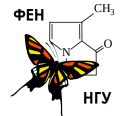


54-я Всесибирская открытая олимпиада школьников

Заключительный этап 2015-2016 уч. года

Решения заданий по химии



10 класс

Задание 1. (авторы А.С. Чубаров, В.А. Емельянов).

1. Из описания металла I следует, что этот металл – железо. Его соединения зашифрованы в букве «У».

В триаду железа входят еще два металла VIIIВ группы (VIII группа, побочная подгруппа) – кобальт и никель. Если не очень знаком термин «триада», то обратимся к началу условия задачи: «количество протонов в ядре атома металла, соединения которого представлены в большой букве «Н», на единицу больше, чем в металле из буквы «Г»». Металл, в ядре которого на один протон больше, чем в ядре атома железа, - кобальт. Следовательно, в букве «Н» зашифрованы соединения кобальта. В ядре атома кобальта на один протон меньше, чем в ядре атома никеля, следовательно, в букве «Г» зашифрованы соединения никеля.

К тому же выводу можно прийти, исходя из описания металлов и их соединений. Помимо этого, их соединения можно определить с помощью расчетов, приведенных ниже.

Поскольку вещество \mathbf{C} реагирует с нитратом серебра с образованием белого творожистого осадка, растворимого в растворе аммиака, можно заключить, что в состав \mathbf{C} входят хлорид-ионы. Так как вещество \mathbf{C} при нагревании теряет часть своей массы, превращаясь в безводную соль \mathbf{D} , можно предположить, что соединение \mathbf{C} является кристаллогидратом и теряет воду при нагревании:

$$MeCl_x*aH_2O \xrightarrow{t,^{\circ}C} MeCl_x + aH_2O.$$

Массовая доля металла в соли ${\bf D}$ составляет 45,4 %. Составим уравнение: ${\rm M}_{\rm Me}/({\rm M}_{\rm Me}+35,5\times {\rm x})=0,454.$ Из уравнения следует, что ${\rm M}_{\rm Me}=29,52{\rm x}.$ Подходят следующие катионы: ${\rm M}_{\rm Me}=59,04$ (${\rm Co}^{2+}$, 58,93; ${\rm Ni}^{2+}$, 58,69); 88,56 (${\rm Y}^{3+}$, 88,91); 118,08 (${\rm Sn}^{4+}$, 118,71). Меньший разброс рассчитанного значения и средней атомной массы получается при выборе металла кобальта, что также подтверждается характерными изменениями окраски в процессе обезвоживания. Эти предположения также подтверждаются при просмотре описания элементов, в частности, они должны образовывать «триаду элементов», а также образовывать большое количество цветных соединений для окрашивания эмалей. Из расчетов следует, что ${\bf D}-{\bf CoCl}_2-{\bf xлорид}$ кобальта(${\bf II}$).

Тогда C — его кристаллогидрат. Потеря массы при прокаливании составляет 45,4 % от массы исходного соединения. Составляем уравнение: $18a/(59+35,5\times2+18a) = 0,454$, решая которое, получаем, a = 6. Соль C — $CoCl_2*6H_2O$ — гексагидрат хлорида кобальта(II) или хлорид гексааквакобальта(II).

Соединения кобальта зашифрованы в букве «Н».

По зеленой окраске раствора соли $\bf A$ и зеленому осадку, образующемуся в реакции с недостатком аммиака, можно предположить, что речь идет о солях никеля. При реакции с нитратом бария образуется белый осадок, не реагирующий с соляной кислотой, что является характеристикой наличия в составе соли сульфат ионов. Массовая доля металла в соли $\bf A$ составляет 37,94 %. Составим уравнение: $\bf M_M/(\bf M_M+96x)=0,3794$, откуда $\bf M_M=58,69x$, где $\bf x$ – целое или полуцелое число. Подходят следующие катионы: $\bf M_M=58,69$ ($\bf Co^{2+}$, $\bf 58,93$; $\bf Ni^{2+}$, $\bf 58,69$); $\bf 88,04$ ($\bf Y^{3+}$, $\bf 88,91$); $\bf 117,38$ ($\bf Sn^{4+}$, $\bf 118,71$). Руководствуясь теми же критериями, что и для кобальта, а также с учетом того, что кобальт уже задействован, выбираем никель. Безводная соль $\bf A$ – $\bf NiSO_4$ – сульфат никеля($\bf II$).

