

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
18. September 2008 (18.09.2008)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 2008/110280 A2

(51) Internationale Patentklassifikation:

A01N 37/52 (2006.01) C07C 257/12 (2006.01)
C07C 205/38 (2006.01) A01P 3/00 (2006.01)
C07C 217/90 (2006.01)

[DE/DE]; Oberer Markenweg 85, 56566 Neuwied (DE).
VOERSTE, Arnd [DE/DE]; Mozartstrasse 3-5, 50674
Köln (DE). **MITCHELL, Robert, Dale** [GB/GB]; 3 St.
John's Close, Great Chesterford, Essex CB10 1PB (GB).
HOUGH, Tom [GB/GB]; 82 Balsham Road, Linton,
Cambridgeshire CB1 (GB). **VORS, Jean-Pierre** [FR/FR];
6, allée Adanson, F-69110 Sainte Foy les Lyon (FR).

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2008/001685

(22) Internationales Anmeldedatum:

4. März 2008 (04.03.2008)

(74) **Gemeinsamer Vertreter: BAYER CROPSCIENCE
AG**; Business Planning and Administration, Law and
Patents, Patents and Licensing, Building 6100, Alfred-No-
bel-Strasse 50, 40789 Monheim (DE).

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

07005003.4 12. März 2007 (12.03.2007) EP
10 2007 029 603.9 27. Juni 2007 (27.06.2007) DE

(81) **Bestimmungsstaaten** (soweit nicht anders angegeben, für
jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL,
AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BR, BW, BY,
BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO,
DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN,
HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ,
LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK,
MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG,
PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM,
SV, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC,
VN, ZA, ZM, ZW.

(71) **Anmelder** (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von
US): **BAYER CROPSCIENCE AG** [DE/DE]; Alfred-No-
bel-Strasse 50, 40789 Monheim (DE).

(72) **Erfinder; und**

(75) **Erfinder/Anmelder** (nur für US): **KUNZ, Klaus**
[DE/DE]; Hochdahler Strasse 3, 40625 Düsseldorf
(DE). **DUNKEL, Ralf** [DE/FR]; 11, rue Pierre DuPont,
F-69001 Lyon (FR). **GREUL, Jörg, Nico** [DE/DE];
Am Sandberg 30 a, 42799 Leichlingen (DE). **ILG,
Kerstin** [DE/DE]; Isidor-Caro-Strasse 52, 51061 Köln
(DE). **KUHN, Birgit** [DE/DE]; Taunushöhe 34, 65779
Kelkheim (DE). **MORADI, Wahed, Ahmed** [DE/DE];
Maria-Merian-Strasse 7, 40789 Monheim (DE). **SEITZ,
Thomas** [DE/DE]; Rietherbach 10b, 40764 Langenfeld
(DE). **MANSFIELD, Darren, James** [GB/FR]; 25,
Montee Bonafous, F-69004 Lyon (FR). **GUTH, Oliver**
[DE/DE]; Lohrstrasse 72c, 51371 Leverkusen (DE).
DAHMEN, Peter [DE/DE]; Altebrückerstrasse 63, 41470
Neuss (DE). **WACHENDORFF-NEUMANN, Ulrike**

(84) **Bestimmungsstaaten** (soweit nicht anders angegeben, für
jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW,
GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG,
ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU,
TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK,
EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV,
MC, MT, NL, NO, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF,
BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN,
TD, TG).

Veröffentlicht:

— ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu ver-
öffentlichen nach Erhalt des Berichts

(54) **Title:** 3-SUBSTITUTED PHENOXYPHENYLAMIDINES AND USE THEREOF AS FUNGICIDES

(54) **Bezeichnung:** 3-SUBSTITUIERTE PHENOXYPHENYLAMIDINE UND DEREN VERWENDUNG ALS FUNGIZIDE

(57) **Abstract:** The invention relates to 3-substituted phenoxyphenylamidines of general formula (I), a method for production thereof and use of said amidines for preventing undesired microorganisms and an agent for said purpose, comprising said phenoxyamidines. The invention further relates to a method for preventing undesired microorganisms by application of said compounds to the microorganisms and/or to their habitat.

(57) **Zusammenfassung:** Die vorliegende Erfindung betrifft 3 -substituierte Phenoxyphenylamidine der allgemeinen Formel (I), ein Verfahren zu deren Herstellung, die Verwendung der erfindungsgemäßen Amidine zum Bekämpfen von unerwünschten Mikroorganismen, sowie ein Mittel zu diesem Zweck, umfassend die erfindungsgemäßen Phenoxyamidine. Weiterhin betrifft die Erfindung ein Verfahren zum Bekämpfen unerwünschter Mikroorganismen durch Ausbringen der erfindungsgemäßen Verbindungen auf die Mikroorganismen und/oder in deren Lebensraum.



WO 2008/110280 A2

3-Substituierte Phenoxyphenylamidine und deren Verwendung als Fungizide

Die vorliegende Erfindung betrifft 3-substituierte Phenoxyphenylamidine der allgemeinen Formel (I), ein Verfahren zu deren Herstellung, die Verwendung der erfindungsgemäßen Amidine zum Bekämpfen von unerwünschten Mikroorganismen, sowie ein Mittel zu diesem Zweck, umfassend
5 die erfindungsgemäßen Phenoxyamidine. Weiterhin betrifft die Erfindung ein Verfahren zum Bekämpfen unerwünschter Mikroorganismen durch Ausbringen der erfindungsgemäßen Verbindungen auf die Mikroorganismen und/oder in deren Lebensraum.

WO-A-00/046 184 offenbart die Verwendung von Arylamidinen, unter anderem von N-Methyl-N-ethyl-N'-[4-(3-tert-butylphenoxy)-2,5-xylyl]-formamidin als Fungizide.

10 WO-A-03/093 224 offenbart die Verwendung von Arylamidin-Derivaten als Fungizide.

WO-A-03/024 219 offenbart Fungizidzusammensetzungen umfassend wenigstens ein N2-Phenylamidin-Derivat in Kombination mit einem weiteren ausgewählten bekannten Wirkstoff.

WO-A-04/037239 offenbart Antimykotika auf der Basis von N2-Phenylamidin-Derivaten.

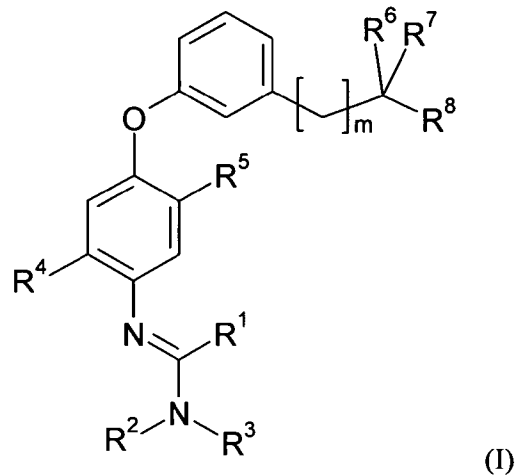
15 WO-A-05/089 547 offenbart Fungizidmischungen, umfassend wenigstens ein Arylamidin-Derivat in Kombination mit einem weiteren bekannten fungiziden Wirkstoff.

WO-A-05/120 234 offenbart Fungizidmischungen, umfassend wenigstens ein Phenylamidin-Derivat und ein weiteres ausgewähltes bekanntes Fungizid.

Die Wirksamkeit der im Stand der Technik beschriebenen Amidine ist gut, lässt jedoch in manchen Fällen zu wünschen übrig.

20 Der vorliegenden Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, Amidine mit einer verbesserten fungiziden Wirksamkeit zur Verfügung zu stellen.

Die Aufgabe wurde überraschenderweise gelöst durch 3-substituierte Phenoxyphenylamidine der Formel (I)



in welcher

m eine ganze Zahl von 0 bis 12 ist;

5 R¹ ausgewählt ist aus Wasserstoff; linearen, verzweigten C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkinyl- oder cyclischen C₃₋₈-Alkyl-, C₄₋₈-Alkenyl-, C₄₋₈-Alkinyl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die
 10 ausgewählt sind aus -R', -X, -OR', -SR', -NR'₂, -SiR'₃, -COOR', -CN und -CONR'₂ substituiert sein können, wobei R' Wasserstoff oder eine C₁₋₁₂-Alkyl-Gruppe ist; -SH; -SR'', wobei R'' eine C₁₋₁₂-Alkyl-Gruppe ist, die mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', -X, -OR', -SR', -NR'₂, -SiR'₃, -COOR', -CN und -CONR'₂, substituiert sein kann, worin R' die obige Bedeutung
 15 hat;

20 R² ausgewählt ist aus linearen, verzweigten C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkinyl-, cyclischen C₃₋₈-Alkyl-, C₄₋₈-Alkenyl-, C₄₋₈-Alkinyl- oder C₅₋₁₈-Aryl-, C₇₋₁₉-Aralkyl- oder C₇₋₁₉-Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', -X, -OR', -SR', -NR'₂, -SiR'₃, -COOR', -CN und -CONR'₂, substituiert sein können, wobei R' die obigen Bedeutungen hat;

- R³ ausgewählt ist aus -CN, -SH, -SR'', -OR'', -(C=O)-R'', wobei R'' die obigen Bedeutungen hat; linearen, verzweigten C₂₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkinyl-, cyclischen C₃₋₈-Alkyl-, C₄₋₈-Alkenyl-, C₄₋₈-Alkinyl- oder C₅₋₁₈-Aryl-, C₇₋₁₉-Aralkyl- oder C₇₋₁₉-Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', -X, -OR', -SR', -NR'₂, -SiR'₃, -COOR', -CN und -CONR'₂, substituiert sein können, wobei R' die obigen Bedeutungen hat;
- 5
- 10 oder in der R² und R³, R² und R¹ oder R¹ und R³ gemeinsam mit den Atomen, an die sie gebunden sind oder mit weiteren Atomen, ausgewählt aus N, O, P und S, einen vier- bis siebengliedrigen Ring bilden können, der mit R'-, OR'-, SR'-, NR'₂-, SiR'₃-Gruppen substituiert sein kann, wobei R' die obigen Bedeutungen hat;
- 15
- R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, -X, -CN, -SH, -SR'', -OR'', -(C=O)-R'', wobei R'' die obigen Bedeutungen hat; linearen, verzweigten C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkinyl-, cyclischen C₃₋₁₂-Alkyl-, C₄₋₁₂-Alkenyl-, C₄₋₁₂-Alkinyl- oder C₅₋₁₈-Aryl-, C₇₋₁₉-Aralkyl oder C₇₋₁₉-Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN) und Amid-Gruppen (-CONR'₂), substituiert sein können, wobei R' die obigen Bedeutungen hat;
- 20
- 25
- R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander ausgewählt sind aus Wasserstoff, linearen, verzweigten C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkinyl-, cyclischen C₃₋₈-Alkyl-, C₄₋₈-Alkenyl-, C₄₋₈-Alkinyl- oder C₅₋₁₈-Aryl-, C₇₋₁₉-Aralkyl oder C₇₋₁₉-Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN) und Amid-
- 30
- 35

Gruppen ($-\text{CONR}_2'$), substituiert sein können, wobei R' die obigen Bedeutungen hat;

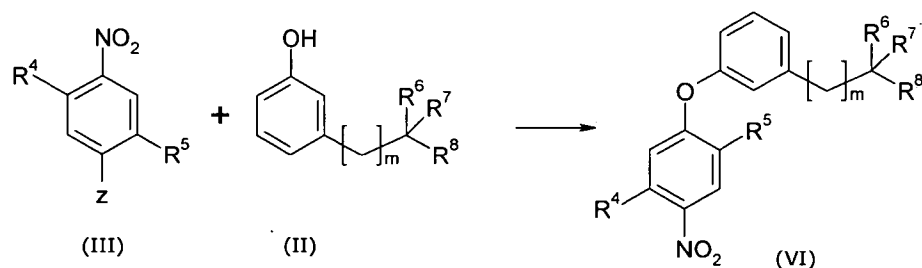
R^8 ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, Halogen- ($-\text{X}$), Alkoxy- ($-\text{OR}'$), Thioether- oder Mercapto- ($-\text{SR}'$), Amino- ($-\text{NR}'_2$), Silyl- ($-\text{SiR}'_3$), Carboxyl- ($-\text{COOR}'$), Cyan- ($-\text{CN}$) und Amid-Gruppen ($-\text{CONR}_2'$), linearen, verzweigten C_{2-12} -Alkyl-, C_{2-12} -Alkenyl-, C_{2-12} -Alkinyl-, cyclischen C_{3-8} -Alkyl-, C_{4-8} -Alkenyl-, C_{4-8} -Alkinyl- oder C_{5-18} -Aryl-, C_{7-19} -Aralkyl oder C_{7-19} -Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus $-\text{R}'$, Halogen- ($-\text{X}$), Alkoxy- ($-\text{OR}'$), Thioether- oder Mercapto- ($-\text{SR}'$), Amino- ($-\text{NR}'_2$), Silyl- ($-\text{SiR}'_3$), Carboxyl- ($-\text{COOR}'$), Cyan- ($-\text{CN}$) und Amid-Gruppen ($-\text{CONR}_2'$), substituiert sein können, wobei R' die obigen Bedeutungen hat;

15 und deren Salze.

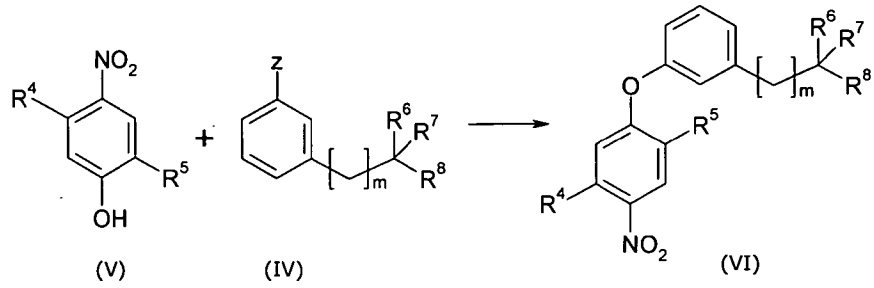
Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung betrifft ein Verfahren zum Herstellen der erfindungsgemäßen 3-substituierten Phenoxyphenylamidine, umfassend wenigstens einen der folgenden Schritte (a) bis (j):

(a) Umsetzung von Nitrobenzolderivaten der Formel (III) mit 3-substituierten Phenolen der Formel (II) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:

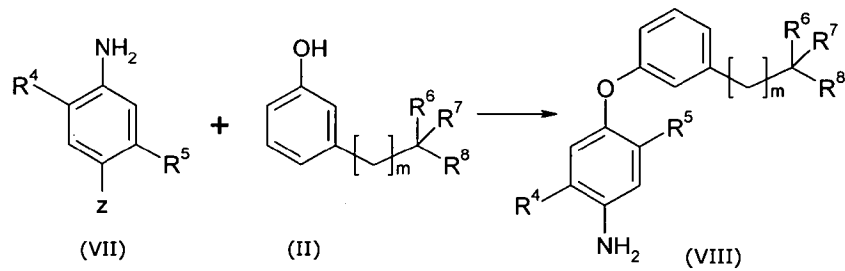
20



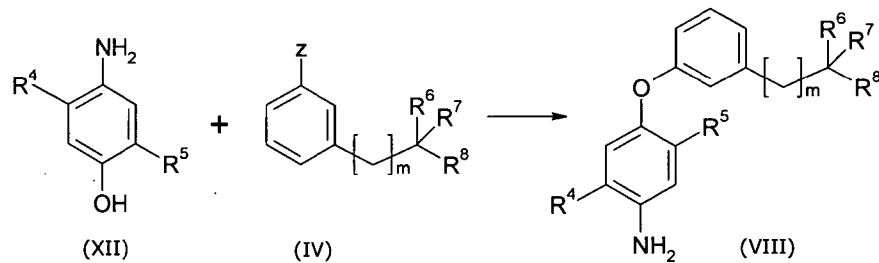
(b) Umsetzung von Nitrophenolderivaten der Formel (V) mit 3-substituierten Phenylderivaten der Formel (IV) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:



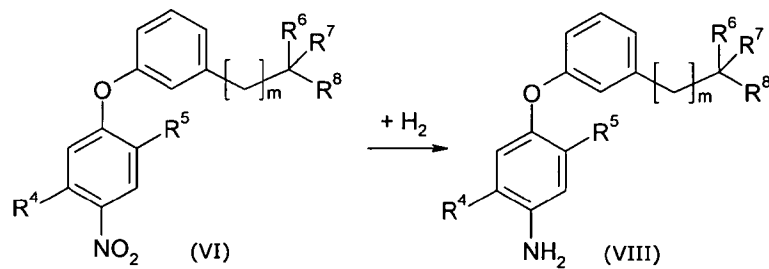
(c) Umsetzung von Anilinen der Formel (VII) mit 3-substituierten Phenolen der Formel (II) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:



5 (d) Umsetzung von Aminophenolen der Formel (XII) mit 3-substituierten Phenylderivaten der Formel (IV) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:



(d) Reduktion der Nitrophenylether der Formel (VI) zu Anilinethern der Formel (VIII) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:

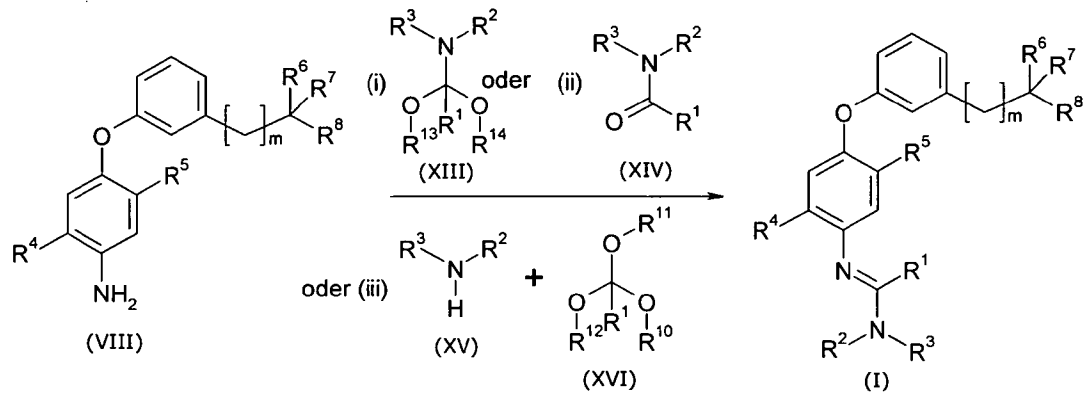


10

(f) Umsetzung der Anilinether der Formel (VIII) mit

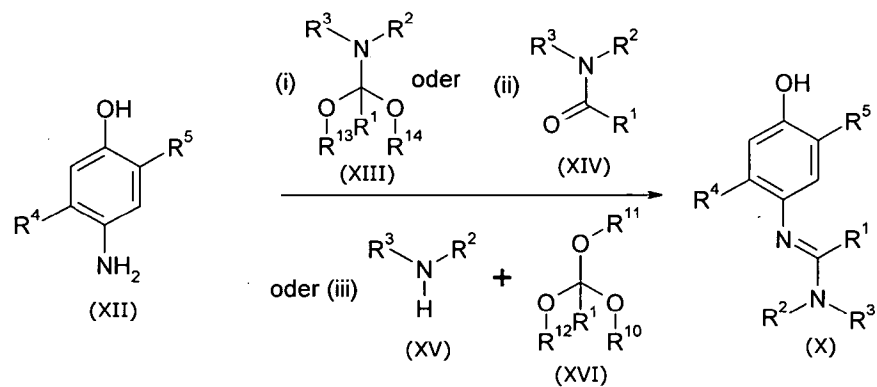
- (i) Aminoacetalen der Formel (XIII) oder
(ii) mit Amiden der Formel (XIV) oder
(iii) mit Aminen der Formel (XV) in Gegenwart von Orthoestern der Formel (XVI)

gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:



- (g) Umsetzung der Aminophenole der Formel (XII) mit
(i) Aminoacetalen der Formel (XIII) oder
(ii) mit Amiden der Formel (XIV) oder
(iii) mit Aminen der Formel (XV) in Gegenwart von Orthoestern der Formel (XVI)

10 gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:



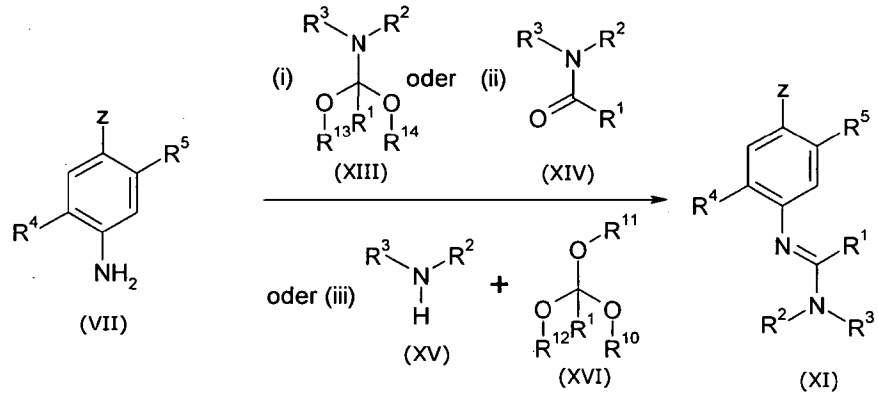
- (h) Umsetzung der Aminophenole der Formel (VII) mit

- (i) Aminoacetalen der Formel (XIII) oder

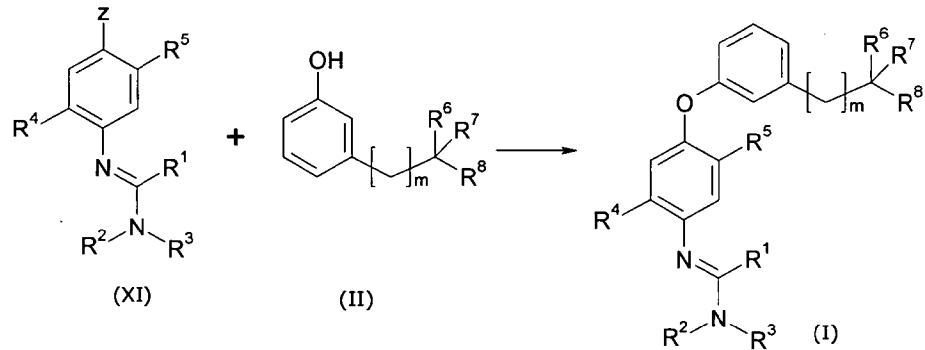
(ii) mit Amidinen der Formel (XIV) oder

(iii) mit Aminen der Formel (XV) in Gegenwart von Orthoestern der Formel (XVI)

gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:

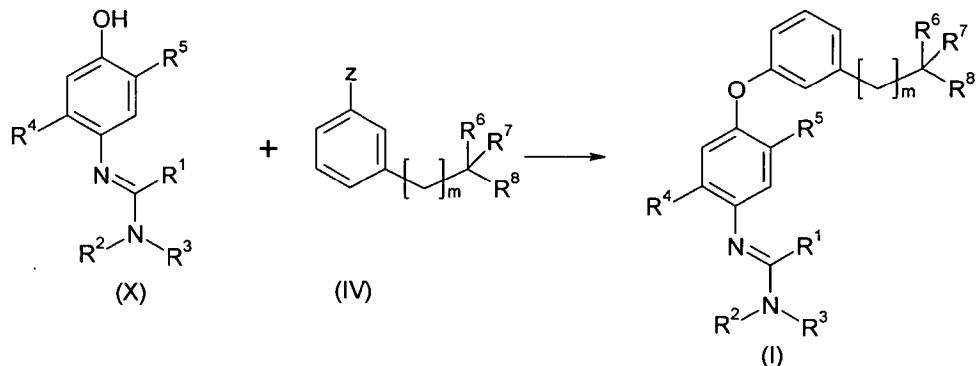


5 (i) Umsetzung von Amidinen der Formel (XI) mit 3-substituierten Phenolen der Formel (II) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:



(j) Umsetzung von Amidinen der Formel (XI) mit 3-substituierten Phenylderivaten der Formel (IV) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:

10



wobei in den obigen Schemata

Z eine Austrittsgruppe ist;

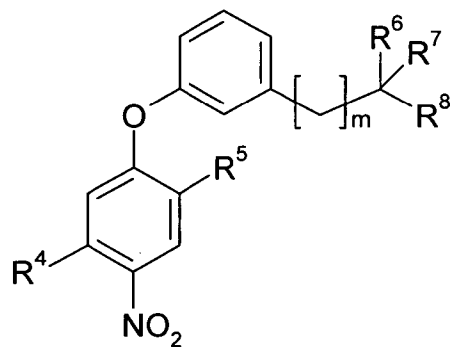
m, R¹ bis R⁹ die obigen Bedeutungen haben;

und

- 5 R¹⁰ bis R¹² unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkinyl- oder C₅₋₁₈-Aryl- oder C₇₋₁₉-Arylalkyl-, C₇₋₁₉-Alkylaryl-Gruppen und jeweils R¹⁰ mit R¹², R¹⁰ mit R¹¹ oder R¹¹ mit R¹² gemeinsam mit den O-Atomen, an die sie gebunden sind oder gegebenenfalls mit weiteren C-, N-, O- oder S-Atomen einen fünf-, sechs- oder
- 10 siebengliedrigen Ring bilden können.

R¹³ und R¹⁴ unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkinyl- oder C₅₋₁₈-Aryl- oder C₇₋₁₉-Arylalkyl-Gruppen und gemeinsam mit den O-Atomen, an die sie gebunden sind, einen fünf-, sechs- oder siebengliedrigen Ring bilden können.

- 15 Ein dritter Gegenstand der Erfindung sind 3-substituierte Nitrophenylether der Formel (VI);

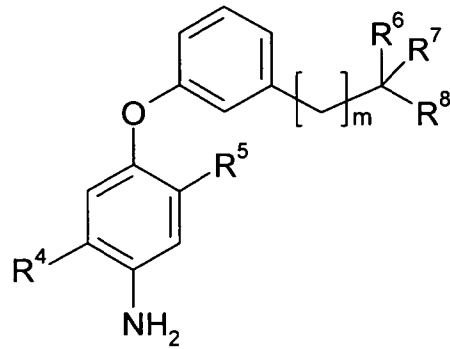


(VI),

in der

m und R⁴ bis R⁸ die obigen Bedeutungen haben.

Ein vierter Gegenstand der Erfindung sind 3-substituierte Anilinether der Formel (VIII)

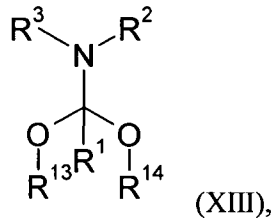


(VIII),

in der

m und R^4 bis R^8 die obigen Bedeutungen haben.

