

บทที่ 2

การทดลอง



2.1.1 Thin layer chromatography ใช้ Desaga spreader สำหรับตั้ง chromatoplates ในการเตรียม plate นั้น ใช้ adsorbent (Alumina G) 90 กรัม กาว่ากัน 110 มิลลิกร เจาะให้เข้ากัน (1-2 มม.) ให้ส์ spreader ที่ปรับให้ adsorbent มีความหนา 0.25 ม.m. จะได้ chromatoplate ขนาด 20×20 ม.m. จำนวน 5 plate มีดอยในแห้งท่อหูภูมิท่องเป็นเวลา 1 ช.m. และจะ activate ด้วยการนำไป plates อบหออบหูมิ $100-125^{\circ}\text{C}$ ถึง 1 ช.m. เก็บไว้ใน desiccator ที่มี anhydrous calcium chloride บรรจุอยู่ เพื่อ เตรียมไว้สำหรับใช้ในการทำ TLC สำหรับใช้ในการทดลองนี้ใช้ประมาณ 0.5 มิลลิกรัม ละลายในตัวห้าละลายที่ทึบแสง และ spot ทางจากขอบด้าน 2 ม.m. (starting line) และ spot ทางด้านด้านด้วย 4 ม.m. จาก spot นี้ไปทางด้านบน 15 ม.m. เจ้า spatular ที่จะเป็น solvent front เมื่อ spot แห้งแล้วจึงนำ chromatoplate ลงใน tank ที่มีความใสของ solvent ที่มีราก 1 ช.m. เมื่อ developing solvent ขึ้นไปถึง solvent front (ประมาณ 30 ม.m.) จึงยก plate ออกจาก tank หัวไฟแห้ง และ spray ด้วย 2,7-Dichlorofluorescein solution(0.2 % 2,7-Dichlorofluorescein ในเอทานอล) ซึ่งเป็น detecting agent แห้งแล้วจะเห็น spots ของสาร ที่ปรากฏบน chromatoplate ซึ่งสามารถเรืองแสงใน ultraviolet light ที่ ให้มองเห็น spots ได้

$$Rf = \frac{\text{ระยะทางของ spot}}{\text{ระยะทาง solvent front}} \quad \text{ของสารที่ทดลอง}$$

2.1.2 Liebermann - Burchard Reaction ละลายน้ำที่ต้องการทดสอบ

จำนวนเล็กน้อยในคลอรอฟอร์ม 4-5 หยด ค่อยๆ หยด acetic anhydride ลงไป 1 หยด และกรอกกาน้ำดันเข้มข้น 1 หยด แล้วเขย่าถ่านสีเกิดเป็น แสดงว่าสารนั้นเป็นสารประกอบพิวค์ steroids หรือ Triterpenoids

2.1.3 Infra - red spectrum Infra-red spectra ของสารต่างๆ หาก

จากเครื่อง Perkin-Elmer 421 Grating Infra-red Spectrophotometer ให้ห้ามเป็น KBr - pellets ในการตรวจด้วย Absorption peaks สารนั้นใช้วิธีเปรียบเทียบกับ standard characteristics และ absorption peaks ที่มีอยู่ใน Literature 16,17,18

2.1.4 การหาจุดละลาย การหาจุดละลายโดยใช้เครื่อง Fisher - Johns melting point apparatus.

2.1.5 การวิเคราะห์เบื้องต้นของสารต่างๆ ส่งไปท่าทึกองเคมี กรมวิทยาศาสตร์ กระทรวงอุตสาหกรรม

2.1.6 การห้ามสารแห้ง ก่อนการวิเคราะห์ หรือก่อนห้าม Infra-red spectra ใช้ Abderhalden vacuum drying apparatus โดยมี anhydrous phosphorous pentoxide เป็นตัวคุณความชื้นประมาณ 12-18 ชั่วโมง

2.1.7 solvent solvent ทุกชนิดน้ำมากลั่นใหม่ก่อนใช้ทุกครั้งเพื่อใช้ตกลักกัด solvent ที่ใช้สักสารจากหัว瓜ในต้องกลั่น

2.2 ภาระสกัด (Extraction)

2.2.1 ภาระสกัดส่วนของหัว瓜瓜 cavity เมทานอล

ใช้หัว瓜瓜 ที่ตากแห้งแล้วบดละเอียด 9.04 ก. นำสกัดโดยใช้เมทานอล 15 ลิตร ไอกิวิต์ Soxhlet extractor จะได้สารเป็นตะกอนขาวปนอยู่กับสารละลายสีน้ำตาลเข้มข้นและเหนียว กรองตะกอนขาวออกผงให้แห้งจะกลাযเป็นตะกอนสีน้ำตาลหนัก 325 กรัม (3.60% โภยน้ำหนักจากหัว瓜瓜แห้ง) ส่วนสารละลายเข้มข้นเหนียวใช้สำหรับตาก นำมากรองให้เมทานอลออกให้หมด จะได้สารสีน้ำตาลเข้มข้นและเหนียว หนัก 1.9 ก./กรัม (20.02% โภยน้ำหนักจากหัว瓜瓜แห้ง)