Соединения никеля зашифрованы в букве «Г».

- 2. Формулы и названия неизвестных веществ:
- $\mathbf{D} \text{CoCl}_2 \text{хлорид кобальта}(II); \mathbf{O} \text{CoSO}_4 \text{сульфат кобальта}(II);$
- $C CoCl_2*6H_2O гексагидрат хлорида кобальта(II);$
- $H [Co(NH_3)_6]Cl_2$ (25,40 % Co) хлорид гексаамминкобальта(II);
- $S (NH_4)_2[Co(SCN)_4]$ (18,00 % Co) тетратиоцианатокобальтат(II) или тетрароданокобальтат(II) аммония;
- $T [Co(NH_3)_6]Cl_3 хлорид гексаамминкобальта(III) (22,03 % Со, одинаковое строение с$ **H**и близкий состав);**A** $<math>- NiSO_4$ сульфат никеля(II); **B** $Ni(OH)_3$ (или NiO(OH)) -гидроксид никеля (III);
- $E Ni(OH)_2 гидроксид никеля(II); <math>R [Ni(NH_3)_6](OH)_2 гидроксид гексаамминникеля(II);$
- $\mathbf{F}-\mathrm{Fe}(\mathrm{OH})_3$ гидроксид железа(III); $\mathbf{G}-\mathrm{Fe}\mathbf{S}-\mathrm{суль}$ фид железа(II); $\mathbf{M}-\mathrm{Fe}\mathrm{Cl}_3$ хлорид железа(III);
- $I Fe железо; Y FeCl_2 хлорид железа(II); <math>J Fe_3O_4$ оксид железа(II, III).

10 класс, 140 баллов

```
t,^{\circ}С
3. Уравнения реакций: CoCl_2*6H_2O (розовый) \longrightarrow 6H_2O\uparrow + CoCl_2 (синий) (1); CoCl_2 + 4NH_4SCN = (NH_4)_2[Co(SCN)_4] + 2NH_4Cl (2); CoCl_2 + 6NH_3 = [Co(NH_3)_6]Cl_2 (3); [Co(NH_3)_6]Cl_2 + 3H_2SO_4 = CoSO_4 + 2(NH_4)_2SO_4 + 2NH_4Cl (4); 2[Co(NH_3)_6]Cl_2 + H_2O_2 + 2NH_4Cl = 2[Co(NH_3)_6]Cl_3 + 2H_2O + 2NH_3 (5); NiSO_4 + 2NH_3 + 2H_2O = Ni(OH)_2 \downarrow + (NH_4)_2SO_4 (6); Ni(OH)_2 + 6NH_3 = [Ni(NH_3)_6](OH)_2 (7); t,^{\circ}C 2NiSO_4 + Br_2 + 6KOH \longrightarrow 2KBr + 2K_2SO_4 + 2Ni(OH)_3 \downarrow (или NiO(OH)) (8); 2FeCl_3 + 3Na_2CO_3 + 3H_2O = 2Fe(OH)_3 \downarrow + 6NaCl + 3CO_2 \uparrow (9); 2Fe + 3Cl_2 = 2FeCl_3 (10); t,^{\circ}C fe + S = FeS (11); 3Fe + 2O_2 \longrightarrow Fe_3O_4 (12); Fe_3O_4 + 8HCl \longrightarrow FeCl_2 + 2FeCl_3 + 4H_2O (13); CoCl_2 + 2AgNO_3 = Co(NO_3)_2 + 2AgCl \downarrow (14); AgCl + 2NH_3 = [Ag(NH_3)_2]Cl (15); NiSO_4 + Ba(NO_3)_2 = BaSO_4 \downarrow + Ni(NO_3)_2 (16); Fe + 2HCl = FeCl_2 + H_2 \uparrow (17). 4. Зашифрованная фраза «Do Chemistry».
```

Система оценивания:

Задание 2. (авторы Д.Г. Гулевич, В.А. Емельянов).

