

ČESkoslovenská
Socialistická
Republika
(19)



ÚŘAD PRO VYNÁLEZY
A OBJEVY

POPIS VYNÁLEZU K PATENTU

252465

(11) (B2)

(51) Int. Cl.⁴

A 01 N 53/00

(22) Přihlášeno 10 10 83
(21) PV 7414-83
(32) (31) (33) Právo přednosti od 11 10 82
(28983) Velká Británie

(40) Zveřejněno 15 01 87

(45) Vydané 15 07 88

(72) Autor vynálezu

ROBSON MICHAEL JOHN, BRACKNELL,
CROSBY JOHN, MANCHESTER (Velká Británie)

(73) Majitel patentu

IMPERIAL CHEMICAL INDUSTRIES PLC, LONDÝN (Velká Británie)

(54) Insekticidní a akaricidní prostředek

Insekticidní a akaricidní prostředek obsahující jako aktivní složku směs isomerů alfa-kyano-3-fenoxybenzyl cis-3-(2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátu ve směsi se zemědělský a sadařský vhodným ředitlem nebo nosičem, vyznačený tím, že jako aktivní složku obsahuje alespoň 90 % hmot. enantiomerního páru isomerů reprezentovaných (S)-alfa-kyano-3-fenoxybenzyl (1R,cis)-3-(Z-2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátem a (R)-alfa-kyano-3-fenoxybenzyl (1S,cis)-3-(Z-2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátem a nevíce než 10 % hmot. ostatních isomerů alfa-kyano-3-fenoxybenzyl-cis-(2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátu.

Předložený vynález se týká insekticidního prostředku.

Sloučenina alfa-kyano-3-fenoxybenzyl-cis-3-(Z-2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylát, také známá pod názvem cyhalothrin, příprava této sloučeniny a její použití jako insekticidního prostředku je mezi jinými popsána v USA patentu č. 4 183 948. Tento produkt je směsí čtyř isomerů, které mohou být popsány následujícím způsobem:

Isomer A - ester odvozený z (+)-cis-kyseliny a alfa-(S)-alkoholu

Isomer B - ester odvozený z (-)-cis-kyseliny a alfa-(R)-alkoholu

Isomer C - ester odvozený z (+)-cis-kyseliny a alfa-(R)-alkoholu

Isomer D - ester odvozený z (-)-cis-kyseliny a alfa-(S)-alkoholu

Cyhalothrin samotný obsahuje běžně od 40 až 60 % hmot. isomerů A a B a 60 až 40 % hmot. isomerů C a D a tvoří při teplotě místnosti viskosní kapalinu. Chlazením nelze u této směsi vyvolat krystalizaci.

Isomer A a isomer B mají identické fyzikální vlastnosti, například rozpustnost, teplotu tání a pod., liší se pouze ve směrech, ve kterých otácejí rovinu polarizovaného světla a jako takové representují dvojici enantiomerů. Obdobně isomer C a isomer D representují druhou dvojici enantiomerů.

Z práce P. D. Bentley aj. Pestic. Sci., 11 (2) 156 až 164 (1980) je známo, že isomer A je nejaktivnější ze čtyřech isomerů a že isomery B a D jsou při testech na mouchách (*Musca domestica*) neaktivní. Při tomto testu je isomer A ve skutečnosti 25krát aktivnější než známý insekticid permethrin a jedná se o nejúčinnější dosud uváděný syntetický insekticid. I když by bylo žádoucí používat jakožto aktivní složku insekticidních přípravků samotný isomer A, nelze toho snadno dosáhnout z ekonomických důvodů. Pro tento účel by se vyžadovalo, aby se části molekuly isomeru a to jak kyselina tak alkohol připravily chirální syntézou a pak se nechaly spolu reagovat způsobem, který zaručuje, že nedojde ke změně chirality. Tyto techniky nebyly dosud vyvinuty do takového stupně, aby se syntéza provedla ekonomickým způsobem bez současně produkce nežádoucích isomerních produktů vyžadujících oddělení za použití druhých reakčních činidel.

