

**КРИТЕРИИ И МЕТОДИКА ОЦЕНИВАНИЯ ВЫПОЛНЕНИЯ  
ОЛИМПИАДНЫХ ЗАДАНИЙ РЕГИОНАЛЬНОГО ЭТАПА ПО ХИМИИ С  
УКАЗАНИЕМ МАКСИМАЛЬНО ВОЗМОЖНОГО КОЛИЧЕСТВА БАЛЛОВ  
ЗА КАЖДОЕ ЗАДАНИЕ И ОБЩЕГО КОЛИЧЕСТВА МАКСИМАЛЬНО  
ВОЗМОЖНЫХ БАЛЛОВ ПО ИТОГАМ ВЫПОЛНЕНИЯ ВСЕХ ЗАДАНИЙ**

для жюри

**1 тур**

2022–2023

## **Теоретический тур**

### **Одиннадцатый класс**

#### **Решение задачи 11-1 (автор: Ерёмин В.В.)**

1. а) Общая формула комплекса  $\text{Mo}(\text{CO})_n(\text{PR}_3)_{6-n}$ , где  $n = 2, 3$  или  $4$ , так как имеются пространственные изомеры.

Молярная масса комплекса:  $M(\text{X}) = 96 / 0.216 = 444 \text{ г/моль.}$

$$n = 2, M(\text{R}) = (444 - 96 - 2*28 - 4*31) / 12 = 14 - \text{не подходит}$$

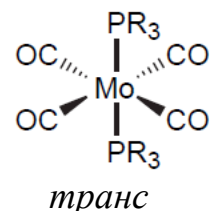
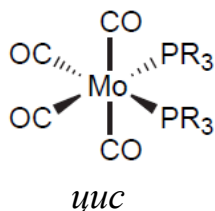
$$n = 3, M(\text{R}) = (444 - 96 - 3*28 - 3*31) / 9 = 19 - \text{не подходит}$$

$$n = 4, M(\text{R}) = (444 - 96 - 4*28 - 2*31) / 6 = 29 - \text{C}_2\text{H}_5$$

Формула комплекса –  $\text{Mo}(\text{CO})_4(\text{PEt}_3)_2$ .

б) Валентность МО – VI, степень окисления – 0, так как лиганды – нейтральные частицы.

2. Октаэдрические комплексы типа  $\text{MX}_4\text{Y}_2$  имеют *цис-транс*-изомеры, но не имеют оптических:



*Транс*-изомер более устойчив из-за меньшего отталкивания объемных лигандов  $\text{PEt}_3$ .

3. а) Начальная концентрация  $\text{X}_1$ :  $C_0(\text{X}_1) = \text{const} * 0.87$ ,

равновесная концентрация  $\text{X}_1$ :  $[\text{X}_1] = \text{const} * 0.15$ ,

равновесная концентрация  $\text{X}_2$ :  $[\text{X}_2] = C_0(\text{X}_1) - [\text{X}_1] = \text{const} * 0.72$ .

$$K = \frac{[\text{X}_2]}{[\text{X}_1]} = \frac{C_0(\text{X}_1) - [\text{X}_1]}{[\text{X}_1]} = \frac{0.87 - 0.15}{0.15} = 4.8$$

б) Число и тип связей в результате изомеризации не меняются, поэтому энталпия реакции близка к 0.

4. При нагревании равновесие устанавливается быстрее, поэтому концентрация  $\text{X}_1$  при  $80^\circ\text{C}$  меньше, чем при  $65^\circ\text{C}$ :

$$D(1 \text{ ч}, 80^\circ\text{C}) < 0.28$$

При нулевой энталпии реакции константа равновесия не зависит от температуры:

$$\ln K = -\frac{\Delta G^\circ}{RT} = -\frac{\Delta H^\circ - T\Delta S^\circ}{RT} = -\frac{\Delta H^\circ}{RT} + \frac{\Delta S^\circ}{R} = \frac{\Delta S^\circ}{R}$$

поэтому равновесные концентрации не изменяются:

$$D(4 \text{ ч}, 80^\circ\text{C}) = 0.15$$

5. Раз энталпия реакции равна 0, устойчивость определяется только энтропийным фактором.

**Ответ.**

1. а) Mo(CO)<sub>4</sub>(PEt<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. б) Валентность VI, с.о. 0.
2. Два изомера. Транс-изомер устойчивее.
3. а)  $K = 4.8$ . б)  $\Delta H^\circ \approx 0$ .
4.  $D(1 \text{ ч})$  уменьшится,  $D(4 \text{ ч})$  не изменится.
5. Энтропийный.

*Система оценивания:*

<b>1</b>	молярная масса – 1 балл правильная формула – 2 балла валентность и с.о. по 0,5 балла – 1 балл	<b>4 балла</b>
<b>2</b>	число изомеров – 1 балл устойчивый изомер с объяснением – 1 балл <i>(без объяснения – 0)</i>	<b>2 балла</b>
<b>3</b>	выражение для константы равновесия – 1 балл правильное значение $K$ – 2 балла Оценка энталпии <i>(расчет или качественное обоснование) – 2 балла</i>	<b>5 баллов</b>
<b>4</b>	правильный знак $D(1 \text{ ч}, 80^\circ\text{C})$ с объяснением – 1.5 балла правильный знак $D(4 \text{ ч}, 80^\circ\text{C})$ с объяснением – 1.5 балла <i>(любой ответ без объяснения – 0)</i>	<b>3 балла</b>
<b>5</b>	Роль энтропии. <i>(без объяснения – 0)</i>	<b>1 балл</b>
<b>ИТОГО 15 баллов</b>		

## Решение задачи 11-2 (автор: Феоктистова А.В.)

1. Состав **A** рассчитывается из параметров элементарной ячейки:

$$M = \rho V_D = \rho N_A \frac{a^3}{Z}$$

$$M_A = 4.145 \text{ г/см}^3 \cdot 6.02 \cdot 10^{23} \text{ моль}^{-1} \cdot \frac{(5.416 \cdot 10^{-8})^3 \text{ см}^3}{4} \approx 99.105 \sim 99 \text{ г/моль}$$

Так как в состав **C** входят элементы, названия которых начинаются с одной буквы, то **X** и **Y** тоже должны начинаться с одной буквы, а сумма их атомных масс равна 99 г/моль. Этим условиям соответствуют тогда **X** – Cu, а **Y** - Cl, тогда **A** - **CuCl** соответствует по описанию (цвета соединений, характерные реакции).