- **1.** Для оценки pH в растворе серной кислоты необходимо сначала оценить концентрацию H^+ : $[H^+] = 2C(H_2SO_4) = 2*3*10^{-2} = 6*10^{-2} \,\mathrm{M}$. $pH = -lg[H^+] = -lg(6*10^{-2}) = 1,22$. Следовательно, потенциал водородного электрода (полуреакции $2H^+ + 2e^- = H_2$) равен $E = 0,0 0,059*1,22 = -0,072 \,\mathrm{B}$.
- **2.** Уравнение реакции: $Zn + H_2SO_4 = H_2 + ZnSO_4$. Чтобы разность потенциалов была положительной, надо от большего значения потенциала отнять меньшее, т.е. напряжение между каждой парой электродов составит $U = \Delta E = -0.072 (-0.76) = 0.688$ В.

«Вольтов столб» представляет собой последовательно соединенные гальванические элементы, в количестве 50 штук. При последовательном соединении электрической цепи её напряжение равно сумме напряжений на отдельных участках цепи. $U_{\Sigma}=U_1+U_2+...+U_n$. Так как цепь составлена из одинаковых гальванических элементов, то $U_{\Sigma}=nU=50*0,688=34,4$ В.

3. По определению, катодом называется электрод, на котором проходит процесс восстановления. В гальваническом элементе (в отличие от электролизера) он имеет положительный заряд. В данном случае катод - это водородный электрод. Медь заряжается положительно, поскольку ионы водорода "снимают" электроны с поверхности меди.

Анодом называется электрод, на котором проходит процесс окисления. В гальваническом элементе он имеет отрицательный заряд. В данном случае анод - это цинковый электрод. Цинк заряжается отрицательно, поскольку поверхность цинка "покидают" положительно заряженные катионы Zn^{2+} .

Даже если Вы всего этого не знали, в условии задачи сказано, что для вычисления напряжения, возникающего между электродами, надо от потенциала катода отнять потенциал анода, причем разность потенциалов должна быть положительной. Следовательно, катодом является электрод, имеющий больший потенциал, анодом - меньший. А для определения заряда достаточно было внимательно посмотреть на рисунок со схематичным изображением "Вольтова столба", где были подписаны пластинки и проставлены знаки полюсов.

4. Для того, чтобы написать суммарное уравнение реакции, достаточно просто сложить две полуреакции (не забыть уравнять количество принятых и отданных электронов, но здесь оно одинаково):

```
2MnO_2 + Zn + H_2O = Zn(OH)_2 + Mn_2O_3.
```

Чтобы посчитать срок службы калькулятора в часах, нужно общий заряд батарейки поделить на силу тока, необходимую для работы калькулятора: $150 \text{ мA} \cdot \text{ч}/0.13 \text{ мA} = 1154 \text{ часа}$.

Количество расчетных олимпиадных задач, которые можно решить за это время:

1154*60/30 = 2308 задач.

5. Уравнения реакций растворения содержимого отработанной батарейки в разбавленной азотной кислоте (диоксид марганца не растворяется и не реагирует):

```
4Zn + 10HNO_3 = 4Zn(NO_3)_2 + NH_4NO_3 + 3H_2O; Zn(OH)_2 + 2HNO_3 = Zn(NO_3)_2 + 2H_2O; Mn_2O_3 + 2HNO_3 = Mn(NO_3)_2 + MnO_2 \downarrow + H_2O; KOH + HNO_3 = KNO_3 + H_2O.
```

6. Растворение карбоната марганца: $MnCO_3 + H_2SO_4 = MnSO_4 + H_2O + CO_2\uparrow$.

