

## **1. Порядок проведения вступительного испытания**

1.1. Вступительный экзамен в аспирантуру проводится в письменной форме по билетам. Билет содержит два теоретических вопроса. При необходимости дополнительно проводится устное собеседование. Время, отводимое на подготовку к ответу, определяется в соответствии с положением о вступительных испытаниях.

1.2. Научный руководитель формирует состав экзаменацационной комиссии для проведения вступительных испытаний.

1.3. Обсуждение и оценивание результатов вступительного экзамена комиссия проводит на закрытом заседании, определяя итоговую оценку по 5-балльной шкале: «отлично», «хорошо», «удовлетворительно», «неудовлетворительно». Если голоса членов комиссии распределились поровну, то окончательное решение об оценке остается за председателем экзаменацационной комиссии.

1.4. Результаты вступительного экзамена объявляются в тот же день после оформления в установленном порядке протоколов заседаний экзаменацационной комиссии.

1.5. При несогласии поступающего с оценкой экзаменацационной комиссии, он имеет право подать апелляцию в специальную апелляционную комиссию.

Программа составлена с опорой на дисциплины, связанные с особенностями анализа общих закономерностей преобразования, накопления, передачи и использования электрической энергии и электротехнической информации, принципами и средствами управления действующих или создаваемых электротехнических комплексов и систем промышленного, транспортного и бытового назначения.

## **2. Содержание вступительного испытания**

### **2.1. Введение.**

2.1.1. Органическая химия и ее место среди других химических дисциплин, связь с другими науками. Органические соединения в природе.

2.1.2. Состав и строение органических соединений. Структурные формулы. Гомология. Изомерия. Принципы рациональной номенклатуры и заместительной номенклатуры ИЮПАК.

2.1.3. Типы химических связей в органических соединениях. Физические характеристики связей: энергия, длина, полярность, поляризуемость.

2.1.4. Основные понятия стереохимии. Два типа пространственной изомерии: диастереомерия и энантиомерия. Хиральность, условия для ее возникновения. Оптическая активность соединений с хиральными молекулами. Энантиомеры, рацематы.

2.1.5. Способы изображения пространственного строения молекул: клинообразные проекции, формулы Ньюмена и проекционные формулы Фишера. Правила пользования ими. Абсолютная и относительная конфигурация. Конформация, ее отличие от конфигурации. Конформеры.

2.1.6. Асимметрический атом. Органические соединения с одним асимметрическим атомом углерода. Принципы R,S-номенклатуры. Соединения с двумя асимметрическими атомами. Понятие о мезоформах. Трео-, эритрономенклатура как способ отображения относительной конфигурации диастереомеров с двумя асимметрическими атомами. Энантиомеры с осью хиральности на примере алленов и дифеновых кислот. Плоскостная хиральность на примере пара-циклофанов.

2.1.7. Электронные (индуктивный и мезомерный) и пространственные эффекты в молекулах органических соединений.

2.1.8. Классификация реагентов и реакций. Механизмы органических реакций. Понятие о промежуточных частицах, переходном состоянии, энергетическом профиле реакции и ее энергетическом балансе. Кинетический и термодинамический контроль реакций.

2.1.9. Пространственный аспект протекания органических реакций: диастереоселективные и энантиоселективные реакции. Энантиомерный избыток как количественная характеристика энантиоселективности процесса.

2.1.10. Основы метода молекулярных орбиталей (МО) для молекул органических соединений, содержащих  $\pi$ -связи. Молекулярные  $\pi$ -орбитали этилена, 1,3-бутадиена и высших полиенов, бензола, радикала, аниона и катиона аллильного типа, 2,4-пентадиенильного радикала.

2.1.11. Принцип жестких и мягких кислот и оснований (ЖМКО).

2.2. Физические методы исследования в органической химии.

2.2.1. Общая характеристика физико-химических методов, основанных на взаимодействии излучения с веществом. Спектральные и дифракционные методы.

2.2.2. Колебательная спектроскопия: природа ИК-спектров, правила отбора, характеристические частоты поглощения. КР-спектроскопия. Возможности ИК-спектроскопии с преобразованием Фурье.

2.2.3. Представления о технике эксперимента и методах приготовления проб в ИК-спектроскопии.

2.2.4. Функциональный анализ на основе характеристических частот: алканы – характеристичность колебаний связей C-H, нехарактеричность колебаний связей C-C; алкены – характеристические частоты, зависимость частоты валентного колебания C=C от различных факторов; алкины, ароматические соединения – характеристические частоты, форма колебаний ароматического кольца, деформационные колебания C-H; карбонильные соединения – характеристические частоты, влияние сопряжения связей C=O с другими кратными связями.

2.2.5. Электронная спектроскопия в ультрафиолетовой и видимой областях: природа спектров, типы электронных переходов, понятие о хромофорных группах. Применения электронной спектроскопии в органической и элементоорганической химии.

2.2.6. Спектроскопия ЯМР. Магнитные свойства атомных ядер. Ансамбль ядер в статическом магнитном поле. Ядерные зеемановские уровни, их населённости, условие резонанса, макроскопическое намагничивание. Регистрация спектров ЯМР в режиме непрерывной развертки и в импульсном режиме.

2.2.7. Магнитное экранирование ядер. Константа экранирования и химический сдвиг. Эталонирование спектров. Условия получения спектров высокого разрешения. Прямое и косвенное спин-спинового взаимодействия. Релаксация, времена спин-решёточной и спин-спиновой релаксации. Относительные интенсивности сигналов.

2.2.8. Шкала химических сдвигов  $^1\text{H}$  в органических соединениях. Химические сдвиги  $^{13}\text{C}$  для органических молекул.

2.2.9. Влияние физических факторов на экранирование ядер: диамагнитный и парамагнитный вклады в константу экранирования, влияние магнитной анизотропии, эффект кольцевого тока, влияние электрического поля и межмолекулярных взаимодействий, изотопные эффекты.

2.2.10. Химические сдвиги и строение молекул. Характеристичность химических сдвигов, эмпирические правила их оценки по аддитивным схемам.

2.2.11. Химическая и магнитная эквивалентность ядер, симметрия и хиральность – их проявления в спектрах ЯМР. Выявление гомотопных, энантиотопных и диастереотопных групп по спектрам ЯМР.

2.2.12. Константы косвенного спин-спинового взаимодействия (КССВ)  $^nJ_{\text{HH}}$  и строение молекул. Спектры ЯМР первого порядка. Спиновые системы  $\text{AX}$ ,  $\text{AX}_2$ ,  $\text{AX}_n$ ,  $\text{AMX}$ . Простые правила мультиплетности. Спектры ЯМР с магнитно неэквивалентными ядрами  $\text{AA}^1\text{XX}^1$  и  $\text{AA}^1\text{MM}^1\text{X}$ . Отклонения от правил первого порядка для сильно связанных систем. Спектры  $\text{AB}$  и  $\text{ABX}$ . Спин-спиновое взаимодействие  $^1\text{H}$  с другими ядрами. Относительный знак КССВ.

2.2.13. Геминальные  $^2J_{\text{HH}}$ , вицинальные  $^3J_{\text{HH}}$  и дальние КССВ константы Н-С-Н. Зависимость вицинальных КССВ от двугранного угла (кривая Карплуса) и ее использование в конформационном анализе. Константы ССВ  $^{13}\text{C}$ - $^1\text{H}$ .

2.2.14. Двойной гомоядерный и гетероядерный резонанс. Эффекты тотального магнитного резонанса (спиновая связька) в спектрах ЯМР- $^1\text{H}$  и ЯМР- $^{13}\text{C}$ -{ $^1\text{H}$ }. Ядерный эффект Оверхаузера (ЯЭО). Особенности гомо- и гетероядерных систем. Факторы увеличения интенсивностей сигналов. Применения ЯЭО для изучения строения и корректного отнесения сигналов.

2.2.15. Химически индуцируемая динамическая поляризация ядер (ХИДПЯ). Особенности применения ХИДПЯ для изучения механизма гомогенного гидрирования алkenов и алкинов.

2.2.16. Динамическая спектроскопия ЯМР. Изучение обратимых реакций первого порядка и межмолекулярных реакций обмена. Вращение вокруг простых связей С-С и "частично двойных" связей, инверсии у атомов азота и фосфора, инверсия циклов, валентная таутомерия, кетоенольная таутомерия, межмолекулярный протонный обмен.

2.2.17. Масс-спектрометрия, области ее применения. Типы масс-спектрометров, основные узлы прибора. Разрешающая способность. Масс-спектры положительных и отрицательных ионов. Массспектрометрия высокого разрешения. Способы ионизации. Молекулярный ион и его фрагментация. Вид масс-спектра. Хромато-масс-спектрометрия.

2.2.18. Методы установления элементного состава соединения в спектре на основании данных по природному содержанию стабильных изотопов элементов по кластеру пика молекулярного иона.

### 2.3. Алканы.

2.3.1. Природа С-С и С-Н связей,  $\text{sp}^3$ -гибридизация атома углерода. Понятие о конформациях алканов. Конформации этана, пропана и бутана. Проекционные формулы Ньюмена. Энергетическая диаграмма конформационного состояния молекулы алкана.

2.3.2. Природные источники алканов. Методы синтеза алканов из алkenов, алкинов, алкилгалогенидов, металлоорганических соединений, альдегидов, кетонов и карбоновых кислот.

2.3.3. Химические свойства алканов. Галогенирование алканов. Механизм реакции. Регионаправленность галогенирования разветвленных алканов. Относительная стабильность алкильных радикалов. Способы регистрации алкильных радикалов (ЭПР, ЯМР). Сульфохлорирование и нитрование алканов. Термический и каталитический крекинг алканов.

2.3.4. Поведение алканов в суперкислой среде, ион метония. Ионные реакции алканов: дейтероводородный обмен и галогенирование в суперкислой среде.

#### 2.4. Алкены.

2.4.1. Природа двойной углерод-углеродной связи,  $sp^2$ -гибридизация атома углерода. Геометрическая изомерия. Цис-, транс- и Z-, Е-нomenклатура. Ряд стабильности алканов, выведенный на основе теплот гидрирования.

2.4.2. Методы синтеза алканов из алкилгалогенидов и спиртов. Стереоселективное восстановление алкинов. Синтез алканов термолизом четвертичных аммониевых солей (Гофман),  $N$ -оксидов третичных аминов (Коуп) и ксантогенатов (Чугаев). Методы регио- и стереоселективного создания  $C=C$  связи на базе илидов фосфора (методы Виттига и Уэдсворт-Хорнера-Эммонса). Региоселективный синтез алканов из тозилгидразонов (Шапиро). Стереоселективное восстановление алкинов. Восстановление карбонильных соединений по Мак-Мурри.

2.4.3. Гетерогенное гидрирование, катализаторы процесса (металлы, оксиды, смешанные оксиды). Формы катализаторов: мелкодисперсные металлы (черни, катализатор Ренея), коллоидные системы (никель Р1 и Р2), нанесенные катализаторы. Гидрирование при высоком и низком давлении. Зависимость скорости и стереохимии процесса гидрирования от природы катализатора и строения субстрата. Селективность гидрирования. Понятие о гаптофильности.

2.4.4. Побочные реакции в процессе гидрирования C=C-связей: гидрогенолиз простых связей C-N, C-O, C-Cl. Использование гидрогенолиза в синтетических целях. Каталитические яды.

2.4.5. Гомогенное гидрирование алkenов. Катализаторы и механизм процесса.

2.4.6. Регио- и стереоселективное присоединение гидридов бора к алкенам (гидроборирование). Механизм и стереохимия. Селективные гидроборирующие агенты (дисиамил- и тексилбораны, 9-BBN). Обратимость гидроборирования, изомеризация алкильных групп. Синтез алканов, спиртов, алкилгалогенидов с помощью бороорганических соединений. Восстановление функциональных групп дибораном. Ограничения методов гидрирования и гидроборирования, связанные с наличием функциональных групп в молекуле.

2.4.7. Электрофильное присоединение к алкенам галогенов и галогеноводородов. Механизм реакции. Образование “мостиковых” интермедиатов. Стереохимия и региоселективность присоединения. Правило Марковникова. Реакции сопряженного присоединения, перегруппировки алкильных катионов. Гидратация алкенов. Условия и практическое применение. Гидроксимеркурирование алкенов как метод синтеза спиртов (механизм и стереохимия).

2.4.8. *син*-Гидроксилирование алкенов до диолов. Реагенты гидроксилирования. Механизм сингидроксилирования. Эпоксидирование алкенов перкислотами. Эпоксидирующие агенты: надуксусная, трифтормадуксусная, м-хлорнадбензойная (МСРВА) кислоты, диоксираны. Понятие об энантиоселективном эпоксидировании трет-бутилгидропероксидом в присутствии титанового темплата (Шарплесс). Кислотный и основной катализ гидролиза эпоксидов (оксиранов). Каталитическое окисление этилена в ацетальдегид (Вакер-процесс). Реакции гидроформилирования алкенов. Понятие о метатезисе алкенов.

2.4.9. Озонолиз алкенов, механизм реакции. Окислительное и восстановительное расщепление озонидов.

2.4.10. Радикальные реакции алkenов. Присоединение бромистого водорода, сероводорода и тиолов по кратной связи. Аллильное галогенирование по Циглеру, механизм реакции.

