0.85	88.55	19.31	1.36	90.55	25.33	2.48	88.86
	9	17.45	1.77	18.41	0.63	89.21	23.15	0.83	92.66	28.15	1.85	89.44
	11	15.91	1.48	17.39	0.57	88.32	21.08	0.64	93.23	26.75	1.51	89.69
20% 喹嘧菌胺 SC	8	21.06	1.26	19.23	0.86	79.31	24.52	1.56	80.64	27.84	2.36	81.07
	10	24.62	2.52	18.53	1.58	80.99	25.47	2.73	83.06	31.22	4.29	82.80
	12	18.46	2.12	20.42	1.64	76.55	26.33	2.19	83.84	30.69	4.08	80.55
500 g/l 氟吡菌酰胺 SC	8	16.74	1.65	19.78	1.33	75.57	24.86	1.88	82.18	29.66	3.28	79.91
	10	17.96	1.88	21.55	1.31	78.88	27.89	1.84	84.69	33.07	3.42	81.62
	12	18.55	2.03	23.34	1.25	81.33	28.64	2.07	84.05	34.57	4.09	79.64
清水对照	—	19.05	2.17	35.19	7.16	—	47.08	13.88	—	62.69	21.46	—

由表 3 可知, 18% 喹嘧菌胺与氟吡菌酰胺混配组合防治黄瓜霜霉病的效果比较显著, 复配制剂的效果显著优于两种单剂, 不仅显著提高了对于霜霉病的防治效果, 而且进一步延长了其持效期, 并且在连续 7 天的药害观察下无药害产生。

[0054] 综上所述, 本发明含有喹嘧菌胺与氟吡菌酰胺的杀菌组合物, 对小麦白粉病、黄瓜霜霉病都有很好的防治效果, 且其对靶标作物安全。复配制剂不仅提高了防效, 而且扩大了杀菌谱, 拓宽使用范围, 降低成本, 对多种病害起到一药兼治的作用, 减轻人力物力, 提高生产效益。所以, 本复配制剂的发明与推广对社会具有十分重要的意义。