Полуреакции: Анод: $Mn^{2+} + 2H_2O = MnO_2 \downarrow + 4H^+ + 2e^-$. Катод: $2H^+ + 2e^- = H_2$.

На катоде выделяется $v(H_2) = (224/22.4) = 10$ моль. По стехиометрии реакции $v(MnO_2) = v(H_2)$.

При 90 % выходе $v(MnO_2) = 0.9v(H_2) = 9$ моль.

Тогда масса диоксида марганца $m(MnO_2) = M(MnO_2) * \nu(MnO_2) = 87 \ г/моль \cdot 9 \ моль = 783 \ г.$

Система оценивания:

- 2. Уравнение реакции 1 б., напряжение между парами 2 б., полное напряжение 1 б. 1+2+1=4 б.
- 3. Катод и анод по 1 б., знаки зарядов по 1 б. 2+2=4 б.
- 4. Уравнение суммарной реакции 1 б, срок службы 2 б., количество задач 1 б...... 1+2+1=4 б.

Задание 3. (авторы Н.В. Рубан, В.А. Емельянов).

- **1.** Элемент **X**, образующий твердое горючее простое вещество желтого цвета, сера, при горении которой образуется сернистый газ или диоксид серы (\mathbf{C}), обладающий резким кислым запахом: $\mathbf{S} + \mathbf{O}_2 = \mathbf{SO}_2$ ($\mathbf{1}$).
- **2.** Так как серый порошок полностью (5 г) вошел в состав вещества **P**, то серы в его составе оказалось 13,89-5=8,89 г. Тогда массовая доля серы в нем $\omega(S)=8,89/13,89=0,64$, а молярная масса **P** $M_P=32n/0,64=50n$, где n- число молей атомов серы в одном моле **P**.

При n=1 $M_P=50 => M_{\text{остатка}}=50-32=18$, что могло бы соответствовать двум атомам Be, но вещества Be₂S не бывает.

При n=2 $M_P=100 => M_{\text{остатка}}=100-2*32=36$, что могло бы соответствовать трем атомам C, но трудно ожидать, чтобы сера реагировала с углеродом со вспышкой, да и вещество C_3S_2 не является твердым, а представляет из себя красную летучую жидкость.

При n=3 $M_P=150 \Longrightarrow M_{\text{остатка}}=150-3*32=54$, что соответствует двум атомам A1. Такой состав хорошо согласуется с привычными степенями окисления для этих элементов. Порошок алюминия действительно имеет серый цвет, а его смесь с серой вспыхивает от пламени и приводит к образованию твердого t, °C сульфида алюминия (вещество P): $2Al + 3S \longrightarrow Al_2S_3$ (2).

При больших значениях п не получается решений, подходящих под условие.

3. Уравнение реакции сульфида алюминия с водой $Al_2S_3 + 6H_2O = 3H_2S\uparrow + 2Al(OH)_3\downarrow$ (3).

Вещество ${\bf D}$ — сероводород. В лаборатории его обычно получают взаимодействием сульфида железа с соляной кислотой: FeS + 2HCl = FeCl₂ + H₂S \uparrow (4), но подойдут и некоторые другие сульфиды (с не очень низкой растворимостью) и другие не окисляющие кислоты. Другой весьма удобный способ его получения

– нагревание расплава смеси серы с парафином: $C_xH_y + S \xrightarrow{t, {}^{\circ}C} C_xH_{y-2} + H_2S\uparrow$. Очевидный, казалось бы, $t.{}^{\circ}C$

t,°С метод — нагревание расплавленной серы в токе водорода: $H_2 + S \xrightarrow{} H_2S$ — практически не используется из-за того, что водород не реагирует полностью и в результате получается смесь сероводорода и водорода. Тем не менее, такой способ тоже засчитывается за верный ответ.

