

INTERNATIONAL STANDARD

ISO
1750

NORME INTERNATIONALE

First edition
Première édition
1981-12-15

AMENDMENT 4
AMENDEMENT 4
2008-05-01

Pesticides and other agrochemicals — Common names

AMENDMENT 4

Produits phytosanitaires et assimilés — Noms communs

AMENDEMENT 4

STANDARDSISO.COM : Click to view the full PDF of ISO 1750:1981/Amd 4:2008



Reference number
Numéro de référence
ISO 1750:1981/Amd.4:2008(E/F)

© ISO 2008

PDF disclaimer

This PDF file may contain embedded typefaces. In accordance with Adobe's licensing policy, this file may be printed or viewed but shall not be edited unless the typefaces which are embedded are licensed to and installed on the computer performing the editing. In downloading this file, parties accept therein the responsibility of not infringing Adobe's licensing policy. The ISO Central Secretariat accepts no liability in this area.

Adobe is a trademark of Adobe Systems Incorporated.

Details of the software products used to create this PDF file can be found in the General Info relative to the file; the PDF-creation parameters were optimized for printing. Every care has been taken to ensure that the file is suitable for use by ISO member bodies. In the unlikely event that a problem relating to it is found, please inform the Central Secretariat at the address given below.

PDF – Exonération de responsabilité

Le présent fichier PDF peut contenir des polices de caractères intégrées. Conformément aux conditions de licence d'Adobe, ce fichier peut être imprimé ou visualisé, mais ne doit pas être modifié à moins que l'ordinateur employé à cet effet ne bénéficie d'une licence autorisant l'utilisation de ces polices et que celles-ci y soient installées. Lors du téléchargement de ce fichier, les parties concernées acceptent de fait la responsabilité de ne pas enfreindre les conditions de licence d'Adobe. Le Secrétariat central de l'ISO décline toute responsabilité en la matière.

Adobe est une marque déposée d'Adobe Systems Incorporated.

Les détails relatifs aux produits logiciels utilisés pour la création du présent fichier PDF sont disponibles dans la rubrique General Info du fichier; les paramètres de création PDF ont été optimisés pour l'impression. Toutes les mesures ont été prises pour garantir l'exploitation de ce fichier par les comités membres de l'ISO. Dans le cas peu probable où surviendrait un problème d'utilisation, veuillez en informer le Secrétariat central à l'adresse donnée ci-dessous.



COPYRIGHT PROTECTED DOCUMENT
DOCUMENT PROTÉGÉ PAR COPYRIGHT

© ISO 2008

All rights reserved. Unless otherwise specified, no part of this publication may be reproduced or utilized in any form or by any means, electronic or mechanical, including photocopying and microfilm, without permission in writing from either ISO at the address below or ISO's member body in the country of the requester. / Droits de reproduction réservés. Sauf prescription différente, aucune partie de cette publication ne peut être reproduite ni utilisée sous quelque forme que ce soit et par aucun procédé, électronique ou mécanique, y compris la photocopie et les microfilms, sans l'accord écrit de l'ISO à l'adresse ci-après ou du comité membre de l'ISO dans le pays du demandeur.

ISO copyright office
Case postale 56 • CH-1211 Geneva 20
Tel. + 41 22 749 01 11
Fax + 41 22 749 09 47
E-mail copyright@iso.org
Web www.iso.org

Published in Switzerland/Publié en Suisse

Foreword

ISO (the International Organization for Standardization) is a worldwide federation of national standards bodies (ISO member bodies). The work of preparing International Standards is normally carried out through ISO technical committees. Each member body interested in a subject for which a technical committee has been established has the right to be represented on that committee. International organizations, governmental and non-governmental, in liaison with ISO, also take part in the work. ISO collaborates closely with the International Electrotechnical Commission (IEC) on all matters of electrotechnical standardization.

International Standards are drafted in accordance with the rules given in the ISO/IEC Directives, Part 2.

The main task of technical committees is to prepare International Standards. Draft International Standards adopted by the technical committees are circulated to the member bodies for voting. Publication as an International Standard requires approval by at least 75 % of the member bodies casting a vote.

Attention is drawn to the possibility that some of the elements of this document may be the subject of patent rights. ISO shall not be held responsible for identifying any or all such patent rights.

Amendment 4 to ISO 1750 was prepared by Technical Committee ISO/TC 81, *Common names for pesticides and other agrochemicals*.

Avant-propos

L'ISO (Organisation internationale de normalisation) est une fédération mondiale d'organismes nationaux de normalisation (comités membres de l'ISO). L'élaboration des Normes internationales est en général confiée aux comités techniques de l'ISO. Chaque comité membre intéressé par une étude a le droit de faire partie du comité technique créé à cet effet. Les organisations internationales, gouvernementales et non gouvernementales, en liaison avec l'ISO participent également aux travaux. L'ISO collabore étroitement avec la Commission électrotechnique internationale (CEI) en ce qui concerne la normalisation électrotechnique.

Les Normes internationales sont rédigées conformément aux règles données dans les Directives ISO/CEI, Partie 2.

La tâche principale des comités techniques est d'élaborer les Normes internationales. Les projets de Normes internationales adoptés par les comités techniques sont soumis aux comités membres pour vote. Leur publication comme Normes internationales requiert l'approbation de 75 % au moins des comités membres votants.

L'attention est appelée sur le fait que certains des éléments du présent document peuvent faire l'objet de droits de propriété intellectuelle ou de droits analogues. L'ISO ne saurait être tenue pour responsable de ne pas avoir identifié de tels droits de propriété et averti de leur existence.

L'Amendement 4 à l'ISO 1750 a été élaboré par le comité technique ISO/TC 81, *Noms communs pour les produits phytosanitaires et assimilés*.

Pesticides and other agrochemicals — Common names

AMENDMENT 4

This fourth Amendment to ISO 1750 supplements the list of common names approved by Technical Committee ISO/TC 81, *Common names for pesticides and other agrochemicals*, for certain pest control chemicals and plant growth regulators of international importance.

The common names are listed in alphabetical order in English and are accompanied by the corresponding French name.

