

**МИНОБРНАУКИ РОССИИ**  
**Федеральное государственное автономное образовательное  
учреждение высшего образования "Пермский  
государственный национальный исследовательский  
университет"**

**Кафедра органической химии**

Авторы-составители: **Масливец Андрей Николаевич**

Рабочая программа дисциплины  
**ОРГАНИЧЕСКАЯ ХИМИЯ**  
Код УМК 98897

Утверждено  
Протокол №10  
от «16» июня 2023 г.

Пермь, 2023

## **1. Наименование дисциплины**

Органическая химия

## **2. Место дисциплины в структуре образовательной программы**

Дисциплина входит в Блок « ОК.В.00 » образовательной программы по научным специальностям:

Научная специальность: **1.4.3** Органическая химия

### **3. Планируемые результаты обучения по дисциплине**

В результате освоения дисциплины **Органическая химия** у обучающегося должны быть сформированы следующие планируемые результаты обучения:

#### **1.4.3 Органическая химия**

**УРО.3** Проводит анализ новых направлений исследований и обосновывает перспективы их проведения в соответствующей области знаний

#### **4. Объем и содержание дисциплины**

<b>Научная специальность</b>	1.4.3 Органическая химия
<b>форма обучения</b>	очная
<b>№№ триместров, выделенных для изучения дисциплины</b>	7
<b>Объем дисциплины (з.е.)</b>	3
<b>Объем дисциплины (ак.час.)</b>	108
<b>Контактная работа с преподавателем (ак.час.), в том числе:</b>	36
<b>Проведение лекционных занятий</b>	24
<b>Проведение практических занятий, семинаров</b>	12
<b>Самостоятельная работа (ак.час.)</b>	72
<b>Формы промежуточной аттестации</b>	Экзамен (7 триместр)

## **5. Аннотированное описание содержания разделов и тем дисциплины**

### **Органическая химия**

Работа химика-органика невозможна без знания основ современной теории органической химии. Полноценная профессиональная деятельность включает не только выполнение рутинного эксперимента, но и планирование, а также проведение неизвестных ранее реакций, обнаружение закономерностей в их протекании и объяснение полученных результатов.

Современная теоретическая органическая химия не только широко использует качественные представления природе химических связей, о механизмах реакций и реакционной способности органических соединений, но все чаще переходит к их количественной трактовке. Этому способствуют изучение кинетических и термодинамических закономерностей реакций, использование методов корреляционного анализа и приближенных квантово-химических расчетов, что позволяет соотнести строение органических соединений с механизмами их реакций и реакционной способностью.

#### **Раздел1. Природа химических связей в молекулах органических соединений.**

В разделе рассматриваются электронное строение атома углерода. Электроотрицательность. Гибридизация атомных орбиталей атома углерода и атомов органогенов, природа ковалентной связи, взаимное влияние атомов в молекулах, индуктивный и эффект сопряжения

**Введение. Электронное строение атома углерода. Электроотрицательность. Шкалы электроотрицательности Полинга, Сандерсона, Малликена. Гибридизация атомных орбиталей атома углерода и других атомов, входящих в состав органических молекул**

Типы гибридизации атома углерода в органических соединениях ( $sp$ - $sp^2$ - $sp^3$ ). Связь валентного состояния атомов углерода с его электроотрицательностью и реакционной способностью.

Зависимость свойств C-H связи от доли s-орбиталей в гибридной АО.

#### **Взаимное влияние атомов в молекулах органических соединений. Полярность и поляризуемость ковалентных связей. Индуктивный эффект**

Основные положения теории строения органических соединений А.М. Бут-лерова. Взаимное влияние атомов в молекуле. Электронные эффекты: индуктивный, мезомерный, сверхсопряжения (гиперконьюгации), резонансные структуры и правила их построения. Влияние электронных эффектов на стабильность и реакционную способность органических соединений и промежуточных частиц (радикалов, карбкатионов, карбанионов).

#### **Раздел 2. Механизмы реакций с участием молекул органических соединений.**

В разделе рассматриваются общие представления о механизмах химических реакций, поверхность потенциальной энергии и ее сечение вдоль координаты реакции, представления о переходном состоянии и активированном комплексе, принцип Белла-Эванса-Поляни и постулат Хэммонда.