Воспользуемся массами навесок и восстановленного металла для вычисления молярной массы соединений **B** и **C**. Пусть при восстановлении 1 моль **B** (или **C**) образуется 1 моль металла, тогда:

$$M_B = \frac{m(B) \cdot M(Cu)}{m(Cu)} = \frac{2.193 \cdot 63.546}{0.531} = 262.4 \text{ г/моль}$$

$$M_C = \frac{m(C) \cdot M(Cu)}{m(Cu)} = \frac{0.915 \cdot 63.546}{0.192} = 302.8 \text{ г/моль}$$

**B** используется в пиротехнике и содержит хлор, поэтому искомое соединение может являться хлоратом или перхлоратом. Используя соотношение и полученную молярную массу: **B** – **Cu(ClO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>**.

В состав **C** может входить элемент, название которого на латинском языке начинается с «C», а именно: C, Ca, Cr, Co, Cd, Cs, Ce, другие элементы слишком быстро распадаются и не гуманно давать их соединения Студенту. Если комплексный анион имеет формулу CuCl<sub>3</sub><sup>-</sup>, то масса катиона должна быть 133 г/моль, что соответствует катиону – Cs<sup>+</sup>, а **C** – **CsCuCl<sub>3</sub>** или **Cs<sub>2</sub>[Cu<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub>]**

Найдем брутто-формулу **D**:

$$n(C) : n(H) : n(N) : n(Cl) = \frac{\omega(C)}{Ar(C)} : \frac{\omega(H)}{Ar(H)} : \frac{\omega(N)}{Ar(N)} : \frac{\omega(Cl)}{Ar(Cl)}$$

$$\text{для } D: \frac{\omega(C)}{Ar(C)} : \frac{\omega(H)}{Ar(H)} : \frac{\omega(N)}{Ar(N)} : \frac{\omega(Cl)}{Ar(Cl)} = \frac{37.90}{12.011} : \frac{3.18}{1.008} : \frac{12.63}{14.007} : \frac{31.97}{35.453} =$$

$$= 3.155 : 3.155 : 0.902 : 0.900 = 3.5 : 1 : 3.5 : 1 = 7 : 7 : 2 : 2 = 14 : 14 : 4 : 4$$

массовая доля меди не указана, если предположить, что в состав **D** кроме

указанных элементов входит только медь, тогда

$$M_D = \frac{m(Cu)}{\omega} = \frac{63.546}{0.1432} = 443.8 \text{ г/моль, брутто-формула D: } C_{14}H_{14}N_4CuCl_4$$

В состав **D** входит двухзарядный комплексный анион  $[CuCl_4]^{2-}$  и два однозарядных катиона, или один двухзарядный. Рассмотрим первый случай, тогда брутто-формулу **D** можно переписать как:  $[C_7H_7N_2]_2[CuCl_4]$ . Если «снять» протон с катиона, должна получиться нейтральная молекула состава  $C_7H_6N_2$ , что соответствует бензимидазолу: **D** -  $[C_7H_7N_2]_2[CuCl_4]$ .

Найдем количество вещества **D**:

$$n(D) = \frac{m(D)}{M(D)} = \frac{4.437}{443.65} \approx 0,01 \text{ моль}$$

Пусть соотношение  $n(D):n(F) = 1:1$ , тогда  $M(F) = \frac{2.978}{0.01} \approx 297.8 \text{ г/моль}$

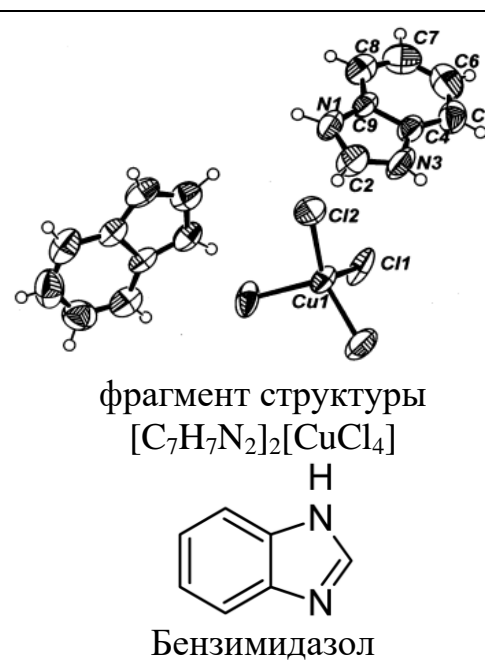
Определим формулу **F**:  $M(F) - Ar(Cu) = 297.8 - 63.5 = 234.3 \text{ г/моль}$   
По условию в состав **F** входит фрагмент ароматического гетероциклического соединения,  $(M(C_7H_6N_2) = 118.139 \text{ г/моль})$ . Медь имеет заряд  $2+$ , следовательно, найденная молярная масса может соответствовать двум однозарядным анионам, а значит молярная масса одного такого аниона  $\approx 117 \text{ г/моль}$ , что соответствует  $C_7H_5N_2^-$ . **F** –  $Cu[C_7H_5N_2]_2$

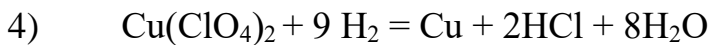
Итого, неизвестные элементы и вещества:

X	Y	A	B	C	D	E
Cu	Cl	$CuCl$	$Cu(ClO_4)_2$	$CsCuCl_3$ или $Cs_2[Cu_2Cl_6]$	$[C_7H_7N_2]_2[CuCl_4]$	$Cu[C_7H_5N_2]_2$

