

(12) Ausschließungspatent

(11) DD 283 911 A5



Erteilt gemäß § 17 Absatz 1  
Patengesetz der DDR  
vom 27. 10. 1983  
in Übereinstimmung mit den entsprechenden  
Festlegungen im Einigungsvertrag

4(51) A 01 N 43/04  
A 01 N 43/50  
A 01 N 43/653

## DEUTSCHES PATENTAMT

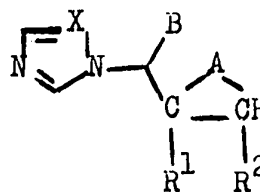
In der vom Anmelder eingereichten Fassung veröffentlicht

(21)	DD A 01 N / 331 211 2	(22)	27. 07. 89	(44)	31. 10. 90
(31)	P3825841.2	(32)	29. 07. 88	(33)	DE

(71) siehe (73)  
 (72) Seele, Rainer, Dr.; Kober, Reiner, Dr.; Goetz, Norbert, Dr.; Ammermann, Eberhard, Dr.; Lorenz, Gisela, Dr., DE  
 (73) BASF Aktiengesellschaft, Ludwigshafen, DE  
 (74) Internationales Patentbüro Berlin, Wallstraße 23/24, Berlin, 1020, DD

(54) Fungizide Mittel

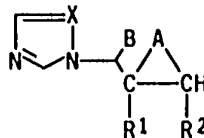
(55) fungizide Mittel; fest, flüssig, Trägerstoff;  
 1-Halogen-1-azolylmethyloxiran; Pflanzen;  
 Säureadditionssalz; Verfahren; Bekämpfung; Pilze  
 (57) Die Erfindung betrifft fungizide Mittel, enthaltend einen festen oder flüssigen Trägerstoff und ein 1-Halogen-1-azolylmethyloxiran der Formel I, in welcher R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> Alkyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl, Tetrahydropyranyl, Norbornyl, Pyridyl, Naphthyl, Biphenyl oder Phenyl bedeuten, A den Rest O oder eine Einfachbindung bedeutet, B den Rest F, Cl oder Br bedeutet, X den Rest CH oder N bedeutet, oder dessen für Pflanzen verträgliches Säureadditionssalz oder Metallkomplex und Verfahren zur Bekämpfung von Pilzen mit diesen Verbindungen. Formel I



I

## Erfindungsansprüche

1. Fungizide Mittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an einem festen  
oder flüssigen Trägerstoff und einem 1-Halogen-1-azolylmethyloxiran  
5 der Formel I



I

in welcher

- 10  $R^1$  und  $R^2$  gleich oder verschieden sind und  $C_1$ - $C_8$ -Alkyl,  $C_5$ - $C_8$ -Cycloalkyl,  $C_5$ - $C_8$ -Cycloalkenyl, Tetrahydropyranyl, Norbornyl, Pyridyl, Naphthyl, Biphenyl oder Phenyl bedeuten, wobei diese Reste einfach bis dreifach durch Halogen, Nitro, Phenoxy, Amino, Alkyl, Alkoxy oder Halogenalkyl mit jeweils 1 bis 4-C-Atomen substituiert sein können,

- 15 A den Rest O oder eine Einfachbindung bedeutet,

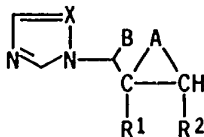
B den Rest F, Cl oder Br bedeutet,

X den Rest CH oder N bedeutet,

20

oder dessen für Pflanzen verträglichem Säureadditionssalz oder Metallkomplex.

2. Verfahren zur Bekämpfung von Pilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man  
25 eine fungizid wirksame Menge eines 1-Halogen-1-azolylmethyloxirans der Formel I



I

in welcher

- 30  $R^1$  und  $R^2$  gleich oder verschieden sind und  $C_1$ - $C_8$ -Alkyl,  $C_5$ - $C_8$ -Cycloalkyl,  $C_5$ - $C_8$ -Cycloalkenyl, Tetrahydropyranyl, Norbornyl, Pyridyl, Naphthyl, Biphenyl oder Phenyl bedeuten, wobei diese Reste einfach bis dreifach durch Halogen, Nitro, Phenoxy, Amino, Alkyl, Alkoxy oder Halogenalkyl mit jeweils 1 bis 4-C-Atomen substituiert sein können,

35

A den Rest O oder eine Einfachbindung bedeutet,

B den Rest F, Cl oder Br bedeutet,

5 X den Rest CH oder N bedeutet,

oder dessen für Pflanzen verträgliches Säureadditionssalz oder  
Metallkomplex auf die Pilze oder auf durch Pilzbefall bedrohte  
Materialien, Flächen, Pflanzen oder Saatgüter einwirken läßt.