2.4.11. Карбены - частицы с двухкоординированным углеродом. Методы генерирования карбенов и дигалокарбенов. Строение синглетных и триплетных карбенов. Присоединение этих частиц к алкенам. Стереохимия присоединения. Понятие о карбеноидах. Присоединение карбеноидов к C=C связи.

2.4.12. Каталитическая полимеризация алkenов на катализаторах Циглера-Натта.

## 2.5. Алкадиены.

2.5.1. Типы диенов. Сравнение устойчивости диенов разных типов.

2.5.2. 1,3-Алкадиены. Методы синтеза сопряженных диенов. Крекинг алканов, дегидратация диолов. Кросс-сочетание как метод синтеза 1,3-диенов. Строение бутадиена-1,3, сопряжение двойных связей.  $\pi$ -МО 1,3-бутадиена.

2.5.3. Галогенирование и гидрогалогенирование 1,3-диенов. MO-аллильной системы. Аллильное участие, аллил-катион. 1,2- и 1,4-Присоединение электрофильных агентов к 1,3-диенам. Понятие о кинетическом и термодинамическом контроле реакций электрофильного присоединения к 1,3диенам. Особенности химических свойств 1,4-диенов, 1,5-диенов (перегруппировка Коупа).

2.5.4. Понятие о синхронном процессе и перициклических реакциях. Концепция сохранения орбитальной симметрии и теория граничных орбиталей. Понятие о ВЗМО и НСМО реагента и симметрия этих орбиталей. Классификация MO по числу узлов: топология Хюккеля и Мебиуса. Орбитальный контроль в электроциклических реакциях замыкания и раскрытия цикла, инициируемых термически и фотохимически. Стереохимические правила для электроциклических реакций.

2.5.5. Реакции циклоприсоединения и их классификация. Контроль орбитальной симметрии в термических и фотохимических реакциях [4+2]- и [2+2]-циклоприсоединения.

2.5.6. Реакция Дильса-Альдера как одна из “мощных реакций” ([4+2]-циклоприсоединение) для создания шестичленного цикла. Диен и диенофил. о-Хинодиметаны в качестве диенов, их генерирование. Типы реакции Дильса-Альдера: карбо-реакция, гетеро-реакция, 1,4-циклоэлиминирование. Ретрореакция.

2.5.7. Катализ в реакции Дильса-Альдера.

2.5.8. Стереохимия реакции Дильса-Альдера, эндо-правило. Региоселективность циклоприсоединения в случае несимметричных диенов и диенофилов. Региоселективность гетеро-реакции.

2.5.9. Понятие о еновой реакции Альдера.

2.5.10. Полимеризация алkenов и диенов (ионный, радикальный и координационный механизм). Стереорегулярные полимеры. Изопреновый каучук.

2.5.11. Алены и кумулены: особенности пространственного строения, изомеризация. Гидрирование. Электрофильное присоединение к алленам: гидратация, присоединение хлороводорода

## 2.6. Алкины.

2.6.1. Природа тройной связи, sp-гибридизация. Методы синтеза алкинов. Электрофильное присоединение к алкинам. Галогенирование и гидрогалогенирование алкинов. Механизм и стереохимия реакции. Восстановление алкинов до цис- и транс-алкенов. Гидратация алкинов. Сравнение реакционной способности алкинов и алкенов в реакциях электрофильного присоединения. Нуклеофильное присоединение спиртов, синтез виниловых эфиров.

2.6.2. СН кислотность алкинов-1. Получение литиевых, натриевых, магниевых и медных производных алкинов-1. Их применение для синтеза высших алкинов. Конденсация алкинов-1 с альдегидами и кетонами по Фаворскому. Получение пропаргилового спирта и бутин-2-диола-1,4 по Реппе.

2.6.3. Гидроборирование алкинов, синтез альдегидов.

2.6.4. Ацетилен-алленовая перегруппировка. Смещение тройной связи в концевое положение алкина. Окислительная конденсация терминальных алкинов в присутствии солей меди. Кросс-сочетание арилгалогенидов с терминальными алкинами (Соногашира).

2.6.5. Циклоолигомеризация алкинов.

2.7. Галогеналканы, нуклеофильное замещение у насыщенного атома углерода.

2.7.1. Реакции нуклеофильного замещения у насыщенного атома углерода как метод создания связей углерод-углерод, углерод-галоген, углерод-азот, углерод-фосфор.

2.7.2. Классификация механизмов нуклеофильного замещения у насыщенного атома углерода ( $S_N1$ - и  $S_N2$ -механизмы). Основные характеристики бимолекулярного и мономолекулярного механизмов.

2.7.3. Зависимость механизма реакции от структуры исходного соединения. Понятие нуклеофильности и факторы, определяющие нуклеофильность реагента. Принцип ЖМКО. Роль растворителя в  $S_N1$ - и  $S_N2$ -процессах.

2.7.4. Реакции нуклеофильного замещения  $S_N2$ -типа. Кинетика, стереохимия.

2.7.5. Примеры реакций: получение аминов, нитрилов, эфиров карбоновых кислот, простых эфиров, тиоэфиров, алкилгалогенидов, нитросоединений и других классов органических соединений. Амбидентные анионы. Кинетика и стереохимия  $S_N2$ -реакций. Влияние строения радикала, уходящей группы исходного субстрата и природы растворителя на скорость реакции. Межфазный катализ в  $S_N2$ -процессах.

2.7.6. Методы синтеза алкилгалогенидов (алкилхлоридов, бромидов, иодидов и фторидов) из спиртов, алkenов, алканов, других алкилгалогенидов, алкилсульфонатов и др.

2.7.7. Реакции  $S_N1$  типа. Кинетика, стереохимия. Зависимость  $S_N1$ -процесса от природы радикала, уходящей группы и растворителя. Карбокатионы, факторы, влияющие на их устойчивость. Перегруппировки карбокатионов.

2.7.8. Электрофильный катализ в  $S_N1$ -реакциях. Понятие о ионных парах. Типы ионных пар и их роль в реакциях нуклеофильного замещения.

2.7.9. Внутrimолекулярная радикальная циклизация алкенил- и алкенилгалогенидов под действием трибутилолово-гидрида.

## 2.8. Металлоорганические соединения.

2.8.1. Литий- и магнийорганические соединения, их получение из органогалогенидов и металла. Использование магния Рике для синтеза магнийорганических соединений. Получение литийорганических соединений реакцией органогалогенидов и оловоорганических соединений с литийалкилами. Замещение атома водорода органических субстратов на литий (реакция металлирования). Шкала СН-кислотности углеводородов.

2.8.2. Строение литийорганических соединений: кластеры. Строение магнийорганических соединений. Равновесие Шленка.

2.8.3. Реакции литий- и магнийорганических соединений с водой, кислородом, диоксидом углерода, альдегидами, кетонами, сложными эфирами, нитрилами, эпоксидами, орто-эфирами, третичными амидами.

2.8.4. Получение алкилбензолов по Вюрцу-Фиттигу и бифенилов по Ульману.

2.8.5. Медьорганические реагенты в синтезе. Получение литий-диалкилкупратов. Их строение. Купраты низшего порядка: гомокупраты Гилмана, гетерокупраты. Купраты высшего порядка: цианокупраты. Реакция литий-диалкилкупратов с альдегидами. Реакции с галогенопроизводными

различных типов, 1,1-дигалогенидами, ацилгалогенидами, оксиранами,  $\alpha,\beta$ -непредельными альдегидами и кетонами.

2.8.6. Стереоселективность сочетания с 1-алкенилгалогенидами.

2.8.7. Смешанные купраты типа  $[R^1R^2Cu]Li$  на основе алкилацетиленидов, алкоксидов и тиолятов меди. Их получение и использование в синтезе.

2.8.8. Реакции кросс-сочетания магний-, цинк-, олово- и борорганических соединений с органогалогенидами, катализируемые комплексами палладия (Хараш, Негиши, Стилле, Сузуки). Окислительное присоединение - восстановительное элиминирование как элементарные акты в реакциях кросс-сочетания. Сочетание арилиодидов с терминальными алкинами (Соногашира).

2.9. Спирты и простые эфиры.

2.9.1. Одноатомные спирты. Методы их получения из алkenов, алкилгалогенидов, карбонильных соединений, карбоновых кислот, сложных эфиров, оксиранов. Свойства спиртов. Спирты как слабые HO-кислоты. Спирты как основания Льюиса.

2.9.2. Методы получения одноатомных спиртов из алkenов, алкилгалогенидов, карбонильных соединений, карбоновых кислот, сложных эфиров, оксиранов.

2.9.3. Замещение гидроксильной группы спиртов на галоген под действием галогеноводородов, галогенидов и оксогалогенидов фосфора. Реагенты регио- и стереоселективного замещения гидроксила на галоген. Дегидратация спиртов, образование алkenов и простых эфиров.

2.9.4. Нуклеофильные свойства спиртов. Получение и использование эфиров неорганических кислот (серной и фосфористой) в органическом синтезе. Перегруппировка триалкиловых эфиров фосфористой кислоты в эфиры алкилфосфоновых кислот (Арбузов) как последовательность двух реакций нуклеофильного замещения.

2.9.5. Окисление первичных и вторичных спиртов до альдегидов и кетонов. Реагенты окисления на базе соединений хрома(VI), механизм реакции. Окисление с помощью диметилсульфоксида: превращение спиртов и тозилатов

в альдегиды и кетоны. Методы Моффетта (дициклогексилкарбодиимид) и Сверна (трифтормукусный ангидрид). Синтез ароматических альдегидов из бензилгалогенидов через четвертичные аммониевые соли (Соммле).

#### 2.9.6. Дегидратация спиртов как метод получения простых эфиров.

2.9.7. Двухатомные спирты. Методы получения. Свойства вициальных диолов. Дегидратация до диенов. Пинакон-пинаколиновая перегруппировка. Окислительное расщепление вициальных диолов (иодная кислота, тетраацетат свинца).

2.9.8. Простые эфиры. Методы синтеза: реакция Вильямсона, алcoxсимеркурирование алkenов, межмолекулярная дегидратация спиртов, Синтез 1,4-диоксана и тетрагидрофурана из диолов. Кислотное расщепление простых эфиров. Образование гидроксипероксидов простых эфиров. Комплексы простых эфиров с кислотами Льюиса, соли триалкилоксония.

#### 2.9.9. Синтез краун-эфиров, их применение в органическом синтезе.

2.9.10. Оксираны. Методы их получения. Раскрытие оксиранового цикла под действием нуклеофильных реагентов. (Механизм реакций, кислотный и основной катализ).

2.9.11. Тиолы. Получение и важнейшие свойства: кислотность, нуклеофильность, отношение к окислителям. Тиоэфиры, получение солей сульфония. Илиды серы и их реакция с альдегидами (Кори-Чайковский).

### 2.10. Реакции эlimинирования.

2.10.1. Реакции  $\beta$ -эlimинирования. Классификация механизмов  $\beta$ -эlimинирования. Направление E2 эlimинирования. Правила Зайцева и Гофмана. Факторы, определяющие направление эlimинирования. Стереохимия E2 эlimинирования: *син-* и *анти*-процессы. Конкуренция E1 и S<sub>N</sub>1, E2 и S<sub>N</sub>2 реакций. Факторы, влияющие на эту конкуренцию. Использование реакций эlimинирования в синтетической практике для получения алkenов, алкинов и диенов.

### 2.11. Ароматичность. Ароматические углеводороды.

2.11.1. Промышленные и лабораторные методы получения ароматических углеводородов. Каталитический риформинг нефтяного сырья и выделение аренов из продуктов коксования каменного угля. Лабораторные методы: реакция Вюрца-Виттига, тримеризация моно- и дизамещенных алкинов.

2.11.2. Строение бензола. Формула Кекуле. Современные представления о строении бензола. Молекулярные орбитали бензола. Аннулены. Аннулены ароматические и неароматические. Концепция ароматичности. Правило Хюкеля для простых моноциклических аннуленов. Конденсированные ароматические углеводороды: нафталин, фенантрен, антрацен, азулен. Гетероциклические пяти- и шестичленные ароматические соединения (пиррол, фуран, тиофен, пиридин) и их бензо-производные. Критерии ароматичности: квантовохимический (сравнение величин энергии делокализации на один p-электрон), термодинамический (теплоты гидрирования), структурный и магнитный. Понятие об антиароматичности. Антиароматичность на примерах циклобутадиена, аниона циклопропена, катиона цикlopентадиенилия.

2.11.3. Ароматические катионы и анионы C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub> и методы генерирования этих ионов. Концепция ароматичности для заряженных частиц.

2.11.4. Каталитическое гидрирование аренов. Восстановление бензола и его производных по Бёрчу, восстановление по Берчу нафталина. Окисление алкилбензолов и конденсированных аренов до карбоновых кислот, альдегидов, кетонов.

2.11.5. Свободно-радикальное галогенирование алкилбензолов.

2.12. Реакции электрофильного замещения в ароматическом ряду.

2.12.1. Классификация реакций ароматического электрофильного замещения. Общие представления о механизме реакций ароматического электрофильного замещения, кинетический изотопный эффект. Представление о σ- и π-комплексах.

2.12.2. Изотопный обмен водорода как простейшая реакция электрофильного замещения. Аренониевые ионы как модель переходного

состояния реакции электрофильного замещения. Постулат Хэммонда. Влияние заместителя на скорость и направление электрофильного замещения.

2.12.3. Индуктивные и мезомерные эффекты заместителей. Факторы парциальных скоростей. Согласованная и несогласованная ориентация.