## 2. Уравнения реакций:

- 1)  $CuCl + 2NH_3 = [Cu(NH_3)_2]Cl$
- 2)  $Cu(ClO_4)_2 + 4NH_3 + 2H_2O = [Cu(NH_3)_4(H_2O)_2](ClO_4)_2$   
или  $Cu(ClO_4)_2 + 4NH_3 = [Cu(NH_3)_4](ClO_4)_2$
- 3)  $[C_7H_7N_2]_2[CuCl_4] + 4NH_3 = Cu[C_7H_5N_2]_2 \downarrow + 4NH_4Cl$





3. При растворении перхлората меди в воде образуется аквакомплекс  $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]^{2+}$  при растворении  $\text{CsCuCl}_3$  в ближнем координационном окружении меди сохраняются хлорид-ионы.

**Система оценивания:**

1.	Вещества А-Е по 1 баллу Расчет для А-Е по 1 баллу	<b>10 баллов</b>
2.	Уравнения реакций 1- 4 по 1 баллу	<b>4 балла</b>
3.	Указание на различие в ближнем координационном окружении комплексов меди в растворе	<b>1 балл</b>
<b>ИТОГО:</b>		<b>15 баллов</b>

**Решение задачи 11-3 (автор: Трофимов И.А.)**

1. Исходя из данных о разложении вещества С можно установить плотность газа X при н. у.:

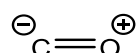
$$\rho(X) = \frac{m(X)}{V(X)} = \frac{\rho_C V(C) - m(Z)}{V(X)} = \frac{5.00 \text{ см}^3 \cdot 1.32 \text{ г/см}^3 - 2.27 \text{ г}}{3.46 \text{ л}} = 1.25 \text{ г/л.}$$

Тогда молярная масса газа составляет:

$$M_r(X) = \rho(X) \cdot V_M = 1.25 \text{ г/л} \cdot 22.4 \text{ л/моль} = 28 \text{ г/моль.}$$

Такой молярной массе примерно соответствуют этилен  $\text{C}_2\text{H}_4$ , азот  $\text{N}_2$ , угарный газ  $\text{CO}$  и диборан  $\text{B}_2\text{H}_6$ . Этилен и азот не вступают в реакцию с аммиачным раствором гидроксида серебра: в отличие от ацетилена ( $\text{pK}_a \approx 26$ ), этилен практически не проявляет кислотные свойства ( $\text{pK}_a \approx 44$ ). Диборан же сгорает с образованием оксида бора(III), который является твёрдым – т.е., он также не подходит под условия задачи. Значит, X – **угарный газ CO**; с аммиачным раствором гидроксида серебра он реагирует не как кислота с основанием, а как восстановитель с окислителем.

При изображении структурной формулы CO важно отразить, что кратность связи равна 3, т.к. одна из ковалентных связей C–O образована по донорно-акцепторному механизму.



X

**2.** Данные о разложении **A** (потеря массы при разложении) и **C** (остаточная масса **Z**, образуемого при разложении **C**) позволяют перебором числа карбонильных лигандов вычислить их молярные массы. Для расчёта представим **A** и **C** в виде  $\mathbf{Y}(\text{CO})_n$  и  $\mathbf{Z}(\text{CO})_n$  соответственно, для этих соединений  $n$  может быть разным:

$$M_r(\mathbf{Y}) = \frac{M_r(\text{CO}) \cdot n(1 - \Delta m\%)}{\Delta m\%} = \frac{28.01n \text{ г/моль} \cdot 0.285}{0.715} = 11.16n \text{ г/моль},$$

$$M_r(\mathbf{Z}) = \frac{M_r(\text{CO}) \cdot n(1 - \omega_{\text{CO}})}{\omega_{\text{CO}}} = \frac{M_r(\text{CO}) \cdot n \cdot m(\mathbf{Z})}{m(\text{CO})} = \frac{M_r(\text{CO}) \cdot n \cdot m(\mathbf{Z})}{\rho_C V(\mathbf{C}) - m(\mathbf{Z})} =$$

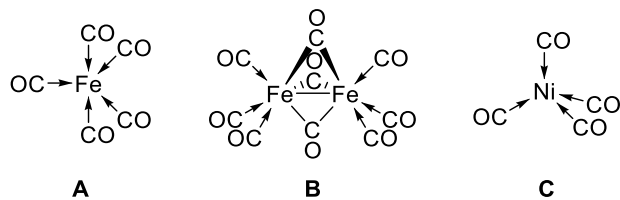
$$= \frac{28.01n \text{ г/моль} \cdot 2.27 \text{ г}}{5.00 \text{ см}^3 \cdot 1.32 \text{ г/см}^3 - 2.27 \text{ г}} = 14.68n \text{ г/моль.}$$

$n$	1	2	3	4	5	6
$M_r(\mathbf{Y}),$ г/моль	11.16 (B)	22.32 (-)	33.48 (-)	44.64 (Sc)	<b>55.80</b> <b>(Fe)</b>	67.96 (-)
$M_r(\mathbf{Z}),$ г/моль	14.68 (-)	29.36 (-)	44.05 (-)	<b>58.74 (Co, Ni)</b>	73.40 (Ge)	88.08 (-)

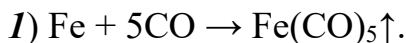
Из металлов **Y** лучше всего подходит железо, отсюда **A** – **пентакарбонилжелезо  $\text{Fe}(\text{CO})_5$** . При его фоторазложении теряется 57.2 мл CO, что соответствует потере 7.15 % массы, что соответствует 14.01 г/моль – половине молярной массы CO, что даёт формулу **B** « $\text{Fe}(\text{CO})_{4.5}$ ». Это наводит на мысль о потребности удвоить индексы – значит, образуется биядерный комплекс **B** – **нонакарбонилдижелезо  $\text{Fe}_2(\text{CO})_9$** . По правилу 18 электронов можно установить, что **B** является кластером, т.е. содержит связь Fe–Fe.

