



本PDF文件由 爱化学 ichemistry.cn 免费提供, 全部信息请点击[1448-87-9](#), 若要查询其它化学品请登录[CAS号查询网](#)

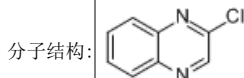
如果您觉得本站对您的学习工作有帮助, 请与您的朋友一起分享:) [爱化学www.ichemistry.cn](#)

CAS Number:1448-87-9 基本信息

中文名: 2-氯喹喔啉

英文名: 2-Chloroquinoxaline

别名: 2-Chloroquinoxaline;
NSC 43553



分子式: C₈H₅ClN₂

分子量: 164.59

CAS登录号: 1448-87-9

EINECS登录号: 215-905-8

物理化学性质

熔点: 47-50°C

沸点: 100°C (1.4mmHg)

闪点: 110°C

性质描述: 类白色结晶, 熔点47-50°C, 沸点100°C (1.4mmHg)

安全信息

安全说明: S26: 万一接触眼睛, 立即使用大量清水冲洗并送医诊治。
S45: 出现意外或者感到不适, 立刻到医生那里寻求帮助(最好带去产品容器标签)。
S36/37/39: 穿戴合适的防护服、手套并使用防护眼镜或者面罩。

危险品标: T: 有毒物质

危险类别码: R25: 吞咽有毒。
R36/37/38: 对眼睛、呼吸道和皮肤有刺激作用。

危险品运输编号: UN2811

CAS#1448-87-9化学试剂供应商(点击生产商链接可查看价格)

百灵威科技有限公司 专业从事1448-87-9及其他化工产品的生产销售 400-666-7788

供应商信息已更新且供应商的链接失效, 请登录爱化学 [CAS No. 1448-87-9](#) 查看

若您是此化学品供应商, 请按照[化工产品收录](#)说明进行免费添加

其他信息

产品应用: 本产品是医药和农药的中间体。

生产方法及其他: 2-氯喹恶啉(1448-87-9)的危害性:
该物质对环境可能有危害, 对水体应给予特别注意。

	计算化学数据: 1、疏水参数计算参考值(XlogP): 2.2 2、氢键供体数量: 0 3、氢键受体数量: 2 4、可旋转化学键数量: 0 5、互变异构体数量: 未确定 6、拓扑分子极性表面积(TPSA): 25.8 储存条件: 常温常压下稳定。常温 , 避光, 通风干燥处。
相关化学品信息	
3-甲基吡唑 1460-43-1 146763-54-4 142729-98-4 142774-43-4 141471-27-4 14986-54-0 144436-06-6 149338-23-8 149182-17-2 14652-62-1 145763-32-2 145041-25-4 1-(过氧化叔丁基)-1,2-苯碘酰-3(H)-酮 十烷基硫酸钠 草酸乙酯 141924-04-1 148504-49-8 14122-48-6 142556-36-3 1-[(2-乙基己基)氧]-4-甲氧基苯 147700-44-5 14620-43-0 148401-42-7 149458-07-1 143759-86-8 1435-08-1 玉米黄质 BOC-D-焦谷氨酸乙酯 146293-91-6	
生成时间2021/4/11 6:54:59	