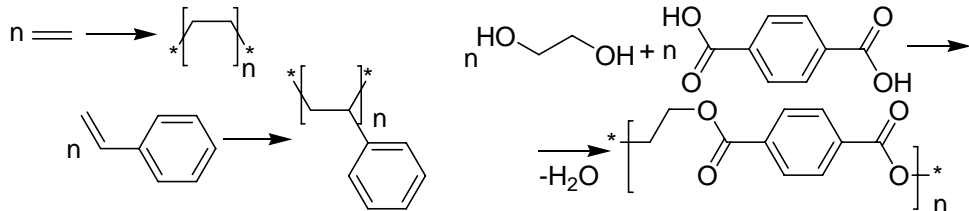


### Задача 1 (авторы Е.А. Карпушкин, А.К. Беркович)

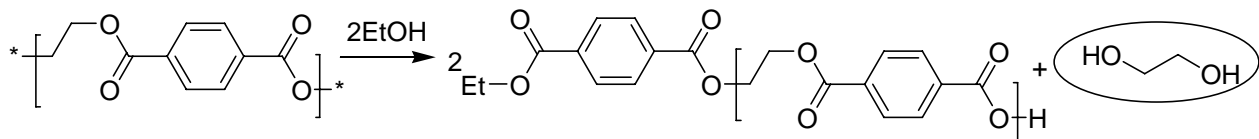
1. Р1 и Р2 получаются путем цепной полимеризации алканов. Р3 образуется конденсацией гидроксильных и карбоксильных групп (по 0.5 балла за каждую схему реакции, всего 1.5 балла).



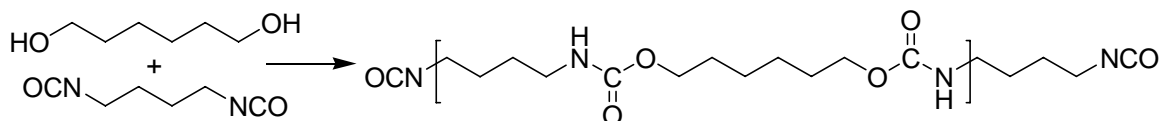
2. Из перечисленных полимеров два содержат ароматические фрагменты – Р2 и Р3.

В то же время Р3 (полиэтилентерефталат) является сложным полиэфиром – из него изготовлена сумка. Полимер – Р2 (полистирол) – фляжка. Полиолефин, из которого был изготовлен плащ, полиэтилен – Р1. Полиуретан Р4 – продукт поликонденсации диола с диизоцианатом – материал для подошв сапог. (0.75 балла за 1 верное отнесение, 1.5 балла за 2 верных отнесения, 2 балла за полностью верный ответ)

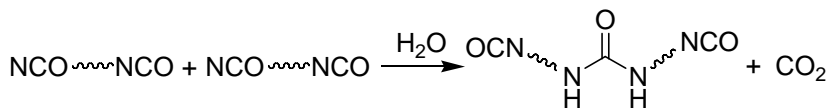
3. В контакте со спиртом может протекать реакция переэтерификации, приводящая к высвобождению токсичного этиленгликоля. Поэтому в ПЭТ тару крепкие спиртные напитки не разливают, а используют стеклянную или поликарбонатную посуду (1 балл за уравнение реакции, 0.75 балла за этиленгликоль, всего 1.75 балла).



4. Между спиртовыми и изоцианатными группами протекает реакция конденсации с образованием линейных полиуретанов. Поскольку диизоцианат был взят в избытке, именно изоцианатные группы будут находиться на концах полимерной цепи (1 балл за полимер, 0.75 балла за концевые группы, всего 1.75 балла):

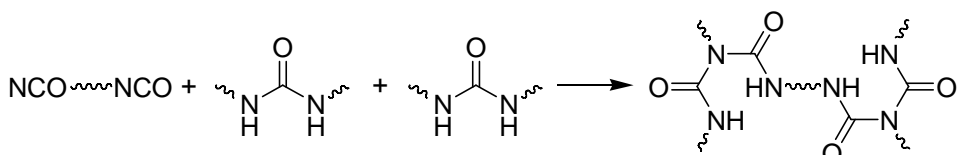


5. В присутствии воды при нагревании концевые изоцианатные группы полимера частично гидролизуются до остатков карбаминовой кислоты NHCOOH, которые декарбоксилируются с образованием аминогрупп, которые, в свою очередь, реагируют с оставшимися изоцианатными с образованием мочевинных фрагментов. Суммарная реакция записывается так (здесь и далее волнистой линией обозначен полимерный фрагмент, не участвующий в реакции):



Выделяющийся углекислый газ вспенивает полимер (1 балл за уравнение реакции, приводящей к выделению  $\text{CO}_2$ , принимается и просто декарбоксилирование карбаминовой кислоты без последующей конденсации).

6. Параллельно с реакцией гидролиза и образованием фрагментов мочевины протекает взаимодействие мочевинных фрагментов с непрореагировавшими изоцианатными группами линейных полимеров. При этом две полимерные цепи, включающие фрагмент  $\text{NHCONH}$ , связываются между собой, образуя сшивку (1 балл за правильную схему реакции):



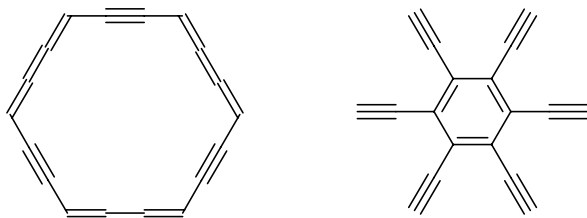
7. Давление химика на подошву ботинок:  $P = 70 \cdot 9.8 / (200 \cdot 0.0001) = 34300 \text{ Па}$  (мы используем площадь одной подошвы, так как при ходьбе одна нога находится в воздухе). С учетом этого долговечность подошвы выражается как

$$\tau = 3 \cdot 10^8 \exp(-2.20 \cdot 10^{-4} \cdot 3.43 \cdot 10^4) = 163700 \text{ с}$$

Полностью один комплект сапог он сшиивает за 327400 с, а 7 комплектов – за 2292000 с, и его путь составил примерно 2300 км (1 балл за верный расчет).