Однозначно определить металл **Z** позволяют точность расчёта (полученное значение ближе к молярной массе никеля), цвет раствора его нитрата (см. р-цию 4), а также его область применения – для изготовления сосудов для работы с фтором используют **никель**. Отсюда **C** – **тетракарбонилникель  $\text{Ni}(\text{CO})_4$** .

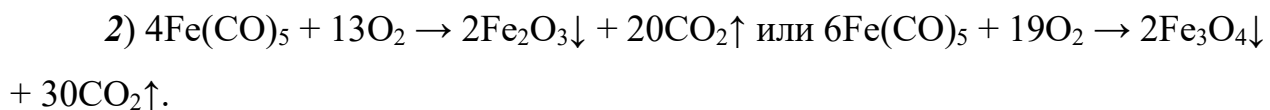
Структурные формулы (**A** – тригональная бипирамида, **B** – две треугольные антипризмы с общей гранью, **C** – тетраэдр; в вершинах полиэдров находятся лиганды CO, а в центре – атомы металлов **Y** и **Z**):



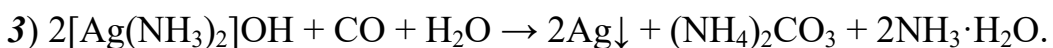
Нагретый угарный газ, поступающий из трубы под давлением, реагирует с железом в составе сплавов, выделяя его из них в виде летучего пентакарбонилжелеза:



Образование оксидов железа является необходимым условием для рассмотрения реакции 4, как верной. Так как точно не говорится об избытке или недостатке кислорода в зоне разложения  $\text{Fe}(\text{CO})_5$ , то допускается указывать на образование любого оксида железа красного цвета:



В реакции 3 угарный газ восстанавливает серебро из степени окисления +1 до металлического состояния, что отражается в образовании чёрного осадка (именно такого цвета мелкодисперсное серебро):



Растворение тетракарбонилникеля в концентрированной азотной кислоте происходит с образованием его нитрата, а угарный газ, в свою очередь, окисляется до углекислого:

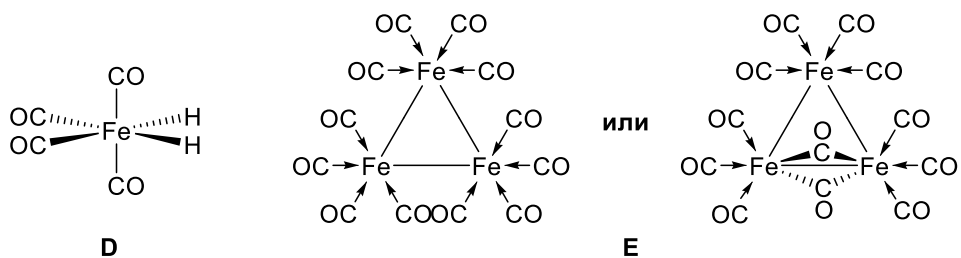


**3.** Выпадение осадка, выделяющего газ под действием кислоты намекает на образование карбоната. Это может быть карбонат бария или железа(II), однако так как далее в соединении **E** содержатся атомы железа, видимо, **D** – это железосодержащий продукт реакции, а белый осадок – карбонат бария. В таком случае **D** –  $[\text{Fe}(\text{CO})_4\text{H}_2]$ .

Диоксид марганца, по-видимому, выступает окислителем в процессе получения **E**. Скорее всего, оно проходит по связям Fe–H, в результате чего образуются частицы  $[\text{Fe}(\text{CO})_4]$ . Подобно карбеновым радикалам  $:\text{CH}_2$ , они

могут быть собраны в *n*-угольные циклы или полимеры. В случае полимеров углы Fe–Fe–Fe составят 180° (*транс*-изомер) или 90° (*цис*-изомер). Среди циклов угол в 60° допустим только в треугольнике, откуда формула E – [Fe<sub>3</sub>(CO)<sub>12</sub>].

Структурные формулы **D** и **E** изображаются исходя из правила 18-и электронов:



Уравнения реакций 5 – 7<sup>1</sup>:

- 5)  $\text{Fe}(\text{CO})_5 + \text{Ba}(\text{OH})_2 \rightarrow [\text{Fe}(\text{CO})_4\text{H}_2] + \text{BaCO}_3 \downarrow;$
- 6)  $\text{BaCO}_3 + 2\text{HCl} \rightarrow \text{BaCl}_2 + \text{H}_2\text{O} + \text{CO}_2 \uparrow;$
- 7)  $3[\text{Fe}(\text{CO})_4\text{H}_2] + 3\text{MnO}_2 \rightarrow [\text{Fe}_3(\text{CO})_{12}] + 3\text{Mn}(\text{OH})_2.$

#### Система оценивания:

<b>1.</b>	Расчёт молярной массы X Структурная формула X	<b>0.5 балла</b> <b>1 балл</b>
<b>2.</b>	Структурные формулы A – C – по 1 баллу Подтверждение состава A – C расчётом – по 0.5 балла Уравнения реакций 1 – 4 – по 1 баллу	<b>3 балла</b> <b>1.5 балла</b> <b>4 балла</b>
<b>3.</b>	Структурные формулы D и E – по 1 баллу Уравнения реакций 5 – 7 – по 1 баллу	<b>2 балла</b> <b>3 балла</b>
<i>Брутто-формулы без указания структурных оцениваются половиной балла</i>		
<b>ИТОГО:</b>		<b>15 баллов</b>

<sup>1</sup> Hieber, W., Leutert, F. // Über Metallcarbonyle. XII. Die Basenreaktion des Eisenpentacarbonyls und die Bildung des Eisencarbonylwasserstoffs // Z. Anorg. Allg. Chem., **1932**, 204(1-2), 145–164.

