

## ERRATA

No fim do índice faltam:

Espectros . . . . .	pg. 93
Cromatogramas . . . . .	pg.103
Sumário . . . . .	pg.105
Referências Bibliográficas . . .	pg.108

ERRATA

No file or indices found.

<b>Espectros.</b>	• • • • • • • • •	pg. 93
<b>Cromatogramas</b>	• • • • • • •	pg. 103
<b>Sumário</b>	• • • • • • •	pg. 105
<b>Referências Bibliográficas</b>	• •	pg. 108

Página 4, linha 4

Onde se lê : que estas fornecem bandas intensas

leia-se : que estas fornecem geralmente bandas intensas

Página 6, linha 4

Onde se lê : Infra-Versalho e ne Roman

Leia-se : Infra-Vermelha e no Maran com forte intensidade

Página 6, linha 25

Onde se lê: Aposar de ser ativa.

**Leia-se :** Apesar de ser intensa,

Página 9, linha 25

Onde se lê : por duas bandas uma em  $770\text{cm}^{-1}$

Leia-se: por duas bandas uma em  $750\text{cm}^{-1}$

Página 17, linha 8

Onde se lê: Pesecky e Coggeshall<sup>8</sup> compararam regiões

leia-se: Posefsky e Coopersall<sup>8</sup> compararam as regiões

Página 28, linha 2

Onde se lê: linha Raman despolarisada

**Leia-se:** linha Raman depolarizada

Página 38, Linha 4

Onde se lê: dialquiltos derivados de formaldeído, acetaldeído e acetona

**Leia-se:** dialquiltic derivados e etilenoticasctais do formaldeído, acetaldeído e acetona.

Página 39, linhas 16 e 17

Opção 2: melhorar o rendimento

**Leitura:** melhorar preenchimento e rendimento

Página 42, Linha 14

Onde se lê: SW, intramolecular

Leia-se:  $\text{SE}_n$ , intramolecular

Página 53, linha 19

Onde se lê: no wagging

Leia-se: ao wagging

Página 66, linha 17

Onde se lê: (vide XVI, pg. 52)

Leia-se: (Vide Tabela XVI, pg. 52)

Página 72, linha 18

Onde se lê: de polarização

Leia-se: de depolarização

Página 89, linhas 2 e 3

Onde se lê: O extrato etéreo após ter sido seco sobre hidróxido de potássio e evaporado rendeu um sólido,

Leia-se: O extrato etéreo após ter sido lavado com uma solução de bisulfito de sódio 40% e em seguida com água, foi seco sobre carbonato de potássio e quando evaporado rendeu um sólido,

Página 7, linhas 16-20

Onde se lê: O grupo C-H apresenta dois modos de vibração de deformação que se situam no intervalo de frequência de  $1350-30\text{cm}^{-1}$ , dos quais somente um pode ser identificado tanto no I.V. como no Raman devido à proximidade da absorção intensa correspondente à deformação do  $\text{CH}_3$ .

Leia-se: O grupo C-H apresenta dois modos vibracionais de deformação, dos quais geralmente um é observado como uma linha Raman entre  $1360-30\text{cm}^{-1}$ ; no entanto devido à proximidade de intensas absorções decorrentes das vibrações de deformação do  $\text{CH}_3$ , as correspondentes absorções no Infravermelho não podem ser identificadas.

Página 19, linha 15

Onde se lê: assimétrica e simétrica do  $\text{CH}_3$ ;

Leia-se: assimétrica, simétrica e rocking do  $\text{CH}_3$ ;

Página 98, linhas 3 e 4

Onde se lê: dibenzilmercaptal do benzaldeído

Leia-se: dibenzilmercaptal do acetaldeído