Вариант I

1. Элементный анализ смеси двух двухосновных карбоновых кислот показал следующее процентное содержание элементов по массе: С–43,67 %; Н–5,70 %; О–50,63 %. Некоторое количество данной смеси полностью растворили в 200 мл воды и разделили полученный раствор на две равные части. На полную нейтрализацию первой части потребовалось 50 мл 4 М раствора NаОН. Вторую часть раствора нагрели и выдержали на водяной бане до полного прекращения выделения газообразных продуктов, и только затем нейтрализовали водной щелочью, для чего потребовалось уже 40 мл 4 М раствора NаОН. Определите бругто-формулы и возможные структурные формулы обеих кислот, а также их массовые содержания (в %) в исходной смеси, если известно, что каждая из кислот имеет один третичный атом углерода. Напишите уравнение прошедшей при нагревании реакции.

Решение:

1) Термическому разложению — декарбоксилированию способны двухосновные карбоновые кислоты, содержащие карбоксильные группы в геминальном положении (малоновая кислота и ее замещенные производные).

Этим можно объяснить уменьшение количества основания для нейтрализации полученного раствора после выдерживания на водяной бане.

Все дальнейшие расчеты будут справедливы для одного из двух растворов, т.е. для половины от исходной массы карбоновых кислот до растворения.

2) Общее количество щелочи, которое потребовалось на нейтрализацию первого раствора, составляет 0.2 моль. Следовательно, смесь кислот содержит 0.2 моль карбоксильных групп (-СООН). После декарбоксилирования общее количество щелочи для нейтрализации уменьшилось на 0.04 моль и составило 0.16 моль. Следовательно, количество кислоты, подвергшейся разложению (кислота 1), составляет

n(K1) = 0.04 моль. Количество другой кислоты 0.06 моль, что следует из количества щелочи, пошедшей на нейтрализацию обоих растворов:

$$n(\mathbf{K2}) = (0.2 - 0.04 \cdot 2) / 2 = 0.06 \text{ (моль)}$$
 или $n(\mathbf{K2}) = (0.16 - 0.04) / 2 = 0.06 \text{ (моль)}.$
 R^1
 $HOOC$
 $COOH$
 $K1$, $n = 0.04$ моль
 $K2$, $n = 0.06$ моль

На две молекулы кислоты 1 приходится три молекулы кислоты 2.

3) Из приведенных выше формул и количеств соответствующих кислот можно определить общее количество атомов кислорода в молях, а также его массу в смеси:

$$n(O) = n(K1) \cdot 4 + n(K2) \cdot 4 = 0.16 + 0.24 = 0.4$$
 (моль); $m(O) = n(O) \cdot 16 = 6.4$ (г);

4) Используя данные о процентном содержании кислорода в смеси, находим массу смеси, а также количества вещества остальных атомов:

$$\omega(O) = m(O) / m(cmecH); m(cmecH) = m(O) / \omega(O) = 6.4 / 0.5063 = 12.64 (r).$$

$$\omega(C) = 12 \cdot n(C) / m(cмеси);$$
 $n(C) = \omega(C) \cdot m(cмеси) / 12 = 0.4367 \cdot 12.64 / 12 = 0.46$ моль;

$$\omega(H) = 1 \cdot n(H) / m(cмecu);$$
 $n(H) = \omega(H) \cdot m(cмecu) / 1 = 0.057 \cdot 12.64 = 0.72 моль.$

Таким образом, смесь двух кислот массой 12.64 г содержит 0.46 моль C, 0.72 моль H и 0.4 моль О. Простейшая брутто-формула смеси кислот $C_{23}H_{36}O_{20}$.

Найденной брутто-формуле и количеству атомов кислорода в ней соответствует найденное выше соотношение кислот — 2 молекулы K1 и 3 молекулы K2 (общее число атомов кислорода 20).

4) Исходя из найденной брутто-формулы, проверим, являются ли данные кислоты насыщенными или содержат в составе кратные углерод-углеродные связи.

Вычтем из общей брутто-формулы $C_{23}H_{36}O_{20}$ атомы, соответствующие десяти карбоксильным группам, суммарно содержащимся в 2 молекулах K1 и 3 молекулах K2:

 $C_{23}H_{36}O_{20}-4\cdot (COOH)-6\cdot (COOH)=C_{23}H_{36}O_{20}-C_{10}H_{10}O_{20}=C_{13}H_{26}.$ Обе кислоты насыщенные.

