id,reagents>production

0000,P([O-])([O-])([O-])=O.CC(C)=O>[CH3:36][N:37]1[C:41]([S:42][CH2:2][C:3]2([CH3:35])[CH:7]([C:8]([O:10][CH2:11][C:12]([Cl:15])([Cl:14])[Cl:13])=[O:9])[N:6]3[C:16](=[O:34])[CH:17]([NH:18][C:19]([C:21]4[C:22]([C:27]5[CH:32]=[CH:31][CH:30]=[CH:29][C:28]=5[Cl:33])=[N:23][O:24][C:25]=4[CH3:26])=[O:20])[C@H:5]3[S:4]2)=[N:40][N:39]=[N:38]1

0002,CN(C)C=O>[CH2:5]([O:7][C:8]([CH3:18])([CH3:17])[CH2:9][CH2:10][CH2:11][CH:12]([CH3:16])[CH2:13][CH:14]=[CH:9][C:8]([CH3:17])=[CH:3][C:2]([O:7][CH2:5][CH3:6])=[O:1])[CH3:6] |f:0.1|

0003,C(Cl)(Cl)Cl>[F:23][C:17]1[CH:18]=[C:19]([F:22])[CH:20]=[CH:21][C:16]=1[C:13]1[CH:14]=[CH:15][C:10]([C:5]([OH:4])([CH3:9])[CH2:6][CH2:7][OH:8])=[CH:11][CH:12]=1 |f:1.2|

0004,C(O)(=O)C>[N+:14]([C:46]1[CH:45]=[CH:44][C:39]([NH:40][C:41](=[O:43])[CH3:42])=[C:38]([O:31][C:32]2[CH:33]=[CH:34][CH:35]=[CH:36][CH:37]=2)[CH:47]=1)([O-:16])=[O:15]

0005,ClC(Cl)C>[Cl:1][C:2]1[S:3][C:4]2[C:13]([N:14]=1)=[CH:12][CH:11]=[C:10]1[C:5]=2[C:6]([Cl:23])=[C:7]([C:15]([O:17][CH2:18][CH3:19])=[O:16])[CH:8]=[N:9]1

id**,**reactants**>**reagents**>**production,

00000**,**C(O)(=O)C(O)=O.[OH-].O.[K+].[C:3]1([CH:9]=[CH:10][C:11](=O)[CH:12]([OH:26])[CH2:13][C:14](=[O:25])[CH2:15][CH2:16][CH2:17][CH2:18][CH2:19][CH2:20][CH2:21][C:22]([OH:24])=[O:23])[CH:8]=[CH:7][CH:6]=[CH:5][CH:4]=1**>**C(Cl)(Cl)Cl**>**[OH:26][CH:12]1[CH2:13][C:14](=[O:25])[C:15]([CH2:16][CH2:17][CH2:18][CH2:19][CH2:20][CH2:21][C:22]([OH:24])=[O:23])=[C:11]1[CH:10]=[CH:9][C:3]1[CH:8]=[CH:7][CH:6]=[CH:5][CH:4]=1 |f:0.1,3.4.5|,

00001**,**C([O-])([O-])=O.[NH:1]1[CH2:5][CH2:4][NH:3][C:2]1=[O:6].[CH:13](Cl)([C:20]1[CH:25]=[CH:24][CH:23]=[CH:22][CH:21]=1)[C:14]1[CH:19]=[CH:18][CH:17]=[CH:16][CH:15]=1.O.[K+]**>**CS(C)=O**>**[C:14]1([CH:13]([C:20]2[CH:21]=[CH:22][CH:23]=[CH:24][CH:25]=2)[N:1]2[CH2:5][CH2:4][NH:3][C:2]2=[O:6])[CH:19]=[CH:18][CH:17]=[CH:16][CH:15]=1 |f:1.2.3|,

00002,[C:1]([N:9]1[CH2:11][CH2:10]1)(=[O:8])[C:2]1[CH:7]=[CH:6][CH:5]=[CH:4][CH:3]=1.[Cl:12][C:13]1[CH:18]=[CH:17][C:16]([C:19]2([OH:25])[CH2:24][CH2:23][NH:22][CH2:21][CH2:20]2)=[CH:15][CH:14]=1.CO.C1C=CC=CC=1>O(CC)CC>[Cl:12][C:13]1[CH:18]=[CH:17][C:16]([C:19]2([OH:25])[CH2:20][CH2:21][N:22]([CH2:10][CH2:11][NH:9][C:1](=[O:8])[C:2]3[CH:3]=[CH:4][CH:5]=[CH:6][CH:7]=3)[CH2:23][CH2:24]2)=[CH:15][CH:14]=1,

00003,COC=O.C(O)(=O)/C=C/C(O)=O.[CH3:13][N:14]([CH2:16][CH:17]1[CH2:35][CH2:34][N:20]2[C:21]3[CH:33]=[CH:32][CH:31]=[CH:30][C:22]=3[CH2:23][C:24]3[CH:29]=[CH:28][CH:27]=[CH:26][C:25]=3[CH:19]2[CH2:18]1)[CH3:15]>CO.CC(C)=O>[CH3:15][N:14]([CH2:16][CH:17]1[CH2:35][CH2:34][N:20]2[C:21]3[CH:33]=[CH:32][CH:31]=[CH:30][C:22]=3[CH2:23][C:24]3[CH:29]=[CH:28][CH:27]=[CH:26][C:25]=3[CH:19]2[CH2:18]1)[CH3:13] |f:1.2,3.4|,

00004,[Na+].[CH3:2][N+:3]([CH3:23])([CH2:10][C:11](=[O:22])[NH:12][C:13]1[CH:18]=[CH:17][C:16]([N+:19]([O-:21])=[O:20])=[CH:15][CH:14]=1)[CH2:4][CH2:5][CH2:6][NH:7]C=O.[Cl-:1].[OH-].Cl>O>[Cl-:1].[CH3:23][N+:3]([CH3:2])([CH2:10][C:11](=[O:22])[NH:12][C:13]1[CH:18]=[CH:17][C:16]([N+:19]([O-:21])=[O:20])=[CH:15][CH:14]=1)[CH2:4][CH2:5][CH2:6][NH2:7] |f:0.1,3.4,6.7|,

00005,[CH2:1]([O:3][C:4]1[C:13]2[C:8](=[CH:9][C:10]3[O:16][CH2:15][O:14][C:11]=3[CH:12]=2)[N:7]=[CH:6][C:5]=1[C:17]([O:19]CC)=[O:18])[CH3:2]>[OH-].[Na+]>[CH2:1]([O:3][C:4]1[C:13]2[C:8](=[CH:9][C:10]3[O:16][CH2:15][O:14][C:11]=3[CH:12]=2)[N:7]=[CH:6][C:5]=1[C:17]([OH:19])=[O:18])[CH3:2] |f:1.2|]