

**КРИТЕРИИ И МЕТОДИКА ОЦЕНИВАНИЯ ВЫПОЛНЕНИЯ  
ОЛИМПИАДНЫХ ЗАДАНИЙ РЕГИОНАЛЬНОГО ЭТАПА ПО ХИМИИ С  
УКАЗАНИЕМ МАКСИМАЛЬНО ВОЗМОЖНОГО КОЛИЧЕСТВА БАЛЛОВ  
ЗА КАЖДОЕ ЗАДАНИЕ И ОБЩЕГО КОЛИЧЕСТВА МАКСИМАЛЬНО  
ВОЗМОЖНЫХ БАЛЛОВ ПО ИТОГАМ ВЫПОЛНЕНИЯ ВСЕХ ЗАДАНИЙ**

для жюри

**1 тур**

2021–2022

## *Девятый класс*

### Решение задачи 9-1 (автор: Гаркуль И.А.)

1. Вычислим молярную массу осадка **B**, используя массовую долю бария:

$$M(B) = 137,3 / 0,6959 = 197,3 \text{ г/моль.}$$

Тогда  $v(B) = 0,1$  моль. Найдём молярную массу аниона соли **B**:

$$197,3 - 137,3 = 60,0 \text{ г/моль} - CO_3^{2-}, \text{ тогда } B - BaCO_3$$

Количество **A** было  $v(A) = V/V_m = (2,24 \text{ л})/(22,4 \text{ л/моль}) = 0,1$  моль =  $v(B)$ .

Бесцветный газ **A** нейтрализуется в щелочном растворе и образует анион, осаждающий как  $Ba^{2+}$ , так и  $Ag^+$ , в виде белых осадков. Однако, если бы газом **A** являлся  $CO_2$ , и в растворе 1 находился только  $CO_3^{2-}$ , то с серебром выпало бы  $m(Ag_2CO_3) = (0,1 \text{ моль}) \cdot (275,7 \text{ г/моль}) = 27,57 \text{ г}$ . Вторым веществом в осадке («вторым осадком»), его масса равна  $52,35 \text{ г} - 27,57 \text{ г} = 24,78 \text{ г}$ , может быть соль с анионом (обозначим его **Y**), который осаждает катионы серебра, но не осаждает катионы бария. Таких анионов в таблице растворимости немного:  $OH^-$ ,  $Cl^-$ ,  $Br^-$ ,  $I^-$ ,  $S^{2-}$ .

Проведем расчет для нахождения молярной массы аниона **Y**. Рассмотрим два случая:

- 1) когда это одновалентный анион **Y** и  $v(\text{второго осадка}) = v(A) = 0,1$  моль,
- 2) когда это двухвалентный анион **Y** и  $v(\text{второго осадка}) = 2v(A) = 0,2$  моль.

#### *Первый случай:*

$$M(\text{второго осадка}) = (52,35 \text{ г} - 27,57 \text{ г})/(0,1 \text{ моль}) = 247,8 \text{ г/моль}$$

$$M(Y) = 247,8 \text{ г/моль} - 107,9 \text{ г/моль} = 139,9 \text{ г/моль} - \text{нет решений};$$

$$M(Y) = 247,8 \text{ г/моль} - 215,7 \text{ г/моль} = 32,1 \text{ г/моль} - Ag_2S.$$

#### *Второй случай:*

$$M(\text{второго осадка}) = (52,35 \text{ г} - 27,57 \text{ г})/(0,2 \text{ моль}) = 123,9 \text{ г/моль}$$

$M(Y) = 123,9 \text{ г/моль} - 107,9 \text{ г/моль} = 16 \text{ г/моль}$  (соединение « $AgO$ », оно же  $Ag_2O_2$ , существует, однако не соответствует степени окисления серебра +1).

Таким образом **A** нейтрализуется щелочью с образованием раствора 1, содержащего  $CO_3^{2-}$  и  $S^{2-}$ . При этом  $v(CO_3^{2-}) = v(S^{2-})$ , следовательно, **A** –  $COS$ , сульфоксид углерода. Тогда **B** –  $BaCO_3$ , **C** и **D** –  $Ag_2CO_3$  и  $Ag_2S$ . Почему **C** – это именно  $Ag_2CO_3$ , становится ясно из второй части задачи, в которой фигурирует только **C**, и при том снова выпадает  $Ag_2CO_3$ .