10

15

20

25

30

35

40

## Fungizide Mittel

## Anwendungsgebiet der Erfindung

5 Die neuen Fungizide können in der Landwirtschaft als Pilzbekämpfungsmittel angewendet werden.

## Charakteristik der bekannten technischen Lösungen

10 Es ist bekannt, Triazolylmethyloxirane, z.B. das 2-(1,2,4-Triazol-1-yl-methyl)-2-phenyl-3-(4-chlorphenyl)-oxiran oder das 2-(Imidazol-1-yl-methyl)-2-phenyl-3-(4-chlorphenyl)-oxiran (DE-32 18 130.2) als Fungizide zu verwenden. Ihre Wirkungen sind jedoch unzureichend. Daher sind sie zur Bekämpfung von Schadpilzen im Pflanzenschutz wenig geeignet.

15

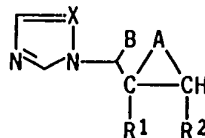
## Ziel der Erfindung

Ziel der Erfindung ist die Entwicklung von fungiziden Mitteln mit verbesserter Wirksamkeit bei Pilzen, wobei jedoch Nutzpflanzen nicht geschädigt  
20 werden.

## Darlegung des Wesens der Erfindung

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, neue chemische Verbindungen mit  
25 fungizider Wirksamkeit bereitzustellen.

Es wurde nun gefunden, daß 1-Halogen-1-azolylpropene und -methyloxirane der Formel I



I

30 in welcher

R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gleich oder verschieden sind und C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, C<sub>5</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkyl, C<sub>5</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkenyl, Tetrahydropyranyl, Norbornyl, Pyridyl, Naphthyl, Biphenyl oder Phenyl bedeuten, wobei diese Reste einfach bis dreifach  
35 durch Halogen, Nitro, Phenoxy, Amino, Alkyl, Alkoxy oder Halogenalkyl mit jeweils 1 bis 4-C-Atomen substituiert sein können,

A den Rest O oder eine Einfachbindung bedeutet,

B den Rest F, Cl oder Br bedeutet,

X den Rest CH oder N bedeutet,

5 sowie deren für Pflanzen verträgliche Säureadditionssalze und Metallkomplexe, eine bessere fungizide Wirkung besitzen als bekannte Azolverbindungen.

Die Verbindungen der Formel I enthalten asymmetrische C-Atome und können  
10 daher als Enantiomere und Diastereomere auftreten. Die Gemische von Diastereomeren lassen sich bei den erfindungsgemäßen Verbindungen in üblicher Weise, beispielsweise aufgrund ihrer unterschiedlichen Löslichkeit oder durch Säulenchromatographie trennen und in reiner Form  
15 nach bekannten Methoden, beispielsweise durch Salzbildung mit einer optisch aktiven Säure, Trennung der diastereomeren Salze und Freisetzung der Enantiomeren mittels einer Base trennen. Als fungizide Mittel kann man sowohl die einheitlichen Diastereomere bzw. Enantiomere als auch deren bei der Synthese anfallenden Gemische verwenden.

20

R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> bedeuten beispielsweise C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, insbesondere C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, (Methyl, Ethyl, Isopropyl, n-Propyl, n-Butyl, sec-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl, Neopentyl), 1-Naphthyl, 2-Naphthyl, p-Biphenyl, Phenyl, Halogenphenyl, 2-Chlorphenyl, 2-Fluorphenyl, 2-Bromphenyl, 3-Chlorphenyl,  
25 3-Bromphenyl, 3-Fluorphenyl, 4-Fluorphenyl, 4-Chlorphenyl, 4-Bromphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 2,3-Dichlorphenyl, 2,5-Dichlorphenyl, 2,6-Dichlorphenyl, 2-Chlor-6-fluorphenyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxyphenyl, 2-Methoxyphenyl, 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 2,4-Dimethoxyphenyl, 4-Ethylphenyl, 4-Isopropylphenyl, 4-tert.-Butylphenyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylphenyl, 4-tert.-Butyl-  
30 oxyphenyl, 2-Chlor-4-fluorphenyl, 2-Chlor-6-methylphenyl, 3,4-Dimethoxyphenyl, 3-Phenoxyphenyl, 4-Phenoxyphenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 2-Aminophenyl, 2-Trifluormethylphenyl, 3-Trifluormethylphenyl, 4-Trifluormethylphenyl, 3-Pyridyl, Tetrahydropyranyl, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, 2-Cyclohexenyl, 3-Cyclo-  
35 hexenyl, Norbornyl.

Säureadditionssalze sind beispielsweise die Hydrochloride, Bromide, Sulfate, Nitrate, Phosphate, Oxalate, oder Dodecylbenzolsulfonate. Die  
Wirksamkeit der Salze geht auf das Kation zurück, so daß es auf das Anion  
40 i.a. nicht ankommt. Die erfindungsgemäßen Wirkstoffsalze werden hergestellt durch Umsetzung der Imidazolylmethyloxirane (I) mit den Säuren.