ตารางที่ 1

ครั้งที่	น้ำหนักหัว瓜瓜แห้งบดละเอียด (ก./กรัม)	จำนวนเมทานอล (ลิตร)	น้ำหนักของสารเข้มข้นสีน้ำตาล (กรัม)	% โภยน้ำหนักจากหัว瓜瓜แห้ง	น้ำหนักของสารเข้มข้นสีน้ำตาล (ก./กรัม)	% โภยน้ำหนักจากหัว瓜瓜แห้ง
1	9.04	15	325	3.60	1.9	20.02
2	10.20	18	389	3.81	1.9	19.48
3	16.5	30	566	3.42	3.5	21.05

2.3 การแยกสาร ('seperation')

2.3.1 วิธีแยกสารจากตะกอนขาวที่ได้จากการสกัดหัว瓜瓜จากเมทานอล

นำตะกอนขาวที่กรองได้ไปทำให้แห้งแล้วจะกล้ายเป็นสีน้ำตาลน้ำ 325 กรัม ละลายในปีโตรเลียมอิเทอร์ 1 ลิตร คนจนกระหึ่งตะกอนแตกละลายอ่อนๆ ให้สารละลายสีน้ำตาลเกือบเข้ม ตั้งทิ้งไว้จนกระหึ่งตะกอนนอนกันและสารละลายใสแล้วกรอง ทำละลายที่กรองได้ไปกลับให้สารละลายมีริมาร์ 200 มิลลิลิตร จ่ายเก็บไว้ในขวดกันแน แบบขนาด 250 มิลลิลิตรเพื่อให้สารตกผลึก ตะกอนที่เหลือก้นน้ำมาระลายน้ำปีโตรเลียมอิเทอร์ครั้งแรก ทำเช่นนี้ห้าครั้ง ๆ ครั้ง (ประมาณ 5 ครั้ง) จนสารละลายที่ได้จากการละลายตะกอนมีสีเหลืองอ่อน ๆ

จากนั้นนำตะกอนที่เหลือ มาละลายด้วยเบนซิน 1 ลิตร คนให้ทัวระไกสารละลาย สีน้ำตาลไม่ค่อยเข้มนัก ปล่อยไว้จนตะกอนนอนกัน จึงกรองสารละลายใส่ที่ได้ แล้วนำไปกลับเบนซินออกจนเหลือสารละลาย 200 มิลลิลิตร จ่ายใส่ในขวดกันแน ขนาด 250 มิลลิลิตรเพื่อให้สารตกผลึก ทำซ้ำเช่นนี้จนสารละลายเบนซินที่ละลายตะกอนสีเหลืองอ่อน (ประมาณ 4 ครั้ง)

นำตะกอนที่เหลือ มาละลายในอะซีติน เช่นเดียวกับเบนซิน จากนั้นนำตะกอนมาละลายใน เมทานอล ปรากฏว่าสารที่ได้ออกมาเป็นสารชนิดเดียวกันกับเมื่อใช้เบนซินละลายผลลัพธ์เดียวกัน เหลือภูมิสีน้ำตาลเข้มดำเล็กน้อย