Окисляет **A** простое газообразное вещество **E**. Выраженные окислительные свойства из простых газообразных веществ проявляют только  $O_2$ ,  $F_2$  и  $Cl_2$ . При этом в продуктах должны образоваться только два газообразных вещества. Под это условие не подходит хлор, так как при нормальных условиях  $S_2Cl_2$  и  $SCl_2$  – жидкости, а  $SCl_4$  - разлагается. Можно прийти к правильному ответу и не зная этого. Если обратить внимание на тот факт, что из раствора **2**, содержащего  $CO_3^{2-}$  и еще один анион, выпадают два осадка с барием и один с серебром. Значит, нужен анион, осаждающий барий, но не осаждающий серебро. Единственный вариант –  $F^-$ . Подтвердим расчетом. Если общая масса осадка с барием 37,26 г, а количество углерода при окислении измениться не может, т.е. масса карбоната бария должна оставаться неизменной, то  $m(BaF_2) = 37,26 \text{ г} - 19,73 = 17,53 \text{ г}$ . Тогда  $v(BaF_2) = (17,53 \text{ г}) / (175,3 \text{ г/моль}) = 0,1 \text{ моль}$ , а  $v(F^-) = 2 \cdot v(BaF_2) = 0,2 \text{ моль}$ . Значит, в продукте окисления **A** фтором образуется соединение с соотношением C:F = 1:2.  $CF_2$  в присутствии фтора образоваться не может, и степень окисления углерода не соответствует степени окисления в карбонате. Таким образом, **F** – это  $COF_2$ , карбонилфторид. Тогда **G** –  $SF_6$ , гексафторид серы, безвредное и очень инертное соединение.

<b>A</b>	<b>B</b>	<b>C</b>	<b>D</b>	<b>E</b>	<b>F</b>	<b>G</b>	<b>H</b>
$COS$	$BaCO_3$	$Ag_2CO_3$	$Ag_2S$	$F_2$	$COF_2$	$SF_6$	$BaF_2$

**2.**  $COS$  – сульфоксид углерода, окиссульфид углерода, сульфид оксид углерода, сульфид карбонила, карбонилсульфид, химический косинус.

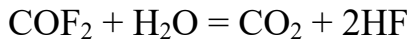
$COF_2$  – карбонилфторид, фторид карбонила, фторфосген, оксофторид углерода.

### 3. Уравнения реакций:

- 1)  $COS + 4KOH = K_2CO_3 + K_2S + 2H_2O$
- 2)  $K_2CO_3 + Ba(NO_3)_2 = BaCO_3 + 2KNO_3$
- 3)  $K_2CO_3 + 2AgNO_3 = Ag_2CO_3 + 2KNO_3$
- 4)  $K_2S + 2AgNO_3 = Ag_2S + 2KNO_3$
- 5)  $COS + 4F_2 = COF_2 + SF_6$
- 6)  $COF_2 + 4KOH = K_2CO_3 + 2KF + 2H_2O$
- 7)  $2KF + Ba(NO_3)_2 = BaF_2 + 2KNO_3$

**4.** Инертность SF<sub>6</sub> объясняется стерическим фактором. Атом серы имеет октаэдрическое окружение атомами фтора из-за чего осложняется подход других частиц к сере. Кроме того, молекула SF<sub>6</sub> неполярная и плохо поляризумая.

COF<sub>2</sub> является высокотоксичным соединением вследствие гидролиза даже при небольших примесях паров воды и образования HF.



**Система оценивания:**

<b>1.</b>	Определение <b>A</b> 2 балла, <b>B – H</b> по 1 баллу	<b>9 баллов</b>
<b>2.</b>	Названия <b>A</b> и <b>F</b> по 1 баллу (оценивается 1 правильное название для каждого)	<b>2 балла</b>
<b>3.</b>	Уравнения реакций <b>1 – 7</b> по 1 баллу каждое	<b>7 баллов</b>
<b>4.</b>	Объяснение инертности <b>G</b> с упоминанием стерических факторов или неполярности молекулы – 1 балл Объяснение вредности <b>F</b> с упоминанием гидролиза и образования HF ( <i>даже без уравнения реакции</i> ) – 1 балл	<b>2 балла</b>
<b>ИТОГО:</b>		<b>20 баллов</b>

**Решение задачи 9-2 (автор: Трофимов И.А.)**

1. Термометр устанавливают на позицию **5**, чтобы следить за температурой отгоняемых паров. Ловушку помещают на позицию **8**, чтобы минимизировать выброс вредных паров брома в атмосферу. Входное отверстие для шланга обозначено цифрой **7**, а выходное – цифрой **6**. Располагают вход и выход воды именно таким образом, поскольку в противном случае проточная вода будет сразу стекать сверху вниз и не задерживаться в холодильнике, что сделает охлаждение неэффективным.

	<b>a) Ловушка с Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub></b>	<b>б) Термометр</b>	<b>в) Входной шланг для воды</b>	<b>г) Выходной шланг для воды</b>
<b>Позиция</b>	<b>8</b>	<b>5</b>	<b>7</b>	<b>6</b>

2. Основной компонент *пиролюзита* – диоксид марганца **MnO<sub>2</sub>**.