Metallkomplexe der Wirkstoffe I oder ihrer Salze können z.B. mit Kupfer, Zink, Zinn, Mangan, Eisen, Kobalt oder Nickel gebildet werden, indem man die Imidazolymethyloxirane mit entsprechenden Metallsalzen umsetzt, z.B. mit Kupfersulfat, Zinkchlorid, Zinnchlorid, Mangansulfat.

5

Die Verbindungen der Formel I, in denen A den Rest O und B den Rest F, Cl oder Br bedeutet, können z.B. hergestellt werden, indem man eine Verbindung der Formel II



10 in welcher  $\text{R}^1$  und  $\text{R}^2$  die angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel III



in der Me und X die oben angegebenen Bedeutungen haben, in Gegenwart von einem Thionylhalogenid zur Umsetzung bringt.

15

Die Umsetzung erfolgt z.B. gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungs- oder Verdünnungsmittels bei Temperaturen zwischen  $-30$  und  $80^\circ\text{C}$ . Zu den bevorzugten Lösungs- und Verdünnungsmitteln gehören Nitrile wie Acetonitril oder Propionitril, Ether wie Tetrahydrofuran, Diethylether, Dimethoxy-

20 ethan, Dioxan oder Diisopropylether und insbesondere Kohlenwasserstoffe und Chlorkohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Toluol, Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Dichlorethan oder entsprechende Gemische.

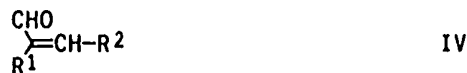
25 Die neuen Ausgangsverbindungen II erhält man z.B. durch Epoxidierung der entsprechenden Olefine IV



in denen  $\text{R}^1$  und  $\text{R}^2$  die oben angegebenen Bedeutungen haben, mit Peroxy-carbonsäuren wie Perbenzoesäure, 3-Chlorperbenzoesäure, 4-Nitroperbenzoesäure, 30 Monoperphthalsäure, Peressigsäure, Perpropionsäure, Permaleinsäure, Monoperbernsteinsäure, Perpelargonsäure oder Trifluorperessigsäure in indifferenten Lösungsmitteln, vorzugsweise chlorierten Kohlenwasser-

stoffen, z.B. Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Dichlor-  
ethan, aber gegebenenfalls auch in Essigsäure, Essigester, Aceton oder  
Dimethylformamid, gegebenenfalls in Gegenwart eines Puffers wie Natrium-  
acetat, Natriumcarbonat, Dinatriumhydrogenphosphat, Triton B. Man arbeitet  
5 z.B. zwischen 10 und 100°C und katalysiert die Reaktion gegebenenfalls  
z.B. mit Jod, Natriumwolframat oder Licht. Zur Oxidation eignen sich auch  
alkalische Lösungen von Wasserstoffperoxid (ca. 30%ig) in Methanol,  
Ethanol, Aceton oder Acetonitril bei 25 bis 30°C sowie Alkylhydroperoxide,  
z.B. tert.-Butylhydroperoxid, unter Zusatz eines Katalysators, z.B.  
10 Natriumwolframat, Perwolframsäure, Molybdänhexacarbonyl oder Vanadyl-  
acetylacetonat. Die genannten Oxidationsmittel lassen sich z.T. in situ  
erzeugen.

Die Verbindungen der Formel I, in denen A eine Einfachbindung bedeutet,  
15 können z.B. hergestellt werden, indem man eine Verbindung der Formel IV



in welcher R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> die oben angegebenen Bedeutungen haben, mit einer  
Verbindung der Formel III



20 in der Me und X die oben angegebenen Bedeutungen haben, in Gegenwart eines  
Thionylhalogenids zur Umsetzung bringt.

Die Umsetzung erfolgt z.B. gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungs- oder  
Verdünnungsmittels bei Temperaturen zwischen -30 und 80°C. Zu den bevor-  
25 zugten Lösungs- und Verdünnungsmitteln gehören Nitrile wie Acetonitril  
oder Propionitril, Ether wie Tetrahydrofuran, Diethylether, Dimethoxy-  
ethan, Dioxan oder Diisopropylether und insbesondere Kohlenwasserstoffe  
und Chlorkohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Toluol, Methylenchlorid,  
Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Dichlorethan oder entsprechende  
30 Gemische.

Die Verbindungen IV lassen sich entsprechend allgemein bekannten Verfahren  
zur Aldehydsynthese (Houben-Weyl-Müller, Methoden der Organischen Chemie,  
Georg Thieme Verlag, Stuttgart 1983, Bd E 3) herstellen.

Die folgenden Beispiele erläutern die Herstellung der Wirkstoffe.

