

МИНИСТЕРСТВО ОБРАЗОВАНИЯ И НАУКИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ
УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО ОБРАЗОВАНИЯ
«ТОМСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ПЕДАГОГИЧЕСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»

(ТГПУ)



Минич А.С.

2014 года

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА УЧЕБНОЙ ДИСЦИПЛИНЫ

М.2.В.02 КИНЕТИКА СЛОЖНЫХ ХИМИЧЕСКИХ РЕАКЦИЙ

Трудоёмкость (в зачетных единицах) – 5

Направление подготовки: 04.04.01 Химия

Магистерская программа: Физическая химия

Степень (квалификация): магистр

1. Цель изучения дисциплины:

Целью дисциплины является дать более подробный, выходящий за рамки основного курса, обзор теоретических основ различных направлений химической кинетики.

2. Место учебной дисциплины в структуре основной образовательной программы.

Дисциплина «Кинетика сложных химических реакций» относится к вариативной (профильной) части профессионального цикла Основной образовательной программы. Для освоения дисциплины студенты используют знания, умения и виды деятельности, сформированные в процессе изучения химических дисциплин на предыдущих уровнях образования.

3. Требования к уровню освоения дисциплины.

Процесс изучения дисциплины направлен на формирование и развитие профессиональных компетенций (ПК):

в научно-исследовательской деятельности:

- наличие представления о наиболее актуальных направлениях исследований в современной теоретической и экспериментальной химии (синтез и применение веществ вnanoструктурных технологиях, исследования в экстремальных условиях, химия жизненных процессов, химия и экология и другие) (ПК -1),

- знание основных этапов и закономерностей развития химической науки, понимание объективной необходимости возникновения новых направлений, наличие представления о системе фундаментальных химических понятий и методологических аспектов химии, форм и методов научного познания, их роли в общеобразовательной профессиональной подготовке химиков (ПК -2),

- владение теорией и навыками практической работы в избранной области химии (в соответствии с темой магистерской диссертации) (ПК -3),

- умение анализировать научную литературу с целью выбора направления исследования по предлагаемой научным руководителем теме и самостоятельно составлять план исследования (ПК -4),

- способность анализировать полученные результаты, делать необходимые выводы и формулировать предложения (ПК -5),

- наличие опыта профессионального участия в научных дискуссиях (ПК -6),

- умение представлять полученные результаты в виде отчетов и научных публикаций (стендовые доклады, рефераты и статьи в периодической научной печати) (ПК -7),

в организационно-управленческой деятельности:

- способность определять и анализировать проблемы, планировать стратегию их решения (ПК -10),

общекультурных компетенций:

- понимание философских концепций естествознания, роли естественных наук (химии в том числе) в выработке научного мировоззрения (ОК-4),

- владение современными компьютерными технологиями, применяемыми при обработке результатов научных экспериментов и сборе, обработке, хранении и передачи информации при проведении самостоятельных научных исследований (ОК-5),

- понимание принципов работы и умение работать на современной научной аппаратуре при проведении научных исследований (ОК-6).

Освоивший дисциплину «Кинетика сложных химических реакций» должен знать:

- основные понятия химической кинетики,
- формальную кинетику элементарных гомогенных односторонних реакций разных порядков,
- формальную кинетику сложных многостадийных реакций,
- кинетические особенности сопряженных, цепных, фотохимических, гетерогенных, катализитических и других процессов,
- теории элементарного акта химического взаимодействия,

уметь:

- доказательно обсуждать теоретические и практические проблемы в области химической кинетики,
- планировать и организовать эксперимент по получению кинетических данных,
- самостоятельно проводить исследования,
- использовать информационные технологии для решения научных и профессиональных задач,
- применять полученные знания и навыки при выполнении курсовых, магистерской работ, в педагогической и исследовательской деятельности;

владеть:

- основными понятиями и терминами химической кинетики,
- знаниями о современных методах получения кинетических данных,
- навыками выполнения экспериментальных операций,
- навыками математической обработки полученных результатов.
-

4. Общая трудоемкость дисциплины 5 зачетных единиц и виды учебной работы.