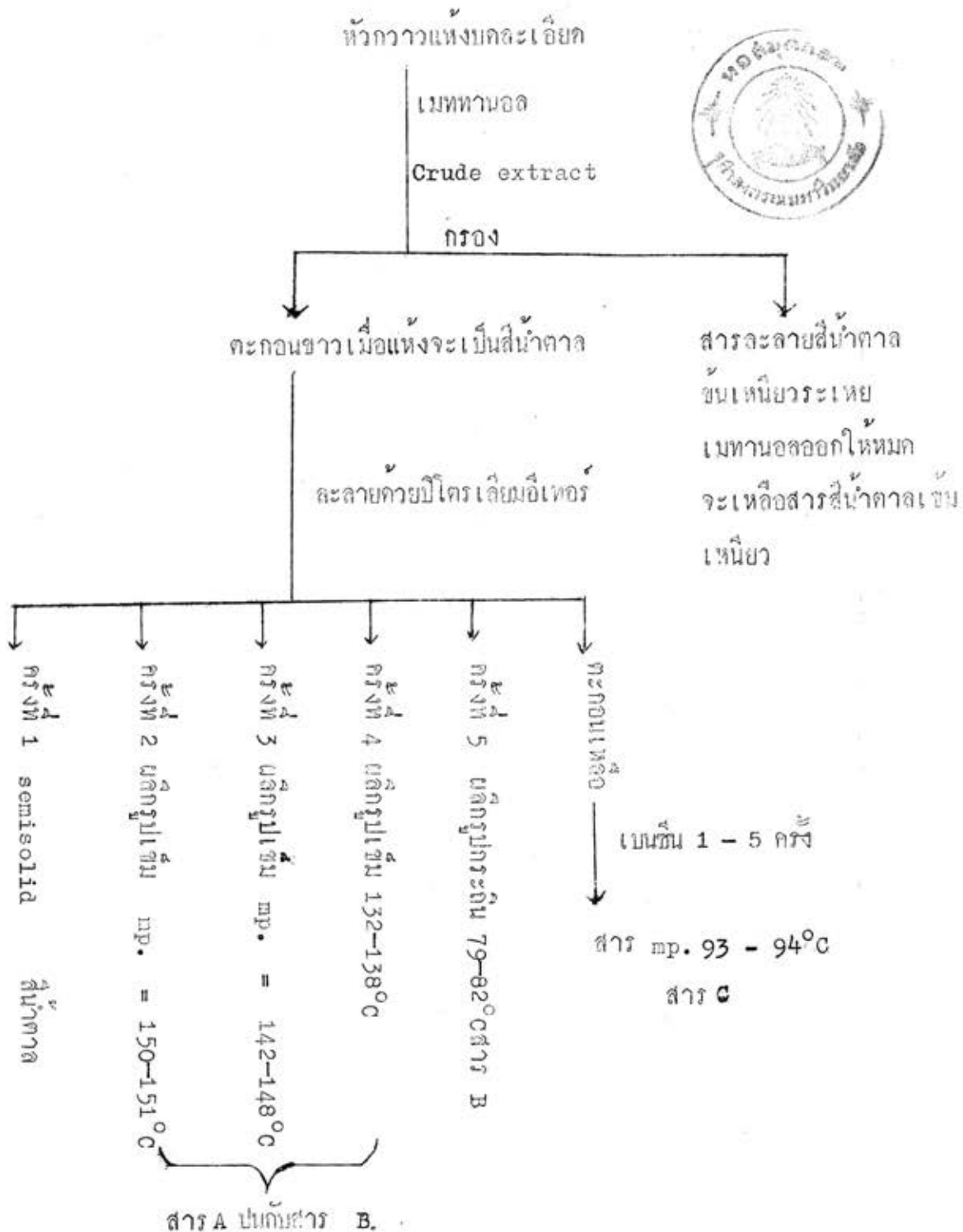
ตารางที่ 2

การแยกสารออกจากตะกอนขาวโดยวิธี fractional crystallisation

ชนิดของตัวทำละลาย	จำนวนครั้งของตัวทำละลายครั้งละ 2 ลิตร	สารที่ได้และ mp.	น้ำหนักของสาร (กรัม)
ไฮดรอกซิโซเดียม	1	Semisolid. สีน้ำตาล	31.00
ไฮดรอกซิโซเดียม	2	ผลึกขุปเป็นสีขาวปน อยุกน้ำมันสีเหลืองเข้ม mp. 156 - 157°C	12
ไฮดรอกซิโซเดียม	3	ผลึกขุปเป็นสีขาวปนกัน ผลึกขุปคลอกกระถินสี ขาว mp. = 142 - 148°C	8
ไฮดรอกซิโซเดียม	4	ผลึกขุปคลอกกระถินปน กับผลึกขุปเป็นสีขาว เล็กน้อย mp. = 138-140°C	18
ไฮดรอกซิโซเดียม	5	ผลึกขุปคลอกกระถินปนกัน Wax สีขาว mp. = 79 - 82°C	10
เบนซิน	1 - 5	สารสีขาวปนกับสารสี เหลืองอ่อนไม่เป็นผลึก mp. = 90 - 95°C	25

ตารางที่ ๓

แผนภาพการสกัดและแยกสารออกจากการหัว瓜萎



2.4 การทำให้สารบริสุทธิ์ (Purification)

2.4.1 วิธีทำสาร mp. 150-157°C , mp. 142-148°C , mp. 138-140°C ให้บริสุทธิ์

นำสารที่มี mp. ต่างหัน 3 ชนิดข้างบนนี้รวมกันแล้วทำให้บริสุทธิ์ด้วยการจาก การทำ Thin layer chromatography โดยใช้คลอโรฟอร์มเป็น solvent พนบัวสารหัน 3 ชนิดนี้ เป็นสารผสมชนิดเดียวกัน มี Rf เท่ากัน จึงนำมารวมกันแล้ว ตกผลึกใหม่ในบีโตรเลียมอีเทอร์ จะได้ผลึกขุปเป็นสีขาวเป็นเจา และน้ำลีกขุป กึ่งสันติํก อยู่ข้าง ๆ ขาด กรองผลึกขุปเข้มมาตกผลึกใหม่ในบีโตรเลียมอีเทอร์ประมาณ 5 ครั้ง จะได้ผลึกขุปเข้มขาวเป็นเจา mp=164-165 หนัก 7.1 กรัม (2.2 เปอร์เซนต์จาก crude extract) กำหนดให้เป็นสาร A.

2.4.2 วิธีทำสาร mp. 79 - 82°C ให้บริสุทธิ์

นำสาร mp. 79 - 82°C มาตกผลึกหลาย ๆ ครั้งในบีโตรเลียมอีเทอร์ (ประมาณ 4 ครั้ง) จะได้ผลึกขุปคอกกระถิน mp. 82°C หนัก 1.2 กรัม (0.37 เปอร์เซนต์จาก crude extract) กำหนดให้เป็นสาร B.

2.4.3 วิธีทำสาร mp. 90 - 95°C ให้บริสุทธิ์

นำสาร mp. 90 - 95°C ตกผลึกหลาย ๆ ครั้งในอะซีติน (3 ครั้ง) จะได้ผลึกขุป กึ่งสันติํก mp. 93 - 94°C หนัก 10.2 กรัม (3.1 เปอร์เซนต์จาก crude extract) กำหนดให้เป็นสาร C.

