Задание 1

При гидрировании 1 моль пропена выделяется 124,5 кДж теплоты, а при сгорании 1 моль водорода выделяется 286 кДж.

- 1) Докажите, что при сгорании 1 моль пропана выделяется больше теплоты, чем при сгорании 1 моль пропена.
- 2) Рассчитайте тепловые эффекты сгорания пропена и пропана, учитывая, что при сгорании 1 моль графита выделяется 394 кДж, а при образовании 1 моль пропена из простых веществ поглощается 20,4 кДж.
- 3) Рассчитайте, какой минимальный объем пропана (н.у.) нужно сжечь, чтобы довести до кипения воду, исходная температура которой 0° С, масса 1 кг, находящуюся в алюминиевой кастрюле, масса которой 400 г.

Теплоемкость воды
$$C_p(H_2O) = 4182 \frac{\mathcal{A}_{sc}}{\kappa c K}$$
, алюминия $C_p(Al) = 897 \frac{\mathcal{A}_{sc}}{\kappa c K}$

Задание 2

В химической кинетике принято классифицировать реакции по величине общего порядка реакции.

Порядок реакции может принимать значения от 0 до 3, включая дробные величины.

К реакциям нулевого порядка относят большинство гетерогенных реакций.

Скорость реакций *нулевого порядка* не зависит от концентраций веществ. Тогда $V_p = k_0$, где k_0 - константа скорости реакции нулевого порядка.

Скорость реакций *первого порядка* $A \to B$ прямо пропорциональна концентрации реагента.

Выражение для константы скорости первого порядка:

$$k_1 = \frac{1}{\tau} \ln \frac{C_0}{C\tau}$$
; [мин $^-$] Где τ – время превращения, C_0 – исходная концентрация реагента, C_τ –

концентрация реагента, оставшегося в реакции по истечении времени τ .

Скорость реакций второго порядка пропорциональна произведению концентраций А и В.

Выражение для константы скорости второго порядка:
$$k_2 = \frac{1}{\tau} (\frac{1}{C_{\tau}} - \frac{1}{C_0})$$
; $[\frac{n}{\text{моль} \cdot \text{мин}}]$

Выражение константы скорости третьего порядка при равенстве начальных концентраций реагентов:

$$k_3 = \frac{1}{2\tau} (\frac{1}{C_{\tau}^2} - \frac{1}{C_0^2}); [\frac{\pi^2}{\text{моль}^2 \cdot \text{мин}}]$$

Время, за которое расходуется половина вещества A называют периодом полураспада (полупревращения) au_{χ} .

Задание

Реакцию целого порядка, описываемую уравнением $2A \to B + D$ 2 $A \to B + D$, провели при двух температурах при 30°С и 50°С – и получили следующие кинетические данные, представленные в таблице:

t °C	Время, мин	0	2	4	6	8
30 °C	[A]	5,000	2,500	1,667	1,250	1,000
50 °C	[A]	5,000	0,500	0,264	0,179	0,1351

Определите:

- а) порядок реакции;
- б) константы скорости реакции при 30°С и 50°С;
- в) температурный коэффициент реакции γ .
- г) период полупревращения А при заданной исходной концентрации 5 моль/л при двух температурах;
- д) как изменилась скорость реакции при 30°C через четыре минуты после начала реакции по сравнению с исходной скоростью реакции?

Задание 3

Безводный хлорид алюминия имеет важное значение при проведении многих органических реакций в качестве катализатора (кислота Льюиса). В промышленности его получают действием смеси СО и Cl₂ на обезвоженный каолин или боксит в шахтных печах.

В отличие от хлоридов других активных металлов, безводный $AlCl_3$ при нагревании и обычном давлении не плавится, а при достижении 183° C возгоняется, причем в газовой фазе его молярная масса возрастает в два раза.

В воде хорошо растворим: $S_{25^0C}(AlCl_3) = \frac{44,4z}{100 \ \varepsilon(H_2O)}$. При 25^0 С из водных растворов осаждается в форме

гексагидрата. Однако, при прокаливании кристаллов гексагидрата, в отличие от безводной формы соли, образуется твердый невозгоняющийся остаток.