Количественная оценка влияния заместителей на равновесные процессы. Принцип линейности свободных энергий. Уравнение Гамметта.  $\rho$ - и  $\sigma$ -Константы. Развитие теории Гамметта. Прямое полярное сопряжение. Уравнение Брауна-Окамото. Нуклеофильные и электрофильные константы. Уравнение Юкавы-Цуно.

#### **Общие представления о механизмах химических реакций. Поверхность потенциальной энергии и ее сечение вдоль координаты реакции. Переходное состояние и активированный комплекс. Принцип Белла-Эванса-Поляни и постулат Хэммонда.**

Статический и динамический подход в изучении электронного строения и реакционной способности молекул. Понятие о субстрате и реагенте, исходных и конечных соединениях, механизме реакции. Способы разрыва ковалентной связи. Промежуточные частицы (интермедиаты): радикалы, карбкатионы, карбанионы, карбены и другие. Классификация реагентов (нуклеофильные и электрофильные). Классификация органических реакций: а) по направлению реакций (замещения –

S,присоединения – A,отщепления – E, перегруппировки); б) по типу разрыва ковалентной связи или по характеру реагирующих частиц (радикальные и ионные реакции– нуклеофильные и электрофильные); в) по количеству молекул, участвующих в стадии, определяющей скорость реакции (лимитирующая стадия). Моно- и бимолекулярные реакции. Энергетический профиль реакции (Е активации, энергетический барьер). Экзо- и эндотермические реакции. Влияние различных факторов на скорость и направление реакции. Кинетический и термодинамический контроль за ходом реакции. Катализ, его виды и значение.

**Количественная оценка влияния заместителей на равновесные процессы. Принцип линейности свободных энергий. Уравнение Гаммета. ро- и сигма-Константы.**

Реакционная способность органических соединений и способы ее оценки. Принцип линейности свободных энергий. Уравнение и константы Гаммета.

**Развитие теории Гаммета. Прямое полярное сопряжение. Уравнение Брауна-Окамото.**

**Нуклеофильные и электрофильные константы. Уравнение Юкавы-Цуно.**

Развитие теории Гаммета. Прямое полярное сопряжение. Уравнение Брауна-Окамото. Нуклеофильные и электрофильные константы. Уравнение Юкавы-Цуно.

**Раздел 3. Реакции у sp<sup>3</sup>-гибридизованного атома углерода.**

В разделе рассматриваются механизмы реакций соединений, реакционным центром которых является sp<sup>3</sup>-гибридизованный атом углерода: радикальное, электрофильное и нуклеофильное замещение. Описываются отдельные стадии процесса.

**Механизм реакций радикального замещения атома водорода в алифа-тическом ряду (галогенирование, нитрование, сульфохлорирование, сульфоокисление. Стадии инициирования, роста и обрыва цепи. Влияние природы субстрата и реагента.**

Механизм реакций радикального замещения атома водорода в алифатическом ряду (галогенирование, нитрование, сульфохлорирование, сульфоокисление. Стадии инициирования, роста и обрыва цепи. Влияние природы субстрата и реагента.

Свободные радикалы. Строение, стабильность. Зависимость строения и стабильности от природы заместителей. Источники свободных радикалов и методы генерирования радикалов: термолиз, фотолиз соединений с перекисной цепочкой, азосоединений, синтез из других радикалов.

**Механизмы нуклеофильного замещения галогена в алифатическом ряду. Механизм SN2.**

**Влияние природы субстрата, реагента, уходящий группы и растворителя на ход реакции.**

**Классификация активированных комплексов реакций.**

Механизмы нуклеофильного замещения галогена в алифатическом ряду. Механизм SN2. Влияние природы субстрата, реагента, уходящий группы и растворителя на ход реакции. Классификация активированных комплексов реакций.

Механизмы SN1 и SN2. Влияние одноименного иона на кинетику SN1 реакций.