2.12.4. Нитрование ароматических соединений. Нитрующие агенты. Механизм реакции нитрования. Нитрование бензола и замещенных бензолов. Нитрование бифенила, нафталина и других аренов. Получение полинитросоединений. Понятие об ипсо-атаке и ипсо-замещении в реакции нитрования.

2.12.5. Сульфирование ароматических соединений. Сульфирующие агенты. Механизм реакции. Кинетический и термодинамический контроль в реакциях сульфирования на примере сульфирования фенола и нафталина. Превращения сульфогруппы.

2.12.6. Галогенирование (хлорирование и бромирование) бензола и замещенных производных бензола. Галогенирующие агенты. Галогенирование конденсированных аренов и бифенила. Механизм реакции и природа электрофильного агента галогенирования. Иодирование аренов. Производные поливалентного иода. Введение фтора в ароматические соединения.

2.12.7. Реакции алкилирования аренов по Фриделю-Крафтсу. Алкилирующие агенты, механизм реакции. Полиалкилирование. Реакции изомеризации в процессах алкилирования по Фриделю-Крафтсу. Синтез диарилметанов и триарилметанов.

2.12.8. Ацилирование аренов по Фриделю-Крафтсу. Ацилирующие агенты. Механизм реакции. Региоселективность ацилирования в о- и п- положения. Электрофильное формилирование аренов: реагенты формилирования, механизм реакций и применение их в органическом синтезе.

2.13. Нуклеофильное ароматическое замещение.

2.13.1. Общие представления о механизме ароматического нуклеофильного замещения.

2.13.2. Механизм присоединения-отщепления ( $S_NAr$ ). Примеры  $S_NAr$  реакций и активирующее влияние электроноакцепторных заместителей. Анионные  $\sigma$ -комплексы Мейзенгеймера и их строение. Использование  $S_NAr$  реакций в органическом синтезе.

2.13.3. Механизм отщепления-присоединения на примере превращения галогенбензолов в фенолы и ароматические амины. Методы генерирования и фиксации дегидробензола. Строение дегидробензола.

2.13.4.  $S_{Ar1}$ -Механизм ароматического нуклеофильного замещения в реакциях гидролиза катионов арендазония.

2.13.5. Механизм  $S_{RN1}$  в ароматическом ряду и область его применения. Инициирование ион-радикальной цепи.

#### 2.14. Альдегиды и кетоны.

2.14.1. Методы синтеза альдегидов и кетонов из алkenов (озонолиз), алкинов (гидроборирование, реакция Кучерова), спиртов (окисление) и производных карбоновых кислот (на основе металлоорганических соединений). Пиролиз солей карбоновых кислот. Гидроформилирование алkenов. Промышленное получение уксусного альдегида (Вакер-процесс) и формальдегида. Ацилирование и формилирование аренов.

2.14.2. Нуклеофильное присоединение к карбонильной группе воды, спиртов и тиолов (кислотный и основной катализ). Защита карбонильной группы.

2.14.3. Альтернирование донорных и акцепторных атомов в алифатической цепи (Зеебах). Обращение полярности карбонильного атома углерода (концепция Umpolung). Неустойчивость ацил-анионов. Бензоиновая конденсация, использование литиевых солей 1,3-дитианов и присоединение альдегидов к  $\alpha,\beta$ -непредельным карбонильным соединениям (Штеттер) для реализации Umpolung. Применение 1,3-дитианов для синтеза альдегидов и кетонов. Ацетиленид-ион как синтетический эквивалент ацил-аниона (реакция Кучерова).

2.14.4. Получение бисульфитных производных, циангидринов (оксинитрилов) и ацетиленовых спиртов. Взаимодействие карбонильных соединений с аммиаком(уротропин), первичными и вторичными аминами. Енамины, их получение и алкилирование. Оксими, гидразоны, арилгидразоны. Реакции карбонильных соединений с металлоорганическими реагентами.

2.14.5. Кето-енольная таутомерия кетонов. Енолы кетонов в реакциях галогенирования, изотопного обмена и рацемизации хиральных кетонов. Кислотный и основной катализ этих реакций.

2.14.6. Енолят-ионы. Методы генерирования енолятов с помощью алкоголятов и амидов щелочных металлов. Применение пространственно затрудненных амидов. Получение енолятов из силиловых эфиров енолов (Сторк) и  $\alpha,\beta$ -непредельных альдегидов и кетонов. Строение енолятов (олигомерные структуры). Кинетически- и термодинамически контролируемые процессы енолизации, условия их осуществления.

2.14.7. Алкилирование енолятов. Влияние полярности растворителя на региоселективность процесса (O- и C-алкилирование). Принцип ЖМКО. Равновесие между  $\alpha,\beta$ - и  $\beta,\gamma$ -енонаами. Алкилирование и ацилирование енолят-ионов. Использование формильных (гидроксиметиленовых) производных для региоселективного алкилирования кетонов.

2.14.8. Кето-енольная таутомерия 1,3-дикетонов и 1,3-кетоэфиров на примере ацетилацетона и ацетоуксусного эфира. Нитрозирование кетонов и реакция с диоксидом селена.

2.14.9. Взаимодействие карбонильных соединений с илидами фосфора (реакция Виттига). Область применения реакции Виттига в органическом синтезе. Механизм и стереохимия реакции. Методы получения илидов фосфора. Реакция Уэдсворта-Хорнера-Эммонса на примере использования триэтилового эфира фосфонуксусной кислоты.

2.14.10. Восстановление альдегидов и кетонов до спиртов и алканов. Реакции Кижнера-Вольфа и Клемменсена. Восстановительная димеризация

кетонов до вицинальных диолов. Реакции гидридного переноса. Восстановление по Meerweinu-Ponndorfu-Berleю.

2.14.11. Диспропорционирование альдегидов по Канниццаро (механизм). Перекрестная реакция Канниццаро. Восстановительное аминирование карбонильных соединений. Взаимодействие альдегидов и кетонов с формиатом аммония (Лейкарт).

2.14.12. Восстановление альдегидов и кетонов комплексными гидридами алюминия и бора: литийалюминийгидрид, борогидрид натрия, алкосиалиюмогидриды. Хемоселективность восстановления алcoxи-гидридами алюминия. Понятие о супергидридах (гидридах бора): L- и LS-селектриды как стереоселективные восстановители.

2.14.13. Окисление карбонильных соединений. Аутоокисление. Окисление кетонов перокислотами по Байеру-Виллигеру. Стереоселективность реакции.

2.14.14. Альдольная конденсация, ее механизм. Внутри- и межмолекулярная реакции. Дегидратация альдолей как метод синтеза  $\alpha,\beta$ -ненасыщенных карбонильных соединение. Перекрестная альдольная конденсация ароматических альдегидов или формальдегида с алифатическими альдегидами и кетонами. Региоселективное получение литиевых енолятов (применение пространственно затрудненных оснований) и их использование в направленной альдольной конденсации. Конденсация силиловых эфиров енолов с альдегидами и кетонами (Мукаяма).

2.14.15. Конденсация альдегидов (кетонов) и соединений с «активной метиленовой группой» (Кневенагель).

2.14.16. Аминометилирование альдегидов и кетонов по Манниху. Реакция альдегидов и кетонов с цинковыми производными сложных эфиров (Реформатский). Бензоиновая конденсация ароматических альдегидов, область применения и механизм реакции. Сопряженное присоединение енолятов к  $\alpha,\beta$ -енонам (реакция Михаэля).

2.14.17.  $\alpha,\beta$ -Непредельные альдегиды и кетоны. Методы получения: конденсации, окисление аллиловых спиртов, и др. Сопряжение карбонильной группы с двойной углерод-углеродной связью. Реакции 1,2- и 1,4-присоединения литийорганических соединений, триалкилборанов, диалкил- и диарилкупратов, аминов, цианистого водорода, галогенодородов. Эпоксидирование  $\alpha,\beta$ -непредельных кетонов по связи C=C.

2.14.18. Сопряженное присоединение енолятов к  $\alpha,\beta$ -непредельным альдегидам и кетонам. Его региоселективность. Конденсация по Михаэлю. Механизм реакции. Доноры и акцепторы Михаэля. Катализаторы реакции, ее обратимость. Ретро-реакция. Выбор оптимальной комбинации реагентов. Енамины как доноры Михаэля. Термическая реакция Михаэля. Основания Манниха и другие синтетические эквиваленты акцепторов Михаэля.

2.14.19. Реакции аннелирования. Вариант Робинсона. Применение  $\beta$ -хлоркетонов и оснований Манниха. Енамины в реакциях аннелирования.

2.14.20. Спиро-аннелирование через эпоксиды (с помощью илидов серы).

## 2.15. Карбоновые кислоты.

2.15.1. Получение карбоновых кислот окислением спиртов, альдегидов, алkenов, алкилбензолов. Гидролиз нитрилов и других производных карбоновых кислот. Синтезы на основе металлоорганических соединений. Синтезы на основе малонового эфира. Промышленное получение муравьиной и уксусной кислот.

2.15.2. Строение карбоксильной группы. Образование ассоциатов. Диссоциация карбоновых кислот, зависимость константы диссоциации от природы заместителей.

2.15.3. Реакции карбоновых кислот. Декарбоксилирование, пиролиз солей, галогенирование по ГеллюФольгарду-Зелинскому. Электролиз солей карбоновых кислот (Кольбе), синтез алкилбромидов и иодидов по Хунсдиккеру. Непредельные карбоновые кислоты: акриловая, метакриловая, олеиновая, эллаидиновая. Их свойства и применение. Незаменимые жирные кислоты.

2.15.4. Производные карбоновых кислот: ангидриды, галогенангидриды, сложные эфиры, амиды, нитрилы, соли. Их взаимные переходы.

2.15.5. Галогенангидриды. Получение с помощью галогенидов фосфора, тионилхлорида, оксалилхлорида. Свойства галогенангидридов: взаимодействие с нуклеофильными реагентами (вода, спирты, аммиак, амины, гидразин, металлоорганические соединения). Восстановление до альдегидов (по Розенмунду и комплексными гидридами металлов). Взаимодействие галогенангидридов с диазометаном (реакция Арнданта-Эйстерта).

2.15.6. Сложные эфиры. Методы получения: этерификация карбоновых кислот (механизм), ацилирование спиртов и алкоголятов ацилгалогенидами и ангидридами, алкилирование карбоксилат-анионов, реакции кислот с диазометаном, алкоголиз нитрилов. Лактоны и методы их синтеза. Синтез ортоэфиров. Реакции сложных эфиров: гидролиз (механизм кислотного и основного катализа), аммонолиз, переэтерификация, реакции с металлоорганическими соединениями, восстановление до спиртов и альдегидов.

2.15.7. Ангидриды. Методы получения: дегидратация кислот с помощью пентоксида фосфора и фталевого ангидрида; ацилирование солей карбоновых кислот хлорангидридами. Реакции ангидридов кислот.

2.15.8. Кетены. Получение, свойства и применение в качестве ацилирующих агентов.

2.15.9. Нитрилы. Методы получения: дегидратация амидов кислот (с помощью  $P_2O_5$ ,  $SOCl_2$ ,  $POCl_3$ ), алкилирование амбидентного цианид-иона (использование межфазного катализа). Свойства нитрилов: гидролиз, восстановление комплексными гидридами металлов до аминов и альдегидов, взаимодействие со спиртами, аминами (синтез амидинов), магний- и литийорганическими соединениями.

2.15.10. Амиды. Методы получения: ацилирование аммиака и аминов, пиролиз карбоксилатов аммония, синтез из нитрилов, изомеризация оксимов по Бекману. Синтез циклических амидов - лактамов. Свойства: гидролиз,

восстановление до аминов. Дегидратация амидов. Перегруппировки Гофмана и Курциуса. Понятие о сектетных перегруппировках.

2.15.11. Сложноэфирная конденсация Кляйзена. Механизм реакции. Перекрестная конденсация сложных эфиров с эфирами щавелевой, угольной кислот или с эфирами ароматических кислот. Внутримолекулярная конденсация сложных эфиров двухосновных кислот по Дикману. Конденсация кетонов со сложными эфирами как метод синтеза 1,3-дикетонов. Синтезы с ацетоуксусным эфиром. Ацилоиновая конденсация сложных эфиров. Применение trimetilхлорсилана. Синтезы с малоновым и ацетоуксусными эфирами: получение карбоновых кислот и кетонов.

2.15.12. Синтез и свойства органических производных угольной кислоты – эфиров, хлорэфиров, карbamатов. Гуанидин, его основность. Ксантогенаты. Гетерокумулены: изоцианаты (получение), карбодиимиды. Их свойства и использование в синтезе. Синтез изоцианатов.

2.15.13. Двухосновные карбоновые кислоты. Методы синтеза: окислительное расщепление циклоалкенов и циклических кетонов, окисление полиалкилбензолов и конденсированных ароматических соединений. Главные представители: щавелевая, малоновая, янтарная, адипиновая, фталевая, терефталевая кислоты. Промышленные методы получения.

2.15.14. Особенности поведения щавелевой и малоновой кислот. Диэтилоксалат в сложноэфирной конденсации. Декарбоксилирование малоновой кислоты и ее использование в конденсациях с альдегидами (Кневенагель). Малоновый эфир и синтезы на его основе: алкилирование натриевого производного алкилгалогенидами и акцепторами Михаэля. Декарбоксилирование производных малонового эфира в присутствии нуклеофильного катализатора (метод Крапчо). Ангидрид янтарной кислоты и его конденсация с ароматическими альдегидами (Перкин). Сукцинимид, N-бромсукцинимид, его применение в синтезе. Адипиновая кислота, ее практическое применение (нейлон). Внутримолекулярная сложноэфирная

конденсация (Дикман). Ацилоиновая конденсация эфиров дикарбоновых кислот как метод синтеза средних циклов и макроциклов.