Ein fünfter Gegenstand der Erfindung betrifft Aminoacetale der Formel (XIII)



(XIII),

5

in der

R^1 bis R^3 die obigen Bedeutungen haben und

R^{13} und R^{14} unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus
10 Wasserstoff, C_{1-12} -Alkyl-, C_{2-12} -Alkenyl-, C_{2-12} -Alkynyl- oder C_{5-18} -Aryl- oder C_{7-19} -
Arylalkyl-Gruppen und gemeinsam einen fünf-, sechs- oder siebengliedrigen Ring
bilden können.

Ein sechster Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die medizinische oder nicht-medizinische
15 Verwendung der erfindungsgemäßen 3-substituierten Phenoxyamide oder Mischungen dieser
zum Bekämpfen unerwünschter Mikroorganismen.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft ein Mittel zum Bekämpfen unerwünschter
Mikroorganismen, umfassend wenigstens ein Phenoxyarylimin gemäß der vorliegenden Erfindung.

Außerdem betrifft die Erfindung ein Verfahren zum Bekämpfen unerwünschter Mikroorganismen,
dadurch gekennzeichnet, dass die erfindungsgemäßen 3-substituierte Phenoxyamide auf die
20 Mikroorganismen und/oder in deren Lebensraum ausgebracht werden.

Weiterhin betrifft die Erfindung ein Saatgut, welches mit wenigstens einem erfindungsgemäßen 3-substituierten Phenoxyamidin behandelt wurde.

Ein letzter Gegenstand der Erfindung betrifft ein Verfahren zum Schutz von Saatgut vor unerwünschten Mikroorganismen durch Verwendung eines mit wenigstens einem Phenoxyamidin gemäß der vorliegenden Erfindung behandelten Saatgutes.

Allgemeine Definitionen

Im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung umfasst der Begriff Halogene (X), soweit nicht anders definiert, solche Elemente, die ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Fluor, Chlor, Brom und Iod, wobei Fluor, Chlor und Brom bevorzugt und Fluor und Chlor besonders bevorzugt verwendet werden.

Gegebenenfalls substituierte Gruppen können einfach oder mehrfach substituiert sein, wobei bei Mehrfachsubstitutionen die Substituenten gleich oder verschieden sein können.

Mit einem oder mehreren Halogenatomen (-X) substituierte Alkyl-Gruppen sind beispielsweise ausgewählt aus Trifluormethyl (CF₃), Difluormethyl (CHF₂), CF₃CH₂, ClCH₂, CF₃CCl₂, CHF₂CCl₂.

Alkyl-Gruppen sind im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung, soweit nicht abweichend definiert, lineare, verzweigte oder ringförmige Kohlenwasserstoff-Gruppen, die optional ein, zwei oder mehrere Heteroatome, die ausgewählt sind aus O, N, P und S aufweisen können. Außerdem können die erfindungsgemäßen Alkyl-Gruppen optional durch weitere Gruppen substituiert sein, die ausgewählt sind aus -R', Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN), Acyl- (-(C=O)R') und Amid-Gruppen (-CONR'₂), wobei R' Wasserstoff oder eine C₁₋₁₂-Alkyl-Gruppe, vorzugsweise C₂₋₁₀-Alkyl-Gruppe, besonders bevorzugt C₃₋₈-Alkyl-Gruppe ist, die ein oder mehrere Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, aufweisen kann.

Die Definition C₁-C₁₂-Alkyl umfasst den größten hierin definierten Bereich für einen Alkyl-Gruppe. Im Einzelnen umfasst diese Definition beispielsweise die Bedeutungen Methyl, Ethyl, n-, iso-Propyl, n-, iso-, sec- und t-Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl, 1,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, n-Heptyl, n-Nonyl, n-Decyl, n-Undecyl, n-Dodecyl.

Die Definition cyclische C₃₋₁₂-Alkyl-Gruppen umfasst den größten hierin definierten Bereich für eine cyclische Alkyl-Gruppe. Im Einzelnen umfasst diese Definition beispielsweise die Bedeutungen Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl.

Alkenyl-Gruppen sind im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung, soweit nicht abweichend definiert, lineare, verzweigte oder ringförmige Kohlenwasserstoff-Gruppen, die

wenigstens eine einfache Unsättigung (Doppelbindung) enthalten und optional eine, zwei oder mehrere einfache oder zweifache Unsättigungen oder ein, zwei oder mehrere Heteroatome, die ausgewählt sind aus O, N, P und S aufweisen können. Außerdem können die erfindungsgemäßen Alkenyl-Gruppen optional durch weitere Gruppen substituiert sein, die ausgewählt sind aus -R', Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN), Acyl- (-(C=O)R') und Amid-Gruppen (-CONR'₂'), wobei R' Wasserstoff oder eine C₁₋₁₂-Alkyl-Gruppe, vorzugsweise C₂₋₁₀-Alkyl-Gruppe, besonders bevorzugt C₃₋₈-Alkyl-Gruppe ist, die ein oder mehrere Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, aufweisen kann.

10 Die Definition C₂-C₁₂-Alkenyl umfasst den größten hierin definierten Bereich für einen Alkenyl-Gruppe. Im Einzelnen umfasst diese Definition beispielsweise die Bedeutungen Vinyl; Allyl (2-Propenyl), Isopropenyl (1-Methylethenyl); But-1-enyl (Crotyl), But-2-enyl, But-3-enyl; Hex-1-enyl, Hex-2-enyl, Hex-3-enyl, Hex-4-enyl, Hex-5-enyl; Hept-1-enyl, Hept-2-enyl, Hept-3-enyl, Hept-4-enyl, Hept-5-enyl, Hept-6-enyl; Oct-1-enyl, Oct-2-enyl, Oct-3-enyl, Oct-4-enyl, Oct-5-enyl, Oct-6-enyl, Oct-7-enyl; Non-1-enyl, Non-2-enyl, Non-3-enyl, Non-4-enyl, Non-5-enyl, Non-6-enyl, Non-7-enyl, Non-8-enyl; Dec-1-enyl, Dec-2-enyl, Dec-3-enyl, Dec-4-enyl, Dec-5-enyl, Dec-6-enyl, Dec-7-enyl, Dec-8-enyl, Dec-9-enyl; Undec-1-enyl, Undec-2-enyl, Undec-3-enyl, Undec-4-enyl, Undec-5-enyl, Undec-6-enyl, Undec-7-enyl, Undec-8-enyl, Undec-9-enyl, Undec-10-enyl; Dodec-1-enyl, Dodec-2-enyl, Dodec-3-enyl, Dodec-4-enyl, Dodec-5-enyl, Dodec-6-enyl, Dodec-7-enyl, Dodec-8-enyl, Dodec-9-enyl, Dodec-10-enyl, Dodec-11-enyl; Buta-1,3-dienyl, Penta-1,3-dienyl.

Die Definition cyclische C₄₋₈-Alkenyl-Gruppen umfasst den größten hierin definierten Bereich für eine cyclische Alkyl-Gruppe. Im Einzelnen umfasst diese Definition beispielsweise die Bedeutungen

Alkynyl-Gruppen sind im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung, soweit nicht abweichend definiert, lineare, verzweigte oder ringförmige Kohlenwasserstoff-Gruppen, die wenigstens eine zweifache Unsättigung (Dreifachbindung) enthalten und optional eine, zwei oder mehrere einfache oder zweifache Unsättigungen oder ein, zwei oder mehrere Heteroatome, die ausgewählt sind aus O, N, P und S aufweisen können. Außerdem können die erfindungsgemäßen Alkynyl-Gruppen optional durch weitere Gruppen substituiert sein, die ausgewählt sind aus -R', Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN), Acyl- (-(C=O)R') und Amid-Gruppen (-CONR'₂'), wobei R' Wasserstoff oder eine lineare, verzweigte oder cyclische C₁₋₁₂-Alkyl-Gruppe ist, die ein oder mehrere Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, aufweisen kann.

Die Definition cyclische C₄₋₈-Alkynyl-Gruppen umfasst den größten hierin definierten Bereich für eine cyclische Alkyl-Gruppe. Im Einzelnen umfasst diese Definition beispielsweise die Bedeutungen

Die Definition C₂-C₁₂-Alkynyl umfasst den größten hierin definierten Bereich für einen Alkynyl-Gruppe. Im Einzelnen umfasst diese Definition beispielsweise die Bedeutungen Ethinyl (Acetylenyl); Prop-1-ynyl und Prop-2-ynyl.

Aryl-Gruppen sind im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung, soweit nicht abweichend definiert, aromatische Kohlenwasserstoff-Gruppen, die ein, zwei oder mehrere Heteroatome, die ausgewählt sind aus O, N, P und S aufweisen können und optional durch weitere Gruppen substituiert sein können, die ausgewählt sind aus -R', Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN), Acyl- (-C(=O)R') und Amid-Gruppen (-CONR'₂), wobei R' Wasserstoff oder eine C₁₋₁₂-Alkyl-Gruppe, vorzugsweise C₂₋₁₀-Alkyl-Gruppe, besonders bevorzugt C₃₋₈-Alkyl-Gruppe ist, die ein oder mehrere Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, aufweisen kann.

Die Definition C₅₋₁₈-Aryl umfasst den größten hierin definierten Bereich für einen Aryl-Gruppe mit 5 bis 18 Atomen. Im Einzelnen umfasst diese Definition beispielsweise die Bedeutungen Cyclopentadienyl, Phenyl, Cycloheptatrienyl, Cyclooctatetraenyl, Naphthyl und Anthracenyl.

Die Definition C₅₋₁₈-Aryl-Gruppen, die ein, zwei oder mehrere Heteroatome, die ausgewählt sind aus O, N, P und S aufweisen, sind beispielsweise ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl, 3-Thienyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl, 4-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 3-Isouthiazolyl, 4-Isouthiazolyl, 5-Isouthiazolyl, 3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl, 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Oxadiazol-5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-5-yl, 1,2,4-Triazol-3-yl, 1,3,4-Oxadiazol-2-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2-yl und 1,3,4-Triazol-2-yl; 1-Pyrrolyl, 1-Pyrazolyl, 1,2,4-Triazol-1-yl, 1-Imidazolyl, 1,2,3-Triazol-1-yl, 1,3,4-Triazol-1-yl; 3-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl und 1,2,4-Triazin-3-yl.

Arylalkyl-Gruppen (Aralkyl-Gruppen) sind im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung, soweit nicht abweichend definiert, durch Aryl-Gruppen substituierte Alkyl-Gruppen, die eine C₁₋₈-Alkylkette aufweisen können und im Arylgerüst oder der Alkylkette durch eines oder mehrere Heteroatome, die ausgewählt sind aus O, N, P und S und optional durch weitere Gruppen substituiert sein können, die ausgewählt sind aus -R', Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN), Acyl-

$-(C=O)R'$) und Amid-Gruppen ($-CONR_2'$), wobei R' Wasserstoff oder eine C_{1-12} -Alkyl-Gruppe, vorzugsweise C_{2-10} -Alkyl-Gruppe, besonders bevorzugt C_{3-8} -Alkyl-Gruppe ist, die ein oder mehrere Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, aufweisen kann.

Die Definition C_{7-19} -Aralkyl-Gruppe umfasst den größten hierin definierten Bereich für einen Arylalkyl-Gruppe mit insgesamt 7 bis 19 Atomen in Gerüst und Alkylkette. Bevorzugt sind
5 solche C_{7-19} -Aralkyl-Gruppen, die 5 oder 6 Kohlenstoff oder Heteroatome im Arylgerüst und 1 bis 8 Kohlenstoffatome in der Alkylkette aufweisen. Im Einzelnen umfasst diese Definition beispielsweise die Bedeutungen Benzyl- und Phenylethyl-

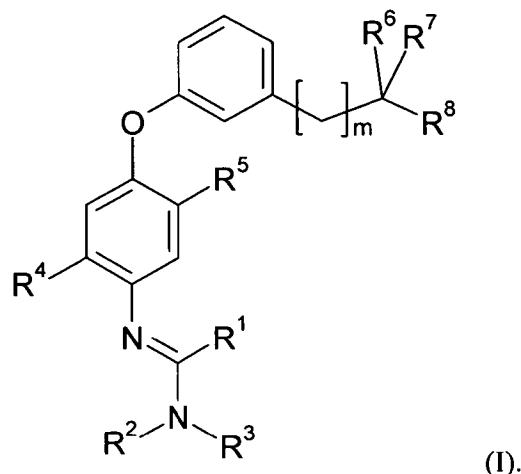
Alkylaryl-Gruppen (Alkaryl-Gruppen) sind im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung,
10 soweit nicht abweichend definiert, durch Alkyl-Gruppen substituierte Aryl-Gruppen, die eine C_{1-8} -Alkylkette aufweisen können und im Arylgerüst oder der Alkylkette durch eines oder mehrere Heteroatome, die ausgewählt sind aus O, N, P und S und optional durch weitere Gruppen substituiert sein können, die ausgewählt sind aus $-R'$, Halogen- ($-X$), Alkoxy- ($-OR'$), Thioether- oder Mercapto- ($-SR'$), Amino- ($-NR_2'$), Silyl- ($-SiR_3'$), Carboxyl- ($-COOR'$), Cyan- ($-CN$), Acyl-
15 $-(C=O)R'$) und Amid-Gruppen ($-CONR_2'$), wobei R' Wasserstoff oder eine C_{1-12} -Alkyl-Gruppe, vorzugsweise C_{2-10} -Alkyl-Gruppe, besonders bevorzugt C_{3-8} -Alkyl-Gruppe ist, die ein oder mehrere Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, aufweisen kann.

Die Definition C_{7-19} -Alkylaryl-Gruppe umfasst den größten hierin definierten Bereich für einen Alkylaryl-Gruppe mit insgesamt 7 bis 19 Atomen in Gerüst und Alkylkette. Bevorzugt sind
20 solche C_{7-19} -Aralkyl-Gruppen, die 5 oder 6 Kohlenstoff oder Heteroatome im Arylgerüst und 1 bis 8 Kohlenstoffatome in der Alkylkette aufweisen. Im Einzelnen umfasst diese Definition beispielsweise die Bedeutungen Toly-, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dimethylphenyl.

Die Alkyl-, Alkenyl-, Alkynyl-, Aryl-, Alkaryl- und Aralkylgruppen können zudem ein oder mehrere Heteroatome aufweisen, die - soweit nicht abweichend definiert - ausgewählt sind aus N,
25 O, P und S. Die Heteroatome ersetzen dabei die bezifferten Kohlenstoffatome.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können gegebenenfalls als Mischungen verschiedener möglicher isomerer Formen, insbesondere von Stereoisomeren, wie z.B. E- und Z-, threo- und erythro-, sowie optischen Isomeren, gegebenenfalls aber auch von Tautomeren vorliegen. Es werden sowohl die E- als auch die Z-Isomeren, wie auch die threo- und erythro-, sowie die
30 optischen Isomeren, beliebige Mischungen dieser Isomeren, sowie die möglichen tautomeren Formen offenbart und beansprucht.

Die erfindungsgemäßen 3-substituierten Phenoxyphenylamide sind Verbindungen der Formel (I)



oder deren Salze, N-Oxide, Metallkomplexe und deren Stereoisomere.

In Formel (I) haben die Gruppen die im Folgenden definierten Bedeutungen. Die getroffenen Definitionen gelten für alle Zwischenprodukte gleichermaßen:

5 m ist eine ganze Zahl von 0 bis 12, vorzugsweise von 0 bis 10, besonders bevorzugt von 0 bis 9;

R¹ ist ausgewählt aus:

- Wasserstoff;

10 - linearen, verzweigten C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkynyl-Gruppen oder cyclischen C₃₋₈-Alkyl-, C₄₋₈-Alkenyl-, C₄₋₈-Alkynyl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN) und Amid-Gruppen (-CONR'₂) substituier

15 sein können, wobei R' Wasserstoff oder eine C₁₋₁₂-Alkyl-Gruppe, vorzugsweise C₂₋₁₀-Alkyl-Gruppe, besonders bevorzugt C₃₋₈-Alkyl-Gruppe ist;

20 - Mercapto- (-SH) und Thioether-Gruppen (-SR''), wobei R'' eine C₁₋₁₂-Alkyl-Gruppe, vorzugsweise C₂₋₁₀-Alkyl-Gruppe, besonders bevorzugt C₃₋₈-Alkyl-Gruppe ist, die mit Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN) und Amid-

Gruppen ($-\text{CONR}_2'$), substituiert sein können, wobei R' die obigen Bedeutungen hat.

R^2 ist ausgewählt aus:

- linearen, verzweigten C_{1-12} -Alkyl-, C_{2-12} -Alkenyl-, C_{2-12} -Alkinyl-, cyclischen C_{3-8} -Alkyl-, C_{4-8} -Alkenyl-, C_{4-8} -Alkinyl- oder C_{5-18} -Aryl-, C_{7-19} -Aralkyl oder C_{7-19} -Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus $-\text{R}'$, Halogen- ($-\text{X}$), Alkoxy- ($-\text{OR}'$), Thioether- oder Mercapto- ($-\text{SR}'$), Amino- ($-\text{NR}'_2$), Silyl- ($-\text{SiR}'_3$), Carboxyl- ($-\text{COOR}'$), Cyan- ($-\text{CN}$) und Amid-Gruppen ($-\text{CONR}_2'$), substituiert sein können, wobei R' die obigen Bedeutungen hat.

R^3 ist ausgewählt aus:

- Cyan- ($-\text{CN}$), Mercapto- ($-\text{SH}$), Thioether- ($-\text{SR}''$), Alkoxy- ($-\text{OR}''$) und Acyl-Gruppen ($-(\text{C}=\text{O})-\text{R}''$), wobei R'' die obigen Bedeutungen hat;
- linearen, verzweigten C_{1-12} -Alkyl-, C_{2-12} -Alkenyl-, C_{2-12} -Alkinyl-, cyclischen C_{3-8} -Alkyl-, C_{4-8} -Alkenyl-, C_{4-8} -Alkinyl- oder C_{5-18} -Aryl-, C_{7-19} -Aralkyl oder C_{7-19} -Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus $-\text{R}'$, Halogen- ($-\text{X}$), Alkoxy- ($-\text{OR}'$), Thioether- oder Mercapto- ($-\text{SR}'$), Amino- ($-\text{NR}'_2$), Silyl- ($-\text{SiR}'_3$), Carboxyl- ($-\text{COOR}'$), Cyan- ($-\text{CN}$) und Amid-Gruppen ($-\text{CONR}_2'$), substituiert sein kann, wobei R' die obigen Bedeutungen hat.

In einer alternativen erfindungsgemäßen Ausführungsform können R^2 und R^3 , R^2 und R^1 oder R^1 und R^3 gemeinsam mit den Atomen, an die sie gebunden sind oder gegebenenfalls mit weiteren Atomen, ausgewählt aus N, O, P und S, einen vier- bis siebengliedrigen, vorzugsweise einen fünf- bis sechsgliedrigen Ring bilden, der mit $-\text{R}'$, Halogen- ($-\text{X}$), Alkoxy- ($-\text{OR}'$), Thioether- oder Mercapto- ($-\text{SR}'$), Amino- ($-\text{NR}'_2$), Silyl- ($-\text{SiR}'_3$), Carboxyl- ($-\text{COOR}'$), Cyan- ($-\text{CN}$) und Amid-Gruppen ($-\text{CONR}_2'$) substituiert sein kann, wobei R' die obigen Bedeutungen hat.

R⁴ ist ausgewählt aus:

- Halogenatomen (X-);
- Cyan- (-CN), Mercapto- (-SH), Thioether- (-SR''), Alkoxy- (-OR'') und Acyl-Gruppen $-(C=O)-R''$), wobei R'' die obigen Bedeutungen hat
- 5 - linearen, verzweigten C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkinyl-, cyclischen C₃₋₈-Alkyl-, C₄₋₈-Alkenyl-, C₄₋₈-Alkinyl-, oder C₅₋₁₈-Aryl-, C₇₋₁₉-Aralkyl oder C₇₋₁₉-Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle
- 10 zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN) und Amid-Gruppen $(-CONR'_2)$, substituiert sein kann, wobei R' die obigen Bedeutungen hat.

15 R⁵ ist ausgewählt aus:

- Wasserstoff;
- Halogenatomen (X-);
- Cyan- (-CN), Mercapto- (-SH), Thioether- (-SR''), Alkoxy- (-OR'') und Acyl-Gruppen $-(C=O)-R''$), wobei R'' die obigen Bedeutungen hat;
- 20 - linearen, verzweigten C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkinyl-, cyclischen C₃₋₈-Alkyl-, C₄₋₈-Alkenyl-, C₄₋₈-Alkinyl- oder C₅₋₁₈-Aryl-, C₇₋₁₉-Aralkyl oder C₇₋₁₉-Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle
- 25 zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN) und Amid-Gruppen $(-CONR'_2)$, substituiert sein kann, wobei R' die obigen Bedeutungen hat.

30 R⁶ und R⁷ sind unabhängig voneinander ausgewählt aus:

- Wasserstoff;
- linearen, verzweigten C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkinyl-, cyclischen C₃₋₈-Alkyl-, C₄₋₈-Alkenyl-, C₄₋₈-Alkinyl oder C₅₋₁₈-Aryl-, C₇₋₁₉-Aralkyl oder C₇₋₁₉-Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN) und Amid-Gruppen (-CONR'₂), substituiert sein kann, wobei R' die obigen Bedeutungen hat.

R⁸ ist ausgewählt aus:

- Wasserstoff; Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN) und Amid-Gruppen (-CONR'₂),
- linearen, verzweigten C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkinyl-, cyclischen C₃₋₈-Alkyl-, C₄₋₈-Alkenyl-, C₄₋₈-Alkinyl oder C₅₋₁₈-Aryl-, C₇₋₁₉-Aralkyl oder C₇₋₁₉-Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN) und Amid-Gruppen (-CONR'₂), substituiert sein kann, wobei R' die obigen Bedeutungen hat.

In Formel (I) haben die Gruppen die im Folgenden definierten *bevorzugten* Bedeutungen. Die als *bevorzugt* getroffenen Definitionen gelten für alle Zwischenprodukte gleichermaßen:

- m ist *vorzugsweise* ausgewählt aus ganzen Zahlen von 0 bis 2.
- 30 R¹ ist *vorzugsweise* ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, einer Mercapto-Gruppe (-SH) oder C₁₋₈-Alkyl-Gruppen.

R² ist *vorzugsweise* ausgewählt aus linearen oder verzweigten, C₁₋₈-Alkyl-Gruppen.

R³ ist *vorzugsweise* ausgewählt aus linearen, verzweigten C₂₋₈-Alkyl-Gruppen und alicyclischen C₃₋₈-Alkyl-Gruppen.

In einer alternativen *vorzugsweisen* erfindungsgemäßen Ausführungsform können R² und R³ gemeinsam mit dem N-Atom, an das sie gebunden sind oder mit weiteren Atomen, ausgewählt aus N, O, P und S, einen fünf- bis sechsgliedrigen Ring bilden, der mit einer C₁₋₁₂-Alkyl-Gruppe, vorzugsweise C₂₋₁₀-Alkyl-Gruppe, besonders bevorzugt C₃₋₈-Alkyl-Gruppe substituiert sein kann.

R⁴ ist *vorzugsweise* ausgewählt aus:

- Halogenatomen (-X).
- linearen oder verzweigten C₁₋₈-Alkyl-Gruppen oder C₁₋₅-Haloalkyl-Gruppen.

R⁵ ist *vorzugsweise* ausgewählt aus:

- Halogenatomen (-X).
- linearen oder verzweigten C₁₋₈-Alkyl-Gruppen oder C₁₋₅-Haloalkyl-Gruppen.

R⁶ und R⁷ sind unabhängig voneinander *vorzugsweise* ausgewählt aus:

- Wasserstoff und
- C₁₋₈-Alkyl-Gruppen.

R⁸ ist *vorzugsweise* ausgewählt aus:

- Wasserstoff und
- linearen, verzweigten C₂₋₈-Alkyl-Gruppen, alicyclischen oder heterocyclischen C₃₋₈-Alkyl-Gruppen, OR'-, SiR'₃-Gruppen, wobei R' Wasserstoff oder eine C₁₋₁₂-Alkyl-Gruppe ist.

In Formel (I) haben die Gruppen die im Folgenden definierten *besonders bevorzugten* Bedeutungen. Die als *besonders bevorzugt* getroffenen Definitionen gelten für alle Zwischenprodukte gleichermaßen:

m ist *besonders bevorzugt* 0 oder 1.

- R¹ ist *besonders bevorzugt* ausgewählt aus
- Wasserstoff;
 - Mercapto (-SH), Methyl und Ethyl.
- R² ist *besonders bevorzugt* ausgewählt aus Methyl und Ethyl.
- 5 R³ ist *besonders bevorzugt* ausgewählt aus Ethyl und Cyclopropyl.

In einer *besonders bevorzugten* alternativen erfindungsgemäßen Ausführungsform können R² und R³ mit dem N-Atom, an das sie geknüpft sind, einen Piperidyl-, Pyrrolidyl- oder 2,6-Dimethylmorpholinyl-Ring bilden.

- 10 R⁴ ist *besonders* bevorzugt ausgewählt aus Cl- und F-Atomen und -CF₃, -CF₂H und Methy.
- R⁵ ist unabhängig von R⁴ *besonders* bevorzugt ausgewählt aus Cl- und F-Atomen und -CF₃, -CF₂H und Methyl.

- 15 Je nach Art der oben definierten Substituenten weisen die Verbindungen der Formel (I) saure oder basische Eigenschaften auf und können mit anorganischen oder organischen Säuren oder mit Basen oder mit Metallionen Salze, gegebenenfalls auch innere Salze oder Addukte bilden.

- 20 Als Metallionen kommen insbesondere die Ionen der Elemente der zweiten Hauptgruppe, insbesondere Calcium und Magnesium, der dritten und vierten Hauptgruppe, insbesondere Aluminium, Zinn und Blei, sowie der ersten bis achten Nebengruppe, insbesondere Chrom, Mangan, Eisen, Kobalt, Nickel, Kupfer, Zink und andere in Betracht. Besonders bevorzugt sind die Metallionen der Elemente der vierten Periode. Die Metalle können dabei in den verschiedenen ihnen zukommenden Wertigkeiten vorliegen.

Tragen die Verbindungen der Formel (I) Hydroxy, Carboxy oder andere, saure Eigenschaften induzierende Gruppen, so können diese Verbindungen mit Basen zu Salzen umgesetzt werden.

- 25 Geeignete Basen sind beispielsweise Hydroxide, Carbonate, Hydrogencarbonate der Alkali- und Erdalkalimetalle, insbesondere die von Natrium, Kalium, Magnesium und Calcium, weiterhin Ammoniak, primäre, sekundäre und tertiäre Amine mit (C₁-C₄)-Alkyl-Gruppen, Mono-, Di- und Trialkanolamine von (C₁-C₄)-Alkanolen, Cholin sowie Chlorcholin.