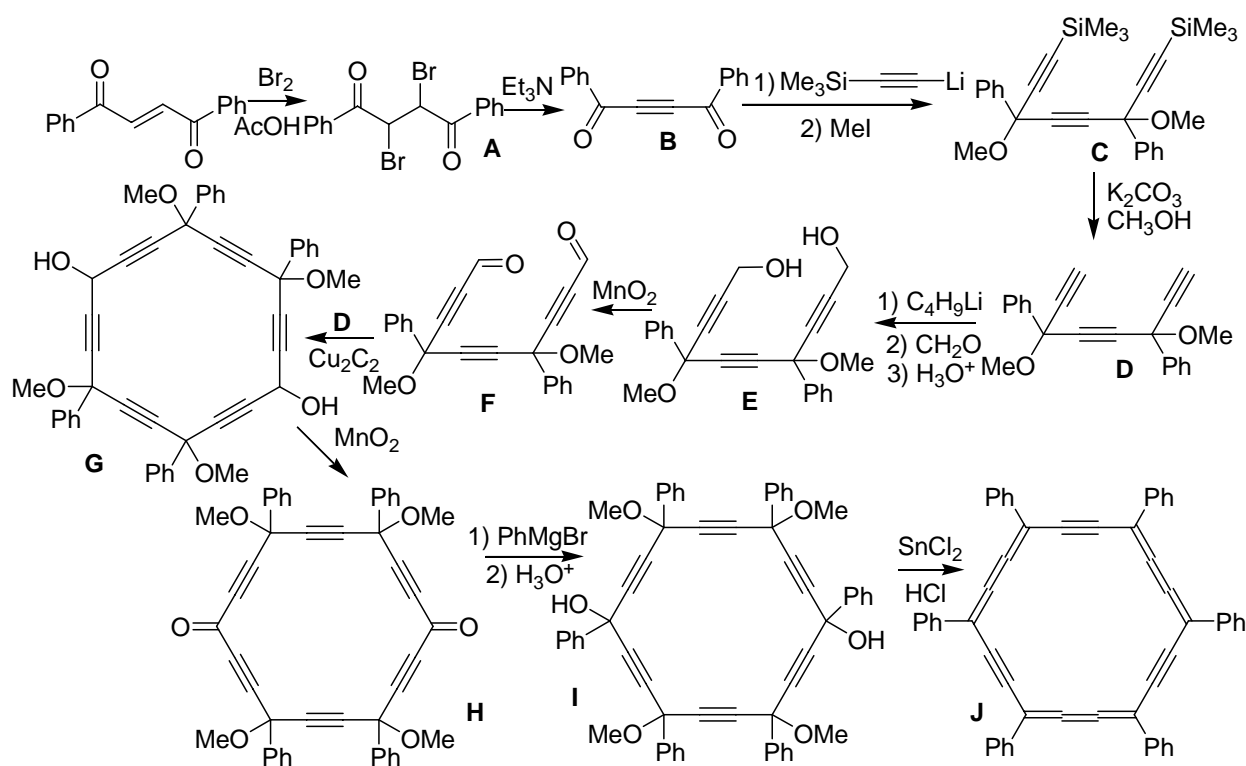
## Задача 2 (автор Д.В. Кандаскалов)

1. Существует две возможности внедрения шести фрагментов  $\text{C}(\text{sp})-\text{C}(\text{sp})$  в молекулу бензола с сохранением симметрии молекулы: по связям  $\text{C}-\text{C}$  и по связям  $\text{C}-\text{H}$  (две структуры по 0.5 балла, всего 1 балл).



2. Карбобензол имеет 6  $sp^2$ -гибридизированных атомов С, каждый из которых вносит по 1  $\pi$ -электрону, и 12  $sp$ -гибридизированных атомов С, вносящих по 2  $\pi$ -электрона. Всего  $\pi$ -электронов будет:  $6 + 12 \cdot 2 = 30$ . Другой способ подсчета  $\pi$ -электронов заключается в определении степени ненасыщенности молекулы. Поскольку карбобензол является моноциклической молекулой, 15 степеней ненасыщенности обусловлено кратными связями. Следовательно, молекула имеет 30  $\pi$ -электронов (0.5 балла).

