

BLR-2 C-0 C-1

**BLR-2 C-0 C**  
Angelina Rogatch

**ICHO**  
**General instructions**  
**Cover sheet**

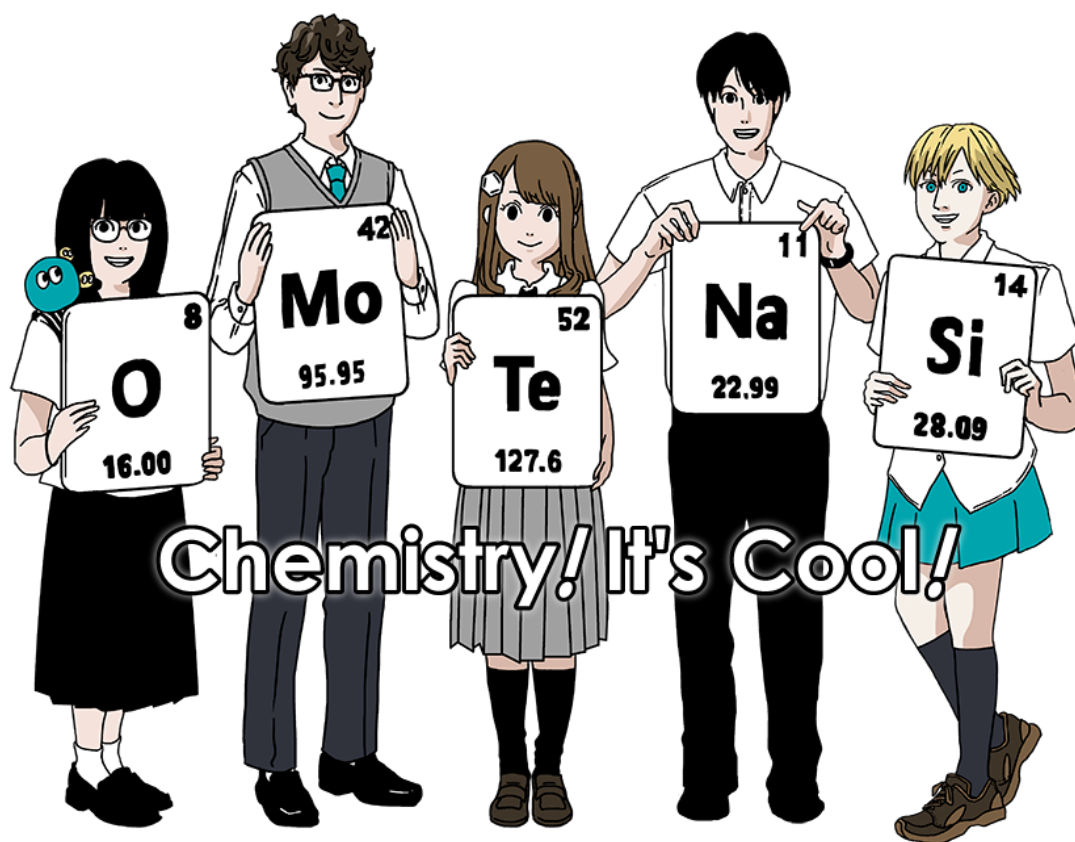
Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

Международная химическая олимпиада 2021 Япония

53 МХО 2021 Япония

25 июля – 2 августа 2021

<https://www.icho2021.org>





BLR-2 C-0 G-2

**G0-2**  
Russian (Belarus)

## Общие указания

- Записывать ответы можно только ручкой.
- Можно использовать только непрограммируемый калькулятор.
- Комплект состоит из **9 задач**.
- Решать задачи можно в любом порядке.
- Вам дается **5 часов** на решение всех задач.
- **Начинайте** работу только после команды **СТАРТ**.
- Все результаты должны быть записаны ручкой в соответствующих полях листов ответа. Для черновиков используйте обратную сторону листов с заданиями. Помните, что ответы, записанные за пределами отведенных для них мест, не будут оценены.
- Записывайте все вычисления. Полный балл за расчетные вопросы дается только, если правильный ответ подтвержден расчетами.
- Официальный наблюдатель предупредит Вас за **30 минут** до окончания тура.
- Когда прозвучит команда **СТОП**, Вы должны **прекратить** работу. Невыполнение этого требования приведет к дисквалификации.
- Если Вам что-то неясно в переводе, Вы можете попросить официальную английскую версию заданий.
- Нельзя покидать свое рабочее место без разрешения. Если Вам потребуется помощь (сломался калькулятор, нужно в туалет и т.п.), поднимите руку и подождите, пока к Вам не подойдет официальный наблюдатель.

**УДАЧИ!**

## Задачи и баллы

	Название	Общие баллы	Процент
1	Водород на поверхности металла	24	11
2	Изотопы в природе	35	11
3	Закон Бугера-Ламберта-Бера?	22	8
4	Редокс-химия цинка	32	11
5	Загадочный кремний	60	12
6	Химия твердых соединений переходных металлов	45	13
7	Ароматичность небензоидного типа	36	13
8	Динамические органические молекулы и их хиральность	26	11
9	Что капсулы любят, а что нет	23	10
		<b>Всего</b>	<b>100</b>



BLR-2 C-0 G-3

# G0-3

Russian (Belarus)

## Физические константы, единицы и уравнения

### Константы и единицы

Скорость света в вакууме	$c = 2.99792458 \times 10^8 \text{ м с}^{-1}$
Постоянная Планка	$h = 6.62607015 \times 10^{-34} \text{ Дж с}$
Элементарный заряд	$e = 1.602176634 \times 10^{-19} \text{ Кл}$
Масса электрона	$m_e = 9.10938370 \times 10^{-31} \text{ кг}$
Диэлектрическая константа (диэлектрическая проницаемость вакуума)	$\varepsilon_0 = 8.85418781 \times 10^{-12} \text{ Ф м}^{-1}$
Постоянная Авогадро	$N_A = 6.02214076 \times 10^{23} \text{ моль}^{-1}$
Постоянная Больцмана	$k_B = 1.380649 \times 10^{-23} \text{ Дж К}^{-1}$
Постоянная Фарадея	$F = N_A \times e = 9.64853321233100184 \times 10^4 \text{ Кл моль}^{-1}$
Универсальная газовая постоянная	$R = N_A \times k_B = 8.31446261815324 \text{ Дж К}^{-1} \text{ моль}^{-1}$ $= 8.2057366081 \times 10^{-2} \text{ л атм К}^{-1} \text{ моль}^{-1}$
Атомная единица массы	$u = 1 \text{ Да} = 1.66053907 \times 10^{-27} \text{ кг}$
Стандартное давление	$p = 1 \text{ бар} = 10^5 \text{ Па}$
Нормальное атмосферное давление	$p_{\text{атм}} = 1.01325 \times 10^5 \text{ Па}$
Ноль градусов Цельсия	$0^\circ \text{C} = 273.15 \text{ К}$
Ангстрем	$1 \text{ \AA} = 10^{-10} \text{ м}$
Пикометр	$1 \text{ пм} = 10^{-12} \text{ м}$
Электронвольт	$1 \text{ эВ} = 1.602176634 \times 10^{-19} \text{ Дж}$
Миллионная доля	$1 \text{ ppm(м.д.)} = 10^{-6}$
Миллиардная доля	$1 \text{ ppb} = 10^{-9}$
Триллионная доля	$1 \text{ ppt} = 10^{-12}$
Число "пи"	$\pi = 3.141592653589793$
Основание натуральных логарифмов (число Эйлера)	$e = 2.718281828459045$

## Уравнения

Уравнение идеального газа	$PV = nRT$ , где $P$ - давление, $V$ - объем, $n$ - число молей, $T$ - абсолютная температура идеального газа.
Закон Кулона	$F = k_e \frac{q_1 q_2}{r^2}$ , где $F$ - сила электростатического взаимодействия, $k_e (\approx 9.0 \times 10^9 \text{ Н м}^2 \text{ Кл}^{-2})$ - постоянная Кулона, $q_1$ и $q_2$ - величины зарядов, $r$ - расстояние между зарядами.
Первый закон термодинамики	$\Delta U = q + w$ , где $\Delta U$ - изменение внутренней энергии, $q$ - теплота, $w$ - работа.
Энтальпия $H$	$H = U + PV$
Формула Больцмана для энтропии $S$	$S = k_B \ln W$ , где $W$ - число микросостояний.
Изменение энтропии $\Delta S$	$\Delta S = \frac{q_{\text{обр}}}{T}$ , где $q_{\text{обр}}$ - теплота обратимого процесса.
Энергия Гиббса $G$	$G = H - TS$ $\Delta_r G^\circ = -RT \ln K = -zFE^\circ$ , где $K$ - константа равновесия, $z$ - число электронов, $E^\circ$ - стандартная ЭДС.
Реакционное отношение $Q$	$\Delta_r G = \Delta_r G^\circ + RT \ln Q$ для реакции $aA + bB \rightleftharpoons cC + dD$ $Q = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b}$ , где $[A]$ - молярная концентрация А.

Теплота $\Delta q$		$\Delta q = nc_m \Delta T$ , где $c_m$ - молярная теплоемкость, не зависящая от температуры.
Уравнение Нернста для ОВР		$E = E^\circ + \frac{RT}{zF} \ln \frac{C_{\text{ox}}}{C_{\text{red}}}$ , где $C_{\text{ox}}$ - концентрация окисленной формы, $C_{\text{red}}$ - концентрация восстановленной формы.
Уравнение Аррениуса		$k = A \exp\left(-\frac{E_a}{RT}\right)$ , где $k$ - константа скорости, $A$ - предэкспоненциальный множитель, $E_a$ - энергия активации. $\exp(x) = e^x$
Уравнение Бугера-Ламберта-Бера		$A = \varepsilon lc$ , где $A$ - поглощение, $\varepsilon$ - молярный коэффициент поглощения, $l$ - длина оптического пути, $c$ - молярная концентрация вещества в растворе.
Уравнение Гендерсона-Хассельбальха		Для равновесия $\text{HA} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{A}^-$ , с константой кислотности $K_a$ , $\text{pH} = \text{p}K_a + \log\left(\frac{[\text{A}^-]}{[\text{HA}]}\right)$
Энергия фотона		$E = h\nu = h\frac{c}{\lambda}$ , где $\nu$ - частота, $\lambda$ - длина волны света.
Сумма геометрической прогрессии		При $x \neq 1$ , $1 + x + x^2 + \dots + x^n = \sum_{i=0}^n x^i = \frac{1 - x^{n+1}}{1 - x}$
Приближенные формулы		При $x \ll 1$ , $\frac{1}{1 - x} \simeq 1 + x$

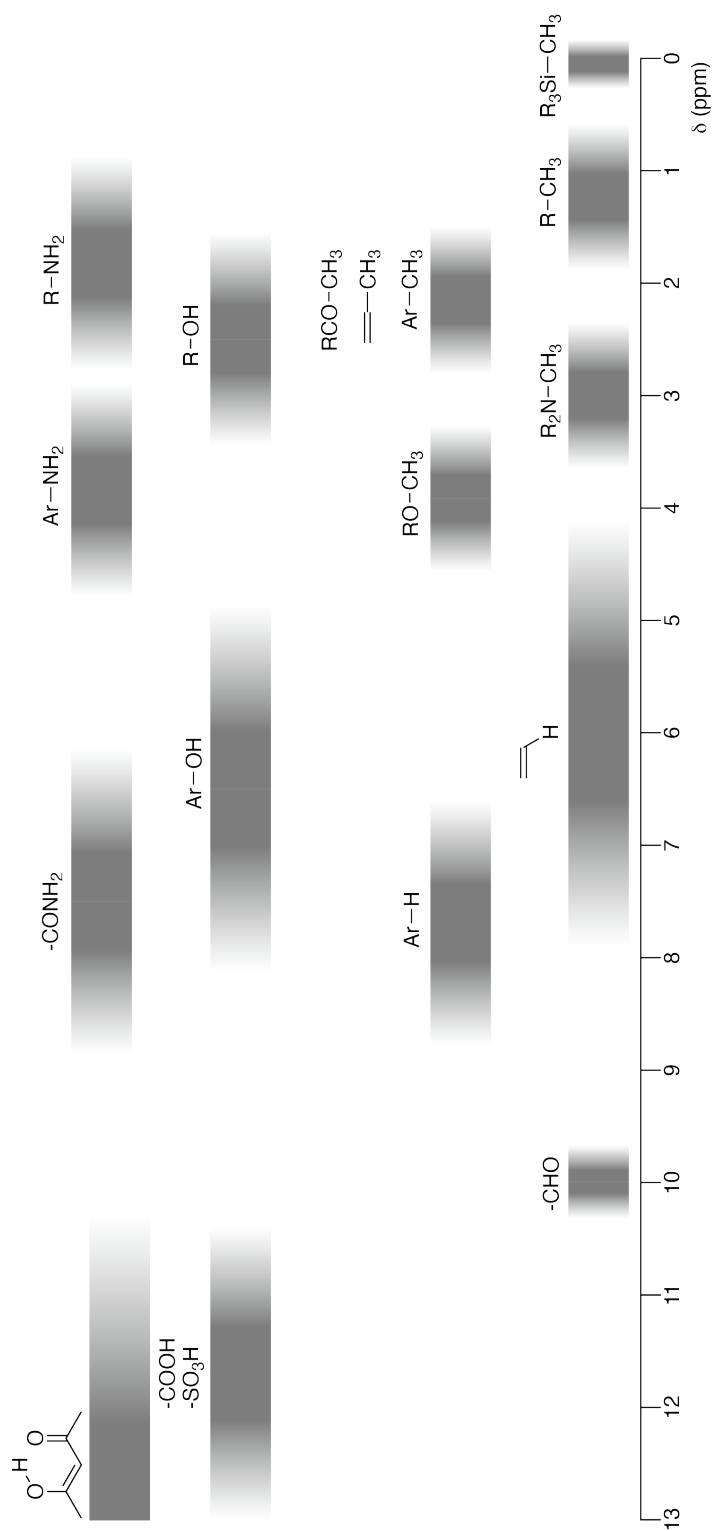
## Периодическая система

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	
1 H Hydrogen 1.008																	2 He Helium 4.003	
3 Li Lithium 6.968	4 Be Beryllium 9.012															9 F Fluorine 18.998	10 Ne Neon 20.180	
11 Na Sodium 22.990	12 Mg Magnesium 24.306															17 Cl Chlorine 35.452	18 Ar Argon 39.948	
19 K Potassium 39.098	20 Ca Calcium 40.078	21 Sc Scandium 44.956	22 Ti Titanium 47.867	23 V Vanadium 50.942	24 Cr Chromium 51.996	25 Mn Manganese 54.938	26 Fe Iron 55.845	27 Co Cobalt 58.933	28 Ni Nickel 58.693	29 Cu Copper 63.546	30 Zn Zinc 65.38	31 Ga Gallium 69.723	32 Ge Germanium 72.630	33 As Arsenic 74.922	34 Se Selenium 78.971	35 Br Bromine 79.904	36 Kr Krypton 83.798	
37 Rb Rubidium 85.468	38 Sr Strontium 87.62	39 Y Yttrium 88.906	40 Zr Zirconium 91.224	41 Nb Niobium 92.906	42 Mo Molybdenum 95.95	43 Tc Technetium [99]	44 Ru Ruthenium 101.07	45 Rh Rhodium 102.906	46 Pd Palladium 106.42	47 Ag Silver 107.868	48 Cd Cadmium 112.414	49 In Indium 114.818	50 Sn Tin 118.710	51 Sb Antimony 121.760	52 Te Tellurium 127.60	53 I Iodine 126.904	54 Xe Xenon 131.293	
55 Cs Caesium 132.905	56 Ba Barium 137.327	57-71 La-Lu Lanthanoids	72 Hf Hafnium 178.49	73 Ta Tantalum 180.948	74 W Tungsten 183.84	75 Re Rhenium 186.207	76 Os Osmium 190.23	77 Ir Iridium 192.217	78 Pt Platinum 195.084	79 Au Gold 196.967	80 Hg Mercury 200.592	81 Tl Thallium 204.384	82 Pb Lead 207.2	83 Bi Bismuth 208.98	84 Po Polonium [210]	85 At Astatine [210]	86 Rn Radon [222]	
87 Fr Francium [223]	88 Ra Radium [226]	89-103 Ac-Lr Actinoids	104 Rf Rutherfordium [267]	105 Db Dubnium [268]	106 Sg Seaborgium [271]	107 Bh Bohrium [272]	108 Hs Hassium [277]	109 Mt Meitnerium [276]	110 Ds Darmstadtium [281]	111 Rg Roentgenium [280]	112 Cn Copernicium [285]	114 Fl Flerovium [289]	115 Mc Moscovium [289]	116 Lv Livermorium [293]	117 Ts Tennessine [293]	118 Og Oganesson [294]		
57-71 La-Lu Lanthanoids	58 Ce Cerium 140.116	59 Pr Praseodymium 140.908	60 Nd Neodymium 144.242	61 Pm Promethium [145]	62 Sm Samarium 150.36	63 Eu Europium 151.964	64 Gd Gadolinium 157.25	65 Tb Terbium 158.925	66 Dy Dysprosium 162.500	67 Ho Holmium 164.930	68 Er Erbium 167.259	69 Tm Thulium 168.934	70 Yb Ytterbium 173.045	71 Lu Lutetium 174.967				
89-103 Ac-Lr Actinoids	89 Ac Actinium [227]	90 Th Thorium 232.038	91 Pa Protactinium 231.036	92 U Uranium 238.029	93 Np Neptunium [237]	94 Pu Plutonium [239]	95 Am Americium [243]	96 Cm Curium [247]	97 Bk Berkelium [247]	98 Cf Californium [252]	99 Es Einsteinium [252]	100 Fm Fermium [257]	101 Md Mendelevium [258]	102 No Nobelium [259]	103 Lr Lawrencium [262]			

Key:

113 Nh Nihonium [278]	atomic number
Symbol	Symbol
name	name
atomic weight (in parenthesis for the radioactive element)	atomic weight (in parenthesis for the radioactive element)

**<sup>1</sup>H ЯМР химсдвиги**







BLR-2 C-0 G-8

**G0-8**  
Russian (Belarus)

---

$\Delta\delta$  при введении одной алкильной группы: *прибл.* +0.4 м.д.