### Решение задачи 11-4 (автор: Трофимов И.А.)

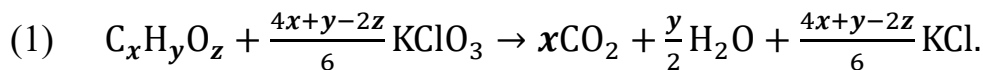
1. Если вещество А содержит только С, Н и О, то вызывающий выпадение белого осадка из известковой воды газ – это CO<sub>2</sub>. Его образовалось всего:

$$n(\text{CO}_2) = n(\text{CaCO}_3) = \frac{18.52 \text{ г}}{100.1 \text{ г/моль}} = 0.1850 \text{ моль.}$$

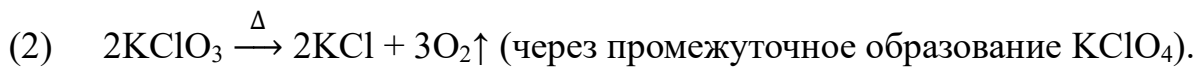
Это соответствует количеству углерода  $n(\text{C})$ , содержавшемуся в навеске. Определим теперь содержание водорода в веществе А. Исходно хлората калия в смеси находилось

$$n_0(\text{KClO}_3) = \frac{20.00}{122.6 \text{ г/моль}} = 0.1631 \text{ моль.}$$

Часть его была затрачена на окисление органического соединения состава C<sub>x</sub>H<sub>y</sub>O<sub>z</sub> по уравнению



Другая часть разложилась под действием высоких температур в зоне реакции:



Только во второй реакции образуется газ, который способен реагировать с металлической медью – это кислород. Судя по увеличению массы медной пластины, в смеси находилось 1.91 г кислорода – всего  $1.91/32 = 0.0597$  моль O<sub>2</sub>. Тогда разложившегося по реакции (2) хлората калия было всего 0.0398 моль, откуда можно найти, что в реакцию окисления соединения А вступило 0.1233 моль хлората калия. По уравнению реакции (1) имеем, что  $x = 0.185$  и  $\frac{4x+y-2z}{6} = 0.1233$ . Отсюда несложно найти, что  $y - 2z = 0$ . Таким образом, А – углевод, а средняя степень окисления атомов углерода в А равна нулю. Полагая формулу А имеющей вид C(H<sub>2</sub>O)<sub>n</sub>, через известное количество вещества углерода найдём  $n$ :

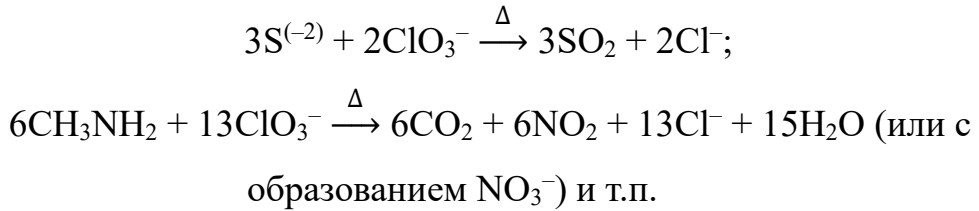
$$M_{\text{прост}}(\text{A}) = \frac{m(\text{A})}{n(\text{C})} = \frac{5.00 \text{ г}}{0.185 \text{ моль}} = 27 \text{ г/моль} = M(\text{C}) + n \cdot M_r(\text{H}_2\text{O}) \rightarrow n = \frac{5}{6}.$$

Формула А – C(H<sub>2</sub>O)<sub>0.833</sub> или C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>.

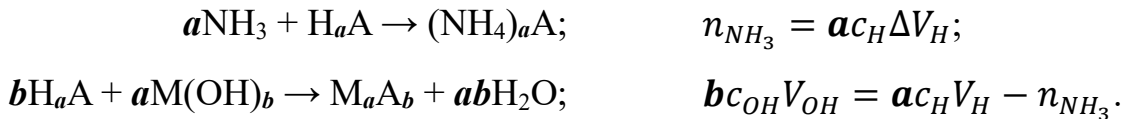
Заметим, что расчёт исключительно по массе простейшей формулы

перебором не является однозначным – так, помимо  $C_6H_{10}O_5$  можно подобрать  $C_7H_9O_6$ ,  $C_8H_8O_7$ ,  $C_{10}H_6O_9$  и вообще любую формулу, удовлетворяющую соотношению  $y + 16z = 15x$ . Важно доказать, что  $C_6H_{10}O_5$  – единственно верный вариант (т.к. средняя степень окисления углерода равна нулю).

**2.** Искажение результатов анализа может повлечь наличие в анализируемых соединениях неметаллов в низких степенях окисления, например:



**3.** В ходе анализа по Кельдалю с аммиаком протекают следующие реакции (справа приведён соответствующий закон эквивалентов):



Из последнего закона эквивалентов находим:

$$n_{NH_3} = ac_H V_H - bc_{OH} V_{OH}.$$

Поскольку количество азота  $n_N = n_{NH_3}$ , то  $n_N = ac_H V_H - bc_{OH} V_{OH}$ .

**4.** Взаимодействие хлорангидрида акриловой кислоты с *трет*-бутанолом ведёт к образованию *трет*-бутилакрилата **B**. Далее происходит электрофильное присоединение молекулы брома по двойной связи с образованием вещества **C**. Обработка галогеналканов аммиаком обычно приводит к образованию аминов; было бы логично предположить образование диамина с брутто-формулой  $C_7H_{16}N_2O_2$  (молярная масса 160 г/моль). Проверим наше предположение по данным титрования по Кельдалю:

$$n_N = ac_H V_H - bc_{OH} V_{OH} = 0.10 \text{ M} \cdot 0.035 \text{ л} - 2 \cdot 0.06 \text{ M} \cdot 0.0125 \text{ л} = 2 \cdot 10^{-3} \text{ моль.}$$