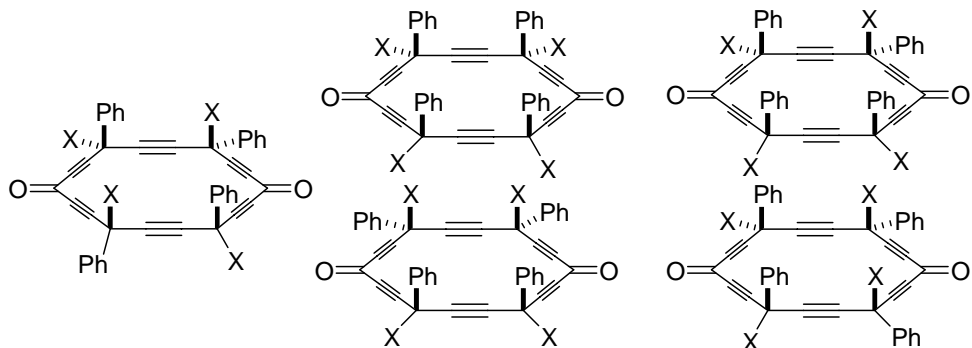
3. Первые две стадии синтеза – бромирование двойной связи (дибромид **A**) и последующее отщепление двух молекул HBr с получением **B** ( $C_{16}H_{10}O_2$ ). Этот дикетон последовательно обрабатывали ацетиленидом лития и метилиодидом с образованием **C**. Поскольку соединение **E**, полученное из **C**, имеет формулу  $C_{24}H_{22}O_4$ , можно сделать вывод, что **E**: а) не содержит триметилсилильную группу; б) образуется из **B** в результате присоединения **двух** фрагментов ацетилена, **двух** метильных групп и **двух** молекул формальдегида (молекулярные формулы отличаются на 8 атомов углерода). Таким образом, **C** – продукт двойного присоединения триметилсилил-ацетиленида лития по карбонильным группам с последующим метилированием образовавшихся алкоголят-ионов. Удаление силильных групп, согласно схеме, может пройти только на стадии **C** → **D**. При этом образуется диацетилен **D** с молекулярной формулой  $C_{22}H_{18}O_2$ . Этот диацетилен при действии бутиллития теряет ацетиленовые атомы водорода, имеющие наибольшую кислотность в молекуле, после чего присоединяет две молекулы формальдегида (по одной на фрагмент ацетилена).



После нейтрализации реакционной смеси мы получаем продукт **E** ( $C_{24}H_{22}O_4$ ). Окисление фрагмента пропаргилового спирта оксидом марганца(IV) дает диальдегид **F**. Далее **F** ( $C_{24}H_{18}O_4$ ) взаимодействует с **D** ( $C_{22}H_{18}O_2$ ) с последующим образованием **H** ( $C_{46}H_{32}O_6$ ). Можно сделать вывод, что происходит взаимодействие реагентов в соотношении 1:1 с образованием циклического (на следующих стадиях циклизация

невозможна) диола **G** с формулой  $C_{46}H_{36}O_6$ , который окисляется  $MnO_2$  в дикетон **H**. Присоединение реактива Гриньяра дает **I**, содержащий две третичных спиртовых группы. Последняя стадия достаточно необычна, но структуру продукта **J** можно написать, зная, что это, согласно условию, производное карбобензола  $C_{54}H_{30}$  (10 структур по 0.75 балла, всего 7.5 баллов).

4. **H** содержит 4 асимметрических атома углерода. Теоретически число диастереомеров  $2^{4-1} = 8$ . Однако вследствие симметрии некоторые изомеры идентичны. Поэтому существует только 5 диастереомеров (2 ответа по 0.5 балла, всего 1 балл).



### Задача 3 (автор П.В. Чулкин)

1. а) В 100 г раствора содержится 12 г  $NaOH$ , следовательно 0.3 моль  $NaOH$  содержится в 88 г воды и моляльность  $m = 0.3 / 0.088 = 3.41$  моль/кг (0.5 балла).

$$b) m_A = \frac{n_A}{m_B} = \frac{g \omega_A}{g \omega_B M_A} = \frac{\omega_A}{\omega_B M_A} = \frac{\omega_A}{(1 - \omega_A)M_A}, \text{ где } g - \text{масса сплава (1 балл).}$$

2. При данном составе сплава можно считать, что индий является растворителем, а галлий растворенным веществом. Найдем криоскопические константы металлов по формуле (2):  $K_{In} = \frac{RT_{пл}^2 M_{In}}{\Delta H_{плIn}} = 53.8 \text{ K}\cdot\text{кг}\cdot\text{моль}^{-1}$ ,  $K_{Ga} = \frac{RT_{пл}^2 M_{Ga}}{\Delta H_{плGa}} = 9.51 \text{ K}\cdot\text{кг}\cdot\text{моль}^{-1}$ .

Моляльная концентрация галлия:  $m_{Ga} = \frac{0.05}{0.95 \cdot 69.7 \cdot 10^{-3} \text{ кг/моль}} = 0.755 \text{ (моль}\cdot\text{кг}^{-1})$ .

$t_{пл}$  сплава можно вычислить по формуле (1):  $t_{p-p} = 156 - 53.8 \cdot 0.755 = 115^\circ C$  (1 балл).

3. Будем считать, что растворенное вещество – галлий. Тогда  $156 - 53.8m_{Ga} = 25$ , откуда  $m_{Ga} = 2.44 \text{ моль}\cdot\text{кг}^{-1}$ . Из уравнения  $m_{Ga} = \frac{\omega_{Ga}}{(1 - \omega_{Ga})M_{Ga}}$  (0.5 балла) определим массовую долю галлия  $\omega_{Ga} = 0.145$  (0.5 балла). Если растворенным веществом является индий, то  $29.8 - 9.51m_{In} = 25$ , откуда  $m_{In} = 0.505 \text{ моль}\cdot\text{кг}^{-1}$ . Далее  $m_{In} = \frac{\omega_{In}}{(1 - \omega_{In})M_{In}} = \frac{(1 - \omega_{Ga})}{\omega_{Ga} M_{In}}$  (0.5 балла), откуда  $\omega_{Ga} = 0.945$  (0.5 балла). Итак,

температура плавления сплава ниже 25°C, если массовая доля галлия находится в интервале [0.145; 0.945] (всего 2 балла).