BLR-2 C-1 C-1

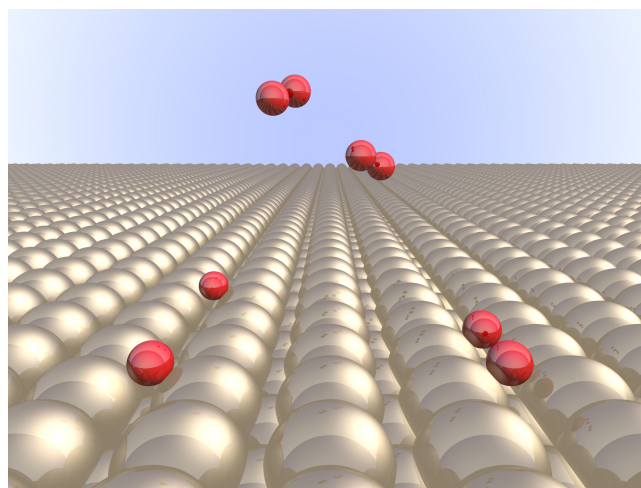
**BLR-2 C-1 C**  
Angelina Rogatch

**ICHO**  
**Problem 1**  
**Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

## Водород на поверхности металла

11 баллов							
Вопрос	A.1	A.2	B.1	B.2	B.3	B.4	Всего
Очки	6	4	5	3	3	3	<b>24</b>
Оценка							



Водород - один из потенциальных источников энергии в будущем. Мы рассмотрим процесс поглощения водорода металлом, что может быть использовано в технологиях хранения и транспортировки топлива.

### Часть А

Водород поглощается объемом металла через поверхность металла. Рассмотрим процесс адсорбции (ad) водорода из газовой фазы на поверхность:  $\text{H}_2(\text{g}) \rightarrow 2\text{H}(\text{ad})$ . Молекулы водорода  $\text{H}_2$  диссоциируют на поверхности металла (M) и адсорбируются в виде атомов H (Рис. 1). На рисунке потенциальная энергия  $\text{H}_2$  зависит от двух переменных: расстояния между ядрами в молекуле,  $d$ , и расстояния от молекулы до поверхности,  $z$ . Считаем, что молекула ориентирована строго параллельно поверхности, а центр тяжести молекулы в процессе адсорбции всегда находится на вертикальной прямой (пунктир на Рис. 1). На Рис. 2 показаны линии уровня потенциальной энергии в этих координатах. Значения энергии между соседними сплошными линиями различаются на  $20 \text{ кДж моль}^{-1}$ , а между соседними пунктирными линиями - на  $100 \text{ кДж моль}^{-1}$ , разность значений между сплошной и ближайшей пунктирной линией равна  $80 \text{ кДж моль}^{-1}$ . Энергия нулевых колебаний здесь не учитывается.

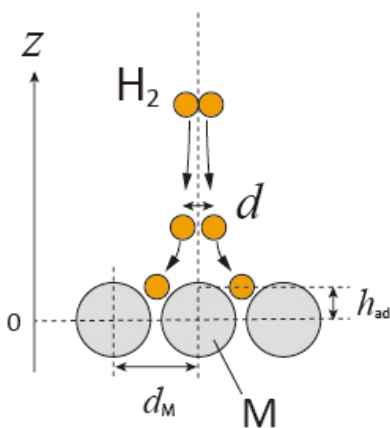


Рис.1. Определение координат (рисунок не в реальном масштабе)

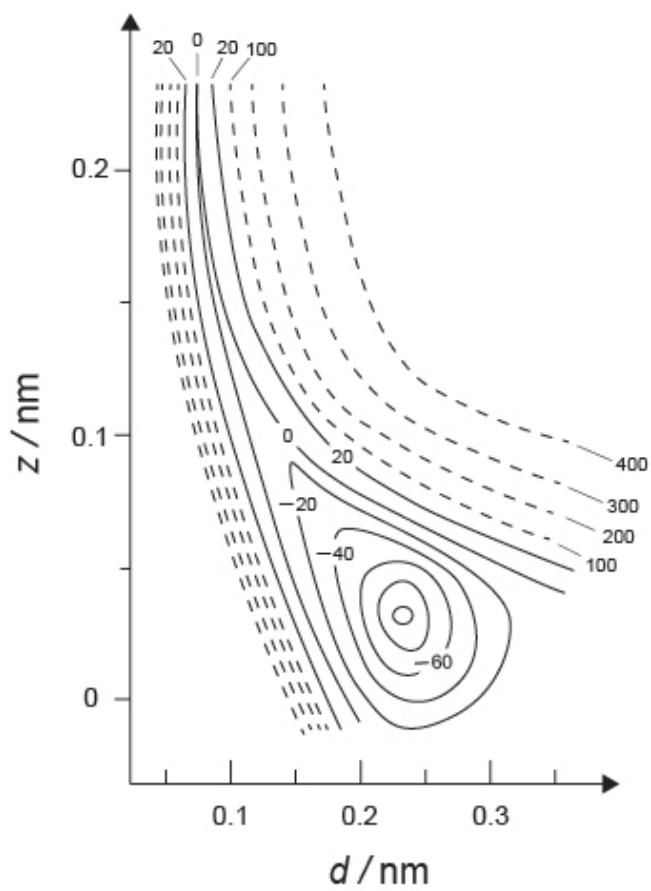


Рис. 2.

- A.1** Для каждой из приведенных ниже величин (i)–(iii) **выберите** самое близкое значение из А–Г. 6pt
- (i) Равновесное межъядерное расстояние в молекуле  $H_2$  в газовой фазе  
(ii) Расстояние между центрами атомов металла ( $d_M$  на Рис. 1)  
(iii) Равновесное расстояние между атомами Н на поверхности ( $h_{ad}$  на Рис. 1)

A. 0.03 нм    B. 0.07 нм    C. 0.11 нм    D. 0.15 нм  
E. 0.19 нм    F. 0.23 нм    G. 0.27 нм

- A.2** Для каждой из указанных ниже величин (i)–(ii) **выберите** самое близкое значение из А–Н. 4pt
- (i) энергия, необходимая для диссоциации молекулы  $H_2$  на атомы Н в газовой фазе  
[ $H_2(g) \rightarrow 2H(g)$ ]  
(ii) энергия, выделяющаяся в результате адсорбции  $H_2$  из газовой фазы  
[ $H_2(g) \rightarrow 2H(ad)$ ]

A. 20 кДж моль<sup>-1</sup>    B. 40 кДж моль<sup>-1</sup>    C. 60 кДж моль<sup>-1</sup>    D. 100 кДж моль<sup>-1</sup>  
E. 150 кДж моль<sup>-1</sup>    F. 200 кДж моль<sup>-1</sup>    G. 300 кДж моль<sup>-1</sup>    H. 400 кДж моль<sup>-1</sup>

## Часть В

Адсорбированные на поверхности атомы или мигрируют в объем (абсорбируются), или рекомбинируют и десорбируются обратно в газовую фазу, согласно уравнениям (1a) и (1b). Н(ab) обозначает атом водорода в объеме металлической фазы (ab - от absorbed).



Обозначим скорости реакций в расчете на один активный центр поверхности для адсорбции, десорбции и миграции (абсорбции)  $r_1[\text{с}^{-1}]$ ,  $r_2[\text{с}^{-1}]$  и  $r_3[\text{с}^{-1}]$ , соответственно. Они описываются кинетическими уравнениями:

$$r_1 = k_1 P_{\text{H}_2} (1 - \theta)^2 \quad (2)$$

$$r_2 = k_2 \theta^2 \quad (3)$$

$$r_3 = k_3 \theta \quad (4)$$

где  $k_1 [\text{с}^{-1} \text{Па}^{-1}]$ ,  $k_2 [\text{с}^{-1}]$  и  $k_3 [\text{с}^{-1}]$  - константы скорости,  $P_{\text{H}_2}$  - давление  $\text{H}_2$ ,  $\theta$  ( $0 \leq \theta \leq 1$ ) - доля центров на поверхности, занятых атомами Н. Примите, что адсорбция и десорбция - быстрые процессы по сравнению с миграцией в объем ( $r_1, r_2 \gg r_3$ ), а  $\theta$  - практически не меняется в ходе процессов.

**В.1** Для скорости  $r_3$  получено эмпирическое выражение:

5pt

$$r_3 = \frac{k_3}{1 + \sqrt{\frac{1}{P_{\text{H}_2} C}}} \quad (5)$$

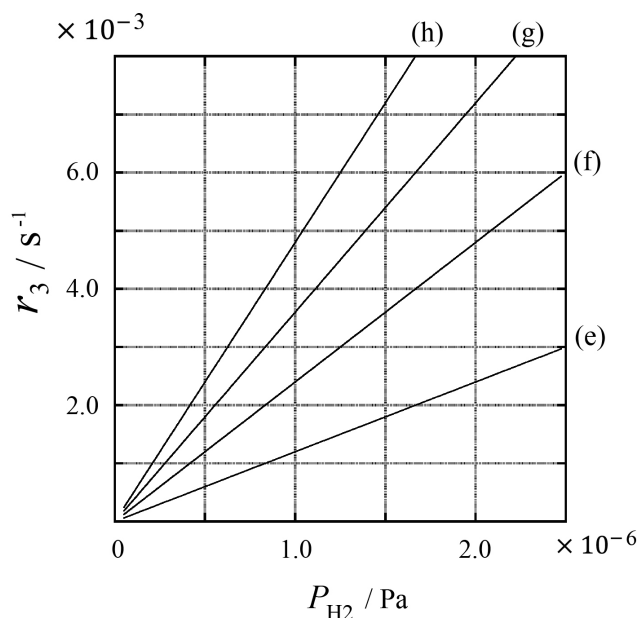
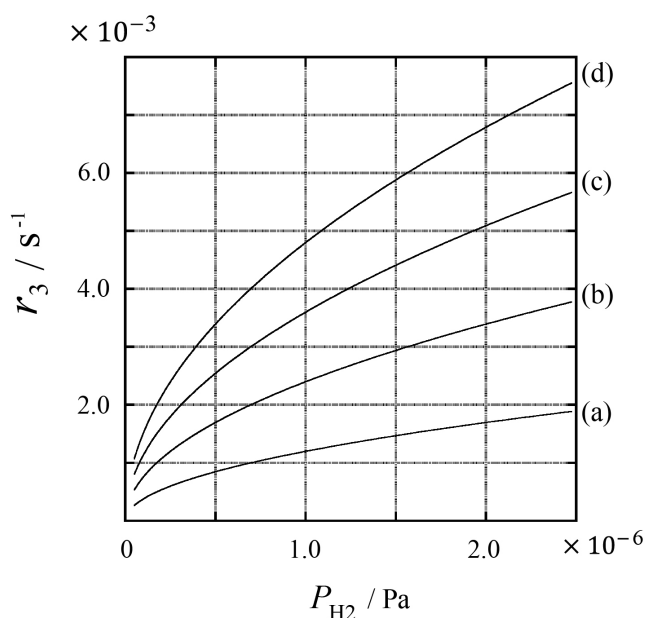
**Выразите**  $C$  через  $k_1$  и  $k_2$ .

Образец металла с площадью поверхности  $S = 1.0 \times 10^{-3} \text{ м}^2$  поместили в сосуд объемом 1 л ( $1.0 \times 10^{-3} \text{ м}^3$ ), заполненный  $\text{H}_2$  ( $P_{\text{H}_2} = 1.0 \times 10^2 \text{ Па}$ ). Поверхностная концентрация активных центров, способных адсорбировать атомы водорода, равна  $N = 1.3 \times 10^{18} \text{ м}^{-2}$ . Температуру поверхности поддерживали равной  $T = 400 \text{ К}$ . В результате реакций (1a) и (1b)  $P_{\text{H}_2}$  уменьшалось с постоянной скоростью  $v = 4.0 \times 10^{-4} \text{ Па с}^{-1}$ . Считайте, что  $\text{H}_2$  - идеальный газ, а объемом металла можно пренебречь по сравнению с объемом газа.

**V.2** Рассчитайте количество атомов Н в молях, мигрирующих в объем металла в расчете на единицу поверхности за единицу времени,  $A$  [моль  $\text{с}^{-1} \text{ м}^{-2}$ ]. 3pt

**V.3** При  $T = 400 \text{ К}$  константа  $C$  равна  $1.0 \times 10^2 \text{ Па}^{-1}$ . Рассчитайте значение  $k_3$  при 400 К. Если Вы не умеете считать и не смогли получить ответ в пункте **V.2**, примите для дальнейших расчетов  $A = 3.6 \times 10^{-7} \text{ моль с}^{-1} \text{ м}^{-2}$ . 3pt

**V.4** При некоторой другой температуре  $T$  кинетические параметры равны:  $C = 2.5 \times 10^3 \text{ Па}^{-1}$  и  $k_3 = 4.8 \times 10^{-2} \text{ с}^{-1}$ . Для зависимости скорости  $r_3$  от давления  $P_{\text{H}_2}$  при этой температуре выберите одну правильную кривую из (a)–(h). 3pt





BLR-2 C-1 A-1

**A1-1**  
Russian (Belarus)

## Водород на поверхности металла

### Часть А

**A.1** (6 pt)

(i)	(ii)	(iii)

**A.2** (4 pt)

(i)	(ii)





BLR-2 C-1 A-2

**A1-2**  
Russian (Belarus)

**Часть В**

**B.1** (5 pt)

$C =$  \_\_\_\_\_

**B.2** (3 pt)

$A =$  \_\_\_\_\_ моль  $\text{с}^{-1} \text{м}^{-2}$



BLR-2 C-1 A-3

**A1-3**  
Russian (Belarus)

**B.3** (3 pt)

$$k_3 = \underline{\hspace{10em}} c^{-1}$$

**B.4** (3 pt)

\_\_\_\_\_

BLR-2 C-2 C-1

**BLR-2 C-2 C**  
Angelina Rogatch

**ICHO**  
**Problem 2**  
**Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

## Изотопы в природе

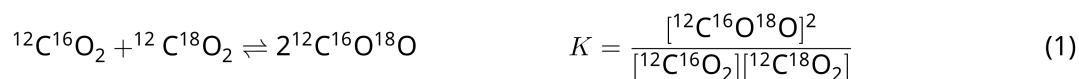
11 баллов					
Вопрос	A.1	A.2	A.3	A.4	Всего
Очки	8	8	10	9	<b>35</b>
Оценка					



Молекулы, отличающиеся только изотопным составом, например,  $\text{CH}_4$  и  $\text{CH}_3\text{D}$ , называют изотопологами. Считается, что изотопологи имеют одинаковые химические свойства. На самом деле, есть небольшие различия.