Стереохимический результат этих реакций. Зависимость соотношения этих механизмов от структуры субстрата, природы нуклеофилла и сольватирующей способности растворителя. Влияние электронных и стерических факторов на скорость SN1 и SN2 реакций. Понятия об основности и нуклеофильности. Влияние среды на скорость и реакции нуклеофильного замещения в газовой фазе. Реакционная способность амбидентных нуклеофиллов. Правило Корнблюма. Влияние растворителя на направление реакции. Анхимерное содействие. Перегруппировки в ходе реакций нуклеофильного замещения. Ионно-парный механизм реакции. Процессы ионизации и диссоциации. Типы ионных пар: контактные, сольватно-разделенные.

**Механизмы электрофильного замещения у насыщенного атома углерода. Механизмы SE1 и SE2. Влияние природы субстрата, реагента, уходящий на ход реакции. Стереохимия реакции.**  
Механизмы электрофильного замещения у насыщенного атома углерода. Механизмы SE1 и SE2.  
Влияние природы субстрата, реагента, уходящий на ход реакции. Стереохимия реакции.

**Реакции элиминирования в алифатическом ряду. Механизмы E1, E2 и E1cB. Влияние природы субстрата, реагента, уходящий группы и растворителя на ход реакций. Стереохимия реакции. Регионаправленность процесса. Правила Зайцева и Гофмана.**

Реакции элиминирования в алифатическом ряду. Механизмы E1, E2 и E1cB. Влияние природы субстрата, реагента, уходящей группы и растворителя на ход реакций. Стереохимия реакции.  
Регионаправленность процесса. Правила Зайцева и Гофмана.  
Природа переходных состояний, влияние электронных и стерических факторов в субстрате, уходящей группе и основании на предпочтительность того или иного механизма. Стереохимия E2 отщепления (анти-элиминирование) и причины ее обуславливающие. Случаи син-элиминирования.

#### **Раздел 4. Реакции у sp<sup>2</sup>-гибридизованного атома углерода.**

В разделе рассматриваются реакции электрофильного, нуклеофильного и радикального присоединения присоединения к кратным связям. Механизм реакции AdE2., регионаправленность реакции. правила Марковникова, Каира, стереохимия реакций AdE2, AdN, AdR

**Реакции электрофильного присоединения к кратным связям. Механизм реакции AdE2.**

**Катионы «открытого» и «закрытого» типов. Регионаправленность реакции. Правило Марковникова. Стереохимия реакций AdE2. Реакции присоединения к диенам.**

Реакции электрофильного присоединения к кратным связям. Механизм реакции AdE2. Катионы «открытого» и «закрытого» типов.

Кинетика и механизм реакции присоединения галогеноводородов и галогенов. Классический и ониевый карбкатионы. Стереохимия присоединения. Влияние заместителей на скорость реакции и природу переходного состояния. Региоселективность реакции (правило Марковникова) и причины ее нарушения. Стереохимия реакций AdE2. Реакции присоединения к диенам.

**Реакции нуклеофильного присоединения к кратным связям. Влияние заместителей.**

**Реакции присоединения (AdN) к карбонильной группе. «Простые» и «сложные» реакции нуклеофильного присоединения.**

Реакции нуклеофильного присоединения к кратным связям. Влияние заместителей. Реакции присоединения (AdN) к карбонильной группе. «Простые» и «сложные» реакции нуклеофильного присоединения.

Механизм присоединения заряженных и незаряженных нуклеофилов, криптооснований (металлогорганических соединений). Кислотный и основной катализ присоединения. Влияние электронных эффектов заместителей на скорость реакции.

**Реакции радикального присоединения к кратным связям. Механизм реакций AdR.**

**Регионаправленность процесса. Правило Каира.**

Реакции радикального присоединения к кратным связям. Механизм реакций AdR. Регионаправленность процесса. Правило Каира.

#### **Раздел 5. Молекулярные перегруппировки.**

В разделе рассматриваются нуклеофильные внутримолекулярные перегруппировки (пинаколиновая и ретропинаколиновая) и их механизмы, перегруппировки с участием секстетного атома азота (Вагнера-Меервейна, Гофмана, Лоссеня, Курциуса, Бекмана), электрофильные внутримолекулярные

перегруппировки (Виттига, Фаворского, Стивенса), радикальные перегруппировки.