3. Описание **X** как жидкого простого вещества, образующего тёмно-красные пары приводит к выводу о том, что **X** – это бром **Br<sub>2</sub>**. Наличие брома можно также установить по расчёту состава продукта реакции **X** с бензолом в смеси с железом. Полагая, что число атомов углерода в продукте такое же, как в бензоле, получаем молярную массу 157 г/моль, что соответствует составу C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>Br.

Прийти к выводу о том, что бром содержится в соли в степени окисления меньшей, чем 0, можно, рассмотрев участвующие в синтезе вещества. Для разбавленных растворов серной кислоты окислительные свойства нехарактерны; в состав *пиролюзита* же входит MnO<sub>2</sub>, который в кислой среде проявляет окислительные свойства и восстанавливается с образованием солей марганца(II). Отсутствие кристаллизационной воды указано в задаче напрямую. Следовательно, натриевая соль, которая может быть использована для получения брома – это **бромид натрия (A – NaBr)**.

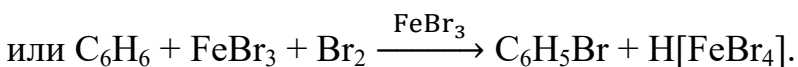
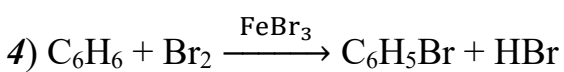
4. В кислой среде диоксид марганца окисляет находящиеся в растворе бромид-ионы с образованием брома:



В щелочной среде бром диспропорционирует на бромид- и гипобромит-ионы (20 °C) и бромид- и бромат-ионы (50 °C); т.к. указана тёплая вода, уравнение реакции следующее:



При добавлении небольших количеств брома в бензол реакция не идёт. Однако при добавлении металлического железа сначала оно окисляется до бромида железа(III), который, будучи кислотой Льюиса, обладает способностью катализировать реакции замещения в ароматическом кольце (знать эту реакцию не обязательно, так как состав продукта можно вычислить по массовой доле углерода). Отсюда можем написать реакции 3 и 4 (*в решении участников нумерация реакций может быть иной*):

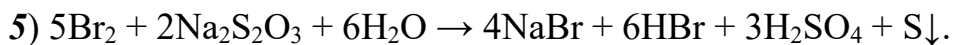


Действительно, массовое содержание углерода в бромбензоле:

$$\frac{12,01 \cdot 6}{12,01 \cdot 6 + 1,008 \cdot 5 + 79,90} = 45,9 \, \%$$

При очистке поверхностей от брома тиосульфат-ионы окисляются до сульфат-ионов, а бром восстанавливается до бромид-ионов. В результате реакции образуются сильные кислоты, приводящие к образованию тиосерной

кислоты, которая диспропорционирует, в результате чего образуется мелкодисперсная сера (осадок белого цвета) и  $\text{SO}_2$ , который окисляется бромом до серной кислоты:



В присутствии карбоната натрия в растворе поддерживается щелочная среда, в результате чего диспропорционирования не происходит, тиосульфат натрия окисляются до сульфата и раствор остаётся прозрачным:



Такой раствор гораздо лучше подходит для отмывания посуды от брома, так как в продуктах нет мелкого осадка серы (в результате отмывания не образуется нового загрязнителя) и опасных сильных кислот. *Для оценивания ответа полным баллом участнику Олимпиады достаточно указать хотя бы одну из двух причин – нейтрализацию кислот или недопущение образования серы.*

**5.** Количество вещества  $\text{H}_2\text{SO}_4$  равно таковому для прореагировавшего  $\text{NaBr}$ . Количество вещества  $\text{NaBr}$  равно:

$$v(\text{NaBr}) = \frac{m_{\text{p-pa}} \cdot \omega(\text{NaBr})}{M_r(\text{NaBr})} = \frac{500 \text{ г} \cdot 0,35}{102,9 \text{ г/моль}} = 1,70 \text{ моль.}$$

Найдём количество вещества  $\text{MnO}_2$ :

$$v(\text{MnO}_2) = \frac{m(\text{MnO}_2)}{M_r(\text{MnO}_2)} = \frac{m(\text{пиролюзита}) \cdot \omega(\text{MnO}_2)}{M_r(\text{MnO}_2)} = \frac{90 \text{ г} \cdot (1 - 0,08)}{87 \text{ г/моль}} = 0,952 \text{ моль.}$$

Стехиометрическое соотношение  $v(\text{NaBr}) : v(\text{MnO}_2) = 2 : 1$ , а в данном случае –  $2 : 1,12$ . Следовательно, бромид натрия находится в недостатке.

