



本PDF文件由

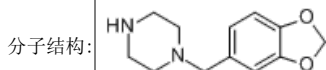
免费提供, 全部信息请点击[32231-06-4](#), 若要查询其它化学品请登录[CAS号查询网](#)如果您觉得本站对您的学习工作有帮助, 请与您的朋友一起分享:) [爱化学www.ichemistry.cn](#)

CAS Number:32231-06-4 基本信息

中文名: 1-胡椒基呱嗪;
N-(3,4-亚甲二氧基苯甲基)呱嗪

英文名: 1-Piperonylpiperazine

别名: 1-(Benzo[1,3]dioxol-5-ylmethyl)piperazine

分子式: $C_{12}H_{16}N_2O_2$

分子量: 220.27

CAS登录号: 32231-06-4

EINECS登录号: 250-968-5

物理化学性质

熔点: 38-42°C

沸点: 147-149°C (2MMHG)

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。
S37/39: 使用合适的手套和防护眼镜或者面罩。

危险品标:  Xi: 刺激性物质

危险类别码: R36/37/38: 对眼睛、呼吸道和皮肤有刺激作用。

CAS#32231-06-4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32231-06-4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 1-胡椒基呱嗪专业生产商、供应商, 技术力量雄厚 0755-86170099

安耐吉化学 长期供应N-(3,4-亚甲二氧基苯甲基)呱嗪等化学试剂, 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. 32231-06-4](#) 查看

若您在此化学品供应商, 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: N-(3,4-亚甲二氧基苯甲基)呱嗪(32231-06-4)的危害性:
本品通常对水是稍微有害的, 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): 1.1
2. 氢键供体数量: 1
3. 氢键受体数量: 4
4. 可旋转化学键数量: 2

- 5. 拓扑分子极性表面积 (TPSA): 33.7
- 6. 重原子数量: 16
- 7. 表面电荷: 0
- 8. 复杂度: 231

储存条件:
如果遵照规格使用和储存则不会分解，未有已知危险反应避免氧化物。保持贮藏器密封、储存在阴凉、干燥的地方，确保工作间有良好的通风或排气装置。

相关化学品信息

	顺式-3'-氧代-螺[环己基-1,1'-(3'H)-呋喃并[3,4-c]吡啶]-4-羧酸	32359-20-9	32607-34-4	三岩芹酸甘油酯	32011-19-		
1	32296-45-0	329790-80-9	异绿原酸C	323577-59-9	3-苯基-3-丁烯-2-酮	32150-13-3	N-(2-(2-甲氧基苯氧基)乙基)苄
	胺盐酸盐	3266-65-7	32752-29-7	32634-35-8	477		

生成时间2021/2/23 16:55:21