5) Для нахождения брутто-формул каждой карбоновой кислоты запишем следующее уравнение:

2 HOOC
$$_{(CH_2)x}$$
-COOH + 3 HOOC $_{(CH_2)y}$ -COOH = $C_{23}H_{36}O_{20}$

K1 K2

2 $_{(CH_2)x}$ + 3 $_{(CH_2)y}$ = $C_{13}H_{26}$

K1 K2

Получаем уравнение 2x + 3y = 13 из которого выражаем x = (13 - 3y) / 2. При y = 1, x = 5, при y = 3, x = 2. Первая пара значений y = 1 и x = 5 не подходит, поскольку при y = 1 кислота K2 — малоновая, которая будет разлагаться при нагревании. Кроме того, по условию задачи обе кислоты имеют третичный атом углерода, что при y = 1 в кислоте K2 невозможно. Принимаем y = 3, x = 2.

Кислота K1 имеет брутто-формулу $C_4H_6O_4$; кислота K2 имеет брутто-формулу $C_5H_8O_4$.

6) С учетом брутто-формул двух кислот, наличия в структурах обеих кислот одного третичного атома углерода, а также ввиду того, что две карбоксильные группы в кислоте **К2** не могут находиться в геминальном положении получаем единственные возможные структурные формулы кислот:

7) Масса кислот в смеси, и их массовое содержание:

$$m(K1) = M(K1) \cdot n(K1) = 118 \cdot 0.04 = 4.72 (\Gamma).$$

$$m(K2) = M(K2) \cdot n(K2) = 132 \cdot 0.06 = 7.92 (\Gamma).$$

$$\omega$$
 (K1) = m(K1) / m(смеси) = 4.72 / 12.64 = 0.3734 или 37.34%.

$$\omega$$
 (K2) = m(K2) / m(смеси) = 7.92 / 12.64 = 0.6266 или 62.66%.

Ответ:

Брутто формулы: C₄H₆O₄ и C₅H₈O₄

Массовое содержание: 37.34% и 62.66%

Структурные формулы: для **К1** две карбоксильные группы обязательно находятся в геминальном положении (при одном атоме углерода). Для **К2** две карбоксильные группы не находятся в геминальном положении.

Уравнение реакции декарбоксилирования (2 балла):

$$CH_3$$
 CH_3 $COOH$ + CO_2

Критерии оценивания

- **1.** За верное утверждение, какие карбоновые кислоты подвергаются декарбоксилированию **или** пример такой кислоты **или** общая структурная формула такой кислоты **1 балл.**
- **2.** Количество кислоты, подвергшейся разложению (K1) 1 **балл.** Количество кислоты, не подвергшейся разложению (K2) 1 **балл.** Нахождение моль или масс элементов и вывод общей брутто-формулы **4 балла.**
- 3. Брутто-формула K1 3 балла. Брутто-формула K2 3 балла. Структурная формула K1 3 балла. Структурная формула K2 2 балла.
- **4.** Нахождение содержание K1 и K2 **1 балл.** Уравнение реакции декарбоксилирования **1 балл.**
- **2.** Оптически активное вещество **A** представляет собой бесцветную прозрачную жидкость состава $C_4H_9NO_3$, которая не смешивается с водой, однако быстро и легко растворяется в водном растворе HCl (реакция 1) и медленно в водном растворе КОН (реакция 2). Действие подкисленного раствора нитрита натрия на вещество **A** приводит к вицинальному диолу **Б** (реакция 3), восстановление которого сильными восстановителями (например, алюмогидридом лития (реакция 4)) приводит к известному и широко используемому в быту и промышленности соединению **B**. Длительное хранение вещества **A** сопровождается его постепенной и самопроизвольной циклоконденсацией, приводящей к гетероциклическому соединению **Г** состава $C_6H_{10}N_2O_4$ (реакция 5).
- 1) Изобразите структурные формулы соединений А-Г и напишите уравнения реакций 1-5.
- 2) Чем объяснить быстрое и легкое растворение соединения **A** в водном растворе HCl? Ответ подтвердите уравнением соответствующей реакции (реакция 1). Как объяснить способность соединения **A** растворяться в водном растворе щелочи (реакция 2)? Как увеличить скорость данного растворения/данной реакции.
- 3) Напишите тривиальное название соединения ${\bf B}$, область его применения, а также основной промышленный метод его получения.
- 4) Как можно предотвратить нежелательную циклоконденсацию соединения ${\bf A}$ в гетероцикл ${\bf \Gamma}$ при хранении.
- 5) Изобразите структурную формулу одного из оптических изомеров соединения **A**, учитывающую его хиральность и оптическую чистоту. Определите конфигурацию стереоцентра в изображенном вами энантиомере и напишите полное название соединения **A** по систематической номенклатуре.