Везде в этой задаче считайте, что все вещества находятся в газовой фазе.

Рассмотрим следующее равновесие:



Энтропия  $S$  растет с увеличением числа возможных микросостояний системы,  $W$ :

$$S = k_B \ln W \quad (2)$$

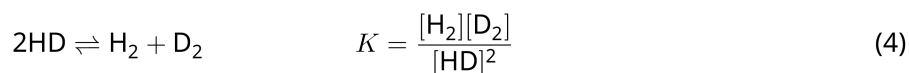
$W = 1$  для  $^{12}\text{C}^{16}\text{O}_2$  и  $^{12}\text{C}^{18}\text{O}_2$ . Однако,  $W = 2$  для молекулы  $^{12}\text{C}^{16}\text{O}^{18}\text{O}$  из-за эквивалентности позиций атомов кислорода. В правой части уравнения реакции (1) - две молекулы  $^{12}\text{C}^{16}\text{O}^{18}\text{O}$ , поэтому для продукта реакции  $W = 2^2 = 4$ .

**A.1** В реакции (3) изменение энтальпии,  $\Delta H$ , - положительное при любой температуре. 8pt



**Рассчитайте** предельные значения константы равновесия  $K$  для реакции (3) при очень низких ( $T \rightarrow 0$ ) и очень высоких ( $T \rightarrow +\infty$ ) температурах. Примите, что в этих условиях уравнение реакции не меняется, а значение  $\Delta H$  при высоких температурах стремится к конечному пределу.

Значение  $\Delta H$  приведенной ниже реакции можно рассчитать, рассматривая молекулярные колебания.



При  $T = 0$  К колебательная энергия двухатомной молекулы с частотой колебаний  $\nu$  [ $\text{с}^{-1}$ ] имеет вид:

$$E = \frac{1}{2}h\nu \quad (5)$$

$$\nu = \frac{1}{2\pi} \sqrt{\frac{k}{\mu}} \quad (6)$$

где  $k$  - силовая постоянная, а  $\mu$  - приведенная масса молекулы, которая выражается через массы атомов  $m_1$  и  $m_2$  следующим образом:

$$\mu = \frac{m_1 m_2}{m_1 + m_2} \quad (7)$$

**A.2** Частота колебания в молекуле  $\text{H}_2$  равна  $4161.0 \text{ см}^{-1}$  в единицах волновых чисел. **Рассчитайте**  $\Delta H$  приведенной ниже реакции при  $T = 0$  К в единицах Дж моль $^{-1}$ . 8pt



Считайте, что:

- Вклад в  $\Delta H$  вносит только колебательная энергия.
- Значение  $k$  для молекул  $\text{H}_2$ ,  $\text{HD}$  и  $\text{D}_2$  - одно и то же.
- Масса атома  $\text{H}$  равна 1 Да, а масса атома  $\text{D}$  равна 2 Да.



BLR-2 C-2 Q-3

# Q2-3

Russian (Belarus)

Мольное соотношение  $\text{H}_2$ , HD и  $\text{D}_2$  в равновесной системе зависит от температуры. Обозначим через  $\Delta_{\text{D}_2}$  величину, характеризующую отклонение содержания  $\text{D}_2$  при данной температуре от предельного значения при очень высокой температуре.

$$\Delta_{\text{D}_2} = \frac{R_{\text{D}_2}}{R_{\text{D}_2}^*} - 1 \quad (9)$$

Здесь  $R_{\text{D}_2}$  обозначает  $\frac{[\text{D}_2]}{[\text{H}_2]}$  в системе при заданной температуре, а  $R_{\text{D}_2}^*$  равно  $\frac{[\text{D}_2]}{[\text{H}_2]}$  при  $T \rightarrow +\infty$ . Отметим, что при  $T \rightarrow +\infty$  распределение изотопов между молекулами становится статистическим и определяется только их природным содержанием.

**A.3** **Рассчитайте**  $\Delta_{\text{D}_2}$  с природным содержанием D в равновесной смеси изотопологов при температуре, при которой константа равновесия  $K$  реакции (4) равна 0.300. Природное мольное содержание изотопов D и H равно, соответственно,  $1.5576 \times 10^{-4}$  и  $(1 - 1.5576 \times 10^{-4})$ . 10pt

В общем случае, мольная доля двукратно замещенных изотопологов, содержащих два тяжелых изотопа в молекуле, растет с понижением температуры. Рассмотрим мольное содержание молекул  $\text{CO}_2$  с молекулярными массами 44 и 47, обозначим эти молекулы  $\text{CO}_2[44]$  и  $\text{CO}_2[47]$ . Величина  $\Delta_{47}$  определяется так:

$$\Delta_{47} = \frac{R_{47}}{R_{47}^*} - 1 \quad (10)$$

где  $R_{47}$  равно  $\frac{[\text{CO}_2[47]]}{[\text{CO}_2[44]]}$  в равновесной системе при заданной температуре, а  $R_{47}^*$  равно  $\frac{[\text{CO}_2[47]]}{[\text{CO}_2[44]]}$  при  $T \rightarrow +\infty$ . Мольные доли изотопов в природной смеси приведены ниже. Изотопы, отсутствующие в таблице, рассматривать не нужно.

	$^{12}\text{C}$	$^{13}\text{C}$
Мольные доли изотопов в природной смеси	0.988888	0.011112

	$^{16}\text{O}$	$^{17}\text{O}$	$^{18}\text{O}$
Мольные доли изотопов в природной смеси	0.997621	0.0003790	0.0020000

Зависимость величины  $\Delta_{47}$  от абсолютной температуры  $T$  (в К) имеет вид:

$$\Delta_{47} = \frac{36.2}{T^2} + 2.920 \times 10^{-4} \quad (11)$$

- A.4** Значение  $R_{47}$ , измеренное для ископаемого планктона, собранного с морского дна близ Антарктики, оказалось равно  $4.50865 \times 10^{-5}$ . **Рассчитайте** температуру, используя это значение  $R_{47}$ . Полученное значение характеризует температуру воздуха в эпоху жизни планктона. При расчете используйте только самый распространенный изотополог  $\text{CO}_2[47]$ . 9pt



BLR-2 C-2 A-1

**A2-1**  
Russian (Belarus)

## Изотопы в природе

**A.1** (8 pt)

$T \rightarrow 0 : K =$  \_\_\_\_\_ ,  $T \rightarrow +\infty : K =$  \_\_\_\_\_





BLR-2 C-2 A-2

**A2-2**  
Russian (Belarus)

**A.2** (8 pt)

$\Delta H =$  \_\_\_\_\_ Дж моль<sup>-1</sup>



BLR-2 C-2 A-3

**A2-3**  
Russian (Belarus)

**A.3** (10 pt)

$\Delta_{D_2} =$  \_\_\_\_\_



BLR-2 C-2 A-4

**A2-4**  
Russian (Belarus)

**A.4** (9 pt)

$T =$  \_\_\_\_\_  $K$

BLR-2 C-3 C-1

**BLR-2 C-3 C**  
Angelina Rogatch

**ICHO**  
**Problem 3**  
**Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

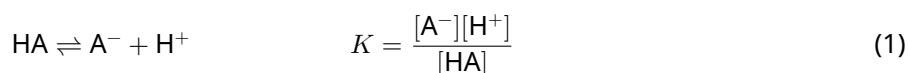
## Закон Бугера-Ламберта-Бера?

8 баллов				
Вопрос	A.1	B.1	B.2	Всего
Очки	10	6	6	<b>22</b>
Оценка				

В данной задаче пренебрегайте поглощением ячейки и растворителя. Температура всех растворов и газов постоянна и равна 25 °С.

### Часть А

Водный раствор **X** приготовили из  $\text{HA}$  и  $\text{NaA}$ . Концентрации  $[\text{A}^-]$ ,  $[\text{HA}]$  и  $[\text{H}^+]$  в растворе **X** равны  $1.00 \times 10^{-2}$ ,  $1.00 \times 10^{-3}$  и  $1.00 \times 10^{-4}$  моль  $\text{л}^{-1}$ , соответственно. В системе установилось кислотно-основное равновесие:



В Части А длина оптического пути равна  $l$ . Пренебрегайте изменением плотности при разбавлении. Считайте, что в системе не протекает никаких реакций, кроме реакции (1).

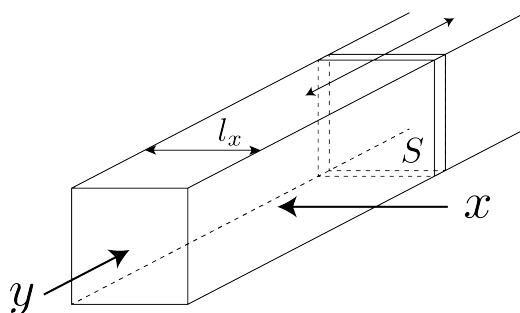
- A.1** Поглощение **X** составило  $A_1$  при длине волны  $\lambda_1$ . После измерения раствор **X** разбавили в два раза добавлением соляной кислоты с  $\text{pH} = 2.500$ . После разбавления поглощение не изменилось и составило  $A_1$  при  $\lambda_1$ . **Определите** отношение  $\varepsilon_{\text{HA}}/\varepsilon_{\text{A}^-}$ , где  $\varepsilon_{\text{HA}}$  и  $\varepsilon_{\text{A}^-}$  - молярные коэффициенты поглощения  $\text{HA}$  и  $\text{A}^-$ , соответственно, при  $\lambda_1$ . 10pt

## Часть В

Рассмотрим следующее равновесие в газовой фазе



Прямоугольный резервуар с прозрачной подвижной стенкой площадью  $S$  заполнили чистым газом D (см. рисунок ниже) под давлением  $P$ . В системе установилось равновесие, при этом общее давление не изменилось и равно  $P$ . Поглощение газа равно  $A = \varepsilon(n/V)l$ , где  $\varepsilon$ ,  $n$ ,  $V$  и  $l$  - молярный коэффициент поглощения, количество газа в молях, объем газа и длина оптического пути, соответственно. Считайте, что все компоненты газовой смеси - идеальные газы.



Используйте следующие обозначения.

	Исходное состояние		После достижения равновесия	
	D	M	D	M
Парциальное давление	$P$	0	$p_D$	$p_M$
Количество в молях	$n_0$	0	$n_D$	$n_M$
Объем	$V_0$		$V$	

**В.1** Поглощение газа при  $\lambda_{B1}$ , измеренное вдоль направления  $x$  ( $l = l_x$ ) составило  $A_{B1}$  как для исходного состояния, так и после достижения равновесия. **6pt**  
**Определите** отношение  $\varepsilon_D/\varepsilon_M$  при  $\lambda_{B1}$ , где  $\varepsilon_D$  и  $\varepsilon_M$  обозначают молярные коэффициенты поглощения D и M, соответственно.

**В.2** Поглощение газа при  $\lambda_{B2}$ , измеренное вдоль направления  $y$ , составило  $A_{B2}$  как для исходного состояния ( $l = l_{y0}$ ), так и после достижения равновесия ( $l = l_y$ ). **6pt**  
**Определите** отношение  $\varepsilon_D/\varepsilon_M$  при  $\lambda_{B2}$ .



BLR-2 C-3 A-1

**A3-1**  
Russian (Belarus)

## Закон Бугера-Ламберта-Бера?

### Часть А

**A.1** (10 pt)

(Продолжайте на следующей странице)



BLR-2 C-3 A-2

**A3-2**  
Russian (Belarus)

A.1 (cont.)

$\varepsilon_{\text{HA}}/\varepsilon_{\text{A}^-} =$   
\_\_\_\_\_





BLR-2 C-3 A-3

**A3-3**  
Russian (Belarus)

**Часть В**

**B.1** (6 pt)

$\epsilon_D/\epsilon_M =$  \_\_\_\_\_



BLR-2 C-3 A-4

**A3-4**  
Russian (Belarus)

**B.2** (6 pt)

$\epsilon_D/\epsilon_M =$   
\_\_\_\_\_

BLR-2 C-4 C-1

**BLR-2 C-4 C**  
Angelina Rogatch

**ICHO**  
**Problem 4**  
**Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

## Редокс-химия цинка

11 баллов							
Вопрос	A.1	A.2	B.1	B.2	B.3	B.4	Всего
Очки	6	5	4	3	5	9	<b>32</b>
Оценка							



Цинк давно используют для изготовления латуни и покрытий для стали. Регенерация цинка из промышленных сточных вод производится путем его осаждения и последующего восстановления осадка до металла.

### Часть А

Реакции, протекающие при растворении гидроксида цинка  $\text{Zn}(\text{OH})_2(\text{s})$  при  $25\text{ }^\circ\text{C}$ , и соответствующие константы равновесия приведены в уравнениях (1)–(4). (Здесь и далее обозначения: s - твердый, aq - водный раствор, l - жидкость).



Растворимость,  $S$ , цинка (общая молярная концентрация всех форм цинка в насыщенном водном растворе) дается уравнением (5).

$$S = [\text{Zn}^{2+}(\text{aq})] + [\text{Zn}(\text{OH})_2(\text{aq})] + [\text{Zn}(\text{OH})_4^{2-}(\text{aq})] \quad (5)$$

**A.1** Считая, что равновесия (1)–(4) установились, **рассчитайте** интервал pH, в котором концентрация  $[\text{Zn}(\text{OH})_2(\text{aq})]$  - наибольшая среди концентраций всех частиц  $[\text{Zn}^{2+}(\text{aq})]$ ,  $[\text{Zn}(\text{OH})_2(\text{aq})]$  и  $[\text{Zn}(\text{OH})_4^{2-}(\text{aq})]$ . 6pt

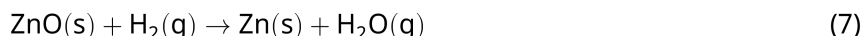
**A.2** Приготовили насыщенный водный раствор  $\text{Zn}(\text{OH})_2(\text{s})$  с pH = 7.00 и отфильтровали. К фильтрату добавили NaOH до pH 12.00. **Рассчитайте** мольную долю (в %) цинка, который перейдет в осадок при повышении pH от 7.00 до 12.00. Изменением объема и температуры пренебрегите. 5pt

## Часть B

Затем осажденный гидроксид цинка нагревают для получения оксида цинка по уравнению:



После этого оксид цинка восстанавливают до металла водородом:



**B.1** Чтобы реакция (7) протекала при давлении водорода 1 бар, необходимо понижать парциальное давление образующегося водяного пара. **Рассчитайте**, при каком максимальном парциальном давлении водяного пара реакция (7) будет протекать при 300 °С. Стандартные энергии Гиббса образования оксида цинка и водяного пара при 300 °С равны  $\Delta G_{\text{ZnO}}^\circ(300^\circ\text{C}) = -2.90 \times 10^2 \text{ кДж моль}^{-1}$  и  $\Delta G_{\text{H}_2\text{O}}^\circ(300^\circ\text{C}) = -2.20 \times 10^2 \text{ кДж моль}^{-1}$ , соответственно. 4pt

Металлический цинк используется в качестве материала отрицательного электрода (анода) в металло-воздушных батареях. Электрод состоит из Zn и ZnO. Уравнение реакции, на которой основано действие батареи, и ее стандартная эдс при 25 °С и давлении 1 бар,  $E^\circ$ , приведены ниже:



**B.2** Цинк-воздушную батарею разряжали при токе 20 мА в течение 24 часов. **Рассчитайте** изменение массы отрицательного электрода (анода) батареи после такого разряда. 3pt



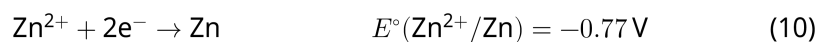
Гора Фудзи

- В.3** Величина эдс цинк-воздушной батареи зависит от условий. **Рассчитайте** эдс на вершине горы Фудзи, где температура и высота составляют  $-38^\circ\text{C}$  (в феврале) и 3776 м, соответственно. Атмосферное давление может быть рассчитано по формуле: 5pt

$$P [\text{bar}] = 1.013 \times \left( 1 - \frac{0.0065h}{T + 0.0065h + 273.15} \right)^{5.257} \quad (9)$$

где  $h$  [m] - высота в м,  $T$  [ $^\circ\text{C}$ ] - температура в  $^\circ\text{C}$ . Мольная доля кислорода в атмосфере равна 21%. Стандартная энергия Гиббса реакции (8) равна  $\Delta G_{\text{ZnO}}^{\circ}(-38^\circ\text{C}) = -3.26 \times 10^2 \text{ кДж моль}^{-1}$  при  $-38^\circ\text{C}$  и 1 бар.