Задание

- 1) Объясните причину способности б/в AlCl₃ возгоняться. Составьте структурную формулу этого соединения в газовой фазе и объясните характер химических связей.
- 2) Напишите уравнение описанного промышленного процесса получения б/в AlCl₃. Возможно ли получение б/в AlCl₃ по реакции : $2Al + 6HCl \rightarrow 2AlCl_3 + 3H_2 \uparrow$?
- 3) Рассчитайте, какую массу б/в AlCl $_3$ следует взять, чтобы приготовить 100г насыщенного при 25^0 С раствора?
- 4) Объясните, почему гексагидрат AlCl₃ при прокаливании не возгоняется подобно б/в AlCl₃, а дает твердый остаток? Составьте общее уравнение процесса прокаливания гексагидрата AlCl₃.
- 5) Объясните механизм действия AlCl₃ как катализатора при хлорировании бензола.
- 6) Возможно ли в органическом синтезе использование гексагидрата AlCl₃ в качестве катализатора? Почему?

Залание 4

Вещество А – газ с неприятным запахом массой 80 г разделили на две равные части. Первую часть пропустили с помощью барботёра через подкисленный серной кислотой водный раствор сульфата ртути. Образовавшееся при этом вещество D отогнали из водного раствора. Все вещество D, а также 22,4 л (н.у.) водорода поместили в автоклав, содержащий скелетный никель, нагрели до 77°C, по окончании реакции получили жидкое вещество E, которое прибавили к нагретой до 180°C серной кислоте, получив газ (н.у.) G. Газ G смешали с 22,4 л (н.у.) хлора, и, нагрев до 500°C, получили после прохождения реакции и охлаждения жидкое вещество L, обладающее резким запахом и раздражающими свойствами.

Вторую часть вещества А пропустили через раствор, полученный прибавлением 24 г металлического магния (в виде стружки) к раствору 94 г бромметана в диэтиловом эфире. В результате реакции образовалось и улетучилось газообразное (н.у.) вещество Q с плотностью по водороду равной 8. После упаривания эфира получили твердое вещество М.

При взаимодействии всего вещества М и всего вещества L образовалось органическое вещество R, которое при взаимодействии с бромом массой 160 г, растворенным в четыреххлористом углероде привело к образованию органического вещества Т. Известно, что при сжигании на воздухе всего количества полученного вещества G образуется 67,2 л (н.у.) углекислого газа и 54 мл воды.

Задание

- 1. Определите вещества D, E, G, L, Q и M, R, T и напишите уравнения реакций их получения, используя структурные формулы веществ.
- 2. Определите массу полученного вещества Т. Приведите структурную формулу вещества Т и назовите его и вещество R по номенклатуре ИЮПАК.

Задание 5

Кристаллическое органические вещество A с брутто-формулой $C_{13}H_{11}NO$ внесли в реакционную колбу, добавили избыток разбавленной соляной кислоты и прокипятили, в результате вещество A растворилось. В колбу поместили барботер паровика и провели перегонку с водяным паром, после чего остаток в реакционной колбе упарили досуха, получив бесцветное кристаллическое органическое вещество Б, растворимое в воде. Дистиллят упарили, получив бесцветное кристаллическое ароматическое органическое вещество Γ .

При кипячении с азеотропной отгонкой воды вещества Γ с этанолом в присутствии каталитических количеств серной кислоты получили жидкое кислородсодержащее вещество Д с цветочно-фруктовым запахом, элементный анализ которого показал следующее содержание углерода, водорода и азота: C - 72,00 %; H – 6,67 %, N – 0 %. Переведенное из соли в органическое основание вещество E при взаимодействии с бромной водой получают белое азотсодержащее органическое кристаллическое вещество E, не растворимое в воде и имеющее молярную массу 330 г/моль.

Задание

- 1. Определите структурную формулу вещества А, назовите его по номенклатуре ИЮПАК.
- 2. Напишите уравнения всех описанных реакций, указав структурные формулы веществ Б, Г, Д, Е.
- 3. Предложите уравнение реакции синтеза вещества А из веществ Б и Д.

Задание 1

Превращение 1 моль формальдегида в метанол при взаимодействии с водородом сопровождается выделением 131,9 кДж теплоты, тогда как при образовании 1 моль воды из простых веществ выделяется 286 кДж.

