

Compound	SMILES code	p_0^* (298.15 K) (Pa)	ΔH_{vap} (kJ mol ⁻¹)	H (mol atm ⁻¹)
LNISOOH	<chem>O=CC(O)C(C)(OO)CON(=O)=O*</chem>	2.2×10^{-4}	122.7	2.1×10^5
	<chem>CC(O)(CON(=O)=O)C(OO)C=O</chem>	3.8×10^{-4}	120.0	
LISOPOOHOOH	<chem>OC(C)(COO)C(CO)OO*</chem>	3.8×10^{-7}	155.3	2.0×10^{16}
	<chem>CC(CO)(C(COO)O)OO</chem>	1.9×10^{-7}	158.9	
LC578OOH	<chem>OCC(O)C(C)(OO)C=O*</chem>	2.0×10^{-4}	123.2	3.0×10^{11}
	<chem>O=CC(O)C(C)(CO)OO</chem>	2.0×10^{-4}	123.2	
C59OOH	<chem>OCC(=O)C(C)(CO)OO*</chem>	1.0×10^{-4}	125.0	3.0×10^{11}