2.15.15. Промышленные методы получения фталевой и терефталевой кислот, фталевого ангидрида. Фталимид: его получение, применение в синтезе первичных аминов и для создания защиты первичной амино-группы.

2.15.16.  $\alpha,\beta$ -Непредельные двухосновные кислоты, методы их синтеза: дегидратация  $\beta$ -гидроксикилот, конденсации Перкина (синтез коричных кислот) и Кневенагеля, реакция Витига.

2.15.17. Свойства  $\alpha,\beta$ -непредельные двухосновных кислот: реакции присоединения по двойной связи C=C (включая реакцию Михаэля), изомеризация малеиновой и фумаровой кислот. Стереохимия присоединения галогена и гидроксилирования по Прилежаеву (перкислоты) и по Вагнеру (permanganat).

2.15.18. Бромо- и иодолактонизация непредельных карбоновых кислот в присутствии основания.

2.15.19. Малеиновый ангидрид, ацетилендикарбоновая кислота и ее диметиловый эфир как диенофилы.

## 2.16. Нитросоединения.

2.16.1. Алифатические и ароматические нитросоединения. Их получение из алкилгалогенидов (амбидентный характер нитрит-иона) и нитрованием аренов. Строение нитро-группы (мезомерия).

2.16.2. CH-Кислотность и таутомерия нитроалканов. Восстановление в амины. Нитроновые кислоты и применение их солей в конденсации с альдегидами (Анри). Восстановление нитроаренов в кислой и щелочной среде. Промежуточные продукты восстановления нитрогруппы (нитрозосоединения, арилгидроксиламины, азокси-, азо-, гидразосоединения). Селективное восстановление нитрогруппы в динитроаренах. Бензидиновая перегруппировка.

## 2.17. Амины.

2.17.1. Классификация аминов. Методы получения: алкилирование амиака и аминов по Гофману, фталимида калия (Габриэль), восстановление

азотсодержащих производных карбонильных соединений и карбоновых кислот, нитросоединений, нитрилов. Перегруппировки амидов и азидов карбоновых кислот (Гофмана, Курциус). Восстановительное аминирование кетонов, в том числе по Лейкарту (взаимодействие кетонов с формиатом аммония).

2.17.2. Амины как основания. Сравнение основных свойств алифатических и ароматических аминов. Влияние на основность аминов заместителей в ароматическом ядре. Алкилирование и ацилирование аминов. Термическое разложение гидроксидов тетраалкиламмония по Гофману. Идентификация и разделение первичных, вторичных и третичных аминов с помощью бензолсульфохлорида (проба Хинсберга). Сульфамидные препараты. Окисление и галогенирование аминов. Получение изонитрилов, их восстановление и гидролиз.

2.17.3. Реакции электрофильного замещения в бензольном кольце ароматических аминов: галогенирование, сульфирование, нитрование, ацилирование, формилирование. Защита аминогруппы.

2.17.4. Взаимодействие первичных, вторичных и третичных аминов с азотистой кислотой.

## 2.18. Диазосоединения.

2.18.1. Ароматические диазосоединения. Реакции диазотирования первичных ароматических аминов. Условия диазотирования в зависимости от строения амина. Механизм, природа нитрозирующего агента. Строение и устойчивость солей диазония. Тетрафторобораты и гексафторофосфаты арендиазония. Стабильные ковалентные формы диазосоединений. Кислотноосновные равновесия с участием катиона арендиазония.

2.18.2. Реакции ароматических диазосоединений с выделением азота: замена диазогруппы на гидроксильную-, циано-, нитрогруппу, фтор (Шиман)-, хлор, бром, иод, и водород. Синтез биарилов по Гомбергу. Синтез металлоорганических соединений (Несмеянов).

2.18.3. Реакции диазосоединений без выделения азота: восстановление до арилгидразинов, азосочетание. Азосочетание как реакция электрофильного

замещения. Азо- и диазосоставляющие, условия сочетания с аминами и фенолами. Азокрасители, рН-индикаторы.

2.18.4. Реакции нуклеофильного замещения в бензольном кольце, активированном диазогруппой.

2.18.5. Диазометан, его строение (структурное родство с  $N_2O$ ). Получение из *N*-нитрозо-*N*-метилмочевины. Реакция с НО-кислотами, кетонами и хлорангидридами карбоновых кислот. Реакция Арндта-Айстерта, перегруппировка диазокетонов (Вольф).

## 2.19. Фенолы.

2.19.1. Методы получения фенолов из аренсульфокислот (щелочное плавление), арилгалогенидов, солей арендиазония. Получение фенола в промышленности из кумола (изопропилбензола).

2.19.2. Фенолы как НО-кислоты, влияние заместителей на кислотность фенолов. Амбидентный характер фенолят-ионов. С- и О-алкилирование фенолятов. Получение простых и сложных эфиров фенолов.

2.19.3. Реакции электрофильного замещения в ароматическом кольце фенолов: галогенирование, нитрование, сульфирование, нитрозирование, алкилирование, ацилирование, формилирование. Фталеины: фенолфталеин и флуоресцеин. Карбоксилирование щелочных солей фенолов по Кольбе (получение салициловой кислоты). Формилирование фенолов по Реймеру-Тиману (салициловый альдегид). Превращение аллиловых эфиров фенолов в аллилфенолы как пример термической [3,3]-сигматропной перегруппировки (Кляйзен).

2.19.4. Понятие о многоатомных фенолах (пирокатехин, резорцин, гидрохинон, пирогаллол, флороглюцин).

2.19.5. Окисление фенолов. Получение о- и *p*-бензохинонов, антрахинона. Окисление 9,10-дигидроксиантрацена (антрагидрохинона) кислородом как пример еновой реакции: промышленное получение перекиси водорода. Ароксильные радикалы.

2.19.6. Химические свойства хинонов: реакции 1,4-присоединения, взаимодействие с гидроксиламином, фотохимическое ацилирование. Хингидрон как пример донорно-акцепторного комплекса (комплекс «с переносом заряда»). Семихинон. Использование тетрахлорбензохинона (хлоранила) и 2,3-дихлор-5,6-дицианобензохинона (DDQ) в качестве окислителей и дегидрирующих реагентов.

## 2.20. Циклоалканы (алициклы) и их производные.

2.20.1. Классификация алициклов. Энергия напряжения в алициклах и ее количественная оценка на основании сравнения теплот образования и теплот сгорания циклоалканов и соответствующих алканов. Типы напряжения в циклоалканах (угловое, торсионное, трансаннулярное) и подразделение алициклов на малые, средние и макроциклы.

2.20.2. Строение циклопропана, циклобутана, цикlopентана и циклогексана. Конформационная подвижность цикlopентана (псевдовращение).

2.20.3. Конформационный анализ циклогексана. Аксиальные и экваториальные связи в креслообразной конформации циклогексана. Конформеры циклогексана (кресловидная и твист-форма). Конформации моно- и дизамещенных производных циклогексана.

2.20.4. Влияние конформационного положения функциональных групп на их реакционную способность: реакции замещения, отщепления, окисления. Особенности свойств соединений со средним размером цикла.

## 2.20.5. Конформационные особенности циклогексена.

2.20.6. Методы синтеза циклопропана, циклобутана и их производных. Особенности химических свойств соединений с трехчленным циклом. Синтез соединений ряда цикlopентана и циклогексана. Реакции расширения и сужения цикла при дезаминировании первичных аминов (Демьянов). Специальные методы синтеза соединений со средним размером цикла (ацилоиновая конденсация, конденсация динитрилов, олигомеризация 1,3-бутадиена).

2.20.7. Бициклические соединения на примерах цис- и транс-декалинов. Полициклические соединения, спираны. Запрет Бредта для мостиковых систем

(типа норборнена). Понятие о каркасных углеводородах на примерах адамантана, кубана, тетраэдрана. Понятие о катенанах и ротаксанах.

## 2.21. Гетероциклические соединения.

2.21.1. Классификация гетероциклов, их роль в природе и в различных областях производства.

2.21.2. Пятичленные гетероциклы с одним гетероатомом: фуран, тиофен, пиррол. Синтез из 1,4дикарбонильных соединений (Пааль-Кнорр).

2.21.3. Ароматичность пятичленных гетероциклов. Реакции электрофильного замещения в пятичленных ароматических гетероциклах: нитрование, сульфирование, галогенирование, формилирование, ацилирование. Ориентация электрофильного замещения и ее объяснение. Пиррол как NH-кислота. Пиррол-калий и пиррол-магний галогениды, их реакции с электрофильными реагентами. Пиррол как структурная единица порфирина. Понятие о строении и биохимической роли хлорофилла и гемоглобина.

2.21.4. Индол. Синтез производных индола из арилгидразинов и кетонов по Фишеру. Механизм реакции. Реакции электрофильного замещения в пиррольном кольце индола: нитрование, формилирование, галогенирование, аминометилирование по Манниху. Образование металлических производных (индол-натрий и индол-магнийгалогениды). Гидроксииндолы в природе. Индиго.

2.21.5. Шестичленные ароматические гетероциклы с одним гетероатомом: пиридин и хинолин. Пиридин. Ароматический характер пиридина, сравнение с пирролом и бензолом. Пиридин как основание. Реакции с галогеналканами. Реакции электрофильного замещения в пиридине: нитрование, сульфирование, галогенирование. N-Окись пиридина и ее использование в реакции нитрования. Подвижность атома галогена в пиридиновом ядре в реакциях с нуклеофилами.

2.21.6. Синтез хинолина и замещенных хинолинов из анилинов по Скраупу и Дебнеру-Миллеру. Хинолин как основание. Взаимодействие хинолина с галогеналканами. Реакции электрофильного замещения в хинолине: нитрование, сульфирование и галогенирование.

2.21.7. Нуклеофильное замещение атомов водорода в пиридине и хинолине в реакциях с амидом натрия, гидроксидом калия и фениллитием.

2.21.8. Таутомерия 2- и 4-гидроксиридинов и –хинолинов. Протонная подвижность атомов водорода в метильных группах 2- и 4-метилпиридинов и –хинолинов. 2-Метилпиридины и –хинолины как метиленовые компоненты в конденсациях с альдегидами.

## 2.22. Природные соединения.

2.22.1. Моносахариды. Классификация и стереохимия. Тетрозы, пентозы и гексозы. Альдозы и кетозы. Стереохимия альдоз в проекциях Фишера и Хеворта. Глюкоза. Циклические полуацетальные формы глюкозы: глюкопиранозы и –фуранозы. Аномеры. Мутаротация. Синтез простых и сложных эфиров глюкозы. Гликозидная гидроксильная группа, понятие о гликозидах.

2.22.2. Дисахариды на примерах мальтозы, целлобиозы и фруктозы. Восстанавливающие и невосстанавливающие дисахариды. Понятие о циклических олигосахаридах на примере циклодекстринов. Соединения включения циклодекстринов.

2.22.3. Полисахариды: крахмал, целлюлоза, хитин. Понятие о строении этих биополимеров.

2.22.4. Терпены, терпеноиды. Понятие об основных этапах биосинтеза. Участие КоA и АТФ.

## 2.23. Использование защитных групп в органическом синтезе.

2.23.1. Защита С-Н-связей в алкинах, ее применение в синтезах ди- и полиинов (Глазер, КадъХодкевич). Синтезы на основе 3-бромпропиоловой кислоты.

2.23.2. Защита спиртовой НО-группы. Защитные группы: бензильная, п-метоксибензильная, тритильная, ди(п-метокси)тритильная, триметилсилильная, трет-бутилдиметилсилильная, тетрагидропиранильная, 4-метокси-5,6-дигидропиранильная, 3-бензоилпропионильная.

2.23.3. Защита НО-группы в гликолях: изопропилиденовая, бензилиденовая, этилиденовая защитные группы. Циклические карбонаты.

2.23.4. Защита НО-группы в фенолах: метиловые, трет-бутиловые, тетрагидропирановые, фенацетиловые, trimetilsiliловые эфиры фенолов. Метилендиокси-защитная группа для двухатомных фенолов.

2.23.5. Защита карбонильной группы в альдегидах и кетонах: циклические ацетали и тиоацетали. Селективная защита одной из неравноценных карбонильных групп в молекуле.

2.23.6. Защита карбоксильной группы: бензиловые и п-метоксибензиловые эфиры.

2.23.7. Защита аминогруппы. Защитные группы: ацетильная, фталоильная, сукциноильная, бензилоксикарбонильная, трет-бутилоксикарбонильная (Вос). Применение бензолсульфохлорида и бензальдегида для защиты аминогруппы и ее модификации.

2.23.8. Защита тиольной группы (бензильная, п-метоксибензильная).

2.23.9. Понятие о фотоудаляемых защитных группах на примере 1-(2-нитрофенил)этандиола-1,2.

2.23.10. Условия введения и удаления защитных групп, устойчивость их к действию различных реагентов (кислот, оснований, окислителей, восстановителей и др.). Стратегия использования защитных групп: принципы ортогональной стабильности и модулированной лабильности.