2.5 การตรวจจักษุของสารประกอบที่แยกออกจากกัน

(Identification of Compounds)

2.5.1 การตรวจจักษุของสาร A mp. 164 - 165°C

2.5.1.1 Physical Properties and Colour Reaction

ของสาร A.

ลักษณะของสาร A เป็นผงสีเข้มเขียวเป็นเงา มีจุดหลอมเหลว 164-165°C ปราศจากกลิ่น ละลายได้ในคลอรอไพรอฟอร์ม อัซต็อกsin บีนชิน ในละลายน้ำ เมหะน้ำอ้อย น้ำ อะลูมิโนไฮดรอกไซด์ และโซเดียมไฮดรอกไซด์ ให้สีแดงแล้วเปลี่ยนเป็นขาวกับ Liebermann - Burchard Reagent ท่องสีในการรื้นในกระบวนการตรวจตราคลอร์化 Rf value (ตามวิธี 2.1.2) ใกล้ 0.73 เมื่อนำไปตรวจหาธาตุต่าง ๆ โดยวิธี Lassaaigne sodium decomposition test¹⁵ ปราศจากไนโตร N, S และ Halogen ผลของการวิเคราะห์ หาเปอร์เซนต์การรื้นและใช้กราฟเขียนมีดังนี้

$$\text{C} = 84.37 \%$$

$$\text{H} = 11.75 \%$$

Infra-red spectrum ของสาร A. (รูป 1 หน้า 22) แสดง absorption peaks ทั้งหมดทั้ง 4 หน้า 15

2.5.1.2 การตรวจหา Functional group.

การตรวจหา Functional group ตาม standard method¹⁵ ปราศจากสาร A ท่องสีในการรื้นในกระบวนการตรวจตราคลอร์化 ให้ใน HBr กับ ท่องสี KMnO₄ ให้ในโซเดียมไฮดรอกไซด์ 2,4-dinitrophenylhydrazine และใน Reduce Tollen's และ Fehling solution ให้สีเขียวและเปลี่ยนเป็นเหลืองกับสารละลาย FeCl₃ ในกรดไนเตรต H₂SO₄ conc. แสดงว่าเป็น unsaturated steroid

2.5.1.3 การสังเคราะห์อนุพันธุ์ของสาร A

ก. Acetylation¹⁵

นำสาร A mp. 164-165°C 300 มิลลิกรัม ละลายใน Pyridine 5 มิลลิลิตร ในช่วงกันกอน 25 มิลลิลิตร เติม acetic anhydride 4 มิลลิลิตร เขย่าแล้ว refluxe 30 ช.ม. ทิ้งไว้ค่อน ๆ เมื่อสารละลายเย็นลง เหลงในน้ำเย็นจนน้ำแข็งอยู่

200 มิลลิกรัมในท่อ กรองตะกอนขาวออก ล้างตะกอนด้วยน้ำกลันที่เย็นจนถูกตื้น Pyridine และ acetic acid หัวตะกอนให้แห้ง จะได้ crude derivative ของมา 356 มิลลิกรัม นำส่วนที่ได้ไปเข้ากับคลีนิโนเอทานอลด้วย ๆ ครั้ง จนจุดหลอมเหลวคงที่ที่ $140 - 142^{\circ}\text{C}$ จะได้สารนัก 100 มิลลิกรัม

Infra-red spectrum ของ acetate ของสาร A ที่บูร์บีที่ 2 (หน้า 22) และ Absorption peaks ของ Infra-red spectrum ของสาร A ตารางที่ 5
(หน้า 16) C = 81.90 % H = 11.02 %

III. Oxidation²³

นำสาร A นัก 0.221 กรัม ละลายในอะซีทิกปริสทีด 50 มิลลิลิตร ผ่านการชีวิโภคเจนไปเพื่อได้ออกซิเจนออกไห้หมก แล้วหยอด ๆ น้ำยาสารละลายไครเมี่ยมไครอ็อกไซด์ (ไครเมี่ยมไครอ็อกไซด์ 6.68 กรัม ละลายในกรดฟอร์มิคเจนชน 5.75 ลบ.มม. แล้วเติมน้ำกลันเจนครบ 25 ลบ.มม.) ลงไป 0.8 มิลลิลิตร หมอยุทธคลอกเวลา 10-15 นาที นำสารละลายที่ได้เหลวในน้ำเย็น 200 มิลลิลิตร จะได้ตะกอนขาวเกล็กซ์ กรองตะกอนขาวที่ได้ทำให้แห้ง แล้วทดสอบในเอทานอล จะได้ผลเป็นแย้มสีขาวเงา mp. $120-122^{\circ}\text{C}$ จำนวน 0.125 กรัม

IR. spectrum ของ oxidation ของสาร A บูร์บีที่ 3 หน้า 23

IR. absorption peaks ของ oxidation ของสาร A ตารางที่ 6 หน้า 17

C = 84.59 % H = 11.48 %

III. Hydrogenation¹⁵

นำ PtO_2 0.013 กรัมใส่ในเมทานอลปริสทีด 25 มิลลิลิตร ผ่านการชีวิโภคเจนจนถึงตัว นำสาร A 0.212 กรัมใส่ลงไปพร้อมห้องและบานกากไชโคร์เจนคลอกเวลา เมื่อบีบีมาก ของกากไชโคร์เจนคงที่แล้วก็ปั๊บการที่สาร A ถูกไว้ที่ 35.1 มิลลิลิตร กรองเจา Pt ออก ส่วนสารละลายที่ไครเรเนียแนลีบีบีมาก 15 มิลลิลิตร คงพิงไว้จะได้ผลเป็นแย้มสีขาว mp. $140-141^{\circ}\text{C}$ จำนวน 0.165 กรัม