Tragen die Verbindungen der Formel (I) Amino, Alkylamino oder andere, basische Eigenschaften induzierende Gruppen, so können diese Verbindungen mit Säuren zu Salzen umgesetzt werden.

Beispiele für anorganische Säuren sind Halogenwasserstoffsäuren, wie Fluorwasserstoff, Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff und Iodwasserstoff, Schwefelsäure, Phosphorsäure und Salpetersäure und saure Salze wie NaHSO₄ und KHSO₄.

Als organische Säuren kommen beispielsweise Ameisensäure, Kohlensäure und Alkansäuren wie Essigsäure, Trifluoressigsäure, Trichloressigsäure und Propionsäure sowie Glycolsäure, Thiocyanensäure, Milchsäure, Bernsteinsäure, Zitronensäure, Benzoesäure, Zimtsäure, Oxal-säure, Alkylsulfonsäuren (Sulfonsäuren mit geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Gruppen mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen), Arylsulfonsäuren oder -disulfonsäuren (aromatische Gruppen wie Phenyl und Naphthyl welche ein oder zwei Sulfonsäuregruppen tragen), Alkylphosphon-säuren (Phosphonsäuren mit geradkettigen oder verzweigten Alkyl-Gruppen mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen), Arylphosphonsäuren oder - diphosphonsäuren (aromatische Gruppen wie Phenyl und Naphthyl welche ein oder zwei Phosphonsäure-Gruppen tragen), wobei die Alkyl- bzw. Aryl-Gruppe weitere Substituenten tragen können, z.B. p-Toluolsulfonsäure, Salicylsäure, p-Aminosalicylsäure, 2-Phenoxybenzoesäure, 2-Acetoxybenzoesäure etc.

Die so erhältlichen Salze weisen ebenfalls fungizide Eigenschaften auf.

Im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung besonders bevorzugte 3-substituierte Phenoxyphenylamidine sind ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus:

N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxy-1-methylethyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofor-
amid (1), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxybutyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofor-
amid (2), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxy-1-methylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-
methylimidoforamid (3), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxy-1-methylprop-2-yn-1-yl)phenoxy]-2,5-
dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (4), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxy-1-phenylethyl)phen-
oxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (5), N'-{2,5-dimethyl-4-[3-(1-methylene-
propyl)phenoxy]phenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (6-1), N'-(2,5-dimethyl-4-{3-[(1E/Z)-1-
methylprop-1-en-1-yl]phenoxy}phenyl)-N-ethyl-N-methylimidoforamid (6-2), N'-{2,5-dimethyl-
4-[3-(1,1,2-trimethylpropyl)phenoxy]phenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (7), N-Ethyl-N'-
{4-[3-(1-methoxy-1-methylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (8), N-
Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxy-1,2-dimethylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methyl-
imidoforamid (9), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxy-1,3-dimethylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethyl-
phenyl}-N-methylimidoforamid (10), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxy-1-methylbut-3-en-1-yl)phen-
oxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (11), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxy-1-phenyl-

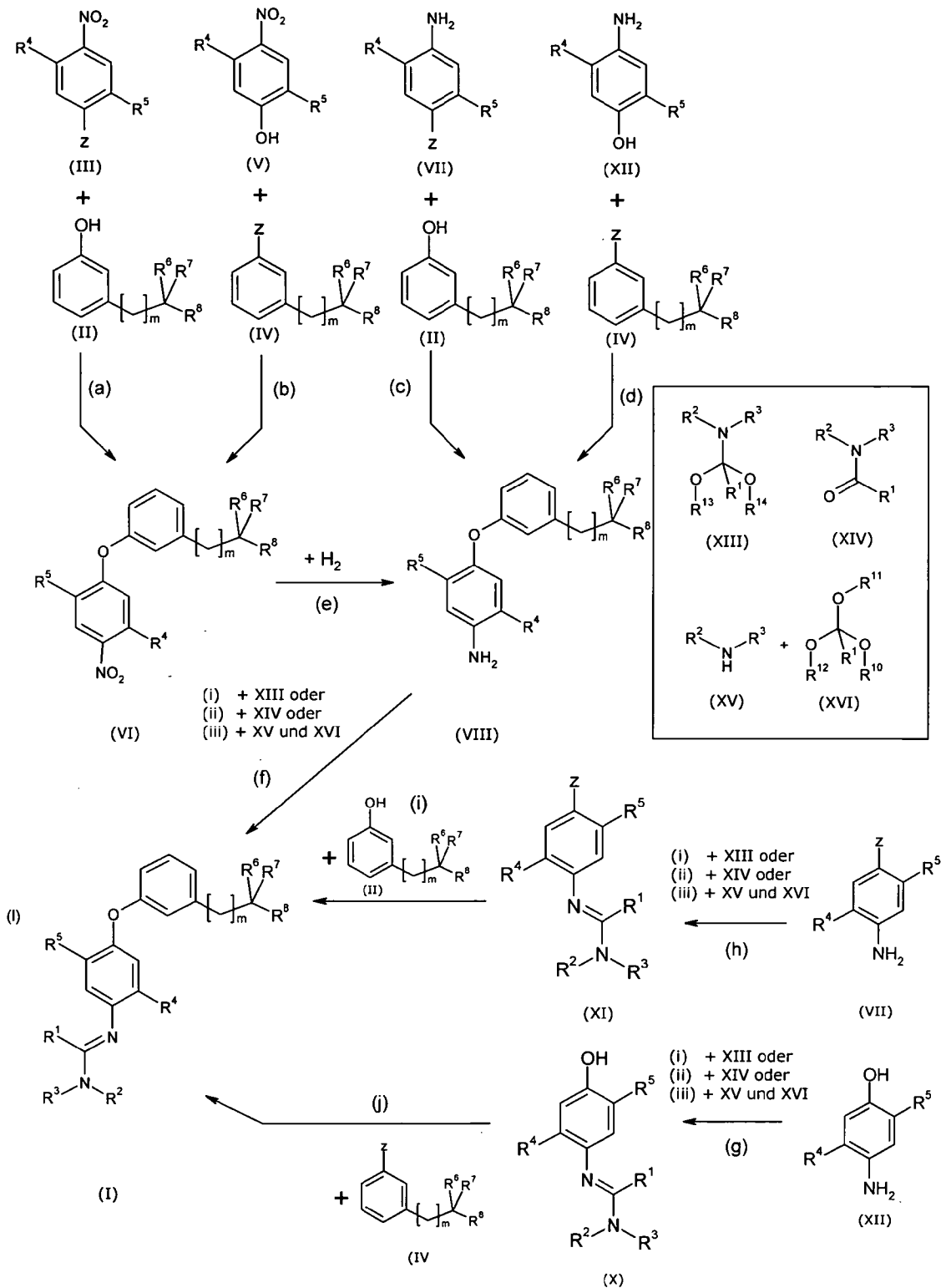
ethylphenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (12), N'-{4-[3-(1-ethoxy-1,2-dimethylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (13), N'-{4-[3-(1-ethoxy-1-methylbutyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (14), N'-{4-[3-(1-ethoxy-1,3-dimethylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimido-formamid (15), N'-{4-[3-(1-ethoxy-1-methylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (16), N'-{4-[3-(1-ethoxy-1-methylprop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (17), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxy-2,2-dimethyl-propyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (18), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxy-1,2,2-trimethylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (19), N'-{4-[3-[1-(allyloxy)-1,3-dimethylbut-3-en-1-yl]phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimido-formamid (20), N'-{4-[3-[1-(Allyloxy)-1-methylbutyl]phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (21), N'-{4-[3-[1-(allyloxy)-1-methylprop-2-en-1-yl]phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (22), N'-{4-[3-(1-butoxy-1,3-dimethylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (23), N'-{4-[3-(1-butoxy-1-methylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (24), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-ethyl-1-hydroxypropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (25), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-ethyl-1-hydroxyprop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimido-formamid (26), N'-{2,5-dimethyl-4-[3-(2,2,2-trifluor-1-methoxyethyl)phenoxy]phenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (27), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxyprop-2-yn-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (28), N'-{4-[3-(1-ethoxy-1-methylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (29), N'-{4-[3-(1-chlor-2,2-dimethylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (30), N'-{4-[3-[1-(allyloxy)-1-phenyl-ethyl]phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (31), N'-{4-[3-(1-butoxy-1-methylprop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (32), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxy-2-methylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (33), N-Ethyl-N'-{4-[3-(hydroxymethyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (34), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxybut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (35), N'-{2,5-dimethyl-4-[3-(2,2,2-trifluor-1-hydroxyethyl)phenoxy]phenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (36), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxyprop-2-yn-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (37), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxyprop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (38), N'-{2,5-dimethyl-4-[3-(2,2,2-trifluor-1-hydroxy-1-methylethyl)phenoxy]phenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (39), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxybut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (40), N'-{2,5-dimethyl-4-[3-(2,2,2-trifluor-1-methoxy-1-methylethyl)phenoxy]phenyl}-N-ethyl-N-methylimido-formamid (41), N'-{2,5-dimethyl-4-[3-(2,2,2-trifluor-1-[(trimethylsilyl)oxy]ethyl]phenoxy]phenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (42), N'-{2,5-

dimethyl-4-(3-{2,2,2-trifluor-1-methyl-1-[(trimethylsilyl)oxy]ethyl}phenoxy)phenyl]-N-ethyl-N-methylimidoforamid (43), N'-{2,5-dimethyl-4-[3-(2,2,2-trichlor-1-hydroxyethyl)phenoxy]phenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (44), N'-{2,5-dimethyl-4-[3-(2,2,2-trichlor-1-methoxyethyl)phenoxy]phenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (45), N'-{4-[3-(1-ethoxyethyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (46-1), N'-{4-[3-(1-methoxyethyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (46-2), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxyethyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (47), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxy-1-methylbutyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (48), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxy-1-methylprop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (49), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxy-1,3-dimethylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (50), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxy-1-methylprop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (51), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxy-1,2-dimethylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (52), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxyprop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (53-1), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxyprop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamidinium oxalate (53-2), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (54), N-Ethyl-N'-(4-{3-[hydroxy(phenyl)methyl]-phenoxy}-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoforamid (55), N-Ethyl-N'-(4-{3-[methoxy(phenyl)methyl]phenoxy}-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoforamid (56-1), N-Ethyl-N'-(4-{3-[methoxy(phenyl)methyl]-phenoxy}-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoforamidinium mesylate (56-2), N-Ethyl-N'-(4-{3-[methoxy(phenyl)methyl]phenoxy}-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoforamidinium oxalate (56-3), N-Ethyl-N'-(4-{3-[methoxy(phenyl)methyl]phenoxy}-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoforamidinium chloride (56-4), N-Ethyl-N'-{4-[3-(3-hydroxypropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoforamid (57-1), N'-{4-[3-(3-hydroxypropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-isopropyl-N-methylimidoforamid (57-2), N'-{4-[3-(1-ethoxy-1-methylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-isopropyl-N-methylimidoforamid (58), N'-{4-[3-(1-hydroxy-1-methylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-isopropyl-N-methylimidoforamid (59), 2-[3-(2,5-dimethyl-4-[[1E]-piperidin-1-ylmethylene]-amino}phenoxy)phenyl]pent-4-en-2-ol (60), N'-[2-chlor-4-(3-isopropylphenoxy)-5-methylphenyl]-N-ethyl-N-methylimidoforamid (61-1), N'-[2-chlor-4-(3-isopropylphenoxy)-5-methylphenyl]-N-isopropyl-N-methylimidoforamid (61-2), 2-chlor-4-(3-isopropylphenoxy)-5-methyl-N-[(1E)-piperidin-1-ylmethylene]aniline (61-3), 2-chlor-4-(3-isopropylphenoxy)-5-methyl-N-[(1E)-(2-methylpiperidin-1-yl)methylen]anilin (61-4), N'-{4-[3-(2,2-dimethylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidoforamid (62), N'-(2,5-dimethyl-4-{3-[(trimethylsilyl)methyl]phenoxy}phenyl)-N-ethyl-N-methylimidoforamid (63), N'-[4-(3-cyclopropylphenoxy)-2,5-dimethylphenyl]-N-ethyl-N-methylimidoforamid (64), N'-{4-[3-(1-methoxy-1-methylethyl)-phenoxy]-2,5-dimethyl-

phenyl}-N-methyl-N-propylimidoformamid (65-1), N-[(1E)-(2,6-Dimethylmorpholin-4-yl)methylene]-4-[3-(1-methoxy-1-methylethyl)phenoxy]-2,5-dimethylanilin und N-Ethyl-N'-[4-(3-isopropylphenoxy)-5-methyl-2-(trifluormethyl)phenyl]-N-methylimidoformamid (66).

Herstellung der erfindungsgemäßen Amidine

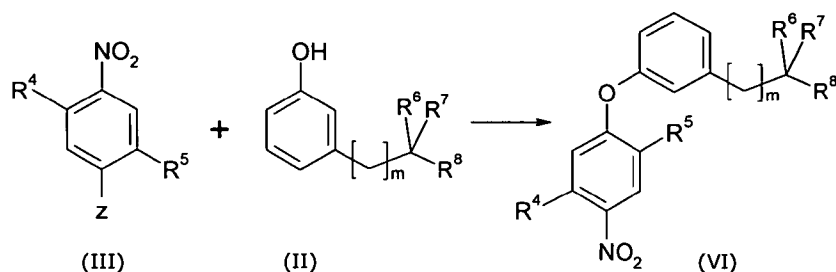
- 5 Die erfindungsgemäßen 3-substituierten Phenoxyphenylamidine können durch das im folgenden Schema (I) dargestellte Verfahren erhalten werden:



Schema (I)

Schritt (a)

In einer erfindungsgemäßen Ausführungsform werden Nitrobenzolderivate der Formel (III) mit 3-substituierten Phenolen der Formel (II) oder den aus diesen gebildeten Phenolaten gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema zu Nitrophenylethern der Formel (VI) umgesetzt:



Als Austrittsgruppe Z sind alle Substituenten geeignet, die bei den vorherrschenden Reaktionsbedingungen eine ausreichende Nucleofugizität aufweisen. Beispielhaft seien Halogene, Triflat, Mesylat, Tosylat oder SO₂Me als geeignete Austrittsgruppen genannt.

5 Die Reaktion erfolgt ggf. in Gegenwart einer Base.

Geeignete Basen sind organische und anorganische Basen, die üblicherweise in solchen Reaktionen verwendet werden. Vorzugsweise werden Basen verwendet, die beispielhaft ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Hydriden, Hydroxiden, Amiden, Alkoholaten, Acetaten, Fluoriden, Phosphaten, Carbonaten und Hydrogencarbonaten von Alkali- oder Erdalkalimetallen. Besonders bevorzugt sind dabei Natriumamid, Natriumhydrid, Lithiumdiisopropylamid, Natriummethanolat, Kalium-*tert*-butanolat, Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Natriumacetat, Natriumphosphat, Kaliumphosphat, Kaliumfluorid, Caesiumfluorid, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Kaliumhydrogencarbonat, Natriumhydrogencarbonat und Caesiumcarbonat. Außerdem sind tertiäre Amine, wie z.B. Trimethylamin, Triethylamin, Tributylamin, N,N-Dimethylanilin, N,N-Dimethylbenzylamin, Pyridin, N-Methylpiperidin, N-Methylpyrrolidon, N,N-Dimethylaminopyridin, Diazabicyclooctan (DABCO), Diazabicyclononen (DBN) und Diazabicycloundecen (DBU).

10
15

Gegebenenfalls kann ein Katalysator, der ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Palladium, Kupfer und deren Salzen oder Komplexen eingesetzt werden.

20 Die Reaktion des Nitrobenzolderivats mit dem Phenol kann in Substanz oder in einem Lösungsmittel erfolgen, vorzugsweise wird die Reaktion in einem Lösungsmittel durchgeführt, welches ausgewählt ist aus üblichen, bei den vorherrschenden Reaktionsbedingungen inerten Lösungsmitteln.

Bevorzugt werden aliphatische, alicyclische oder aromatische Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Petrolether, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Methylcyclohexan, Benzol, Toluol, Xylol oder Decalin; halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie z.B. Chlorbenzol, Dichlorbenzol, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Dichlorethan oder Trichlorethan; Ether, wie beispielsweise Diethylether, Diisopropylether, Methyl-*tert*-butylether (MTBE), Methyl-*tert*-amylether, Dioxan,

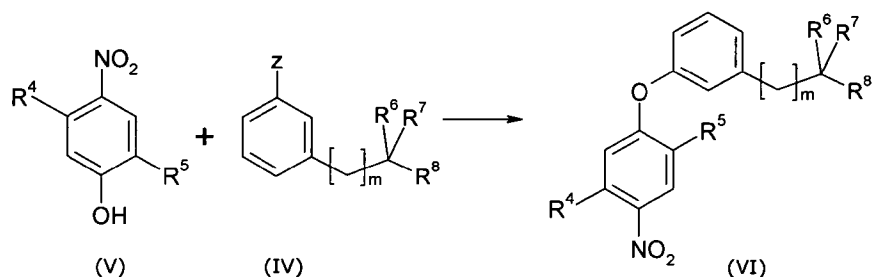
25

Tetrahydrofuran, 1,2-Dimethoxyethan, 1,2-Diethoxyethan oder Anisol; Nitrile, wie beispielsweise Acetonitril, Propionitril, n- oder iso-Butyronitril oder Benzonnitril; Amide, wie beispielsweise N,N-Dimethylformamid (DMF), N,N-Dimethylacetamid, N-Methylformanilid, N-Methylpyrrolidon (NMP) oder Hexamethylenphosphorsäuretriamid; oder Mischungen dieser mit Wasser sowie
 5 reines Wasser.

Die Reaktion kann im Vakuum, bei Normaldruck oder unter Überdruck und bei Temperaturen von -20 bis 200 °C durchgeführt werden, vorzugsweise erfolgt die Reaktion bei Normaldruck und
 Temperaturen von 50 bis 150 °C.

Schritt (b)

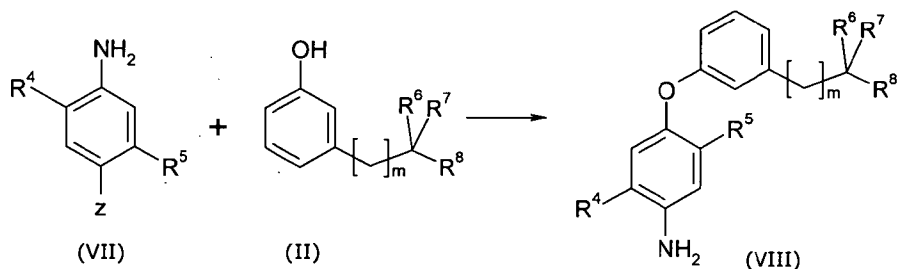
10 In einer alternativen erfindungsgemäßen Ausführungsform werden Nitrophenolderivate der Formel (V) oder die daraus gebildeten Phenolate mit 3-substituierten Phenylderivaten der Formel (IV) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema zu Nitrophenylethern der Formel (VI) umgesetzt:



15 Im Hinblick auf Reaktionsbedingungen, Lösungsmittel, Katalysatoren und geeignete Austrittsgruppen (Z), sei auf Schritt (a) verwiesen.

Schritt (c)

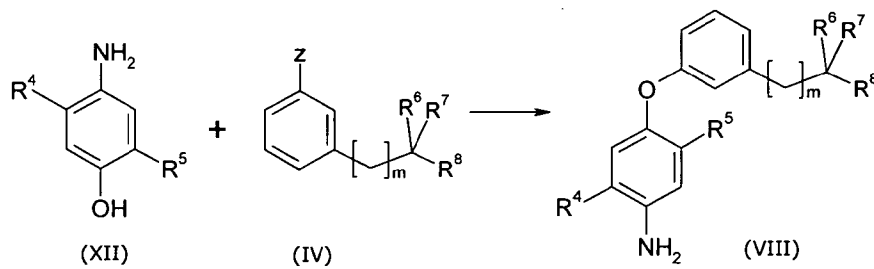
In einer weiteren alternativen erfindungsgemäßen Ausführungsform werden Aniline der Formel (VII) mit 3-substituierten Phenolen der Formel (II) oder den aus diesen gebildeten Phenolaten
 20 gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema zu Aminophenylethern der Formel (VIII) umgesetzt:



Im Hinblick auf Reaktionsbedingungen, Lösungsmittel, Katalysatoren und geeignete Austrittsgruppen (Z), sei auf Schritt (a) verwiesen.

Schritt (d)

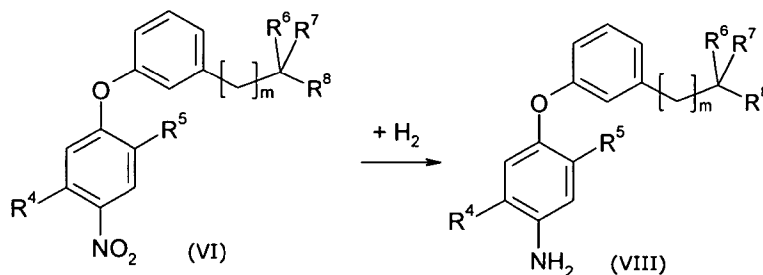
In einer weiteren alternativen erfindungsgemäßen Ausführungsform werden Aminophenole der Formel (XII) mit 3-substituierten Phenylderivaten der Formel (IV) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema zu Aminophenylethern der Formel (VIII) umgesetzt:



Im Hinblick auf Reaktionsbedingungen, Lösungsmittel, Katalysatoren und geeignete Austrittsgruppen (Z), sei auf Schritt (a) verwiesen.

10 Schritt (e)

Die in den Schritten (a) und (b) erhaltenen Nitrophenylether der Formel (VI) können gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema zu den Anilinen der Formel (VIII) reduziert werden:



Die Reduktion gemäß Schritt (e) kann durch sämtliche im Stand der Technik zur Reduktion von Nitro-Gruppen beschriebenen Methoden erfolgen.

Vorzugsweise erfolgt die Reduktion mit Zinnchlorid in konzentrierter Salzsäure, wie in WO 0046184 beschrieben. Alternativ kann die Reduktion aber auch mit Wasserstoffgas, ggf. in Gegenwart geeigneter Hydrierkatalysatoren, wie z.B. Raney Nickel oder Pd/C erfolgen. Die Reaktionsbedingungen sind im Stand der Technik vorbeschrieben und dem Fachmann geläufig.

Wird die Reduktion in der Flüssigphase durchgeführt, so sollte die Reaktion in einem gegenüber den vorherrschenden Reaktionsbedingungen inerten Lösungsmittel erfolgen. Ein solches ist beispielsweise Toluol.

Schritt (f)

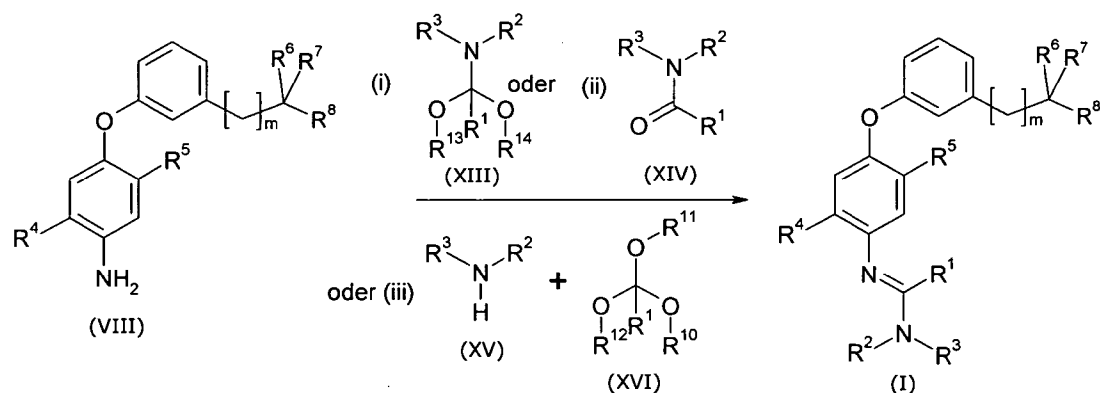
5 Die Umsetzung der Anilinethern der Formel (VIII) zu den erfindungsgemäßen Amidinen der Formel (I) gemäß Schritt (f) kann, wie zuvor in Schema (I) dargestellt nach unterschiedlichen alternativen Methoden unter Verwendung von

(i) Aminoacetalen der Formel (XIII) oder

(ii) Amiden der Formel (XIV) oder

10 (iii) Aminen der Formel (XV) in Gegenwart von Orthoestern der Formel (XVI)

gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema erfolgen:



Die einzelnen alternativen Ausführungsformen (i) bis (iii) des erfindungsgemäßen Verfahrens sollen infolge kurz erläutert werden:

15 (i) Gemäß einer erfindungsgemäßen Ausführungsform, die im Schema (I) als Schritt (i) dargestellt ist, werden die Anilinether der Formel (VIII) mit Aminoacetalen der Formel (XIII), in der R² und R³ wie zuvor beschrieben definiert sind und R¹³ und R¹⁴ ausgewählt sind aus C₁₋₈-Alkyl-Gruppen, vorzugsweise aus C₂₋₆-Alkyl-Gruppen, besonders bevorzugt aus C₃₋₅-Alkyl-Gruppen und gemeinsam mit den O-Atomen, an die sie gebunden sind einen

20 fünf- oder sechsgliedrigen Ring bilden können, zu den erfindungsgemäßen Phenoxyamidinen der Formel (I) umgesetzt.

Die Aminoacetale der Formel (XIII) sind aus den in JACS, 65, 1566 (1943) beschriebenen Formamiden durch Umsetzung mit Alkylierungsreagenzien, wie z.B. Dimethylsulfat, erhältlich.

Die Reaktion gemäß Schritt (i) erfolgt vorzugsweise in Gegenwart einer Säure.

Geeignete Säuren sind beispielsweise ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus organischen und anorganischen Säuren, wobei p-Toluolsulfonsäure, Methansulfonsäure, Salzsäure (gasförmig, wässrig oder in organischer Lösung) oder Schwefelsäure.

- 5 (ii) In einer alternativen erfindungsgemäßen Ausführungsform, die im Schema (I) als Schritt (ii) dargestellt ist, werden die Anilinether der Formel (VIII) mit Amiden der Formel (XIV); in der die Gruppen R^1 bis R^3 wie zuvor definiert sind, zu den erfindungsgemäßen Phenoxyamidinen umgesetzt.

Die Reaktion gemäß Schritt (ii) erfolgt ggf. in Gegenwart eines Halogenierungsmittels.
10 Geeignete Halogenierungsmittel sind beispielsweise ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus PCl_5 , PCl_3 , $POCl_3$ oder $SOCl_2$.