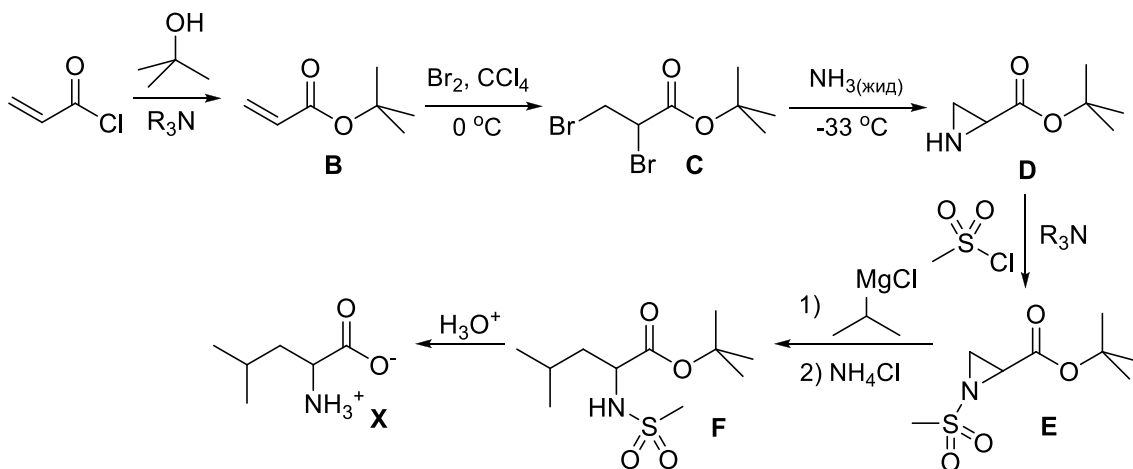
Так как в составе **D** содержится  $n$  атомов азота, его молярная масса равна  $0.286/(0.002 \cdot n) = 143n$  г/моль. При  $n = 2$  находим, что такая молярная масса не сходится с массой диамина. Однако можно заметить, что при  $n = 1$  получается молярная масса 143 г/моль, отличная от 160 на 17 г/моль – на массу одной

молекулы аммиака, откуда состав **D** –  $C_7H_{13}NO_2$ . Фактически 2 атома брома заменили на фрагмент NH, единственный вариант, как это могло произойти – образование трёхчленного цикла с одним атомом азота в составе **D** (такие вещества называются *азиридинами*).

Под действием основания азиридин депротонируют и ставят на него защитную мезильную группу. Защищённый азиридин **E** вводят далее в реакцию с изопропилмагнийбромидом. Реактив Гриньяра может атаковать карбоксиалкильную группу, однако в данном случае это не так – нам известно, что конечным продуктом является аминокислота, а при атаке по карбоксиалкильной группе получится кетон или спирт (в данном случае реакция по карбоксильной группе не идёт из-за стерического затруднения, создаваемого объёмной *трет*-бутильной группой). С другой стороны, в **E** имеется напряжённый азиридиновый цикл, который может раскрываться под действием нуклеофилов (аналогично эпоксидам, свойство которых раскрываться под действием нуклеофилов хорошо известно). Центр, по которому ведётся нуклеофильная атака, определяется однозначно, так как в противном случае получим атом азота, связанный с  $\beta$ -атомом углерода. Тогда это приведёт нас к *трет*-бутил(*N*-мезиллейцинату) **F**, который на финальной стадии обрабатывают водным раствором кислоты, снимая все защитные группы. Получается, что **X** – аминокислота лейцин. Это можно подтвердить расчётом. В методе пиролитического сожжения гидроксид натрия поглощает  $CO_2$ , а перхлорат магния –  $H_2O$ . Тогда:

<b>Продукт сгорания</b>	$H_2O$	$CO_2$
<b><i>m</i>, мг</b>	1.17	2.64
<b><i>n</i>, мкмоль</b>	65	60
<b><i>n(C):n(H)</i></b>	$6k : 13k$	
<b><i>M<sub>r</sub>(X)</i>, г/моль</b>	$131k$	

Полагая, что **X** содержит фрагмент  $C_6H_{13}$ , на остаток приходится молярная масса 46 г/моль, что с учётом наличия в аминокислоте N и O однозначно раскладывается на N + 2O. Отсюда формула **X** –  $C_6H_{13}NO_2$ . Итого схема превращений:



### Литература:

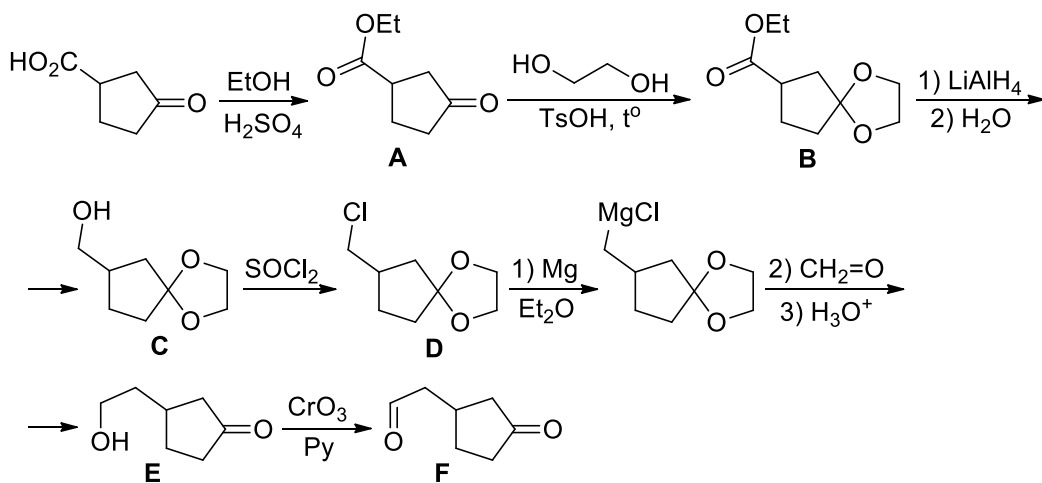
- [1] F. L. Holmes, *Isis*, **1963**, 54, 50–81.  
 [2] J. E. Baldwin, A. C. Spivey, C. J. Schofield, J. B. Sweeney, *Tetrahedron*, **1993**, 49, 6309–6330.

