



本PDF文件由

免费提供, 全部信息请点击[23039-94-3](#), 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:23039-94-3 基本信息

中文名: 三(3-氟苯基)膦

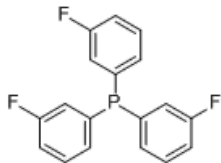
英文名: tris(3-fluorophenyl)phosphine

别名: Phosphine, tris(m-fluorophenyl)- (8CI);

Tris(3-fluorophenyl)phosphine;

Tris(m-fluorophenyl)phosphine

分子结构:

分子式: C₁₈H₁₂F₃P

分子量: 316.2569

CAS登录号: 23039-94-3

物理化学性质

性质描述:

三(3-氟苯基)膦(23039-94-3)的性状:

本品的熔点是62℃。

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。

S36: 穿戴合适的防护服装。

危险类别码:

R36/37/38: 对眼睛、呼吸道和皮肤有刺激作用。

CAS#23039-94-3化学试剂供应商(点击生产商链接可查看价格)



阿法埃莎(Alfa Aesar) 专业从事23039-94-3及其他化工产品的生产销售 800-810-6000/400-610-6006

上海迈瑞尔化学技术有限公司 三(3-氟苯基)膦专业生产商、供应商, 技术力量雄厚 0755-86170099

安耐吉化学 长期供应C₁₈H₁₂F₃P等化学试剂, 欢迎垂询报价 021-58432009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. 23039-94-3](#) 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

生产方法及其他:

三(3-氟苯基)膦(23039-94-3)的危害:

本品通常来说对水是不危害的, 若无政府许可, 勿将材料排入周围环境。

计算化学数据:

1、疏水参数计算参考值(XlogP): 4.9

2、氢键供体数量: 0

3、氢键受体数量: 3

4、可旋转化学键数量: 3

5、拓扑分子极性表面积(TPSA): 0

6、重原子数量: 22

7、表面电荷：0
8、复杂度：299
9、同位素原子数量：0
10、确定原子立构中心数量：0
11、不确定原子立构中心数量：0
12 、确定化学键立构中心数量：0 class=p0 sty

储存条件：

如果遵照规格使用和储存则不会分解避免接触氧化物。

相关化学品信息

[23342-39-4](#) [23666-43-5](#) [23496-56-2](#) [1,3-二氯-2,5-二氟苯](#) [23585-77-5](#) [23432-94-2](#) [1,3-二\(氯甲基\)-1,1,3,3-四甲基二硅](#)
[氧烷](#) [23183-11-1](#) [23474-40-0](#) [23605-48-3](#) [23404-09-3](#) [23429-27-8](#) [232280-82-9](#) [23437-02-7](#) [23959-69-5](#) [5-氟](#)
[吡啶](#) [2399-86-2](#) [23522-16-9](#) [氯\(吡啶\)钴胍](#) [17-乙炔基-17-羟基-18-甲基雌甾-5\(10\),9\(11\)-二烯-3-酮-3-乙二醇缩酮](#) [2350-](#)
[46-1](#) [23480-57-1](#) [氧化苦参碱又名苦参素](#) [23668-77-1](#) [3-氨基-1,2-苯并异噻唑](#) [23585-78-6](#) [23330-83-8](#) [23911-58-](#)
[2](#) [23229-39-2](#) [23735-17-3](#)

生成时间2021/4/21 3:09:35