4. Подставляя в формулу температуру плавления и удельную теплоту плавления

$$K = \frac{RT_{\text{пл}}^2 M}{\Delta H_{\text{пл}}} = \frac{RT_{\text{пл}}^2}{\Delta \lambda_{\text{пл}}}$$

$$K_A = 25.8 \text{ K} \cdot \text{кг} \cdot \text{моль}^{-1}, K_B = 8.4 \text{ K} \cdot \text{кг} \cdot \text{моль}^{-1}$$

Для интервала  $0.441 < \omega_A < 0.630$ . При  $\omega_A = 0.630$  температуру плавления можно рассчитать с помощью криоскопической константы металла A (раствор B в A). A при  $\omega_A = 0.441$  температуру плавления сплава можно рассчитать, зная криоскопическую константу металла B (металл B выступает в роли растворителя) по формуле (1):

$$\omega_A = 0.630, T = T_A - K_A m_B, m_B = \frac{\omega_B}{\omega_A M_B} = \frac{0.587}{M_B}$$

используя формулу (1):  $473 = 600.6 - 25.8 \cdot 0.587 / M_B$ , откуда получим  $M_B = 0.119 \text{ кг} \cdot \text{моль}^{-1}$ .

$$\text{Это олово (Sn) (0.5 балла). Аналогично определим металл A: } \omega_A = 0.441, m_A = \frac{\omega_A}{\omega_B M_A} = \frac{0.587}{M_A}.$$

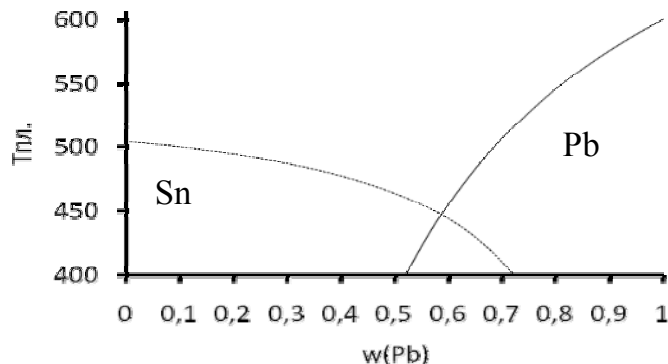
Решим уравнение и определим металл A:  $473 = 504.9 - 20.4 \cdot 0.789 / M_A$ . Получаем  $M_A = 0.207 \text{ кг} \cdot \text{моль}^{-1}$ . Это свинец (Pb) (0.5 балла). Таким образом, A – свинец, B – олово (всего 3 балла).

5. Для упрощения преобразуем формулу (1) для каждого из металлов и выразим температуру плавления сплава через массовую долю свинца, обозначив ее  $\omega$ :

$$T_{\text{сплав}} = T_{\text{Pb}} - K_{\text{Pb}} \frac{1 - \omega_{\text{Pb}}}{\omega_{\text{Pb}} M_{\text{Sn}}} = 600.6 - 217.4 \frac{1 - \omega}{\omega}, \quad (3)$$

$$T_{\text{сплав}} = T_{\text{Sn}} - K_{\text{Sn}} \frac{\omega_{\text{Pb}}}{(1 - \omega_{\text{Pb}}) M_{\text{Pb}}} = 504.9 - 40.54 \frac{\omega}{1 - \omega} \quad (4)$$

Как видно из рисунка, приведенного в условии, минимальная температура плавления соответствует точке пересечения линий, границ фаз. Ниже приведен график, построенный согласно формулам (3) и (4), задающим две кривые.



Точку пересечения линий можно найти, приравняв правые части уравнений (3), (4):

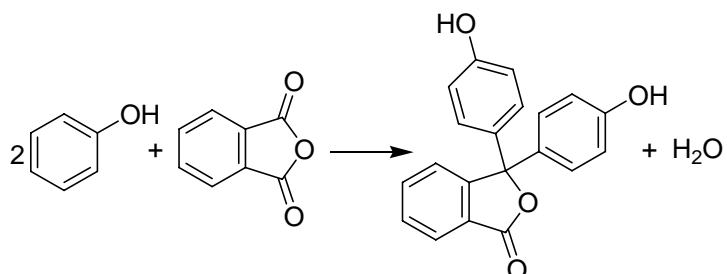
$$600.6 - 217.4 \frac{1-\omega}{\omega} = 504.9 - 40.54 \frac{\omega}{1-\omega}; 272.6\omega^2 - 530.5\omega + 217.4 = 0; \omega = 0.586$$

Таким образом, сплав должен содержать 58.6% свинца и 41.4% олова (2 балла).

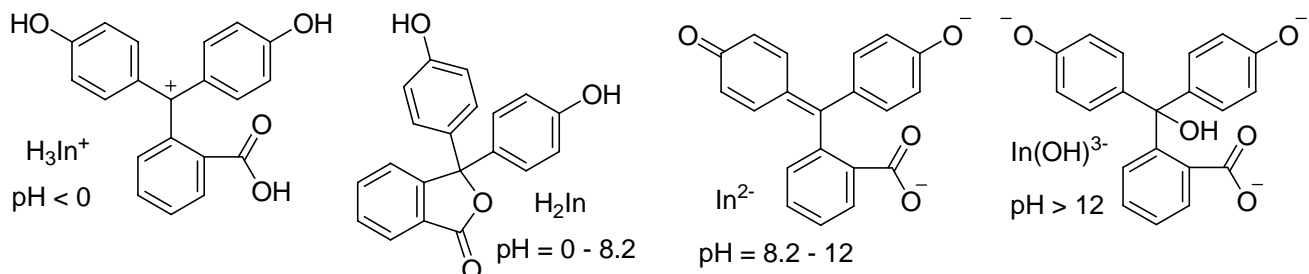
6. Минимальную температуру можно найти, подставив значение массовой доли свинца, полученное в пункте 4 в любую из формул (3), (4). В результате получим  $T = 447 \text{ K} = 174^\circ\text{C}$  (0.5 балла).

#### **Задача 4 (автор П.А. Кебец)**

1. Фенолфталеин получают по следующей реакции (за верные структурные формулы фенола и фталевого ангидрида по 0.5 балла):



2. В зависимости от pH среды может происходить протонирование (в кислой среде) или депротонирование (в щелочной среде) молекулы фенолфталеина (по 1 баллу за структуру, всего 4 балла):



3. Вторым компонентом, обеспечивающим цвет чернил, является разбавленный раствор щелочи (0.25 балла).