#### **4. Критерии и нормы оценки**

Форма проведения экзамена	Критерии и нормы оценки	
Письменный опрос по билетам	«отлично»	Поступающий обладает глубокими и прочными знаниями программного материала; при ответе на два вопроса билета продемонстрировал исчерпывающее, последовательное и логически стройное изложение; правильно сформулировал понятия и закономерности по вопросам

	<b>«хорошо»</b>	Поступающий обладает достаточно полным знанием программного материала; его ответ на два вопроса билета представляет грамотное изложение учебного материала по существу; отсутствуют некоторые неточности в формулировании понятий; правильно применены теоретические положения, подтвержденные примерами.
	<b>«удовлетворительно»</b>	Поступающий имеет общие знания основного материала вопросов билета без усвоения некоторых существенных положений; формулирует основные понятия с существенной неточностью; затрудняется в приведении примеров, подтверждающих теоретические положения.
	<b>«неудовлетворительно»</b>	Поступающий не знает значительную часть программного материала; допустил существенные ошибки в процессе изложения вопросов билета; не умеет выделить главное и сделать вывод; приводит ошибочные определения.

## 5. Вопросы к экзамену

№ п/п	Вопросы
1	<p>Органическая химия и ее место среди других химических дисциплин, связь с другими науками. Органические соединения в природе.</p> <p>Состав и строение органических соединений. Структурные формулы. Гомология. Изомерия. Принципы рациональной номенклатуры и заместительной номенклатуры ИЮПАК.</p> <p>Типы химических связей в органических соединениях. Физические характеристики связей: энергия, длина, полярность, поляризуемость.</p> <p>Основные понятия стереохимии. Два типа пространственной изомерии: диастереомерия и энантиомерия. Хиральность, условия для ее возникновения. Оптическая активность соединений с хиральными молекулами. Энантиомеры, рацематы.</p> <p>Способы изображения пространственного строения молекул: клинообразные проекции, формулы Ньюмена и проекционные формулы Фишера. Правила пользования ими. Абсолютная и относительная конфигурация. Конформация, ее отличие от конфигурации. Конформеры.</p> <p>Асимметрический атом. Органические соединения с одним асимметрическим атомом углерода. Принципы R,S-номенклатуры. Соединения с двумя асимметрическими атомами. Понятие о мезоформах. Трео-, эритро-номенклатура как способ отображения относительной конфигурации диастереомеров с двумя асимметрическими атомами. Энантиомеры с осью хиральности на примере алленов и дифеновых кислот. Плоскостная хиральность на примере пара-циклофанов.</p> <p>Электронные (индуктивный и мезомерный) и пространственные эффекты в молекулах органических соединений.</p> <p>Классификация реагентов и реакций. Механизмы органических реакций. Понятие о</p>

	<p>промежуточных частицах, переходном состоянии, энергетическом профиле реакции и ее энергетическом балансе. Кинетический и термодинамический контроль реакций.</p> <p>Пространственный аспект протекания органических реакций: диастереоселективные и энантиоселективные реакции. Энантиомерный избыток как количественная характеристика энантиоселективности процесса.</p> <p>Основы метода молекулярных орбиталей (МО) для молекул органических соединений, содержащих <math>\pi</math>-связи. Молекулярные <math>\pi</math>-орбитали этилена, 1,3-бутадиена и высших полиенов, бензола, радикала, аниона и катиона аллильного типа, 2,4-пентадиенильного радикала.</p> <p>Принцип жестких и мягких кислот и оснований (ЖМКО).</p>
2	<p>Физические методы исследования в органической химии.</p> <p>Общая характеристика физико-химических методов, основанных на взаимодействии излучения с веществом. Спектральные и дифракционные методы.</p> <p>Колебательная спектроскопия: природа ИК-спектров, правила отбора, характеристические частоты поглощения. КР-спектроскопия. Возможности ИК-спектроскопии с преобразованием Фурье.</p> <p>Представления о технике эксперимента и методах приготовления проб в ИК-спектроскопии.</p> <p>Функциональный анализ на основе характеристических частот: алканы – характеристичность колебаний связей C-H, нехарактеричность колебаний связей C-C; алкены – характеристические частоты, зависимость частоты валентного колебания C=C от различных факторов; алкины, ароматические соединения – характеристические частоты, форма колебаний ароматического кольца, деформационные колебания C-H; карбонильные соединения – характеристические частоты, влияние сопряжения связей C=O с другими кратными связями.</p> <p>Электронная спектроскопия в ультрафиолетовой и видимой областях: природа спектров, типы электронных переходов, понятие о хромофорных группах. Применения электронной спектроскопии в органической и элементоорганической химии.</p> <p>Спектроскопия ЯМР. Магнитные свойства атомных ядер. Ансамбль ядер в статическом магнитном поле. Ядерные зеемановские уровни, их населённости, условие резонанса, макроскопическое намагничивание. Регистрация спектров ЯМР в режиме непрерывной развертки и в импульсном режиме.</p> <p>Магнитное экранирование ядер. Константа экранирования и химический сдвиг. Эталонирование спектров. Условия получения спектров высокого разрешения. Прямое и косвенное спин-спинового взаимодействия. Релаксация, времена спин-решёточной и спин-спиновой релаксации. Относительные интенсивности сигналов. Шкала химических сдвигов <math>^1\text{H}</math> в органических соединениях. Химические сдвиги <math>^{13}\text{C}</math> для органических молекул.</p> <p>Влияние физических факторов на экранирование ядер: диамагнитный и парамагнитный вклады в константу экранирования, влияние магнитной анизотропии, эффект кольцевого тока, влияние электрического поля и межмолекулярных взаимодействий, изотопные эффекты.</p> <p>Химические сдвиги и строение молекул. Характеристичность химических сдвигов, эмпирические правила их оценки по аддитивным схемам.</p> <p>Химическая и магнитная эквивалентность ядер, симметрия и хиральность – их проявления в спектрах ЯМР. Выявление гомотопных, энантиотопных и диастереотопных групп по спектрам ЯМР.</p>
3	Константы косвенного спин-спинового взаимодействия (КССВ) $^nJ_{\text{HH}}$ и строение молекул. Спектры ЯМР первого порядка. Спиновые системы AX, AX <sub>2</sub> , AX <sub>n</sub> , AMX.

	<p>Простые правила мультиплетности. Спектры ЯМР с магнитно неэквивалентными ядрами AA<sup>1</sup>XX<sup>1</sup> и AA<sup>1</sup>MM<sup>1</sup>X. Отклонения от правил первого порядка для сильно связанных систем. Спектры AB и ABX. Спин-спиновое взаимодействие <sup>1</sup>H с другими ядрами. Относительный знак КССВ.</p> <p>Геминальные <sup>2</sup>J<sub>HH</sub>, вицинальные <sup>3</sup>J<sub>HH</sub> и дальние КССВ константы Н-С-Н. Зависимость вицинальных КССВ от двугранного угла (кривая Карплуса) и ее использование в конформационном анализе. Константы CCB<sup>13</sup>C-<sup>1</sup>H.</p> <p>Двойной гомоядерный и гетероядерный резонанс. Эффекты тотального магнитного резонанса (спиновая развязка) в спектрах ЯМР-<sup>1</sup>H и ЯМР-<sup>13</sup>C-{<sup>1</sup>H}. Ядерный эффект Оверхаузера (ЯЭО). Особенности гомо- и гетероядерных систем. Факторы увеличения интенсивностей сигналов. Применения ЯЭО для изучения строения и корректного отнесения сигналов.</p> <p>Химически индуцируемая динамическая поляризация ядер (ХИДПЯ). Особенности применения ХИДПЯ для изучения механизма гомогенного гидрирования алканов и алкинов.</p> <p>Динамическая спектроскопия ЯМР. Изучение обратимых реакций первого порядка и межмолекулярных реакций обмена. Вращение вокруг простых связей С-С и "частично двойных" связей, инверсии у атомов азота и фосфора, инверсия циклов, валентная таутомерия, кетоенольная таутомерия, межмолекулярный протонный обмен.</p> <p>Масс-спектрометрия, области ее применения. Типы масс-спектрометров, основные узлы прибора. Разрешающая способность. Масс-спектры положительных и отрицательных ионов. Массспектрометрия высокого разрешения. Способы ионизации. Молекулярный ион и его фрагментация. Вид масс-спектра. Хроматомасс-спектрометрия.</p> <p>Методы установления элементного состава соединения в спектре на основании данных по природному содержанию стабильных изотопов элементов по кластеру пика молекулярного иона.</p>
4	<p>Алканы.</p> <p>Природа С-С и С-Н связей, sp<sup>3</sup>-гибридизация атома углерода. Понятие о конформациях алканов. Конформации этана, пропана и бутана. Проекционные формулы Ньюмена. Энергетическая диаграмма конформационного состояния молекулы алкана.</p> <p>Природные источники алканов. Методы синтеза алканов из алканов, алкинов, алкилгалогенидов, металлоорганических соединений, альдегидов, кетонов и карбоновых кислот.</p> <p>Химические свойства алканов. Галогенирование алканов. Механизм реакции. Регионарность галогенирования разветвленных алканов. Относительная стабильность алкильных радикалов. Способы регистрации алкильных радикалов (ЭПР, ЯМР). Сульфохлорирование и нитрование алканов. Термический и каталитический крекинг алканов.</p> <p>Поведение алканов в суперкислой среде, ион метония. Ионные реакции алканов: дейтероводородный обмен и галогенирование в суперкислой среде.</p>
5	<p>Алкены.</p> <p>Природа двойной углерод-углеродной связи, sp<sup>2</sup>-гибридизация атома углерода. Геометрическая изомерия. Цис-, транс- и Z-, Е-номенклатура. Ряд стабильности алканов, выведенный на основе теплот гидрирования.</p> <p>Методы синтеза алканов из алкилгалогенидов и спиртов. Стереоселективное восстановление алкинов. Синтез алканов термоловизом четвертичных аммониевых солей (Гофман), N-оксидов третичных аминов (Коуп) и ксантолигенатов (Чугаев). Методы регио- и стереоселективного создания С=С связи на базе илидов фосфора</p>

	<p>(методы Виттига и Уэдсвортса-Хорнера-Эммонса). Региоселективный синтез алканов из тозилгидразонов (Шапиро). Стереоселективное восстановление алкинов. Восстановление карбонильных соединений по Мак-Мурри.</p> <p>Гетерогенное гидрирование, катализаторы процесса (металлы, оксиды, смешанные оксиды). Формы катализаторов: мелкодисперсные металлы (черни, катализатор Ренея), коллоидные системы (никель Р1 и Р2), нанесенные катализаторы. Гидрирование при высоком и низком давлении. Зависимость скорости и стереохимии процесса гидрирования от природы катализатора и строения субстрата. Селективность гидрирования. Понятие о гаптофильности.</p> <p>Побочные реакции в процессе гидрирования C=C-связей: гидрогенолиз простых связей C-N, C-O, C-Cl. Использование гидрогенолиза в синтетических целях. Каталитические яды.</p> <p>Гомогенное гидрирование алканов. Катализаторы и механизм процесса.</p> <p>Регио- и стереоселективное присоединение гидридов бора к алканам (гидроборирование). Механизм и стереохимия. Селективные гидроборирующие агенты (дисиамил- и тексилбораны, 9-BBN). Обратимость гидроборирования, изомеризация алкильных групп. Синтез алканов, спиртов, алкилгалогенидов с помощью бороорганических соединений. Восстановление функциональных групп дибораном. Ограничения методов гидрирования и гидроборирования, связанные с наличием функциональных групп в молекуле.</p>
6	<p>Электрофильное присоединение к алканам галогенов и галогеноводородов. Механизм реакции. Образование «мостиковых» интермедиатов. Стереохимия и региоселективность присоединения. Правило Марковникова. Реакции сопряженного присоединения, перегруппировки алкильных катионов. Гидратация алканов. Условия и практическое применение. Гидроксимеркурирование алканов как метод синтеза спиртов (механизм и стереохимия).</p> <p>син-Гидроксилирование алканов до диолов. Реагенты гидроксилирования. Механизм сингидроксилирования. Эпоксидирование алканов пероксилами. Эпоксидирующие агенты: надуксусная, трифтормонадуксусная, м-хлорнадбензойная (МСРВА) кислоты, диоксираны. Понятие об энантиоселективном эпоксидировании трет-бутилгидропероксидом в присутствии титанового темплата (Шарплесс). Кислотный и основной катализ гидролиза эпоксидов (оксиранов). Каталитическое окисление этилена в ацетальдегид (Вакер-процесс). Реакции гидроформилирования алканов. Понятие о метатезисе алканов.</p> <p>Озонолиз алканов, механизм реакции. Окислительное и восстановительное расщепление озонидов.</p> <p>Радикальные реакции алканов. Присоединение бромистого водорода, сероводорода и тиолов по кратной связи. Аллильное галогенирование по Циглеру, механизм реакции.</p> <p>Карбены - частицы с двухкоординированным углеродом. Методы генерирования карбенов и дигалокарбенов. Строение синглетных и триплетных карбенов. Присоединение этих частиц к алканам. Стереохимия присоединения. Понятие о карбеноидах. Присоединение карбеноидов к C=C связи.</p> <p>Каталитическая полимеризация алканов на катализаторах Циглера-Натта.</p>
7	<p>Алкадиены.</p> <p>Типы диенов. Сравнение устойчивости диенов разных типов.</p> <p>1,3-Алкадиены. Методы синтеза сопряженных диенов. Крекинг алканов, дегидратация диолов. Кросс-сочетание как метод синтеза 1,3-диенов. Строение бутадиена-1,3, сопряжение двойных связей. π-МО 1,3-бутадиена.</p> <p>Галогенирование и гидрогалогенирование 1,3-диенов. МО-аллильной системы. Аллильное участие, аллил-катион. 1,2- и 1,4-Присоединение электрофильных</p>