Решение:

Растворимость вещества в водном растворе HCl говорит о наличии в его структуре аминогруппы. Дополнительно на это указывает его способность реагировать с азотистой кислотой. Продукт замены аминогруппы на гидроксильную представляет собой вицинальный диол (вицинальное положение — положение при соседних атомах углерода). Структурный фрагмент предполагаемого соединения выглядит следующим образом:

Исходное вещество медленно растворяется в водном растворе КОН. Это означает отсутствие в структуре карбоксильной группы (иначе было бы быстрое растворение). Возможный вариант — наличие сложноэфирной группы, гидролиз которой приводит к медленному растворению. Возможные две структурные формулы:

$$H_2N$$
 H_2 H_2N HO $COOCH_3$

Оба соединения содержат оптический центр и подходят под описанные выше условия.

Ответ

1) Реакция 1. Растворение соединения **A** в водном растворе HCl объясняется образованием растворимой аммонийной соли.

2) Реакция 2. Медленное растворение соединения **A** в водном растворе КОН объясняется гидролизом сложноэфирной группы и образованием растворимой калиевой соли.

гидролизом сложноэфирной группы и образов О Н
$$_3$$
СО ОН КОН КО $_{NH_2}$ КО $_{NH_2}$ КО $_{NH_2}$

Скорость гидролиза значительно увеличивается с увеличением температуры.

3) Реакция 3 и 4. Действие нитрита натрия приводит к вицинальному диолу, содержащему сложноэфирную группу. Действие сильных восстановителей приводит к 1,2,3-пропантриолу (глицерину).

Основные области применения глицерина — пищевая промышленность, косметика и бытовая химия, а также медицина.

4) Реакция 5. Исходный эфир аминокислоты хранят в виде аммонийной соли (гидрохлорида). Это предотвращает описанную выше самопроизвольную циклоконденсацию в пиперазиновый гетероцикл.

Хранение вещества **A** сопровождается его циклоконденсацией и образованием гетероциклического соединения. Это возможно только для соединения со следующей структурной формулой:

Образование циклов большего размера или самостоятельной этерификации при хранении происходить не будет.

5) Соединение A может существовать в виде одного из двух оптических изомеров (энантиомеров), хиральный центр в которых будет иметь R- или S-конфигурацию.

$$H_3CO$$
 OH NH_2

 H_3CO \downarrow NH_2 OH

Метиловый эфир (R)-2-амино-3-гидроксипропановой кислоты,

(*R*)-метил-2-амино-3-гидроксипропаноат

Метиловый эфир (S)-2-амино-3-гидроксипропановой кислоты,

(S)-метил-2-амино-3-гидроксипропаноат

Критерии оценивания

1. За наличие в структуре **A** следующих групп –NH₂; –OH; –COOCH₃ - **1 балл** За наличие в структуре **A** оптического центра - **1 балл** Верная структурная формула **A** - **2 балла**

2. Ответ на вопрос 1-1 балл

Уравнение реакции (1) - 1 балл

Ответ на вопрос 2 - 1 балл

Уравнение реакции (2) - 1 балл

Уравнение реакции (3) – 1 балл

Уравнение реакции (4) – 1 балл

Уравнение реакции (5) – 2 балл

Ответ на вопрос о скорости - 1 балл

3. Название **B** –**1** балл

Область применения – 1 балл

- 4. Ответ на вопрос 1 балл
- **5.** Верное изображение соединения **A** в виде одного из двух энантиомеров с помощью клиновидной формулы или проекции Фишера **1 балл** Определение его R-/S или L-/D- конфигурации **1 балл**