Nyní byl nalezen způsob podle kterého se dvojice enantiomerů tvořená isomerem A a isomerem B může snadno oddělit od isomeru C a isomeru D fyzikálním způsobem nevyžadujícím chirální syntézu nebo chemickou resoluci a podle kterého se insekticidní produkty přijatelné účinnosti mohou připravovat ekonomickým způsobem.

Předmětem předloženého vynálezu je insekticidní a akaricidní prostředek obsahující jako aktivní složku směs isomerů alfa-kyano-3-fenoxybenzyl cis-3-(Z-2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátu ve směsi se zemědělsky a sadařsky vhodným ředidlem nebo nosičem, vyznačený tím, že jako aktivní složku obsahuje alespoň 90 % hmot. enantiomerního páru isomerů reprezentovaných (S)-alfa-kyano-3-fenoxybenzyl (1R,cis)-3-(Z-2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátem a (R)-alfa-kyano-3-fenoxybenzyl (1S,cis)-3-(Z-2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátem a ne více než 10 % hmot. ostatních isomerů alfa-kyano-3-fenoxybenzyl cis-(2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátu.

Účinná látka prostředku se připraví tak, že se

- připraví roztok cyhalothrinu v organickém rozpouštědle vybraném z nižších alkanolů s maximálně 6 atomy uhlíku a kapalných alkanů obsahujících až do 8 atomů uhlíku,

b) roztok se ochladí na teplotu v rozmezí -20°C až $+10^{\circ}\text{C}$ a případně se přidá k vychlazenému roztoku množství krystalů enantiomerní dvojice isomerů tak, že přidané krystaly zůstávají pak v pevném nerozpuštěném stavu,

c) roztok se udržuje při uvedeném teplotním rozmezí po dostatečně dlouhou dobu umožňující, aby krystalický materiál se vysrážel z roztoku a

d) vysrážený krystalický materiál se oddělí od roztoku a

e) případně se rekrystaluje až je v podstatě prostý ostatních isomerů alfa-kyano- -3 -fenoxylbenzyl 3-(2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátu.

Pod výrazem "v podstatě prostý" se rozumí, že produkt neobsahuje více než 10 % hmotnostních spojených hmotností kteréhokoli jiného isomeru cyhalothrinu.

Výhodnými alkoholickými rozpouštědly jsou ethanol, isopropanol, butan-1-ol, butan-2-ol, pentan-1-ol, směsi isopropanol/t-butanol (1:1), isopropanol/1,2-ethandiol (2:1). Zejména výhodným rozpouštědlem je isopropanol. Výhodnými kapalnými alkanovými rozpouštědly jsou n-hexan a n-heptan.

Pod výrazem koncentrovaný roztok se s výhodou rozumí takový, který obsahuje od 2:1 do 1:5, nejlépe 1:1 dílů hmotnostních cyhalothrinu k rozpouštědlu.

Cyhalothrin použitý při tomto postupu může být kontaminován až do 10 % hmotnostních odpovídajících trans-isomerů a (E)-isomerů. S výhodou cyhalothrin je alespoň 95 % čistoty, protože takovýto preparát obvykle poskytuje produkt vyššího výtěžku a čistoty.

Jestliže se postup provádí za použití přidání určitého množství krystalů dvojice enantiomerů isomerů, pak se obvykle zkrátí doba vyžadovaná pro vysrážení produktu z roztoku. (Množství enantiomerní dvojice isomerů, kvality dostatečné pro přidávání, se může získat tím, že se cyhalothrin vysokotlakou kapalinovou chromatografií rozdělí na požadovanou dvojici isomerů oddělenou od ostatních přítomných isomerů).

Postup se s výhodou provádí tak, že se připraví roztok, případně za mírného zahřátí a pak se roztok ochladí na teplotu v rozmezí od 0 do 10°C po počáteční dobu během které podstatné množství produktu krystaluje, načež dalším vychlazením roztoku na teplotu od -15°C do -5°C po druhou část doby proběhne v podstatě úplná krystalizace před oddělením vysráženého produktu.