The use of each compound is given according to the following classification:

A	—	Acaricides
AL	—	Algicides
AT	—	Attractants
B	—	Bactericides
F	—	Fungicides
H	—	Herbicides
I	—	Insecticides
IGR	—	Insect growth regulators
M	—	Molluscicides
N	—	Nematicides
P	—	Plant growth regulators
PA	—	Plant activators
R	—	Rodenticides
RE	—	Repellants
S	—	Safeners
V	—	Avicides
Y	—	Synergists

NOTE 1 When mention is made of more than one use, the letters are arranged alphabetically and not in order of frequency of use.

NOTE 2 CAS Registry Number is a registered trademark of the American Chemical Society.

Produits phytosanitaires et assimilés — Noms communs

AMENDEMENT 4

Le présent quatrième Amendement à l'ISO 1750 complète la liste des noms communs approuvés par le comité technique ISO/TC 81, *Noms communs pour les produits phytosanitaires et assimilés*, pour certains pesticides et autres produits phytopharmaceutiques d'importance internationale.

Les noms communs sont présentés dans l'ordre alphabétique anglais et sont accompagnés du nom commun français correspondant.

L'action de chaque composé est indiquée selon la classification suivante:

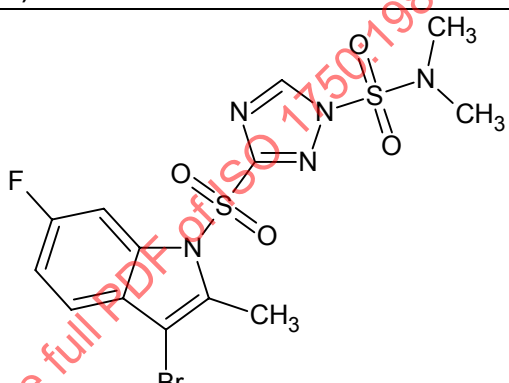
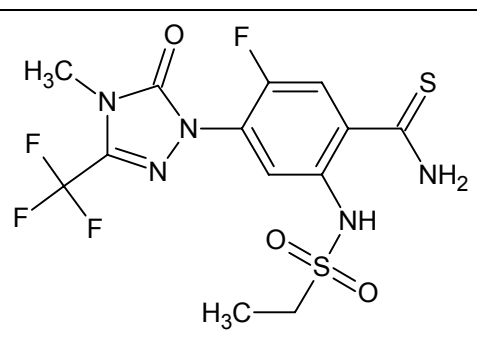
A	—	Acaricides
AL	—	Algicides
AT	—	Attractifs
B	—	Bactéricides
F	—	Fongicides
H	—	Herbicides
I	—	Insecticides
IGR	—	Régulateurs de la croissance des insectes
M	—	Molluscicides
N	—	Nématicides
P	—	Régulateurs de la croissance des plantes
PA	—	Activateurs végétaux
R	—	Rodenticides
RE	—	Répulsifs
S	—	Promoteurs de sélectivité
V	—	Avicides
Y	—	Synergistes

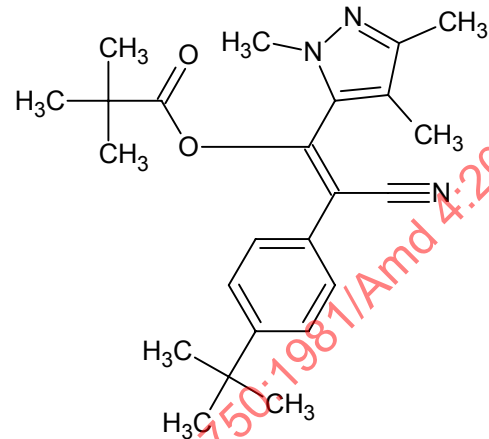
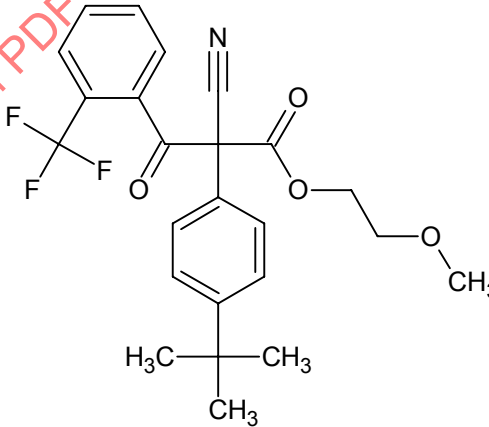
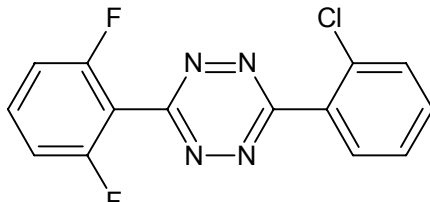
NOTE 1 Lorsque mention est faite de plus d'une action, les lettres sont disposées par ordre alphabétique et non par ordre de fréquence d'action.

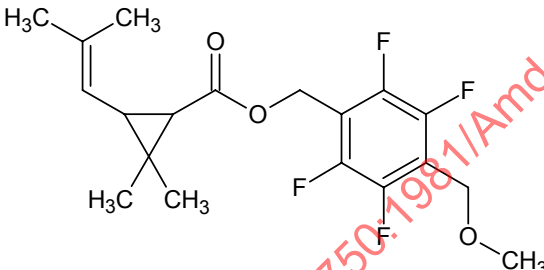
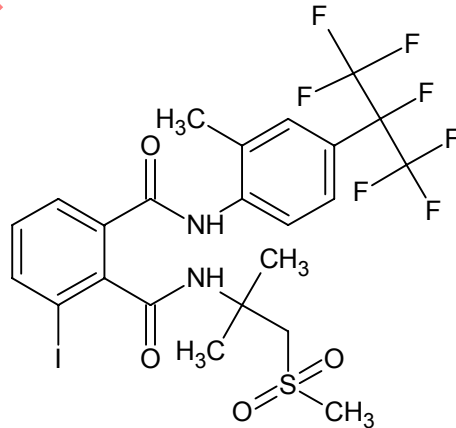
NOTE 2 Le numéro d'enregistrement CAS est une marque déposée de l'American Chemical Society.