- 1) Докажите, что при сгорании 1 моль метанола выделяется больше теплоты, чем при сгорании 1 моль формальдегида.
- 2) Рассчитайте тепловые эффекты сгорания метанола и формальдегида, учитывая, что при сгорании 1 моль графита выделяется 394 кДж, а при образовании 1 моль формальдегида из простых веществ выделяется 116 кДж.
- 3) Некоторое количество метанола сожгли в калориметрической бомбе, помещенной в калориметр с водой, масса которой 4 кг. Температура воды при этом увеличилась на 58°. Определите массу сожженного метанола, если постоянная калориметра равна $C_{const} = 1784, 3 \frac{\mathcal{A}_{sec}}{\mathcal{E}_{const}}$, а удельная теплоемкость воды составляет $C_{p}(H_{2}O) = 4182 \frac{\mathcal{A}_{sec}}{\kappa^{2}K}$.

Задание 2

В химической кинетике принято классифицировать реакции по величине общего порядка реакции.

Физический смысл порядка реакции — это число одновременно изменяющихся в процессе концентраций. Порядок реакции может принимать значения от 0 до 3, включая дробные величины.

К реакциям нулевого порядка относят большинство гетерогенных реакций.

Скорость реакций *нулевого порядка* не зависит от концентраций веществ. Тогда $V_p = k_0$, где k_0 - константа скорости реакции нулевого порядка.

Скорость реакций *первого порядка* $A \to B$ прямо пропорциональна концентрации реагента.

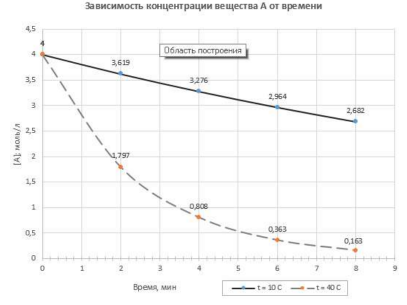
Выражение для константы скорости первого порядка: $k_1 = \frac{1}{\tau} \ln \frac{C_0}{C\tau}$; [мин $^-$], где τ – время превращения,

 C_0 — исходная концентрация реагента, $C_{ au}$ — концентрация реагента, оставшегося в реакции по истечении времени au

Скорость реакций *второго порядка* пропорциональна произведению концентраций A и B. Выражение для константы скорости второго порядка: $k_2 = \frac{1}{\tau}(\frac{1}{C_\tau} - \frac{1}{C_0})$; $[\frac{n}{MOЛb \cdot MUH}]$. Выражение константы скорости *третьего*

порядка при равенстве начальных концентраций реагентов: $k_3 = \frac{1}{2\tau} (\frac{1}{C_\tau^2} - \frac{1}{C_0^2}); [\frac{\pi^2}{\text{моль}^2 \cdot \text{мин}}]$

Время, за которое расходуется половина вещества A называют периодом полураспада (полупревращения) $\tau_{_{\mathcal{N}}}$.



Задание

Реакцию целого порядка, описываемую уравнением $A \rightarrow B + D$, провели при двух температурах — при 10° С и 40° С — и получили следующие кинетические данные, представленные на графике.

Определите:

- а) порядок реакции;
- б) константы скорости реакции при 10° С и 40° С;
- в) температурный коэффициент реакции γ .
- г) период полупревращения A при заданной исходной концентрации 4 моль/л при двух температурах;
- д) как изменилась скорость реакции при 40° C через четыре минуты после начала реакции по сравнению с исходной скоростью реакции?

Залание 3

Циановодород или синильная кислота HCN – яд, вызывающий кислородное голодание тканевого типа. Однако, это вещество очень востребовано в химической промышленности: при взаимодействии с карбонильными соединениями образует циангидрины, использующиеся в производстве замещенных и непредельных карбоновых кислот, является сырьем для получения акрилонитрила, метилметакрилата, химических волокон и пр.

В настоящий момент одним из распространенных методов получения циановодорода является метод Андрусова: прямой синтез из метана и аммиака в присутствии воздуха на платиновом катализаторе. Также HCN можно получить из аммиака и угарного газа в присутствии диоксида тория в качестве катализатора.

Известно, что молекулы циановодорода существует в виде двух таутомеров.

Анион CN^- образует прочные координационные связи с металлами, и это его свойство используется в реакции Эльснера при добыче золота для его отделения от пустой породы: золотосодержащую породу перемешивают в растворе цианида натрия, пропуская через этот раствор воздух. Элементарное золото растворяется вследствие образования комплекса, в котором координационное число металла-комплексообразователя равно двум.