Исчезновение чернил обусловлено взаимодействием щелочи с углекислым газом, содержащимся в воздухе (0.5 балла):



Для проявления чернил бумагу необходимо обработать раствором щелочи (0.25 балла).

4. Исходя из данных по pH перехода окраски индикаторов понятно, что с фенолфталеином титрование будет закончено при pH 8 – 10, а с метиловым оранжевым при 3 – 4. Таким образом, титрование с фенолфталеином будет идти до образования

гидрокарбонат-иона из карбонат-иона (реакция 1), а с метиловым оранжевым и карбонат, и гидрокарбонат-ионы будут оттитрованы до углекислого газа (реакции 1 и 2):

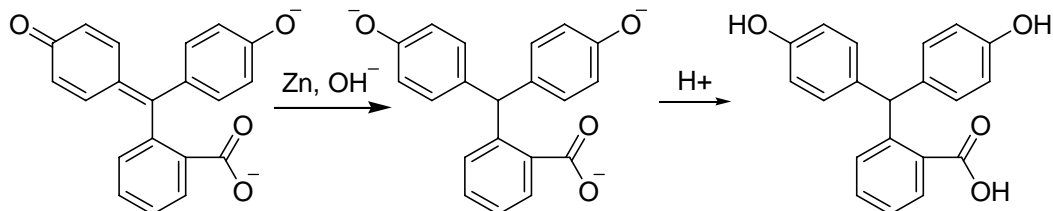


Если принять за  $x$  количество ионов  $\text{CO}_3^{2-}$ , а за  $y$  – количество  $\text{HCO}_3^-$ , то на титрование карбоната до  $\text{CO}_2$  пойдет  $2x$  моль кислоты, на титрование гидрокарбоната до  $\text{CO}_2$  –  $y$  моль кислоты, а на титрование карбоната до гидрокарбоната –  $x$ . Учитывая, что на титрование карбоната до гидрокарбоната затрачено в 3 раза меньше кислоты, чем на титрование смеси карбоната и гидрокарбоната до  $\text{CO}_2$ , получаем:

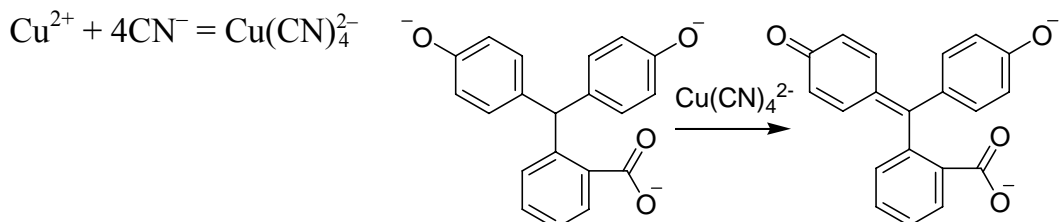
$$3x = 2x + y, \quad \text{или} \quad y = x,$$

т.е. исходный раствор содержал равные количества карбонат- и гидрокарбонат-ионов (1 балл).

5. В щелочной среде восстановление фенолфталеина до фенолфталина проходит по реакции (1 балл за верную структуру фенолфталина):



Обнаружение синильной кислоты в воздухе основано на образовании цианокупрата, который окисляет фенолфталин обратно в фенолфталеин, окрашивающийся в щелочной среде в малиновый цвет (по 0.5 балла за реакцию, всего 1 балл):

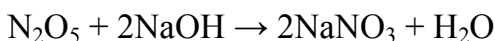


### Задача 5 (автор С.А. Серяков)

1. (по 0.2 балла за формулу, по 0.2 балла за реакцию со щелочью, всего 2 балла)

| Степень окисления N     | +1                   | +2 | +3                     | +4                     | +5                     |
|-------------------------|----------------------|----|------------------------|------------------------|------------------------|
| формула оксида          | $\text{N}_2\text{O}$ | NO | $\text{N}_2\text{O}_3$ | $\text{N}_2\text{O}_4$ | $\text{N}_2\text{O}_5$ |
| реакция с $\text{NaOH}$ | —                    | —  | +                      | +                      | +                      |

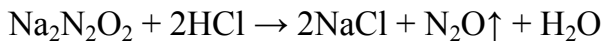
Уравнения реакций (по 0.5 за реакцию, всего 1.5 балла):



2. Продукты приведенных выше превращений отвечают азотистой  $\text{HNO}_2$  и азотной  $\text{HNO}_3$  кислотам (по 0.25 балла).
3. Несолеобразующие оксиды:  $\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{CO}$ ,  $\text{SiO}$  (по 0.5 балла, всего 1 балл).
4. Поскольку каждый из указанных в условии реагентов содержит лишь один атом азота, есть все основания предположить, что в состав продукта попадет по одному атому N от каждого из исходных веществ. Степень окисления азота в гидроксиламине составляет  $-1$ , в этилнитрате  $\text{C}_2\text{H}_5\text{ONO}$  –  $+3$ , среднее значение для указанных веществ равно  $+1$ , т.е. отвечает степени окисления азота в  $\text{N}_2\text{O}$ , аналогичные расчеты для пары веществ гидроксиламин – этилнитрат приводят к степени окисления азота в  $\text{NO}$  –  $+2$ . Подобное наблюдение наводит на мысль, что в ходе синтеза и последующего разложения кислотой не образуется других азотсодержащих продуктов, кроме тех, о которых идет речь в условии (соль оксокислоты и далее оксид азота). Вместе с тем, для образования средней соли у гидроксиламина нужно отнять три атома водорода: трудно себе представить, что ионы натрия смогут одновременно заместить водород OH-группы и азота. В таком случае единственный разумный вариант – замещение остатком  $=\text{N}-\text{OH}$  одного из атомов кислорода в нитрит- и нитрат-ионах, соответственно; при этом натрий заместит H– при OH-группе и  $\text{C}_2\text{H}_5-$  сложноэфирной группировке. Синтез веществ (по 0.75 балла):