**Нуклеофильные внутримолекулярные перегруппировки. Механизм пинакон-пинаколиновой, ретропинаколиновой перегруппировок. Перегруппировки с участием секстетного атома азота (Вагнера-Меервейна, Гофмана, Лоссеня, Курциуса, Бекмана).**  
Нуклеофильные внутримолекулярные перегруппировки. Механизм пинакон-пинаколиновой, ретропинаколиновой перегруппировок. Перегруппировки с участием секстетного атома азота (Вагнера-Меервейна, Гофмана, Лоссеня, Курциуса, Бекмана). Нуклеофильные перегруппировки. Природа миграции, способность групп к миграции (миграция к углероду, азоту, кислороду). Дальние нуклеофильные перегруппировки.

**Электрофильные внутримолекулярные перегруппировки (Виттига, Фаворского, Стивенса).**

Электрофильные внутримолекулярные перегруппировки (Виттига, Фаворского, Стивенса). Механизм электрофильных перегруппировок.

**Радикальные перегруппировки.**

Радикальные перегруппировки. Генерирование свободного радикала, миграции группы с неспаренным электроном, стабилизация вновь образующегося своб. радикала.

## **Раздел 6. Перициклические реакции.**

В разделе рассматриваются типы и особенности согласованных перициклических реакций, метод МО ЛКАО, Орбитали полиенов. Симметрия молекулярных орбиталей, корреляционные диаграммы Гунда, принцип сохранения орбитальной симметрии Вудварда-Хоффмана  
супра- и антраповерхностные процессы, запрещенные и разрешенные по симметрии процессы, электроциклические реакции, конротаторные и дисротаторные процессы. Правила отбора по симметрии, сигматропные перегруппировки. Миграция водорода и неводородных групп. Правила отбора по симметрии. Хелетропные реакции. Линейные и нелинейные хелетропные процессы. Правила отбора по симметрии,  
Анализ перициклических реакций по Эвансу. Ароматическое и неароматическое переходные состояния. Переходные состояния типа Хюккеля и Мебиуса. Правила Дьюара-Циммермана. Описание согласованных реакций по Дьюару-Циммерману.

**Типы и особенности согласованных перициклических реакций. Метод МО ЛКАО.**

**Орбитали полиенов. Симметрия молекулярных орбиталей. Корреляционные диаграммы Гунда.**

**Пинцип сохранения орбитальной симметрии Вудварда-Хоффмана.**

Перициклические реакции и их стереохимия. Перициклические и реакции и их классификация.

Электроциклические реакции. Циклоприсоединение. Сигматропные реакции. Метод МО ЛКАО.

Орбитали полиенов. Симметрия молекулярных орбиталей. Корреляционные диаграммы Гунда.

Принцип сохранения орбитальной симметрии Вудварда-Хоффмана.

**Супра- и антраповерхностные процессы. Реакции [2+2]- и [4+2]-циклоприсоединения.**

**Правило «непересечения». Запрещенные и разрешенные по симметрии процессы.**

Циклоприсоединение: понятие о супра- и антраповерхностном протекании циклоприсоединения.

Реакции (2+2) и (2+4)-циклоприсоединения. 1,3-диполярное циклоприсоединение

Правило «непересечения». Запрещенные и разрешенные по симметрии процессы.

**Электроциклические реакции. Конротаторные и дисротаторные процессы. Правила отбора по симметрии.**

Электроциклические реакции. Конротаторное и дисротаторное замыкание цикла.

**Сигматропные перегруппировки. Миграция водорода и неводородных групп. Правила отбора по симметрии.**

Сигматропные перегруппировки. Миграция водорода и неводородных групп. Правила отбора по симметрии.

**Хелетропные реакции. Линейные и нелинейные хелетропные процессы. Правила отбора по симметрии.**

Линейные и нелинейные хелетропные процессы. Правила отбора по симметрии.

**Анализ periциклических реакций по Эвансу. Ароматическое и неароматическое переходные состояния. Переходные состояния типа Хюккеля и Мебиуса. Правила Дьюара-Циммермана. Описание согласованных реакций по Дьюару-Циммерману.**

Анализ periциклических реакций по Эвансу. Ароматическое и неароматическое переходные состояния. Системы с топологией Хюккеля и Мебиуса. Перициклические реакции с позиции метода Дьюара-Циммермана. Обобщенное правило Вудворда-Гофмана. Описание согласованных реакций по Дьюару-Циммерману.