Zudem kann die Reaktion alternativ in Gegenwart eines Kondensationsmittels erfolgen.

Geeignete Kondensationsmittel sind solche, die üblicherweise zur Knüpfung von Amidbindungen verwendet werden, beispielhaft seien Säurehalogenidbildner wie z.B.
15 Phosgen, Phosphortribromid, Phosphortrichlorid, Phosphorpentachlorid, Phosphortrichloridoxid oder Thionylchlorid; Anhydridbildner wie z.B. Chlorformiat, Methylchlorformiat, Isopropylchlorformiat, Isobutylchlorformiat oder Methansulfonylchlorid; Carbodiimine wie z.B. N,N'-Dicyclohexylcarbodiimin (DCC) oder andere übliche Kondensationsmittel wie z.B. Phosphorpentoxid, Polyphosphorsäure, N,N'-Carbo-
20 diimidazol, 2-Ethoxy-N-ethoxycarbonyl-1,2-dihydroquinolin (EEDQ), Triphenylphosphin/Tetrachlormethan oder Bromtripyrrolidinophosphoniumhexafluorophosphat genannt.

Die Reaktion gemäß Schritt (ii) erfolgt vorzugsweise in einem Lösungsmittel, welches ausgewählt ist aus den üblichen, bei den vorherrschenden Reaktionsbedingungen inerten Lösungsmitteln. Bevorzugt werden aliphatische, alicyclische oder aromatische
25 Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Petrolether, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Methylcyclohexan, Benzol, Toluol, Xylol oder Decalin; halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie z.B. Chlorbenzol, Dichlorbenzol, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Dichlorethan oder Trichlorethan; Ether, wie beispielsweise Diethylether, Diisopropylether, Methyl-tert-butylether (MTBE), Methyl-tert-amylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, 1,2-
30 Dimethoxyethan, 1,2-Diethoxyethan oder Anisol; Nitrile, wie beispielsweise Acetonitril, Propionitril, n- oder iso-Butyronitril oder Benzonitril; Amide, wie beispielsweise N,N-Dimethylformamid (DMF), N,N-Dimethylacetamid, N-Methylformanilid, N-Methylpyrrolidon (NMP) oder Hexamethylenphosphorsäuretriamid; Ester, wie

beispielsweise Methyl- oder Ethylacetat; Sulfoxide, wie beispielsweise Dimethylsulfoxid (DMSO); Sulfone, wie beispielsweise Sulfolan; Alkohole, wie beispielsweise Methanol, Ethanol, n- oder iso-Propanol, n-, iso-, sec- oder tert-Butanol, Ethandiol, Propan-1,2-diol, Ethoxyethanol, Methoxyethanol, Diethylenglycolmonomethylether, Diethylenglycolmonoethylether oder Mischungen dieser verwendet.

(iii) Gemäß einer weiteren alternativen erfindungsgemäßen Ausführungsform, die in Schema (I) als Schritt (iii) dargestellt ist, werden die Anilinether der Formel (VIII) mit Aminen der Formel (XV), in der die Gruppen R^2 und R^3 wie zuvor definiert sind in Gegenwart von Orthoestern der Formel (XVI), in der R^1 wie zuvor definiert ist und R^{10} bis R^{12} unabhängig voneinander ausgewählt sind aus C_{1-8} -Alkyl-Gruppen, vorzugsweise aus C_{2-6} -Alkyl-Gruppen, besonders bevorzugt aus C_{3-5} -Alkyl-Gruppen, die gemeinsam mit den O-Atomen, an die sie gebunden sind, einen fünf- bis siebengliedrigen, vorzugsweise einen sechsgliedrigen Ring bilden können, zu den erfindungsgemäßen 3-substituierten Phenoxyamidinen umgesetzt.

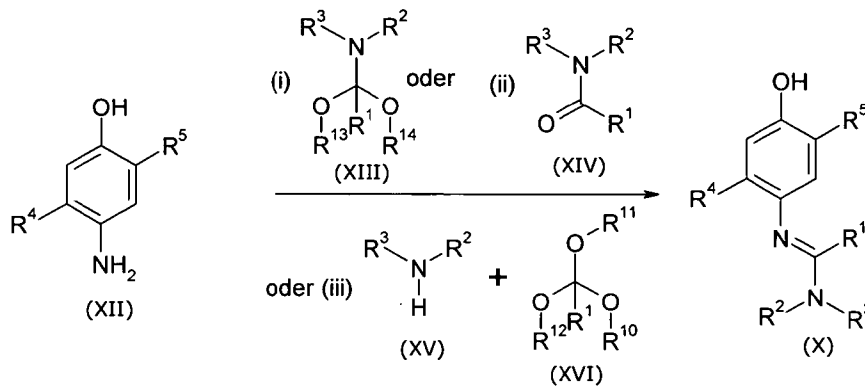
Die Reaktion gemäß Schritt (iii) erfolgt vorzugsweise in einem Lösungsmittel, welches ausgewählt ist aus den üblichen, bei den vorherrschenden Reaktionsbedingungen inerten Lösungsmitteln. Bevorzugt werden aliphatische, alicyclische oder aromatische Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Petrolether, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Methylcyclohexan, Benzol, Toluol, Xylol oder Decalin; halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie z.B. Chlorbenzol, Dichlorbenzol, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Dichlorethan oder Trichlorethan; Ether, wie beispielsweise Diethylether, Diisopropylether, Methyl-tert-butylether (MTBE), Methyl-tert-amylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, 1,2-Dimethoxyethan, 1,2-Diethoxyethan oder Anisol; Nitrile, wie beispielsweise Acetonitril, Propionitril, n- oder iso-Butyronitril oder Benzonitril; Amide, wie beispielsweise N,N-Dimethylformamid (DMF), N,N-Dimethylacetamid, N-Methylformanilid, N-Methylpyrrolidon (NMP) oder Hexamethylenphosphorsäuretriamid; Ester, wie beispielsweise Methyl- oder Ethylacetat; Sulfoxide, wie beispielsweise Dimethylsulfoxid (DMSO); Sulfone, wie beispielsweise Sulfolan; Alkohole, wie beispielsweise Methanol, Ethanol, n- oder iso-Propanol, n-, iso-, sec- oder tert-Butanol, Ethandiol, Propan-1,2-diol, Ethoxyethanol, Methoxyethanol, Diethylenglycolmonomethylether, Diethylenglycolmonoethylether; oder Mischungen dieser mit Wasser sowie reines Wasser verwendet.

Schritt (g)

In einer alternativen erfindungsgemäßen Ausführungsform können bereits die Aminophenole der Formel (XII)

- (i) mit Aminoacetalen der Formel (XIII) oder
- (ii) mit Amiden der Formel (XIV) oder
- (iii) mit Aminen der Formel (XV) in Gegenwart von Orthoestern der Formel (XVI)

gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema zu Amidinen der Formel (X) umgesetzt werden:



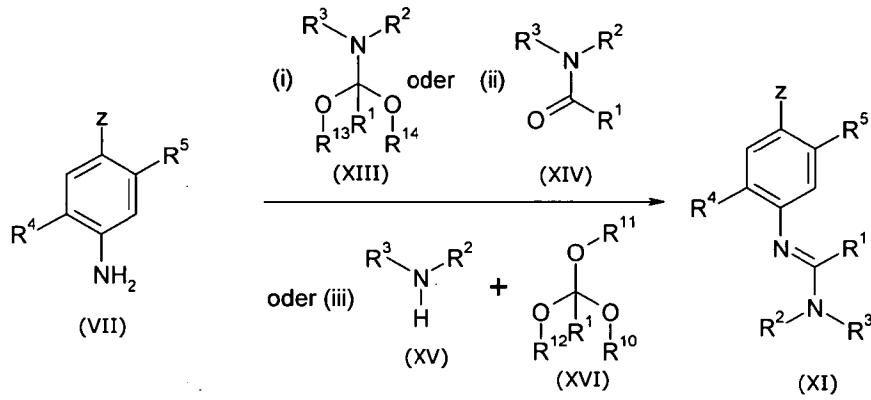
5

Hinsichtlich der Reaktionsbedingungen, Lösungsmittel, Katalysatoren sei auf Schritt (f) verwiesen.

Die weitere Umsetzung der Amidine der Formel (X) zu den erfindungsgemäßen Zielmolekülen der Formel (I) kann beispielsweise wie in Schritt (j) beschrieben erfolgen.

Schritt (h)

- 10 In einer alternativen erfindungsgemäßen Ausführungsform können die Aminophenyllderivate der Formel (VII)
 - (i) mit Aminoacetalen der Formel (XIII) oder
 - (ii) mit Amiden der Formel (XIV) oder
 - (iii) mit Aminen der Formel (XV) in Gegenwart von Orthoestern der Formel (XVI)
- 15 gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema zu Amidinen der Formel (XI) umgesetzt werden:

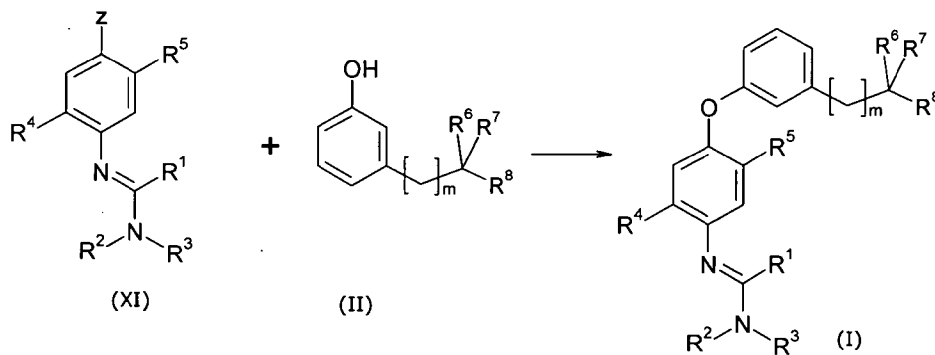


Hinsichtlich der Reaktionsbedingungen, Lösungsmittel, Katalysatoren sei auf Schritt (f) verwiesen.

Die weitere Umsetzung der Amidine der Formel (XI) zu den erfindungsgemäßen Zielmolekülen der Formel (I) kann beispielsweise wie in Schritt (i) beschrieben erfolgen.

Schritt (i)

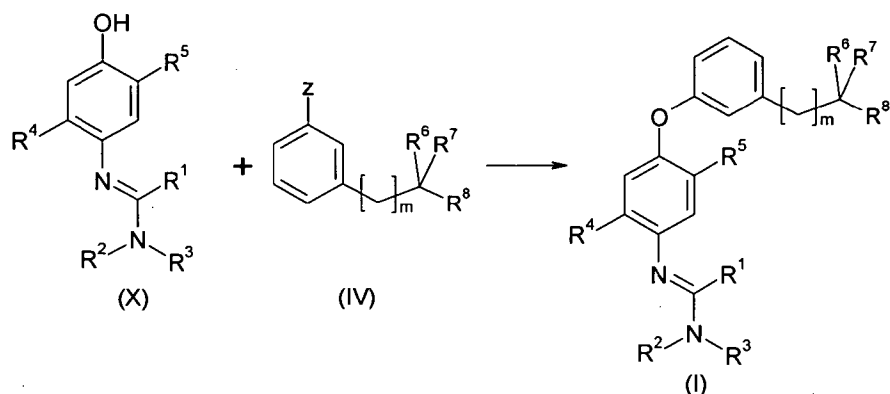
Gemäß einer weiteren erfindungsgemäßen Ausführungsform können die aus Schritt (h) erhältlichen Amidine der Formel (XI) mit 3-substituierten Phenolen der Formel (II) oder den aus diesen gebildeten Phenolaten zu den erfindungsgemäßen Zielmolekülen der Formel (I) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema umgesetzt werden:



Hinsichtlich der Reaktionsbedingungen, Lösungsmittel und Katalysatoren sei auf Schritt (a) verwiesen.

Schritt (j)

Gemäß einer weiteren erfindungsgemäßen Ausführungsform können die aus Schritt (g) erhältlichen Amidine der Formel (X) mit 3-substituierten Phenylderivaten der Formel (IV) zu den erfindungsgemäßen Zielmolekülen der Formel (I) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema umgesetzt werden:



5

Hinsichtlich der Reaktionsbedingungen, Lösungsmittel, Austrittsgruppen (Z) und Katalysatoren, sei auf Schritt (b) verwiesen.

Im Zusammenhang mit den erfindungsgemäßen Verfahren zur Herstellung der Amidine der Formel (I) sind die folgenden Kombinationen von Reaktionsschritten als vorteilhaft anzusehen: Schritte (a), (e) und (f); Schritte (b), (e) und (f); Schritte (c) und (f); Schritte (d) und (f); Schritte (h) und (i) und/oder Schritte (g) und (j).

10

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Phenoxyamidine erfolgt ggf. ohne zwischenzeitliche Isolierung der Zwischenprodukte.

Die abschließende Reinigung der Phenoxyamidinen kann durch übliche Reinigungsverfahren erfolgen. Vorzugsweise erfolgt die Reinigung durch Kristallisation.

15

Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen

Die erfindungsgemäßen Amidine weisen eine starke mikrobizide Wirkung auf und können zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen, wie Fungi und Bakterien, im Pflanzenschutz und im Materialschutz eingesetzt werden.

20 Pflanzenschutz

Fungizide lassen sich im Pflanzenschutz zur Bekämpfung von Plasmodiophoromycetes, Oomycetes, Chytridiomycetes, Zygomycetes, Ascomycetes, Basidiomycetes und Deuteromycetes einsetzen.

Bakterizide lassen sich im Pflanzenschutz zur Bekämpfung von Pseudomonadaceae, Rhizobiaceae, Enterobacteriaceae, Corynebacteriaceae und Streptomycetaceae einsetzen.

Beispielhaft aber nicht begrenzend seien einige Erreger von pilzlichen und bakteriellen Erkrankungen, die unter die oben aufgezählten Oberbegriffe fallen, genannt:

5 Erkrankungen, hervorgerufen durch Erreger des Echten Mehltaus wie z.B.

Blumeria-Arten, wie beispielsweise *Blumeria graminis*;

Podosphaera-Arten, wie beispielsweise *Podosphaera leucotricha*;

Sphaerotheca-Arten, wie beispielsweise *Sphaerotheca fuliginea*;

Uncinula-Arten, wie beispielsweise *Uncinula necator*;

10

Erkrankungen, hervorgerufen durch Erreger von Rostkrankheiten wie z.B.

Gymnosporangium-Arten, wie beispielsweise *Gymnosporangium sabinae*

Hemileia-Arten, wie beispielsweise *Hemileia vastatrix*;

Phakopsora-Arten, wie beispielsweise *Phakopsora pachyrhizi* und *Phakopsora meibomia*;

15 Puccinia-Arten, wie beispielsweise *Puccinia recondita*;

Uromyces-Arten, wie beispielsweise *Uromyces appendiculatus*;

Erkrankungen, hervorgerufen durch Erreger der Gruppe der Oomyceten wie z.B.

Bremia-Arten, wie beispielsweise *Bremia lactucae*;

20 Peronospora-Arten, wie beispielsweise *Peronospora pisi* oder *P. brassicae*;

Phytophthora-Arten, wie beispielsweise *Phytophthora infestans*;

Plasmopara-Arten, wie beispielsweise *Plasmopara viticola*;

Pseudoperonospora-Arten, wie beispielsweise *Pseudoperonospora humuli* oder

Pseudoperonospora cubensis;

25 Pythium-Arten, wie beispielsweise *Pythium ultimum*;

Blattfleckenkrankheiten und Blattwelken, hervorgerufen durch z.B.

Alternaria-Arten, wie beispielsweise *Alternaria solani*;

Cercospora-Arten, wie beispielsweise *Cercospora beticola*;

30 Cladosporium-Arten, wie beispielsweise *Cladosporium cucumerinum*;

Cochliobolus-Arten, wie beispielsweise *Cochliobolus sativus*

(Konidienform: *Drechslera*, Syn: *Helminthosporium*);

Colletotrichum-Arten, wie beispielsweise *Colletotrichum lindemuthianum*;

Cyloconium-Arten, wie beispielsweise *Cyloconium oleaginum*;

35 Diaporthe-Arten, wie beispielsweise *Diaporthe citri*;

- Elsinoe-Arten, wie beispielsweise *Elsinoe fawcettii*;
Gloeosporium-Arten, wie beispielsweise *Gloeosporium laeticolor*;
Glomerella-Arten, wie beispielsweise *Glomerella cingulata*;
Guignardia-Arten, wie beispielsweise *Guignardia bidwelli*;
5 Leptosphaeria-Arten, wie beispielsweise *Leptosphaeria maculans*;
Magnaporthe-Arten, wie beispielsweise *Magnaporthe grisea*;
Mycosphaerella-Arten, wie beispielsweise *Mycosphaerella graminicola* und *Mycosphaerella fijiensis*;
Phaeosphaeria-Arten, wie beispielsweise *Phaeosphaeria nodorum*;
10 Pyrenophora-Arten, wie beispielsweise *Pyrenophora teres*;
Ramularia-Arten, wie beispielsweise *Ramularia collo-cygni*;
Rhynchosporium-Arten, wie beispielsweise *Rhynchosporium secalis*;
Septoria-Arten, wie beispielsweise *Septoria apii*;
Typhula-Arten, wie beispielsweise *Typhula incarnata*;
15 Venturia-Arten, wie beispielsweise *Venturia inaequalis*;
- Wurzel- und Stengelkrankheiten, hervorgerufen durch z.B.
Corticium-Arten, wie beispielsweise *Corticium graminearum*;
Fusarium-Arten, wie beispielsweise *Fusarium oxysporum*;
20 Gaeumannomyces-Arten, wie beispielsweise *Gaeumannomyces graminis*;
Rhizoctonia-Arten, wie beispielsweise *Rhizoctonia solani*;
Tapesia-Arten, wie beispielsweise *Tapesia acuformis*;
Thielaviopsis-Arten, wie beispielsweise *Thielaviopsis basicola*;
Ähren- und Rispenkrankheiten (inklusive Maiskolben), hervorgerufen durch z.B.
25 Alternaria-Arten, wie beispielsweise *Alternaria* spp.;
Aspergillus-Arten, wie beispielsweise *Aspergillus flavus*;
Cladosporium-Arten, wie beispielsweise *Cladosporium cladosporioides*;
Claviceps-Arten, wie beispielsweise *Claviceps purpurea*;
Fusarium-Arten, wie beispielsweise *Fusarium culmorum*;
30 Gibberella-Arten, wie beispielsweise *Gibberella zeae*;
Monographella-Arten, wie beispielsweise *Monographella nivalis*;
- Erkrankungen, hervorgerufen durch Brandpilze wie z.B.
Sphacelotheca-Arten, wie beispielsweise *Sphacelotheca reiliana*;
35 Tilletia-Arten, wie beispielsweise *Tilletia caries*;
Urocystis-Arten, wie beispielsweise *Urocystis occulta*;

Ustilago-Arten, wie beispielsweise Ustilago nuda;

Fruchtfäule hervorgerufen durch z.B.

Aspergillus-Arten, wie beispielsweise Aspergillus flavus;

5 Botrytis-Arten, wie beispielsweise Botrytis cinerea;

Penicillium-Arten, wie beispielsweise Penicillium expansum und Penicillium purpurogenum;

Sclerotinia-Arten, wie beispielsweise Sclerotinia sclerotiorum;

Verticillium-Arten, wie beispielsweise Verticillium alboatrum;

Samen- und bodenbürtige Fäulen und Welken, sowie Sämlingserkrankungen, hervorgerufen durch

10 z.B.

Alternaria-Arten, wie beispielsweise Alternaria brassicicola

Aphanomyces-Arten, wie beispielsweise Aphanomyces euteiches

Ascochyta-Arten, wie beispielsweise Ascochyta lentis

Aspergillus-Arten, wie beispielsweise Aspergillus flavus

15 Cladosporium-Arten, wie beispielsweise Cladosporium herbarum

Cochliobolus-Arten, wie beispielsweise Cochliobolus sativus

(Konidienform: Drechslera, Bipolaris Syn: Helminthosporium);

Colletotrichum-Arten, wie beispielsweise Colletotrichum coccodes;

Fusarium-Arten, wie beispielsweise Fusarium culmorum;

20 Gibberella-Arten, wie beispielsweise Gibberella zeae;

Macrophomina-Arten, wie beispielsweise Macrophomina phaseolina

Monographella-Arten, wie beispielsweise Monographella nivalis;

Penicillium-Arten, wie beispielsweise Penicillium expansum

Phoma-Arten, wie beispielsweise Phoma lingam

25 Phomopsis-Arten, wie beispielsweise Phomopsis sojae;

Phytophthora Arten, wie beispielsweise Phytophthora cactorum;

Pyrenophora-Arten, wie beispielsweise Pyrenophora graminea

Pyricularia-Arten, wie beispielsweise Pyricularia oryzae;

Pythium-Arten, wie beispielsweise Pythium ultimum;

30 Rhizoctonia-Arten, wie beispielsweise Rhizoctonia solani;

Rhizopus-Arten, wie beispielsweise Rhizopus oryzae

Sclerotium-Arten, wie beispielsweise Sclerotium rolfsii;

Septoria-Arten, wie beispielsweise Septoria nodorum;

Typhula-Arten, wie beispielsweise Typhula incarnata;

35 Verticillium-Arten, wie beispielsweise Verticillium dahliae

Krebserkrankungen, Gallen und Hexenbesen, hervorgerufen durch z.B.

Nectria-Arten, wie beispielsweise *Nectria galligena*;

Welkeerkrankungen hervorgerufen durch z.B.

- 5 Monilinia-Arten, wie beispielsweise *Monilinia laxa*;

Deformationen von Blättern, Blüten und Früchten, hervorgerufen durch z.B.

Taphrina-Arten, wie beispielsweise *Taphrina deformans*;

- 10 Degenerationserkrankungen holziger pflanzen, hervorgerufen durch z.B.

Esca-Arten, wie beispielsweise *Phaeoconiella chlamydospora* und *Phaeoacremonium aleophilum* und *Fomitiporia mediterranea*;

Blüten- und Samenerkrankungen, hervorgerufen durch z.B.

Botrytis-Arten, wie beispielsweise *Botrytis cinerea*;

- 15 Erkrankungen von Pflanzenknollen, hervorgerufen durch z.B.

Rhizoctonia-Arten, wie beispielsweise *Rhizoctonia solani*;

Helminthosporium-Arten, wie beispielsweise *Helminthosporium solani*;

Erkrankungen, hervorgerufen durch bakterielle Erreger wie z.B.

- 20 *Xanthomonas*-Arten, wie beispielsweise *Xanthomonas campestris* pv. *oryzae*;

Pseudomonas-Arten, wie beispielsweise *Pseudomonas syringae* pv. *lachrymans*;

Erwinia-Arten, wie beispielsweise *Erwinia amylovora*;

Bevorzugt können die folgenden Krankheiten von Soja-Bohnen bekämpft werden:

- 25 Pilzkrankheiten an Blättern, Stängeln, Schoten und Samen verursacht durch z.B.

Alternaria leaf spot (*Alternaria* spec. *atrans tenuissima*), Anthracnose (*Colletotrichum gloeosporoides dematium* var. *truncatum*), Brown spot (*Septoria glycines*), Cercospora leaf spot and blight (*Cercospora kikuchii*), Choanephora leaf blight (*Choanephora infundibulifera trispora* (Syn.)), Dactuliophora leaf spot (*Dactuliophora glycines*), Downy Mildew (*Peronospora manshurica*), Drechslera blight (*Drechslera glycini*), Frogeye Leaf spot (*Cercospora sojina*), Leptosphaerulina Leaf Spot (*Leptosphaerulina trifolii*), Phyllosticta Leaf Spot (*Phyllosticta sojaecola*), Pod and Stem Blight (*Phomopsis sojiae*), Powdery Mildew (*Microsphaera diffusa*), Pyrenochaeta Leaf Spot (*Pyrenochaeta glycines*), Rhizoctonia Aerial, Foliage, and Web Blight (*Rhizoctonia solani*), Rust (*Phakopsora pachyrhizi*), Scab (*Sphaceloma glycines*), Stemphylium

- 35 Leaf Blight (*Stemphylium botryosum*), Target Spot (*Corynespora cassiicola*)

Pilzkrankheiten an Wurzeln und der Stängelbasis verursacht durch z.B.

Black Root Rot (*Calonectria crotalariae*), Charcoal Rot (*Macrophomina phaseolina*), Fusarium Blight or Wilt, Root Rot, and Pod and Collar Rot (*Fusarium oxysporum*, *Fusarium orthoceras*, *Fusarium semitectum*, *Fusarium equiseti*), Mycoleptodiscus Root Rot (*Mycoleptodiscus terrestris*), Neocosmospora (*Neocosmospora vasinfecta*), Pod and Stem Blight (*Diaporthe phaseolorum*),
5 Stem Canker (*Diaporthe phaseolorum* var. *caulivora*), Phytophthora Rot (*Phytophthora megasperma*), Brown Stem Rot (*Phialophora gregata*), Pythium Rot (*Pythium aphanidermatum*, *Pythium irregulare*, *Pythium debaryanum*, *Pythium myriotylum*, *Pythium ultimum*), Rhizoctonia Root Rot, Stem Decay, and Damping-Off (*Rhizoctonia solani*), Sclerotinia Stem Decay (*Sclerotinia sclerotiorum*), Sclerotinia Southern Blight (*Sclerotinia rolfsii*), Thielaviopsis Root Rot
10 (*Thielaviopsis basicola*).

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe weisen auch eine starke stärkende Wirkung in Pflanzen auf. Sie eignen sich daher zur Mobilisierung pflanzeigener Abwehrkräfte gegen Befall durch unerwünschte Mikroorganismen.

Unter pflanzenstärkenden (resistenzinduzierenden) Stoffen sind im vorliegenden Zusammenhang
15 solche Substanzen zu verstehen, die in der Lage sind, das Abwehrsystem von Pflanzen so zu stimulieren, dass die behandelten Pflanzen bei nachfolgender Inokulation mit unerwünschten Mikroorganismen weitgehende Resistenz gegen diese Mikroorganismen entfalten.

Unter unerwünschten Mikroorganismen sind im vorliegenden Fall phytopathogene Pilze, Bakterien und Viren zu verstehen. Die erfindungsgemäßen Stoffe können also eingesetzt werden, um
20 Pflanzen innerhalb eines gewissen Zeitraums nach der Behandlung gegen den Befall durch die genannten Schaderreger zu schützen. Der Zeitraum, innerhalb dessen Schutz herbeigeführt wird, erstreckt sich im Allgemeinen von 1 bis 10 Tage, vorzugsweise 1 bis 7 Tage nach der Behandlung der Pflanzen mit den Wirkstoffen.