Задание

- 1) Составьте структурные формулы таутомеров циановодорода. Какая геометрическая форма характерна для молекул этих изомеров? Каков характер связей и механизм их образования в этих молекулах? Какова степень окисления и валентность атома углерода в этих молекулах? Какой из изомеров, на ваш взгляд, является более устойчивым?
- 2) Составьте уравнения обоих описанных способов получения НСN.
- 3) Составьте уравнение реакции Эльснера. Какие типы химических связей присутствуют в полученном комплексном соединении?
- 4) Составьте уравнение взаимодействия циановодорода с ацетоном. Какие кислоты можно получить из образовавшегося циангидрина? Составьте схему превращения (или уравнения реакций) и дайте названия кислотам по номенклатуре ИЮПАК.

Задание 4

К веществу А – бесцветной жидкости с характерным запахом массой 138 г прибавили 813 г бромида фосфора (III). Образовавшееся жидкое (н.у.), но легкокипящее органическое вещество D отогнали из реакционной смеси и разделили на три равные части, второй продукт реакции (фосфористую кислоту) отбросили.

Первую часть вещества D нагрели с избытком спиртового раствора щелочи, в результате чего образовалось газообразное (н.у.) органическое вещество E. Весь газ E пропустили через разогретую до 1200 °C трубчатую печь, в результате чего получили смесь двух газов (н.у.) – водорода и органического газа G. Газ G пропустили при интенсивном перемешивании через нагретый до 55°C водный раствор смеси хлорида меди (I) с хлоридом аммония, в результате получили газообразное (н.у.) вещество L, которое отделили и тщательно высушили.

Вторую часть вещества D растворили в диэтиловом эфире и прибавили к полученному раствору 24 г магния (в виде стружки), по окончании растворения магния в реакционную смесь прибавили все количество вещества L, которое полностью прореагировало, в результате чего образовался и улетучился (н.у.) горючий газ Q с плотностью по водороду равной 15, а в колбе осталось полученное вещество M.

К оставшемуся полученному веществу М прибавили третью часть вещества D, в результате чего образовалось органическое вещество R. Вещество R при взаимодействии с бромом массой 160 г, растворенным в четыреххлористом углероде, привело к образованию органического вещества T.

Известно, что при сжигании на воздухе всего количества полученного газа Е образуется 44,8 л (н.у.) углекислого газа и 36 мл воды.

Задание

- 1. Определите вещества D, E, G, L, Q и M, R, T и напишите уравнения реакций их получения, используя структурные формулы веществ.
- 2. Определите массу полученного вещества Т. Приведите структурную формулу вещества Т и назовите его и вещество R по номенклатуре ИЮПАК.

Задание 5

Бесцветное кристаллическое органическое вещество A с брутто-формулой $C_{13}H_{10}O_2$ внесли в реакционную колбу, добавили избыток раствора гидроксида натрия и прокипятили, в результате вещество A растворилось. После охлаждения в реакционную колбу прибавили по каплям соляную кислоту до слабокислой реакции по универсальной индикаторной бумаге, после чего прибавляли раствор гидрокарбоната натрия до прекращения выделения газа. Далее в реакционную колбу поместили барботер паровика и провели перегонку с водяным паром, дистиллят собрали и упарили, получив кристаллическое органическое ароматическое вещество \mathbf{F} с характерным запахом.

Остаток в реакционной колбе вновь подкислили соляной кислотой и охладили до примерно 4° С, в результате чего на дне колбы выпали бесцветные кристаллы вещества органического ароматического вещества Γ , не имеющего запаха, которые отделили фильтрованием. При взаимодействии натриевого производного вещества Γ с бромметаном в водной среде получается жидкое кислородсодержащее органическое вещество Γ , с приятным запахом, плохо растворимое в воде, элементный анализ которого показал следующее содержание углерода и водорода: Γ - 77,78%; Γ - 7.41%.

При нагревании вещества Γ с оксидом фосфора (V) получают фосфорную кислоту и кристаллическое органическое вещество E, имеющее молярную массу 226 г/моль.

Задание

- 1. Определите структурную формулу вещества А, назовите его по номенклатуре ИЮПАК.
- 2. Напишите уравнения всех описанных реакций, указав структурные формулы веществ Б, Г, Д, Е.
- 3. Предложите уравнение реакции синтеза вещества А из веществ Б и Е.