



本PDF文件由 爱化学 ichemistry.cn 免费提供, 全部信息请点击[494-90-6](#), 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](#)

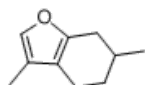
CAS Number:494-90-6 基本信息

中文名: 薄荷醇呋喃

英文名: Benzofuran, 4, 5, 6, 7-tetrahydro-3, 6-dimethyl-

别名: p-Mentha-3, 8-diene, 3, 9-epoxy- (8CI);
Menthofuran;
Menthofurane;
NSC 315249

分子结构:



分子式: C₁₀H₁₄O

分子量: 150.22

CAS登录号: 494-90-6

EINECS登录号: 207-795-5

物理化学性质

性质描述: 薄荷醇呋喃(494-90-6)的性状:

1. 沸点: 80-82°C/13mmHg;
2. 密度: 0.97 g/mL at 25°C;
3. 折射率: n²⁰_D1.485;
4. FEMA: 3235;
5. 闪点: 168° F.

安全信息

安全说明: S24/25: 防止皮肤和眼睛接触。

CAS#494-90-6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494-90-6及其他化工产品的生产销售 400-666-7788
 阿法埃莎(Alfa Aesar) 薄荷醇呋喃专业生产商、供应商, 技术力量雄厚 800-810-6000/400-610-6006
 上海迈瑞尔化学技术有限公司 长期供应C₁₀H₁₄O等化学试剂, 欢迎垂询报价 0755-86170099
 安耐吉化学 生产销售Benzofuran,4,5,6,7-tetrahydro-3,6-dimethyl-等化学产品, 欢迎订购 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. 494-90-6](#) 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:

薄荷醇呋喃(494-90-6)的参数:

- 1、疏水参数计算参考值(XlogP): 3
- 2、氢键供体数量: 0
- 3、氢键受体数量: 1
- 4、可旋转化学键数量: 0

- 5、拓扑分子极性表面积 (TPSA)：13.1
- 6、按规格使用和贮存，不会发生分解，避免与氧化物接触。密封保存，放置在通风，干燥的环境中。

相关化学品信息

[499207-38-4](#)[49826-51-9](#)[4927-43-9](#)[3,3',4,4'-四甲基联苯](#)[496808-09-4](#)[49744-32-3](#)[490028-22-3](#)[4-苯并吡喃酮-2-](#)

[羧酸](#)[百里醌](#)[多尼培南缩合物](#)[499-89-8](#)[3-\(4-乙基苯甲酰\)丙酸](#)[\(1S\)-\(+\)-3-萜烯](#)[三氟甲烷磺酸汞](#)[去甲槟榔次](#)

[碱](#)[424](#)

生成时间2021/3/6 15:52:20