4. Уравнения реакций:

$$SO_2 + 2H_2S = 3S\downarrow + 2H_2O$$
 (5); $SO_2 + PbO_2 = PbSO_4$ (6); $SO_2 + Cl_2 = SO_2Cl_2$ (7); $5SO_2 + 2KMnO_4 + 2H_2O = K_2SO_4 + 2MnSO_4 + 2H_2SO_4$ (8).

5. При взаимодействии сернистого газа с избытком гидроксида натрия образуется сульфит натрия (вещество \mathbf{E}), кипячение водного раствора которого с порошком серы приводит к его растворению с образованием тиосульфата натрия (вещество \mathbf{F}). Уравнения реакций:

$$2SO_2 + NaOH = Na_2SO_3 (9); S + Na_2SO_3 \xrightarrow{t, \circ C} Na_2S_2O_3 (10).$$

$$Na_2S_2O_3 + 2HCl = 2NaCl + S\downarrow + SO_2\uparrow + H_2O$$
 (11); $2Na_2S_2O_3 + I_2 = 2NaI + Na_2S_4O_6$ (12);

$$2Na_{2}S_{2}O_{3} + AgBr = NaBr + Na_{3}[Ag(S_{2}O_{3})_{2}] \ (\textbf{13}); \ Na_{2}S_{2}O_{3} + 4Cl_{2} + 5H_{2}O = Na_{2}SO_{4} + H_{2}SO_{4} + 8HCl \ (\textbf{14}).$$

Система оценивания:

- 2. Названия веществ В и Р по 1 б., расчет 2 б., уравнение реакции 1 б. 1*2+2+1=5 б.

- 5. Названия E и F по 1 б., уравнения реакций 9-10 по 1 б., 11-14 по 1,5 б. 1*2+1*2+1,5*4=10 б.

Задание 4. (автор К.А. Коваленко).

1-3. Начнём с условия 2. Известно, что газообразные простые вещества — это H_2 , F_2 , Cl_2 , O_2 , N_2 и инертные газы. Из четырёх элементов можно составлять 6 типов бинарных соединений, различающихся качественным составом: $\mathbf{A}_x\mathbf{B}_y$, $\mathbf{A}_x\mathbf{F}_y$, $\mathbf{B}_x\mathbf{B}_y$, $\mathbf{A}_x\mathbf{F}_y$, $\mathbf{B}_x\mathbf{F}_y$. Инертные газы, скорее всего не относятся к зашифрованным элементам — в условиях 5–10 описаны свойства большого числа бинарных соединений. Отметим, что F и Cl принадлежат одной группе Периодической системы, тогда как N, O, F — одному периоду. Мы помним, что водород может размещаться и в I и в VII группе.

Итак, из элементов H, F, Cl, N, O можно составить бинарные соединения: HF, HCl, NH₃, N₂H₄, H₂O, H₂O₂, NF₃, NCl₃, OF₂, Cl₂O, ClO₂, Cl₂O₆... список далеко не полный. Вряд ли это поможет нам установить неизвестные элементы.

Попробуем обратиться к условию 7: простые вещества могут образовывать 5 бинарных соединений, при этом в прямой реакции в основном образуется газ $\bf 3$ с плотностью 6,5 г/л (н.у.) и массовой долей одного элемента 78 %. Молярная масса этого газа примерно 6,5·22,4 \approx 146 г/моль, при этом на один элемент приходится \approx 114 г/моль, а на другой \approx 32 г/моль — сера. Тогда другой элемент — это фтор, а бинарное соединение $\bf 3$ — SF₆. Соответственно, элемент $\bf 6$ — сера, а $\bf 8$ — фтор, т. к. простое вещество элемента $\bf 6$ при н.у. твёрдое, а простое вещество элемента $\bf 8$ газообразное (условия 1 и 2).

Элемент Γ находится одной группе с серой (условие 3), его простое вещество газообразное (условие 2), значит это кислород. С фтором (элемент **B**) кислород находится в одном периоде (условие 4), что подтверждает правильность вывода.