- В.4** **Рассчитайте** изменение стандартной энергии Гиббса в реакции (6) при  $25^\circ\text{C}$ . Стандартные потенциалы  $E^\circ(\text{Zn}^{2+}/\text{Zn})$  и  $E^\circ(\text{O}_2/\text{H}_2\text{O})$  при  $25^\circ\text{C}$  и 1 бар приведены в выражениях (10) и (11), соответственно. 9pt





BLR-2 C-4 A-1

**A4-1**  
Russian (Belarus)

## Редокс-химия цинка

### Часть А

**A.1** (6 pt)

< pH < \_\_\_\_\_



BLR-2 C-4 A-2

**A4-2**  
Russian (Belarus)

**A.2** (5 pt)

\_\_\_\_\_ %





BLR-2 C-4 A-3

**A4-3**  
Russian (Belarus)

**Часть В**

**B.1** (4 pt)

$p_{\text{H}_2\text{O}} =$  \_\_\_\_\_ бар

**B.2** (3 pt)

\_\_\_\_\_ Г



BLR-2 C-4 A-4

**A4-4**  
Russian (Belarus)

**B.3** (5 pt)

\_\_\_\_\_ B



BLR-2 C-4 A-5

**A4-5**  
Russian (Belarus)

**B.4** (9 pt)

$\Delta G^\circ =$  \_\_\_\_\_ Дж моль<sup>-1</sup>

BLR-2 C-5 C-1

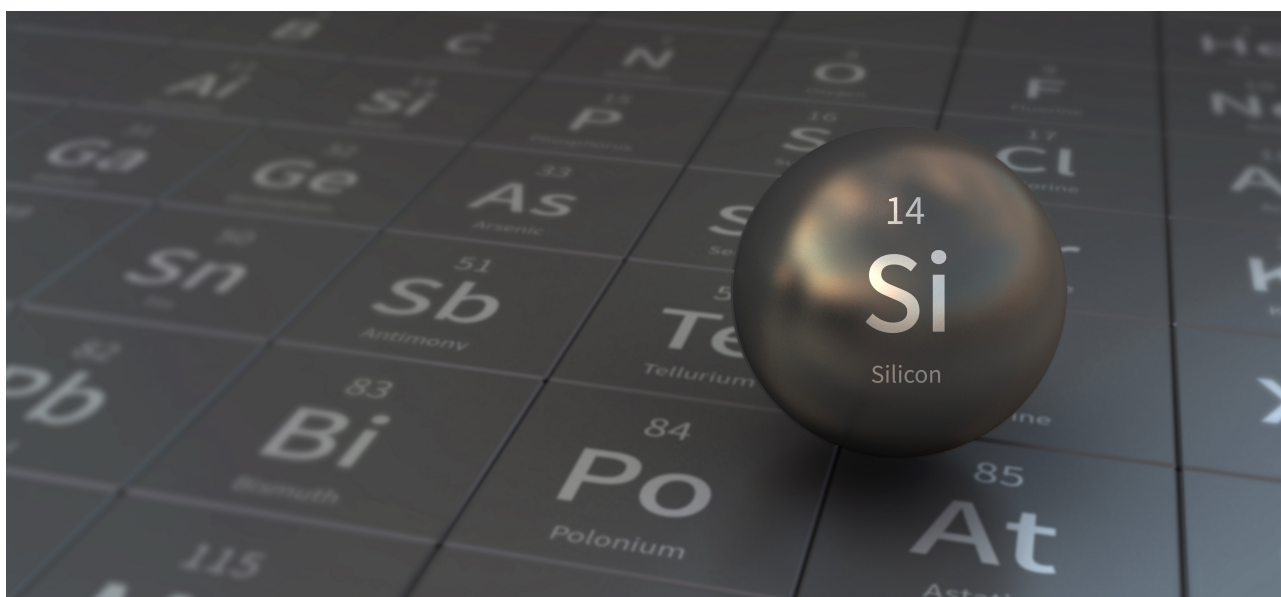
**BLR-2 C-5 C**  
Angelina Rogatch

**ICHO**  
**Problem 5**  
**Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

## Загадочный кремний

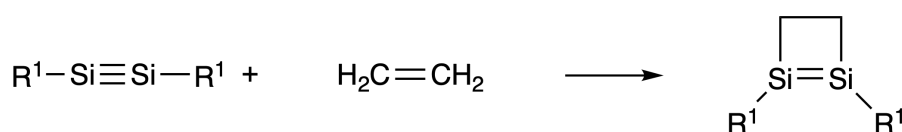
12 баллов								
Вопрос	A.1	A.2	A.3	A.4	B.1	B.2	B.3	Всего
Очки	9	7	6	10	5	15	8	<b>60</b>
Оценка								



Хотя кремний и углерод находятся в одной и той же 14-ой группе, их свойства существенно различны.

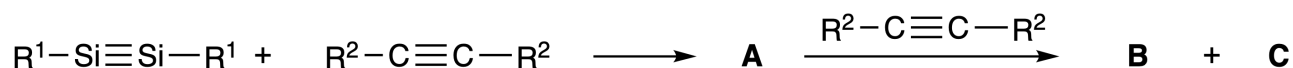
### Часть А

В отличие от тройной связи углерод-углерод, тройная связь кремний-кремний в соединении  $R^1-Si \equiv Si-R^1$  ( $R$ : органический заместитель) проявляет исключительно высокую реакционную способность. Например, указанное выше соединение реагирует с этиленом с образованием циклического продукта, содержащего четырехчленный цикл.



При взаимодействии  $R^1-Si \equiv Si-R^1$  с алкином ( $R^2-C \equiv C-R^2$ ), сначала образуется **A**, содержащий четырехчленный цикл. Дальнейшая реакция еще одной молекулы  $R^2-C \equiv C-R^2$  с **A** приводит к образованию изомеров **B** и **C**, обладающих бензоло-подобной циклической системой сопряженных

связей. Эти так называемые 'дисилабензолы' содержат шестичленные циклы и могут быть представлены как  $(R^1-Si)_2(R^2-C)_4$ .



По данным  $^{13}C$  ЯМР спектроскопии циклический скелет  $Si_2C_4$  дает два сигнала в случае **B** и один сигнал в случае **C**.

**A.1** Изобразите по одной резонансной структуре для **A**, **B** и **C**, используя обозначения  $R^1$ ,  $R^2$ , Si и C. 9pt

**A.2** Рассчитайте энергию резонансной стабилизации аренов (ASE) для бензола и соединения **C** (для случая  $R^1 = R^2 = H$ ) в виде положительных значений, используя изменения энтальпии некоторых реакций гидрирования ненасыщенных систем, приведенных ниже (рис. 1). 7pt

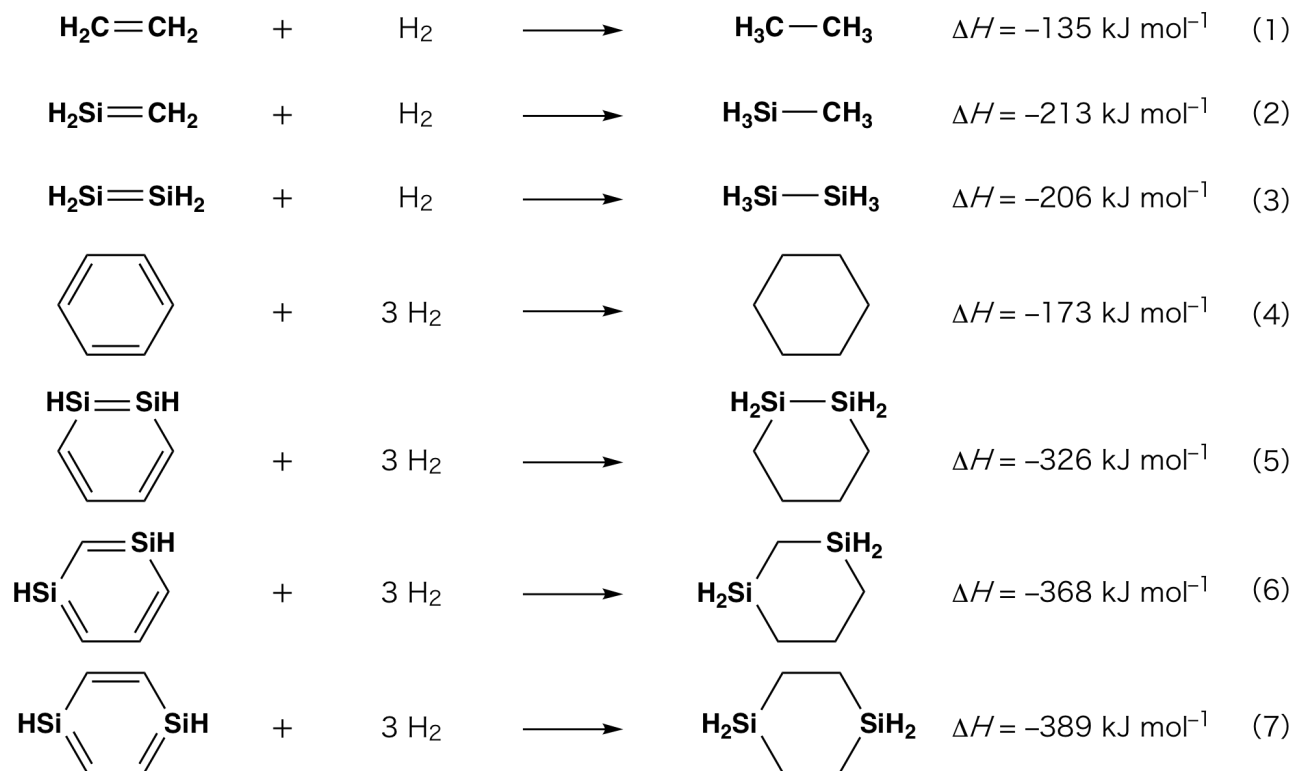


Рис. 1

При нагревании ксилольного раствора соединения **C** оно претерпевает изомеризацию с образованием равновесной смеси соединений **D** и **E**. Установлены следующие молярные соотношения: **D** : **E** = 1 : 40.0 при 50.0 °C и **D** : **E** = 1 : 20.0 при 120.0 °C.

**A.3** Рассчитайте  $\Delta H$  превращения **D** в **E**. Считайте, что  $\Delta H$  не зависит от температуры. 6pt

Изомеризация **C** в **D** и **E** протекает через преобразование  $\pi$ -связей в  $\sigma$ -связи без разрыва каких-либо  $\sigma$ -связей. По данным  $^{13}\text{C}$  ЯМР в спектре **D** присутствует один сигнал для циклического скелета  $\text{Si}_2\text{C}_4$ , а в спектре **E** - два сигнала для циклического скелета. В скелете **D** отсутствуют трехчленные циклы, а в скелете **E** присутствуют два трехчленных цикла с общим ребром.

**A.4** Изобразите структуры **D** и **E**, используя обозначения  $\text{R}^1$ ,  $\text{R}^2$ , Si и C. 10pt

## Часть B

Кремний также способен образовывать высококоординированные соединения (больше четырех заместителей) с электроотрицательными элементами, такими как фтор. Наряду с фторидами металлов, фториды высококоординированного кремния используются как фторирующие реагенты.

Реакцию фторирования  $\text{CCl}_4$  с использованием  $\text{Na}_2\text{SiF}_6$  осуществили следующим образом.

• **Стандартизация раствора  $\text{Na}_2\text{SiF}_6$  :**

• Приготовление

Водный раствор **F**: 0.855 г  $\text{Na}_2\text{SiF}_6$  ( $188.053 \text{ г моль}^{-1}$ ) растворили в воде (общий объем 200 мл).

Водный раствор **G**: 6.86 г  $\text{Ce}_2(\text{SO}_4)_3$  ( $568.424 \text{ г моль}^{-1}$ ) растворили в воде (общий объем 200 мл).

• Методика

Проводили осадительное титрование раствора **F** (50.0 мл), добавляя по каплям раствор **G**, **используя** в качестве индикатора ксиленоловый оранжевый, который координируется с  $\text{Ce}^{3+}$ . После добавления 18.8 мл раствора **G** цвет титруемого раствора изменился с желтого на пурпурно-красный. Образовавшийся осадок представляет собой бинарное соединение, содержащее  $\text{Ce}^{3+}$ , а единственным образующимся соединением кремния является  $\text{Si}(\text{OH})_4$ .

**B.1** Запишите уравнение реакции  $\text{Na}_2\text{SiF}_6$  с  $\text{Ce}_2(\text{SO}_4)_3$ . 5pt

• **Реакция  $\text{CCl}_4$  с  $\text{Na}_2\text{SiF}_6$ :**

(Пренебрегите потерями вещества, например, в результате испарения, на нижеследующих стадиях).

$\text{Na}_2\text{SiF}_6$  ( $x$  [г]) добавили к  $\text{CCl}_4$  (500.0 г) и нагрели до 300 °C в запаянном реакционном сосуде, выдерживая повышенное давление. Непрореагировавший  $\text{Na}_2\text{SiF}_6$  и образовавшийся NaCl удалили фильтрованием. Фильтрат разбавили  $\text{CCl}_4$  до общего объема 1.00 л (раствор **H**). Спектры  $^{29}\text{Si}$  и  $^{19}\text{F}$  ЯМР раствора **H** показали, что  $\text{SiF}_4$  присутствует в качестве единственного кремнийсодержащего соединения. В спектре  $^{19}\text{F}$  ЯМР, помимо  $\text{SiF}_4$ , были обнаружены сигналы, соответствующие  $\text{CFCl}_3$ ,  $\text{CF}_2\text{Cl}_2$ ,  $\text{CF}_3\text{Cl}$  и  $\text{CF}_4$  (см. Таблицу 1). Интегральные интенсивности в спектрах  $^{19}\text{F}$  ЯМР пропорциональны количеству ядер фтора.

Таблица 1

Данные <sup>19</sup> F ЯМР	CFCl <sub>3</sub>	CF <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub>	CF <sub>3</sub> Cl	CF <sub>4</sub>
Интегральная интенсивность	45.0	65.0	18.0	2.0

SiF<sub>4</sub> гидролизуеться с образованием H<sub>2</sub>SiF<sub>6</sub> согласно уравнению (8) :



Раствор **H** (10 мл) добавили к избытку воды, что привело к полному гидролизу SiF<sub>4</sub>. Полученный в результате гидролиза водой H<sub>2</sub>SiF<sub>6</sub>, был нейтрализован и полностью переведен в Na<sub>2</sub>SiF<sub>6</sub> (водный раствор **J**).

Осадок, содержащий непрореагировавший Na<sub>2</sub>SiF<sub>6</sub> и NaCl, который был получен фильтрованием ранее (см. выше подчеркнутый текст), полностью растворили в воде (раствор **K**; 10.0 л).

Далее провели новое осадительное титрование, используя раствор **G**. Конечные точки титрования раствором **G** приведены ниже:

·Для всего количества раствора **J**: 61.6 мл.

·Для 100 мл раствора **K**: 44.4 мл.

Учтите, что присутствие NaCl или SiO<sub>2</sub> не сказывается на результатах осадительного титрования.