Die gute Pflanzenverträglichkeit der Wirkstoffe in den zur Bekämpfung von Pflanzenkrankheiten
25 notwendigen Konzentrationen erlaubt eine Behandlung von oberirdischen Pflanzenteilen, von Pflanz- und Saatgut, und des Bodens.

Dabei lassen sich die erfindungsgemäßen Wirkstoffe mit besonders gutem Erfolg zur Bekämpfung von Getreidekrankheiten, wie z.B. gegen Puccinia-Arten und von Krankheiten im Wein-, Obst- und Gemüseanbau, wie z.B. gegen Botrytis-, Venturia- oder Alternaria-Arten, einsetzen.

30 Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe eignen sich auch zur Steigerung des Ernteertrages. Sie sind außerdem mindertoxisch und weisen eine gute Pflanzenverträglichkeit auf.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können gegebenenfalls in bestimmten Konzentrationen und

Aufwandmengen auch als Herbizide, zur Beeinflussung des Pflanzenwachstums, sowie zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen verwendet werden. Sie lassen sich gegebenenfalls auch als Zwischen- und Vorprodukte für die Synthese weiterer Wirkstoffe einsetzen.

Erfindungsgemäß können alle Pflanzen und Pflanzenteile behandelt werden. Unter Pflanzen
5 werden hierbei alle Pflanzen und Pflanzenpopulationen verstanden, wie erwünschte und unerwünschte Wildpflanzen oder Kulturpflanzen (einschließlich natürlich vorkommender Kulturpflanzen). Kulturpflanzen können Pflanzen sein, die durch konventionelle Züchtungs- und Optimierungsmethoden oder durch biotechnologische und gentechnologische Methoden oder Kombinationen dieser Methoden erhalten werden können, einschließlich der transgenen Pflanzen
10 und einschließlich der durch Sortenschutzrechte schützbaeren oder nicht schützbaeren Pflanzensorten. Unter Pflanzenteilen sollen alle oberirdischen und unterirdischen Teile und Organe der Pflanzen, wie Spross, Blatt, Blüte und Wurzel verstanden werden, wobei beispielhaft Blätter, Nadeln, Stängel, Stämme, Blüten, Fruchtkörper, Früchte und Samen sowie Wurzeln, Knollen und Rhizome aufgeführt werden. Zu den Pflanzenteilen gehört auch Erntegut sowie
15 vegetatives und generatives Vermehrungsmaterial, beispielsweise Stecklinge, Knollen, Rhizome, Ableger und Samen.

Die erfindungsgemäße Behandlung der Pflanzen und Pflanzenteile mit den Wirkstoffen erfolgt direkt oder durch Einwirkung auf deren Umgebung, Lebensraum oder Lagerraum nach den üblichen Behandlungsmethoden, z.B. durch Tauchen, Sprühen, Verdampfen, Vernebeln, Streuen,
20 Aufstreichen und bei Vermehrungsmaterial, insbesondere bei Samen, weiterhin durch ein- oder mehrschichtiges Umhüllen.

Mycotoxine

Darüber hinaus kann durch die erfindungsgemäße Behandlung der Mykotoxingehalt im Erntegut und den daraus hergestellten Nahrungs- und Futtermitteln verringert werden. Besonders, aber nicht
25 ausschließlich sind hierbei folgende Mykotoxine zu nennen: Deoxynivalenol (DON), Nivalenol, 15-Ac-DON, 3-Ac-DON, T2- und HT2- Toxin, Fumonisine, Zearalenon, Moniliformin, Fusarin, Diaceotoxyscirpenol (DAS), Beauvericin, Enniatin, Fusaroproliferin, Fusarenol, Ochratoxine, Patulin, Mutterkornalkaloide und Aflatoxine, die beispielsweise von den folgenden Pilzen verursacht werden können: *Fusarium spec.*, wie *Fusarium acuminatum*, *F. avenaceum*, *F. crookwellense*, *F. culmorum*, *F. graminearum* (*Gibberella zeae*), *F. equiseti*, *F. fujikoroii*, *F. musarum*, *F. oxysporum*, *F. proliferatum*, *F. poae*, *F. pseudograminearum*, *F. sambucinum*, *F. scirpi*, *F. semitectum*, *F. solani*, *F. sporotrichoides*, *F. langsethiae*, *F. subglutinans*, *F. tricinctum*, *F. verticillioide*s u.a. sowie auch von *Aspergillus spec.*, *Penicillium spec.*, *Claviceps purpurea*, *Stachybotrys spec.* u.a.

Materialschutz

Im Materialschutz lassen sich die erfindungsgemäßen Stoffe zum Schutz von technischen Materialien gegen Befall und Zerstörung durch unerwünschte Mikroorganismen einsetzen.

5 Unter technischen Materialien sind im vorliegenden Zusammenhang nichtlebende Materialien zu verstehen, die für die Verwendung in der Technik zubereitet worden sind. Beispielsweise können technische Materialien, die durch erfindungsgemäße Wirkstoffe vor mikrobieller Veränderung oder Zerstörung geschützt werden sollen, Klebstoffe, Leime, Papier und Karton, Textilien, Leder, Holz, Anstrichmittel und Kunststoffartikel, Kühlschmierstoffe und andere Materialien sein, die von Mikroorganismen befallen oder zersetzt werden können. Im Rahmen der zu schützenden Materialien seien auch
10 Teile von Produktionsanlagen, beispielsweise Kühlwasserkreisläufe, genannt, die durch Vermehrung von Mikroorganismen beeinträchtigt werden können. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung seien als technische Materialien vorzugsweise Klebstoffe, Leime, Papiere und Kartone, Leder, Holz, Anstrichmittel, Kühlschmiermittel und Wärmeübertragungsflüssigkeiten genannt, besonders bevorzugt Holz.

15 Als Mikroorganismen, die einen Abbau oder eine Veränderung der technischen Materialien bewirken können, seien beispielsweise Bakterien, Pilze, Hefen, Algen und Schleimorganismen genannt. Vorzugsweise wirken die erfindungsgemäßen Wirkstoffe gegen Pilze, insbesondere Schimmelpilze, holzverfärbende und holzzerstörende Pilze (Basidiomyceten) sowie gegen Schleimorganismen und Algen.

Es seien beispielsweise Mikroorganismen der folgenden Gattungen genannt:

- 20 *Alternaria*, wie *Alternaria tenuis*,
Aspergillus, wie *Aspergillus niger*,
Chaetomium, wie *Chaetomium globosum*,
Coniophora, wie *Coniophora puetana*,
Lentinus, wie *Lentinus tigrinus*,
25 *Penicillium*, wie *Penicillium glaucum*,
Polyporus, wie *Polyporus versicolor*,
Aureobasidium, wie *Aureobasidium pullulans*,
Sclerophoma, wie *Sclerophoma pityophila*,
Trichoderma, wie *Trichoderma viride*,
30 *Escherichia*, wie *Escherichia coli*,
Pseudomonas, wie *Pseudomonas aeruginosa*,
Staphylococcus, wie *Staphylococcus aureus*.

Formulierungen

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Mittel zum Bekämpfen unerwünschter Mikroorganismen, umfassend wenigstens eines der erfindungsgemäßen Phenoxyamidine.

Die erfindungsgemäßen Phenoxyamidine können dazu in Abhängigkeit von ihren jeweiligen physikalischen und/ oder chemischen Eigenschaften in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Schäume, Pasten, Granulate, Aerosole, Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen und in Hüllmassen für Saatgut, sowie ULV-Kalt- und Warmnebel-Formulierungen.

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln, unter Druck stehenden verflüssigten Gasen und/ oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaum erzeugenden Mitteln. Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im Wesentlichen infrage: Aromaten, wie Xylol, Toluol oder Alkyl-naphthaline, chlorierte Aromaten oder chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, Alkohole, wie Butanol oder Glycol sowie deren Ether und Ester, Ketone, wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser. Mit verflüssigten gasförmigen Streckmitteln oder Trägerstoffen sind solche Flüssigkeiten gemeint, welche bei normaler Temperatur und unter Normaldruck gasförmig sind, z.B. Aerosol-Treibgase, wie Halogenkohlenwasserstoffe sowie Butan, Propan, Stickstoff und Kohlendioxid. Als feste Trägerstoffe kommen infrage: z.B. natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate. Als feste Trägerstoffe für Granulate kommen infrage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Bims, Marmor, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnussschalen, Maiskolben und Tabakstängel. Als Emulgier und/oder schaum erzeugende Mittel kommen infrage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäureester, Polyoxyethylen-Fettalkoholether, z.B. Alkylarylpolyglycoether, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, Arylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate. Als Dispergiermittel kommen infrage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthe-

tische pulverige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kepheline und Lecithine, und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und
5 organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyaninfarbstoffe und
Spurennährstoffe, wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink
verwendet werden.

Die Formulierungen enthalten im Allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gewichtsprozent Wirkstoff,
vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

10 Die zuvor beschriebenen Formulierungen können in einem erfindungsgemäßen Verfahren zum
Bekämpfen unerwünschter Mikroorganismen verwendet werden, bei dem die erfindungsgemäßen
Phenoxyamide auf die Mikroorganismen und/oder in deren Lebensraum ausgebracht werden.

Saatgutbehandlung

Die Bekämpfung von phytopathogenen Pilzen durch die Behandlung des Saatguts von Pflanzen ist
15 seit langem bekannt und ist Gegenstand ständiger Verbesserungen. Dennoch ergeben sich bei der
Behandlung von Saatgut eine Reihe von Problemen, die nicht immer zufrieden stellend gelöst
werden können. So ist es erstrebenswert, Verfahren zum Schutz des Saatguts und der keimenden
Pflanze zu entwickeln, die das zusätzliche Ausbringen von Pflanzenschutzmitteln nach der Saat
oder nach dem Auflaufen der Pflanzen überflüssig machen oder zumindest deutlich verringern. Es
20 ist weiterhin erstrebenswert, die Menge des eingesetzten Wirkstoffs dahingehend zu optimieren,
dass das Saatgut und die keimende Pflanze vor dem Befall durch phytopathogene Pilze
bestmöglich geschützt wird, ohne jedoch die Pflanze selbst durch den eingesetzten Wirkstoff zu
schädigen. Insbesondere sollten Verfahren zur Behandlung von Saatgut auch die intrinsischen
fungiziden Eigenschaften transgener Pflanzen einbeziehen, um einen optimalen Schutz des
25 Saatguts und der keimenden Pflanze bei einem minimalen Aufwand an Pflanzenschutzmitteln zu
erreichen.

Die vorliegende Erfindung bezieht sich daher insbesondere auch auf ein Verfahren zum Schutz
von Saatgut und keimenden Pflanzen vor dem Befall von phytopathogenen Pilzen, indem das
30 Saatgut mit einem erfindungsgemäßen Mittel behandelt wird.

Die Erfindung bezieht sich ebenfalls auf die Verwendung der erfindungsgemäßen Mittel zur Behandlung von Saatgut zum Schutz des Saatguts und der keimenden Pflanze vor phytopathogenen Pilzen.

- 5 Weiterhin bezieht sich die Erfindung auf Saatgut, welches zum Schutz vor phytopathogenen Pilzen mit einem erfindungsgemäßen Mittel behandelt wurde.

Einer der Vorteile der vorliegenden Erfindung ist es, dass aufgrund der besonderen systemischen Eigenschaften der erfindungsgemäßen Mittel die Behandlung des Saatguts mit diesen Mitteln nicht
10 nur das Saatgut selbst, sondern auch die daraus hervorgehenden Pflanzen nach dem Auflaufen vor phytopathogenen Pilzen schützt. Auf diese Weise kann die unmittelbare Behandlung der Kultur zum Zeitpunkt der Aussaat oder kurz danach entfallen.

15 Ebenso ist es als vorteilhaft anzusehen, dass die erfindungsgemäßen Mischungen insbesondere auch bei transgenem Saatgut eingesetzt werden können.

Die erfindungsgemäßen Mittel eignen sich zum Schutz von Saatgut jeglicher Pflanzensorte, die in der Landwirtschaft, im Gewächshaus, in Forsten oder im Gartenbau eingesetzt wird. Insbesondere handelt es sich dabei um Saatgut von Getreide (wie Weizen, Gerste, Roggen, Hirse und Hafer),
20 Mais, Baumwolle, Soja, Reis, Kartoffeln, Sonnenblume, Bohne, Kaffee, Rübe (z.B. Zuckerrübe und Futterrübe), Erdnuss, Gemüse (wie Tomate, Gurke, Zwiebeln und Salat), Rasen und Zierpflanzen. Besondere Bedeutung kommt der Behandlung des Saatguts von Getreide (wie Weizen, Gerste, Roggen und Hafer), Mais und Reis zu.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wird das erfindungsgemäße Mittel alleine oder in einer
25 geeigneten Formulierung auf das Saatgut aufgebracht. Vorzugsweise wird das Saatgut in einem Zustand behandelt, in dem so stabil ist, dass keine Schäden bei der Behandlung auftreten. Im Allgemeinen kann die Behandlung des Saatguts zu jedem Zeitpunkt zwischen der Ernte und der Aussaat erfolgen. Üblicherweise wird Saatgut verwendet, das von der Pflanze getrennt und von Kolben, Schalen, Stängeln, Hülle, Wolle oder Fruchtfleisch befreit wurde. So kann zum Beispiel
30 Saatgut verwendet werden, das geerntet, gereinigt und bis zu einem Feuchtigkeitsgehalt von unter 15 Gew.-% getrocknet wurde. Alternativ kann auch Saatgut verwendet werden, das nach dem Trocknen z.B. mit Wasser behandelt und dann erneut getrocknet wurde.

Im Allgemeinen muss bei der Behandlung des Saatguts darauf geachtet werden, dass die Menge
35 des auf das Saatgut aufgebrachten erfindungsgemäßen Mittels und/oder weiterer Zusatzstoffe so gewählt wird, dass die Keimung des Saatguts nicht beeinträchtigt bzw. die daraus hervorgehende

Pflanze nicht geschädigt wird. Dies ist vor allem bei Wirkstoffen zu beachten, die in bestimmten Aufwandmengen phytotoxische Effekte zeigen können.

Die erfindungsgemäßen Mittel können unmittelbar aufgebracht werden, also ohne weitere
5 Komponenten zu enthalten und ohne verdünnt worden zu sein. In der Regel ist es vorzuziehen, die Mittel in Form einer geeigneten Formulierung auf das Saatgut aufzubringen. Geeignete
Formulierungen und Verfahren für die Saatgutbehandlung sind dem Fachmann bekannt und werden z.B. in den folgenden Dokumenten beschrieben: US 4,272,417 A, US 4,245,432 A, US
4,808,430 A, US 5,876,739 A, US 2003/0176428 A1, WO 2002/080675 A1, WO 2002/028186
10 A2.

Die erfindungsgemäß verwendbaren Wirkstoffkombinationen können in die üblichen Beizmittel-
Formulierungen überführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Schäume,
Slurries oder andere Hüllmassen für Saatgut, sowie ULV-Formulierungen.

15

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, indem man die Wirkstoffe oder
Wirkstoffkombinationen mit üblichen Zusatzstoffen vermischt, wie zum Beispiel übliche
Streckmittel sowie Lösungs- oder Verdünnungsmittel, Farbstoffe, Netzmittel, Dispergiermittel,
Emulgatoren, Entschäumer, Konservierungsmittel, sekundäre Verdickungsmittel, Kleber,
20 Gibberelline und auch Wasser.

Als Farbstoffe, die in den erfindungsgemäß verwendbaren Beizmittel-Formulierungen enthalten
sein können, kommen alle für derartige Zwecke üblichen Farbstoffe in Betracht. Dabei sind
sowohl in Wasser wenig lösliche Pigmente als auch in Wasser lösliche Farbstoffe verwendbar. Als
25 Beispiele genannt seien die unter den Bezeichnungen Rhodamin B, C.I. Pigment Red 112 und C.I.
Solvent Red 1 bekannten Farbstoffe.

Als Netzmittel, die in den erfindungsgemäß verwendbaren Beizmittel-Formulierungen enthalten
sein können, kommen alle zur Formulierung von agrochemischen Wirkstoffen üblichen, die
30 Benetzung fördernden Stoffe in Frage. Vorzugsweise verwendbar sind Alkylnaphthalin-Sulfonate,
wie Diisopropyl- oder Diisobutyl-naphthalin-Sulfonate.

Als Dispergiermittel und/oder Emulgatoren, die in den erfindungsgemäß verwendbaren Beizmittel-
Formulierungen enthalten sein können, kommen alle zur Formulierung von agrochemischen
35 Wirkstoffen üblichen nichtionischen, anionischen und kationischen Dispergiermittel in Betracht.
Vorzugsweise verwendbar sind nichtionische oder anionische Dispergiermittel oder Gemische von

nichtionischen oder anionischen Dispergiermitteln. Als geeignete nichtionische Dispergiermittel sind insbesondere Ethylenoxid-Propylenoxid Blockpolymere, Alkylphenolpolyglykoether sowie Tristrylphenolpolyglykoether und deren phosphatierte oder sulfatierte Derivate zu nennen. Geeignete anionische Dispergiermittel sind insbesondere Ligninsulfonate, Polyacrylsäuresalze und Arylsulfonat-Formaldehydkondensate.

Als Entschäumer können in den erfindungsgemäß verwendbaren Beizmittel-Formulierungen alle zur Formulierung von agrochemischen Wirkstoffen üblichen schaumhemmenden Stoffe enthalten sein. Vorzugsweise verwendbar sind Silikonentschäumer und Magnesiumstearat.

10

Als Konservierungsmittel können in den erfindungsgemäß verwendbaren Beizmittel-Formulierungen alle für derartige Zwecke in agrochemischen Mitteln einsetzbaren Stoffe vorhanden sein. Beispielfhaft genannt seien Dichlorophen und Benzylalkoholhemiformal.

15

Als sekundäre Verdickungsmittel, die in den erfindungsgemäß verwendbaren Beizmittel-Formulierungen enthalten sein können, kommen alle für derartige Zwecke in agrochemischen Mitteln einsetzbaren Stoffe in Frage. Vorzugsweise in Betracht kommen Cellulosederivate, Acrylsäurederivate, Xanthan, modifizierte Tone und hochdisperse Kieselsäure.

20

Als Kleber, die in den erfindungsgemäß verwendbaren Beizmittel-Formulierungen enthalten sein können, kommen alle üblichen in Beizmitteln einsetzbaren Bindemittel in Frage. Vorzugsweise genannt seien Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylacetat, Polyvinylalkohol und Tylose.

25

Als Gibberelline, die in den erfindungsgemäß verwendbaren Beizmittel-Formulierungen enthalten sein können, kommen vorzugsweise die Gibberelline A1, A3 (= Gibberellinsäure), A4 und A7 infrage, besonders bevorzugt verwendet man die Gibberellinsäure. Die Gibberelline sind bekannt (vgl. R. Wegler „Chemie der Pflanzenschutz- und Schädlingsbekämpfungsmittel“, Bd. 2, Springer Verlag, 1970, S. 401-412).

30

Die erfindungsgemäß verwendbaren Beizmittel-Formulierungen können entweder direkt oder nach vorherigem Verdünnen mit Wasser zur Behandlung von Saatgut der verschiedensten Art eingesetzt werden. So lassen sich die Konzentrate oder die daraus durch Verdünnen mit Wasser erhältlichen Zubereitungen einsetzen zur Beizung des Saatgutes von Getreide, wie Weizen, Gerste, Roggen, Hafer und Triticale, sowie des Saatgutes von Mais, Reis, Raps, Erbsen, Bohnen, Baumwolle, Sonnenblumen und Rüben oder auch von Gemüsesaatgut der verschiedensten Natur. Die erfindungsgemäß verwendbaren Beizmittel-Formulierungen oder deren verdünnte Zubereitungen können auch

35

zum Beizen von Saatgut transgener Pflanzen eingesetzt werden. Dabei können im Zusammenwirken mit den durch Expression gebildeten Substanzen auch zusätzliche synergistische Effekte auftreten.

- 5 Zur Behandlung von Saatgut mit den erfindungsgemäß verwendbaren Beizmittel-Formulierungen oder den daraus durch Zugabe von Wasser hergestellten Zubereitungen kommen alle üblicherweise für die Beizung einsetzbaren Mischgeräte in Betracht. Im einzelnen geht man bei der Beizung so vor, dass man das Saatgut in einen Mischer gibt, die jeweils gewünschte Menge an Beizmittel-Formulierungen entweder als solche oder nach vorherigem Verdünnen mit Wasser hinzufügt und bis
10 zur gleichmäßigen Verteilung der Formulierung auf dem Saatgut mischt. Gegebenenfalls schließt sich ein Trocknungsvorgang an.

- Die Aufwandmenge an den erfindungsgemäß verwendbaren Beizmittel-Formulierungen kann innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Sie richtet sich nach dem jeweiligen Gehalt
15 der Wirkstoffe in den Formulierungen und nach dem Saatgut. Die Aufwandmengen an Wirkstoffkombination liegen im Allgemeinen zwischen 0,001 und 50 g pro Kilogramm Saatgut, vorzugsweise zwischen 0,01 und 15 g pro Kilogramm Saatgut.

20 Mischung mit bekannten Fungiziden, Bakteriziden, Akariziden, Nematiziden oder Insektiziden

Die erfindungsgemäßen Phenoxyamide können als solche oder in ihren Formulierungen auch in Mischung mit bekannten Fungiziden, Bakteriziden, Akariziden, Nematiziden oder Insektiziden verwendet werden, um so z.B. das Wirkungsspektrum zu verbreitern oder Resistenzentwicklungen vorzubeugen.

- 25 Auch eine Mischung mit anderen bekannten Wirkstoffen, wie Herbiziden oder mit Düngemitteln und Wachstumsregulatoren, Safener bzw. Semiochemicals ist möglich.

- Darüber hinaus weisen die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) auch sehr gute antimykotische Wirkungen auf. Sie besitzen ein sehr breites antimykotisches Wirkungsspektrum, insbesondere gegen Dermatophyten und Sprosspilze, Schimmel und diphase Pilze (z.B. gegen
30 Candida-Spezies wie *Candida albicans*, *Candida glabrata*) sowie Epidermophyton floccosum, Aspergillus-Spezies wie *Aspergillus niger* und *Aspergillus fumigatus*, Trichophyton-Spezies wie *Trichophyton mentagrophytes*, Microsporon-Spezies wie *Microsporon canis* und *audouinii*. Die Aufzählung dieser Pilze stellt keinesfalls eine Beschränkung des erfassbaren mykotischen Spektrums dar, sondern hat nur erläuternden Charakter.

Die erfindungsgemäßen 3-substituierten Phenoxyphenylamidine können daher sowohl in medizinische als auch in nicht-medizinische Anwendungen eingesetzt werden.

Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, wie gebrauchsfertige Lösungen, Suspensionen, Spritzpulver, Pasten, lösliche
5 Pulver, Stäubemittel und Granulate angewendet werden. Die Anwendung geschieht in üblicher Weise, z.B. durch Gießen, Verspritzen, Versprühen, Verstreuen, Verstäuben, Verschäumen, Bestreichen usw. Es ist ferner möglich, die Wirkstoffe nach dem Ultra-Low-Volume-Verfahren auszubringen oder die Wirkstoffzubereitung oder den Wirkstoff selbst in den Boden zu injizieren.

Es kann auch das Saatgut der Pflanzen behandelt werden.

10 Beim Einsatz der erfindungsgemäßen Phenoxyamidine als Fungizide können die Aufwandmengen je nach Applikationsart innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Bei der Behandlung von Pflanzenteilen liegen die Aufwandmengen an Wirkstoff im allgemeinen zwischen 0,1 und 10.000 g/ha, vorzugsweise zwischen 10 und 1.000 g/ha. Bei der Saatgutbehandlung liegen die Aufwandmengen an Wirkstoff im allgemeinen zwischen 0,001 und 50 g pro Kilogramm Saatgut,
15 vorzugsweise zwischen 0,01 und 10 g pro Kilogramm Saatgut. Bei der Behandlung des Bodens liegen die Aufwandmengen an Wirkstoff im Allgemeinen zwischen 0,1 und 10.000 g/ha, vorzugsweise zwischen 1 und 5.000 g/ha.

GMO's

Das erfindungsgemäße Behandlungsverfahren kann für die Behandlung von genetisch
20 modifizierten Organismen (GMOs), z. B. Pflanzen oder Samen, verwendet werden. Genetisch modifizierte Pflanzen (oder transgene Pflanzen) sind Pflanzen, bei denen ein heterologes Gen stabil in das Genom integriert worden ist. Der Begriff "heterologes Gen" bedeutet im wesentlichen ein Gen, das außerhalb der Pflanze bereitgestellt oder assembliert wird und das bei Einführung in das Zellkerngenom, das Chloroplastengenom oder das Hypochondriengenom der transformierten
25 Pflanze dadurch neue oder verbesserte agronomische oder sonstige Eigenschaften verleiht, daß es ein interessierendes Protein oder Polypeptid exprimiert oder daß es ein anderes Gen, das in der Pflanze vorliegt bzw. andere Gene, die in der Pflanze vorliegen, herunterreguliert oder abschaltet (zum Beispiel mittels Antisense-Technologie, Cosuppressionstechnologie oder RNAi-Technologie [RNA Interference]). Ein heterologes Gen, das im Genom vorliegt, wird ebenfalls als Transgen
30 bezeichnet. Ein Transgen, das durch sein spezifisches Vorliegen im Pflanzengenom definiert ist, wird als Transformations- bzw. transgenes Event bezeichnet.

In Abhängigkeit von den Pflanzenarten oder Pflanzensorten, ihrem Standort und ihren Wachstumsbedingungen (Böden, Klima, Vegetationsperiode, Ernährung) kann die erfindungsgemäße Behandlung auch zu überadditiven ("synergistischen") Effekten führen. So sind zum Beispiel die folgenden Effekte möglich, die über die eigentlich zu erwartenden Effekte hinausgehen: verringerte Aufwandmengen und/oder erweitertes Wirkungsspektrum und/oder erhöhte Wirksamkeit der Wirkstoffe und Zusammensetzungen, die erfindungsgemäß eingesetzt werden können, besseres Pflanzenwachstum, erhöhte Toleranz gegenüber hohen oder niedrigen Temperaturen, erhöhte Toleranz gegenüber Trockenheit oder Wasser- oder Bodensalzgehalt, erhöhte Blühleistung, Ernteerleichterung, Reifebeschleunigung, höhere Erträge, größere Früchte, größere Pflanzenhöhe, intensiver grüne Farbe des Blatts, frühere Blüte, höhere Qualität und/oder höherer Nährwert der Ernteprodukte, höhere Zuckerkonzentration in den Früchten, bessere Lagerfähigkeit und/oder Verarbeitbarkeit der Ernteprodukte.