Осталось определить элемент **A**. Согласно условию 8, простое вещество элемента **A** реагирует при нагревании с серой с образованием растворимой соли **И** с массовой долей одного из элементов 81,0 % (это, скорее всего, не может быть массовая доля серы, поскольку даже в сульфидах самых лёгких металлов — лития и бариллия — массовая доля серы 69,8 и 78,1 %). Значит, **A** — это тяжёлый металл. Найдём относительную атомную массу этого металла, учитывая, что **И** = $\mathbf{A}_2\mathbf{S}_n$.

$$\omega(S) = \frac{32n}{32n + 2A} = \frac{1}{1 + \frac{A}{16n}} \quad \Box \quad A = 16n \cdot \left(\frac{1}{\omega} - 1\right) = 68,5n$$

Для валентности 2 получаем, что A = Ba, а $\mathbf{H} = BaS$. Это растворимая в воде соль, дающая сильно щелочную среду.

Во фториде бария $BaF_2 \omega(Ba) = 78,3 \%$ (условие 5) — значит $\mathcal{I} = BaF_2$.

По условию 6 сера и кислород образуют два бинарных соединения, а в оксиде серы(IV) SO_2 массовые доли элементов по $\frac{1}{2}$. Тогда $\mathbf{E} = SO_2$, а $\mathbf{K} = SO_3$, получаемый из SO_2 в результате каталитического окисления.

Условие 9 описывает реакцию между барием и кислородом — оксид бария в избытке кислорода при нагревании может давать пероксид бария, действием серной кислотой на который можно получить пероксид водорода, обладающий окислительно-восстановительной двойственностью. Тогда $\mathbf{K} = \mathrm{BaO}$, $\mathbf{J} = \mathrm{BaO}_2$, $\mathbf{M} = \mathrm{H_2O_2}$.

Ответы на вопросы 1-3:

- **1.** Элементы: **A** Ba, **Б** S, **B** F, **Г** O.
- 2. Аллотропные модификации образуют только 2 из четырех найденных элементов.

О: дикислород (или кислород) O_2 и озон O_3 .

Сера: ромбическая S_8 и моноклинная S_8 . Можно зачесть в качестве одного из ответов и пластическую серу, которую раньше считали за одну из аллотропных модификаций.

3. Формулы веществ Д-М:

10 класс, 140 баллов

 $BaO_2 + H_2SO_4 \longrightarrow BaSO_4 \downarrow + H_2O_2$.

В водном растворе BaS подвергается гидролизу по аниону: $S^{2-} + H_2O \rightleftharpoons HS^- + OH^-$, что и объясняет щелочную реакцию среды. Среда <u>сильно</u> щелочная, поскольку S^{2-} — анион (сопряжённое основание) очень слабой по второй ступени кислоты H_2S ; равновесие в реакции гидролиза сильно сдвинуто вправо.

4. Бинарное соединение **H**, содержащее фтор и кислород (условие 10), — фторид кислорода OF_2 , $\omega(F) = 70,4\%$ (обратите внимание, что массовые доли для других соединений были даны очень точно, до десятых процента, тогда как для этого соединения массовая доля была приведена в условии примерно). Существуют и другие бинарные соединения кислорода и фтора, например O_2F_2 , но они не подходят по содержанию элементов.

Фторид кислорода до сих пор получают по так называемому «щелочному» способу пропусканием газообразного фтора в 2 % (~0,5 M) водный раствор гидроксида щелочного металла:

$$2F_2 + 2KOH_{(0.5 \text{ M p-p})} \longrightarrow OF_2 + 2KF + H_2O.$$

(Однако следует иметь в виду, что эта реакция не является основной и протекает параллельно с образованием перекиси водорода и озона:

$$F_2 + 2KOH_{p-p} \longrightarrow H_2O_2 + 2KF;$$

$$3F_2 + 6KOH_{p-p} \longrightarrow O_3 + 6KF + 3H_2O$$
).