Вид учебной работы	Трудоемкость: зачетные единицы, часы (в соответствии с учебным планом)	Распределение по семестрам, часы (в соответствии с учебным планом)	
	Всего: 5 зачетных единиц – 180 часов	№ семестра 2	
Аудиторные занятия	68	68	
Лекции	17	17	
Практические занятия	-	-	
Семинары	-	-	
Лабораторные работы	51	51	
Другие виды аудиторных работ: занятия в интерактивной форме	17	17	
Другие виды работ: экзамен	27	27	
Самостоятельная работа	85	85	
Курсовой проект (работа)	-	-	
Реферат	-	-	
Расчётно-графические работы	-	-	
Формы текущего контроля	-	Коллоквиумы, контрольные работы, тестирование	
Формы промежуточной аттестации в соответствии с учебным планом		экзамен	

5. Содержание учебной дисциплины.**5.1. Разделы учебной дисциплины.**

№ п/ п	Наименование раздела дисциплины (темы)	Аудиторные часы					Самостоя- тельная работа (час)
		всего	лекции	практи- ческие (семина- ры)	лабора- торные	В т.ч. интерактив- ные формы обучения	
1	Основные понятия химической кинетики и основные типы частиц, участвующих в химическом процессе		2		17	2	8
2	Формальная кинетика элементарных гомогенных односторонних реакций разных порядков в закрытых системах		4			4	12
3	Кинетические закономерности сложных гомогенных реакций в закрытых системах		4			4	20
4	Кинетические особенности реакций разного типа		5		34	4	33
5	Теории химической кинетики		2			3	12
Итого:		68/1,89	17		51	17/25 %	85

5.2. Содержание разделов дисциплины:

5.2.1. Основные понятия химической кинетики и основные типы частиц, участвующих в химическом процессе. Общие понятия и определения. Основные типы частиц, участвующих в химическом процессе (атомы, молекулы, свободные радикалы, ионы, комплексы), природа химической связи. Механизм химической реакции. Молекулярность элементарной реакции. Порядок реакции по компоненту и общий порядок реакции. Скорость химической реакции. Факторы, влияющие на скорость реакций. Закон действующих масс и принцип независимости протекания реакций. Константа скорости реакции, ее физический смысл. Методы определения порядка реакции. Зависимость скорости реакции от температуры. Энергия активации.

5.2.2. Формальная кинетика элементарных гомогенных односторонних реакций разных порядков в закрытых системах. Элементарная реакция первого порядка. Односторонние реакции второго порядка с равными и неравными начальными концентрациями реагентов. Элементарные реакции третьего порядка. Односторонние реакции n-го порядка.

5.2.3. Кинетические закономерности сложных гомогенных реакций в закрытых системах. Двусторонние реакции первого, второго порядка. Параллельные односторонние

реакции. Односторонние последовательные реакции. Метод квазистационарных концентраций. Теорема Тихонова. Метод маршрутов.

5.2.4. Кинетические особенности реакций разного типа.

Сопряженные реакции. Химическая индукция, объяснение этого явления. Понятие индуктора, актора, акцептора. Схема протекания сопряженной реакции. Скорость реакции. Фактор индукции. Химическая индукция – способ осуществления процессов, сопровождающихся увеличением энергии Гиббса.

Фотохимические реакции. Основные законы фотохимии: Гротгуса-Дрепера, Бугера-Ламберта-Бера, Бунзена и Роско, Вант-Гоффа, Эйнштейна-Штарка. Скорость фотохимической реакции. Полный квантовый выход, квантовый выход первичной фотохимической реакции. Сенсибилизаторы. Важнейшие фотохимические процессы. Применение фотохимических реакций в анализе.

Цепные реакции. Понятие цепных реакций, стадии цепных реакций (зарождение, развитие, обрыв цепи). Инициаторы и ингибиторы. Длина цепи. Неразветвленные цепные реакции. Разветвленные цепные реакции (с сильно разветвленными, слабо разветвленными и вырожденными цепями). Цепной взрыв, верхний и нижний пределы воспламенения.