	<p>агентов к 1,3-диенам. Понятие о кинетическом и термодинамическом контроле реакций электрофильного присоединения к 1,3диенам. Особенности химических свойств 1,4-диенов, 1,5-диенов (перегруппировка Коупа).</p> <p>Понятие о синхронном процессе иperiциклических реакциях. Концепция сохранения орбитальной симметрии и теория граничных орбиталей. Понятие о ВЗМО и НСМО реагента и симметрия этих орбиталей. Классификация МО по числу узлов: топология Хюккеля и Мебиуса. Орбитальный контроль в электроциклических реакциях замыкания и раскрытия цикла, инициируемых термически и фотохимически. Стереохимические правила для электроциклических реакций.</p> <p>Реакции циклоприсоединения и их классификация. Контроль орбитальной симметрии в термических и фотохимических реакциях [4+2]- и [2+2]-циклоприсоединения.</p> <p>Реакция Дильса-Альдера как одна из “мощных реакций” ([4+2]-циклоприсоединение) для создания шестичленного цикла. Диен и диенофил. о-Хинодиметаны в качестве диенов, их генерирование. Типы реакции Дильса-Альдера: карбо-реакция, гетеро-реакция, 1,4-циклоэлиминирование. Ретрореакция.</p> <p>Катализ в реакции Дильса-Альдера.</p> <p>Стереохимия реакции Дильса-Альдера, эндо-правило. Региоселективность циклоприсоединения в случае несимметричных диенов и диенофилов. Региоселективность гетеро-реакции.</p> <p>Понятие о еновой реакции Альдера.</p> <p>Полимеризация алkenов и диенов (ионный, радикальный и координационный механизм). Стереорегулярные полимеры. Изопреновый каучук.</p> <p>Алены и кумулены: особенности пространственного строения, изомеризация. Гидрирование. Электрофильное присоединение к алленам: гидратация, присоединение хлороводорода</p>
8	<p>Алкины.</p> <p>Природа тройной связи, sp-гибридизация. Методы синтеза алкинов. Электрофильное присоединение к алкинам. Галогенирование и гидрогалогенирование алкинов. Механизм и стереохимия реакции. Восстановление алкинов до цис- и транс-алкенов. Гидратация алкинов. Сравнение реакционной способности алкинов и алкенов в реакциях электрофильного присоединения. Нуклеофильное присоединение спиртов, синтез виниловых эфиров.</p> <p>СН кислотность алкинов-1. Получение литиевых, натриевых, магниевых и медных производных алкинов-1. Их применение для синтеза высших алкинов. Конденсация алкинов-1 с альдегидами и кетонами по Фаворскому. Получение пропаргилового спирта и бутин-2-диола-1,4 по Реппе.</p> <p>Гидроборирование алкинов, синтез альдегидов.</p> <p>Ацетилен-алленовая перегруппировка. Смещение тройной связи в концевое положение алкина. Окислительная конденсация терминальных алкинов в присутствии солей меди. Кросс-сочетание арилгалогенидов с терминальными алкинами (Соногашира).</p> <p>Циклоолигомеризация алкинов.</p>
9	<p>Галогеналканы, нуклеофильное замещение у насыщенного атома углерода.</p> <p>Реакции нуклеофильного замещения у насыщенного атома углерода как метод создания связей углерод-углерод, углерод-галоген, углерод-азот, углерод-фосфор.</p> <p>Классификация механизмов нуклеофильного замещения у насыщенного атома углерода (<math>S_N1</math>- и <math>S_N2</math>-механизмы). Основные характеристики бимолекулярного и мономолекулярного механизмов.</p> <p>Зависимость механизма реакции от структуры исходного соединения. Понятие нуклеофильности и факторы, определяющие нуклеофильность реагента. Принцип</p>

	<p>ЖМКО. Роль растворителя в <math>S_N1</math>- и <math>S_N2</math>-процессах.</p> <p>Реакции нуклеофильного замещения <math>S_N2</math>-типа. Кинетика, стереохимия.</p> <p>Примеры реакций: получение аминов, нитрилов, эфиров карбоновых кислот, простых эфиров, тиоэфиров, алкилгалогенидов, нитросоединений и других классов органических соединений. Амбидентные анионы. Кинетика и стереохимия <math>S_N2</math>-реакций. Влияние строения радикала, уходящей группы исходного субстрата и природы растворителя на скорость реакции. Межфазный катализ в <math>S_N2</math>-процессах.</p> <p>Методы синтеза алкилгалогенидов (алкилхлоридов, бромидов, иодидов и фторидов) из спиртов, алkenов, алканов, других алкилгалогенидов, алкилсульфонатов и др.</p> <p>Реакции <math>S_N1</math> типа. Кинетика, стереохимия. Зависимость <math>S_N1</math>-процесса от природы радикала, уходящей группы и растворителя. Карбокатионы, факторы, влияющие на их устойчивость. Перегруппировки карбокатионов.</p> <p>Электрофильный катализ в <math>S_N1</math>-реакциях. Понятие о ионных парах. Типы ионных пар и их роль в реакциях нуклеофильного замещения.</p> <p>Внутrimолекулярная радикальная циклизация алкенил- и алкенилгалогенидов под действием трибутилолово-гидрида.</p>
10	<p>Металлоорганические соединения.</p> <p>Литий- и магнийорганические соединения, их получение из органогалогенидов и металла. Использование магния Рике для синтеза магнийорганических соединений. Получение литийорганических соединений реакцией органогалогенидов и оловоорганических соединений с литийалкилами. Замещение атома водорода органических субстратов на литий (реакция металлирования). Шкала СН-кислотности углеводородов.</p> <p>Строение литийорганических соединений: кластеры. Строение магнийорганических соединений. Равновесие Шленка.</p> <p>Реакции литий- и магнийорганических соединений с водой, кислородом, диоксидом углерода, альдегидами, кетонами, сложными эфирами, нитрилами, эпоксидами, орто-эфирами, третичными амидами.</p> <p>Получение алкилбензолов по Вюрцу-Фиттигу и бифенилов по Ульману.</p> <p>Медьорганические реагенты в синтезе. Получение литий-диалкилкупратов. Их строение. Купраты низшего порядка: гомокупраты Гилмана, гетерокупраты. Купраты высшего порядка: цианокупраты. Реакция литий-диалкилкупратов с альдегидами. Реакции с галогенопроизводными различных типов, 1,1-дигалогенидами, ацилгалогенидами, оксиранами, <math>\alpha,\beta</math>-непредельными альдегидами и кетонами.</p> <p>Стереоселективность сочетания с 1-алкенилгалогенидами.</p> <p>Смешанные купраты типа <math>[R^1R^2Cu]Li</math> на основе алкилацетиленидов, алкооксидов и тиолятов меди. Их получение и использование в синтезе.</p> <p>Реакции кросс-сочетания магний-, цинк-, олово- и борогорганических соединений с органогалогенидами, катализируемые комплексами палладия (Хараш, Негиши, Стилле, Сузуки). Окислительное присоединение - восстановительное элиминирование как элементарные акты в реакциях кросс-сочетания. Сочетание арилиодидов с терминальными алкинами (Соногашира).</p>
11	<p>Спирты и простые эфиры.</p> <p>Одноатомные спирты. Методы их получения из алkenов, алкилгалогенидов, карбонильных соединений, карбоновых кислот, сложных эфиров, оксиранов. Свойства спиртов. Спирты как слабые HO-кислоты. Спирты как основания Льюиса. Методы получения одноатомных спиртов из алkenов, алкилгалогенидов, карбонильных соединений, карбоновых кислот, сложных эфиров, оксиранов.</p> <p>Замещение гидроксильной группы спиртов на галоген под действием галогеноводородов, галогенидов и оксогалогенидов фосфора. Реагенты регио- и</p>

	<p>стереоселективного замещения гидроксила на галоген. Дегидратация спиртов, образование алkenов и простых эфиров.</p> <p>Нуклеофильные свойства спиртов. Получение и использование эфиров неорганических кислот (серной и фосфористой) в органическом синтезе. Перегруппировка триалкиловых эфиров фосфористой кислоты в эфиры алкилфосфоновых кислот (Арбузов) как последовательность двух реакций нуклеофильного замещения.</p> <p>Окисление первичных и вторичных спиртов до альдегидов и кетонов. Реагенты окисления на базе соединений хрома(VI), механизм реакции. Окисление с помощью диметилсульфоксида: превращение спиртов и тозилатов в альдегиды и кетоны. Методы Моффетта (дициклогексилкарбодиимид) и Сверна (трифтормуксусный ангидрид). Синтез ароматических альдегидов из бензилгалогенидов через четвертичные аммониевые соли (Соммле).</p> <p>Дегидратация спиртов как метод получения простых эфиров.</p> <p>Двухатомные спирты. Методы получения. Свойства вицинальных диолов. Дегидратация до диенов. Пинакон-пинаколиновая перегруппировка. Окислительное расщепление вицинальных диолов (иодная кислота, тетраацетат свинца).</p>
12	<p>Простые эфиры. Методы синтеза: реакция Вильямсона, алcoxимеркурирование алkenов, межмолекулярная дегидратация спиртов, Синтез 1,4-диоксана и тетрагидрофурана из диолов. Кислотное расщепление простых эфиров. Образование гидроксипероксидов простых эфиров. Комплексы простых эфиров с кислотами Льюиса, соли триалкилоксония.</p> <p>Синтез краун-эфиров, их применение в органическом синтезе.</p> <p>Оксираны. Методы их получения. Раскрытие оксиранового цикла под действием нуклеофильных реагентов. (Механизм реакций, кислотный и основной катализ).</p> <p>Тиолы. Получение и важнейшие свойства: кислотность, нуклеофильность, отношение к окислителям. Тиоэфиры, получение солей сульфония. Илиды серы и их реакция с альдегидами (Кори-Чайковский).</p>
13	<p>Реакции эlimинирования.</p> <p>Реакции <math>\beta</math>-эlimинирования. Классификация механизмов <math>\beta</math>-эlimинирования. Направление E2 эlimинирования. Правила Зайцева и Гофмана. Факторы, определяющие направление эlimинирования. Стереохимия E2 эlimинирования: <i>син-</i> и <i>анти</i>-процессы. Конкуренция E1 и S<sub>N</sub>1, E2 и S<sub>N</sub>2 реакций. Факторы, влияющие на эту конкуренцию. Использование реакций эlimинирования в синтетической практике для получения алkenов, алкинов и диенов.</p>
14	<p>Ароматичность. Ароматические углеводороды.</p> <p>Промышленные и лабораторные методы получения ароматических углеводородов. Каталитический риформинг нефтяного сырья и выделение аренов из продуктов коксования каменного угля. Лабораторные методы: реакция Вюрца-Виттига, тримеризация моно- и дизамещенных алкинов.</p> <p>Строение бензола. Формула Кекуле. Современные представления о строении бензола. Молекулярные орбитали бензола. Аннулены. Аннулены ароматические и неароматические. Концепция ароматичности. Правило Хюккеля для простых моноциклических аннуленов. Конденсированные ароматические углеводороды: нафталин, фенантрен, антрацен, азулен. Гетероциклические пяти- и шестичленные ароматические соединения (пиррол, фуран, тиофен, пиридин) и их бензо-производные. Критерии ароматичности: квантовохимический (сравнение величин энергии делокализации на один p-электрон), термодинамический (теплоты гидрирования), структурный и магнитный. Понятие об антиароматичности. Антиароматичность на примерах циклобутадиена, аниона циклопропена, катиона цикlopентадиенила.</p>