Теперь необходимо найти концентрацию  $\text{H}_2\text{SO}_4$  в используемом для синтеза растворе. Произведём расчёт исходя из того, что смешали 4 л воды и 1 л концентрированной серной кислоты:

$$c(\text{H}_2\text{SO}_4) = \frac{v(\text{H}_2\text{SO}_4)}{V_{\text{p-pa}}} = \frac{\rho \cdot v(\text{H}_2\text{SO}_4)}{m_{\text{p-pa}}} = \frac{1,23 \frac{\text{кг}}{\text{л}} \cdot 18,34 \text{ моль}}{4 \text{ л} \cdot 1 \frac{\text{кг}}{\text{л}} + 1 \text{ л} \cdot 1,836 \frac{\text{кг}}{\text{л}}} = 3,87 \text{ М.}$$

Тогда минимальный объём серной кислоты равен:

$$V_{\text{p-pa}} = \frac{v(\text{H}_2\text{SO}_4)}{c(\text{H}_2\text{SO}_4)} = \frac{1,70 \text{ моль}}{3,87 \text{ М}} = 0,439 \text{ л} = 439 \text{ мл.}$$

**6. a)** При приготовлении раствора серной кислоты путём разбавления

концентрированной серной кислоты необходимо влиять концентрированную серную кислоту в воду при интенсивном перемешивании.

*б) Юный химик должен располагать установку для синтеза брома в вытяжном шкафу, поскольку пары брома весьма ядовиты (в качестве дополнительной предосторожности использовалась ловушка с раствором тиосульфата натрия). Также необходимо использовать средства индивидуальной защиты – халат, перчатки и очки.*

### **Система оценивания:**

<b>1.</b>	Соотнесение частей установки цифрам <b>5 – 8</b> – по 1 баллу	<b>4 балла</b>
<b>2.</b>	Основной компонент пиролюзита	<b>1 балл</b>
<b>3.</b>	Формулы веществ <b>A</b> и <b>X</b> – по 1 баллу	<b>2 балла</b>
<b>4.</b>	Уравнения реакций <b>1 – 6</b> – по 1 баллу Цель добавления карбоната натрия в раствор – 1 балл достаточно указать хотя бы одну из двух причин – <i>нейтрализацию кислот или недопущение образования серы</i>	<b>7 баллов</b>
<b>5.</b>	Минимальный объём серной кислоты – 4 балла, из них <i>расчёт количества вещества <math>NaBr</math> и <math>MnO_2</math> – по 0.5 балла</i> <i><math>NaBr</math> находится в недостатке – 1 балл</i> <i>расчёт концентрации соляной кислоты – 1 балл</i> <i>расчёт минимального объёма – 1 балл</i>	<b>4 балла</b>
<b>6.</b>	<i>a)</i> необходимость наливать кислоту в воду <i>б)</i> использование вытяжного шкафа и средств индивидуальной защиты – по 0.5 балла	<b>1 балл</b> <b>1 балл</b>
	<b>ИТОГО:</b>	<b>20 баллов</b>

### **Решение задачи 9-3 (автор: Андреев М.Н.)**

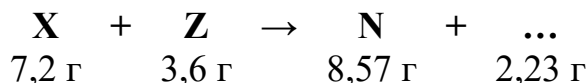
Рассчитаем массовую долю **X** в его насыщенном растворе:

$$\omega = 56,25/156,25 = 0,36 \text{ или } 36\%.$$

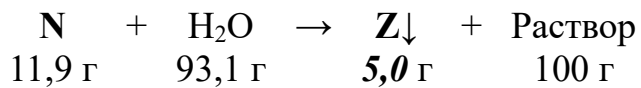
Следовательно, в 20 г насыщенного раствора содержится 7,2 г вещества **X**.

Найдем массу **N** при 100%-ном выходе, она равна  $7,2/0,84 = 8,57$  г.

Если предположить, что вещества в автоклав помешены в стехиометрических количествах, а реакция протекает количественно, то получается, что схема реакция образования **N** имеет вид:



Рассмотрим разложение **N** в воде, по разности масс определим массу осадка:



Отношение массы  $\mathbf{Z}$  к массе  $\mathbf{N}$  равно  $5,0/11,9 = 0,420$ , что совпадает с соотношением при синтезе  $\mathbf{N}$ :  $3,6/8,57 = 0,420$ .

Определим число моль газа, выделяющегося при подкислении раствора над осадком  $\mathbf{Z}$ :  $v = 0,1118/22,4 = 0,00499$  моль.

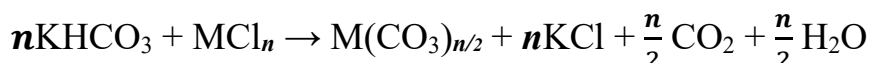
Масса вещества в 100 г раствора 6,9 г, а в 10 г – 0,69 г. В расчёте на 1 моль газа на формульную единицу, получается молярная масса растворенного вещества равна  $M = 0,69/0,00499 = 138,28$  г/моль.

Если предположить, что газ – это  $\text{CO}_2$ , то в растворе присутствует карбонат калия  $\text{K}_2\text{CO}_3$ .