Систематическое название соединения А с учетом стереохимии - 2 балла

- 3. Хлорат натрия поместили в тигель и нагрели. В процессе нагревания произошло полное разложение хлората натрия и уменьшение массы содержимого тигля на 9,6 г. Содержимое тигля полностью растворили в 200 мл воды и добавили 340 г 40%-ного раствора нитрата серебра. Масса осадка, полученного в последней реакции, составила 57,4 г.
- 1) Напишите уравнения описанных в задаче реакций.
- 2) Вычислите массу взятого хлората натрия.
- 3) Рассчитайте массовую долю (%) ионов серебра в конечном растворе.
- 4) Смеси хлората натрия с фосфором и с углем взрываются при ударе. Взаимодействием хлората натрия со щавелевой кислотой в присутствии серной кислоты получают диоксид хлора, используемый для отбеливания целлюлозы. Напишите уравнения трех описанных реакций.

Решение:

Уравнения реакций разложения:

$$2NaClO_3 = 2NaCl + 3O_2$$
 (1)

$$4NaClO_3 = NaCl + 3NaClO_4 \quad (2)$$

Уменьшение массы содержимого тигля равно массе выделившегося кислорода.

Вычислим количество вещества NaClO₃, разложившегося по реакции (1).

$$\{n(\text{NaClO}_3)\}_{\text{реакц.}(1)} = 2 \cdot n(\text{O}_2)/3 = 2 \cdot 9.6/(3.32) = 0.2$$
 моль.

С нитратом серебра реагирует только NaCl, поскольку перхлорат серебра растворим. Запишем уравнение реакции и вычислим количество вещества NaCl.

```
NaCl + AgNO<sub>3</sub> = AgCl\downarrow + NaNO<sub>3</sub>
n(\text{NaCl}) = n(\text{AgCl}) = 57,4/143,5 = 0,4 моль
```

По реакции (1) образовалось 0,2 моль NaCl, а всего **0,4 моль NaCl**. Следовательно, по реакции (2) также образовалось 0,2 моль NaCl. Получаем, что по реакции (2) разложилось **0,8 моль NaClO₃**.

Всего был взят 1 моль NaClO₃, его масса 106,5 г.

Масса конечного раствора:

$$m_{\text{раствора}} = m(\text{NaClO}_3) - m(\text{O}_2) + m(\text{H}_2\text{O}) + m[\text{раствора AgNO}_3] - m(\text{AgCl}) = 106.5 - 9.6 + 200 + 340 - 57.4 = 579.5 г.$$

Количество вещества AgNO₃ в 340 г 40%-ного раствора:

$$n(AgNO_3) = 0.4.340/170 = 0.8 \text{ моль.}$$

Прореагировало 0,4 моль, и осталось 0,4 моль.

$$n(\mathrm{Ag^+}) = n(\mathrm{AgNO_3}) = \mathbf{0,4}$$
 моль.
 $m(\mathrm{Ag^+}) = 0.4 \cdot 108 = 43.2 \; \Gamma$
 $w(\mathrm{Ag^+}) = [m(\mathrm{Ag^+})/m_{\mathrm{pactbopa}}] \cdot 100 \; \% = 43.2 \cdot 100 \; \% \; /579.5 = \mathbf{7,45} \; \%$

Ответ:

- $\begin{aligned} 1. & 2NaClO_3 = 2NaCl + 3O_2 \\ & 4NaClO_3 = NaCl + 3NaClO_4 \\ & NaCl + AgNO_3 = AgCl \downarrow + NaNO_3 \end{aligned}$
- 2. 106,5 Γ NaClO₃
- 3. $w(Ag^+) = 7,45 \%$
- 4. 5NaClO₃ + 6P = 5NaCl + 3P₂O₅ 2NaClO₃ + 3C = 2NaCl + 3CO₂ 2NaClO₃ + H₂C₂O₄ + H₂SO₄ = 2ClO₂ + 2CO₂ + Na₂SO₄ + 2H₂O (или: 2NaClO₃ + H₂C₂O₄ + 2H₂SO₄ = 2ClO₂ + 2CO₂ + 2NaHSO₄ + 2H₂O)