In gewissen Aufwandmengen können die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen auch eine stärkende Wirkung auf Pflanzen ausüben. Sie eignen sich daher für die Mobilisierung des pflanzlichen Abwehrsystems gegen Angriff durch unerwünschte phytopathogene Pilze und/oder Mikroorganismen und/oder Viren. Dies kann gegebenenfalls einer der Gründe für die erhöhte Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Kombinationen sein, zum Beispiel gegen Pilze. Pflanzenstärkende (resistenzinduzierende) Substanzen sollen im vorliegenden Zusammenhang auch solche Substanzen oder Substanzkombinationen bedeuten, die fähig sind, das pflanzliche Abwehrsystem so zu stimulieren, daß die behandelten Pflanzen, wenn sie im Anschluß daran mit unerwünschten phytopathogenen Pilzen und/oder Mikroorganismen und/oder Viren inokkuliert werde, einen beträchtlichen Resistenzgrad gegen diese unerwünschten phytopathogenen Pilze und/oder Mikroorganismen und/oder Viren aufweisen. Im vorliegenden Fall versteht man unter unerwünschten phytopathogenen Pilzen und/oder Mikroorganismen und/oder Viren phytopathogene Pilze, Bakterien und Viren. Die erfindungsgemäßen Substanzen lassen sich daher zum Schutz von Pflanzen gegen Angriff durch die erwähnten Pathogene innerhalb eines gewissen Zeitraums nach der Behandlung einsetzen. Der Zeitraum, über den eine Schutzwirkung erzielt wird, erstreckt sich im allgemeinen von 1 bis 10 Tagen, vorzugsweise 1 bis 7 Tagen, nach der Behandlung der Pflanzen mit den Wirkstoffen.

Zu Pflanzen und Pflanzensorten, die vorzugsweise erfindungsgemäß behandelt werden, zählen alle Pflanzen, die über Erbgut verfügen, das diesen Pflanzen besonders vorteilhafte, nützliche Merkmale verleiht (egal, ob dies durch Züchtung und/oder Biotechnologie erzielt wurde).

Pflanzen und Pflanzensorten, die ebenfalls vorzugsweise erfindungsgemäß behandelt werden, sind gegen einen oder mehrere biotische Streßfaktoren resistent, d. h. diese Pflanzen weisen eine verbesserte Abwehr gegen tierische und mikrobielle Schädlinge wie Nematoden, Insekten, Milben, phytopathogene Pilze, Bakterien, Viren und/oder Viroide auf.

5

Pflanzen und Pflanzensorten, die ebenfalls erfindungsgemäß behandelt werden können, sind solche Pflanzen, die gegen einen oder mehrere abiotische Streßfaktoren resistent sind. Zu den abiotischen Streßbedingungen können zum Beispiel Dürre, Kälte- und Hitzebedingungen, osmotischer Streß, Staunässe, erhöhter Bodensalzgehalt, erhöhtes Ausgesetztsein an Mineralien, Ozonbedingungen, Starklichtbedingungen, beschränkte Verfügbarkeit von Stickstoffnährstoffen, beschränkte
10 Verfügbarkeit von Phosphornährstoffen oder Vermeidung von Schatten zählen.

15

Pflanzen und Pflanzensorten, die ebenfalls erfindungsgemäß behandelt werden können, sind solche Pflanzen, die durch erhöhte Ertragseigenschaften gekennzeichnet sind. Ein erhöhter Ertrag kann bei diesen Pflanzen z. B. auf verbesserter Pflanzenphysiologie, verbessertem Pflanzenwuchs und
verbesserter Pflanzenentwicklung, wie Wasserverwertungseffizienz, Wasserhalteeffizienz, verbesserter Stickstoffverwertung, erhöhter Kohlenstoffassimilation, verbesserter Photosynthese, verstärkter Keimkraft und beschleunigter Abreife beruhen. Der Ertrag kann weiterhin durch eine verbesserte Pflanzenarchitektur (unter Streß- und nicht-Streß-Bedingungen) beeinflusst werden,
20 darunter frühe Blüte, Kontrolle der Blüte für die Produktion von Hybridsaatgut, Keimpflanzenwüchsigkeit, Pflanzengröße, Internodienzahl und -abstand, Wurzelwachstum, Samengröße, Fruchtgröße, Schotengröße, Schoten- oder Ährenzahl, Anzahl der Samen pro Schote oder Ähre, Samenmasse, verstärkte Samenfüllung, verringerter Samenausfall, verringertes Schotenplatzen sowie Standfestigkeit. Zu weiteren Ertragsmerkmalen zählen
25 Samenzusammensetzung wie Kohlenhydratgehalt, Proteingehalt, Ölgehalt und Ölzusammensetzung, Nährwert, Verringerung der nährwidrigen Verbindungen, verbesserte Verarbeitbarkeit und verbesserte Lagerfähigkeit.

20

25

30

35

Pflanzen, die erfindungsgemäß behandelt werden können, sind Hybridpflanzen, die bereits die Eigenschaften der Heterosis bzw. des Hybrideffekts exprimieren, was im allgemeinen zu höherem Ertrag, höherer Wüchsigkeit, besserer Gesundheit und besserer Resistenz gegen biotische und abiotische Streßfaktoren führt. Solche Pflanzen werden typischerweise dadurch erzeugt, daß man eine ingezüchtete pollensterile Elternlinie (den weiblichen Kreuzungspartner) mit einer anderen ingezüchteten pollenfertilen Elternlinie (dem männlichen Kreuzungspartner) kreuzt. Das
Hybridsaatgut wird typischerweise von den pollensterilen Pflanzen geerntet und an Vermehrer verkauft. Pollensterile Pflanzen können manchmal (z. B. beim Mais) durch Entfahnen (d. h.

mechanischem Entfernen der männlichen Geschlechtsorgane bzw. der männlichen Blüten), produziert werden; es ist jedoch üblicher, daß die Pollensterilität auf genetischen Determinanten im Pflanzengenom beruht. In diesem Fall, insbesondere dann, wenn es sich bei dem gewünschten Produkt, da man von den Hybridpflanzen ernten will, um die Samen handelt, ist es üblicherweise

5 günstig, sicherzustellen, daß die Pollenfertilität in Hybridpflanzen, die die für die Pollensterilität verantwortlichen genetischen Determinanten enthalten, völlig restoriert wird. Dies kann erreicht werden, indem sichergestellt wird, daß die männlichen Kreuzungspartner entsprechende Fertilitätsrestorerogene besitzen, die in der Lage sind, die Pollenfertilität in Hybridpflanzen, die die genetischen Determinanten, die für die Pollensterilität verantwortlich sind, enthalten, zu

10 restorieren. Genetische Determinanten für Pollensterilität können im Cytoplasma lokalisiert sein. Beispiele für cytoplasmatische Pollensterilität (CMS) wurden zum Beispiel für Brassica-Arten beschrieben (WO 1992/005251, WO 1995/009910, WO 1998/27806, WO 2005/002324, WO 2006/021972 und US 6,229,072). Genetische Determinanten für Pollensterilität können jedoch auch im Zellkerngenom lokalisiert sein. Pollensterile Pflanzen können auch mit Methoden der

15 pflanzlichen Biotechnologie, wie Gentechnik, erhalten werden. Ein besonders günstiges Mittel zur Erzeugung von pollensterilen Pflanzen ist in WO 89/10396 beschrieben, wobei zum Beispiel eine Ribonuklease wie eine Barnase selektiv in den Tapetumzellen in den Staubblättern exprimiert wird. Die Fertilität kann dann durch Expression eines Ribonukleasehemmers wie Barstar in den Tapetumzellen restoriert werden (z. B. WO 1991/002069).

20

Pflanzen oder Pflanzensorten (die mit Methoden der Pflanzenbiotechnologie, wie der Gentechnik, erhalten werden), die erfindungsgemäß behandelt werden können, sind herbizidtolerante Pflanzen, d. h. Pflanzen, die gegenüber einem oder mehreren vorgegebenen Herbiziden tolerant gemacht worden sind. Solche Pflanzen können entweder durch genetische Transformation oder durch

25 Selektion von Pflanzen, die eine Mutation enthalten, die solch eine Herbizidtoleranz verleiht, erhalten werden.

Herbizidtolerante Pflanzen sind zum Beispiel glyphosatetolerante Pflanzen, d. h. Pflanzen, die gegenüber dem Herbizid Glyphosate oder dessen Salzen tolerant gemacht worden sind. So können

30 zum Beispiel glyphosatetolerante Pflanzen durch Transformation der Pflanze mit einem Gen, das für das Enzym 5-Enolpyruvylshikimat-3-phosphatsynthase (EPSPS) kodiert, erhalten werden. Beispiele für solche EPSPS-Gene sind das AroA-Gen (Mutante CT7) des Bakterium *Salmonella typhimurium* (Comai et al., *Science* (1983), 221, 370-371), das CP4-Gen des Bakteriums *Agrobacterium* sp. (Barry et al., *Curr. Topics Plant Physiol.* (1992), 7, 139-145), die Gene, die für eine EPSPS aus der Petunie (Shah et al., *Science* (1986), 233, 478-481), für eine EPSPS aus der

35 Tomate (Gasser et al., *J. Biol. Chem.* (1988), 263, 4280-4289) oder für eine EPSPS aus Eleusine

(WO 2001/66704) kodieren. Es kann sich auch um eine mutierte EPSPS handeln, wie sie zum Beispiel in EP-A 0837944, WO 2000/066746, WO 2000/066747 oder WO 2002/026995 beschrieben ist. Glyphosatetolerante Pflanzen können auch dadurch erhalten werden, daß man ein Gen exprimiert, das für ein Glyphosate-Oxidoreduktase-Enzym, wie es in US 5,776,760 und US 5,463,175 beschrieben ist, kodiert. Glyphosatetolerante Pflanzen können auch dadurch erhalten werden, daß man ein Gen exprimiert, das für ein Glyphosate-acetyltransferase-Enzym, wie es in z. B. WO 2002/036782, WO 2003/092360, WO 2005/012515 und WO 2007/024782 beschrieben ist, kodiert. Glyphosatetolerante Pflanzen können auch dadurch erhalten werden, daß man Pflanzen, die natürlich vorkommende Mutationen der oben erwähnten Gene, wie sie zum Beispiel in WO 2001/024615 oder WO 2003/013226 beschrieben sind, enthalten, selektiert.

Sonstige herbizidresistente Pflanzen sind zum Beispiel Pflanzen, die gegenüber Herbiziden, die das Enzym Glutaminsynthase hemmen, wie Bialaphos, Phosphinotricin oder Glufosinate, tolerant gemacht worden sind. Solche Pflanzen können dadurch erhalten werden, daß man ein Enzym exprimiert, das das Herbizid oder eine Mutante des Enzyms Glutaminsynthase, das gegenüber Hemmung resistent ist, entgiftet. Solch ein wirksames entgiftendes Enzym ist zum Beispiel ein Enzym, das für ein Phosphinotricin-acetyltransferase kodiert (wie zum Beispiel das bar- oder pat-Protein aus Streptomyces-Arten). Pflanzen, die eine exogene Phosphinotricin-acetyltransferase exprimieren, sind zum Beispiel in US 5,561,236; US 5,648,477; US 5,646,024; US 5,273,894; US 5,637,489; US 5,276,268; US 5,739,082; US 5,908,810 und US 7,112,665 beschrieben.

Weitere herbizidtolerante Pflanzen sind auch Pflanzen, die gegenüber den Herbiziden, die das Enzym Hydroxyphenylpyruvatdioxygenase (HPPD) hemmen, tolerant gemacht worden sind. Bei den Hydroxyphenylpyruvatdioxygenasen handelt es sich um Enzyme, die die Reaktion, in der para-Hydroxyphenylpyruvat (HPP) zu Homogentisat umgesetzt wird, katalysieren. Pflanzen, die gegenüber HPPD-Hemmern tolerant sind, können mit einem Gen, das für ein natürlich vorkommendes resistentes HPPD-Enzym kodiert, oder einem Gen, das für ein mutiertes HPPD-Enzym gemäß WO 1996/038567, WO 1999/024585 und WO 1999/024586 kodiert, transformiert werden. Eine Toleranz gegenüber HPPD-Hemmern kann auch dadurch erzielt werden, daß man Pflanzen mit Genen transformiert, die für gewisse Enzyme kodieren, die die Bildung von Homogentisat trotz Hemmung des nativen HPPD-Enzyms durch den HPPD-Hemmer ermöglichen. Solche Pflanzen und Gene sind in WO 1999/034008 und WO 2002/36787 beschrieben. Die Toleranz von Pflanzen gegenüber HPPD-Hemmern kann auch dadurch verbessert werden, daß man Pflanzen zusätzlich zu einem Gen, das für ein HPPD-tolerantes Enzym kodiert, mit einem Gen transformiert, das für ein Prephenatdehydrogenase-Enzym kodiert, wie dies in WO 2004/024928 beschrieben ist.

Weitere herbizidresistente Pflanzen sind Pflanzen, die gegenüber Acetolactatsynthase (ALS)-Hemmern tolerant gemacht worden sind. Zu bekannten ALS-Hemmern zählen zum Beispiel Sulfonylharnstoff, Imidazolinon, Triazolopyrimidine, Pyrimidinyloxy(thio)benzoate und/oder Sulfonylaminocarbonyltriazolinon-Herbizide. Es ist bekannt, daß verschiedene Mutationen im Enzym ALS (auch als Acetohydroxysäure-Synthase, AHAS, bekannt) eine Toleranz gegenüber unterschiedlichen Herbiziden bzw. Gruppen von Herbiziden verleihen, wie dies zum Beispiel bei Tranel und Wright, Weed Science (2002), 50, 700-712, jedoch auch in US 5,605,011, US 5,378,824, US 5,141,870 und US 5,013,659, beschrieben ist. Die Herstellung von sulfonylharnstofftoleranten Pflanzen und imidazolinontoleranten Pflanzen ist in US 5,605,011; US 5,013,659; US 5,141,870; US 5,767,361; US 5,731,180; US 5,304,732; US 4,761,373; US 5,331,107; US 5,928,937; und US 5,378,824; sowie in der internationalen Veröffentlichung WO 1996/033270 beschrieben. Weitere imidazolinontolerante Pflanzen sind auch in z. B. WO 2004/040012, WO 2004/106529, WO 2005/020673, WO 2005/093093, WO 2006/007373, WO 2006/015376, WO 2006/024351 und WO 2006/060634 beschrieben. Weitere sulfonylharnstoff- und imidazolinontolerante Pflanzen sind auch in z.B. WO 2007/024782 beschrieben.

Weitere Pflanzen, die gegenüber Imidazolinon und/oder Sulfonylharnstoff tolerant sind, können durch induzierte Mutagenese, Selektion in Zellkulturen in Gegenwart des Herbizids oder durch Mutationszüchtung erhalten werden, wie dies zum Beispiel für die Sojabohne in US 5,084,082, für Reis in WO 1997/41218, für die Zuckerrübe in US 5,773,702 und WO 1999/057965, für Salat in US 5,198,599 oder für die Sonnenblume in WO 2001/065922 beschrieben ist.

Pflanzen oder Pflanzensorten (die nach Methoden der pflanzlichen Biotechnologie, wie der Gentechnik, erhalten wurden), die ebenfalls erfindungsgemäß behandelt werden können, sind insektenresistente transgene Pflanzen, d.h. Pflanzen, die gegen Befall mit gewissen Zielinsekten resistent gemacht wurden. Solche Pflanzen können durch genetische Transformation oder durch Selektion von Pflanzen, die eine Mutation enthalten, die solch eine Insektenresistenz verleiht, erhalten werden.

Der Begriff "insektenresistente transgene Pflanze" umfaßt im vorliegenden Zusammenhang jegliche Pflanze, die mindestens ein Transgen enthält, das eine Kodiersequenz umfaßt, die für folgendes kodiert:

1) ein insektizides Kristallprotein aus *Bacillus thuringiensis* oder einen insektiziden Teil davon, wie die insektiziden Kristallproteine, die von Crickmore et al., Microbiology and Molecular Biology Reviews (1998), 62, 807-813, von Crickmore et al. (2005) in der *Bacillus thuringiensis* -Toxinomenklatur aktualisiert, online bei:

http://www.lifesci.sussex.ac.uk/Home/Neil_Crickmore/Bt/), zusammengestellt wurden, oder insektizide Teile davon, z.B. Proteine der Cry-Proteinklassen Cry1Ab, Cry1Ac, Cry1F, Cry2Ab, Cry3Ae oder Cry3Bb oder insektizide Teile davon; oder

- 5 2) ein Kristallprotein aus *Bacillus thuringiensis* oder einen Teil davon, der in Gegenwart eines zweiten, anderen Kristallproteins als *Bacillus thuringiensis* oder eines Teils davon insektizid wirkt, wie das binäre Toxin, das aus den Kristallproteinen Cy34 und Cy35 besteht (Moellenbeck et al., *Nat. Biotechnol.* (2001), 19, 668-72; Schnepf et al., *Applied Environm. Microb.* (2006), 71, 1765-1774); oder
- 10 3) ein insektizides Hybridprotein, das Teile von zwei unterschiedlichen insektiziden Kristallproteinen aus *Bacillus thuringiensis* umfaßt, wie zum Beispiel ein Hybrid aus den Proteinen von 1) oben oder ein Hybrid aus den Proteinen von 2) oben, z. B. das Protein Cry1A.105, das von dem Mais-Event MON98034 produziert wird (WO 2007/027777); oder
- 15 4) ein Protein gemäß einem der Punkte 1) bis 3) oben, in dem einige, insbesondere 1 bis 10, Aminosäuren durch eine andere Aminosäure ersetzt wurden, um eine höhere insektizide Wirksamkeit gegenüber einer Zielinsektenart zu erzielen und/oder um das Spektrum der entsprechenden Zielinsektenarten zu erweitern und/oder wegen Veränderungen, die in die Kodier- DNA während der Klonierung oder Transformation
- 20 induziert wurden, wie das Protein Cry3Bb1 in Mais-Events MON863 oder MON88017 oder das Protein Cry3A im Mais-Event MIR 604;
- 5) ein insektizides sezerniertes Protein aus *Bacillus thuringiensis* oder *Bacillus cereus* oder einen insektiziden Teil davon, wie die vegetativ wirkenden insektentoxischen Proteine (vegetative insecticidal proteins, VIP), die unter
- 25 http://www.lifesci.sussex.ac.uk/Home/Neil_Crickmore/Bt/vip.html angeführt sind, z. B. Proteine der Proteinklasse VIP3Aa; oder
- 6) ein sezerniertes Protein aus *Bacillus thuringiensis* oder *Bacillus cereus*, das in Gegenwart eines zweiten sezernierten Proteins aus *Bacillus thuringiensis* oder *B. cereus* insektizid wirkt, wie das binäre Toxin, das aus den Proteinen VIP1A und VIP2A besteht
- 30 (WO 1994/21795).
- 7) ein insektizides Hybridprotein, das Teile von verschiedenen sezernierten Proteinen von *Bacillus thuringiensis* oder *Bacillus cereus* umfaßt, wie ein Hybrid der Proteine von 1) oder ein Hybrid der Proteine von 2) oben; oder
- 8) ein Protein gemäß einem der Punkte 1) bis 3) oben, in dem einige, insbesondere 1 bis
- 35 10, Aminosäuren durch eine andere Aminosäure ersetzt wurden, um eine höhere insektizide Wirksamkeit gegenüber einer Zielinsektenart zu erzielen und/oder um das

Spektrum der entsprechenden Zielinsektenarten zu erweitern und/oder wegen Veränderungen, die in die Kodier- DNA während der Klonierung oder Transformation induziert wurden (wobei die Kodierung für ein insektizides Protein erhalten bleibt), wie das Protein VIP3Aa im Baumwoll-Event COT 102.

- 5 Natürlich zählt zu den insektenresistenten transgenen Pflanzen im vorliegenden Zusammenhang auch jegliche Pflanze, die eine Kombination von Genen umfaßt, die für die Proteine von einer der oben genannten Klassen 1 bis 8 kodieren. In einer Ausführungsform enthält eine insektenresistente Pflanze mehr als ein Transgen, das für ein Protein nach einer der oben genannten 1 bis 8 kodiert, um das Spektrum der entsprechenden Zielinsektenarten zu erweitern oder um die Entwicklung
- 10 einer Resistenz der Insekten gegen die Pflanzen dadurch hinauszuzögern, daß man verschiedene Proteine einsetzt, die für dieselbe Zielinsektenart insektizid sind, jedoch eine unterschiedliche Wirkungsweise, wie Bindung an unterschiedliche Rezeptorbindungsstellen im Insekt, aufweisen.

Pflanzen oder Pflanzensorten (die nach Methoden der pflanzlichen Biotechnologie, wie der

15 Gentechnik, erhalten wurden), die ebenfalls erfindungsgemäß behandelt werden können, sind gegenüber abiotischen Streßfaktoren tolerant. Solche Pflanzen können durch genetische Transformation oder durch Selektion von Pflanzen, die eine Mutation enthalten, die solch eine Streßresistenz verleiht, erhalten werden. Zu besonders nützlichen Pflanzen mit Streßtoleranz zählen folgende:

- 20 a. Pflanzen, die ein Transgen enthalten, das die Expression und/oder Aktivität des Gens für die Poly(ADP-ribose)polymerase (PARP) in den Pflanzenzellen oder Pflanzen zu reduzieren vermag, wie dies in WO 2000/004173 oder EP 04077984.5 oder EP 06009836.5 beschrieben ist.
- 25 b. Pflanzen, die ein streßtoleranzförderndes Transgen enthalten, das die Expression und/oder Aktivität der für PARP kodierenden Gene der Pflanzen oder Pflanzenzellen zu reduzieren vermag, wie dies z.B. in WO 2004/090140 beschrieben ist;
- 30 c. Pflanzen, die ein streßtoleranzförderndes Transgen enthalten, das für ein in Pflanzen funktionelles Enzym des Nicotinamidadenindinukleotid-Salvage-Biosynthesewegs kodiert, darunter Nicotinamidase, Nicotinatphosphoribosyltransferase, Nicotinsäuremononukleotidadenyltransferase,
- 35 Nicotinamidadenindinukleotidsynthetase oder

Nicotinamidphosphoribosyltransferase, wie dies z. B. in EP 04077624.7 oder WO 2006/133827 oder PCT/EP07/002433 beschrieben ist.

5 Pflanzen oder Pflanzensorten (die nach Methoden der pflanzlichen Biotechnologie, wie der Gentechnik, erhalten wurden), die ebenfalls erfindungsgemäß behandelt werden können, weisen eine veränderte Menge, Qualität und/oder Lagerfähigkeit des Ernteprodukts und/oder veränderte Eigenschaften von bestimmten Bestandteilen des Ernteprodukts auf, wie zum Beispiel:

1) Transgene Pflanzen, die eine modifizierte Stärke synthetisieren, die bezüglich ihrer chemisch-physikalischen Eigenschaften, insbesondere des Amylosegehalts oder des Amylose/Amylopektin-Verhältnisses, des Verzweigungsgrads, der durchschnittlichen Kettenlänge, der Verteilung der Seitenketten, des Viskositätsverhaltens, der Gelfestigkeit, der Stärkekorngröße und/oder Stärkekornmorphologie im Vergleich mit der synthetisierten Stärke in Wildtyppflanzenzellen oder -pflanzen verändert ist, so daß sich diese modifizierte Stärke besser für bestimmte Anwendungen eignet. Diese transgenen Pflanzen, die eine modifizierte Stärke synthetisieren, sind zum Beispiel in EP 0571427, WO 10 1995/004826, EP 0719338, WO 1996/15248, WO 1996/19581, WO 1996/27674, WO 1997/11188, WO 1997/26362, WO 1997/32985, WO 1997/42328, WO 1997/44472, WO 1997/45545, WO 1998/27212, WO 1998/40503, WO 99/58688, WO 1999/58690, WO 1999/58654, WO 2000/008184, WO 2000/008185, WO 2000/28052, WO 2000/77229, WO 2001/12782, WO 2001/12826, WO 2002/101059, WO 2003/071860, WO 2004/056999, WO 2005/030942, WO 2005/030941, WO 2005/095632, WO 2005/095617, WO 2005/095619, WO 2005/095618, WO 2005/123927, WO 2006/018319, WO 2006/103107, WO 2006/108702, WO 2007/009823, WO 2000/22140, WO 2006/063862, WO 2006/072603, WO 2002/034923, EP 06090134.5, EP 06090228.5, EP 06090227.7, EP 07090007.1, EP 07090009.7, WO 2001/14569, WO 2002/79410, WO 2003/33540, WO 2004/078983, WO 2001/19975, WO 1995/26407, WO 1996/34968, WO 1998/20145, WO 1999/12950, WO 1999/66050, WO 1999/53072, US 6,734,341, WO 2000/11192, WO 1998/22604, WO 1998/32326, WO 2001/98509, WO 2001/98509, WO 2005/002359, US 5,824,790, US 6,013,861, WO 1994/004693, WO 1994/009144, WO 1994/11520, WO 30 1995/35026 bzw. WO 1997/20936 beschrieben.

2) Transgene Pflanzen, die Nichtstärkekohlenhydratpolymere synthetisieren, oder Nichtstärkekohlenhydratpolymere, deren Eigenschaften im Vergleich zu Wildtyppflanzen ohne genetische Modifikation verändert sind. Beispiele sind Pflanzen, die Polyfructose, insbesondere des Inulin- und Levantyps, produzieren, wie dies in EP 0663956, WO 35 1996/001904, WO 1996/021023, WO 1998/039460 und WO 1999/024593 beschrieben ist,

Pflanzen, die alpha-1,4-Glucane produzieren, wie dies in WO 1995/031553, US 2002/031826, US 6,284,479, US 5,712,107, WO 1997/047806, WO 1997/047807, WO 1997/047808 und WO 2000/14249 beschrieben ist, Pflanzen, die alpha-1,6-verzweigte alpha-1,4-Glucane produzieren, wie dies in WO 2000/73422 beschrieben ist, und Pflanzen,
5 die Alternan produzieren, wie dies in WO 2000/047727, EP 06077301.7, US 5,908,975 und EP 0728213 beschrieben ist.

3) Transgene Pflanzen, die Hyaluronan produzieren, wie dies zum Beispiel in WO 2006/032538, WO 2007/039314, WO 2007/039315, WO 2007/039316, JP 2006/304779 und WO 2005/012529 beschrieben ist.