$\mathbf{X}$  не может быть карбонатом калия, т.к. по условию задачи это вещество легко разлагается, а карбонат калия плавится без разложения. Тем не менее  $\mathbf{X}$  должно содержать и катион калия, и карбонат.

Всем требованиям задачи отвечает гидрокарбонат калия.  $\mathbf{X} = \text{KHCO}_3$ . Гидрокарбонаты металлов, как правило, растворимы. В условии указано, что раствор соли  $\mathbf{Y}$  должен быть горячим, а значит в этих условиях возможно образование среднего карбоната, который выпадает в осадок, или гидроксида.

Запишем уравнения этих реакций в общем виде:



Тогда  $M(\mathbf{Z}) = 5 \cdot n \cdot M(\text{KHCO}_3)/10 = 50 \cdot n$  г/моль

$n =$	1	2	3	4
	50	100	150	200
$\text{M}(\text{CO}_3)_{n/2}$	–	<b><math>\text{CaCO}_3</math></b>	–	–
$\text{M(OH)}_n$	–	$\sim \text{Zn}(\text{OH})_2$	$\text{Tc}(\text{OH})_3$	–

Единственный разумный вариант – это  $\mathbf{Z} = \text{CaCO}_3$ .

Найдем молярную массу  $\mathbf{N}$

$$M(\mathbf{N}) = m(\mathbf{N}) * M(\mathbf{Z}) / m(\mathbf{Z}) = 8,57 * 100 / 3,6 = 238 \text{ г/моль.}$$



Вещество  $\mathbf{Y}$  – это соль кальция, дающая белый творожистый осадок с нитратом серебра, предположительно  $\text{CaCl}_2$ . Однако в условии задачи указано,

что при нагревании это вещество разлагается. Хлорид кальция образует ряд кристаллогидратов, число молекул воды на формульную единицу

$$x = \frac{M(CaCO_3)}{18\left(\frac{1}{0,493}-1\right)} = \frac{110}{18 \cdot 1,027} \approx 6$$

	<b>X</b>	<b>Y</b>	<b>Z</b>	<b>N</b>
вещества	KHCO <sub>3</sub>	CaCl <sub>2</sub> ·6H <sub>2</sub> O	CaCO <sub>3</sub>	K <sub>2</sub> Ca(CO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>

### **Уравнения реакций:**

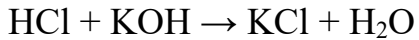
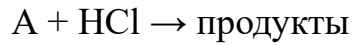
- 1) 2KHCO<sub>3</sub>  $\xrightarrow{t}$  K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> + CO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O
- 2) CaCl<sub>2</sub> + 2AgNO<sub>3</sub>  $\rightarrow$  2AgCl↓ + Ca(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>
- 3) 2KHCO<sub>3</sub> + CaCl<sub>2</sub>  $\rightarrow$  CaCO<sub>3</sub> + 2KCl + CO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O
- 4) 2KHCO<sub>3</sub> + CaCO<sub>3</sub>  $\rightarrow$  K<sub>2</sub>Ca(CO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> + CO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O

### **Система оценивания:**

1.	Вещества <b>X</b> , <b>Y</b> , <b>Z</b> , <b>N</b> по 3 балла	<b>12 баллов</b>
2.	Уравнения реакций по 2 балла	<b>8 баллов</b>
<b>ИТОГО:</b>		<b>20 баллов</b>

### **Решение задачи 9-4 (авторы: Крысанов Н.С., Шалыбкова А.А.)**

1. Рассчитаем молярную массу вещества **A** исходя из результатов кислотно-основного титрования:



- Исходное количество кислоты в растворе:

$$\nu_{\text{исх}}(HCl) = c(HCl) \cdot V(HCl) = 0,200 \text{ M} \cdot 0,010 \text{ л} = 2,0 \cdot 10^{-3} \text{ моль}$$

- Количество щёлочи, затраченное на титрование:

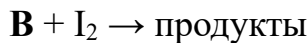
$$\nu_{\text{peak}}(KOH) = c(KOH) \cdot V(KOH) = 0,200 \text{ M} \cdot 0,0075 \text{ л} = 1,5 \cdot 10^{-3} \text{ моль}$$

- Согласно условию задачи, вещество **A** взаимодействует с соляной кислотой в соотношении 1:1, тогда:

$$\nu(A) = \nu_{\text{изб}}(HCl) = \nu_{\text{исх}}(HCl) - \nu_{\text{peak}}(KOH) = 0,5 \cdot 10^{-3} \text{ моль}$$

$$M(A) = \frac{m_{\text{образца}}}{\nu(A)} = \frac{8,5 \cdot 10^{-3} \text{ г}}{0,5 \cdot 10^{-3} \text{ моль}} = 17 \text{ г/моль}$$

Рассчитаем молярную массу вещества **B** исходя из результатов окислительно-восстановительного титрования:



- Количество иода, пошедшее на титрование аликвоты исходного раствора:

$$v_{\text{титр}}(I_2) = c(I_2) \cdot V(I_2) = 0,030\text{M} \cdot 0,030 \text{ л} = 9,0 \cdot 10^{-4} \text{ моль}$$

- Количество вещества **B** в аликвоте раствора:

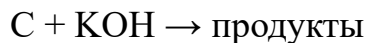
$$v_{\text{ал}}(B) = 0,5v_{\text{титр}}(I_2) = 4,5 \cdot 10^{-4} \text{ моль}$$

- Количество вещества **B** в исходном образце:

$$v_{\text{обр}}(B) = v_{\text{ал}}(B) \cdot \frac{V_{\text{п-па}}}{V_{\text{ал}}} = 4,5 \cdot 10^{-4} \text{ моль} \cdot \frac{100 \text{ мл}}{10 \text{ мл}} = 4,5 \cdot 10^{-3} \text{ моль}$$

$$M(B) = \frac{m_{\text{образца}}}{v_{\text{обр}}(B)} = \frac{144 \cdot 10^{-3} \text{ г}}{4,5 \cdot 10^{-3} \text{ моль}} = 32 \text{ г/моль}$$

Рассчитаем молярную массу вещества **C** исходя из результатов кислотно-основного титрования:



- Количество щёлочи, пошедшее на титрование аликвоты исходного раствора:

$$v_{\text{титр}}(KOH) = c(KOH) \cdot V(KOH) = 0,015\text{M} \cdot 0,010 \text{ л} = 1,5 \cdot 10^{-4} \text{ моль}$$

- Количество вещества **C** в аликвоте раствора:

$$v_{\text{ал}}(C) = v_{\text{титр}}(KOH) = 1,5 \cdot 10^{-4} \text{ моль}$$

- Количество вещества **C** в исходном образце:

$$v_{\text{обр}}(C) = v_{\text{ал}}(C) \cdot \frac{V_{\text{п-па}}}{V_{\text{ал}}} = 1,5 \cdot 10^{-4} \text{ моль} \cdot \frac{100 \text{ мл}}{10 \text{ мл}} = 1,5 \cdot 10^{-3} \text{ моль}$$

$$M(C) = \frac{m_{\text{образца}}}{v_{\text{обр}}(C)} = \frac{64,5 \cdot 10^{-3} \text{ г}}{1,5 \cdot 10^{-3} \text{ моль}} = 43 \text{ г/моль}$$

По результатам расчётов было установлено, что **A** является газом с неприятным запахом и молярной массой 17 г/моль, проявляющим основные свойства (реагирует с HCl). Исходя из крайне низкой молярной массы данного вещества предположим, что в его состав входит водород – H, тогда другим элементом является азот – N, а вещество имеет формулу **A** = **NH**<sub>3</sub>. Зная элементный состав и молярные массы веществ **B** и **C** несложно установить их химический состав: **B** = **N**<sub>2</sub>**H**<sub>4</sub>, **C** = **HN**<sub>3</sub>.

2. Исходя из результатов кристаллографического анализа рассчитаем молярные массы веществ **D** и **E**:

$$M(D) = \frac{\rho(D) \cdot N_a \cdot V}{z} = \frac{\rho(D) \cdot N_a \cdot a b c \sin \beta}{z} =$$

$$= \frac{1,419 \frac{\text{г}}{\text{см}^3} \cdot 6,022 \cdot 10^{23} \text{ моль}^{-1} \cdot 5,641 \cdot 5,521 \cdot 11,306 \cdot 10^{-24} \text{ см}^3 \cdot \sin 93,26^\circ}{4} =$$

$$= 75,1 \text{ г/моль}$$

$$M(E) = \frac{\rho(E) \cdot N_a \cdot V}{z} = \frac{\rho(E) \cdot N_a \cdot abc}{z} =$$

$$= \frac{1365 \frac{\text{кг}}{\text{м}^3} \cdot 6,022 \cdot 10^{23} \text{ моль}^{-1} \cdot 893,3 \cdot 378,2 \cdot 865,2 \cdot 10^{-36} \text{ м}^3}{4} =$$

$$= 0,06007 \frac{\text{кг}}{\text{моль}} = 60,07 \text{ г/моль}$$

Несложно убедиться, что данные вещества имеют формулы **D** =  $\text{N}_5\text{H}_5$  и **E** =  $\text{N}_4\text{H}_4$ . Заметим, что формула вещества **D** получается путём сложения формул веществ **B** =  $\text{N}_2\text{H}_4$  и **C** =  $\text{HN}_3$ , то есть вещество **D** является азидом гидразония **D** =  $\text{N}_2\text{H}_5^+\text{N}_3^-$ . Аналогично вещество **E** является азидом аммония **E** =  $\text{NH}_4^+\text{N}_3^-$ .