Jestliže se pro oddělení produktu od ostatních isomerů, které se mohou vysrážet s produktem během krystalizace, vyžaduje rekrystalizace, pak se tato může provést v kterémkoli vhodném rekrystalačním rozpouštědle, například v rozpouštědle uvedeném výše jako rozpouštědlo použitelné při postupu podle vynálezu.

Produkt se může využívat v jedné nebo ve dvou různých formách dále nazývaných jako "produkt I" a "produkt II". Běžně se produkt I využívá pouze pomalu a doba nutná pro dosažení dostatečného výtěžku je s výhodou alespoň 7 až 15 dnů nebo i více. Produkt II se využívá rychleji a dobrý výtěžek se může dosáhnout za dobu od 1 do 6 dnů.

Tam, kde se přidávají krystaly enantiomerní dvojice isomerů připravených vysokotlakou kapalinovou chromatografií, pak se vyloučení obvykle uskutečňuje ve formě produktu I. Jestliže tento vyloučený materiál se několikrát překrystaluje a pak použije pro naočkování dalších krystalizací, pak se zvyšuje pravděpodobnost získání produktu II, i když může být nutné provádět řadu krystalizací před tím, než produkt II se skutečně vyloučí. Jakmile vznikne produkt II a ten se použije pro naočkování dalších krystalizací, vždy pak způsobi, že produkt se využuje ve formě produktu II.

Produkt I vyloučený výše uvedeným způsobem je bílý krystalický materiál teploty tání 36 až 42 °C. Jestliže se zbaví od kontaminace zbylých množství isomeru C a isomeru D rekrytizací, pak produkt I taje při 41 až 42 °C. Infračervená spektrální analýza ukazuje, že sestává z konglomerátu smíšených krystalů, kde každý individuální krystal je složen z molekul jednoho isomeru, buď isomeru A nebo isomeru B a že je přibližně stejně množství krystalů každého isomeru. Produkt I je proto racemickou směsí. Tyto krystaly jsou jemné jehličky, které jako bylo uvedeno výše, se pomalu vyloučují i z koncentrovaných roztoků cyhalothrinu. Oddělování produktu filtrací je také pomalé vzhledem k tendenci jemných jehliček ucpávat filtr.

Produkt II je charakterizován teplotou tání nad 47 °C, běžně 48 až 50 °C. Tato forma krystaluje rychleji a krystaly jsou vzhledu rhomboidů i když ve skutečnosti jsou monoklinické. To umožňuje snadnější filtrace neboť krystaly této formy nemají tendenci ucpávat filtr jako jehličky nízkotající formy popsané výše.

Infračervená spektroskopie a X-ray krystalografická analýza výše tající formy ukazuje, že každý individuální krystal je složen ze stejných množství isomeru A a isomeru B uspořádaných pravidelně v krystalické mřížce. Tato forma je tak racemickou sloučeninou.

Odaje týkající se krystalické formy produktu II byly získány studiem charakteristik X-ray difrakce krystalu rozměrů asi 0,13 x 0,13 x 0,12 mm použitím Philips PW 1 100 four circle X-ray diffractometer s Mo-K_α radiací z grafitového monochromátoru. Byl použit 0 až 20 skanovací způsob s rychlosí skaninku 0,5 s⁻¹, skanovací šířka 0,8° a refleksa s 3 < 0 < 25° byla studována použitím techniky popsané K. R. Adam a j., Inorg. Chem., 1980 19, 2 956. Data získaná pro produkt II jsou shrnuta následovně

krystalová forma: monoklinická
prostorová skupina: C2/c

a = 34,764 (5),	b = 7,023 (2),	c = 1,8 624 (3) nm
β = 101,95 (3),	U = 444,846 nm	z = 8
hustota = 1,343 g/cm ⁻³ ,	F(000) = 1 856.	
(Mo-K _α) = 1,77 cm ⁻¹ ,	(Mo-K _α) = 0,071 069 nm.	

Krystalová mřížka sestává z pravidelně uspořádaných alternujících molekul dvou isomerů A a B, z nichž každá obsahuje trifluormethylskupinu v trans uspořádání k cyklopropanové skupině přes dvojnou vazbu (Z-konfigurace). Jednotková buňka obsahuje 4 molekuly každého z enantiomerních isomerů.