**V.2** Рассчитайте массу NaCl, полученного в реакционном сосуде (подчеркнутый текст выше), и рассчитайте массу ( $x$  [г]) Na<sub>2</sub>SiF<sub>6</sub>, использованного в качестве исходного вещества. 15pt

**V.3** 77.8% CCl<sub>4</sub>, использованного в качестве исходного вещества, осталось непрореагировавшим. Рассчитайте массу образовавшегося CF<sub>3</sub>Cl. 8pt





BLR-2 C-5 A-1

**A5-1**  
Russian (Belarus)

## Загадочный кремний

### Часть А

**A.1** (9 pt)

**A** (3 pt)

**B** (3 pt)

**C** (3 pt)

**A.2** (7 pt)

$C_6H_6$  :

кДж моль<sup>-1</sup>, **C** :

кДж моль<sup>-1</sup>



BLR-2 C-5 A-2

**A5-2**  
Russian (Belarus)

**A.3** (6 pt)

$\Delta H =$  \_\_\_\_\_ кДж моль<sup>-1</sup>

**A.4** (10 pt)

**D** (5 pt)

**E** (5 pt)



BLR-2 C-5 A-3

**A5-3**  
Russian (Belarus)

**Часть В**

**B.1** (5 pt)

---

**B.2** (15 pt)

(Продолжайте на следующей странице)



BLR-2 C-5 A-4

**A5-4**  
Russian (Belarus)

**B.2 (cont.)**

NaCl : \_\_\_\_\_ г, Na<sub>2</sub>SiF<sub>6</sub> : \_\_\_\_\_ г



BLR-2 C-5 A-5

**A5-5**  
Russian (Belarus)

**B.3** (8 pt)

$\text{CF}_3\text{Cl}$  : \_\_\_\_\_ r

BLR-2 C-6 C-1

**BLR-2 C-6 C**  
Angelina Rogatch

**IChO**  
**Problem 6**  
**Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

## Химия твердых соединений переходных металлов

13 баллов											
Вопрос	A.1	A.2	A.3	B.1	B.2	B.3	B.4	C.1	C.2	C.3	Всего
Очки	6	3	3	6	4	4	4	5	5	5	<b>45</b>
Оценка											



Вулкан на острове Сакурадзима

### Часть А

Япония - страна с наибольшим количеством вулканов. Когда силикатные минералы кристаллизуются из магмы, часть ионов переходных металлов ( $M^{n+}$ ) переходит из магмы в силикатные минералы. Ионы  $M^{n+}$ , о которых идет речь в данной задаче, координированы оксид-ионами ( $O^{2-}$ ) и находятся в четырехкоординированном тетраэдрическом окружении ( $T_d$ ) в магме и шестикоординированном октаэдрическом ( $O_h$ ) в силикатных минералах, в обоих случаях - в высокоспиновой электронной конфигурации. Коэффициент распределения  $M^{n+}$  между силикатным минералом и магмой,  $D$ , определяется выражением:

$$D = \frac{[M]_s}{[M]_l}$$

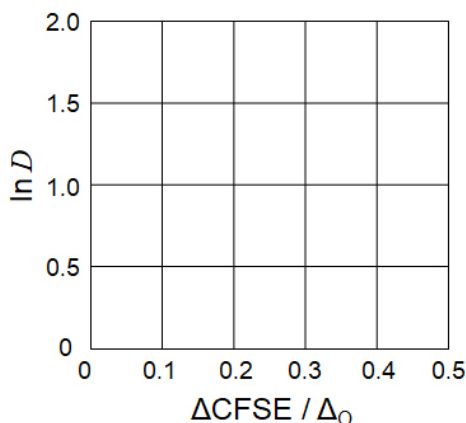
где  $[M]_s$  и  $[M]_l$  - концентрации  $M^{n+}$  в силикатном минерале и магме, соответственно. В таблице ниже приведены значения  $D$  для  $Cr^{2+}$  и  $Mn^{2+}$  в качестве примера.

	$Cr^{2+}$	$Mn^{2+}$
$D$	7.2	1.1

Введем обозначения  $\Delta_O$  и  $CFSE^O$  для энергии расщепления d-орбиталей  $M^{n+}$  и энергии стабилизации кристаллическим полем (ЭСКП) в поле  $O_h$ , соответственно. Аналогичные величины в поле  $T_d$  обозначим как  $\Delta_T$  и  $CFSE^T$ .

**A.1** Рассчитайте  $|CFSE^O - CFSE^T| = \Delta CFSE$  в единицах  $\Delta_O$  для  $Cr^{2+}$ ,  $Mn^{2+}$  и  $Co^{2+}$ ; 6pt  
 примите, что  $\Delta_T = 4/9 \Delta_O$ .

**A.2** Построение зависимости  $\ln D$  от  $\Delta CFSE / \Delta_O$  на нижеприведенном графике 3pt  
 дает прямую линию.  
Оцените величину  $D$  для  $Co^{2+}$ .



Оксиды металлов MO (M: Ca, Ti, V, Mn или Co) имеют структуру каменной соли, в которой ионы  $M^{n+}$  имеют  $O_h$  окружение и высокоспиновую электронную конфигурацию. Энергия кристаллической решетки этих оксидов в основном определяется кулоновским взаимодействием ионов, зависящим от радиусов и зарядов ионов, с небольшим вкладом  $CFSE$  иона  $M^{n+}$  в поле  $O_h$ .

**A.3** Выберите подходящую строку энергий кристаллических решеток 3pt  
 $[kJ \cdot mol^{-1}]$  из вариантов (a)-(f).

	CaO	TiO	VO	MnO	CoO
(a)	3460	3878	3913	3810	3916
(b)	3460	3916	3878	3810	3913
(c)	3460	3913	3916	3810	3878
(d)	3810	3878	3913	3460	3916
(e)	3810	3916	3878	3460	3913
(f)	3810	3913	3916	3460	3878



**Часть В**

Смешанный оксид **A**, содержащий ионы  $\text{La}^{3+}$  и  $\text{Cu}^{2+}$ , имеет тетрагональную ячейку, показанную на рис. 1. В октаэдре  $[\text{CuO}_6]$ , расстояние  $\text{Cu}-\text{O}$  вдоль оси  $z$  ( $l_z$ ) больше, чем вдоль оси  $x$  ( $l_x$ ), и геометрия фрагмента  $[\text{CuO}_6]$  отклоняется от идеальной  $O_h$ . Это искажение приводит к снятию вырождения орбиталей  $e_g$  ( $d_{x^2-y^2}$  и  $d_{z^2}$ ).

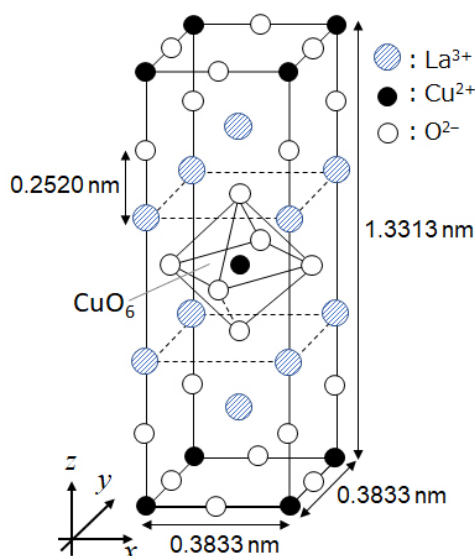


Рис. 1

Соединение **A** может быть синтезировано путем термического разложения (пиролиза) комплексного соединения **B**, образующегося при растворении смеси хлоридов металлов в разбавленном растворе аммиака, содержащем квадратную кислоту  $\text{C}_4\text{H}_2\text{O}_4$ , являющуюся двухосновной. При нагревании **B** в сухом воздухе до  $200\text{ }^\circ\text{C}$  происходит уменьшение массы на 29.1% из-за потери кристаллизационной воды, а при дальнейшем нагревании до  $700\text{ }^\circ\text{C}$  происходит дополнительная потеря массы из-за выделения  $\text{CO}_2$ . Общая потеря массы при образовании **A** из **B** составляет 63.6%. В ходе пиролиза выделяются только вода и  $\text{CO}_2$ .

**V.1** Напишите формулы веществ **A** и **B**.

6pt

**V.2** Рассчитайте  $l_x$  и  $l_z$  по рис. 1.

4pt

**V.3** Для  $\text{Cu}^{2+}$  в искаженном октаэдре  $[\text{CuO}_6]$  в веществе **A** на рис. 1 запишите обозначения ( $d_{x^2-y^2}$  и  $d_{z^2}$ ) расщепленных  $e_g$  орбиталей в (i) и (ii) и изобразите распределение электронов по этим орбиталям в пунктирной рамочке в листе ответов.

4pt

**A** является изолятором. Если ион  $\text{La}^{3+}$  заменить ионом  $\text{Sr}^{2+}$ , в кристаллической решетке образуется дырка, благодаря чему кристалл становится проводником. Поэтому допированное ионами  $\text{Sr}^{2+}$  вещество **A** переходит в сверхпроводящее состояние ниже 38 К. В одном из случаев допирования **A** образовались дырки в концентрации  $2.05 \times 10^{27} \text{ м}^{-3}$ .

**В.4** **Рассчитайте** долю (в %) ионов  $\text{La}^{3+}$ , замещенных ионами  $\text{Sr}^{2+}$ , основываясь на стехиометрии реакции замещения. Учтите, что координационные числа ионов и структура кристалла не меняются в ходе реакции замещения. 4pt

### Часть С

$\text{Cu}_2(\text{CH}_3\text{CO}_2)_4$  состоит из четырех ионов  $\text{CH}_3\text{CO}_2^-$ , координированных двумя ионами  $\text{Cu}^{2+}$  (рис. 2А).  $\text{Cu}_2(\text{CH}_3\text{CO}_2)_4$  высокосимметричен: в нем есть две оси симметрии, проходящие через атомы углерода ионов четырех  $\text{CH}_3\text{CO}_2^-$ , и ось симметрии, проходящая через два иона  $\text{Cu}^{2+}$ , причем все эти три оси перпендикулярны друг другу. Если вместо  $\text{CH}_3\text{CO}_2^-$  использовать дикарбоксилатный лиганд, образуется "каркасный комплекс". Каркасный комплекс  $\text{Cu}_4(\text{L1})_4$  состоит из плоского дикарбоксилата **L1** (рис. 2В) и  $\text{Cu}^{2+}$  (рис. 2С). Угол  $\theta$  между направлениями координации двух карбоксилатов, показанными стрелками на рис. 2В, определяет структуру каркасного комплекса. Угол  $\theta$  равен  $0^\circ$  для **L1**. Учтите, что атомы водорода на рис. 2 не показаны.

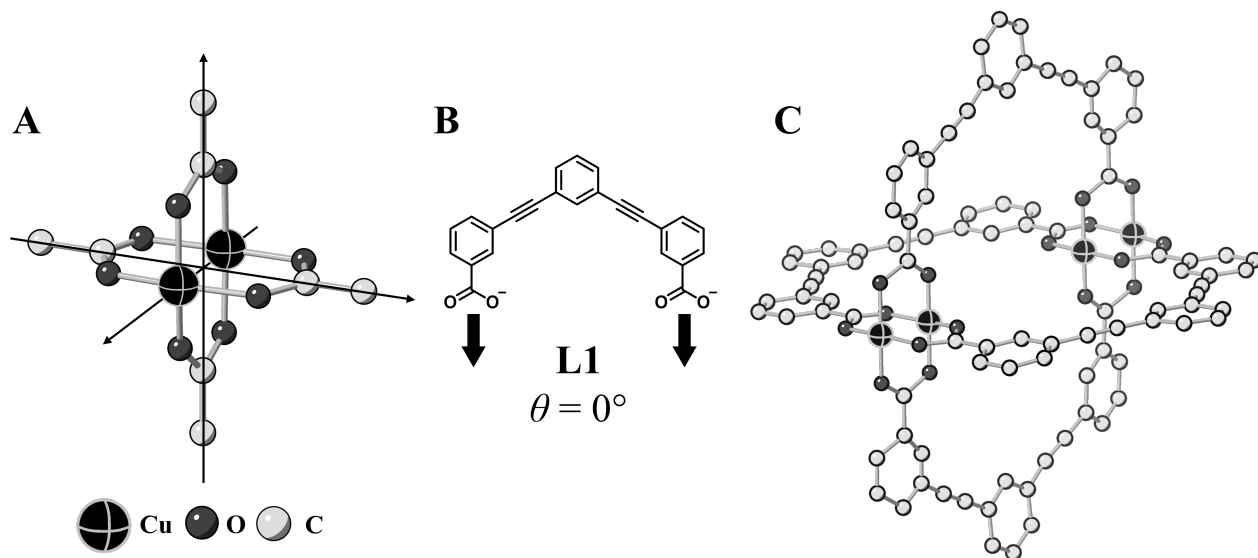
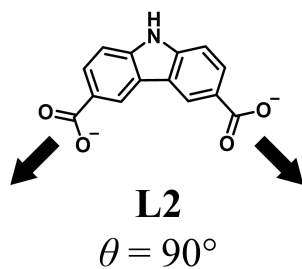


Рис. 2

- C.1** Угол  $\theta$  нижеприведенного плоского дикарбоксилата **L2** равен  $90^\circ$ . Обозначив состав образующегося из **L2** и  $\text{Cu}^{2+}$  каркасного комплекса как  $\text{Cu}_n(\text{L2})_m$ , **определите** наименьшие возможные целые значения  $n$  и  $m$ . Примите, что только группы  $\text{CO}_2^-$  лиганда **L2** образуют координационные связи с ионами  $\text{Cu}^{2+}$ . 5pt



Цинковый комплекс  $Zn_4O(CH_3CO_2)_6$  содержит четыре тетраэдрически координированных иона  $Zn^{2+}$ , шесть  $CH_3CO_2^-$  и один  $O^{2-}$  (Рис. 3А). В  $Zn_4O(CH_3CO_2)_6$  ион  $O^{2-}$  находится в центре, а три оси, проходящие через атомы углерода ионов  $CH_3CO_2^-$ , перпендикулярны друг другу. Если использовать *n*-бензолдикарбоксилат (рис. 3В, **L3**,  $\theta = 180^\circ$ ) вместо  $CH_3CO_2^-$ , кластеры  $Zn^{2+}$  оказываются связанными друг с другом, и образуется твердое соединение (**X**), называемое “пористым координационным полимером” (рис. 3С). Вещество **X** имеет состав  $[Zn_4O(L3)_3]_n$  и кубическую кристаллическую решетку с порами нанометрового размера. Каждая пора изображена сферой на рис. 3D, а каждый тетраэдрический кластер  $Zn^{2+}$  - темно-серым многогранником на рис. 3С и 3D. Учтите, что атомы водорода на рис. 3 не показаны.

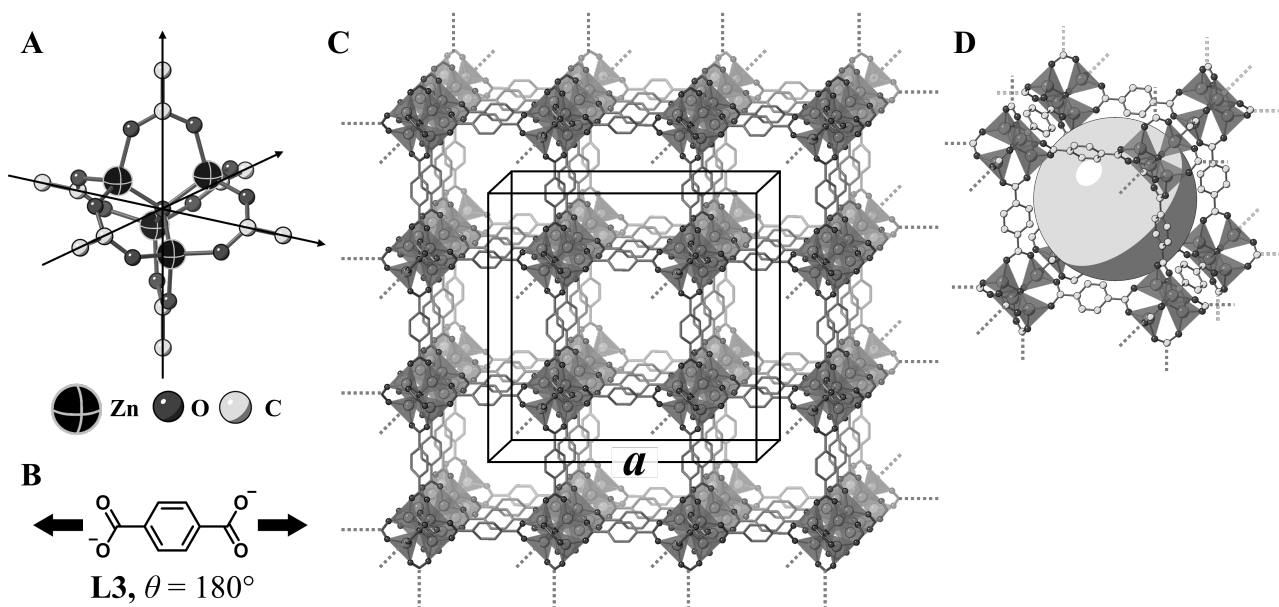


Рис. 3

**C.2** **X** имеет кубическую элементарную ячейку с длиной ребра  $a$  (рис. 3С) и плотностью  $0.592 \text{ г см}^{-3}$ . **Рассчитайте**  $a$  в см. 5pt

**C.3** **X** содержит значительное количество пор; 1 г **X** может поглотить до  $3.0 \times 10^2$  мл  $CO_2$  при 1 бар и  $25^\circ C$ . **Рассчитайте** среднее число молекул  $CO_2$ , приходящихся на одну пору. 5pt