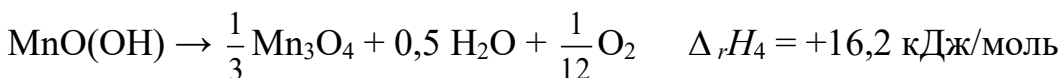
3. Таким образом, соединение **D** может быть получено при взаимодействии веществ **B** и **C** ( $\text{N}_2\text{H}_4$  и  $\text{HN}_3$ ) а **E** – по реакции между **A** и **C** ( $\text{NH}_3$  и  $\text{HN}_3$ ).

#### Система оценивания:

<b>1.</b>	Определение веществ <b>A</b> , <b>B</b> и <b>C</b> по 4 балла <i>из них расчёт на основании данных титрования - 3 балла, если расчёт не приведён, то верно приведенные вещества не оцениваются</i> <i>верный состав -1 балл</i>	<b>12 баллов</b>
<b>2.</b>	Определение веществ <b>D</b> и <b>E</b> по 3 балла <i>из них расчёт - 2 балла, если расчёт не приведён, то верно приведенные вещества не оцениваются</i> <i>верный состав -1 балл</i>	<b>6 баллов</b>
<b>3.</b>	Верные пары веществ по 1 баллу	<b>2 балла</b>
		<b>Итого: 20 баллов</b>

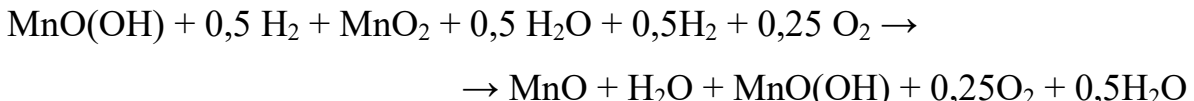
### Решение задачи 9-5 (автор: Курамшин Б.К.)

1. Запишем уравнения реакций с известными энталпиями, не забыв зафиксировать коэффициент перед MnO(OH) равным 1 (так как данные таблицы соответствуют 1 моль манганита).



Также известна энталпия образования воды:  $\text{H}_2 + 0,5 \text{ O}_2 \rightarrow \text{H}_2\text{O}$ ,  $\Delta_r H_5 = -241,8 \text{ кДж/моль}$ .

Реакция  $\text{MnO}_2 + \text{H}_2 \rightarrow \text{MnO} + \text{H}_2\text{O}_{(г)}$  получается сложением первой реакции, обратной второй реакции и половины реакции образования воды:



После сокращений получим нужную реакцию, это значит, что неизвестная энталпия

$$\Delta_r H_{\text{I}} = \Delta_r H_1 - \Delta_r H_2 + 0,5\Delta_r H_5 = -110,9 \text{ кДж/моль.}$$

Аналогично, реакцию  $6\text{Mn}_2\text{O}_3 \rightarrow 4\text{Mn}_3\text{O}_4 + \text{O}_2$  получим сложением 12 четвертых реакций и 12 обратных третьих реакций, то есть

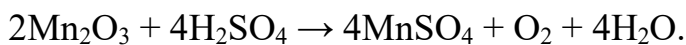
$$\Delta_r H_{\text{II}} = 12 \Delta_r H_4 - 12 \Delta_r H_3 = 206,4 \text{ кДж/моль.}$$

А реакцию  $\text{Mn}_3\text{O}_4 \rightarrow \text{MnO} + \text{Mn}_2\text{O}_3$  – как сумму первой реакции, двух третьих реакций, трёх обратных четвертых реакций и (поскольку на этой стадии остаётся кислород, водород и вода) половины реакции, обратной реакции образования воды. Поэтому

$$\Delta_r H_{\text{III}} = \Delta_r H_1 + 2\Delta_r H_3 - 3\Delta_r H_4 - 0,5\Delta_r H_5 = +38,9 \text{ кДж/моль.}$$

2. Стабильная степень окисления марганца в кислой среде - +2.

Уравнения реакций:



**3.** Разница в 255 Дж соответствует поверхностной энергии.

Площадь поверхности образца гаусманита:

$$S = \frac{255 \text{ Дж}}{1.62 \text{ Дж/ м}^2} = 157.4 \text{ м}^2.$$

Общий объём наночастиц гаусманита:

$$V = \frac{m}{\rho} = \frac{2.288}{4.84} = 0.4727 \text{ см}^3 = 4.727 \cdot 10^{-7} \text{ м}^3.$$

Если порция состоит из  $N$  наночастиц, то

$$V = N \frac{4}{3} \pi r^3, \quad S = N 4 \pi r^2,$$

$$\frac{V}{S} = \frac{N \frac{4}{3} \pi r^3}{4N \pi r^2} = \frac{r}{3}$$

$$r = \frac{3V}{S} = \frac{3 \cdot 4.727 \cdot 10^{-7}}{157.4} = 9.0 \cdot 10^{-9} \text{ м} = 9.0 \text{ нм}.$$