Vynález je blíže objasněn v následujících příkladech.

V příkladech isomer A je zde uváděn jako 1R-cis-S-isomer, to je isomer s R-konfigurací na atomu uhlíku cyklopropanového kruhu připojeného ke karboxylátové skupině, cis-uspořádání se týká vztahu mezi dvěma atomy vodíku na cyklopropanovém kruhu mající S-konfiguraci na atomu uhlíku nesoucím kyanoskupinu. Isomer B je uváděn jako 1S,cis-R-isomer, isomer C jako 1R,cis-R-isomer a isomer D jako 1S,cis-S-isomer.

Příklad 1

Tento příklad objasňuje dělení alfa-kyano-3-fenoxybenzyl cis-3-(Z-2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátu na dvojice enantiomerních isomerů.

Materiál, který se má dělit byl charakterizován chromatograficky na tenké vrstvě na 0,25 mm (analytická čistota) silikagelu za použití různých směsí rozpouštědel. Materiál se mírně dělil na dvě složky odpovídající dvěma páru přítomných enantiomerů. Průměrné hodnoty Rf pro tyto dvě složky byly následující:

Eluční činidlo Diethylether : n-hexan	Rf (průměr)	ΔR_f
10:90	0,22	0,025
15:85	0,28	0,030
20:80	0,33	

Dělení tohoto materiálu bylo provedeno použitím vysokotlaké kapalinové chromatografie na Waters Associates System 500 přístroji s "PrePAK-500" silikagelovou kolonou. Násada 0,5 g cyhalothrinu sestávající z 55:45 směsi 1S,cis-S/1R,cis-R:1R,cis-S/1S,cis-R enantiomerů. Jako eluční činidlo byla použita směs diethyletheru a petroletheru (t.v. 40 až 60 °C) směsi (1:9) při průtoku 0,2 litru za minutu. Frakce byly jímány po čtyřech recyklacích. Prvá frakce byla identifikována protonovou magnetickou resonanční spektroskopí jako 1R,cis-R/1S,cis-S enantiomerní pár a druhá frakce jako 1R,cis-S/1S,cis-R enantiomerní pár. Každá frakce měla čistotu asi 98 % a dohromady odpovídala asi 60 % injikovaného množství. PMR data jsou shrnuta v následující tabulce (beta hodnoty v CDCl₃):

1R,cis-S/1S,cis-R	1S,cis-S/1R,cis-R
1,21	1,34 (s)
1,30 }	
1,98	1,98
2,07 }	2,07 }
2,19 }	2,19 }
2,29	2,29
2,38	2,38
6,38 (s)	6,32 (s)
6,77	6,77
6,87 }	6,87 }
6,97 až 7,50 (m)	6,97 až 7,50 (m)

Příklad 2

Tento příklad objasňuje krystalisaci 1R,cis-S/1S,cis-R-isomerního páru z roztoku cyhalothrinu. Krystaly použité pro naočkování byly připraveny postupem podle příkladu 1.

455,6 g směsi cis-isomerů alfa-kyano-3-fenoxybenzyl 3-(Z-2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátu, obsahující 43,2 % hmot. 1R,cis-S a 1R,cis-R isomerů a 56,8 % hmot. 1S,cis-S a 1R,cis-R isomerů se rozpustí v 460 ml isopropanolu, který byl předem vysušen destilací z hydridu vápenatého. Rozpuštěním bylo provedeno zahřátím směsi na asi 50 °C. Roztok se ochladí na 3 °C za současného míchání magnetem potaženým polytetrafluorethylenem. Pak se přidá několik krystalů směsi 1R,cis-S a 1R,cis-R isomerů alfa-kyano-3-fenoxybenzyl 3-(Z-2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátu. V míchání se pokračuje při této teplotě 9 dnů; načež se suspenze ochladí na -10 °C a směs se intensivně míchá polytetrafluorethylenovým míchadlem po dobu 7 dnů.