### 1. Herstellung der Ausgangsstoffe

#### 5 Vorschrift 1

##### E/Z-2-(4-Fluorphenyl)-3-(2-chlorphenyl)-propenal

Zu einer Lösung von 35 g 2-Chlorbenzaldehyd in 300 ml Methanol werden 4,2 g Natriumhydroxid in 30 ml Wasser gegeben. Das Reaktionsgemisch wird  
10 auf 10°C gekühlt und schnell 36 g 4-Fluorphenylacetaldehyd zugesetzt, wobei die Temperatur in der Lösung auf 30 - 40°C ansteigt. Nach 10-stündigem Rühren bei 40°C werden die ausgefallenen Kristalle aus der abgekühlten Reaktionslösung abgesaugt.

#### 15 Vorschrift 2

##### cis-2-Formyl-2-(4-fluorphenyl)-3-(2-chlorphenyl)-oxiran

78,2 g E-2-(4-Fluorphenyl)-3-(2-chlorphenyl)-propenal werden in 300 ml Methanol gelöst und 1 ml Natronlauge (konz.) zugesetzt. Die Reaktions-  
20 lösung wird bei 0°C gerührt, während 20,5 g Wasserstoffperoxyd (ca. 50 %ig) langsam zugetropft werden, wobei die Innentemperatur von 30°C nicht überschritten wird. Nach beendeter Zugabe wird sechs Stunden bei (20°C) Raumtemperatur gerührt, anschließend 100 ml Wasser zugesetzt und die entstandene Emulsion mit Methyl-tert.-butylether ausgeschüttelt. Die  
25 isolierte organische Phase wird daraufhin über Natriumsulfat getrocknet und eingengt. Man erhält 52,5 g (63 %) cis-2-Formyl-2-(4-fluorphenyl)-3-(2-chlorphenyl)-oxiran.

### Ausführungsbeispiele

30

#### Herstellung der Endprodukte

##### Beispiel 1

35 Zu einer Lösung von 29,7 g Triazol in 150 ml Methylenchlorid wird bei 0°C unter Stickstoffatmosphäre 12,8 g Thionylchlorid zugesetzt. Nach beendeter Zugabe wird bei Raumtemperatur für 30 Minuten gerührt und anschließend 20 g cis-2-Formyl-2-(4-fluorphenyl)-3-(2-chlorphenyl)-oxiran zugegeben. Nachdem das Reaktionsgemisch 12 - 15 Stunden bei Raumtemperatur rührte,  
40 wird der Lösung 100 ml Wasser zugesetzt und die organische Phase abgetrennt. Die verbleibende wässrige Phase wird zweimal mit Methylenchlorid ausgeschüttelt und die gesammelten organischen Phasen zweimal mit gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen. Die isolierte organi-

sche Phase wird daraufhin über Natriumsulfat getrocknet und eingengt, wobei 23,7 g (85 %) 1'RS-cis-2-[1-(1,2,4-Triazol-1-yl)-1-chlor-methyl]-2-(4-fluorphenyl)-3-(2-chlorphenyl)-oxiran als 2:1-Diastereomerengemisch erhalten werden. Man erhält aus Methyl-tert.-butylether 5,8 g des vermehrt gebildeten Diastereomeren A mit dem Schmelzpunkt 152-156°C (Verbindung Nr. 1).

#### Beispiel 2

10 Zu einer Lösung von 63,1 g Triazol in 250 ml Methylenchlorid wird bei 0°C unter Stickstoffatmosphäre 27,2 g Thionylchlorid zugesetzt. Nach beendeter Zugabe wird für 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt und anschließend 40 g E-2-(4-Fluorphenyl)-3-(2-chlorphenyl)-propenal zugegeben. Nachdem das Reaktionsgemisch 12-15 Stunden bei Raumtemperatur rührte, wird der Lösung 15 100 ml Wasser zugesetzt und die organische Phase abgetrennt. Die verbleibende wässrige Phase wird zweimal mit Methylenchlorid ausgeschüttelt und die gesammelten organischen Phasen zweimal mit gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen. Die isolierte organische Phase wird daraufhin über Natriumsulfat getrocknet, eingengt und durch Chromato- 20 graphie an Kieselgel (Essigester/n-Hexan=9:1) gereinigt. Man erhält 21,7 g (41 %) E-1-Chlor-1-(1,2,4-triazol-1-yl)-2-(4-fluorphenyl)-3-(2-chlorphenyl)-prop-2-en (Verbindung Nr. 1a).