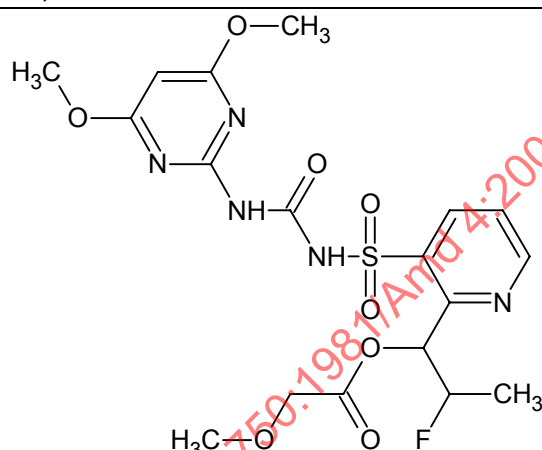
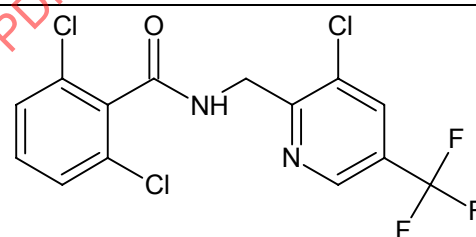
Further amendments to ISO 1750 will be issued in due course giving additional supplementary lists of approved common names. In some cases, widely used names are not available for international use because they are protected by trademarks in some countries.

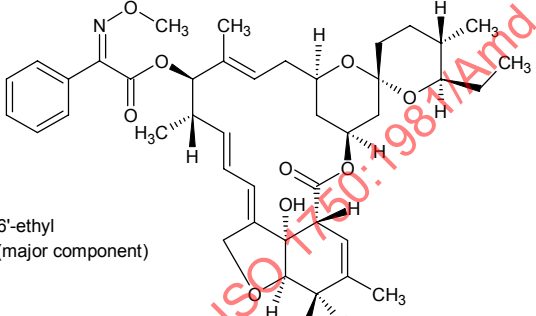
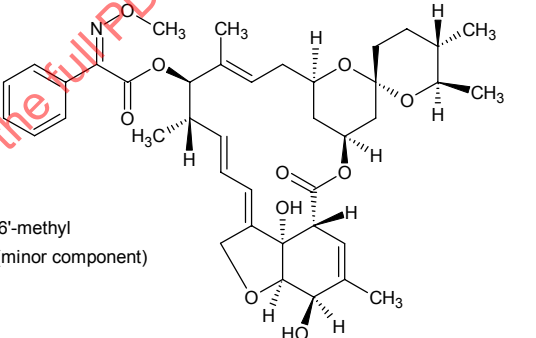
D'autres amendements à l'ISO 1750 sont en cours d'élaboration pour donner des listes supplémentaires de noms communs approuvés. Dans certains cas, des noms largement utilisés ne sont pas acceptables pour un usage international immédiat parce qu'ils sont protégés comme marques commerciales dans certains pays.

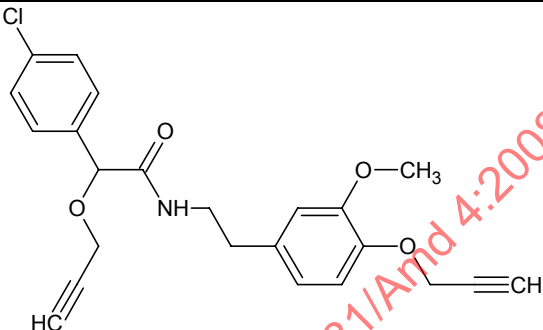
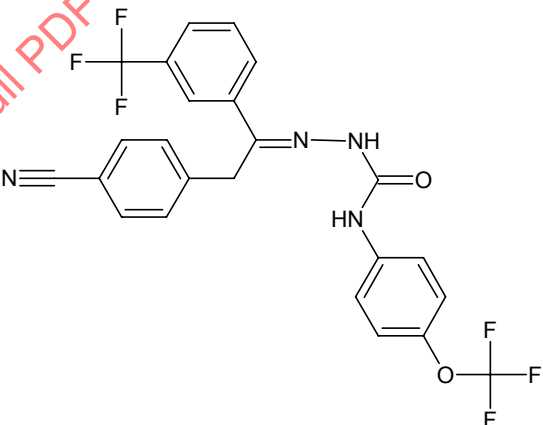
E: Common name F: Nom commun	Chemical name Nom chimique E: IUPAC F: UICPA C: CAS	Structure Structure		Use
		Molecular formula Formule brute	CAS Registry Number® Numéro d'enregistrement CAS®	Application
IUPAC International Chemical Identifier (InChI™)				
E amisulbrom F amisulbrom (m)	3-(3-bromo-6-fluoro-2-methylindol-1-ylsulfonyl)-N,N-dimethyl-1H-1,2,4-triazole-1-sulfonamide 3-(3-bromo-6-fluoro-2-méthylindol-1-ylsulfonyl)-N,N-diméthyl-1H-1,2,4-triazole-1-sulfonamide 3-[(3-bromo-6-fluoro-2-méthyl-1H-indol-1-yl)sulfonyl]-N,N-diméthyl-1H-1,2,4-triazole-1-sulfonamide			F
		C ₁₃ H ₁₃ BrFN ₅ O ₄ S ₂	348635-87-0	
InChI=1/C13H13BrFN5O4S2/c1-8-12(14)10-5-4-9(15)6-11(10)20(8)25(21,22)13-16-7-19(17-13)26(23,24)18(2)3/h4-7H,1-3H3				
E bencarbazone F bencarbazone (f)	4-[4,5-dihydro-4-methyl-5-oxo-3-(trifluoromethyl)-1H-1,2,4-triazol-1-yl]-2-[(ethylsulfonyl)amino]-5-fluorobenzenecarbothioamide 4-[4,5-dihydro-4-méthyl-5-oxo-3-(trifluorométhyl)-1H-1,2,4-triazol-1-yl]-2-[(éthylsulfonyl)amino]-5-fluorobenzenecarbothioamide 4-[4,5-dihydro-4-méthyl-5-oxo-3-(trifluorométhyl)-1H-1,2,4-triazol-1-yl]-2-[(éthylsulfonyl)amino]-5-fluorobenzenecarbothioamide			H
		C ₁₃ H ₁₃ F ₄ N ₅ O ₃ S ₂	173980-17-1	
InChI=1/C13H13F4N5O3S2/c1-3-27(24,25)20-8-5-9(7(14)4-6(8)10(18)26)22-12(23)21(2)11(19-22)13(15,16)17/h4-5,20H,3H2,1-2H3,(H2,18,26)/f/h18H2				