### Система оценивания:

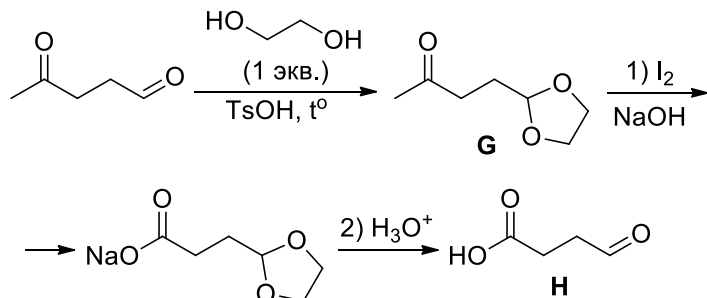
<b>1.</b>	Расчёт состава <b>A</b> по данным анализа – 2 балла, из них: расчёт количества вещества углерода – 0.5 балла, расчёт количества разложившегося $\text{KClO}_3$ /образовавшегося $\text{KCl}$ – 0.5 балла расчёт средней степени окисления углерода – 0.5 балла вывод формулы <b>A</b> – 0.5 балла <i>Правильный ход решения, отличающийся от авторского, оценивается полным баллом</i>	<b>2 балла</b>
<b>2.</b>	Уравнение реакции любого побочного процесса из описанных типов <i>Засчитывается любое правильное записанное уравнение (в общем виде или на примере какого-либо конкретного соединения) с окислением гетероатомов</i>	<b>0.5 балла</b>
<b>3.</b>	Вывод формулы для количества азота – 1.5 балла, из них: два закона эквивалентов – по 0.5 балла вывод $n_{\text{NH}_3}$ – 0.5 балла <i>Если не приравнено <math>n_N = n_{\text{NH}_3}</math>, то всё равно ставится полный балл</i>	<b>1.5 балла</b>
<b>4.</b>	Структурные формулы веществ <b>B</b> – <b>F</b> и <b>X</b> – по 1.5 балла Расчёт состава <b>D</b> по результатам титрования – 1 балл Подтверждение формулы <b>X</b> по данным пиролитического сожжения – 1 балл <i>Для соединения <b>X</b> засчитывается как цвиттер-ионная таутомерная форма, так и структура без разделения зарядов</i>	<b>11 баллов</b>
	<b>ИТОГО:</b>	<b>15 баллов</b>

### Решение задачи 11-5 (авторы: Прасолов П. В., Чумерин Д. С.)

1. Первая стадия цепочки является стандартной реакцией этерификации, протекающей по карбоксильной группе. Далее полученный кетон **A** реагирует с этиленгликолем в присутствии сильной кислоты TsOH, что соответствует стадии постановки защитной группы. Схема этой реакции приведена в условии задачи на примереmonoатомного спирта; в случае двухатомного спирта процесс будет идти точно так же, только реагировать будут две OH группы одной и той же молекулы этиленгликоля, что приведёт к образованию циклического продукта **B**. Далее алюмогидрид лития восстанавливает сложноэфирную группу до первичной гидроксильной группы. Использующаяся на этой стадии обработка реакционной смеси водой не приводит к снятию защитной группы, поскольку далее в схеме превращений происходит получение реактива Гриньяра, не совместимого с незащищённой карбонильной группой. Далее под действием тионилхлорида проходит замещение гидроксогруппы на атом хлора. Полученный алкилхлорид **D** на следующей стадии превращают в реактив Гриньяра, присоединение которого к связи C=O формальдегида даёт (после обработки реакционной смеси водным раствором кислоты) спирт **E**. Кислотный гидролиз также приводит к расщеплению циклического ацетала (снятию защитной группы), что следует из приведённой в условии массовой доли углерода в **E**. На последней стадии спиртовая группа окисляется в альдегидную при действии реагента Саретта-Коллинза (комплекса CrO<sub>3</sub> с пиридином). Таким образом, в данной схеме использование защитной группы предотвратило восстановление карбонильной группы алюмогидридом лития и позволило получить реактив Гриньяра.