#### Beispiel 3

25 Zu einer Lösung von 14,9 g Triazol in 75 ml Methylenchlorid wird bei 0°C unter Stickstoffatmosphäre 11,2 g Thionylbromid zugesetzt. Nach beendeter Zugabe wird bei Raumtemperatur für 30 Minuten gerührt und anschließend 10 g cis-2-Formyl-2-(4-fluorphenyl)-3-(2-chlorphenyl)-oxiran zugegeben. Nach- 30 dem das Reaktionsgemisch 12-15 Stunden bei Raumtemperatur rührte, wird der Lösung 100 ml Wasser zugesetzt und die organische Phase abgetrennt. Die verbleibende wässrige Phase wird zweimal mit Methylenchlorid ausgeschüttelt und die gesammelten organischen Phasen zweimal mit gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen. Die isolierte organische Phase 35 wird daraufhin über Natriumsulfat getrocknet und eingengt, wobei 10,5 g (72 %) 1'RS-cis-2-[1-(1,2,4-Triazol-1-yl)-1-brom-methyl]-2-(4-fluorphenyl)-3-(2-chlorphenyl)-oxiran als 2:1-Diastereomerengemisch erhalten werden. Man erhält aus Methyl-tert.-butylether 3,5 g des vermehrt gebildeten Diastereomeren A mit dem Schmelzpunkt 151-155°C (Verbindung Nr. 3).

Entsprechend Beispiel 1 und 3 können die in der Tabelle 1 aufgeführten Verbindungen hergestellt werden.

Entsprechend Beispiel 2 können die in der Tabelle 2 aufgeführten 5 Verbindungen hergestellt werden.

10

15

20

25

30

35

40

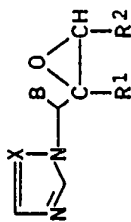
880410

O.Z. 0050/40082 DDR

10


BASF Aktiengesellschaft

Tabelle 1



Bsp. R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	B	X	Schmp/IR	Bemerkung
1	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N	152-156°C	Enantiomergemisch
2	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	CH	144-152°C	1:1-Diastereomergemisch
3	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N	151-155°C	Enantiomergemisch
4	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	CH		
5	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	F	N		
6	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	F	CH		
7	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	F	N		
8	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
9	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	CH		
10	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
11	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	F	N		
12	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
13	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
14	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	F	N		
15	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
16	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
17	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	F	N		
18	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N	126-127°C	Enantiomergemisch
19	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
20	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		

Tabelle 1 (Fortsetzung)

Bsp. R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	B	X	Schmp/IR	Bemerkung
21	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	F	N		
22	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
23	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
24	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
25	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N	Harz	1:1-Diastereomergemisch
26	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	CH	118-123°C	1:1-Diastereomergemisch
27	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	F	N		
28	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N	118-124°C	Enantiomergemisch
29	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
30	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
					
31	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
32	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
33	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	F	N		
34	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
35	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
36	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
37	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
38	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Cl	N		
39	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Cl	CH		
40	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Cl	N	136-138°C	Enantiomergemisch
41	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Cl	CH	167-172	E:1-Diastereomergemisch
42	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Br	N		

880410  
O.Z. 0050/40082 DDR

12

BASF Aktiengesellschaft

Tabelle 1 (Fortsetzung)

Bsp. R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	B	X	Schmp/IR	Bemerkung
43 C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	CH		
44 C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	Cl	N		
45 C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	2-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
46 C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
47 C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	2-CF <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
48 C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	4-CF <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
49 C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	2-OCH <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
50 C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Cyclohexyl	Cl	N		
51 2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
52 2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
53 4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
54 4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
55 4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
56 4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
57 4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
58 4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-CF <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
59 2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
60 2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	Cl	N		
61 4-Br-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
62 Cyclohexyl	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
63 Cyclohexyl	4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
64 Cyclohexyl	2-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
65 Cyclohexyl	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
66 Cyclohexyl	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	CH		

Tabelle 1 (Fortsetzung)


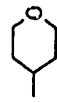
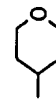
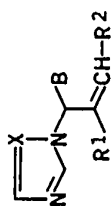
Bsp. R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	B	X	Schmp/IR	Bemerkung
67 Cyclohexyl	2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	Cl	N		
68 Cyclohexyl	Cyclohexyl	Cl	N		
69 	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
70 	4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
71 	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
72 CH <sub>3</sub>	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
73 CH <sub>3</sub>	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
74 4-F-C <sub>6</sub> H <sub>9</sub>	3-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N	Harz	2:1 Diastereomergemisch
75 4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	4-CF <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	CH	90-94°C	2:1-Diastereomergemisch
76 4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-Br-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N	151-158°C	Enantiomergemisch
77 4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-Br-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	CH	159-164°C	Enantiomergemisch
78 4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Cl	N	134-138°C	12:1-Diastereomergemisch
79 4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Cl	CH	Harz	1:1-Diastereomergemisch
80 C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	Cl	CH	176-180°C	Enantiomergemisch

Tabelle 2



Bsp. R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	B	X	Schmp/IR (cm <sup>-1</sup> )	Isomer
1a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N	1509, 1276, 1134, 1015, 849, 806, 752	E
2a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	CH		
3a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
4a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	CH		
5a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	F	N		
6a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	F	CH		
7a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
8a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	CH		
9a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
10a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
11a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
12a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
13a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
14a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N	1509, 1315, 1170, 1124, 1035, 848, 769	E/Z=7:3
15a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	CH		
16a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
17a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
18a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
19a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		