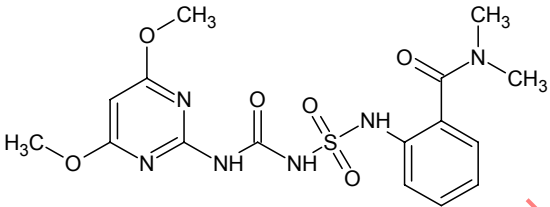
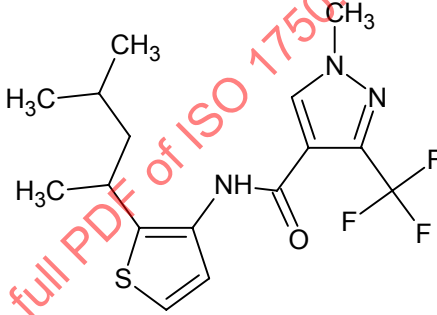
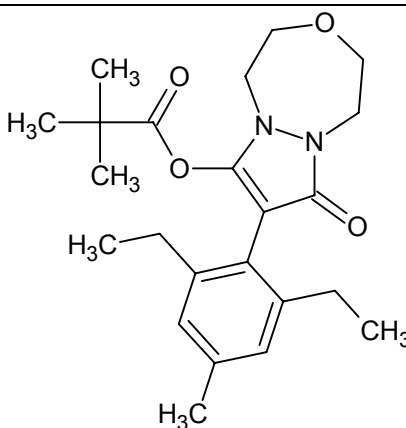
E: Common name F: Nom commun	Chemical name Nom chimique E: IUPAC F: UICPA C: CAS	Structure		Use
		Molecular formula Formule brute	CAS Registry Number® Numéro d'enregistrement CAS®	Application
IUPAC International Chemical Identifier (InChI™)				
E cyenopyrafen F cyenopyrafène (m)	(E)-2-(4- <i>tert</i> -butylphenyl)-2-cyano-1-(1,3,4-trimethylpyrazol-5-yl)vinyl 2,2-dimethylpropionate			A
	2,2-diméthylpropionate de (E)-2-(4- <i>tert</i> -butylphényl)-2-cyano-1-(1,3,4-triméthylpyrazol-5-yl)vinyle			
	(1E)-2-cyano-2-[4-(1,1-dimethylethyl)phenyl]-1-(1,3,4-trimethyl-1H-pyrazol-5-yl)ethenyl 2,2-dimethylpropanoate			
	C ₂₄ H ₃₁ N ₃ O ₂		560121-52-0	
InChI=1/C24H31N3O2/c1-15-16(2)26-27(9)20(15)21(29-22(28)24(6,7)8)19(14-25)17-10-12-18(13-11-17)23(3,4)5/h10-13H,1-9H3/b21-19-				
E cyflumetofen F cyflumétofen (m)	2-methoxyethyl (RS)-2-(4- <i>tert</i> -butylphenyl)-2-cyano-3-oxo-3-(α,α,α -trifluoro- <i>o</i> -tolyl)propionate			A
	(RS)-2-(4- <i>tert</i> -butylphényl)-2-cyano-2-[2-(trifluorométhyl)benzoyl]acétate de 2-méthoxyéthyle			
	2-methoxyethyl α -cyano- α -[4-(1,1-dimethylethyl)phenyl]- β -oxo-2-(trifluorométhyl)benzenepropanoate			
	C ₂₄ H ₂₄ F ₃ NO ₄		400882-07-7	
InChI=1/C24H24F3NO4/c1-22(2,3)16-9-11-17(12-10-16)23(15-28,21(30)32-14-13-31-4)20(29)18-7-5-6-8-19(18)24(25,26)27/h5-12H,13-14H2,1-4H3/t23-/s3				
E diflovidazin F diflovidazine (f)	3-(2-chlorophenyl)-6-(2,6-difluorophenyl)-1,2,4,5-tetrazine			A
	3-(2-chlorophényl)-6-(2,6-difluorophényl)-1,2,4,5-tétrazine			
	3-(2-chlorophenyl)-6-(2,6-difluorophenyl)-1,2,4,5-tetrazine			
	C ₁₄ H ₇ ClF ₂ N ₄		162320-67-4	
InChI=1/C14H7ClF2N4/c15-9-5-2-1-4-8(9)13-18-20-14(21-19-13)12-10(16)6-3-7-11(12)17/h1-7H				