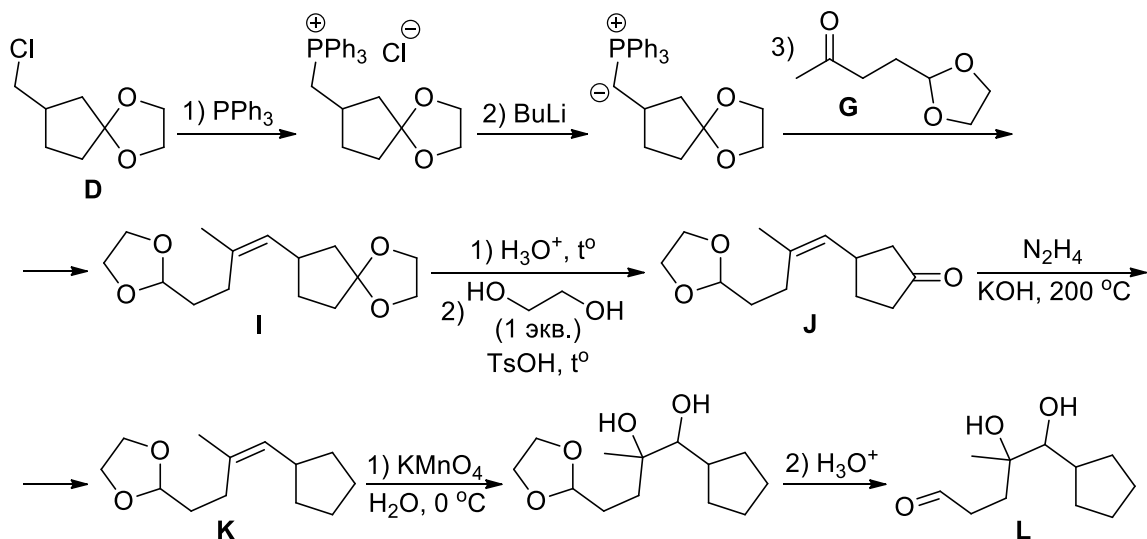


Во второй схеме 4-оксопентаналь вводят в реакцию с 1 эквивалентом этиленгликоля в присутствии кислоты. Известно, что альдегидная группа вступает в реакцию с нуклеофилами быстрее оксогруппы, поскольку электронодонорные алкильные заместители понижают частичный положительный заряд на электрофильном атоме углерода при связи C=O. Также то, что в реакцию вступает именно альдегидная группа, можно определить по визуальному признаку следующей стадии. При взаимодействии с щелочным раствором иода метилкетон превращается в карбоксилат, и выделяется осадок жёлтого цвета CHI<sub>3</sub> (иодоформная реакция). Так как иодоформная проба является качественной реакцией именно на метилкетоны, то защите подвергалась альдегидная группа. Обработка водным раствором кислоты после проведения иодоформной реакции приводит одновременно к гидролизу защитной группы и к нейтрализации карбоксилата, давая 4-оксобутановую кислоту **H**. Структура продукта подтверждается заданным в условии массовым содержанием углерода.

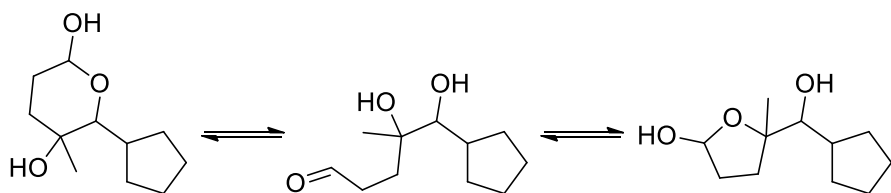


Последовательность превращения **D** в **I** является реакцией Виттига. Вначале трифенилфосфин нуклеофильно замещает атом хлора с образованием фосфониевой соли. Депротонирование этой соли бутиллитием даёт илид фосфора, который взаимодействует с кетоном **G** с образованием алкена **I**. О том, что продуктом реакции является алкан, также можно догадаться исходя из брутто-формулы **I**. Далее следуют стадии снятия и постановки защитной группы (фактически снятие защиты с кетогруппы). Затем карбонильную группу в полученном кетоне **J** восстанавливают в метиленовую группу (по Кижнеру-Вольфу). Далее связь C=C окисляют по реакции Вагнера в вицинальный диол. Последующее снятие защитной группы даёт конечный

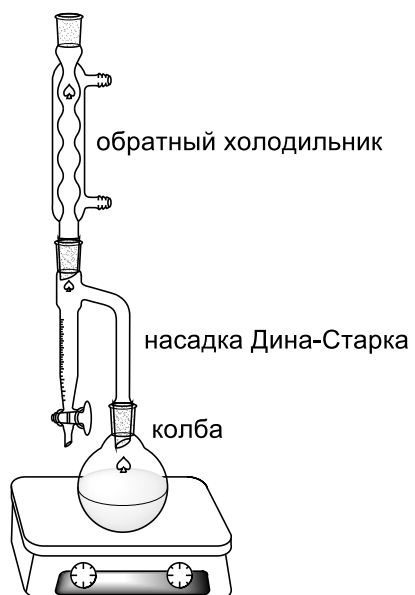
продукт L, структуру которого также можно подтвердить по заданному в условии содержанию углерода. Таким образом, в данной схеме использование защитной группы предотвратило окисление альдегидной группы в условиях иodoформной реакции и реакции Вагнера, её взаимодействие с илидом фосфора по реакции Виттига, её восстановление по Кижнеру-Вольфу, а также присоединение бутиллития к кетогруппе.



2. В открытоцепной форме соединения L присутствуют две гидроксильные группы и альдегидная группа. Каждая из OH-групп может взаимодействовать с альдегидной группой с образованием циклического полуацетала с пяти- или шестичленным циклом, в зависимости от того, какая из групп вступает в реакцию. Данный процесс аналогичен образованию циклических таутомерных форм для углеводов.



3. На рисунке справа представлена схема установки для проведения реакции с насадкой Дина-Старка. Выделяющаяся в результате реакции вода испаряется из колбы, и пары поступают в остальную часть установки. Внутри обратного холодильника пары воды конденсируются из-за охлаждения рубашки холодильника постоянным потоком холодной воды, а затем стекают вниз в насадку Дина-Старка. Таким образом, вода эффективно удаляется из реакционной смеси. Часто насадка Дина-Старка снабжена краном в нижней части, через который можно время от времени сливать накапливающуюся воду, избегая переполнения насадки.



Молекулярные сита – это кристаллические алюмосиликаты с порами определённого и однородного размера. В эти поры могут заходить и адсорбироваться малые молекулы, например,  $\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{NH}_3$ ,  $\text{CO}_2$ ,  $\text{SO}_2$ ,  $\text{H}_2\text{S}$ ,  $\text{C}_2\text{H}_4$  и др., при этом более крупные молекулы в эти поры не проходят. Таким образом, молекулярные сита можно использовать в качестве осушителей и адсорбентов.

#### Система оценивания:

1.	Структурные формулы веществ <b>A – L</b> – по 1 баллу <i>Стереоизомерия в соединениях <b>I – L</b> не оценивается. Для соединения <b>L</b> оценивается любая из трёх таутомерных структур.</i>	<b>12 баллов</b>
2.	Структуры таутомеров <b>L</b> – по 0.5 балла <i>Оцениваются структуры двух таутомеров, отличных от структуры, приведённой в ответе на предыдущий вопрос.</i>	<b>1 балл</b>
3.	Рисунок и применение насадки Дина-Старка – 1 балл Природа и применение молекулярных сит – 1 балл	<b>2 балла</b>
<b>ИТОГО:</b>		<b>15 баллов</b>