2 8 3 9 1 1

880410  
O.Z. 0050/40082 DDR

15

BASF Aktiengesellschaft

Tabelle 2 (Fortsetzung)


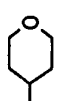
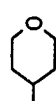
Bsp.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	B	X	Schmp/IR (cm <sup>-1</sup> )	Isomer
20a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	CH		
21a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
22a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2,4-F <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	Cl	N		
23a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-OCH <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
24a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-OCH <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
25a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>		Cl	N		
26a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-C <sub>10</sub> H <sub>7</sub>	Cl	CH		
27a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-C <sub>10</sub> H <sub>7</sub>	Br	N		
28a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cyclohexyl	Cl	N		
29a	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cyclohexyl	Br	N		
30a	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
31a	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
32a	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	F	N		
33a	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
34a	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	CH		
35a	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
36a	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	2-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
37a	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
38a	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	2-CF <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
39a	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	4-CF <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
40a	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Cyclohexyl	Cl	N		
41a	4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		

Tabelle 2

Bsp. R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	B	X	Schmp/IR (cm <sup>-1</sup> )	Isomer
42a 4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	CH		
43a 4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
44a 4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
45a 2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
46a 2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	Cl	N		
47a Cyclohexyl	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
48a Cyclohexyl	2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	Cl	N		
49a Cyclohexyl	2-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
50a Cyclohexyl	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
51a 	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		
52a 	2-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Br	N		
53a CH <sub>3</sub>	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	Cl	N		

Die neuen Verbindungen zeichnen sich, allgemein ausgedrückt, durch eine hervorragende Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten und Basidiomyceten, aus. Sie sind zum Teil systemisch wirksam und können als Blatt- und 5 Bodenfungizide eingesetzt werden.

Besonders interessant sind die fungiziden Verbindungen für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen oder ihren Samen, insbesondere Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Mais, Rasen, 10 Baumwolle, Soja, Kaffee, Zuckerrohr, Obst und Zierpflanzen im Gartenbau, Weinbau sowie Gemüse - wie Gurken, Bohnen und Kürbisgewächse -.

Die neuen Verbindungen sind insbesondere geeignet zur Bekämpfung folgender Pflanzenkrankheiten:

15

Erysiphe graminis (echter Mehltau) in Getreide,  
Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen,  
Podosphaera leucotricha an Äpfeln,  
Uncinula necator an Reben,

20

Puccinia-Arten an Getreide,  
Rhizoctonia-Arten an Baumwolle und Rasen,  
Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr,  
Venturia inaequalis (Schorf) an Äpfeln,  
Helminthosporium-Arten an Getreide,

25

Septoria nodorum an Weizen,  
Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Reben,  
Cercospora arachidicola an Erdnüssen,  
Pseudocercospora herpotrichoides an Weizen, Gerste,  
Pyricularia oryzae an Reis,

30

Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten,  
Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen,  
Plasmopara viticola an Reben,  
Alternaria-Arten an Gemüse und Obst.

35 Die Verbindungen werden angewendet, indem man die Pflanzen mit den Wirkstoffen besprüht oder bestäubt oder die Samen der Pflanzen mit den Wirkstoffen behandelt. Die Anwendung erfolgt vor oder nach der Infektion der Pflanzen oder Samen durch die Pilze.

40 Die neuen Substanzen können in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten und Granulate. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollen in jedem Fall eine feine und gleichmäßige Verteilung der wirksamen Substanz gewährleisten. Die Formulierungen werden in

bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle der Benutzung von Wasser als Verdünnungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als  
5 Hilfslösungsmittel verwendet werden können. Als Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Frage: Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol), Ketone (z.B. Cyclohexanon), Amine (z.B. Ethanolamin, Dimethylformamid) und Wasser; Trägerstoffe wie natürliche  
10 Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel, wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel, wie Lignin, Sulfitablaugen und Methylcellulose.

15

Die fungiziden Mittel enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.% Wirkstoff.

Die Aufwandmengen liegen je nach Art des gewünschten Effektes zwischen  
20 0,02 und 3 kg Wirkstoff oder mehr je ha. Die neuen Verbindungen können auch im Materialschutz eingesetzt werden, z.B. gegen *Paecilomyces variotii*.

Die Mittel bzw. die daraus hergestellten gebrauchsfertigen Zubereitungen,  
25 wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Stäube, Pasten oder Granulate werden in bekannter Weise angewendet, beispielsweise durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen, Beizen oder Gießen.

Beispiele für solche Zubereitungen sind:

30

- I. Man vermischt 90 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 40 mit 10 Gew.-Teilen N-Methyl- $\alpha$ -pyrrolidon und erhält eine Lösung, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist.
- 35 II. 20 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 41 werden in einer Mischung gelöst, die aus 80 Gew.-Teilen Xylol, 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 5 Gew.-Teilen Calciumsalz der  
40 Dodecylbenzolsulfonsäure und 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes und 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Ausgießen und feines Verteilen der Lösung in Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion.