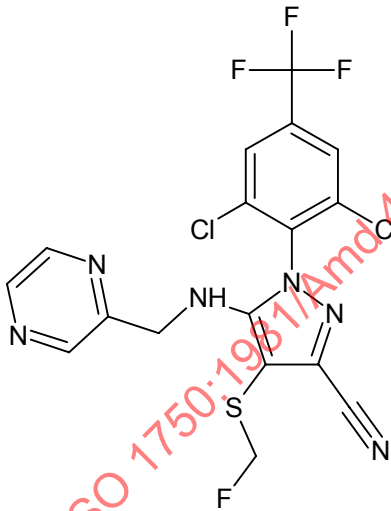
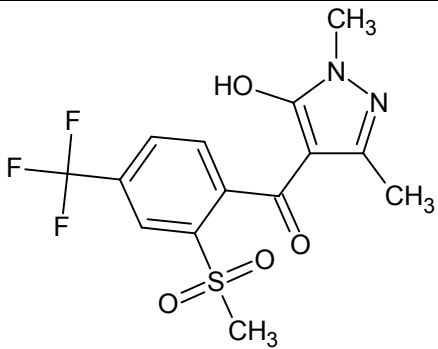
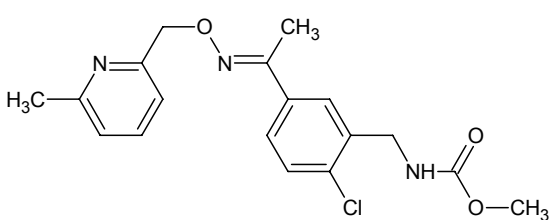
E: Common name F: Nom commun	Chemical name Nom chimique E: IUPAC F: UICPA C: CAS	Structure Structure		Use
		Molecular formula Formule brute	CAS Registry Number® Numéro d'enregistrement CAS®	Applica- tion
IUPAC International Chemical Identifier (InChI™)				
E dimefluthrin F diméfluthrin (f)	2,3,5,6-tetrafluoro-4-(methoxymethyl)benzyl (1 <i>RS</i> ,3 <i>RS</i> ;1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-enyl)=cyclopropanecarboxylate Alternative Rothamsted-style stereodescriptors: 2,3,5,6-tetrafluoro-4-(methoxymethyl)benzyl (1 <i>RS</i>)- <i>cis,trans</i> -2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-enyl)=cyclopropanecarboxylate			I
	(1 <i>RS</i> ,3 <i>RS</i> ;1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-2,2-diméthyl-3-(2-méthylprop-1-ényl)cyclopropanecarboxylate de 2,3,5,6-tétrafluoro-4-(méthoxyméthyl)benzyle			
	[2,3,5,6-tetrafluoro-4-(methoxymethyl)phenyl]methyl 2,2-dimethyl-3-(2-methyl-1-propenyl)cyclopropanecarboxylate			
		C ₁₉ H ₂₂ F ₄ O ₃	271241-14-6	
InChI=1/C19H22F4O3/c1-9(2)6-12-13(19(12,3)4)18(24)26-8-11-16(22)14(20)10(7-25-5)15(21)17(11)23/h6,12-13H,7-8H2,1-5H3				
E flubendiamide F flubendiamide (m)	3-iodo- <i>N'</i> -(2-mesyl-1,1-dimethylethyl)- <i>N</i> -[4-[1,2,2,2-tetrafluoro-1-(trifluoromethyl)ethyl]- <i>o</i> -tolyl]phthalamide <i>N'</i> -[1,1-diméthyl-2-(méthylsulfonyl)éthyl]-3-iodo- <i>N</i> -[4-[1,2,2,2-tétrafluoro-1-(trifluorométhyl)éthyl]- <i>o</i> -tolyl]phthalamide			I
	<i>N'</i> ²-[1,1-diméthyl-2-(méthylsulfonyl)éthyl]-3-iodo- <i>N'</i> ¹-[2-méthyl-4-[1,2,2,2-tétrafluoro-1-(trifluorométhyl)=éthyl]phényl]-1,2-benzenedicarboxamide			
		C ₂₃ H ₂₂ F ₇ IN ₂ O ₄ S	272451-65-7	
InChI=1/C23H22F7IN2O4S/c1-12-10-13(21(24,22(25,26)27)23(28,29)30)8-9-16(12)32-18(34)14-6-5-7-15(31)17(14)19(35)33-20(2,3)11-38(4,36)37/h5-10H,11H2,1-4H3,(H,32,34)(H,33,35)/f/h32-33H				

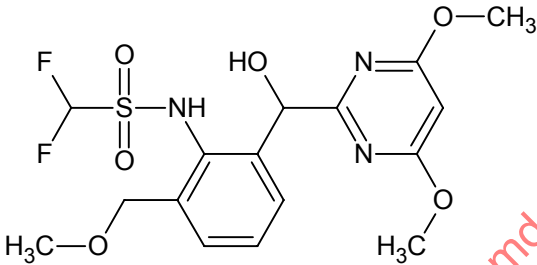
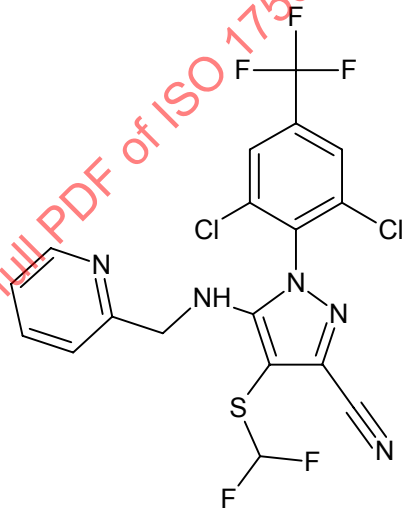
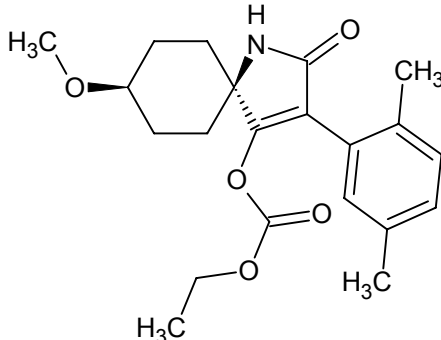
E: Common name F: Nom commun	Chemical name Nom chimique E: IUPAC F: UICPA C: CAS	Structure Structure		Use
		Molecular formula Formule brute	CAS Registry Number® Numéro d'enregistrement CAS®	Application
IUPAC International Chemical Identifier (InChI™)				
E flucetosulfuron F flucétosulfuron (m)	(1 <i>RS</i> ,2 <i>RS</i> ;1 <i>RS</i> ,2 <i>SR</i>)-1-[3-[(4,6-dimethoxypyrimidin-2-ylcarbamoyl)sulfamoyl]-2-pyridyl]-2-fluoropropyl methoxyacetate méthoxyacétate de (1 <i>RS</i> ,2 <i>RS</i> ;1 <i>RS</i> ,2 <i>SR</i>)-1-[3-[(4,6-diméthoxypyrimidin-2-ylcarbamoyl)sulfamoyl]-2-pyridyl]-2-fluoropropyle 1-[3-[[[(4,6-dimethoxy-2-pyrimidinyl)amino]carbonyl]amino]=sulfonyl]-2-pyridinyl]-2-fluoropropyl methoxyacetate	 C ₁₈ H ₂₂ FN ₅ O ₈ S 412928-75-7		H
InChI=1/C18H22FN5O8S/c1-10(19)16(32-14(25)9-29-2)15-11(6-5-7-20-15)33(27,28)24-18(26)23-17-21-12(30-3)8-13(22-17)31-4/h5-8,10,16H,9H2,1-4H3,(H2,21,22,23,24,26)/f/h23-24H				
E fluopicolide F fluopicolide (m)	2,6-dichloro- <i>N</i> -[3-chloro-5-(trifluoromethyl)-2-pyridylmethyl]benzamide 2,6-dichloro- <i>N</i> -[3-chloro-5-(trifluorométhyl)pyrid-2-ylméthyl]benzamide 2,6-dichloro- <i>N</i> -[[3-chloro-5-(trifluorométhyl)-2-pyridinyl]méthyl]benzamide	 C ₁₄ H ₈ Cl ₃ F ₃ N ₂ O 239110-15-7		F
InChI=1/C14H8Cl3F3N2O/c15-8-2-1-3-9(16)12(8)13(23)22-6-11-10(17)4-7(5-21-11)14(18,19)20/h1-5H,6H2,(H,22,23)/f/h22H				