Vyloučená pevná látka se odfiltruje při 3 °C do sucha, jednou promyje 100 ml petroletheru 40 až 60 °C ochlazeného na 3 °C, načež se suší do konstantní hmotnosti ve vakuovém exikátoru nad kysličníkem fosforečným. Získá se 97,6 g bílých krystalů. Tento produkt při plynové chromatografii na kapiláře obsahuje 86,9 % hmot. směsi 1:1 1R,cis-R-isomerů výchozího materiálu. Pevný podíl se rozpustí v 300 ml bezvodého 40 až 50 °C petroletheru, roztok se za míchání ochladí na 3 °C a jako očko se přidá několik krystalů směsi 1R,cis-S a 1S,cis-R isomerů alfa-kyano-3-fenoxybenzyl 3-(Z-2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátu. Po 2 hodinách se vzniklá bílá suspenze odfiltruje při 3 °C a pevný podíl se odsaje do sucha. Dalším sušením ve vakuovém exikátoru nad kysličníkem fosforečným se získá 73,6 g bílé pevné látky obsahující 92 % hmot. směsi 1R,cis-S a 1S,cis-R isomerů alfa-kyano-3-fenoxybenzyl-3-(Z-2-chlor-3,3,3-trifluor-prop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátu, teploty tání 36 až 42 °C.

Příklad 3

Směs isomerů cyhalothrinu obsahující 6,4 g 1R,cis-S isomeru, 6,4 g 1S,cis-R isomeru, 3,2 g 1S,cis-S isomeru a 3,2 g 1R,cis-R isomeru se rozpustí v n-hexanu (20 ml) a míchá se v atmosféře dusíku při teplotě -5 °C. Po rozpuštění a ochlazení se přidá několik miligramů racemické směsi (získané postupem podle příkladu 2 a dále čištěného krystalizací až teplota tání je 41,5 až 42,0 °C. V míchání se pak pokračuje 16 hodin při -5 °C. Vysrážená pevná látka se odfiltruje na sintrované skleněné nálevce ochlazené na 0 °C a pak dvakrát promyje hexanem ochlazeným na -5 °C. Získá se tak 9,30 g materiálu t.t. 48 až 49,5 °C čistoty alespoň 99 % vzhledem na isomery cyhalothrinu a obsahující alespoň 96,3 % 1R,cis-S a 1S,cis-R-isomerů ve stejných poměrech.

Podle analýzy infračervenou spektroskopí je tento produkt odlišný od produktu podle příkladu 2. Krystalická forma je také různá (spíše rhomboidní než jehličková) a to spolu s vyšší teplotou tání ukazuje, že se jedná o racemickou sloučeninu, kde individuální krystaly obsahující stejná množství 1R,cis-S a 1S,cis-R-isomerů, přičemž obě molekuly jsou pravidelně uspořádány v krystalové mřížce.

Infračervené spektrum (kapalná parafinová suspenze): 1 050, 1 030, 1 010, 990, 970 (inflex), 963, 950, 935, 920, 908, 904, 895, 888, 873, 838, 830 (inflex), 820, 805, 795, 785, 760, 748, 725, 702, 695, 650 cm⁻¹.

Obrázky 1 a 2 ukazují infračervená spektra produktu podle tohoto příkladu a produktu podle příkladu 2. Obrázek 3 ukazuje infračervené spektrum samotného 1R,cis-S-isomeru. Je patrné, že spektrum produktu podle příkladu 2 a samotného 1R,cis-S-isomeru jsou identické, což ukazuje, že produkt podle příkladu 2 je konglomerátem racemické směsi, zatímco odlišné spektrum produktu podle příkladu 3 ukazuje, že se jedná o racemickou sloučeninu.

Příklad 4

Směs isomerů cyhalothrinu obsahující 20,61 g isomeru A, 20,61 g isomeru B, 4,04 g isomeru C a 4,04 g isomeru D se rozpustí v horkém hexanu (100 ml) ochladí se na 5 °C a přidá se malé množství produktu podle příkladu 3. Směs se pak pomalu ochladí za intenzivního míchání na -5 °C.