10

Pflanzen oder Pflanzensorten (die nach Methoden der pflanzlichen Biotechnologie, wie der Gentechnik, erhalten wurden), die ebenfalls erfindungsgemäß behandelt werden können, sind Pflanzen wie Baumwollpflanzen mit veränderten Fasereigenschaften. Solche Pflanzen können durch genetische Transformation oder durch Selektion von Pflanzen, die eine Mutation enthalten,
15 die solche veränderten Fasereigenschaften verleiht, erhalten werden; dazu zählen:

- a) Pflanzen wie Baumwollpflanzen, die eine veränderte Form von Cellulosesynthasegenen enthalten, wie dies in WO 1998/000549 beschrieben ist,
- 20 b) Pflanzen wie Baumwollpflanzen, die eine veränderte Form von rsw2- oder rsw3-homologen Nukleinsäuren enthalten, wie dies in WO 2004/053219 beschrieben ist;
- c) Pflanzen wie Baumwollpflanzen mit einer erhöhten Expression der Saccharosephosphatsynthase, wie dies in WO 2001/017333 beschrieben ist;
- 25 d) Pflanzen wie Baumwollpflanzen mit einer erhöhten Expression der Saccharosesynthase, wie dies in WO 02/45485 beschrieben ist;
- e) Pflanzen wie Baumwollpflanzen bei denen der Zeitpunkt der Durchlaßsteuerung der Plasmodesmen an der Basis der Faserzelle verändert ist, z. B. durch Herunterregulieren der faserselektiven β -1,3-Glucanase, wie dies in WO 2005/017157 beschrieben ist;
- 30 f) Pflanzen wie Baumwollpflanzen mit Fasern mit veränderter Reaktivität, z. B. durch Expression des N-Acetylglucosamintransferasegens, darunter auch nodC, und von Chitinsynthasegenen, wie dies in WO 2006/136351 beschrieben ist.

35

Pflanzen oder Pflanzensorten (die nach Methoden der pflanzlichen Biotechnologie, wie der Gentechnik, erhalten wurden), die ebenfalls erfindungsgemäß behandelt werden können, sind Pflanzen wie Raps oder verwandte Brassica-Pflanzen mit veränderten Eigenschaften der Ölzusammensetzung. Solche Pflanzen können durch genetische Transformation oder durch Selektion von Pflanzen, die eine Mutation enthalten, die solche veränderten Öleigenschaften verleiht, erhalten werden; dazu zählen:

- a) Pflanzen wie Rapspflanzen, die Öl mit einem hohen Ölsäuregehalt produzieren, wie dies zum Beispiel in US 5,969,169, US 5,840,946 oder US 6,323,392 oder US 6,063, 947 beschrieben ist;
- b) Pflanzen wie Rapspflanzen, die Öl mit einem niedrigen Linolensäuregehalt produzieren, wie dies in US 6,270,828, US 6,169,190 oder US 5,965,755 beschrieben ist.
- c) Pflanzen wie Rapspflanzen, die Öl mit einem niedrigen gesättigten Fettsäuregehalt produzieren, wie dies z. B. in US 5,434,283 beschrieben ist.

Besonders nützliche transgene Pflanzen, die erfindungsgemäß behandelt werden können, sind Pflanzen mit einem oder mehreren Genen, die für ein oder mehrere Toxine kodieren, sind die transgenen Pflanzen, die unter den folgenden Handelsbezeichnungen angeboten werden: YIELD GARD® (zum Beispiel Mais, Baumwolle, Sojabohnen), KnockOut® (zum Beispiel Mais), BiteGard® (zum Beispiel Mais), BT-Xtra® (zum Beispiel Mais), StarLink® (zum Beispiel Mais), Bollgard® (Baumwolle), Nucotn® (Baumwolle), Nucotn 33B® (Baumwolle), NatureGard® (zum Beispiel Mais), Protecta® und NewLeaf® (Kartoffel). Herbizidtolerante Pflanzen, die zu erwähnen sind, sind zum Beispiel Maissorten, Baumwollsorten und Sojabohnensorten, die unter den folgenden Handelsbezeichnungen angeboten werden: Roundup Ready® (Glyphosatetoleranz, zum Beispiel Mais, Baumwolle, Sojabohne), Liberty Link® (Phosphinotricintoleranz, zum Beispiel Raps), IMI® (Imidazolinontoleranz) und SCS® (Sylfonylharnstofftoleranz), zum Beispiel Mais. Zu den herbizidresistenten Pflanzen (traditionell auf Herbizidtoleranz gezüchtete Pflanzen), die zu erwähnen sind, zählen die unter der Bezeichnung Clearfield® angebotenen Sorten (zum Beispiel Mais).

Besonders nützliche transgene Pflanzen, die erfindungsgemäß behandelt werden können, sind Pflanzen, die Transformations-Events, oder eine Kombination von Transformations-Events, enthalten und die zum Beispiel in den Dateien von verschiedenen nationalen oder regionalen

Behörden angeführt sind (siehe zum Beispiel http://gmoinfo.jrc.it/gmp_browse.aspx und <http://www.agbios.com/dbase.php>).

Die Herstellung und die Verwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe soll anhand der
5 folgenden Beispiele näher erläutert werden, ohne jedoch auf diese beschränkt zu sein.

HerstellungsbeispieleBeispiel: N-Ethyl-N-methyl-N'-[4-(3-isopropylphenoxy)-2-chlor-5-methylphenyl]formamidin

- 0.33 g (1.20 mmol) 4-(3-Isopropylphenoxy)-2-chlor-5-methylanilin werden in 5 ml Toluol gelöst und mit 0.25 ml einer Lösung von N-Ethyl-N-methylformamidmethylacetal in Methanol (60%)
 5 versetzt. Die Reaktionsmischung wird 12h bei 77°C gerührt, im Vakuum vom Lösungsmittel befreit und säulenchromatographisch aufgereinigt. Man erhält 0.38 g Produkt (95.2 % Reinheit, 86.5% Ausbeute; log P (pH2.3) = 2.38).

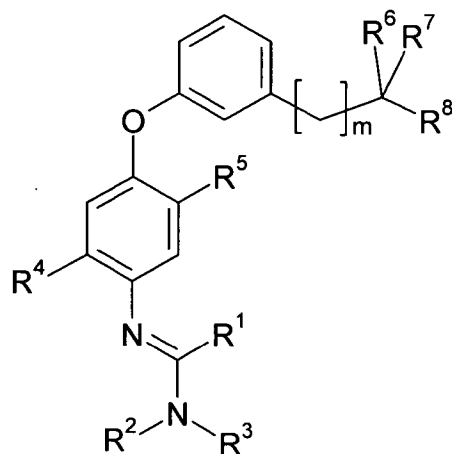
Synthese der Ausgangsverbindungen:

4-(3-Isopropylphenoxy)-2-chlor-5-methylanilin

- 10 Eine Lösung von 3.80 g (12.5 mmol) 4-(3-Isopropylphenoxy)-2-chlor-5-methylnitrobenzol in 60 ml Dioxan und 60 ml Salzsäure wird mit 8.41 g (37.2 mmol) Zinn(II)chlorid-Dihydrat bei Raumtemperatur versetzt und anschliessend für 2 h refluxiert. Man kühlt auf Raumtemperatur ab, neutralisiert mit NaHCO₃, extrahiert mehrfach mit Dichlormethan, trocknet über Na₂SO₄, filtriert und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum. (3.47 g, 94.5 % Reinheit, 95.7 % Ausbeute, log P (pH
 15 2.3) = 4.68).

4-(3-Isopropylphenoxy)-2-chlor-5-methylnitrobenzol

- 3.81 g (27.9 mmol) 3-Isopropylphenol, 5.30 g (27.9 mmol) 4-Chlor-2-fluor-5-nitrotoluol und 5.79 g (41.9 mmol) Kaliumcarbonat werden in 30 ml N,N-Dimethylformamid 7h bei 100°C gerührt, auf Eis gegeben, 15 min. bei 0°C gerührt und anschliessend filtriert. Der Feststoff wird mit Wasser
 20 und Hexan gewaschen und im Vakuum getrocknet. (4.03 g, 98.5 % Reinheit, 46.5 % Ausbeute, log P (pH 2.3) = 5.54).



(I)

Tabelle I (m=0)

Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	R ⁷	R ⁸	logP sauer	M+
1	H	Me	Et	Me	Me	-C≡CH	OH	H		337
2	H	Me	Et	Me	Me	n-Pr	OH	H		355
3	H	Me	Et	Me	Me	Prop-2-enyl	OH	Me		367
4	H	Me	Et	Me	Me	-C≡CH	OH	Me		351
5	H	Me	Et	Me	Me	Ph	OH	Me		403
6-1	H	Me	Et	Me	Me		=CH ₂	Et		337
6-2	H	Me	Et	Me	Me	=CHCH ₃	Me			337
7	H	Me	Et	Me	Me	i-Pr	Me	OH		369
8	H	Me	Et	Me	Me	Et	Me	OMe		369
9	H	Me	Et	Me	Me	n-Pr	Me	OMe		383
10	H	Me	Et	Me	Me	2-Methyl- prop-2-enyl	Me	OMe		395
11	H	Me	Et	Me	Me	Prop-2-enyl	Me	OMe		381
12	H	Me	Et	Me	Me	Ph	Me	OMe		417
13	H	Me	Et	Me	Me	i-Pr	Me	OEt		397
14	H	Me	Et	Me	Me	n-Pr	Me	OEt		397
15	H	Me	Et	Me	Me	2-Methyl- prop-2-enyl	Me	OEt		409
16	H	Me	Et	Me	Me	Prop-2-enyl	Me	OEt		395
17	H	Me	Et	Me	Me	-CH=CH ₂	Me	OEt		381
18	H	Me	Et	Me	Me	t-Bu	OMe	H		383
19	H	Me	Et	Me	Me	t-Bu	Me	OH		383
20	H	Me	Et	Me	Me	2-Methyl- prop-2-enyl	Me	O-Prop- 2-enyl		421
21	H	Me	Et	Me	Me	n-Pr	Me	O-Prop- 2-enyl		407

Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	R ⁷	R ⁸	logP sauer	M+
22	H	Me	Et	Me	Me	-CH=CH ₂	Me	O-Prop-2-enyl		393
23	H	Me	Et	Me	Me	2-Methyl-prop-2-enyl	Me	O-Bu		437
24	H	Me	Et	Me	Me	Prop-2-enyl	Me	O-Bu		423
25	H	Me	Et	Me	Me	Et	Et	OH		369
26	H	Me	Et	Me	Me	-CH=CH ₂	Et	OH		367
27	H	Me	Et	Me	Me	CF ₃	OMe	H		395
28	H	Me	Et	Me	Me	-C≡CH	OMe	H		351
29	H	Me	Et	Me	Me	Me	Et	OEt		383
30	H	Me	Et	Me	Me	t-Bu	Cl	H		387
31	H	Me	Et	Me	Me	Ph	Me	O-Prop-2-enyl		443
32	H	Me	Et	Me	Me	-CH=CH ₂	Me	O-Bu		409
33	H	Me	Et	Me	Me	i-Pr	OH	H		355
34	H	Me	Et	Me	Me	OH	H	H		313
35	H	Me	Et	Me	Me	Prop-2-enyl	OH	H		353
36	H	Me	Et	Me	Me	CF ₃	OH	H		381
37	H	Me	Et	Me	Me	Me	Me	OMe	2,14	
38	H	Me	Et	Me	Me	-CH=CH ₂	OH	H		339
39	H	Me	Et	Me	Me	CF ₃	Me	OH		
40	H	Me	Et	Me	Me	Prop-2-enyl	OMe	H		
41	H	Me	Et	Me	Me	CF ₃	Me	OMe		
42	H	Me	Et	Me	Me	CF ₃	OSiMe ₃	H		
43	H	Me	Et	Me	Me	CF ₃	OSiMe ₃	Me		
44	H	Me	Et	Me	Me	CCl ₃	OH	H		
45	H	Me	Et	Me	Me	CCl ₃	OMe	H		

Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	R ⁷	R ⁸	logP sauer	M+
46-1	H	Me	Et	Me	Me	Me	OEt	H		
46-2	H	Me	Et	Me	Me	Me	OMe	H		
47	H	Me	Et	Me	Me	Me	OH	H		327
48	H	Me	Et	Me	Me	n-Pr	Me	OH		
49	H	Me	Et	Me	Me	-CH=CH ₂	Me	OH		353
50	H	Me	Et	Me	Me	2-Methyl- prop-2-enyl	Me	OH		381
51	H	Me	Et	Me	Me	-CH=CH ₂	Me	OMe		367
52	H	Me	Et	Me	Me	i-Pr	Me	OMe		383
53-1	H	Me	Et	Me	Me	-CH=CH ₂	OMe	H		
53- 2 ⁽¹⁾	H	Me	Et	Me	Me	-CH=CH ₂	OMe	H		
54	H	Me	Et	Me	Me	Me	Me	OH		
55	H	Me	Et	Me	Me	Ph	OH	H		
56-1	H	Me	Et	Me	Me	Ph	OMe	H		
56- 2 ⁽²⁾	H	Me	Et	Me	Me	Ph	OMe	H		
56- 3 ⁽¹⁾	H	Me	Et	Me	Me	Ph	OMe	H		
56- 4 ⁽³⁾	H	Me	Et	Me	Me	Ph	OMe	H		
57-1	H	Me	Et	Me	Me	-C ₂ H ₄ -OH	H	H	1,56	
57-2	H	Me	i-Pr	Me	Me	-C ₂ H ₄ -OH	H	H	1,67	
58	H	Me	i-Pr	Me	Me	Prop-2-enyl	Me	OEt		
59	H	Me	i-Pr	Me	Me	Prop-2-enyl	Me	OH		
60	H	(CH ₂) ₅		Me	Me	Prop-2-enyl	Me	OH		
61-1	H	Me	Et	Cl	Me	Me	Me	H	2,38	
61-2	H	Me	i-Pr	Cl	Me	Me	Me	H	2,54	

Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	R ⁷	R ⁸	logP sauer	M+
61-3	H	(CH ₂) ₅		Cl	Me	Me	Me	H	2,62	
61-4	H	-(CH)CH ₃ (CH ₂) ₄		Cl	Me	Me	Me	H	2,67	
62	H	Me	Et	Me	Me	t-Bu	H	H	2,74	
63	H	Me	Et	Me	Me	SiMe ₃	H	H	2,93	
64	H	Me	Et	Me	Me	-CH ₂ CH ₂ -		H	2,35	
65-1	H	Et	Pr	Me	Me	Me	Me	OMe	2,50	
65-2	H	-CH ₂ -((CH)-CH ₃)-O-((CH)-CH ₃)-CH ₂ -		Me	Me	Me	Me	OMe	2,24	
66	H	Me	Et	Me	CF ₃	Me	Me	H	2,65	

^(*) Oxalat, ^(**) Mesylat, ^(***) Chlorid

Verwendungsbeispiele**Beispiel 1: Podosphaera-Test (Apfel) / protektiv**

Lösungsmittel : 24,5 Gewichtsteile Aceton

24,5 Gewichtsteile Dimethylacetamid

5 Emulgator : 1 Gewichtsteil Alkyl-Aryl-Polyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil der erfindungsgemäßen Verbindungen der Tabelle I mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

10 Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer wäßrigen Sporensuspension des Apfelmehltauerregers *Podosphaera leucotricha* inokuliert. Die Pflanzen werden dann im Gewächshaus bei ca. 23°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 70 % aufgestellt.

15 10 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0% ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

In diesem Test zeigt die erfindungsgemäße Verbindung der Formeln **8**, **37**, **62** und **63** (siehe Tabelle I) bei einer Konzentration an Wirkstoff von 100 ppm einen Wirkungsgrad von 70 % oder mehr.

20 **Beispiel 2: Sphaerotheca-Test (Gurke) / protektiv**

Lösungsmittel : 24,5 Gewichtsteile Aceton

24,5 Gewichtsteile Dimethylacetamid

Emulgator : 1 Gewichtsteil Alkyl-Aryl-Polyglykolether

25 Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil N-Ethyl-N-methyl-N'-[4-phenoxy-2,5-xylyl]formamidin (gemäß Formel I-a) mit den angegebenen Mengen

Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer wässrigen Sporensuspension von *Sphaerotheca fuliginea* inokuliert. Die Pflanzen werden dann bei ca. 23 °C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 70 % im Gewächshaus aufgestellt.

7 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, daß kein Befall beobachtet wird.

In diesem Test zeigt die erfindungsgemäße Verbindung der Formeln **8**, **61-1** und **61-2** (siehe Tabelle I) bei einer Konzentration an Wirkstoff von 100 ppm einen Wirkungsgrad von 70 % oder mehr.

Beispiel 3: Uromyces – Test (Bohne) / protektiv

Lösungsmittel : 24,5 Gewichtsteile Aceton

24,5 Gewichtsteile Dimethylacetamid

Emulgator : 1 Gewichtsteil Alkyl-Aryl-Polyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil N-Ethyl-N-methyl-N'-[4-phenoxy-2,5-xylyl]formamidin (gemäß Formel I-a) mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer wässrigen Sporensuspension des Bohnenrosterregers *Uromyces appendiculatus* inokuliert und verbleiben dann 1 Tag bei ca. 20 °C und 100 % relativer Luftfeuchtigkeit in einer Inkubationskabine.

Die Pflanzen werden dann im Gewächshaus bei ca. 21 °C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 90 % aufgestellt.

10 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

In diesem Test zeigt die erfindungsgemäße Verbindung der Formeln **37, 62, 63** (siehe Tabelle I) bei einer Konzentration an Wirkstoff von 10 ppm einen Wirkungsgrad von 70 % oder mehr.

Beispiel 4: Erysiphe-Test (Gerste) / protektiv

Lösungsmittel: 49 Gewichtsteile N, N – Dimethylformamid

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykoether

10 Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil N-Ethyl-N-methyl-N'-[4-phenoxy-2,5-xylyl]formamidin (gemäß Formel I-a) mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit bespritzt man junge Getreidepflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge. 1 Tag nach der Behandlung werden die Pflanzen mit Sporen von *Erysiphe graminis f. sp. Hordei* inokuliert. Anschließend werden die Pflanzen in einem Gewächshaus bei 70 % relativer Luftfeuchtigkeit und einer Temperatur von 18°C aufgestellt.

7 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

In diesem Test zeigen die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formeln **8, 37, 57-2, 61-1, 61-2, 62, 63, 64** (siehe Tabelle I) bei einer Konzentration an Wirkstoff von 500ppm einen Wirkungsgrad von 70% oder mehr.

25

Beispiel 5: Alternaria-Test (Tomate) / protektiv

Lösungsmittel: 49 Gewichtsteile N, N – Dimethylformamid

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykoether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

5 Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit bespritzt man junge Tomatenpflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge. 1 Tag nach der Behandlung werden die Pflanzen mit einer Sporensuspension von *Alternaria solani* inokuliert und stehen dann 24h bei 100% rel. Feuchte und 20°C. Anschließend stehen die Pflanzen bei 96% rel. Luftfeuchtigkeit und einer Temperatur von 20°C.

10 7 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

In diesem Test zeigen die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formeln **37**, **61-1**, **62** und **66** (siehe Tabelle I) bei einer Konzentration an Wirkstoff von 500ppm einen Wirkungsgrad von 70% oder mehr.

15

Beispiel 6: *Leptosphaeria nodorum* – Test (Weizen) / protektiv

Lösungsmittel: 49 Gewichtsteile N,N – Dimethylformamid

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykoether

20 Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

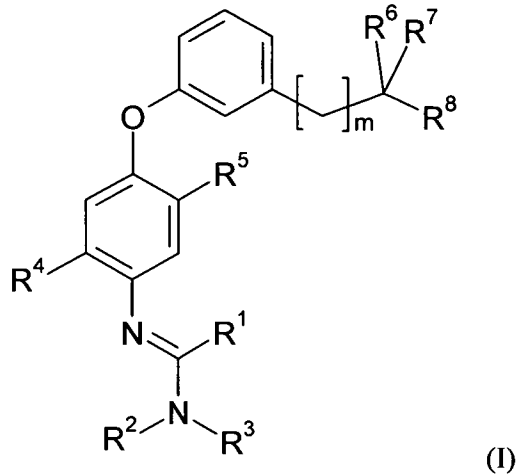
25 Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit bespritzt man junge Weizenpflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge. 1 Tag nach der Behandlung werden die Pflanzen mit einer wäßrigen Sporensuspension von *Leptosphaeria nodorum* inokuliert und verbleiben dann 48h bei 100% rel. Luftfeuchte und 20°C. Anschließend werden die Pflanzen in einem Gewächshaus bei 80 % rel. Luftfeuchtigkeit und einer Temperatur von 22°C aufgestellt.

12-14 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

In diesem Test zeigen die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formeln **37**, **61-1**, **63** und **66** (siehe Tabelle I) bei einer Konzentration an Wirkstoff von 500ppm einen Wirkungsgrad von 70% oder mehr.

Patentansprüche:

1. 3-Substituierte Phenoxyphenylamidine der Formel (I)



in welcher

5

m

eine ganze Zahl von 0 bis 12 ist;

R¹

ausgewählt ist aus Wasserstoff; linearen, verzweigten C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkinyl- oder cyclischen C₃₋₁₂-Alkyl-, C₄₋₁₂-Alkenyl-, C₄₋₁₂-Alkinyl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', -X, -OR', -SR', -NR'₂, -SiR'₃, -COOR', -CN und -CONR'₂ substituiert sein können, wobei R' Wasserstoff oder eine C₁₋₁₂-Alkyl-Gruppe ist; -SH; -SR'', wobei R'' eine C₁₋₁₂-Alkyl-Gruppe ist, die mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', -X, -OR', -SR', -NR'₂, -SiR'₃, -COOR', -CN und -CONR'₂, substituiert sein kann, worin R' die obige Bedeutung hat;

10

15

R²

ausgewählt ist aus linearen, verzweigten C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkinyl-, cyclischen C₃₋₁₂-Alkyl-, C₄₋₁₂-Alkenyl-, C₄₋₁₂-Alkinyl- oder C₅₋₁₈-Aryl-, C₇₋₁₉-Aralkyl- oder C₇₋₁₉-Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', -X, -OR', -SR', -NR'₂, -SiR'₃, -COOR', -CN und -CONR'₂, substituiert sein können, wobei R' die obigen Bedeutungen hat;

20

- R^3 ausgewählt ist aus $-\text{CN}$, $-\text{SH}$, $-\text{SR}''$, $-\text{OR}''$, $-(\text{C}=\text{O})-\text{R}''$, wobei R'' die obigen Bedeutungen hat; linearen, verzweigten C_{2-12} -Alkyl-, C_{2-12} -Alkenyl-, C_{2-12} -Alkinyl-, cyclischen C_{3-12} -Alkyl-, C_{4-12} -Alkenyl-, C_{4-12} -Alkinyl- oder C_{5-18} -Aryl-, C_{7-19} -Aralkyl- oder C_{7-19} -Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus $-\text{R}'$, $-\text{X}$, $-\text{OR}'$, $-\text{SR}'$, $-\text{NR}'_2$, $-\text{SiR}'_3$, $-\text{COOR}'$, $-\text{CN}$ und $-\text{CONR}'_2$, substituiert sein können, wobei R' die obigen Bedeutungen hat;
- oder in der
- R^2 und R^3 ,
- R^2 und R^1 oder
- R^1 und R^3 gemeinsam mit den Atomen, an die sie gebunden sind oder mit weiteren Atomen, ausgewählt aus N, O, P und S, einen vier- bis siebengliedrigen Ring bilden können, der mit R' -, OR' -, SR' -, NR'_2 -, SiR'_3 -Gruppen substituiert sein kann, wobei R' die obigen Bedeutungen hat;
- R^4 und R^5 unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, $-\text{X}$, $-\text{CN}$, $-\text{SH}$, $-\text{SR}''$, $-\text{OR}''$, $-(\text{C}=\text{O})-\text{R}''$, wobei R'' die obigen Bedeutungen hat; linearen, verzweigten C_{1-12} -Alkyl-, C_{2-12} -Alkenyl-, C_{2-12} -Alkinyl-, cyclischen C_{3-12} -Alkyl-, C_{4-12} -Alkenyl-, C_{4-12} -Alkinyl- oder C_{5-18} -Aryl-, C_{7-19} -Aralkyl oder C_{7-19} -Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus $-\text{R}'$, Halogen- ($-\text{X}$), Alkoxy- ($-\text{OR}'$), Thioether- oder Mercapto- ($-\text{SR}'$), Amino- ($-\text{NR}'_2$), Silyl- ($-\text{SiR}'_3$), Carboxyl- ($-\text{COOR}'$), Cyan- ($-\text{CN}$) und Amid-Gruppen ($-\text{CONR}'_2$), substituiert sein können, wobei R' die obigen Bedeutungen hat;
- R^6 und R^7 unabhängig voneinander ausgewählt sind aus Wasserstoff, linearen, verzweigten C_{1-12} -Alkyl-, C_{2-12} -Alkenyl-, C_{2-12} -Alkinyl-, cyclischen C_{3-12} -Alkyl-, C_{4-12} -Alkenyl-, C_{4-12} -Alkinyl- oder C_{5-18} -Aryl-, C_{7-19} -Aralkyl oder C_{7-19} -Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller zuvor genannten

5 cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN) und Amid-Gruppen (-CONR'₂'), substituiert sein können, wobei R' die obigen Bedeutungen hat;

10 R⁸ ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN) und Amid-Gruppen (-CONR'₂'), linearen, verzweigten C₂₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkinyl-, cyclischen C₃₋₁₂-Alkyl-, C₄₋₁₂-Alkenyl-, C₄₋₁₂-Alkinyl- oder C₅₋₁₈-Aryl-, C₇₋₁₉-Aralkyl oder C₇₋₁₉-Alkaryl-Gruppen, wobei im Ringsystem aller
15 zuvor genannten cyclischen Gruppen ein oder mehrere C-Atome durch Heteroatome, ausgewählt aus N, O, P und S, ersetzt sein können und alle zuvor genannten Gruppen mit einer oder mehreren Gruppen, die ausgewählt sind aus -R', Halogen- (-X), Alkoxy- (-OR'), Thioether- oder Mercapto- (-SR'), Amino- (-NR'₂), Silyl- (-SiR'₃), Carboxyl- (-COOR'), Cyan- (-CN) und Amid-Gruppen (-CONR'₂'), substituiert sein können,
20 wobei R' die obigen Bedeutungen hat;

und deren Salze.