	<p>Ароматические катионы и анионы С3-С9 и методы генерирования этих ионов. Концепция ароматичности для заряженных частиц.</p> <p>Катализическое гидрирование аренов. Восстановление бензола и его производных по Бёрчу, восстановление по Берчу нафталина. Окисление алкилбензолов и конденсированных аренов до карбоновых кислот, альдегидов, кетонов.</p> <p>Свободно-радикальное галогенирование алкилбензолов.</p>
15	<p>Реакции электрофильного замещения в ароматическом ряду.</p> <p>Классификация реакций ароматического электрофильного замещения. Общие представления о механизме реакций ароматического электрофильного замещения, кинетический изотопный эффект. Представление о <math>\sigma</math>- и <math>\pi</math>-комплексах.</p> <p>Изотопный обмен водорода как простейшая реакция электрофильного замещения. Аренониевые ионы как модель переходного состояния реакции электрофильного замещения. Постулат Хэммонда. Влияние заместителя на скорость и направление электрофильного замещения.</p> <p>Индуктивные и мезомерные эффекты заместителей. Факторы парциальных скоростей. Согласованная и несогласованная ориентация.</p> <p>Нитрование ароматических соединений. Нитрующие агенты. Механизм реакции нитрования. Нитрование бензола и замещенных бензолов. Нитрование бифенила, нафталина и других аренов. Получение полинитросоединений. Понятие об ипсо-атаке и ипсо-замещении в реакции нитрования.</p> <p>Сульфирование ароматических соединений. Сульфирующие агенты. Механизм реакции. Кинетический и термодинамический контроль в реакциях сульфирования на примере сульфирования фенола и нафталина. Превращения сульфогруппы.</p> <p>Галогенирование (хлорирование и бромирование) бензола и замещенных производных бензола. Галогенирующие агенты. Галогенирование конденсированных аренов и бифенила. Механизм реакции и природа электрофильного агента галогенирования. Иодирование аренов. Производные поливалентного иода. Введение фтора в ароматические соединения.</p> <p>Реакции алкилирования аренов по Фриделю-Крафтсу. Алкилирующие агенты, механизм реакции. Полиалкилирование. Реакции изомеризации в процессах алкилирования по Фриделю-Крафтсу. Синтез диарилметанов и триарилметанов.</p> <p>Ацилирование аренов по Фриделю-Крафтсу. Ацилирующие агенты. Механизм реакции. Региоселективность ацилирования в о- и п-положения. Электрофильное формилирование аренов: реагенты формилирования, механизм реакций и применение их в органическом синтезе.</p>
16	<p>Нуклеофильное ароматическое замещение.</p> <p>Общие представления о механизме ароматического нуклеофильного замещения.</p> <p>Механизм присоединения-отщепления (<math>S_NAr</math>). Примеры <math>S_NAr</math> реакций и активирующее влияние электроноакцепторных заместителей. Анионные <math>\sigma</math>-комpleksы Мейзенгеймера и их строение. Использование <math>S_NAr</math> реакций в органическом синтезе.</p> <p>Механизм отщепления-присоединения на примере превращения галогенбензолов в фенолы и ароматические амины. Методы генерирования и фиксации дегидробензола. Строение дегидробензола.</p> <p><math>S_{Ar}1</math>-Механизм ароматического нуклеофильного замещения в реакциях гидролиза катионов арендазония.</p> <p>Механизм <math>S_{RN}1</math> в ароматическом ряду и область его применения. Инициирование ион-радикальной цепи.</p>
17	<p>Альдегиды и кетоны.</p> <p>Методы синтеза альдегидов и кетонов из алkenов (озонолиз), алкинов (гидроборирование, реакция Кучерова), спиртов (окисление) и производных</p>

	<p>карбоновых кислот (на основе металлоорганических соединений). Пиролиз солей карбоновых кислот. Гидроформилирование алkenов. Промышленное получение уксусного альдегида (Вакер-процесс) и формальдегида. Ацилирование и формилирование аренов.</p> <p>Нуклеофильное присоединение к карбонильной группе воды, спиртов и тиолов (кислотный и основной катализ). Защита карбонильной группы.</p> <p>Альтернирование донорных и акцепторных атомов в алифатической цепи (Зеебах). Обращение полярности карбонильного атома углерода (концепция Umpolung). Неустойчивость ацил-анионов. Бензоиновая конденсация, использование литиевых солей 1,3-дитианов и присоединение альдегидов к <math>\alpha,\beta</math>-непредельным карбонильным соединениям (Штеттер) для реализации Umpolung. Применение 1,3-дитианов для синтеза альдегидов и кетонов. Ацетиленид-ион как синтетический эквивалент ацил-аниона (реакция Кучерова).</p> <p>Получение бисульфитных производных, циангидринов (оксинитрилов) и ацетиленовых спиртов. Взаимодействие карбонильных соединений с аммиаком(уротропин), первичными и вторичными аминами. Енамины, их получение и алкилирование. Оксими, гидразоны, арилгидразоны. Реакции карбонильных соединений с металлоорганическими реагентами.</p>
18	<p>Кето-енольная таутомерия кетонов. Енолы кетонов в реакциях галогенирования, изотопного обмена и рацемизации хиральных кетонов. Кислотный и основной катализ этих реакций.</p> <p>Енолят-ионы. Методы генерирования енолятов с помощью алкоголятов и амидов щелочных металлов. Применение пространственно затрудненных амидов. Получение енолятов из силиловых эфиров енолов (Сторк) и <math>\alpha,\beta</math>-непредельных альдегидов и кетонов. Строение енолятов (олигомерные структуры). Кинетически- и термодинамически контролируемые процессы енолизации, условия их осуществления.</p> <p>Алкилирование енолятов. Влияние полярности растворителя на региоселективность процесса (O- и C-алкилирование). Принцип ЖМКО. Равновесие между <math>\alpha,\beta</math>- и <math>\beta,\gamma</math>-енонами. Алкилирование и ацилирование енолят-ионов. Использование формильных (гидроксиметиленовых) производных для региоселективного алкилирования кетонов.</p> <p>Кето-енольная таутомерия 1,3-дикетонов и 1,3-кетоэфиров на примере ацетилацетона и ацетоуксусного эфира. Нитрозирование кетонов и реакция с диоксидом селена.</p> <p>Взаимодействие карбонильных соединений с илидами фосфора (реакция Виттига). Область применения реакции Виттига в органическом синтезе. Механизм и стереохимия реакции. Методы получения илидов фосфора. Реакция Уэдsworthа-Хорнера-Эммонса на примере использования триэтилового эфира фосфонуксусной кислоты.</p> <p>Восстановление альдегидов и кетонов до спиртов и алканов. Реакции Кижнера-Вольфа и Клемменсена. Восстановительная димеризация кетонов до вицинальных диолов. Реакции гидридного переноса. Восстановление по Meerweinu-Ponndorfу-Верлею.</p> <p>Диспропорционирование альдегидов по Канниццаро (механизм). Перекрестная реакция Канниццаро. Восстановительное аминирование карбонильных соединений. Взаимодействие альдегидов и кетонов с формиатом аммония (Лейкарт).</p> <p>Восстановление альдегидов и кетонов комплексными гидридами алюминия и бора: литийалюминийгидрид, борогидрид натрия, алкосиалюмогидриды. Хемоселективность восстановления алcoxси-гидридами алюминия. Понятие о супергидридах (гидридах бора): L- и LS-селяктриды как стереоселективные</p>

	<p>восстановители.</p> <p>Окисление карбонильных соединений. Аутоокисление. Окисление кетонов перокислотами по Байеру-Виллигеру. Стереоселективность реакции.</p>
19	<p>Альдольная конденсация, ее механизм. Внутри- и межмолекулярная реакции. Дегидратация альдолей как метод синтеза <math>\alpha,\beta</math>-ненасыщенных карбонильных соединение. Перекрестная альдольная конденсация ароматических альдегидов или формальдегида с алифатическими альдегидами и кетонами. Региоселективное получение литиевых енолятов (применение пространственно затрудненных оснований) и их использование в направленной альдольной конденсации. Конденсация силиловых эфиров енолов с альдегидами и кетонами (Мукаяма). Конденсация альдегидов (кетонов) и соединений с «активной метиленовой группой» (Кневенагель).</p> <p>Аминометилирование альдегидов и кетонов по Манниху. Реакция альдегидов и кетонов с цинковыми производными сложных эфиров (Реформатский). Бензоиновая конденсация ароматических альдегидов, область применения и механизм реакции. Сопряженное присоединение енолятов к <math>\alpha,\beta</math>-енонам (реакция Михаэля).</p> <p><math>\alpha,\beta</math>-Непредельные альдегиды и кетоны. Методы получения: конденсации, окисление аллиловых спиртов, и др. Сопряжение карбонильной группы с двойной углерод-углеродной связью. Реакции 1,2- и 1,4-присоединения литийорганических соединений, триалкилборанов, диалкил- и диарилкупратов, аминов, цианистого водорода, галогенодородов. Эпоксидирование <math>\alpha,\beta</math>-непредельных кетонов по связи <math>C=C</math>.</p> <p>Сопряженное присоединение енолятов к <math>\alpha,\beta</math>-непредельным альдегидам и кетонам. Его региоселективность. Конденсация по Михаэлю. Механизм реакции. Доноры и акцепторы Михаэля. Катализаторы реакции, ее обратимость. Ретро-реакция. Выбор оптимальной комбинации реагентов. Енамины как доноры Михаэля. Термическая реакция Михаэля. Основания Манниха и другие синтетические эквиваленты акцепторов Михаэля.</p> <p>Реакции аннелирования. Вариант Робинсона. Применение <math>\beta</math>-хлоркетонов и оснований Манниха. Енамины в реакциях аннелирования.</p> <p>Спиро-аннелирование через эпоксиды (с помощью илидов серы).</p>
20	<p>Карбоновые кислоты.</p> <p>Получение карбоновых кислот окислением спиртов, альдегидов, алkenов, алкилбензолов. Гидролиз нитрилов и других производных карбоновых кислот. Синтезы на основе металлоорганических соединений. Синтезы на основе малонового эфира. Промышленное получение муравьиной и уксусной кислот.</p> <p>Строение карбоксильной группы. Образование ассоциатов. Диссоциация карбоновых кислот, зависимость константы диссоциации от природы заместителей.</p> <p>Реакции карбоновых кислот. Декарбоксилирование, пиролиз солей, галогенирование по ГеллюФольгарду-Зелинскому. Электролиз солей карбоновых кислот (Кольбе), синтез алкилбромидов и иодидов по Хундиккеру. Непредельные карбоновые кислоты: акриловая, метакриловая, олеиновая, эллаидиновая. Их свойства и применение. Незаменимые жирные кислоты.</p> <p>Производные карбоновых кислот: ангидриды, галогенангидриды, сложные эфиры, амиды, нитрилы, соли. Их взаимные переходы.</p> <p>Галогенангидриды. Получение с помощью галогенидов фосфора, тионилхлорида, оксалилхлорида. Свойства галогенангидридов: взаимодействие с нуклеофильными реагентами (вода, спирты, аммиак, амины, гидразин, металлоорганические соединения). Восстановление до альдегидов (по Розенмунду и комплексными гидридами металлов). Взаимодействие галогенангидридов с диазометаном (реакция Арндта-ЭйстERTA).</p>

	<p>Сложные эфиры. Методы получения: этерификация карбоновых кислот (механизм), ацилирование спиртов и алкоголятов ацилгалогенидами и ангидридами, алкилирование карбоксилат-анионов, реакции кислот с диазометаном, алкоголиз нитрилов. Лактоны и методы их синтеза. Синтез ортоэфиров. Реакции сложных эфиров: гидролиз (механизм кислотного и основного катализа), аммонолиз, переэтерификация, реакции с металлоорганическими соединениями, восстановление до спиртов и альдегидов.</p>
21	<p>Ангидриды. Методы получения: дегидратация кислот с помощью пентоксида фосфора и фталевого ангидрида; ацилирование солей карбоновых кислот хлорангидридами. Реакции ангидридов кислот.</p> <p>Кетены. Получение, свойства и применение в качестве ацилирующих агентов.</p> <p>Нитрилы. Методы получения: дегидратация амидов кислот (с помощью <math>P_2O_5</math>, <math>SOCl_2</math>, <math>POCl_3</math>), алкилирование амбидентного цианид-иона (использование межфазного катализа). Свойства нитрилов: гидролиз, восстановление комплексными гидридами металлов до аминов и альдегидов, взаимодействие со спиртами, аминами (синтез амидинов), магний- и литийорганическими соединениями.</p> <p>Амиды. Методы получения: ацилирование амиака и аминов, пиролиз карбоксилатов аммония, синтез из нитрилов, изомеризация оксимов по Бекману. Синтез циклических амидов - лактамов. Свойства: гидролиз, восстановление до аминов. Дегидратация амидов. Перегруппировки Гофмана и Курциуса. Понятие о секстетных перегруппировках.</p> <p>Сложноэфирная конденсация Кляйзена. Механизм реакции. Перекрестная конденсация сложных эфиров с эфирами щавелевой, угольной кислот или с эфирами ароматических кислот. Внутримолекулярная конденсация сложных эфиров двухосновных кислот по Дикману. Конденсация кетонов со сложными эфирами как метод синтеза 1,3-дикетонов. Синтезы с ацетоуксусным эфиром. Ацилоиновая конденсация сложных эфиров. Применение триметилхлорсилана. Синтезы с малоновым и ацетоуксусными эфирами: получение карбоновых кислот и кетонов.</p> <p>Синтез и свойства органических производных угольной кислоты – эфиров, хлорэфиров, карbamатов. Гуанидин, его основность. Ксантогенаты. Гетерокумулены: изоцианаты (получение), карбодиимиды. Их свойства и использование в синтезе. Синтез изоцианатов.</p>
22	<p>Двухосновные карбоновые кислоты. Методы синтеза: окислительное расщепление циклоалканов и циклических кетонов, окисление полиалкилбензолов и конденсированных ароматических соединений. Главные представители: щавелевая, малоновая, янтарная, адипиновая, фталевая, терефталевая кислоты. Промышленные методы получения.</p> <p>Особенности поведения щавелевой и малоновой кислот. Диэтилоксалат в сложноэфирной конденсации. Декарбоксилирование малоновой кислоты и ее использование в конденсациях с альдегидами (Кневенагель). Малоновый эфир и синтезы на его основе: алкилирование натриевого производного алкилгалогенидами и акцепторами Михаэля. Декарбоксилирование производных малонового эфира в присутствии нуклеофильного катализатора (метод Крапчо). Ангидрид янтарной кислоты и его конденсация с ароматическими альдегидами (Перкин). Сукцинимид, <i>N</i>-бромсукцинимид, его применение в синтезе. Адипиновая кислота, ее практическое применение (нейлон). Внутримолекулярная сложноэфирная конденсация (Дикман). Ацилоиновая конденсация эфиров дикарбоновых кислот как метод синтеза средних циклов и макроциклов.</p> <p>Промышленные методы получения фталевой и терефталевой кислот, фталевого ангидрида. Фталимид: его получение, применение в синтезе первичных аминов и для создания защиты первичной амино-группы.</p>