Критерии оценивания

- 1. За каждое уравнение 1 балл; всего 3 балла
- **2.** Вычисление $n(\text{NaClO}_3)$, прореагировавшего по р-ии (1) **2 балла**; Вычисление образовавшегося n(NaCl) **2 балла**; Вычисление $n(\text{NaClO}_3)$, прореагировавшего по р-ии (2) **3 балла**; Определение массы NaClO₃ **1 балл**.
- **3**. Вычисление $n(AgNO_3)$, оставшегося в растворе- **2 балла**;

Вычисление массы раствора - 2 балла;

Расчет массовой доли серебра - 1 балл.

За первые два уравнения по 1 баллу, за третье - 2 балла; всего 4 балла

4. В биологических исследованиях поддержание определенного значения кислотности среды (рН) является критически важным. Особенно кислотность среды влияет на функционирование таких молекул как ферменты, белки и нуклеиновые кислоты, оказывая влияние на их структуру, стабильность и активность. Для поддержания постоянного рН используются буферные растворы, содержащие сопряженную пару акцептора протонов, по теории Брёнстеда-Лоури именуемого основанием, и донора протонов, именуемого кислотой. При попадании в раствор небольшого количества другой кислоты или щелочи изменится соотношение сопряженных кислоты и основания, но рН раствора останется постоянным. Буферные растворы находят широкое применение для самых разных исследовательских целей – от выращивания клеток до выделения и очистки соединений.

Первокурсник Стас начал работу в одной из лабораторий МФТИ, помогая в выделении биотехнологического продукта методом хроматографии. Студенту поставили задачу 0.5 л буферного приготовить раствора с pH=5. Для этого у него имеются: сухой цитрат натрия Na₃Cit и 1 M раствор лимонной кислоты H_3 Cit (раствор 1).

- 1) Каков рН имеющегося раствора лимонной кислоты?
- 2) Сколько граммов цитрата натрия понадобится для приготовления 500 мл 0,1 М раствора (раствор 2)?
- 3) Какие процессы происходят при растворении цитрата натрия в воде? Напишите Рассчитайте уравнения протекающих реакций. рH раствора 2.
- 4) В каком соотношении нужно смешать растворы I и 2 для получения необходимого количества буферного раствора? В каких формах и в каком количестве будет присутствовать в растворе цитрат?
- 5) Каков рН и количественный состав раствора, полученного смешением растворов лимонной кислоты и цитрата натрия в соотношении 2:15?

Справочные данные:

$$pKa_1(H_3Cit) = 3,13$$
 $pKa_2(H_3Cit) = 4,76$ $pKa_3(H_3Cit) = 6,40$ $M(H_3Cit) = 192$ г/моль

Решение:

1. Запишем уравнение диссоциации

 $H_3Cit \leftrightarrows H^+ + H_2Cit^-$

Допустим, что диссоциация прошла на долю α, тогда

$$K_{a1}=rac{[H^+][H_2Cit^-]}{[H_3Cit]}=rac{lpha^2}{1-lpha} imes C_0=rac{lpha^2}{1-lpha} imes 1=10^{-3,13},$$
 отсюда $lpha=0,027$, $[H^+]=lpha C_0=0,027$ М. Таким образом, $pH=-lg[H^+]=1,57$.

2. Для приготовления 500 мл 0,1М раствора необходимо 0,05 моль вещества. Молярная масса цитрата натрия составляет

192-3+3 №=258 г/моль. Отсюда получаем, что для получения раствора необходимо 12,9 г цитрата натрия.