## **6. Методические указания для обучающихся по освоению дисциплины**

Освоение дисциплины требует систематического изучения всех тем в той последовательности, в какой они указаны в рабочей программе.

Основными видами учебной работы являются аудиторные занятия. Их цель - расширить базовые знания обучающихся по осваиваемой дисциплине и систему теоретических ориентиров для последующего более глубокого освоения программного материала в ходе самостоятельной работы. Обучающемуся важно помнить, что контактная работа с преподавателем эффективно помогает ему овладеть программным материалом благодаря расстановке необходимых акцентов и удержанию внимания интонационными модуляциями голоса, а также подключением аудио-визуального механизма восприятия информации.

Самостоятельная работа преследует следующие цели:

- закрепление и совершенствование теоретических знаний, полученных на лекционных занятиях;
- формирование навыков подготовки текстовой составляющей информации учебного и научного назначения для размещения в различных информационных системах;
- совершенствование навыков поиска научных публикаций и образовательных ресурсов, размещенных в сети Интернет;
- самоконтроль освоения программного материала.

Обучающемуся необходимо помнить, что результаты самостоятельной работы контролируются преподавателем во время проведения мероприятий текущего контроля и учитываются при промежуточной аттестации.

Обучающимся с ОВЗ и инвалидов предоставляется возможность выбора форм проведения мероприятий текущего контроля, альтернативных формам, предусмотренным рабочей программой дисциплины. Предусматривается возможность увеличения в пределах 1 академического часа времени, отводимого на выполнение контрольных мероприятий.

Процедура оценивания результатов обучения инвалидов и лиц с ограниченными возможностями здоровья по дисциплине предусматривает предоставление информации в формах, адаптированных к ограничениям их здоровья и восприятия информации.

При проведении текущего контроля применяются оценочные средства, обеспечивающие передачу информации, от обучающегося к преподавателю, с учетом психофизиологических особенностей здоровья обучающихся.

## **7. Перечень учебно-методического обеспечения для самостоятельной работы обучающихся по дисциплине**

При самостоятельной работе обучающимся следует использовать:

- конспекты лекций;
- литературу из перечня основной и дополнительной учебной литературы, необходимой для освоения дисциплины (модуля);
- текст лекций на электронных носителях;
- ресурсы информационно-телекоммуникационной сети "Интернет", необходимые для освоения дисциплины;
- лицензионное и свободно распространяемое программное обеспечение из перечня информационных технологий, используемых при осуществлении образовательного процесса по дисциплине;
- методические указания для обучающихся по освоению дисциплины.

## **8. Перечень основной и дополнительной учебной литературы**

### **Основная:**

1. Органическая химия. В 2 т. : учеб. пособие для вузов/В. Ф. Травень. Т. 1.-М.:Академкнига,2005, ISBN 5-94628-068-6.-727.-Библиогр.: с. 705-708
2. Органическая химия. В 2 т. : учеб. пособие для вузов/В. Ф. Травень. Т. 2.-М.:Академкнига,2005, ISBN 5-94628-068-6.-582.-Библиогр.: с. 562-564
3. Горленко, В. А. Органическая химия. Часть I-II : учебное пособие / В. А. Горленко, Л. В. Кузнецова, Е. А. Яныкина. — Москва : Прометей, 2012. — 294 с. — ISBN 978-5-7042-2345-0. — Текст : электронный // Электронно-библиотечная система IPR BOOKS : [сайт]. <http://www.iprbookshop.ru/18592>
4. Горленко, В. А. Органическая химия. Часть III-IV : учебное пособие / В. А. Горленко, Л. В. Кузнецова, Е. А. Яныкина. — Москва : Прометей, 2012. — 414 с. — ISBN 978-5-7042-2324-5. — Текст : электронный // Электронно-библиотечная система IPR BOOKS : [сайт]. <http://www.iprbookshop.ru/18593>