5. Выберем в качестве примера типичного окислителя перманганат калия КМпО₄:

$$2KMnO_4 + 3H_2O_2 \longrightarrow 3O_2\uparrow + 2MnO_2 + 2KOH + 2H_2O.$$

(Взаимодействие небольшого количества твёрдого перманганата калия с пергидролем (30%-ным раствором H_2O_2) — эффектный демонстрационный опыт, называемый «Гейзер» из-за выделения большого количества теплоты и воды в виде пара).

В качестве типичного восстановителя можно выбрать сульфит натрия:

$$H_2O_{2 p-p} + Na_2SO_{3 p-p} \longrightarrow Na_2SO_4 + H_2O.$$

(Засчитываются любые верные реакции окисления и восстановления перекиси водорода).

Система оценивания:

Системи оцепивиния.	
1. Определение элементов по 2 б	2*4 = 8 6.
2. Названия аллотропных модификаций по 0,5 б	0.5*4 = 2 6.
3. Формулы веществ Д–М по 0,5 б., уравнения реакций (в т.ч. гидролиз) по 1 б.,	
пояснение сильно щелочной среды (очень слабая кислота) 1 б	*9+1 = 14 $\boldsymbol{6}$.
4. Формула вещества $m{H}$ и уравнение реакции его получения по 2 б	2+2 = 46.
5. Уравнения реакций вещества M с типичным Ох и Red по 1 б	1+1=2 6.
Bcezo	баллов.

Задание 5. (авторы А.С. Чубаров, В.Н. Конев)

- **1.** Для получения реактивов Гриньяра используются «абсолютные» (безводные, осушенные) растворители, такие как диэтиловый эфир, тетрагидрофуран, диоксан. Необходимость использования безводных растворителей обусловлена тем, что реактивы Гриньяра разрушаются при взаимодействии с водой и не образуются в растворителях, содержащих воду.
- 2. В пяти из описанных реакций реактив Гриньяра проявляет свойства типичного сильного основания, отщепляя кислый протон от воды, кислоты, амина, терминального алкина и фенола.

 $CH_3MgI + D_2O \rightarrow CH_3D + Mg(OD)I$; $CH_3MgI + CH_3COOH \rightarrow CH_4 + CH_3COOMgI$;

 $CH_3MgI + (CH_3)_2NH \rightarrow CH_4 + (CH_3)_2NMgI$; $CH_3MgI + CH_3CH_2C \equiv CH \rightarrow CH_4 + CH_3CH_2C \equiv CMgI$;

 $CH_3MgI + C_6H_5OH \rightarrow C_6H_5OMgI + CH_4$.

При взаимодействии метилмагнийиодида с бензилбромидом происходит реакция замещения С-нуклеофилом атома брома у насыщенного атома углерода.

$$CH_3MgI + C_6H_5CH_2Br \rightarrow C_6H_5CH_2CH_3 + MgBrI.$$

В оставшихся реакциях нуклеофильный атом углерода реактива Гриньяра присоединяется к электрофильному атому углерода реагента, на котором имеется частичный положительный заряд.

 $CH_3MgI + (CH_3)_2CO \rightarrow (CH_3)_3COMgI$; $CH_3MgI + CO_2 \rightarrow CH_3-C(O)OMgI$.

3. Вещество А является продуктом реакции нуклеофильного замещения у первичного атома углерода.

$$Cl$$
 Cl
 CH_3CH_2-MgCl
 Cl
 CH_2CH_3

Раскрытие оксиранового кольца окиси этилена происходит в результате атаки нуклеофильного атома углерода реактива Гриньяра по электрофильному атому С, связанному с кислородом. Стоит отметить, что

10 класс, 140 баллов Лист 5 из 6

напряженные (в данном случае трехчленный) циклы очень легко раскрываются.

$$\begin{array}{c} O \\ H_2C \\ \hline \\ CH_2 \end{array} \xrightarrow{\begin{array}{c} 1) \text{ CH}_3\text{CH}_2\text{-MgCl} \\ \\ OMgCl \end{array}} \begin{array}{c} O \\ OMgCl \end{array} \xrightarrow{\begin{array}{c} 2) \text{ H}_2O \\ \\ OH \end{array}}$$

Реактивы Гриньяра не селективно реагируют с 1,2-ненасыщенными кетонами с образованием продуктов 1,2- и 1,4-присоединения.