- III. 20 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 40 werden in einer Mischung gelöst, die aus 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 20 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion.
- 5
- IV. 20 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 41 werden in einer Mischung gelöst, die aus 25 Gew.-Teilen Cyclohexanol, 65 Gew.-Teilen einer Mineralölfraction vom Siedepunkt 210 bis 280°C und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion.
- 10
- V. 80 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 40 werden mit 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutyl-naphthalin- $\alpha$ -sulfonsäure, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge und 7 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in einer Hammermühle vermahlen. Durch feines Verteilen der Mischung in Wasser erhält man eine Spritzbrühe.
- 15
- 20
- VI. 3 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 41 werden mit 97 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin innig vermischt. Man erhält auf diese Weise ein Stäubemittel, das 3 Gew.% des Wirkstoffs enthält.
- 25
- VII. 30 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 40 werden mit einer Mischung aus 92 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel und 8 Gew.-Teilen Paraffinöl, das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde, innig vermischt. Man erhält auf diese Weise eine Aufbereitung des Wirkstoffs mit guter Haftfähigkeit.
- 30
- VIII. 40 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 41 werden mit 10 Gew.-Teilen Natriumsalz eines Phenolsulfonsäure-harnstoff-formaldehyd-Kondensates, 2 Gew.-Teilen Kieselgel und 48 Gew.-Teilen Wasser innig vermischt. Man erhält eine stabile wäßrige Dispersion. Durch Verdünnen mit Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion.
- 35
- IX. 20 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 40 werden mit 2 Gew.-Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Gew.-Teilen Fettalkoholpolyglykolether, 2 Gew.-Teilen Natriumsalz eines Phenolsulfonsäure-harnstoff-formaldehyd-Kondensats und 68 Gew.-Teilen eines paraffinischen Mineralöls innig vermischt. Man erhält eine stabile ölige Dispersion.
- 40

Die erfindungsgemäßen Mittel können in diesen Anwendungsformen auch zusammen mit anderen Wirkstoffen vorliegen, wie z.B. Herbiziden, Insektiziden, Wachstumsregulatoren und Fungiziden, oder auch mit Düngemitteln vermischt und ausgebracht werden. Beim Vermischen mit Fungiziden erhält man dabei in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden Wirkungsspektrums.

Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungsgemäßen Verbindungen kombiniert werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber einschränken.

Fungizide, die mit den erfindungsgemäßen Verbindungen kombiniert werden können, sind beispielsweise:

15 Schwefel,

Dithiocarbamate und deren Derivate, wie

Ferridimethyldithiocarbamat,

Zinkdimethyldithiocarbamat,

Zinkethylenbisdithiocarbamat,

20 Manganethylenbisdithiocarbamat,

Mangan-Zink-ethylendiamin-bis-dithiocarbamat,

Tetramethylthiuramdisulfide,

Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N-ethylen-bis-dithiocarbamat),

Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat),

25 Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat),

N,N'-Polypropylen-bis-(thiocarbamoyl)-disulfid;

Nitroderivate, wie

Dinitro-(1-methylheptyl)-phenylcrotonat,

30 2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-3,3-dimethylacrylat,

2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-isopropylcarbonat;