Взаимодействие с соляной кислотой (по 0.5 балла, всего 2.5 балла):



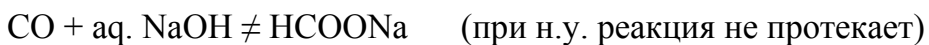
5. Структуры анионов гипонитрита натрия ( $\text{Na}_2\text{N}_2\text{O}_2$ ) и соли Анджели ( $\text{Na}_2\text{N}_2\text{O}_3$ ):



Из-за наличия двойной связи  $\text{N}=\text{N}$ , анионы являются плоскими (по 0.5 балла, всего 1 балл).

6. Из приведенного в п. 3 перечня несолеобразующих оксидов подходит только  $\text{CO}$  (0.5 балла), пару которому составляет  $\text{CO}_2$  (0.5 балла). Последний является солеобразующим оксидом, в то время как в условии описано разложение муравьиной кислоты в присутствии  $\text{H}_2\text{SO}_4$  – лабораторный способ получения  $\text{CO}$ .





### Задача 6 (автор Р.В. Панин)

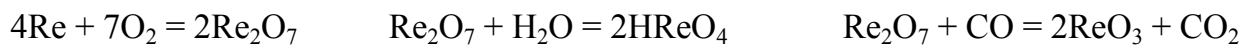
1. Исходя из приведенных в условии данных о составе **A**, можно рассчитать мольное отношение  $\text{Re : O} = 76.9 / 186.2 : 23.1 / 16 = 0.413 / 1.444 = 2 : 7$ , то есть формула оксида **A** =  $\text{Re}_2\text{O}_7$ . Гидратация этого оксида дает рениевую кислоту  $\text{HReO}_4$  (**B**). Исходя из рисунка очевидно, что атомы рения находятся в вершинах кубической элементарной ячейки, а атомы кислорода – на серединах всех ребер куба. Учитывая, что у куба 8 вершин и 12 ребер, а также тот факт, что атом, находящийся в вершине куба, принадлежит одновременно 8 элементарным ячейкам, а атом, расположенный на ребре, четырем, то можно рассчитать, что в элементарной ячейке оксида **C** содержится  $8 \cdot 1/8 = 1$  атом рения и  $12 \cdot 1/4 = 3$  атома кислорода, то есть формула оксида **C** =  $\text{ReO}_3$ .

Оксид  $\text{ReO}_3$  растворяется в щелочи, при этом степень окисления Re не меняется, судя по отсутствию других ренийсодержащих веществ, в таком случае **D** =  $\text{K}_2\text{ReO}_4$ . При разбавлении водой раствор рената ведет себя аналогично раствору мanganата, то есть диспропорционирует, при этом цвета соответствующих соединений рения схожи с цветами аналогичных соединений марганца: **E** =  $\text{ReO}_2$ , **F** =  $\text{KReO}_4$ .

Используя данные элементного анализа, для соли **G** получаем  $\text{K : Re} = 6.95 / 39.1 : 33.08 / 186.2 = 0.177 / 0.177 = 1 : 1$ . Очевидно, что сумма массовых долей калия и рения составляет менее 50%, значит, в формулу соли **G** входят другие довольно тяжелые элементы. Из имеющихся в системе в первую очередь следует предположить бром. Тогда предварительная оценка молярной массы **G** даст величину  $186.2 / 0.3308 = 562.9$  г/моль, из них на рений и калий приходится 225.3 г/моль, остается 337.6 г/моль, что отвечает  $337.6 / 79.9 = 4.23$  атомам брома. Если взять максимально возможное в данном случае целое число 4, это будет соответствовать  $4 \cdot 79.9 = 319.6$  г/моль, остаток  $337.6 - 319.6 = 18$  г/моль. Нетрудно догадаться, что это отвечает молекуле воды. Тогда состав соли **G** может быть записан в виде  $\text{KReBr}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ , а формула (с учетом наличия двух атомов рения в формульной единице) **G** =  $\text{K}_2[\text{Re}_2\text{Br}_8] \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ . Формулы веществ (по 0.5 балла, всего 3.5 балла):



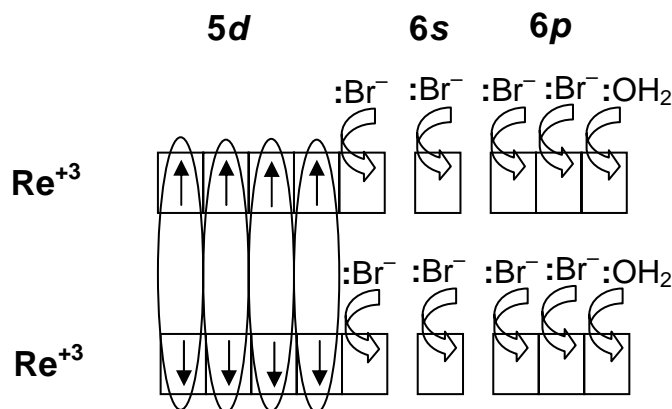
Уравнения реакций (по 0.5 балла, всего 3 балла):



2. В – сильная кислота, так как в ее молекуле содержится 3 концевых атома кислорода (0.5 балла).