BLR-2 C-6 A-1

**A6-1**  
Russian (Belarus)

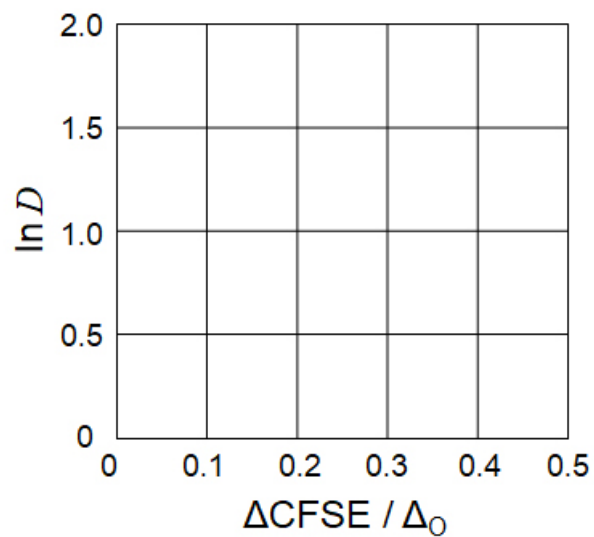
## Химия твердых соединений переходных металлов

### Часть А

**A.1** (6 pt)

$\text{Cr}^{2+}$  : \_\_\_\_\_  $\Delta_o$ ,  $\text{Mn}^{2+}$  : \_\_\_\_\_  $\Delta_o$ ,  $\text{Co}^{2+}$  : \_\_\_\_\_  $\Delta_o$

**A.2** (3 pt)



$D$ : \_\_\_\_\_

**A.3** (3 pt)

\_\_\_\_\_



BLR-2 C-6 A-3

**A6-3**  
Russian (Belarus)

**Часть В**

**B.1** (6 pt)

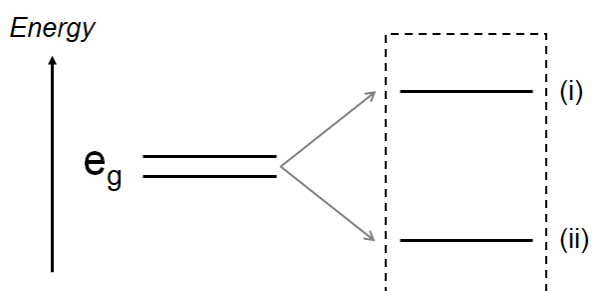
A: \_\_\_\_\_, B: \_\_\_\_\_

**B.2** (4 pt)

$l_x =$  \_\_\_\_\_ HM,  $l_z =$  \_\_\_\_\_ HM

**B.3** (4 pt)

(i) : \_\_\_\_\_ , (ii) : \_\_\_\_\_



**B.4** (4 pt)

\_\_\_\_\_ %





BLR-2 C-6 A-5

**A6-5**  
Russian (Belarus)

**Часть С**

**C.1** (5 pt)

$n =$  \_\_\_\_\_,  $m =$  \_\_\_\_\_

**C.2** (5 pt)

$a =$  \_\_\_\_\_ CM



BLR-2 C-6 A-6

**A6-6**  
Russian (Belarus)

**C.3** (5 pt)

---

BLR-2 C-7 C-1

**BLR-2 C-7 C**  
Angelina Rogatch

**IChO**  
**Problem 7**  
**Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

## Ароматичность небензоидного типа

13 баллов					
Вопрос	A.1	A.2	A.3	B.1	Всего
Очки	5	2	19	10	<b>36</b>
Оценка					

Профессор Нозое (1902–1996) открыл направление исследований ароматических соединений небензоидного типа, которые сейчас широко представлены в органической химии.



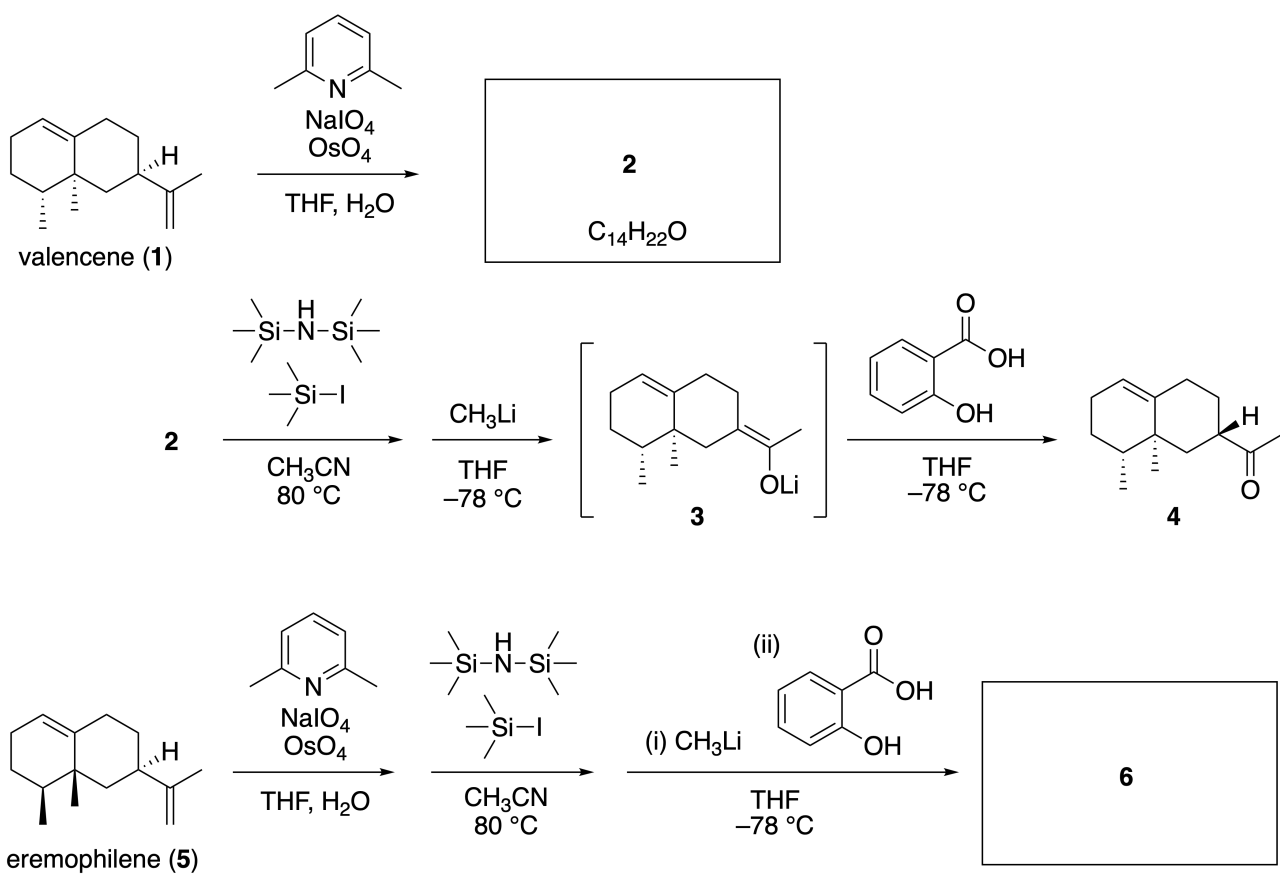
Фотография из архива университета Тохоку.

### Часть А

Линеариифолианон, природное соединение с уникальной структурой, был выделен из *Inula linariifolia*. Одностадийное превращение валенсена (**1**) дает **2**, а трехстадийное превращение через интермедиат **3** приводит к кетону **4**. Эремофилен (**5**) превращается в **6** по тому же четырехстадийному пути.



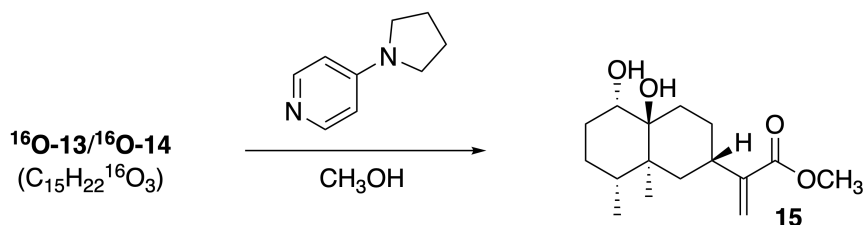
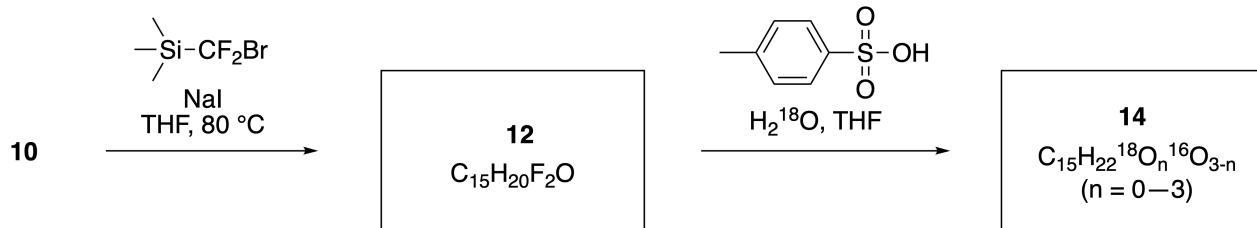
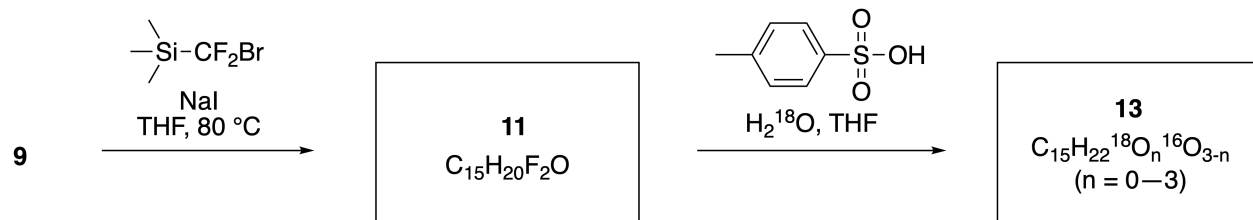
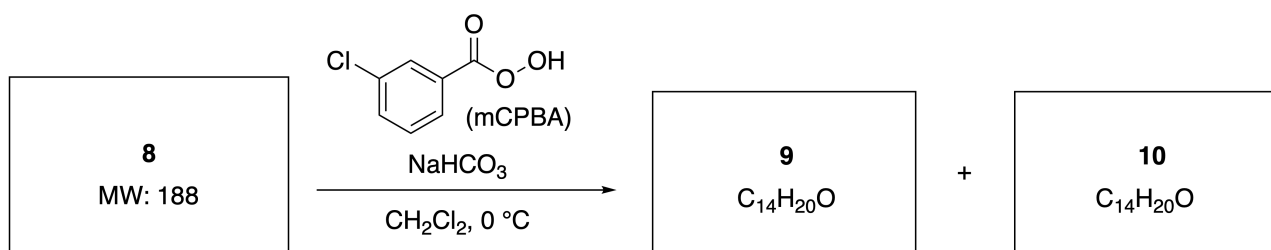
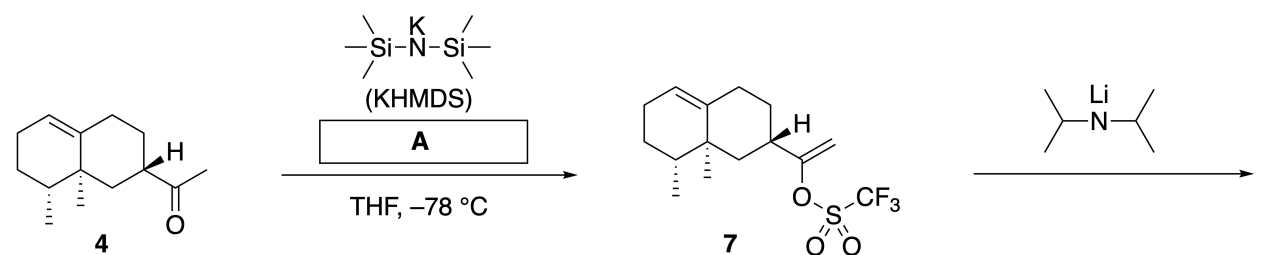
*Inula linariifolia*



**A.1** Изобразите структуры **2** и **6**, четко указывая стереохимию, где это необходимо. 5pt

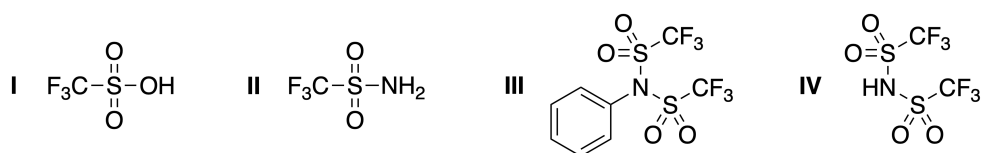
Далее кетон **4** превращается в сложный эфир **15**. В соединении **8** (молекулярная масса: 188) сохраняются все стереоцентры, присутствующие в **7**. Соединения **9** и **10** содержат по 5 стереоцентров и

не содержат двойных связей углерод-углерод. Допустим, что  $\text{H}_2^{18}\text{O}$  используют вместо  $\text{H}_2^{16}\text{O}$  для синтеза  $^{18}\text{O}$ -меченых-линеариофианонов **13** и **14** из **11** и **12**, соответственно. Соединения **13** и **14** являются  $^{18}\text{O}$ -мечеными изотопомерами. Если не учитывать изотопный состав, **13** и **14** дают один и тот продукт **15** с идентичной стереохимией.

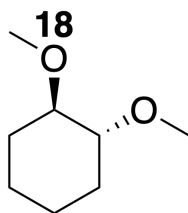


**A.2** Выберите структуру **A**.

2pt

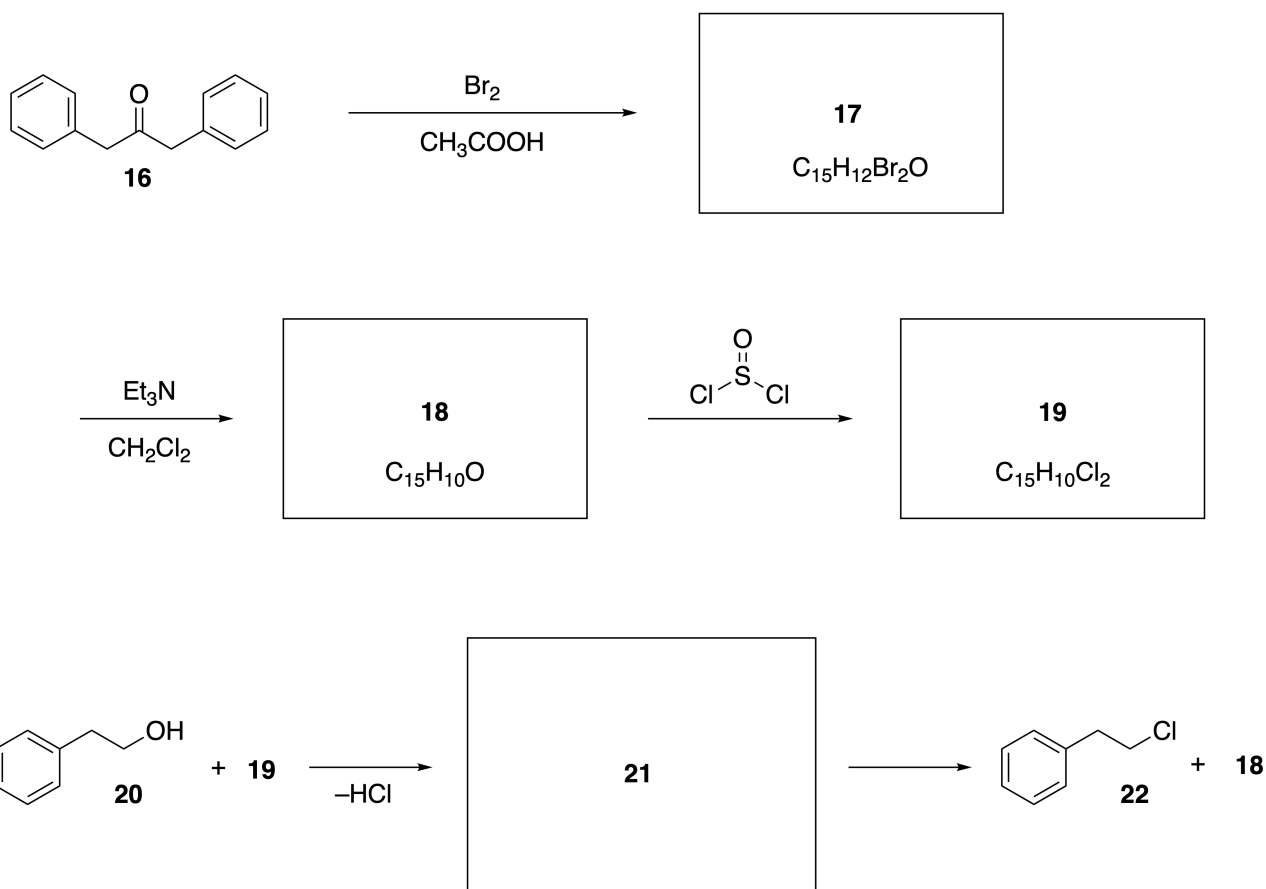


**A.3** Изобразите структуры **8–14**, четко указывая стереохимию, где это необходимо. Также отметьте атомы  $^{18}\text{O}$ , введенные в **13** и **14**, как показано на примере ниже. 19pt



Часть В

Соединение **19** синтезируют, как показано ниже. В продолжение обсуждения ароматичности небензоидного типа, **19** может быть использован как активатор спиртов, а **20** был превращен в **22** с образованием интермедиата **21**, представляющего из себя ионную пару. Хотя образование **21** было подтверждено ЯМР спектроскопией, **21** постепенно разлагается, давая **18** и **22**.