### **Дополнительная:**

1. Масливец А. Н. Цели и стратегия синтеза сложных биологически активных молекул:учебное пособие по спецкурсу/А. Н. Масливец.-Пермь:ПГУ,2005, ISBN 5-7944-0543-0.-58.-Библиогр.: с. 56
2. Щепин В. В. Перегруппировки органических молекул:учебное пособие по спецкурсу/В. В. Щепин.-Пермь,1998, ISBN 5-7944-0059-5.-76.
3. Арутюнов, В. С. Органическая химия: окислительные превращения метана : учебное пособие для вузов / В. С. Арутюнов, О. В. Крылов. — 2-е изд., испр. и доп. — Москва : Издательство Юрайт, 2019. — 371 с. — (Авторский учебник). — ISBN 978-5-534-04314-3. — Текст : электронный // ЭБС Юрайт [сайт]. <https://www.urait.ru/bcode/438501>
4. Масливец А. Н.,Машевская И. В. 2,3-Дигидро-2,3-пирролдионы/А. Н. Масливец, И. В. Машевская.-Пермь:Пермский государственный университет,2005, ISBN 5-7944-0513-9.-126.-Библиогр.: с. 114-125

## **9. Перечень ресурсов сети Интернет, необходимых для освоения дисциплины**

<http://www.iprbooksshop.ru/> Электронно-библиотечная система IPRbooks( ЭБС IPR books)

<http://www.scopus.com> Web of Science Core Collection

<http://elibrary.ru> Научная электронная библиотека "Elibrary"

<http://www.bibliotech.ru> Цифровая библиотека "Библиотех"

## **10. Перечень информационных технологий, используемых при осуществлении образовательного процесса по дисциплине**

Образовательный процесс по дисциплине **Органическая химия** предполагает использование следующего программного обеспечения и информационных справочных систем:

- презентационные материалы (слайды по темам лекционных и практических занятий);
- доступ в режиме on-line в Электронную библиотечную систему (ЭБС)
- доступ в электронную информационно-образовательной среду университета.

При освоении материала и выполнения заданий по дисциплине рекомендуется использование материалов, размещенных в Личных кабинетах обучающихся ЕТИС ПГНИУ ([student.psu.ru](http://student.psu.ru)).

При организации дистанционной работы и проведении занятий в режиме онлайн могут использоваться:

система видеоконференцсвязи на основе платформы BigBlueButton (<https://bigbluebutton.org/>).

система LMS Moodle (<http://e-learn.psu.ru/>), которая поддерживает возможность использования текстовых материалов и презентаций, аудио- и видеоконтента, а также тесты, проверяемые задания, задания для совместной работы.

система тестирования Indigo (<https://indigotech.ru/>).

## **11. Описание материально-технической базы, необходимой для осуществления образовательного процесса по дисциплине**

### **1. Лекционные занятия**

Аудитория, оснащенная презентационной техникой (проектор, экран, компьютер/ноутбук) с соответствующим программным обеспечением, меловой (и) или маркерной доской.

### **2. Занятий семинарского типа (семинары, практические занятия)**

Аудитория, оснащенная меловой (и) или маркерной доской;

### **3. Самостоятельная работа**

Аудитория для самостоятельной работы, оснащенный компьютерной техникой с возможностью подключения к сети «Интернет», обеспеченный доступом в электронную информационно-образовательную среду университета.

### **Помещения Научной библиотеки ПГНИУ**

Помещения научной библиотеки ПГНИУ для обеспечения самостоятельной работы обучающихся:

1. Научно-библиографический отдел, корп.1, ауд. 142. Оборужован 3 персональными компьютерами с доступом к локальной и глобальной компьютерным сетям.

2. Читальный зал гуманитарной литературы, корп. 2, ауд. 418. Оборужован 7 персональными компьютерами с доступом к локальной и глобальной компьютерным сетям.

3. Читальный зал естественной литературы, корп.6, ауд. 107а. Оборужован 5 персональными компьютерами с доступом к локальной и глобальной компьютерным сетям.

4. Отдел иностранной литературы, корп.2 ауд. 207. Оборужован 1 персональным компьютером с доступом к локальной и глобальной компьютерным сетям.

5. Библиотека юридического факультета, корп.9, ауд. 4. Оборужирована 11 персональными компьютерами с доступом к локальной и глобальной компьютерным сетям.

6. Читальный зал географического факультета, корп.8, ауд. 419. Оборудован 6 персональными компьютерами с доступом к локальной и глобальной компьютерным сетям.

Все компьютеры, установленные в помещениях научной библиотеки, оснащены следующим программным обеспечением:

Операционная система ALT Linux;

Офисный пакет Libreoffice.