E: Common name F: Nom commun	Chemical name Nom chimique E: IUPAC F: UICPA C: CAS	Structure Structure		Use
		Molecular formula Formule brute	CAS Registry Number® Numéro d'enregistrement CAS®	Applic- ation
IUPAC International Chemical Identifier (InChI™)				
E Ilepimectin F Ilepimectine (f)	A mixture of (10 <i>E</i> ,14 <i>E</i> ,16 <i>E</i>)- (1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,6' <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,20 <i>R</i> ,= 21 <i>R</i> ,24 <i>S</i>)-6'-ethyl-21,24-dihydroxy- 5',11,13,22-tetramethyl-2-oxo-3,7,19- trioxatetracyclo[15.6.1.1 ^{4,8} .0 ^{20,24}]penta= cosa-10,14,16,22-tetraene-6-spiro-2'- tetrahydropyran-12-yl (<i>Z</i>)-2-methoxyimino-2-phenylacetate and (10 <i>E</i> ,14 <i>E</i> ,16 <i>E</i>)- (1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,6' <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,20 <i>R</i> ,= 21 <i>R</i> ,24 <i>S</i>)-21,24-dihydroxy-5',6',11,13,22- pentamethyl-2-oxo-3,7,19- trioxatetracyclo[15.6.1.1 ^{4,8} .0 ^{20,24}]penta= cosa-10,14,16,22-tetraene-6-spiro-2'- tetrahydropyran-12-yl (<i>Z</i>)-2-methoxyimino-2-phenylacetate in the ratio ≥ 8 to ≤ 2.			I
	Mélange de (<i>Z</i>)-2-méthoxyimino-2-phénylacétate de (10 <i>E</i> ,14 <i>E</i> ,16 <i>E</i>)- (1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,6' <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,20 <i>R</i> ,21 <i>R</i> ,24 <i>S</i>)- 6'-éthyl-21,24-dihydroxy-5',11,13,22- tétraméthyl-2-oxo-3,7,19- trioxatétracyclo[15.6.1.1 ^{4,8} .0 ^{20,24}]pentacosa- 10,14,16,22-tétraène-6-spiro-2'- tétrahydropyran-12-yle (n.m.) et de (<i>Z</i>)-2-méthoxyimino-2-phénylacétate de (10 <i>E</i> ,14 <i>E</i> ,16 <i>E</i>)- (1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,6' <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,20 <i>R</i> ,21 <i>R</i> ,= 24 <i>S</i>)-21,24-dihydroxy-5',6',11,13,22-penta méthyl-2-oxo-3,7,19- trioxatétracyclo[15.6.1.1 ^{4,8} .0 ^{20,24}]pentacosa- 10,14,16,22-tétraène-6-spiro-2'- tétrahydropyran-12-yle (n.m.) dans un rapport de ≥ 8 à ≤ 2.			
	A mixture of (6 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,25 <i>R</i>)-5- <i>O</i> -demethyl-28-deoxy-6,28- epoxy-25-ethyl-13-[(<i>Z</i>)- [(methoxyimino)phenylacetyl]oxy]milbemycin B and (6 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,25 <i>R</i>)-5- <i>O</i> -demethyl-28-deoxy-6,28- epoxy-13-[(<i>Z</i>)- [(methoxyimino)phenylacetyl]oxy]-25- methylmilbemycin B in the ratio ≥ 8 to ≤ 2.			
	6'-methyl InChI=1/C40H51NO10/c1-23-17-18-39(50-27(23)5)21-31-20-30(51-39)16-15-25(3)35(49-38(44)33(41- 46-6)28-12-8-7-9-13-28)24(2)11-10-14-29-22-47-36-34(42)26(4)19-32(37(43)48-31)40(29,36)45/h7- 15,19,23-24,27,30-32,34-36,42,45H,16-18,20-22H2,1-6H3/b11-10+,25-15+,29-14+,41-33-/t23-,24- -,27+,30+,31-,32-,34+,35+,36+,39-,40+/m0/s1 6'-ethyl InChI=1/C41H53NO10/c1-7-33-24(2)18-19-40(52-33)22-31-21-30(51-40)17-16-26(4)36(50-39(45)34(42- 47-6)28-13-9-8-10-14-28)25(3)12-11-15-29-23-48-37-35(43)27(5)20-32(38(44)49-31)41(29,37)46/h8- 16,20,24-25,30-33,35-37,43,46H,7,17-19,21-23H2,1-6H3/b12-11+,26-16+,29-15+,42-34-/t24-,25- -,30+,31-,32-,33+,35+,36+,37+,40+,41+/m0/s1	C ₄₀ H ₅₁ NO ₁₀ (methyl) C ₄₁ H ₅₃ NO ₁₀ (ethyl)		
		171249-10-8 (methyl) 171249-05-1 (ethyl)		