IR. spectrum ของ Hydrogenation ของสาร A บูร์บีที่ 4 หน้า 23

IR. absorption peaks ของ Hydrogination ของสาร A ตารางที่ 7 หน้า 18

C = 83.65 % H = 12.45 %



2.5.2 การตรวจลักษณะของสาร B mp. 82°C

2.5.2.1 Physical properties and colour reaction ของสาร B

ผลิตภัณฑ์ของสาร B เป็นรูปประกอบดินสีขาว มีจุดเดือด 82°C ละลายได้ในกลุ่มไฮโดรฟอร์ม เบนซิน ปฏิกัดเริ่มอ่อนเมื่อร้อน ในละลายในน้ำ เมทานอล และโซเดียม ทดสอบ Liebermann Burchard reaction ในเบนซิน เมื่อนำไปตรวจ Lassaigne's test¹⁵ ปรากฏว่าไม่มีธาตุอื่นเลย นอกจากการบูนและไอโกรเจนและออกซิเจน ผลของการวิเคราะห์ หาเปอร์เซนต์ของสารบูนและไอโกรเจนมีค่า

$$\text{C} = 78.63\% \quad \text{H} = 13.01\%$$

Infra-red spectrum ของสาร B (รูปที่ 5 หน้า 24) แสดง absorption peak ที่ ค่า 8 (หน้า 19)

2.5.2.2 การตรวจหา Functional group

การตรวจหา Functional group ตาม Standard methods¹⁵ ปรากฏว่า สาร B ในพอกสีไนรันน์ในการบูนเกรทคราล็อกไฮด์ ในพอกสีสารละลาย KMnO_4 ในเบนซินสี สารละลาย FeCl_3 ในไฮดรอกซิลลิบิทกับ 2,4 dinitrophenylhydrazine ใน reduce Tollen's และ Fehling solution พานิจกริยา กับ Na metal จะให้ gas H_2

2.5.3.1 Physical properties and colour reaction ของสาร C

ผลิตภัณฑ์ของสาร C รูปกิ่งสีขาว จุดเดือด 93–94°C ละลายได้ในกลุ่มไฮโดรฟอร์ม เบนซิน ละลายได้ในโซเดียม ละลายในปฏิกัดเริ่มอ่อนเมื่อร้อน ในละลายในเมทานอลและน้ำ ในเบนซิน Liebermann Burchard reaction Rf = 0.897 เมื่อนำไปตรวจหาハイดี โกลิกัดเริ่ม Lassaigne's test¹⁵ ปรากฏว่าไม่มีธาตุอื่นเลยนอกจากการบูนและไอโกรเจน ผลของการวิเคราะห์เปอร์เซนต์ของสารบูนและไอโกรเจน มีค่า

Infra-red spectrum ของสาร C(รูปที่ 7 หน้า 25) absorption peak ของสาร C (ตารางที่ 9 หน้า 20) ปรากฏว่าสาร C เป็น glyceride ซึ่งเป็น ester ของ glycerol กับ fatty acid

2.5.3.2 การตรวจหา Functional group ของสาร C การตรวจหา

Functional group ตาม standard method¹⁵ ปรากฏว่าสาร C นี้ให้แก๊ส H_2 กับ Na metal ในห้องสีในร่มมีในการบ่อน爛คราดอิริค ในห้องสีสารละลาย $KMnO_4$ ในเปลี่ยนสีสารละลาย $FeCl_3$ ในห้องกอนเหลืองกับ 2,4 - dinitrophenylhydrazine ในการ reduce Fehling และ Tollen's reagent

2.5.3.3 การสังเคราะห์อนุพันธ์ของสาร C

a. acetylation นำสาร C จุ่มลงใน Pyridine 5 มิลลิลิตร ในช่วงกันขนาด 25 มิลลิลิตร เติม Acetic anhydride 4 มิลลิลิตร เขย่า reflux ไฟอ่อน ๆ พอกีด 30 ชม. กำเนิดความวิธี 2.5.1.3 ให้ crude acetyl derivative ออกนา 352 มิลลิกรัม นำมาตอกผักลักหลาย ๆ ครั้งในเชิงเทาจะได้ amorphous สีขาว mp. = 64°C หนัก 150 มิลลิกรัม

Infra-red spectrum ของ acetate ของสาร A ดังรูปที่ 7 (หน้า 25) และ Absorption peak ของ Infra-red spectrum ของ acetate ของสาร C กับตารางที่ 10 (หน้า 21)