$^1\text{H}$  NMR ( $\text{CD}_3\text{CN}$ , ppm) **20**:  $\delta$  7.4–7.2 (5H), 3.7 (2H), 2.8 (2H), 2.2 (1H)

**21**:  $\delta$  8.5–7.3 (15H), 5.5 (2H), 3.4 (2H)

**В.1** Изобразите структуры **17–19** и **21**, четко указывая стереохимию, где это необходимо. 10pt





BLR-2 C-7 A-1

**A7-1**  
Russian (Belarus)

## Ароматичность небензоидного типа

### Часть А

**A.1** (5 pt)

**2** (2 pt)

**6** (3 pt)

**A.2** (2 pt)

**A.3** (19 pt)

**8** (3 pt)



**9** (2 pt)

**10** (2 pt)



**11** (2 pt)

**12** (2 pt)



**13** (4 pt)

**14** (4 pt)



BLR-2 C-7 A-3

**A7-3**  
Russian (Belarus)

**Часть В**

**B.1** (10 pt)

**17** (2 pt)

**18** (2 pt)

**19** (3 pt)

**21** (3 pt)

BLR-2 C-8 C-1

**BLR-2 C-8 C**  
Angelina Rogatch

**ICHO**  
**Problem 8**  
**Cover sheet**

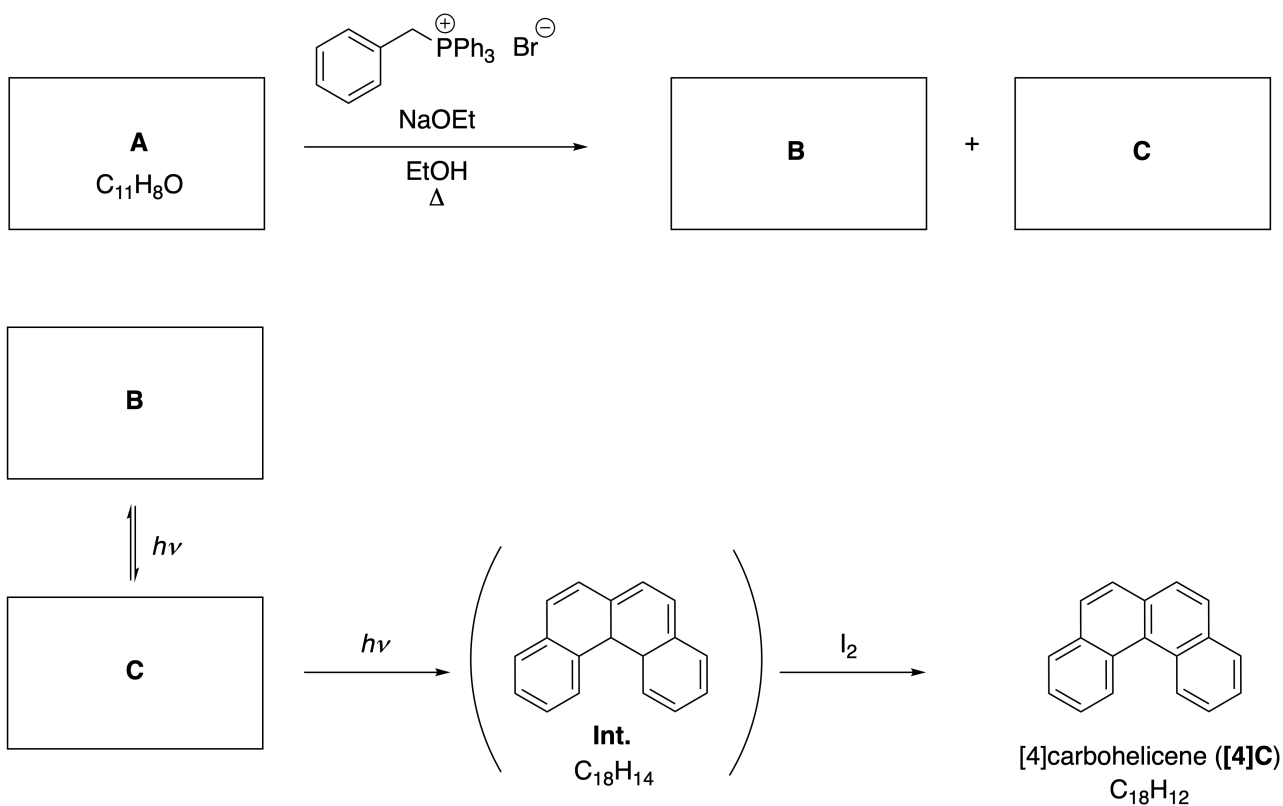
Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

## Динамические органические молекулы и их хиральность

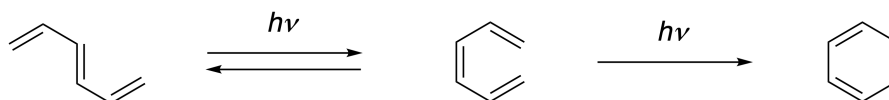
11 баллов						
Вопрос	A.1	A.2	A.3	B.1	B.2	Всего
Очки	9	3	7	3	4	<b>26</b>
Оценка						

### Часть А

Полициклические ароматические углеводороды с последовательным орто-сочленением циклов называют [n]карбогелиценами (где n обозначает количество шестичленных колец) (смотри ниже). [4]Карбогелицен (**[4]C**) был успешно получен по показанной ниже фотохимической реакции, протекающей через интермедиат (**Int.**), который легко окисляется иодом.



Фотохимическая реакция протекает аналогично следующему примеру:



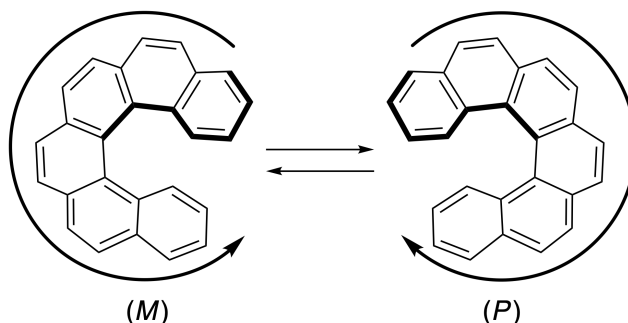
**Внимание:** при ответе на все вопросы Задачи 8 используйте чередующиеся одинарные и двойные связи, как показано в примерах с карбогелиценами. Не используйте кружки для обозначения сопряженных  $\pi$ -систем.

**A.1** Изобразите структурные формулы соединений **A-C**. Stereoisomers 9pt  
должны быть различимы.

**A.2** Попытки синтезировать [5]карбогелицен из той же самой фосфониевой соли и подходящего исходного вещества привели к образованию лишь следовых количеств [5]карбогелицена. Вместо него получался продукт **D**, молекулярная масса которого была на 2 Да меньше, чем у [5]карбогелицена. Ниже приведены химические сдвиги в  $^1\text{H}$  ЯМР спектре вещества **D**. Изобразите структурную формулу вещества **D**. 3pt

[**D** ( $\delta$ , м.д., в  $\text{CS}_2$ , комн. темп.), 8.85 (2H), 8.23 (2H), 8.07 (2H), 8.01 (2H), 7.97 (2H), 7.91 (2H)]

[5]- и более крупные [n]карбогелицены обладают спиральной хиральностью, а взаимное превращение энантиомеров этих гелиценов протекает достаточно медленно при комнатной температуре. Конфигурацию хиральных [n]карбогелиценов обозначают буквам (*M*) и (*P*), как показано ниже.





BLR-2 C-8 Q-3

**Q8-3**  
Russian (Belarus)

[n]Карбогелицены с  $n$  больше 4 могут быть разделены на энантиомеры с помощью хиральной колоночной хроматографии, разработанной профессором Йошио Окамото.

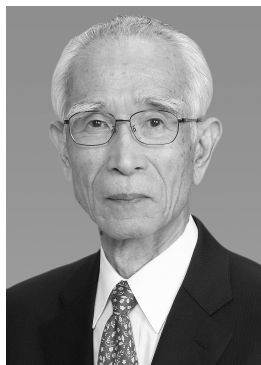
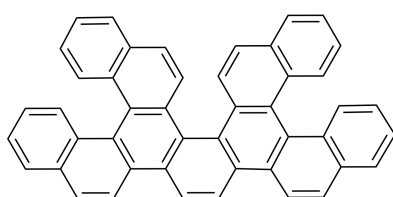
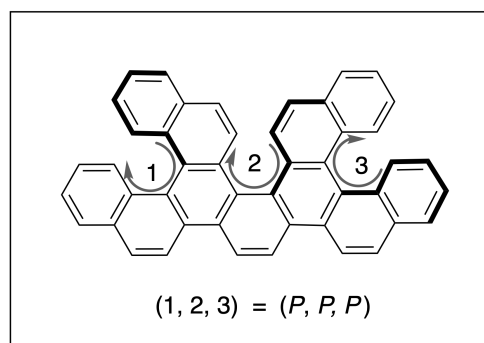
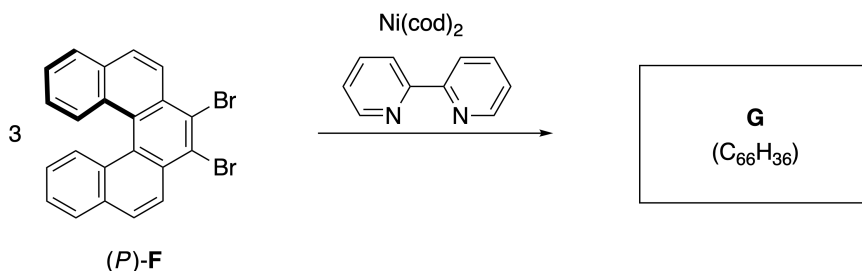
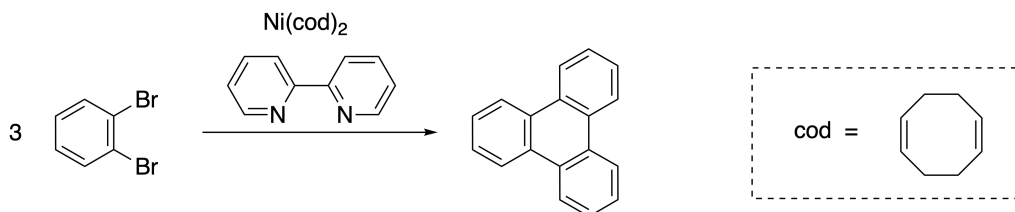


Фото любезно предоставлено The Japan Prize Foundation

Множественными гелиценами называют молекулы, которые содержат два или более гелиценоподобных фрагмента. Наличие спиральной хиральности приводит к тому, что у множественных гелиценов существует несколько стереоизомеров. Например, соединение **E** содержит три [5]карбогелиценовых фрагмента в одной молекуле. Один из стереоизомеров с конфигурацией (*P*, *P*, *P*) показан ниже.


**E**


- A.3** Никель-катализируемая тримеризация 1,2-дибромбензола приводит к образованию трифенилена. Если ту же реакцию использовать для одного из энантиомеров **F**, (*P*)-**F**, образуется множественный гелицен **G** ( $C_{66}H_{36}$ ). Принимая, что стереоизомеры не могут взаимопревращаться в ходе реакции, **установите все** стереоизомеры **G**, образование которых возможно в данном процессе. Не допускайте повторов. Для справки: один из изомеров должен быть нарисован полностью со стереохимией, обозначенной как в приведенном выше примере, а также числовыми метками; другие стереоизомеры должны быть перечислены с номерами позиций и обозначениями *M* и *P* в соответствии с той же нумерацией. Например, другие стереоизомеры соединения **E** должны быть перечислены как (1, 2, 3) = (*P*, *M*, *P*), (*P*, *M*, *M*), (*P*, *P*, *M*), (*M*, *M*, *M*), (*M*, *M*, *P*), (*M*, *P*, *P*), (*M*, *P*, *M*). 7pt

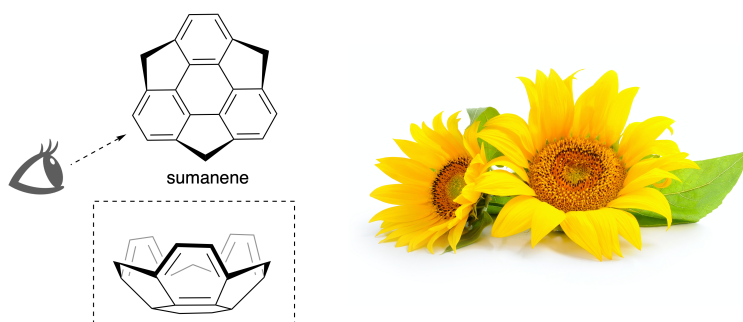




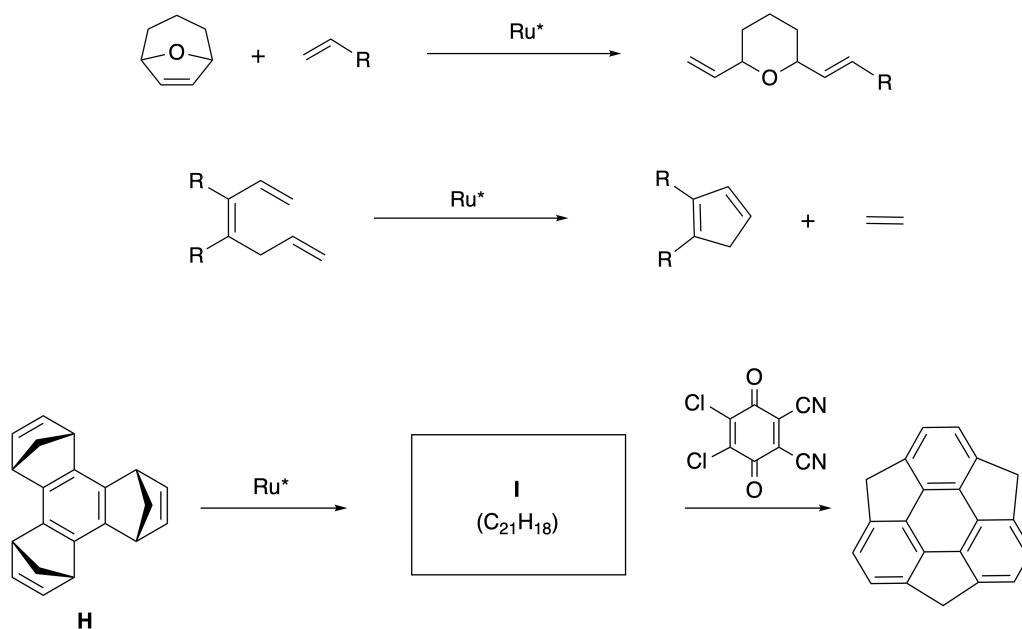
**Часть В**

Суманен - это углеводород в форме чаши, о котором впервые сообщили в Японии в 2003 году. Название "суманен" происходит от санскритского "суман" - подсолнух.