Sraženina se odfiltruje, promyje na filtru studeným hexanem a suší na vzduchu. Získá se tak racemická sloučenina 1R,cis-S- a 1S,cis-R-isomerů (28,6 g) t.t. 49 až 50 °C.

Příklad 5

Tento příklad objasňuje účinek různých rozpouštědel, poměru rozpouštědel na cyhalothrin, doby a teploty na výtěžek a kvalitu produktu ve formě racemické směsi (Produkt I). Cyhalothrin použitý jako výchozí materiál obsahoval 42 % ($\pm 1\%$) 1R,cis-S/1S,cis-R enantiomerního páru isomerů. V každém pokusu bylo několik miligramů krystalů racemické směsi přidáváno po

ochlazení na požadovanou teplotu jakožto očka na krystalizaci. Výsledky jsou shrnutý v tabulce I.

Příklad 6

Tento příklad objasňuje vysrážení racemické sloučeniny produktu (Produkt II). Směs technického cyhalothrinu (200 g, čistoty 95,5 % hmot.) a isopropanolu (200 ml) se umístí do kulaté skleněné baňky obsahující řadu skleněných kuliček, ochladí se na -5 °C a přidají se krystalky racemické sloučeniny (4,0 g). Ochlazená směs se míchá 23 hodin při -5 °C, přičemž se otáčí baňka. Sraženina se odfiltruje přelitím směsi do sintrované odsávací nálevky předchladené na -5 °C a filtrační koláč se promyje rozmělněním s předchladeným n-hexanem (jeden objemový podíl) a získá se (po vysušení) racemická sloučenina sestávající z 1R,cis-S- a 1S,cis-R-isomerů cyhalothrinu (39,5 g), teploty tání 49,5 až 50 °C.

Tabulka 1

Pokus č.	Hmotnost Cyhalothrinu (g)	Rozpouštědlo/ objem (ml)	Teplota °C/ doba (dny)	Hmotnost sraženiny (g)	% Obsahu 1R,cis-S/1S, cis-R isomerní dvojice
1	5,0	ethanol 5,0	3/8	0,26	84,3
2	10,0	n-propanol 10,0	3/11	1,03	86,7
3	50,0	n-propanol 50,0	3/12 a pak -10/4	8,7	91,9
4	5,0	n-butanol 5,0	3/33	0,14	86,9
5	5,0	sek-butanol 5,0	3/8	0,41	82,6
6	10,0	isobutanol 10,0	3/11	1,18	79,0
7	5,0	t-butanol/isopro- panol (1:1) 10,0	3/14	0,64	88,3
8	5,0	n-pentanol 5,0	3/33	0,64	68,8
9	10,0	isopropanol 5,0	3/11	0,97	79,1
10	10,5	n-hexan 10,0	0/9	0,61	99,1
11	10,0	n-heptan 10,0	3/22	0,48	98,6
12	9,6	n-heptan 10,0	3/11	0,73	96,5
13	10,0	2,2,4-trimethyl- pentan 10,0	3/8	1,17	80,3
14	2 000	n-hexan 2 000	0/18 pak -5/7 406		93,3 ^x
15+	200,0	isopropanol 200	0/7	26,5 ^{xx}	92,0
16+	204,0	isopropanol 200	5/7	9,6 ^{xx}	97,0

- x Po krystalizaci z petroletheru (40 až 60 °C), hmotnost 281 g.
- xx Kromě hmotnosti očkovacích krystalů
- + 4,0 g přidaných očkovacích krystalů