น้ำ份 0.220 g C = 71.60 % H = 11.04 %

b. saponification¹⁵

นำสาร C หนัก 0.220 กรัม ละลายในเชิงเทาแล้วให้ร้อน 25 มิลลิลิตร แล้วเติมสารละลายโซเดียมไฮดรอกไซด์เข้มข้น 20 % 5 มิลลิลิตร reflux 1-2 ช.ม. ปรากฏว่าจะได้ตะกอนขาวของเกลือ โซเดียมของกรด fatty acid และ glycerol ออกนา นำสารที่ได้พัฒนาสักดิ้นไว้แล้วใน separating funnel ใช้อุ่นร้อนระดับ 25 มิลลิลิตรสักดิ้น glycerol ออกนา 3 ครั้ง นำส่วนที่เป็นอิทธิรวมระเหยอุ่นร้อนออกให้หมด จะเหลือของเหลวชนิดน้ำมันคือ glycerol ดังนั้นสาร C จึงเป็น glyceride แน่นอน

ກາງຕາມທີ 4

IR. absorption peaks ຖອນດົກA mp, 164 - 165° C

Frequency (cm^{-1})	Band Type	Assignments
3400	very broad	stretching vibration of polymeric OH
2950, 2835	sharp	CH stretching vibration of $-\text{CH}_2-$
1630	broad	C=CH stretching vibration
1463	broad weak	$-\text{CH}_2-$ bending vibration
1375	broad	C-CH ₃ bending vibration (symmetrical)
1050, 1020	sharp	C-O stretching vibration of $3\beta\text{-OH}$
940-970	broad	CH out of plane bending vibration of trans R-CH = CH-R
830, 795	one pair of bands (weak)	CII out of plane bending vibration of $\text{R}_2\text{C} = \text{CH} - \text{R}$

002368

| 17016745

ตารางที่ 5

IR. absorption peaks 104 acetate อะเซติก-acetate mp.=140-142°C

Frequency (cm ⁻¹)	Band Type	Assignments
2720,3020,	sharp	C-H stretching vibration of
2500		-CH ₃ and -CH ₂ -
1725	very sharp	C=O stretching vibration of Ketone
1430-1460	broad	CH bending vibration of -CH ₂ - and -CH ₃
1365	broad	C-CH ₃ bending vibration (symmetrical)
1240,1255	very sharp	C=O asymmetric stretching of acetate =C-O-C (so called acetate band)
1130	broad (weak)	C-O symmetric stretching of acetate = C-O-C
1000-1070	broad	C-O stretching vibration of secondary secondary alcohol
955,970	sharp	CH out of trans R-CH = CH-R
900,880,830	broad (weak)	CII out of plane bending
795		vibration of R ₂ -C = CH-R

A
6

IR. absorption peaks AND oxidation products A

Frequency (cm ⁻¹)	Band Type	Assignments
2975, 2730	sharp	-CH ₂ - stretching vibration
1700	very sharp	C = O stretching vibration of ketone
1450	broad	C-CH ₃ bending vibration (asymmetrical)
1375	broad	C-CH ₃ bending vibration (symmetrical)
970	broad	CH out of plane bending vibration of R-CH = CH-R

TABLE 7

IR. absorption peaks of Hydrogenation products A

Frequency (cm ⁻¹)	Band Type	Assignments
3500	very broad	-OH stretching vibration
2920, 2860	sharp	-CH ₂ - stretching vibration
450	broad	C-CH ₃ bending vibration (asymmetrical)
1375	broad	C-CH ₃ bending vibration (symmetrical)
1040	very sharp	C-OH stretching vibration of B-OH.

תְּבִירָה 8

IR, absorption peaks תְּבִירָה B mp. 82°C

Frequency (cm ⁻¹)	Band Type	Assignments
2900, 2820	sharp	CH stretching vibration of -CH ₃ and -CH ₂ -
1740-1600	broad	C=O stretching vibration of ketone
1455	sharp	C-CH ₃ bending vibration (asymmetrical)
715, 735	broad (weak)	rocking modes of CH ₂ or (CH ₂) _n

4
5
ที่นี่ที่นั่น

I.R. absorption peaks 904°C m.p. 93-94°C

Frequency (cm ⁻¹)	Band Type	Assignments
3590-3095	very broad	stretching vibration of polymeric OH
2905, 2820	very sharp	CH stretching vibration of -CH ₂ -
1730	very sharp	stretching vibration of normal saturated ester.
1415, 1470	very sharp	C-CH ₃ bending vibration (asymmetrical)
1390	broad (weak)	C-CH ₃ bending vibration (symmetrical)
1230, 1215, 1200	sharp	C-O asymmetric stretching of acetate = C-O-C (so-called acetate band)
1180, 1190, 1100	very sharp	C-O symmetric stretching of
1060, 1045	sharp	secondary alcohol
940, 990	sharp	CH-out of plane bending vibration of R-CH = CH-R
730, 720	very sharp	Rocking modes of CH ₂ or (CH ₂) _n