- 3. При растворении цитрата натрия в воде происходят следующие процессы:
 - 1) Na₃Cit \rightarrow 3Na⁺ + Cit³⁻ (диссоциация, растворение в воде, кристаллическая решётка соли распадается и образуются гидратированные ионы)
 - 2) $Cit^{3-} + H_2O \leftrightarrows HCit^{2-} + OH^-$ гидролиз, 1 ступень
 - 3) $HCit^{2-} + H_2O \leftrightarrows H_2Cit^{-} + OH^{-}$ гидролиз, 2 ступень
 - 4) $H_2Cit^- + H_2O \leftrightarrows H_3Cit + OH^-$ гидролиз, 3 ступень
 - 5) $H_3Cit \hookrightarrow H^+ + H_2Cit^-$; $K_{a1} = \frac{[H^+][H_2Cit^-]}{[H_3Cit]}$ 6) $H_2Cit^- \hookrightarrow H^+ + HCit^{2-}$; $K_{a2} = \frac{[H^+][HCit^{2-}]}{[H_2Cit^-]}$

 - 7) $HCit^{2-} \leftrightarrows H^+ + Cit^{3-}$; $K_{a3} = \frac{[H^+][Cit^{3-}]}{[HCit^{2-}]}$

В растворе цитрата рН определяется гидролизом 1 ступени, тогда выражение для соответствующей константы равновесия:

 $K_{h1}=rac{[OH^-][HCit^2-]}{[Cit^3-]}$, выразим с использованием ионного произведения воды $K_w=[H^+][OH^-]=10^{-14}$: $K_{h1}=rac{K_w}{[H^+]}*rac{[HCit^2-]}{[Cit^3-]}=rac{K_w}{K_{a3}}$. Тогда, обозначив степень протекания гидролиза lpha, получим:

$$K_{h1}=rac{K_w}{K_{a3}}=rac{10^{-14}}{10^{-6,4}}=2,51*10^{-8}=rac{lpha^2}{1-lpha} imes C_0=rac{lpha^2}{1-lpha} imes 0,1.$$
 Отсюда $lpha=5,0*10^{-4}, \quad [OH^-]=lpha C_0=5,0*10^{-5} \, \mathrm{M}, \ [H^+]=rac{K_w}{[OH^-]}=2*10^{-10} \, \mathrm{M}.$ Таким образом, $pH=-lg[H^+]=9,7.$

- 4. Необходимое нам значение pH=5 находится близко к p K_{a2} , отсюда можем сделать вывод, что цитрат присутствует в формах [HCit²⁻], [H₂Cit⁻]. Пусть изначальные объемы растворов кислоты и соли V_1 и V_2 соответственно. Тогда:
 - (1) $V_1 + V_2 = V_{ob} = 0.5$
 - (2) $[HCit^{2-}]+[H_2Cit^-] = (C_1 \cdot V_1 + C_2 \cdot V_2)/V_{o6}$ (материальный баланс)
 - (материальный баланс) (3) $K_{a2} = \frac{[H^+][HCit^{2-}]}{[H_2Cit^-]}$

(условие равновесия)

(4) $2 \cdot [HCit^{2-}] + [H_2Cit^{-}] = [H^{+}] + [Na^{+}]$ (условие электронейтральности)

При этом [Na⁺] = $3 \cdot C_2 \cdot \frac{V_2}{V_{06}}$.

Из системы уравнений получаем, что

 $V_1 \approx 39$ мл, $V_2 \approx 461$ мл, [HCit²⁻] = 0.1075 M, [H₂Cit⁻]=61.9 мМ.

5. Так как концентрации в соотношении 10:1, а объемы смешивают в соотношении 2:15, получаем соотношение количества веществ 20:15.

15Na₃Cit + 20H₃Cit → 25NaH₂Cit + 10Na₂HCit

Таким образом, равновесие устанавливается между основными формами цитрата $[HCit^{2-}]$ и $[H_2Cit^-]$, которые находятся в соотношении $10~\rm k~25$. Поскольку это сопряженная пара кислота/основание, которые подвергаются гидролизу и диссоциации одновременно, можно считать, что их концентрации вследствие этих процессов практически не изменятся. Тогда, преобразуя выражение для константы любого из равновесий, получаем уравнение для расчета pH, также известное как уравнение Γ ендерсона- Γ ассельбаха:

$$K_{a2} = \frac{[H^+][HCit^2]}{[H_2Cit^-]} = [H^+] \frac{C(HCit^2)}{C(H_2Cit^-)}$$

$$pH = pKa_2 + lg \frac{[HCit^2]}{[H_2Cit^-]} = 4.76 + lg \frac{10}{25} = 4,36$$

Критерии оценивания

- 1. Расчет рН кислоты 3 балла.
- 2. Расчет массы соли 2 балла.
- **3.** Уравнения реакций диссоциации и гидролиза (кроме растворения соли) **по 0,5 балла.**
- **4.** Расчет рН соли **2 балла.**
- **5.** Система уравнений: за каждое уравнение **по** *1 баллу*. Решение системы уравнений: за каждый верный ответ **по 0,5 балла**.
- **6.** Определение отношения концентраций основных форм в растворе **1 балл.**

Нахождение рН раствора - 3 балла.