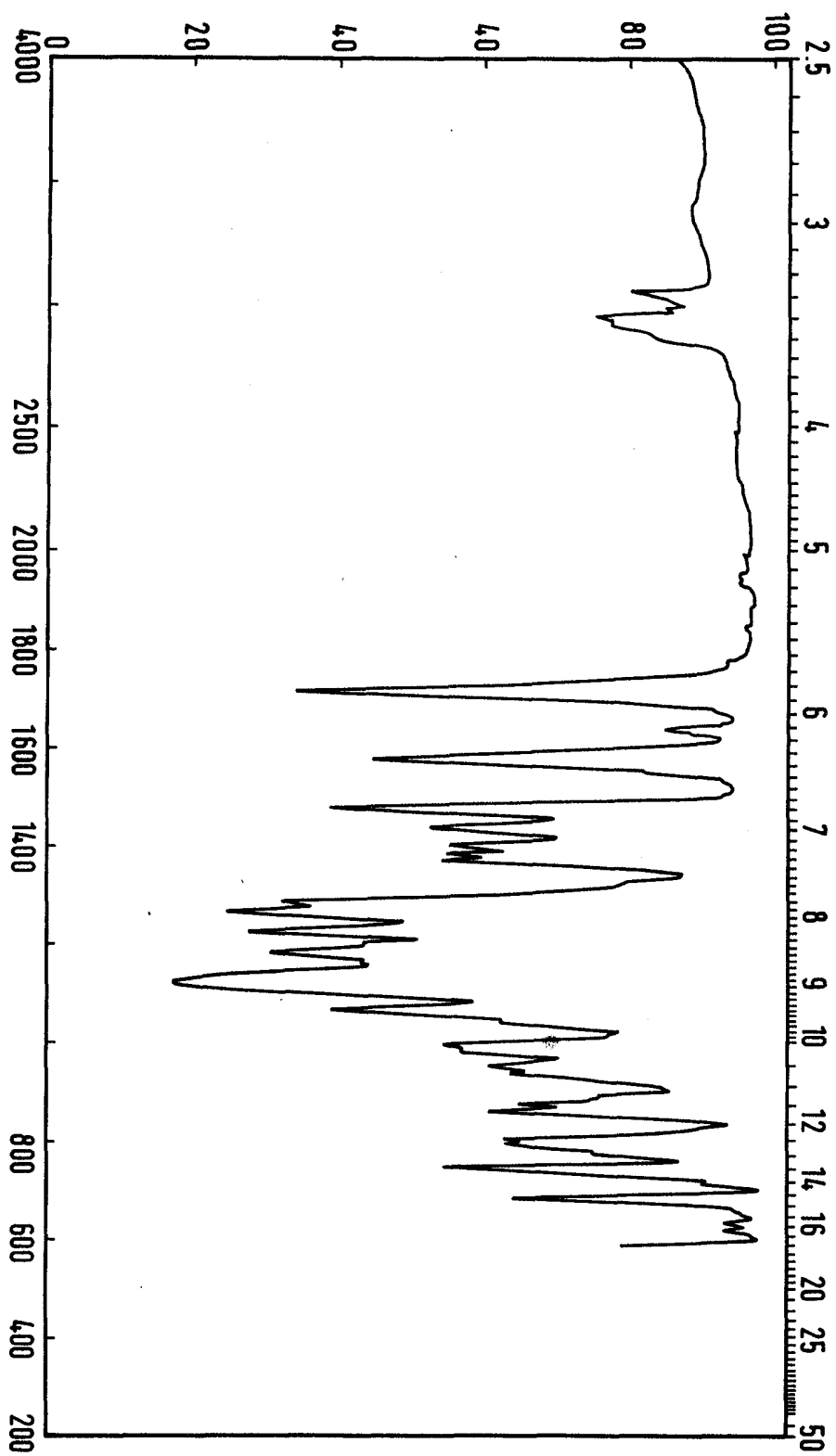
P R E D M Ě T V Y N Ā L E Z U

Insekticidní a akaricidní prostředek obsahující jako aktivní složku směs isomerů alfa-kyano-3-fenoxybenzyl cis-3-(2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklo-propankarboxylátu ve směsi se zemědělsky a sadařsky vhodným ředitlem nebo nosičem, vyznačený tím, že jako aktivní složku obsahuje alespoň 90 % hmot. enantiomerního páru isomerů reprezentovaných (S)-alfa-kyano-3-fenoxybenzyl (1R,cis)-3-(Z-2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátem a (R)-alfa-kyano-3-fenoxybenzyl (1S,cis)-3-(Z-2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátem a ne více než 10 % hmot. ostatních isomerů alfa-kyano-3-fenoxybenzyl cis-(2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyklopropankarboxylátu.