**4.** Рассчитаем объём, массу и количество вещества для одной наночастицы



$$V_{\text{MnO}_2} = \frac{4}{3} \pi r^3 = \frac{4}{3} \cdot 3.14 \cdot (7 \cdot 10^{-9})^3 = 1.436 \cdot 10^{-24} \text{ м}^3 = 1.436 \cdot 10^{-18} \text{ см}^3$$

$$m_{\text{MnO}_2} = V_{\text{MnO}_2} \rho_{\text{MnO}_2} = 1.436 \cdot 10^{-18} \cdot 5.06 = 7.266 \cdot 10^{-18} \text{ г}$$

$$n_{\text{MnO}_2} = \frac{m_{\text{MnO}_2}}{M_{\text{MnO}_2}} = \frac{7.266 \cdot 10^{-18}}{86.94} = 8.357 \cdot 10^{-20} \text{ моль}$$

Количество металлического марганца в наночастице, согласно условию,

такое же.

$$n_{\text{Mn}} = 8.357 \cdot 10^{-20} \text{ моль}$$

$$m_{\text{Mn}} = n_{\text{Mn}} M_{\text{Mn}} = 8.357 \cdot 10^{-20} \cdot 54.94 = 4.592 \cdot 10^{-18} \text{ г}$$

$$V_{\text{Mn}} = \frac{m_{\text{Mn}}}{\rho_{\text{Mn}}} = \frac{4.592 \cdot 10^{-18}}{7.81} = 5.879 \cdot 10^{-19} \text{ см}^3 = 5.879 \cdot 10^{-25} \text{ м}^3 = \frac{4}{3} \pi r_{\text{Mn}}^3$$

$$r_{\text{Mn}} = \sqrt[3]{\frac{3V_{\text{Mn}}}{4\pi}} = \sqrt[3]{\frac{3 \cdot 5.879 \cdot 10^{-25}}{4 \cdot 3.14}} = 5.20 \cdot 10^{-9} \text{ м} = 5.20 \text{ нм}$$

Более коротким расчётом становится, если все преобразования вести исходя

из равенства количества марганца и диоксида марганца, не проделывая промежуточные расчёты.

$$n_{\text{Mn}} = n_{\text{MnO}_2}, \Rightarrow \frac{m_{\text{MnO}_2}}{M_{\text{MnO}_2}} = \frac{m_{\text{Mn}}}{M_{\text{Mn}}}, \Rightarrow \frac{V_{\text{MnO}_2} \rho_{\text{MnO}_2}}{M_{\text{MnO}_2}} = \frac{V_{\text{Mn}} \rho_{\text{Mn}}}{M_{\text{Mn}}}$$

$$\frac{4\pi r_{\text{MnO}_2}^3 \rho_{\text{MnO}_2}}{3M_{\text{MnO}_2}} = \frac{4\pi r_{\text{Mn}}^3 \rho_{\text{Mn}}}{3M_{\text{Mn}}}$$

$$\frac{r_{\text{MnO}_2}^3 \rho_{\text{MnO}_2}}{M_{\text{MnO}_2}} = \frac{r_{\text{Mn}}^3 \rho_{\text{Mn}}}{M_{\text{Mn}}}$$

$$r_{\text{Mn}}^3 = \frac{\rho_{\text{MnO}_2} M_{\text{Mn}}}{\rho_{\text{Mn}} M_{\text{MnO}_2}} r_{\text{MnO}_2}^3, \Rightarrow r_{\text{Mn}} = r_{\text{MnO}_2} \sqrt[3]{\frac{\rho_{\text{MnO}_2} M_{\text{Mn}}}{\rho_{\text{Mn}} M_{\text{MnO}_2}}} = 7 \cdot \sqrt[3]{\frac{5.06 \cdot 54.94}{7.81 \cdot 86.94}} = 5.20 \text{ нм}$$

Полным баллом оценивается любой верный способ решения.

**Система оценивания:**

<b>1.</b>	Расчёт энталпий трёх реакций – по 3 балла	<b>9 баллов</b>
<b>2.</b>	Уравнения реакций – по 1 баллу	<b>2 балла</b>
<b>3.</b>	Расчёт площади поверхности, объёма и радиуса частицы – по 1,5 балла <i>при отсутствии явно рассчитанных промежуточных значений и верном способе решения и верном ответе – полные 4,5 балла</i>	<b>4,5 балла</b>
<b>4.</b>	Расчёт количества вещества в наночастице <i>или</i> верное выражение для количества вещества через радиусы наночастиц марганца и оксида – 1,5 балла Расчёт объёма наночастицы марганца <i>или</i> верное алгебраическое конечное выражение для радиуса наночастицы – 1,5 балла Верный ответ – 1,5 балла	<b>4,5 балла</b>
<b>ИТОГО:</b>		<b>20 баллов</b>