3. Так как в элементарной ячейке  $\text{ReO}_3$  содержится 1 формульная единица  $\text{ReO}_3$ , то  $\rho(\text{ReO}_3) = m / V = (M(\text{ReO}_3)) / (N_A \cdot a^3) = (1 \cdot 0.2342 \text{ кг/моль}) / (6.02 \cdot 10^{23} \text{ моль}^{-1} \cdot (3.734 \cdot 10^{-10} \text{ м})^3) = = 7472.5 \text{ кг/м}^3$  (1 балл).

4. Атом рения в степени окисления (+3) имеет электронную конфигурацию  $5d^4 6s^0 6p^0$ . Учитывая диамагнетизм соединения  $\text{K}_2[\text{Re}_2\text{Br}_8] \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ , можно предположить, что имеет место спаривание всех неспаренных электронов двух соседних атомов рения с образованием одной четырехкратной связи рений–рений (1 балл). Схема образования соединения в терминах метода валентных связей может быть представлена в следующем виде:



Так как в образовании связи металл–металл участвуют d-электроны атомов рения, то, исходя из числа и формы d-орбиталей, можно сделать вывод, что одна из связей образована перекрыванием d-орбиталей по линии, соединяющей атомы рения (пусть это будет ось z), то есть  $\sigma$ -связь, две связи образованы перекрыванием d-орбиталей по обе стороны от оси z, то есть две  $\pi$ -связи, наконец, четвертая связь образована при перекрывании d-орбиталей в плоскости xy (δ-связь). Таким образом, четырехкратная связь рений–рений в структуре  $\text{K}_2[\text{Re}_2\text{Br}_8] \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  может быть представлена как  $(1\sigma + 2\pi + 1\delta)$  – связь (1 балл, всего 2 балла).

### **Задача 7 (авторы Е.А. Карпушкин, А.К. Беркович)**

1. Способность атомов углерода образовывать длинные цепочки общеизвестна. Необходимо выбрать два элемента из оставшихся. Очевидно, это не могут быть

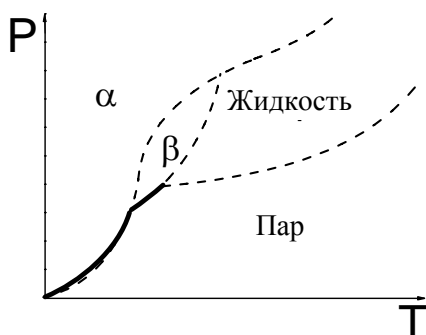
типичные металлы Be и Ca (связи в гомоцепных полимерах ковалентные). Кислород не образует длинные цепочки – в его случае выгоднее образовать кратные связи в двух- или трехатомных молекулах. Электронная структура атома брома также не предполагает образования двух и более связей Br–Br. Остаются селен – аналог серы по группе – и фосфор, для которого также известна полимерная аллотропная форма (по 0.5 балла за элемент – всего 1.5 балла, лишние плюсы – штраф по 0.5 балла).

**2.** Взаимодействие хлорсульфана  $S_6Cl_2$  с сульфаном  $H_2S_4$  предполагает замыкание цикла путем обмена концевых групп серосодержащих фрагментов  $S_6Cl_2 + H_2S_4 \rightarrow S_{10} + 2HCl$ . Таким образом, **A1** –  $S_{10}$ . Взаимодействие  $(C_5H_5)_2TiS_5$  с  $SO_2Cl_2$  протекает по иному механизму. В этом случае  $S_{10}$  образуется конденсацией двух фрагментов  $S_5$  из комплексного соединения:  $2(C_5H_5)_2TiS_5 + 2SO_2Cl_2 \rightarrow S_{10} + 2SO_2 + 2(C_5H_5)_2TiCl_2$ . При получении **A2** протекает обменная реакция  $(C_5H_5)_2TiS_5 + S_6Cl_2 \rightarrow S_{11} + (C_5H_5)_2TiCl_2$  (по 0.5 балла за соединение и уравнение реакции – всего 2.5 балла).

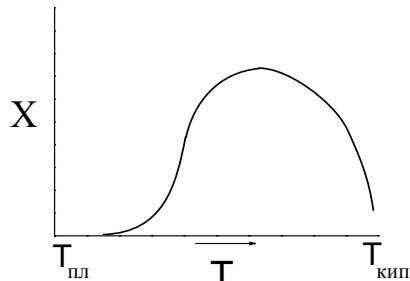
**3.** Соотношение массовых долей платины и серы приводит к мольному соотношению  $Pt : S = 1 : 15$ . Можно предположить, что в этом соединении на 1 атом платины приходятся три бидентатных лиганда ( $S_5$ ), причем с учетом массовой доли платины на каждый фрагмент  $Pt(S_5)_3$  приходится 35.9 г/моль других фрагментов. Легко получаем осмысленный вариант  $(NH_4)_2[Pt(S_5)_3]$ , КЧ(Pt) = 6 (1.5 балла).

**4.** На диаграмме обозначена твердая  $\alpha$ -модификация серы. Из оставшихся полей газообразная фаза соответствует наиболее высокотемпературной (при низком давлении) модификации,  $\beta$ -сера (моноclinная) наиболее низкотемпературная модификация, жидкую серу существует при промежуточных температурах.

Сублимация – фазовый переход твердого состояния в газообразное. Процессу сублимации соответствуют две линии – границы между  $\alpha$ -серой и газообразной серой, а также  $\beta$ -серой и газообразной серой (по 0.5 балла за верные фазы, 1 балл за верное выделение линий, всего 2 балла).