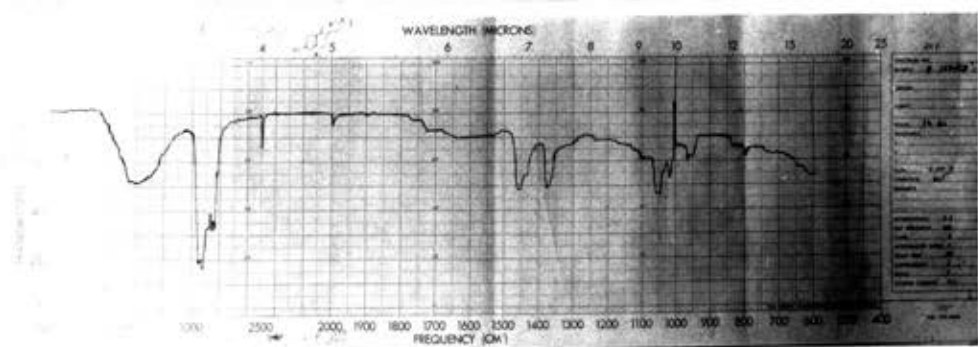
ตารางที่ 10

IR. absorption peaks ณ Acetate ของสาร C mp. 64°C

Frequency (cm ⁻¹)	Band type	Assignments
2905, 2820	very sharp	CH stretching vibration of -CH ₃ and -CH ₂ -
1725-1750	very broad	stretching vibration of normal saturated ester
1470, 1460	sharp	CH bending vibration of -CH ₂ - and -CH ₃
1370	broad	C-CH ₃ bending vibration (Symmetrical)
1320-1190,	very broad	C-O asymmetric stretching of acetate = C-O-C (so-called acetate band)
1170	broad	C-O-C stretching of ester
1040	broad (weak)	C-O symmetric stretching of acetate = C-O-C
950	broad (weak)	CH out of plane bending vibration of turns R-CH = CH-R

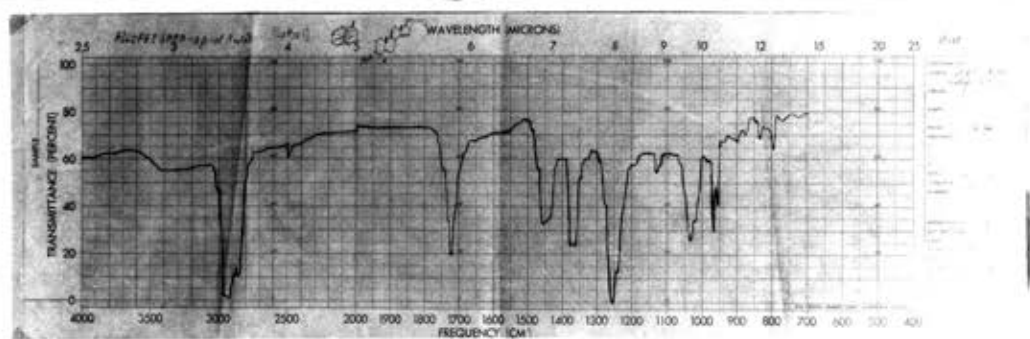
รูปที่ 1

IR. spectrum ของสาร A.



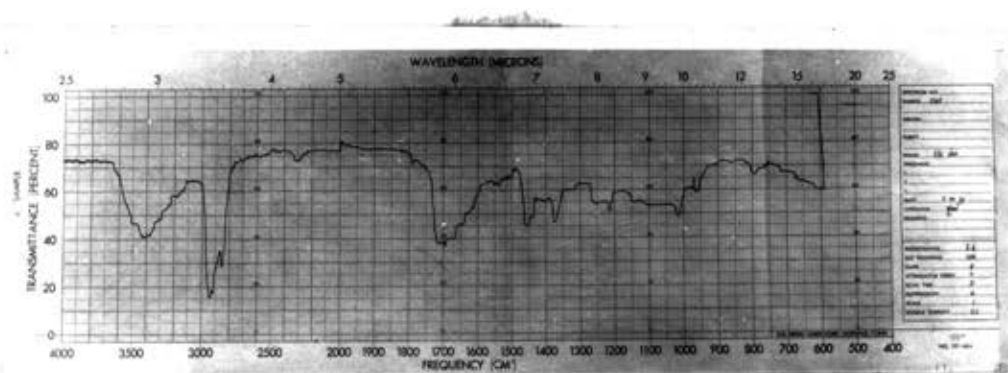
รูปที่ 2

IR. spectrum ของ Acetate ของสาร A.



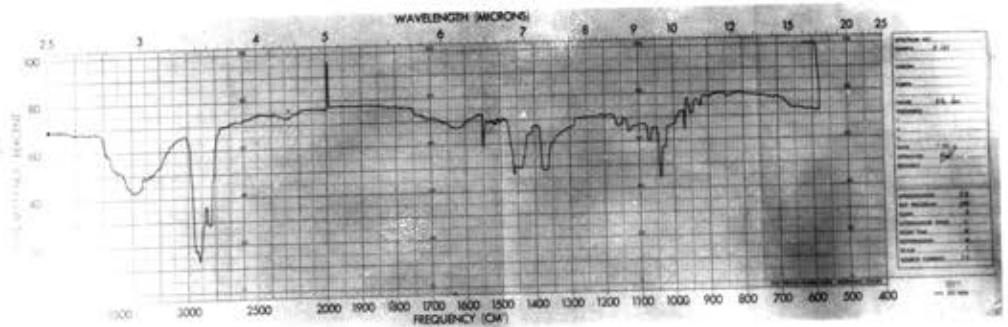
รูปที่ 3

IR. spectrum ของ Oxidation ของสาร A.