E: Common name F: Nom commun	Chemical name Nom chimique E: IUPAC F: UICPA C: CAS	Structure Structure		Use
		Molecular formula Formule brute	CAS Registry Number® Numéro d'enregistrement CAS®	Applica- tion
IUPAC International Chemical Identifier (InChI™)				
E mandipropamid F mandipropamid (m)	(RS)-2-(4-chlorophenyl)-N-[3-methoxy-4-(prop-2-ynyloxy)phenethyl]-2-(prop-2-ynyloxy)acetamide (RS)-2-(4-chlorophényl)-N-[3-méthoxy-4-(prop-2-ynyloxy)phényléthyl]-2-(prop-2-ynyloxy)acétamide 4-chloro-N-[2-[3-methoxy-4-(2-propynyloxy)phenyl]ethyl]-α-(2-propynyloxy)benzeneacetamide	 C ₂₃ H ₂₂ ClNO ₄ 374726-62-2	F	
InChI=1/C23H22ClNO4/c1-4-14-28-20-11-6-17(16-21(20)27-3)12-13-25-23(26)22(29-15-5-2)18-7-9-19(24)10-8-18/h1-2,6-11,16,22H,12-15H2,3H3,(H,25,26)/t22-s3/f/h25H				
E metaflumizone F métaflumizone (f)	a mixture of 90-100% (E)-2'-[2-(4-cyanophenyl)-1-(α,α,α-trifluoro- <i>m</i> -tolyl)ethylidene]-4-(trifluoromethoxy)carbanilohydrazide and 10-0% (Z)-2'-[2-(4-cyanophenyl)-1-(α,α,α-trifluoro- <i>m</i> -tolyl)ethylidene]-4-(trifluoromethoxy)carbanilohydrazide) Mélange de 4-[(2 <i>E</i>)-2-([4-(trifluorométhoxy)anilino]=carbonyl]hydrazono)-2-[3-(trifluorométhyl)phényl]éthyl]benzonitrile (n.m.) et de 4-[(2 <i>Z</i>)-2-([4-(trifluorométhoxy)anilino]=carbonyl]hydrazono)-2-[3-(trifluorométhyl)phényl]éthyl]benzonitrile (n.m.) 2-[2-(4-cyanophenyl)-1-[3-(trifluorométhyl)phényl]éthylidene]-N-[4-(trifluorométhoxy)phényl]=hydrazinecarboxamide	 C ₂₄ H ₁₆ F ₆ N ₄ O ₂ 139968-49-3	I	
InChI=1/C24H16F6N4O2/c25-23(26,27)18-3-1-2-17(13-18)21(12-15-4-6-16(14-31)7-5-15)33-34-22(35)32-19-8-10-20(11-9-19)36-24(28,29)30/h1-11,13H,12H2,(H2,32,34,35)/f/h32,34H				

E: Common name F: Nom commun	Chemical name Nom chimique E: IUPAC F: UICPA C: CAS	Structure Structure		Use
		Molecular formula Formule brute	CAS Registry Number® Numéro d'enregistrement CAS®	Applica- tion
IUPAC International Chemical Identifier (InChI™)				
E orthosulfamuron F orthosulfamuron (m)	1-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)-3-[2-(dimethylcarbamoyl)phenylsulfamoyl]=urea			H
	1-(4,6-diméthoxy-pyrimidin-2-yl)-3-[2-(diméthylcarbamoyl)phénylsulfamoyl]=urée			
	2-[[[[(4,6-dimethoxy-2-pyrimidinyl)=amino]carbonyl]amino]sulfonyl]=amino]-N,N-dimethylbenzamide			
	C ₁₆ H ₂₀ N ₆ O ₆ S	213464-77-8		
InChI=1/C16H20N6O6S/c1-22(2)14(23)10-7-5-6-8-11(10)20-29(25,26)21-16(24)19-15-17-12(27-3)9-13(18-15)28-4/h5-9,20H,1-4H3,(H2,17,18,19,21,24)/f/h19,21H				
E penthiopyrad F penthiopyrade (m)	(RS)-N-[2-(1,3-dimethylbutyl)-3-thienyl]-1-methyl-3-(trifluoromethyl)pyrazole-4-carboxamide			F
	(RS)-N-[2-(1,3-diméthylbutyl-thiën-3-yl)-1-méthyl-3-(trifluorométhyl)-1H-pyrazole-4-carboxamide			
	N-[2-(1,3-dimethylbutyl)-3-thienyl]-1-methyl-3-(trifluoromethyl)-1H-pyrazole-4-carboxamide			
	C ₁₆ H ₂₀ F ₃ N ₃ OS	183675-82-3		
InChI=1/C16H20F3N3OS/c1-9(2)7-10(3)13-12(5-6-24-13)20-15(23)11-8-22(4)21-14(11)16(17,18)19/h5-6,8-10H,7H2,1-4H3,(H,20,23)/t10-/s3/f/h20H				
E pinoxaden F pinoxadène (m)	8-(2,6-diethyl- <i>p</i> -tolyl)-1,2,4,5-tetrahydro-7-oxo-7H-pyrazolo[1,2- <i>d</i>][1,4,5]oxadiazepin-9-yl 2,2-dimethylpropionate			H
	2,2-diméthylpropionate de 8-(2,6-diéthyl-4-méthylphényl)-1,2,4,5-tétrahydro-7-oxo-7H-pyrazolo[1,2- <i>d</i>]=[1,4,5]oxadiazépin-9-yle			
	8-(2,6-diethyl-4-methylphenyl)-1,2,4,5-tetrahydro-7-oxo-7H-pyrazolo[1,2- <i>d</i>]=[1,4,5]oxadiazepin-9-yl 2,2-dimethylpropanoate			
	C ₂₃ H ₃₂ N ₂ O ₄	243973-20-8		
InChI=1/C23H32N2O4/c1-7-16-13-15(3)14-17(8-2)18(16)19-20(26)24-9-11-28-12-10-25(24)21(19)29-22(27)23(4,5)6/h13-14H,7-12H2,1-6H3				