3 výkresy

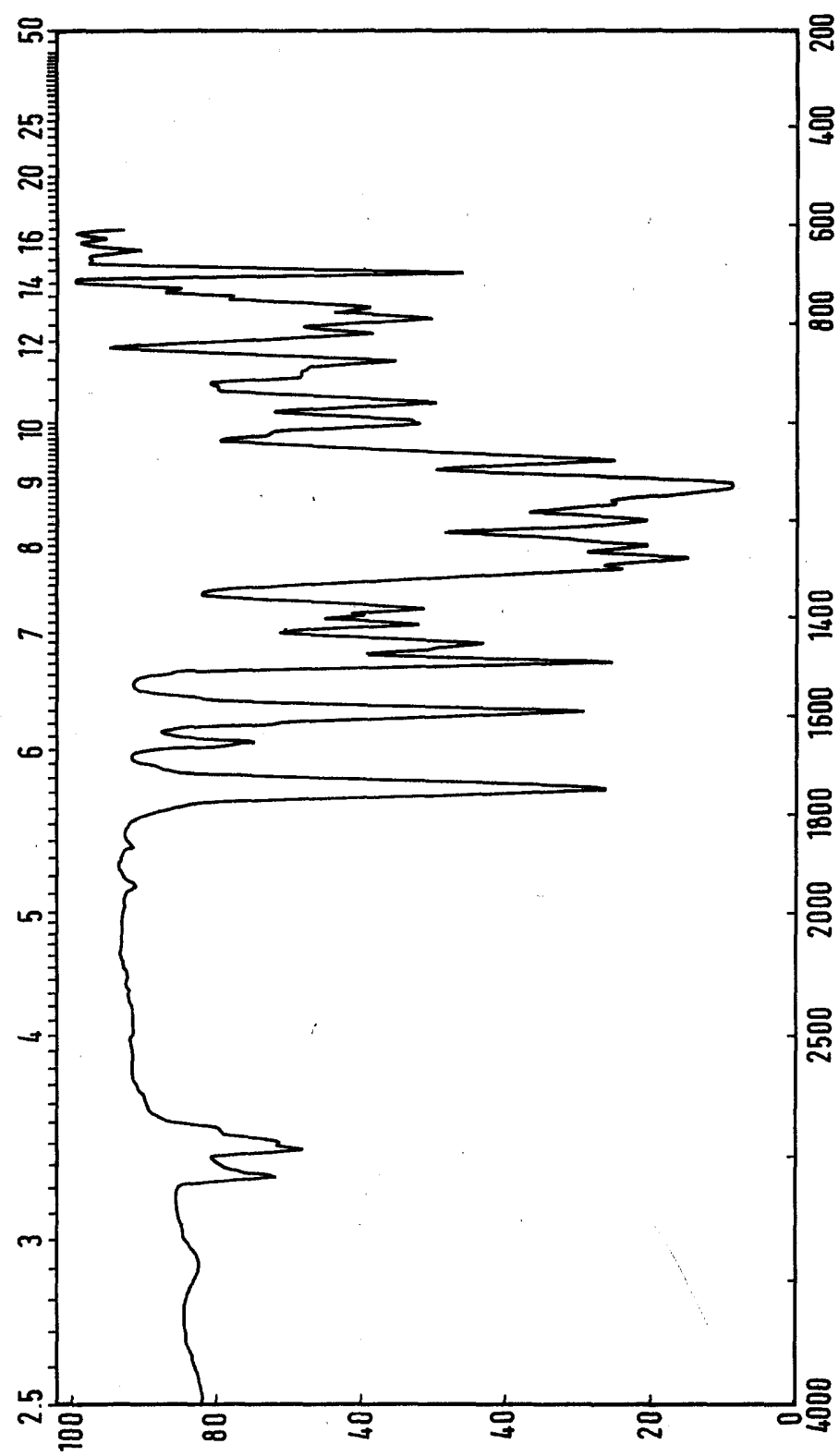
252465

Obv. 1.



252465

Obs. 2.



252465

Cbr. .3.