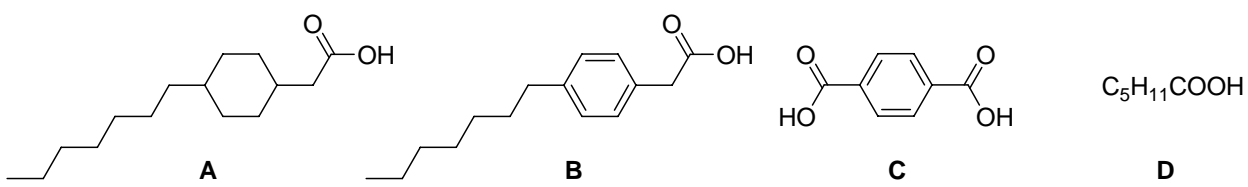


5. При температуре кипения давление насыщенного пара равно атмосферному, то есть  $\lg(101325) = 16.257 - 5082 / T$ , откуда  $T = 451.7 \text{ K}$  (1 балл).
6. При отсутствии химических превращений вязкость расплава падает с ростом температуры. Наблюданное для серы возрастание вязкости и появление радикалов объясняется возрастанием ее степени полимеризации  $X$ . При дальнейшем увеличении температуры происходит деструкция макромолекул (резко возрастает концентрация радикалов, а вязкость расплава падает),  $X$  при этом уменьшается (1.5 балла):

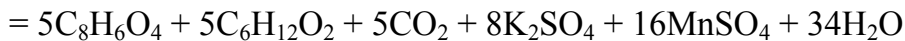


### **Задача 8 (авторы И.Г. Назаров, И.В. Трушков)**

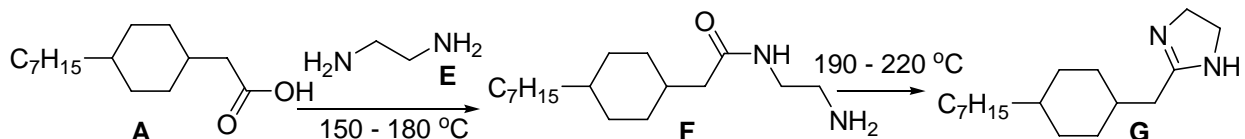
1. В 8.33 мл 0.500 М содержится 0.004165 моль КОН. Тогда  $M_A = 240$ , а масса остатка R в RCOOH равна 195. Это возможно, если R = C<sub>14</sub>H<sub>27</sub>, т.е. содержит либо одну двойную связь, либо цикл. Поскольку алкены, в отличие от циклоалканов, в нефтях практически отсутствуют, можно предположить, что R содержит именно цикл. При нагревании в присутствии Pd/C происходит ароматизация, что подтверждает предположение о присутствии цикла в структуре A. Тогда B – ароматическое соединение, при окислении которого перманганатом калия образуется соединение, имеющее два типа атомов водорода и три типа атомов углерода. Это может быть терефталевая кислота, 1,3,5-бензолтрикарбоновая кислота или 1,2,4,5-бензолтетракарбоновая кислота. Исходя из количества щелочи, потребовавшейся для нейтрализации D, получаем  $M_D = 116$  (для одноосновной кислоты). Это – C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>COOH, т.е. С не может быть 1,2,4,5-бензолтетракарбоновой кислотой, т.к. она содержит 10 атомов углерода, а A и B по 15 атомов. Тогда B – либо 3-гептил-5-метилбензойная кислота (образует 1,3,5-бензолтрикарбоновую кислоту), либо 4-гептилфенилуксусная кислота (образует терефталевую кислоту). При термолизе происходит реакция декарбоксилирования. При этом 3-гептил-5-метилбензойная кислота превращается в 3-гептилтолуол, который не может при окислении дать 1,3,5-бензолтрикарбоновую кислоту. А 4-гептилфенилуксусная кислота дает при декарбоксилировании 4-гептилтолуол, который при окислении превращается в терефталевую кислоту С. Таким образом (4 структуры по 1 баллу, всего 4 балла),



2. (1 балл)  $5\text{C}_{15}\text{H}_{22}\text{O}_2 + 16\text{KMnO}_4 + 24\text{H}_2\text{SO}_4 =$



3. Из данных по составу соединения **E** определяем его молекулярную формулу как  $(\text{CH}_4\text{N})_n$ . Единственно возможным решением является соединение с молекулярной формулой  $\text{C}_2\text{H}_8\text{N}_2$ . Это – этилендиамин ( $M_E = 60$ ). При взаимодействии **A** с **E** в отношении 1 : 1 образуется соединение **F** с  $M_F = (240 + 60) \cdot 0.94 = 282$ . Потеря массы равна 18, т.е. соответствует одной молекуле воды. Таким образом, **F** – амид кислоты **A**,  $\text{RCONHCH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2$ . Потеря массы при образовании **G** равна 36, т.е. соответствует двум молекулам воды. Это соединение образуется в результате внутримолекулярной атаки группы  $-\text{NH}_2$  по карбонильному атому углерода (3 структуры по 1 баллу, всего 3 балла).



4. Соединение **L** образуется из молекулы этилендиамина и трех молекул формальдегида с отщеплением двух молекул воды. Следовательно, **L** имеет молекулярную формулу  $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{N}_2\text{O}$ . Наличие в молекуле трех типов атомов углерода и присутствие фрагмента  $\text{NCH}_2\text{CH}_2\text{N}$  подразумевает, что 5 атомов углерода делятся на три группы: 2, 2 и 1. Логично предположить, что молекула **L** имеет какой-либо элемент симметрии. Аналогично, соединение **M** образуется из этилендиамина и двух молекул формальдегида с отщеплением двух молекул воды ( $\text{C}_4\text{H}_8\text{N}_2$ ). Этой формуле соответствует соединение со степенью ненасыщенности 2. Поскольку **N** не содержит кратных связей, оно образуется из **M** в результате олигомеризации с участием кратных связей, присутствующих в **M**. При этом **N** является высокосимметричным соединением (один тип атомов азота, два типа атомов углерода, два типа атомов азота). Итак (2 структуры по 1 баллу, всего 2 балла),