5-Nitro-isophthalsäure-di-isopropylester

heterocyclische Substanzen, wie

35 2-Heptadecyl-2-imidazolin-acetat,

2,4-Dichlor-6-(o-chloranilino)-s-triazin,

O,O-Diethyl-phthalimidophosphonothioat,

5-Amino-1-[bis-(dimethylamino)-phosphinyl]-3-phenyl-1,2,4-triazol,

2,3-Dicyano-1,4-dithioanthrachinon,

40 2-Thio-1,3-dithiolo[4,5-b]chinoxalin,

1-(Butylcarbamoyl)-2-benzimidazol-carbaminsäuremethylester,

2-Methoxycarbonylamino-benzimidazol,

2-(Furyl-(2))-benzimidazol,

2-(Thiazolyli-(4))-benzimidazol,

- N-(1,1,2,2-Tetrachlorethylthio)-tetrahydrophthalimid,  
N-Trichlormethylthio-tetrahydrophthalimid,  
N-Trichlormethylthio-phthalimid,
- 5 N-Dichlorfluormethylthio-N',N'-dimethyl-N-phenyl-schwefelsäurediamid,  
5-Ethoxy-3-trichlormethyl-1,2,3-thiadiazol,  
2-Rhodanmethylthiobenzthiazol,  
1,4-Dichlor-2,5-dimethoxybenzol,  
4-(2-Chlorphenylhydroazano)-3-methyl-5-isoxazonol,
- 10 Pyridin-2-thio-1-oxid,  
8-Hydroxychinolin bzw. dessen Kupfersalz,  
2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin,  
2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin-4,4-dioxid,  
2-Methyl-5,6-dihydro-4H-pyran-3-carbonsäure-anilin,
- 15 2-Methyl-furan-3-carbonsäureanilid,  
2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäureanilid,  
2,4,5-Trimethyl-furan-3-carbonsäureanilid,  
2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäurecyclohexylamid,  
N-Cyclohexyl-N-methoxy-2,5-dimethyl-furan-3-carbonsäureamid,
- 20 2-Methyl-benzoesäure-anilid,  
2-Iod-benzoesäure-anilid,  
N-Formyl-N-morpholin-2,2,2-trichlorethylacetal,  
Piperazin-1,4-diylbis-(1-(2,2,2-trichlor-ethyl)-formamid,  
1-(3,4-Dichloranilino)-1-formylamino-2,2,2-trichlorethan ,
- 25 2,6-Dimethyl-N-tridecyl-morpholin bzw. dessen Salze,  
2,6-Dimethyl-N-cyclododecyl-morpholin bzw. dessen Salze,  
N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-cis-2,6-dimethylmorpholin,  
N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-piperidin,  
1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-ethyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol
- 30 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-n-propyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol,  
N-(n-Propyl)-N-(2,4,6-trichlorphenoxyethyl)-N'-imidazol-yl-harnstoff,  
1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanon,
- 35 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanol,  
 $\alpha$ -(2-Chlorphenyl)- $\alpha$ -(4-chlorphenyl)-5-pyrimidin-methanol,  
5-Butyl-2-dimethylamino-4-hydroxy-6-methyl-pyrimidin,  
Bis-(p-chlorphenyl)-3-pyridinmethanol,  
1,2-Bis-(3-ethoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,
- 40 1,2-Bis-(3-methoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,

- sowie verschiedene Fungizide, wie  
 Dodecylguanidinacetat,  
 3-[3-(3,5-Dimethyl-2-oxycyclohexyl)-2-hydroxyethyl]-glutarimid,  
 Hexachlorbenzol,  
 5 DL-Methyl-N-(2,6-dimethyl-phenyl)-N-furoyl(2)-alaninat,  
 DL-N-(2,6-Dimethyl-phenyl)-N-(2'-methoxyacetyl)-alanin-methylester,  
 N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-chloracetyl-D,L-2-aminobutyrolacton,  
 DL-N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-(phenylacetyl)-alaninmethylester,  
 5-Methyl-5-vinyl-3-(3,5-dichlorphenyl)-2,4-dioxo-1,3-oxazolidin,  
 10 3-[3,5-Dichlorphenyl(-5-methyl-5-methoxymethyl)-1,3-oxazolidin-2,4-dion,  
 3-(3,5-Dichlorphenyl)-1-isopropylcarbamoylhydantoin,  
 N-(3,5-Dichlorphenyl)-1,2-dimethylcyclopropan-1,2-dicarbonensäureimid,  
 2-Cyano-[N-(ethylaminocarbonyl)-2-methoximino]-acetamid,  
 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-pentyl]-1H-1,2,4-triazol,  
 15 2,4-Difluor- $\alpha$ -(1H-1,2,4-triazolyl-1-methyl)-benzhydrylalkohol,  
 N-(3-Chlor-2,6-dinitro-4-trifluormethyl-phenyl)-5-trifluormethyl-3-  
 -chlor-2-aminopyridin,  
 1-(bis-(4-Fluorphenyl)-methylsilyl)-methyl-1H-1,2,4-triazol.

## 20 Anwendungsbeispiel

Als Vergleichswirkstoffe wurden 2-(1,2,4-Triazol-1-yl-methyl)-2-phenyl-3-(4-chlorphenyl)-oxiran (A) und 2-(Imidazol-1-yl-methyl)-2-phenyl-3-(4-chlorphenyl)-oxiran (B) - bekannt aus DE 3 218 130 - benutzt.

25

Wirksamkeit gegen Weizenmehltau

- Blätter von in Töpfen gewachsenen Weizenlingen der Sorte "Kanzler" wurden mit wäßriger Spritzbrühe, die 80 % Wirkstoff und 20 % Emulgiermittel in  
 30 der Trockensubstanz enthielten, besprüht und 24 Stunden nach dem Antrocknen des Spritzbelages mit Oidien (Sporen) des Weizenmehltaus (Erysiphe graminis var. tritici) bestäubt. Die Versuchspflanzen wurden anschließend im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 22°C und 75 bis 80 % relativer Luftfeuchtigkeit aufgestellt. Nach 7 Tagen wurde das  
 35 Ausmaß der Mehltauentwicklung ermittelt.

Das Ergebnis zeigt, daß die Wirkstoffe 40 und 41 bei der Anwendung als 0,025 %ige (Gew.%) Spritzbrühe eine bessere fungizide Wirkung zeigen (95 %) als die bekannten Vergleichswirkstoffe A und B (80 %).

40