- **5.** Из водного раствора хлорида титана(III) выделено вещество А, представляющее собой кристаллогидрат комплексной соли титана(III). Массовая доля комплексной соли в кристаллогидрате составила 86,29 %, координационное число атома титана в комплексном ионе равно шести.
- а) Произведите необходимые вычисления и определите вещество А. Напишите формулу вещества А, заключив комплексную частицу в квадратные скобки.
 - б) Назовите вещество А.
- в) Определите тип гибридизации атомных орбиталей титана и укажите геометрическую форму комплексной частицы в веществе А.
- г) Дайте обоснованный ответ, возможна ли для комплексной частицы в веществе А пространственная изомерия.
- д) Напишите уравнения первичной и вторичной диссоциации вещества А в водном растворе.
 - е) Напишите выражение для константы нестойкости комплекса.
- ж) Составьте формулы изомеров вещества A, которые так же, как и вещество A, содержат комплексы титана(III) с координационным числом шесть.

Решение:

а) Соединение А содержит $TiCl_3$ и молекулы H_2O . Комплексная частица может включать как молекулы воды, так и ионы Cl^- ; заряд комплексной частицы компенсируют внешнесферные ионы хлора. Содержание комплексной соли в данном соединении (86,29 %) говорит о том, что оно представляет собой кристаллогидрат, в котором массовая доля кристаллизационной воды 13,71 %.

Учитывая, координационное число титана равно 6, напишем возможные кристаллогидраты комплексных солей титана:

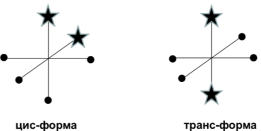
[Ti(H₂O)₆]Cl₃·
$$x_1$$
H₂O, $M = 262.5 + 18x_1$;
[Ti(H₂O)₅Cl]Cl₂· x_2 H₂O, $M = 244.5 + 18x_2$;
[Ti(H₂O)₄Cl₂]Cl· x_3 H₂O, $M = 226.5 + 18x_3$.

Отношение массы кристаллизационной воды к молярной массе 18x/M должно быть равно 0,1371, при этом x - целое число. Значения x для трех соединений:

$$x_1 = 2,32; \quad x_2 = 2,16; \quad x_3 = 2,00.$$

Подходит только последнее соединение, его формула: $[Ti(H_2O)_4Cl_2]Cl\cdot 2H_2O$.

- б) Название А: дигидрат хлорида дихлоротетраакватитана(III).
- в) Тип гибридизации атомных орбиталей d^2sp^3 ; геометрическая форма октаэдр.
- г) Для комплексного иона $[Ti(H_2O)_4Cl_2]^+$ возможны два пространственных изомера, обусловленные расположением лигандов (звездочками на схеме обозначены ионы Cl^- , точками молекулы H_2O):



д) Первичная диссоциация:

$$[Ti(H_2O)_4Cl_2]Cl\cdot 2H_2O \rightarrow [Ti(H_2O)_4Cl_2]^+ + Cl^- + 2H_2O$$

Вторичная диссоциация:

$$[Ti(H_2O)_4Cl_2]^+ \rightleftarrows Ti^{3+} + 4H_2O + 2Cl^-$$

е) Константа нестойкости:
$$K_{\text{нест.}} = [\text{Ti}^{3+}][\text{Cl}^{-}]^2 / [[\text{Ti}(\text{H}_2\text{O})_4\text{Cl}_2]^+]$$

ж) Изомерами (гидратная изомерия) вещества [$Ti(H_2O)_4Cl_2$] $Cl\cdot 2H_2O$ являются: [Ti(H₂O)₆]Cl₃[Ti(H₂O)₅Cl]Cl₂·H₂O

Критерии оценивания

Задание	a)	б)	в)	г)	д)	e)	ж)
Балл	8	2	2	3	2	1	2