	<p><math>\alpha,\beta</math>-Непредельные двухосновные кислоты, методы их синтеза: дегидратация <math>\beta</math>-гидроксикилот, конденсации Перкина (синтез коричных кислот) и Кневенагеля, реакция Витига.</p> <p>Свойства <math>\alpha,\beta</math>-непредельные двухосновных кислот: реакции присоединения по двойной связи C=C (включая реакцию Михаэля), изомеризация малеиновой и фумаровой кислот. Стереохимия присоединения галогена и гидроксилирования по Прилежаеву (перкислоты) и по Вагнеру (permanganat).</p> <p>Бромо- и иодолактонизация непредельных карбоновых кислот в присутствии основания.</p> <p>Малеиновый ангидрид, ацетилендикарбоновая кислота и ее диметиловый эфир как диенофилы.</p>
23	<p>Нитросоединения.</p> <p>Алифатические и ароматические нитросоединения. Их получение из алкилгалогенидов (амбидентный характер нитрит-иона) и нитрованием аренов. Строение нитро-группы (мезомерия).</p> <p>CH-Кислотность и тautомерия нитроалканов. Восстановление в амины. Нитроновые кислоты и применение их солей в конденсации с альдегидами (Анри). Восстановление нитроаренов в кислой и щелочной среде. Промежуточные продукты восстановления нитрогруппы (нитрозосоединения, арилгидроксиламины, азокси-, азо-, гидразосоединения). Селективное восстановление нитрогруппы в динитроаренах. Бензидиновая перегруппировка.</p>
24	<p>Амины.</p> <p>Классификация аминов. Методы получения: алкилирование аммиака и аминов по Гофману, фталимида калия (Габриэль), восстановление азотсодержащих производных карбонильных соединений и карбоновых кислот, нитросоединений, нитрилов. Перегруппировки амидов и азидов карбоновых кислот (Гофмана, Курциус). Восстановительное аминирование кетонов, в том числе по Лейкарту (взаимодействие кетонов с формиатом аммония).</p> <p>Амины как основания. Сравнение основных свойств алифатических и ароматических аминов. Влияние на основность аминов заместителей в ароматическом ядре. Алкилирование и ацилирование аминов. Термическое разложение гидроксидов тетраалкиламмония по Гофману. Идентификация и разделение первичных, вторичных и третичных аминов с помощью бензолсульфохлорида (проба Хинсберга). Сульфамидные препараты. Окисление и галогенирование аминов. Получение изонитрилов, их восстановление и гидролиз.</p> <p>Реакции электрофильного замещения в бензольном кольце ароматических аминов: галогенирование, сульфирование, нитрование, ацилирование, формилирование. Защита аминогруппы.</p> <p>Взаимодействие первичных, вторичных и третичных аминов с азотистой кислотой.</p>
25	<p>Диазосоединения.</p> <p>Ароматические диазосоединения. Реакции диазотирования первичных ароматических аминов. Условия диазотирования в зависимости от строения амина. Механизм, природа нитрозирующего агента. Строение и устойчивость солей диазония. Тетрафторобораты и гексафторофосфаты арендазония. Стабильные ковалентные формы диазосоединений. Кислотноосновные равновесия с участием катиона арендазония.</p> <p>Реакции ароматических диазосоединений с выделением азота: замена диазогруппы на гидроксильную-, циано-, нитрогруппу, фтор (Шиман)-, хлор, бром, иод, и водород. Синтез биарилов по Гомбергу. Синтез металлоорганических соединений (Несмеянов).</p> <p>Реакции диазосоединений без выделения азота: восстановление до арилгидразинов,</p>

	<p>азосочетание. Азосочетание как реакция электрофильного замещения. Азо- и диазосоставляющие, условия сочетания с аминами и фенолами. Азокрасители, рН-индикаторы.</p> <p>Реакции нуклеофильного замещения в бензольном кольце, активированном диазогруппой.</p> <p>Диазометан, его строение (структурное родство с <math>N_2O</math>). Получение из <math>N</math>-нитрозо-<math>N</math>-метилмочевины. Реакция с НО-кислотами, кетонами и хлорангидридами карбоновых кислот. Реакция Арндта-Айстерта, перегруппировка диазокетонов (Вольф).</p>
26	<p>Фенолы.</p> <p>Методы получения фенолов из аренсульфокислот (щелочное плавление), арилгалогенидов, солей арендиазония. Получение фенола в промышленности из кумола (изопропилбензола).</p> <p>Фенолы как НО-кислоты, влияние заместителей на кислотность фенолов. Амбидентный характер фенолят-ионов. С- и О-алкилирование фенолятов. Получение простых и сложных эфиров фенолов.</p> <p>Реакции электрофильного замещения в ароматическом кольце фенолов: галогенирование, нитрование, сульфирование, нитрозирование, алкилирование, ацилирование, формилирование. Фталеины: фенолфталеин и флуоресцеин. Карбоксилирование щелочных солей фенолов по Кольбе (получение салициловой кислоты). Формилирование фенолов по Реймеру-Тиману (салициловый альдегид). Превращение аллиловых эфиров фенолов в аллилфенолы как пример термической [3,3]-сигматропной перегруппировки (Кляйзен).</p> <p>Понятие о многоатомных фенолах (пирокатехин, резорцин, гидрохинон, пирогаллол, флороглюцин).</p> <p>Окисление фенолов. Получение о- и п-бензохинонов, антрахинона. Окисление 9,10-дигидроксиантрацена (антрагидрохинона) кислородом как пример еновой реакции: промышленное получение перекиси водорода. Ароксильные радикалы.</p> <p>Химические свойства хинонов: реакции 1,4-присоединения, взаимодействие с гидроксиламином, фотохимическое ацилирование. Хингидрон как пример донорно-акцепторного комплекса (комплекс «с переносом заряда»). Семихинон. Использование тетрахлорбензохинона (хлоранила) и 2,3дихлор-5,6-дицианобензохинона (DDQ) в качестве окислителей и дегидрирующих реагентов.</p>
27	<p>Циклоалканы (алициклы) и их производные.</p> <p>Классификация алициклов. Энергия напряжения в алициклах и ее количественная оценка на основании сравнения теплот образования и теплот сгорания циклоалканов и соответствующих алканов. Типы напряжения в циклоалканах (угловое, торсионное, трансаннулярное) и подразделение алициклов на малые, средние и макроциклы.</p> <p>Строение циклопропана, цикlobутана, цикlopентана и циклогексана. Конформационная подвижность цикlopентана (псевдовращение).</p> <p>Конформационный анализ циклогексана. Аксиальные и экваториальные связи в креслообразной конформации циклогексана. Конформеры циклогексана (кресловидная и твист-форма). Конформации моно- и дизамещенных производных циклогексана.</p> <p>Влияние конформационного положения функциональных групп на их реакционную способность: реакции замещения, отщепления, окисления. Особенности свойств соединений со средним размером цикла.</p> <p>Конформационные особенности циклогексена.</p> <p>Методы синтеза циклопропана, цикlobутана и их производных. Особенности химических свойств соединений с трехчленным циклом. Синтез соединений ряда цикlopентана и циклогексана. Реакции расширения и сужения цикла при дезаминировании первичных аминов (Демьянов). Специальные методы синтеза соединений со средним размером цикла (ацилоиновая конденсация, конденсация</p>

	динитрилов, олигомеризация 1,3-бутадиена). Бициклические соединения на примерах цис- и транс-декалинов. Полициклические соединения, спираны. Запрет Бредта для мостиковых систем (типа норборнена). Понятие о каркасных углеводородах на примерах адамантана, кубана, тетраэдрана. Понятие о катенанах и ротаксанах.
28	Гетероциклические соединения. Классификация гетероциклов, их роль в природе и в различных областях производства. Пятичленные гетероциклы с одним гетероатомом: фуран, тиофен, пиррол. Синтез из 1,4дикарбонильных соединений (Пааль-Кнорр). Ароматичность пятичленных гетероциклов. Реакции электрофильного замещения в пятичленных ароматических гетероциклах: нитрование, сульфирование, галогенирование, формилирование, ацилирование. Ориентация электрофильного замещения и ее объяснение. Пиррол как NH-кислота. Пиррол-калий и пиррол-магний галогениды, их реакции с электрофильными реагентами. Пиррол как структурная единица порфирина. Понятие о строении и биохимической роли хлорофилла и гемоглобина. Индол. Синтез производных индола из арилгидразинов и кетонов по Фишеру. Механизм реакции. Реакции электрофильного замещения в пиррольном кольце индола: нитрование, формилирование, галогенирование, аминометилирование по Манниху. Образование металлических производных (индол-натрий и индол-магнийгалогениды). Гидроксииндолы в природе. Индиго.
29	Шестичленные ароматические гетероциклы с одним гетероатомом: пиридин и хинолин. Пиридин. Ароматический характер пиридина, сравнение с пирролом и бензолом. Пиридин как основание. Реакции с галогеналканами. Реакции электрофильного замещения в пиридине: нитрование, сульфирование, галогенирование. N-Окись пиридина и ее использование в реакции нитрования. Подвижность атома галогена в пиридиновом ядре в реакциях с нуклеофилами. Синтез хинолина и замещенных хинолинов из анилинов по Скраупу и Дебнеру-Миллеру. Хинолин как основание. Взаимодействие хинолина с галогеналканами. Реакции электрофильного замещения в хинолине: нитрование, сульфирование и галогенирование. Нуклеофильное замещение атомов водорода в пиридине и хинолине в реакциях с амидом натрия, гидроксидом калия и фениллитием. Таутомерия 2- и 4-гидрокси пиридинов и –хинолинов. Протонная подвижность атомов водорода в метильных группах 2- и 4-метилпиридинов и –хинолинов. 2-Метилпиридины и –хинолины как метиленовые компоненты в конденсациях с альдегидами.
30	Использование защитных групп в органическом синтезе. Защита C-H-связей в алкинах, ее применение в синтезах ди- и полиинов (Глазер, КадьюХодкевич). Синтезы на основе 3-бромпропиоловой кислоты. Защита спиртовой HO-группы. Защитные группы: бензильная, п-метоксибензильная, тритильная, ди(п-метокси)тритильная, триметилсилильная, трет-бутилдиметилсилильная, тетрагидропиранильная, 4-метокси-5,6-дигидропиранильная, 3-бензоилпропионильная. Защита HO-группы в гликолях: изопропилиденовая, бензилиденовая, этилиденовая защитные группы. Циклические карбонаты. Защита HO-группы в фенолах: метиловые, трет-бутиловые, тетрагидропираниловые, фенацетиловые, триметилсилиловые эфиры фенолов. Метилендиокси-защитная группа для двухатомных фенолов. Защита карбонильной группы в альдегидах и кетонах: циклические ацетали и тиоацетали. Селективная защита одной из неравноценных карбонильных групп в

молекуле.  
Защита карбоксильной группы: бензиловые и п-метоксибензиловые эфиры.  
Защита аминогруппы. Защитные группы: ацетильная, фтaloильная, сукциноильная, бензилоксикарбонильная, трет-бутилоксикарбонильная (Boc). Применение бензолсульфохлорида и бензальдегида для защиты аминогруппы и ее модификации.  
Защита тиольной группы (бензильная, п-метоксибензильная).  
Понятие о photoудаляемых защитных группах на примере 1-(2-нитрофенил)этандиола-1,2.  
Условия введения и удаления защитных групп, устойчивость их к действию различных реагентов (кислот, оснований, окислителей, восстановителей и др.).  
Стратегия использования защитных групп: принципы ортогональной стабильности и модулированной лабильности.

Директор ЦМХ

(должность, ученое звание, степень)

А.С. Бунев

(И.О. Фамилия)

Доцент ЦМХ, к.х.н., доцент

(должность, ученое звание, степень)

(подпись)

В.Е. Стациюк

(И.О. Фамилия)

## **6. Рекомендуемая литература**

1. О.А. Реутов, А.Л. Курц, К.П. Бутин, Органическая химия, М., Бином, 1999-2002, т.1–4.
2. А.Терней, Современная органическая химия, М., Мир, 1981, т. 1-2.
3. Дж. Робертс, М. Касерио, Органическая химия, М., Мир, 1978, т.1-2.
4. Ю.С. Шабаров, Органическая химия, т.1, 2, М., Химия, 1994.
5. А.Н.Несмеянов, Н.А.Несмеянов, Начала органической химии, М., 1974, т.1-2.
6. Дж. Марч, Органическая химия, М., Мир, 1987-1988.
7. В.М.Потапов, Стереохимия, М., Химия, 1978.
8. П. Ласло, Логика органического синтеза, М., Мир, 1998, т.1, 2.
9. Химическая энциклопедия, т. I - V, 1988-1998.
10. Л.А. Казицына, Н.Б. Куплетская, Применение УФ-, ИК-, ЯМР- и масс-спектроскопии в органической химии, М., МГУ, 1979.
11. А. Жунке, Ядерный магнитный резонанс в органической химии, М., Мир, 1974.
12. Х. Гюнтер, Введение в курс спектроскопии ЯМР, М., Мир, 1984.
13. А.Т. Лебедев, Масс-спектрометрия в органической химии, М., Бином, 2003.