2. 3-Substituierte Phenoxyphenylamidine gemäß Anspruch 1, wobei

m 0 bis 2 ist;

25 R¹ ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, einer Mercapto-Gruppe (-SH) oder C₁₋₈-Alkyl-Gruppen;

R² ausgewählt ist aus linearen oder verzweigten C₁₋₈-Alkyl-Gruppen;

R³ ausgewählt ist aus linearen, verzweigten und alicyclischen C₂₋₈-Alkyl-Gruppen;

oder wobei

30 R² und R³ gemeinsam mit dem N-Atom, an das sie gebunden sind oder mit weiteren Atomen, die ausgewählt sind aus N und O, einen fünf- bis sechsgliedrigen

Ring bilden können, der mit einer oder mehreren C₁₋₁₂-Alkyl-Gruppen substituiert sein kann;

- 5 R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus – X, linearen oder verzweigten, C₁₋₁₂-Alkyl-Gruppen und C₁₋₅-Haloalkyl-Gruppen
- R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander ausgewählt sind aus Wasserstoff, linearen C₁₋₈-Alkyl-Gruppen;
- 10 R⁸ ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, linearen, verzweigten, alicyclischen oder heterocyclischen C₂₋₈-Alkyl-Gruppen, OR⁹-, SiR⁹₃-Gruppen, wobei R⁹ Wasserstoff oder eine C₁₋₁₂-Alkyl-Gruppe ist;
- und deren Salze.
3. 3-Substituierte Phenoxyphenylamidine gemäß einem der Ansprüche 1 oder 2, wobei
- m 0 oder 1 ist;
- 15 R¹ ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, Mercapto und Methyl;
- R² ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Methyl und Ethyl;
- R³ ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Ethyl und Cyclopropyl;
- oder wobei
- 20 R² und R³ gemeinsam mit dem N-Atom, an das sie gebunden sind, einen Piperidyl-, Pyrrolidyl- oder 2,6-Dimethylmorpholinyl-Rest bilden;
- R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Cl- und F-Atomen und –CF₃, –CF₂H und Methyl-Gruppen;
- 25 R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander ausgewählt sind aus Wasserstoff, Methyl- und Ethyl-Gruppen.
- R⁸ ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus tert-Butyl-, Methoxy-, Ethoxy-, Trimethylsilyl- und Triethylsilyl-Gruppen,

und deren Salze.

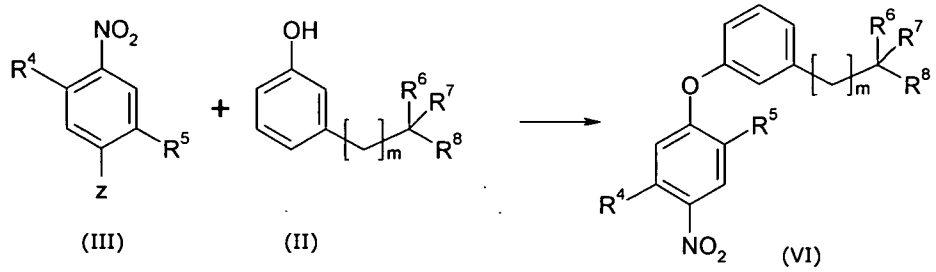
4. 3-Substituierte Phenoxyphenylamidine gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3 ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxy-1-methylethyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (1), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxybutyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (2), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxy-1-methylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (3), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxy-1-methylprop-2-yn-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (4), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxy-1-phenylethyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (5), N'-(2,5-dimethyl-4-[3-(1-methylenpropyl)phenoxy]-phenyl)-N-ethyl-N-methylimidofornamid (6-1), N'-(2,5-dimethyl-4-[3-[(1E/Z)-1-methylprop-1-en-1-yl]phenoxy]phenyl)-N-ethyl-N-methylimidofornamid (6-2), N'-(2,5-dimethyl-4-[3-(1,1,2-trimethylpropyl)phenoxy]phenyl)-N-ethyl-N-methylimidofornamid (7), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxy-1-methylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (8), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxy-1,2-dimethylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (9), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxy-1,3-dimethylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (10), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxy-1-methylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (11), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxy-1-phenylethyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (12), N'-(4-[3-(1-ethoxy-1,2-dimethylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidofornamid (13), N'-(4-[3-(1-ethoxy-1-methylbutyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidofornamid (14), N'-(4-[3-(1-ethoxy-1,3-dimethylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidofornamid (15), N'-(4-[3-(1-ethoxy-1-methylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidofornamid (16), N'-(4-[3-(1-ethoxy-1-methylprop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidofornamid (17), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxy-2,2-dimethylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (18), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxy-1,2,2-trimethylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (19), N'-(4-[3-(1-(allyloxy)-1,3-dimethylbut-3-en-1-yl]phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidofornamid (20), N'-(4-[3-[1-(Allyloxy)-1-methylbutyl]phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidofornamid (21), N'-(4-[3-[1-(allyloxy)-1-methylprop-2-en-1-yl]phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidofornamid (22), N'-(4-[3-(1-butoxy-1,3-dimethylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidofornamid (23), N'-(4-[3-(1-butoxy-1-methylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidofornamid (24), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-ethyl-1-hydroxypropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (25), N-Ethyl-N'

{4-[3-(1-ethyl-1-hydroxyprop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidoformamid (26), N'-(2,5-dimethyl-4-[3-(2,2,2-trifluor-1-methoxyethyl)phenoxy]phenyl)-N-ethyl-N-methylimidoformamid (27), N-Ethyl-N'-(4-[3-(1-methoxyprop-2-yn-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoformamid (28), N'-(4-[3-(1-ethoxy-1-methylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidoformamid (29), N'-(4-[3-(1-chlor-2,2-dimethylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidoformamid (30), N'-(4-[3-[1-(allyloxy)-1-phenylethyl]phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidoformamid (31), N'-(4-[3-(1-butoxy-1-methylprop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidoformamid (32), N-Ethyl-N'-(4-[3-(1-hydroxy-2-methylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoformamid (33), N-Ethyl-N'-(4-[3-(hydroxymethyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoformamid (34), N-Ethyl-N'-(4-[3-(1-hydroxybut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoformamid (35), N'-(2,5-dimethyl-4-[3-(2,2,2-trifluor-1-hydroxyethyl)phenoxy]phenyl)-N-ethyl-N-methylimidoformamid (36), N-Ethyl-N'-(4-[3-(1-hydroxyprop-2-yn-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoformamid (37), N-Ethyl-N'-(4-[3-(1-hydroxyprop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoformamid (38), N'-(2,5-dimethyl-4-[3-(2,2,2-trifluor-1-hydroxy-1-methylethyl)phenoxy]phenyl)-N-ethyl-N-methylimidoformamid (39), N-Ethyl-N'-(4-[3-(1-methoxybut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoformamid (40), N'-(2,5-dimethyl-4-[3-(2,2,2-trifluor-1-methoxy-1-methylethyl)phenoxy]phenyl)-N-ethyl-N-methylimidoformamid (41), N'-(2,5-dimethyl-4-(3-{2,2,2-trifluor-1-[(trimethylsilyl)oxy]ethyl}phenoxy)phenyl)-N-ethyl-N-methylimidoformamid (42), N'-(2,5-dimethyl-4-(3-{2,2,2-trifluor-1-methyl-1-[(trimethylsilyl)oxy]ethyl}phenoxy)phenyl)-N-ethyl-N-methylimidoformamid (43), N'-(2,5-dimethyl-4-[3-(2,2,2-trichlor-1-hydroxyethyl)phenoxy]phenyl)-N-ethyl-N-methylimidoformamid (44), N'-(2,5-dimethyl-4-[3-(2,2,2-trichlor-1-methoxyethyl)phenoxy]phenyl)-N-ethyl-N-methylimidoformamid (45), N'-(4-[3-(1-ethoxyethyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidoformamid (46-1), N'-(4-[3-(1-methoxyethyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-ethyl-N-methylimidoformamid (46-2), N-Ethyl-N'-(4-[3-(1-hydroxyethyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoformamid (47), N-Ethyl-N'-(4-[3-(1-hydroxy-1-methylbutyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoformamid (48), N-Ethyl-N'-(4-[3-(1-hydroxy-1-methylprop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoformamid (49), N-Ethyl-N'-(4-[3-(1-hydroxy-1,3-dimethylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoformamid (50), N-Ethyl-N'-(4-[3-(1-methoxy-1-methylprop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoformamid (51), N-Ethyl-N'-(4-[3-(1-methoxy-1,2-dimethylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidoformamid (52), N-Ethyl-N'-(4-[3-(1-methoxyprop-2-

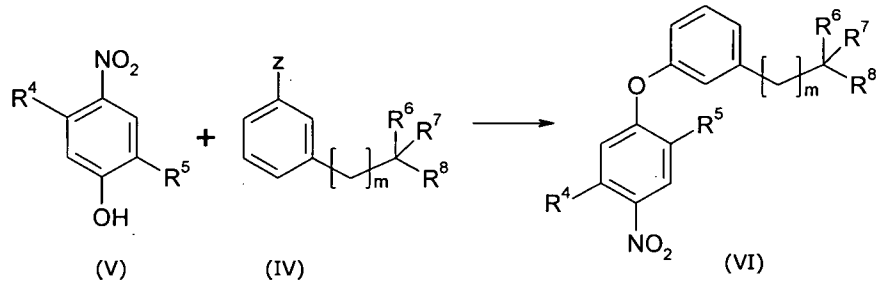
en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (53-1), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-methoxyprop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamidinium oxalate (53-2), N-Ethyl-N'-{4-[3-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (54), N-Ethyl-N'-(4-{3-[hydroxy-(phenyl)methyl]phenoxy}-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidofornamid (55), N-Ethyl-N'-(4-{3-[methoxy-(phenyl)methyl]phenoxy}-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidofornamid (56-1), N-Ethyl-N'-(4-{3-[methoxy(phenyl)methyl]phenoxy}-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidofornamidinium mesylate (56-2), N-Ethyl-N'-(4-{3-[methoxy(phenyl)-methyl]phenoxy}-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidofornamidinium oxalate (56-3), N-Ethyl-N'-(4-{3-[methoxy(phenyl)methyl]phenoxy}-2,5-dimethylphenyl)-N-methylimidofornamidinium chloride (56-4), N-Ethyl-N'-{4-[3-(3-hydroxypropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methylimidofornamid (57-1), N'-{4-[3-(3-hydroxypropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-isopropyl-N-methylimidofornamid (57-2), N'-{4-[3-(1-ethoxy-1-methylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-isopropyl-N-methylimidofornamid (58), N'-{4-[3-(1-hydroxy-1-methylbut-3-en-1-yl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-isopropyl-N-methylimidofornamid (59), 2-[3-(2,5-dimethyl-4-[[1E]-piperidin-1-ylmethylene]amino)-phenoxy]phenyl]pent-4-en-2-ol (60), N'-[2-chlor-4-(3-isopropylphenoxy)-5-methylphenyl]-N-ethyl-N-methylimidofornamid (61-1), N'-[2-chlor-4-(3-isopropylphenoxy)-5-methylphenyl]-N-isopropyl-N-methylimidofornamid (61-2), 2-chlor-4-(3-isopropylphenoxy)-5-methyl-N-[(1E)-piperidin-1-ylmethylene]anilin (61-3), 2-chlor-4-(3-isopropylphenoxy)-5-methyl-N-[(1E)-(2-methylpiperidin-1-yl)methylen]anilin (61-4), N'-{4-[3-(2,2-dimethylpropyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-ethyl-N-methylimidofornamid (62), N'-(2,5-dimethyl-4-{3-[(trimethylsilyl)methyl]phenoxy}phenyl)-N-ethyl-N-methylimidofornamid (63), N'-[4-(3-cyclopropylphenoxy)-2,5-dimethylphenyl]-N-ethyl-N-methylimidofornamid (64), N'-{4-[3-(1-methoxy-1-methylethyl)phenoxy]-2,5-dimethylphenyl}-N-methyl-N-propylimidofornamid (65-1), N-[(1E)-(2,6-dimethylmorpholin-4-yl)methylene]-4-[3-(1-methoxy-1-methylethyl)phenoxy]-2,5-dimethylanilin, N-Ethyl-N'-[4-(3-isopropylphenoxy)-5-methyl-2-(trifluormethyl)phenyl]-N-methylimidofornamid (66).

30 5. Verfahren zum Herstellen der 3-substituierten Phenoxyphenylamide gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, umfassend wenigstens einen der folgenden Schritte (a) bis (j):

(a) Umsetzung von Nitrobenzolderivaten der Formel (III) mit 3-substituierten Phenolen der Formel (II) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:

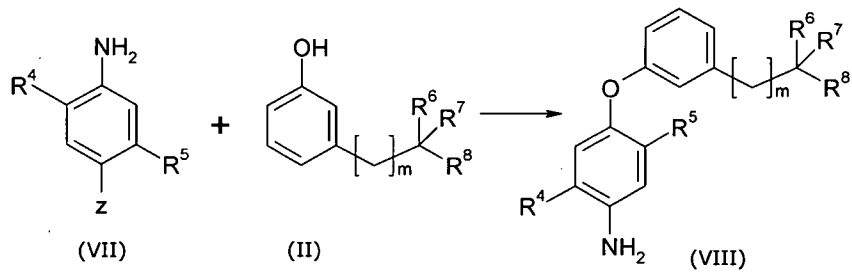


- (b) Umsetzung von Nitrophenolderivaten der Formel (V) mit 3-substituierten Phenylderivaten der Formel (IV) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:

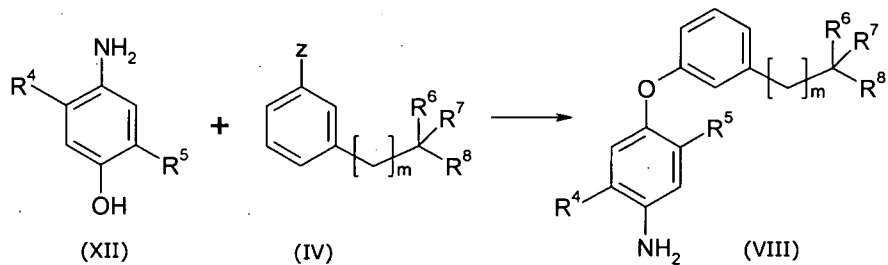


5

- (c) Umsetzung von Anilinen der Formel (VII) mit 3-substituierten Phenolen der Formel (II) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:

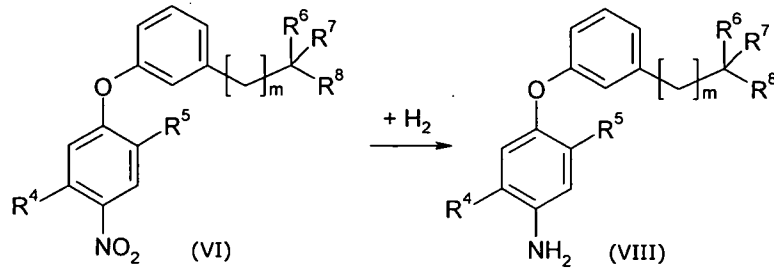


- (d) Umsetzung von Aminophenolen der Formel (XII) mit 3-substituierten Phenylderivaten der Formel (IV) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:



10

- (e) Reduktion der Nitrophenylether der Formel (VI) zu Anilinen der Formel (VIII) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:



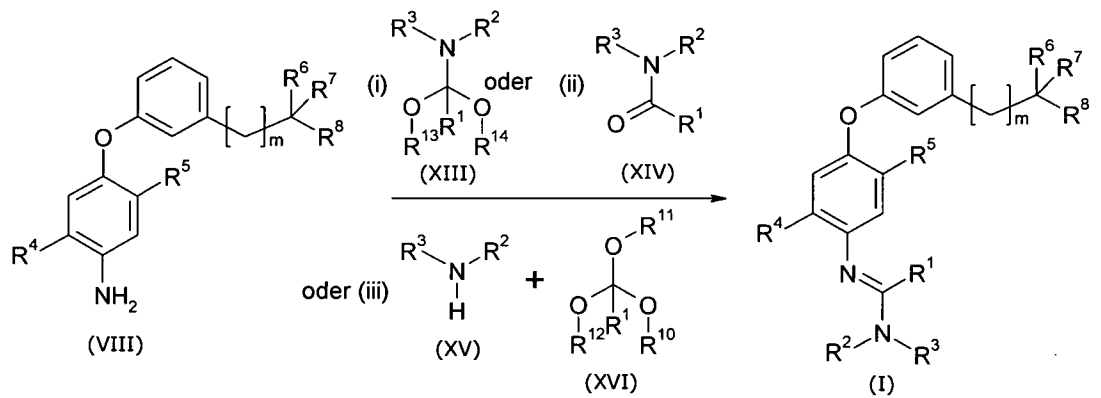
(f) Umsetzung der Anilinether der Formel (VIII) mit

(i) Aminoacetalen der Formel (XIII) oder

(ii) mit Amiden der Formel (XIV) oder

5 (iii) mit Aminen der Formel (XV) in Gegenwart von Orthoestern der Formel (XVI)

gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:



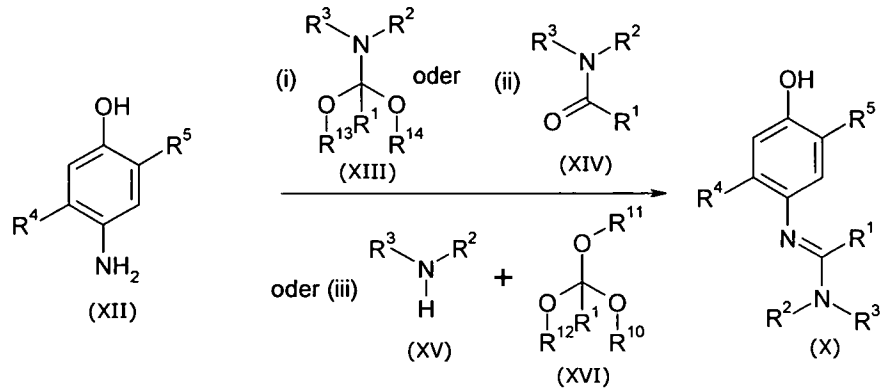
10 (g) Umsetzung der Aminophenole der Formel (XII) mit

(i) Aminoacetalen der Formel (XIII) oder

(ii) mit Amiden der Formel (XIV) oder

(iii) mit Aminen der Formel (XV) in Gegenwart von Orthoestern der Formel (XVI)

15 gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:



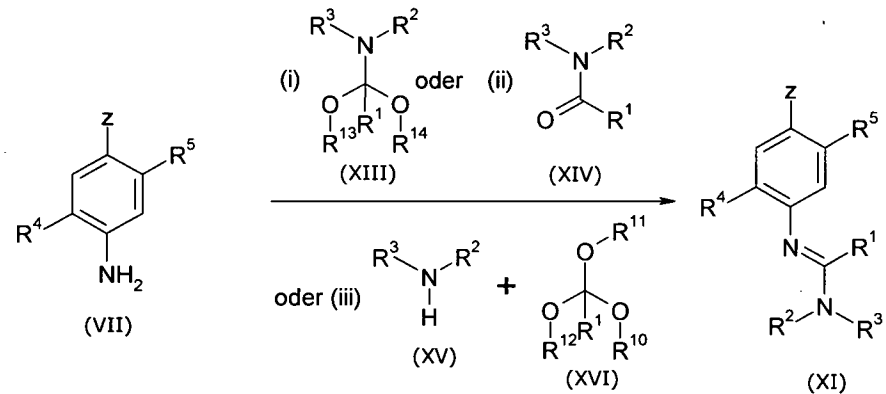
(h) Umsetzung der Aminophenole der Formel (VII) mit

(i) Aminoacetalen der Formel (XIII) oder

(ii) mit Amiden der Formel (XIV) oder

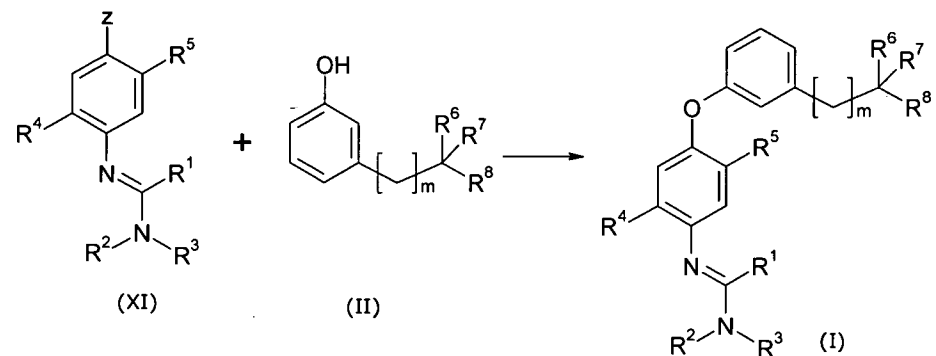
5 (iii) mit Aminen der Formel (XV) in Gegenwart von Orthoestern der Formel (XVI)

gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:

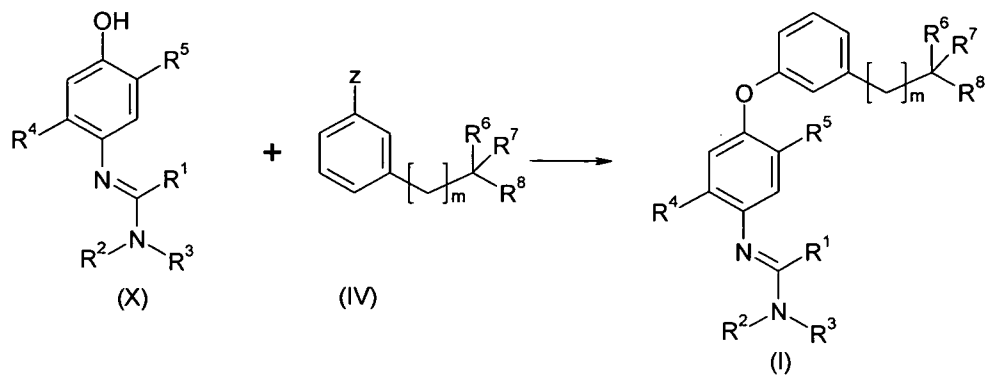


(i) Umsetzung von Amidinen der Formel (XI) mit 3-substituierten Phenolen der Formel (II) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:

10



- (j) Umsetzung von Amidinen der Formel (XI) mit 3-substituierten Phenylderivaten der Formel (IV) gemäß dem nachfolgenden Reaktionsschema:



5 wobei in den obigen Schemata

Z eine Austrittsgruppe ist;

m,

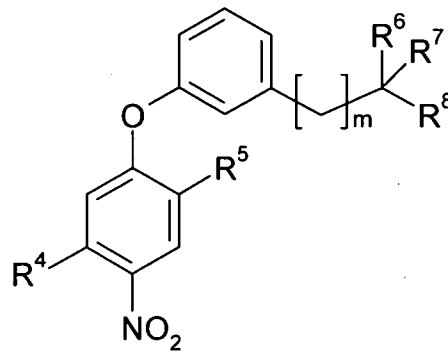
R¹ bis R⁹ die obigen Bedeutungen haben;

und

10 R¹⁰ bis R¹² unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkynyl- oder C₅₋₁₈-Aryl- oder C₇₋₁₉-Arylalkyl-, C₇₋₁₉-Alkylaryl-Gruppen und jeweils R¹⁰ mit R¹², R¹⁰ mit R¹¹ oder R¹¹ mit R¹² gemeinsam mit dem Atom, an das sie gebunden sind, gegebenenfalls mit weiteren C-, N-, O- oder S-Atomen einen fünf-,
 15 sechs- oder siebengliedrigen Carbo- oder heterocyclischen Ring bilden können.

R¹³ und R¹⁴ unabhängig voneinander unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkynyl- oder C₅₋₁₈-Aryl- oder C₇₋₁₉-Arylalkyl-Gruppen und gemeinsam mit dem Atom, an das sie gebunden sind, einen fünf-, sechs- oder
 20 siebengliedrigen Ring bilden können.

6. 3-Substituierte Nitrophenylether der Formel (VI);



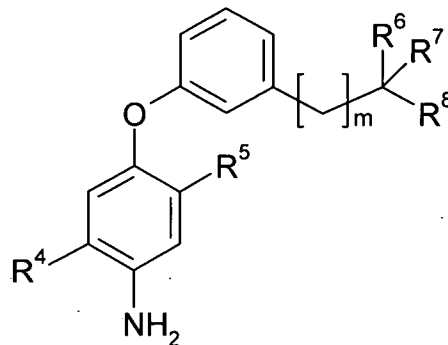
(VI),

in der

m und R^4 bis R^8 die obigen Bedeutungen haben.

7. Verwendung der 3-substituierten Nitrophenylether der Formel (VI), gemäß Anspruch 6,
5 zur Herstellung von 3-substituierten Phenoxyphenylamidinen der Formel (I), gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4.

8. 3-Substituierte Anilinoether der Formel (VIII)

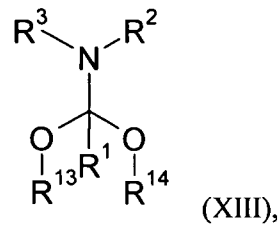


(VIII),

in der

- 10 m und R^4 bis R^8 die obigen Bedeutungen haben.

9. Verwendung eines 3-substituierten Anilinoethers der Formel (VIII), gemäß Anspruch 8, zur Herstellung von 3-substituierte Phenoxyphenylamidinen der Formel (I), gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4.
10. Aminoacetale der Formel (XIII)



in der

R¹ bis R³ die obigen Bedeutungen haben,

R¹³ und R¹⁴ unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, C₁₋₁₂-Alkyl-, C₂₋₁₂-Alkenyl-, C₂₋₁₂-Alkynyl- oder C₅₋₁₈-Aryl- oder C₇₋₁₉-Arylalkyl-Gruppen und gemeinsam mit den O-Atomen, an die sie gebunden sind, einen fünf-, sechs- oder siebengliedrigen Ring bilden können.

11. Mittel zum Bekämpfen unerwünschter Mikroorganismen, umfassend wenigstens ein 3-substituiertes Phenoxyphenylamidin gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4.
12. Verwendung eines 3-substituierten Phenoxyphenylamidins gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 oder Mischungen dieser zum Bekämpfen unerwünschter Mikroorganismen.
13. Verfahren zum Bekämpfen unerwünschter Mikroorganismen, dadurch gekennzeichnet, dass wenigstens ein 3-substituiertes Phenoxyphenylamidin gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 auf die Mikroorganismen und/oder in deren Lebensraum ausgebracht wird.
14. Saatgut, welches mit wenigstens einem 3-substituierten Phenoxyphenylamidin gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 behandelt ist.
15. Verwendung von 3-substituierten Phenoxyphenylamidinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 zur Behandlung von Saatgut.
16. Verwendung von 3-substituierten Phenoxyphenylamidinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 zur Behandlung von transgenen Pflanzen.
17. Verwendung von 3-substituierten Phenoxyphenylamidinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 zur Behandlung von Saatgut transgener Pflanzen.
18. Verfahren zum Schutz von Saatgut vor unerwünschten Mikroorganismen durch Verwendung eines mit wenigstens einem 3-substituierten Phenoxyphenylamidin gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 behandelten Saatguts.