Справочно-правовая система «КонсультантПлюс»

**Фонды оценочных средств для аттестации по дисциплине**  
**Органическая химия**

**Планируемые результаты обучения по дисциплине и критерии их оценивания**

<b>Планируемый результат обучения</b>	<b>Знания, умения и навыки</b>	<b>Критерии оценивания результатов обучения</b>
<b>УРО.3</b> Проводит анализ новых направлений исследований и обосновывает перспективы их проведения в соответствующей области знаний	Знать: основные теоретические положения описывающие процессы в органической химии, общие сведения о строении молекул органических соединений и механизмах химических реакций. Уметь: анализировать экспериментальные данные, касающиеся экспериментальных данных по строению органических молекул и механизмам реакций выделять главные и второстепенные моменты, формулировать цели и задачи исследования. Владеть основными методами исследований в органической химии.	<b>Неудовлетворител</b> Знания в области органической химии отсутствуют. Обучаемый не знает теоретических основ дисциплины, необходимых при формировании компетенции. Отсутствуют умения сбора информации в области органической химии. Нет навыков экспериментальных исследований в области органической химии, достаточных для решения научно-исследовательских задач. <b>Удовлетворител</b> Наличие общих, но не структурированных знаний теоретических основ органической химии, основных понятий и терминологии. Частично сформированное умение выделять главное и второстепенное из результатов эксперимента. <b>Хорошо</b> Наличие общих знаний теоретических основ органической химии, основных понятий и терминологии, но содержащих незначительные пробелы. В целом успешное но содержащий отдельные пробелы в применении навыков и умений мыслительной и экспериментальной деятельности, определения и цели постановки задачи исследования. <b>Отлично</b> Вполне сформированные систематические знания в области теоретической органической химии. Корректная интерпретация экспериментальных данных по строению молекул органических соединений, умение описать механизм известной реакции, и предложить механизм реакции, для которой известны исходные вещества и продукты, а также предложить

<b>Планируемый результат обучения</b>	<b>Знания, умения и навыки</b>	<b>Критерии оценивания результатов обучения</b>
		<b>Отлично</b> этапы экспериментального исследования механизмов.

### **Оценочные средства**

Схема доставки : Базовая

**Вид мероприятия промежуточной аттестации :** Экзамен

**Способ проведения мероприятия промежуточной аттестации :** Устное собеседование по вопросам

**Продолжительность проведения мероприятия промежуточной аттестации :**

**время отводимое на подготовку 1**

### **Показатели оценивания**

Не демонстрирует знания основного содержания дисциплины. Не владеет терминологией дисциплины, теорией и законами теоретической органической химии объясняющими направление химического взаимодействия и его механизм. Не может предложить механизмы известных химических реакций. Не может спланировать эксперимент по установлению механизма химических реакций	<b>Неудовлетворител</b>
Демонстрирует знания основного содержания дисциплины и его элементов в соответствии с прослушанным лекционным курсом. Владеет терминологией дисциплины, теорией и основными законами теоретической органической химии, но ошибается в описании механизмов химических реакций Не может адекватно спланировать эксперимент по установлению механизма химических реакций	<b>Удовлетворительн</b>
Демонстрирует знания основного содержания дисциплины и его элементов в соответствии с прослушанным лекционным курсом. Владеет терминологией дисциплины, теорией и основными законами теоретической органической химии, может описать механизм известных химических реакций Может лишь в общих чертах спланировать эксперимент по установлению механизма химических реакций.	<b>Хорошо</b>
Демонстрирует знания основного содержания дисциплины и его элементов в соответствии с прослушанным лекционным курсом. Свободно владеет терминологией дисциплины, теорией и основными законами теоретической органической химии, может описать механизм известных химических реакций. Демонстрирует способность творчески применить знание теории к решению профессиональных задач. Может спланировать эксперимент по установлению механизма химических	<b>Отлично</b>

реакций.