Синтез суманена был осуществлен посредством последовательности реакций, включающей метатезис с раскрытием кольца и метатезис с замыканием кольца.

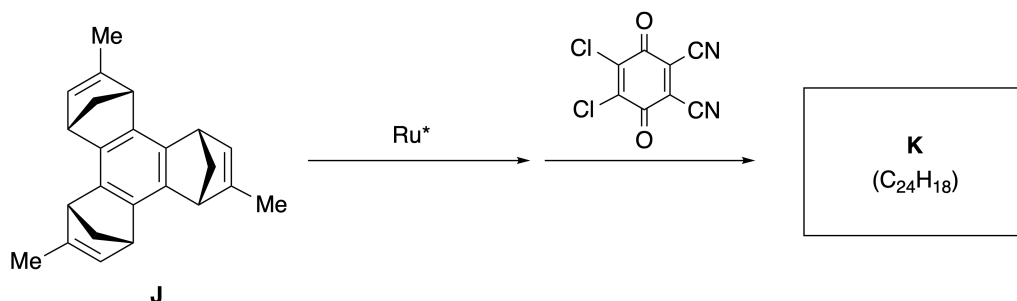


Типичные примеры реакций метатезиса, катализируемых рутениевыми катализаторами ( $Ru^*$ ), представлены ниже.



**В.1** Изобразите структурную формулу интермедиата **I** (без стереохимии).

3pt



- B.2** Если использовать в качестве исходного вещества оптически активное соединение **J**, то аналогичная последовательность реакций приведет к образованию оптически активного производного суманена **K**. Стереосцентры в соединении **J** не претерпевают обращения в ходе реакции метатезиса. Изобразите структурную формулу соединения **K** с указанием стереохимии. 4pt



BLR-2 C-8 A-1

**A8-1**  
Russian (Belarus)

## Динамические органические молекулы и их хиральность

### Часть А

**A.1** (9 pt)

**A** (3 pt)

**B** (3 pt)

**C** (3 pt)

**A.2** (3 pt)



BLR-2 C-8 A-2

**A8-2**  
Russian (Belarus)

**A.3** (7 pt)



BLR-2 C-8 A-3

**A8-3**  
Russian (Belarus)

**Часть В**

**B.1** (3 pt)

**B.2** (4 pt)

BLR-2 C-9 C-1

**BLR-2 C-9 C**  
Angelina Rogatch

**ICHO**  
**Problem 9**  
**Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

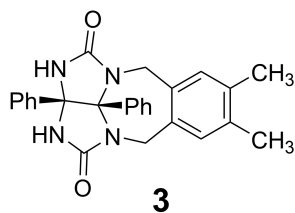
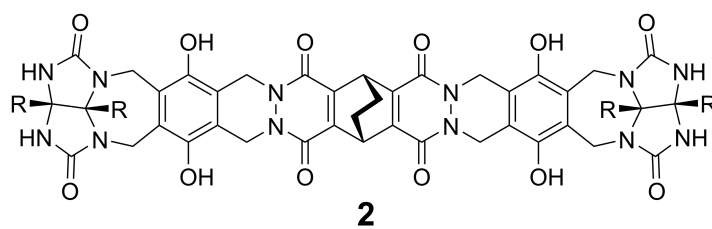
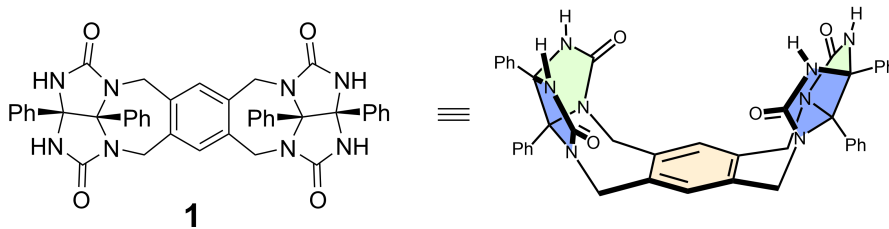
## Что капсулы любят, а что нет

10 баллов						
Вопрос	A.1	A.2	A.3	A.4	A.5	Всего
Очки	13	2	2	3	3	<b>23</b>
Оценка						

Если вы разрежете теннисный мячик, то сможете разобрать его на две U-образные части (хорошие дети так не делают).

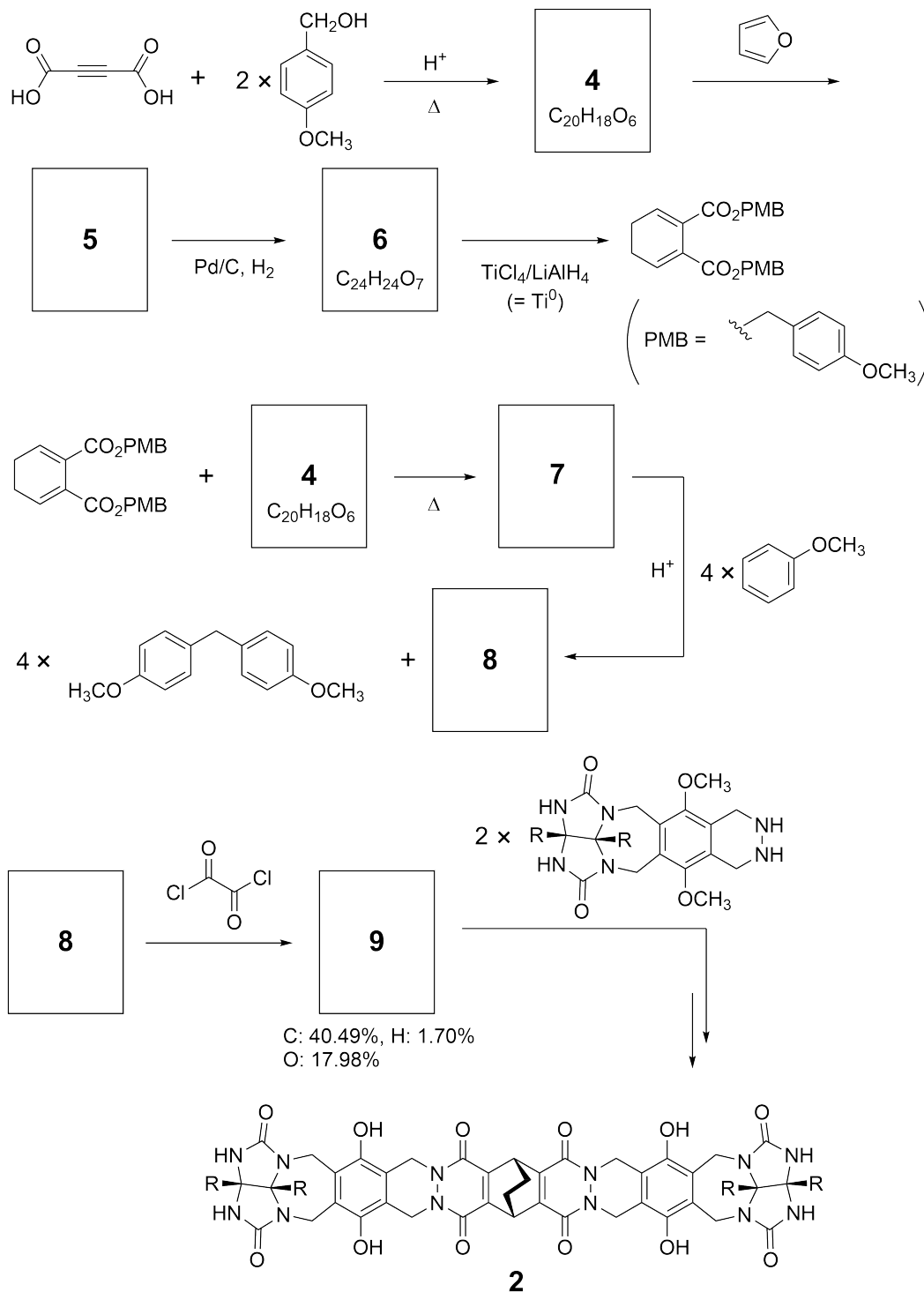


Руководствуясь этой идеей, синтезировали соединения **1** и **2**, являющиеся U-образными молекулами различного размера. Соединение **3** было получено для сравнения с соединением **1**. Было исследовано поведение этих соединений в процессах инкапсулирования.





Путь синтеза соединения **2** приведен ниже. Элементарный состав соединения **9**: C; 40.49%, H; 1.70%, O; 17.98% по массе.





BLR-2 C-9 Q-4

**Q9-4**  
Russian (Belarus)

**A.1** Изобразите структурные формулы соединений **4-9**; стереохимию можно не указывать. Используйте обозначение "PMB" вместо полной структуры *пара*-метоксибензильной группы, как показано в примере выше. 13pt

В масс-спектре соединения **1** пик, соответствующий его димеру ( $1_2$ ), четко виден, в то время как в масс-спектре **3** пик димера  $3_2$  отсутствует. В  $^1\text{H}$  ЯМР спектре раствора  $1_2$ , все NH протоны из **1** являются химически эквивалентными, а их химический сдвиг существенно отличается от химического сдвига NH протонов соединения **3**. Эти данные указывают на наличие водородных связей между группами NH одной молекулы **1** и атомами **X** другой молекулы **1**, образующих вместе димерную капсулу.

**A.2** Обведите кружком все подходящие атомы(атом) **X** в **1**. 2pt

**A.3** Приведите число водородных связей в димерной капсуле ( $1_2$ ). 2pt

Димерная капсула  $1_2$  имеет внутреннее пространство, в которое может быть инкапсулирована малая молекула  $Z$ . Это явление можно описать следующим уравнением:

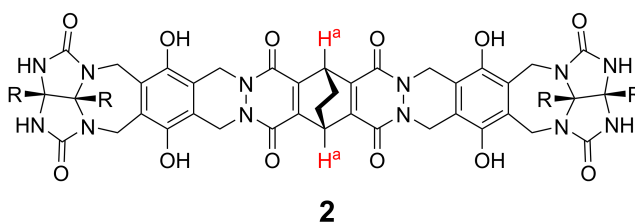


Выражение для константы равновесия процесса инкапсулирования  $Z$  в  $1_2$  приведено ниже:

$$K_a = \frac{[Z@1_2]}{[Z][1_2]} \quad (2)$$

Инкапсулирование можно изучать с помощью ЯМР-спектроскопии. Например,  $1_2$  в  $C_6D_6$  дает различные сигналы в  $^1H$  ЯМР спектре до и после добавления  $CH_4$ .

Соединение **2** также образует жесткую димерную капсулу большего размера ( $2_2$ ).  $^1H$  ЯМР спектр  $2_2$  был зарегистрирован в  $C_6D_6$ ,  $C_6D_5F$ , и в смеси растворителей  $C_6D_6/C_6D_5F$ , причем все остальные условия были одинаковы. Химические сдвиги  $H^a$  протонов  $H^a$  в указанных растворителях приведены ниже. Никаких других сигналов протонов  $H^a$  в **2**, кроме перечисленных, не наблюдалось. Считайте, что внутреннее пространство капсулы всегда заполнено максимально возможным числом молекул растворителя, а каждый сигнал соответствует одному из способов заполнения капсулы.



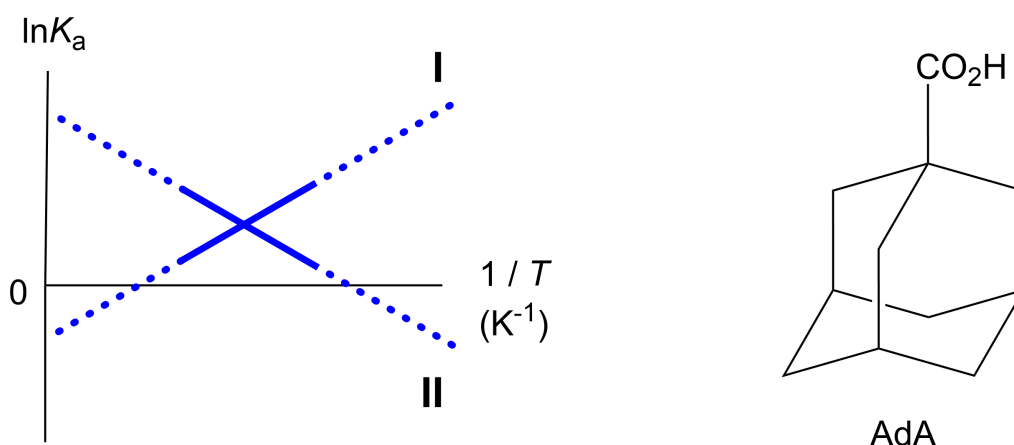
растворитель	$\delta$ (м.д.) $H^a$
$C_6D_6$	4.60
$C_6D_5F$	4.71
$C_6D_6 / C_6D_5F$	4.60, 4.71, 4.82

**A.4** Определите число молекул  $C_6D_6$  и  $C_6D_5F$ , инкапсулированных в  $2_2$ , соответствующее каждому сигналу  $H^a$ . 3pt

$^1\text{H}$  ЯМР измерения в  $\text{C}_6\text{D}_6$  показали, что  $\mathbf{2}_2$  может инкапсулировать одну молекулу 1-адамantanкарбоновой кислоты (AdA). Константа ассоциации ( $K_a$ ), выражение для которой представлено ниже, была измерена при разных температурах. Обозначение  $[\text{solvent@}\mathbf{2}_2]$  соответствует концентрации частиц, содержащих одну или несколько молекул растворителя.

$$K_a = \frac{[\mathbf{Z@}\mathbf{2}_2]}{[\mathbf{Z}][\text{solvent@}\mathbf{2}_2]} \quad (3)$$

Аналогично, значения  $K_a$  для  $\text{CH}_4$  и  $\mathbf{1}_2$  из выражения (2) были измерены при разных температурах в  $\text{C}_6\text{D}_6$  с помощью  $^1\text{H}$  ЯМР спектроскопии. Графики температурной зависимости для двух констант ассоциации (в координатах  $\ln K_a$  от  $1/T$ ) показаны ниже.



$\mathbf{1}_2$  не инкапсулирует молекул  $\text{C}_6\text{D}_6$ . Для линии **II** изменение энтропии  $\Delta S$  (1), изменение энтальпии  $\Delta H$  (2), поэтому движущей силой инкапсулирования для линии **II** является (3). Следовательно, линия **I** соответствует (4), а линия **II** соответствует (5).

**A.5** Для каждого из вариантов, обозначенных выше цифрами (1) - (5), в листе 3pt  
 ответов **впишите** правильную букву (A или B), соответствующую верному  
 параметру из таблицы.

	A	B
(1)	положительно	отрицательно
(2)	положительно	отрицательно
(3)	$\Delta S$	$\Delta H$
(4)	$\mathbf{1}_2$ и $\text{CH}_4$	$\mathbf{2}_2$ и AdA
(5)	$\mathbf{1}_2$ и $\text{CH}_4$	$\mathbf{2}_2$ и AdA



BLR-2 C-9 A-1

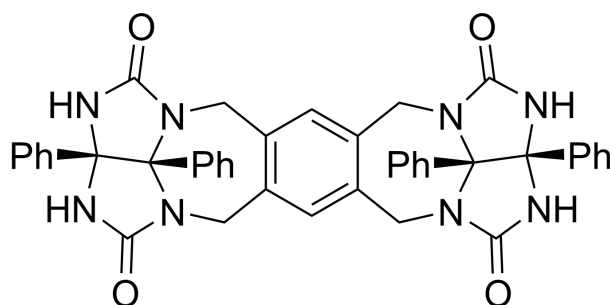
**A9-1**  
Russian (Belarus)

## Что капсулы любят, а что нет

**A.1** (13 pt)

<b>4</b> (2 pt)	<b>5</b> (3 pt)
<b>6</b> (2 pt)	<b>7</b> (2 pt)
<b>8</b> (2 pt)	<b>9</b> (2 pt)

**A.2** (2 pt)



**A.3** (2 pt)

**A.4** (3 pt)

$\delta$ (м.д.) H <sup>a</sup>	число молекул C <sub>6</sub> D <sub>6</sub>	число молекул C <sub>6</sub> D <sub>5</sub> F
4.60 м.д.		
4.71 м.д.		
4.82 м.д.		

**A.5** (3 pt)

(1) : \_\_\_\_\_ (2) : \_\_\_\_\_ (3) : \_\_\_\_\_

(4) : \_\_\_\_\_ (5) : \_\_\_\_\_