E: Common name F: Nom commun	Chemical name Nom chimique E: IUPAC F: UICPA C: CAS	Structure Structure		Use
		Molecular formula Formule brute	CAS Registry Number® Numéro d'enregistrement CAS®	Applica- tion
IUPAC International Chemical Identifier (InChI™)				
E pyrafluprole F pyrafluprole (m)	1-(2,6-dichloro- α,α,α -trifluoro- <i>p</i> -tolyl)-4-(fluoromethylthio)-5-[(pyrazinylmethyl)amino]pyrazole-3-carbonitrile 1-[2,6-dichloro-4-(trifluorométhyl)phényl]-4-(fluorométhylthio)-5-pyrazinylméthylamino]pyrazole-3-carbonitrile 1-[2,6-dichloro-4-(trifluorométhyl)phényl]-4-[(fluorométhyl)thio]-5-[(pyrazinylméthyl)amino]-1 <i>H</i> -pyrazole-3-carbonitrile		I	
		C ₁₇ H ₁₀ Cl ₂ F ₄ N ₆ S		315208-17-4
		InChI=1/C17H10Cl2F4N6S/c18-11-3-9(17(21,22)23)4-12(19)14(11)29-16(15(30-8-20)13(5-24)28-29)27-7-10-6-25-1-2-26-10/h1-4,6,27H,7-8H2		
E pyrasulfotole F pyrasulfotole (m)	(5-hydroxy-1,3-dimethylpyrazol-4-yl)=(α,α,α -trifluoro-2-mesyl- <i>p</i> -tolyl)=methanone (5-hydroxy-1,3-diméthyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)(α,α,α -trifluoro-2-mésyl- <i>p</i> -tolyl)méthanone (5-hydroxy-1,3-diméthyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)[2-(méthylsulfonyl)-4-(trifluorométhyl)phényl]méthanone		H	
		C ₁₄ H ₁₃ F ₃ N ₂ O ₄ S		365400-11-9
		InChI=1/C14H13F3N2O4S/c1-7-11(13(21)19(2)18-7)12(20)9-5-4-8(14(15,16)17)6-10(9)24(3,22)23/h4-6,21H,1-3H3		
E pyribencarb F pyribencarb (m)	methyl [2-chloro-5-[(<i>E</i>)-1-(6-methyl-2-pyridylmethoxyimino)ethyl]benzyl]=carbamate [2-chloro-5-[(<i>E</i>)-1-(6-méthyl-2-pyridylméthoxyimino)=éthyl]benzyl]carbamate de méthyle methyl [[2-chloro-5-[(1 <i>E</i>)-1-[[6-methyl-2-pyridinyl)methoxy]imino]ethyl]phenyl]=methylcarbamate		F	
		C ₁₈ H ₂₀ ClN ₃ O ₃		799247-52-2
		InChI=1/C18H20ClN3O3/c1-12-5-4-6-16(21-12)11-25-22-13(2)14-7-8-17(19)15(9-14)10-20-18(23)24-3/h4-9H,10-11H2,1-3H3,(H,20,23)/b22-13+/f/h20H		

E: Common name F: Nom commun	Chemical name Nom chimique E: IUPAC F: UICPA C: CAS	Structure Structure		Use
		Molecular formula Formule brute	CAS Registry Number® Numéro d'enregistrement CAS®	Application
IUPAC International Chemical Identifier (InChI™)				
E pyrimisulfan F pyrimisulfan (m)	(RS)-2'-[(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)(hydroxy)methyl]-1,1-difluoro-6'-(methoxymethyl)methanesulfonanilide (RS)-2'-[(4,6-diméthoxy-pyrimidin-2-yl)(hydroxy)méthyl]-1,1-difluoro-6'-(méthoxyméthyl)méthanesulfonanilide N-[2-[(4,6-dimethoxy-2-pyrimidinyl)hydroxymethyl]-6-(methoxymethyl)phenyl]-1,1-difluoromethanesulfonamide			
		C ₁₆ H ₁₉ F ₂ N ₃ O ₆ S	221205-90-9	
InChI=1/C16H19F2N3O6S/c1-25-8-9-5-4-6-10(13(9)21-28(23,24)16(17)18)14(22)15-19-11(26-2)7-12(20-15)27-3/h4-7,14,16,21-22H,8H2,1-3H3/t14-/s3				
E pyriprole F pyriprole (m)	1-(2,6-dichloro- α,α,α -trifluoro- <i>p</i> -tolyl)-4-(difluoromethylthio)-5-[(2-pyridylmethyl)amino]pyrazole-3-carbonitrile 1-[2,6-dichloro-4-(trifluorométhyl)phényl]-4-(difluorométhylthio)-5-[(2-pyridylméthyl)amino]pyrazole-3-carbonitrile 1-[2,6-dichloro-4-(trifluorométhyl)phényl]-4-[(difluorométhyl)thio]-5-[(2-pyridinylméthyl)amino]-1 <i>H</i> -pyrazole-3-carbonitrile			
		C ₁₈ H ₁₀ Cl ₂ F ₅ N ₅ S	394730-71-3	
nChI=1/C18H10Cl2F5N5S/c19-11-5-9(18(23,24)25)6-12(20)14(11)30-16(28-8-10-3-1-2-4-27-10)15(31-17(21)22)13(7-26)29-30/h1-6,17,28H,8H2				
E spirotetramat F spirotetramate (m)	<i>cis</i> -4-(ethoxycarbonyloxy)-8-methoxy-3-(2,5-xylyl)-1-azaspiro[4.5]dec-3-en-2-one <i>cis</i> -4-(éthoxycarbonyloxy)-8-méthoxy-3-(2,5-xylyl)-1-azaspiro[4.5]déc-3-én-2-one <i>cis</i> -3-(2,5-dimethylphenyl)-8-methoxy-2-oxo-1-azaspiro[4.5]dec-3-en-4-yl ethyl carbonate			
		C ₂₁ H ₂₇ NO ₅	203313-25-1	
InChI=1/C21H27NO5/c1-5-26-20(24)27-18-17(16-12-13(2)6-7-14(16)3)19(23)22-21(18)10-8-15(25-4)9-11-21/h6-7,12,15H,5,8-11H2,1-4H3,(H,22,23)/t15-,21+/f/h22H				