4. В реакции с бут-3-ен-2оном получается смесь изомерных продуктов \mathbf{C} и \mathbf{D} из-за перераспределения электронной плотности по сопряженной π -системе (см. резонансные структуры на рисунке).

Таким образом, возможно присоединение полярного реактива Гриньяра не только по связи С=О, но и С=С. Стоит отметить, что даже при избытке реактива Гриньяра для случая 1,4-присоединения дальнейшее присоединение второго эквивалента реактива не будет протекать из-за енолизации карбонильной группы.

$$OMgCl$$
 1,2-присоединение $PRMgCl$ P

В случае непредельного альдегида на атоме углерода карбонильной группы наблюдается больший положительный заряд, поэтому реакция идет преимущественно по этому пути.

$$CH_2 \!\!=\!\! CH \!\!-\!\! C(O)H + CH_3MgI \rightarrow CH_2 \!\!=\!\! CH \!\!-\!\! CH(CH_3) \!\!-\!\! OMgI$$

5. Считается, что реакция восстановления кетонов до спиртов под действием реактивов Гриньяра протекает через циклическое переходное состояние, в котором происходит перенос гидрид-иона от β -углеродного атома реактива Гриньяра на карбонильный углерод кетона. Доля этого процесса возрастает с увеличением объема заместителей как в кетоне, так и в реактиве Гриньяра. Также необходимо наличие β -атома водорода в реактиве Гриньяра.

Система оценивания:

- 5. Два фактора, необходимых для протекания реакции восстановления по 1 б...... 1*2 = 2 б.

10 класс, 140 баллов Лист 6 из 6

Критерии определения победителей и призеров Всесибирской открытой олимпиады школьников по химии (2015-2016 учебный год)

Общее количество учащихся на отборочных этапах Олимпиады составило 5432 человек, из них 3980 приняли участие в Первом (очном) отборочном этапе, 908 участвовали во Втором (заочном) отборочном этапе. К участию в Третьем (очном) заключительном этапе были приглашены 1626 школьников, из них 1240 победителей и призеров Первого (очного) этапа, 419 победителей и призёров Второго (заочного) этапа, а также 176 победителей и призёров заключительного этапа 2014—2015 уч. г., продолжающих обучение. Согласно Положению, победители и призёры Олимпиады были определены по результатам Заключительного этапа. Общее число победителей и призеров по всем классам (8, 9, 10, 11) составило 362 человека, что составляет ~22 % от числа участников Заключительного этапа. Количество победителей составило 69 человека, что составляет 4,2 % от числа участников Заключительного этапа.

Основываясь на <u>общем рейтинге</u> участников и учитывая <u>наличие заметных разрывов</u> в баллах, набранных группами участников в верхней части рейтинга, жюри Олимпиады разработало следующие критерии определения победителей и призеров:

11 класс:

диплом победителя:

участники, набравшие 108 баллов и более;

диплом призера:

2 степени – от 77 до 107 баллов;

3 степени – от 59 до 77 баллов;

10 класс:

диплом победителя:

участники, набравшие 106 баллов и более;

диплом призера:

2 степени — от 80 до 101 балла;

3 степени — от 49 до 78 баллов;

9 класс:

диплом победителя:

участники, набравшие 96,5 балла и более;

диплом призера:

2 степени — от 81 до 95,5 балла;

3 степени – от 64,5 до 80,5 балла;

7-8 класс:

диплом победителя:

участники, набравшие 76 баллов и более;

диплом призера:

2 степени — от 58 до 72 баллов;

3 степени – от 44,5 до 56,5 балла;

Председатель жюри по химии д.х.н., проф.



В. А. Резников