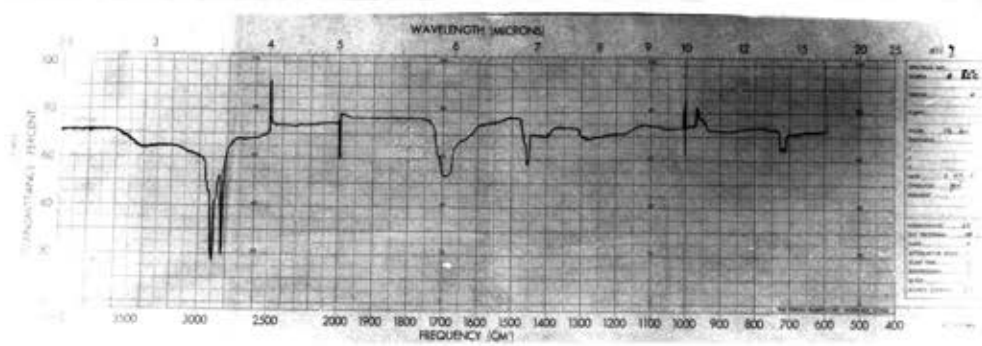
รูปที่ 4

IR. spectrum ของ hydrogenation ของสาร A.



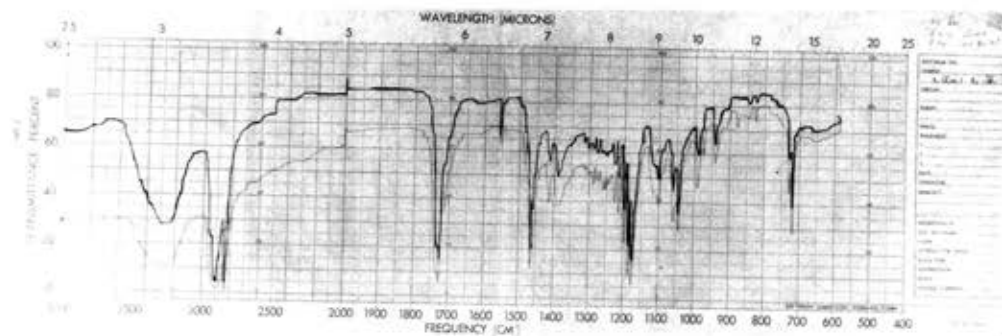
รูปที่ 5

IR. spectrum ของสาร B.



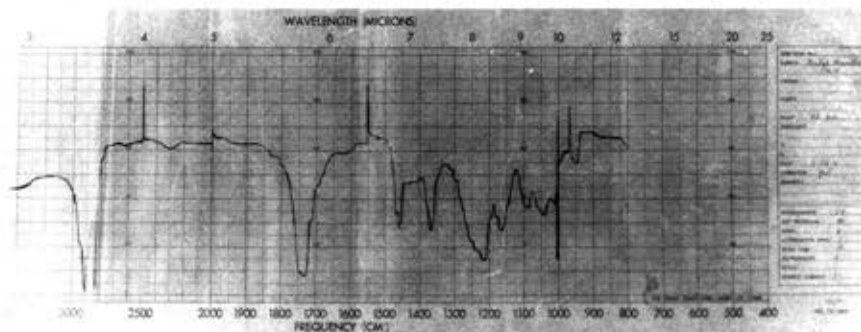
รูปที่ 6

IR. spectrum ของสาร C.



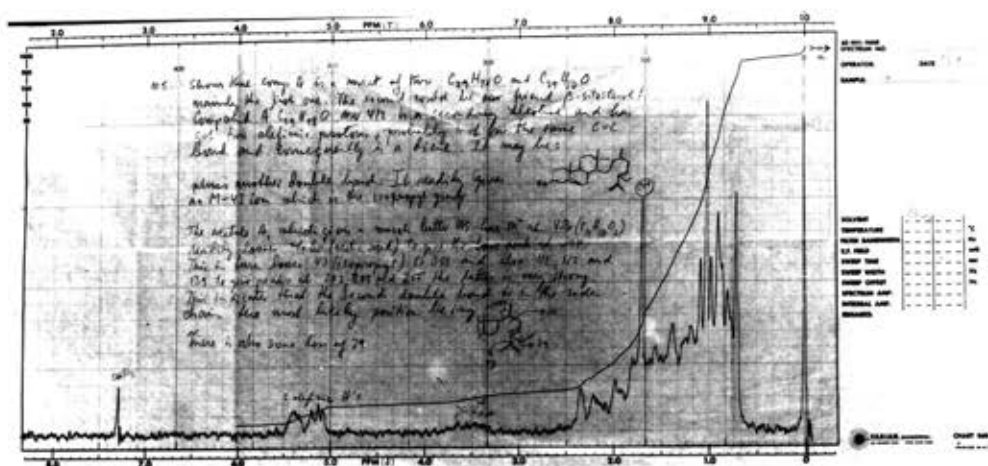
รูปที่ 7

IR. spectrum ของ acetate ของสาร C.



รูปที่ 8

N.M.R. Spectrum ของสาร A

รูปที่ 9

N.M.R. Spectrum ของสาร C