Отлично

### Перечень вопросов для проведения промежуточной аттестации

1. Взаимное влияние атомов в молекулах предельных соединений. Индуктивный эффект и эффект поля.
  2. Реакции циклоприсоединения. Описание Вудворда-Хофмана и Дьюара-Циммермана.
  3. Электроотрицательность элементов. Типы химических связей в молекулах органических соединений.
  4. Реакции радикального замещения водорода в алифатическом ряду. Механизм SR.
- Региоселективность.
5. Атомные орбитали. Гибридизация атомных орбиталей. Молекулярные орбитали. Симметрия молекулярных сигма- и пи-орбиталей.
  6. Нуклеофильное замещение галогена в алифатическом ряду. Механизмы SN1 и SN2.
  7. n-пи- и пи-пи-Сопряжение. Взаимное влияние атомов в молекулах сопряженных соединений.
- Мезомерный эффект. Передача мезомерного эффекта. Винилология.
8. Электроциклические реакции. Описание Вудворда-Хофмана и Дьюара-Циммермана.
  9. Современная классификация реагентов и реакций органических соединений.
  10. Реакции элиминирования в алифатическом ряду. Правила Зайцева и Гофмана. Механизмы E1, E2, E1cB.
  11. Общие представления о механизмах химических реакций. Поверхность потенциальной энергии, и ее сечения. Представление о координате реакции.
  12. Нуклеофильные перегруппировки.
  13. Теория абсолютных скоростей реакций. Переходное состояние и активированный комплекс. Постулат Хэммонда. Принцип Белла-Эванса-Поляни.
  14. Электрофильные и радикальные перегруппировки.
  15. Линейность свободных энергий. Уравнение Гаммета. ро- и сигма-Константы.
  16. Реакции электрофильного замещения водорода в ароматическом ряду. Механизм SE2 Ar. □- и □-Комплексы.
  17. Явление ориентации в реакциях замещенных бензолов с электрофилами. Причины.
  18. Развитие теории Гаммета. Нуклеофильные и электрофильные константы заместителей. Уравнения Брауна-Окамото, Юкава-Цуно.
  19. Нуклеофильное замещение водорода и галогена в ароматическом ряду. Понятие о комплексах Мейзенгеймера и дегидробензоле. Кине-замещение.
  20. Применение теории Гаммета к реакциям в алифатическом ряду. Уравнение Тафта. Правило аддитивности. Стерические константы заместителей.
  21. Реакции электрофильного присоединения к кратным связям. Механизм AdE. Карбокатионы «открытого» и «закрытого» типов. Правило Марковникова. Перекисный эффект Каира.
  22. Каково строение продукта термической реакции 1,3-бутадиена и транс 2-бутена?
  23. Хлорид  $(CH_3)_2C(Cl)R$  при  $R=C_2H_5$  образует в 80% этаноле до 34% алкена (какого?). Как изменится скорость образования и выход алкена в случае  $R=$ изо-бутил,  $R=$ неопентил?
  24. Объясните, почему 1-бром-4-нитробензол реагирует с пиперидином в 35 раз быстрее, чем 5-бром-1,3-диметил-2-нитробензол.
  25. 2-Хлорциклогексанон, имеющий «меченные» атомы углерода C1 и C2 был обработан этилатом натрия. Какова структура продукта реакции и как в нем распределяется «метка»?
  26. В результате взаимодействия мета-бромтолуола с амидом калия в жидком аммиаке получены орто-,

- мета и пара-толуидины с выходами, соответственно, 22, 56 и 22%. Каков механизм данной реакции.
27. В результате обработки амида циклогексилуксусной кислоты бромом в присутствии гидроксида натрия получено соединение состава C<sub>7</sub>H<sub>15</sub>N. Какова его структура и механизм образования?
28. В результате дегидробромирования 2-бром-2,4,4-триметилпентана получена смесь, состоящая из 18% 2,4,4-триметил-2-пентена и 82% 2,4,4-триметил-1-пентена. Почему «гофмановский» алкан является основным продуктом?
29. Почему попытки синтеза трет-бутилового спирта из трет-бутилбромида и гидроксида натрия, как правило, безуспешны? Как можно получить этот спирт из трет-бутилбромида?
30. Взаимодействие 2-метил-2-фенил-1-хлорбутана с водным раствором щелочи приводит к образованию двух соединений состава C<sub>11</sub>H<sub>16</sub>O. Каково их строение и относительный выход?
31. Каково строение продукта фотолиза цис-3,4-диэтилцикlobутена?