Кинетика гетерогенных процессов. Отличительные особенности гетерогенных процессов. Кинетическая и диффузионная области протекания гетерогенных процессов. Первое и второе уравнение Фика. Скорость процессов, лимитируемых стадией доставки вещества к реакционной границе фаз. Зависимость скорости реакции от температуры. Кинетика топохимических реакций.

Катализитические реакции. Гомогенные и гетерогенные катализитические реакции. Теории активных центров в гетерогенном катализе: теория Тейлора, мультиплетная теория, теория активных ансамблей, электронные представления в гетерогенном катализе. Ферментативные реакции. Автокатализитические реакции.

Кинетика электрохимических процессов. Отличительные особенности электрохимических процессов. Поляризация. Электролиз. Коррозия.

Химические реакции в растворах. Кинетика бимолекулярных реакций, лимитируемых диффузией. Кинетика реакций, лимитируемых химическим превращением. Влияние среды на скорость химических реакций в растворах. Реакции переноса электрона.

5.2.5. Теории химической кинетики. Теории элементарного акта химического взаимодействия. Элементы кинетической теории газов. Теория активных столкновений. Теория переходного состояния.

5.3. Лабораторный практикум.

№ п/п	№ раздела дисциплины	Наименование лабораторных работ
1	5.2.1	Определение константы скорости реакции первого порядка
2	5.2.1	Определение константы скорости реакции второго порядка
3	5.2.1	Определение энергии активации
4	5.2.1	Изучение влияния температуры на скорость реакции
5	5.2.4	Изучение кинетики сопряженного окисления иодоводорода и оксида железа (II) хромовой кислотой
6	5.2.4	Расчет квантового выхода фотохимической реакции с помощью актинометра
7	5.2.4	Применение метода Боденштейна для расчета скорости образования фосгена
8	5.2.4	Графическое определение лимитирующей стадии гетерогенного процесса
9	5.2.4	Определение чисел переноса методом движущихся границ. Определение напряжения разложения растворов электролитов

10	5.2.4	Изучение зависимости скорости инверсии сахарозы от начальной концентрации катализатора
----	-------	--

6. Учебно-методическое обеспечение дисциплины.

6.1. Основная литература по дисциплине:

1. Кудряшева Н. С. Физическая химия: учебник для вузов /Н. С. Кудряшева, Л. Г. Бондарева. - Москва: Юрайт, 2013. - 340 с.

6.2. Дополнительная литература:

1. Романовский, Б.В. Основы химической кинетики / Б. В. Романовский. – М. : Экзамен, 2006. – 415 с.
2. Стромберг, А. Г. Физическая химия / А. Г. Стромберг, Д. П. Семченко. - М. : Высшая школа, 2003. – 527 с.
3. Физическая химия. В 2 ч. Ч. 2. Электрохимия. Химическая кинетика и катализ / К. С. Краснов. - М. : Высшая школа, 2001. – 319 с.
4. Байрамов, В. М. Основы химической кинетики и катализа / В. М. Байрамов. - М. : Академия, 2003. – 251 с.
5. Еремин, Е. Н. Основы химической кинетики / Е. Н. Еремин. - М. : Высшая школа, 1984. – 463 с.
6. Курс физической химии. В 2 т. Т. 2. / Под ред. Я. И. Герасимова. – М. : Химия, 1973. – 624 с.
7. Панченков, Г. М. Химическая кинетика и катализ / Г. М. Панченков, В. П. Лебедев. – М. : Химия, 1985. – 592 с.
8. Эммануэль, Н. М. Курс химической кинетики / Н. М. Эммануэль, Д. Г. Кнорре. - М. : Высшая школа, 1984. – 463 с.
9. Байрамов, В.М. Химическая кинетика и катализ. Примеры и задачи с решениями / В. М. Байрамов. - М. : Академия, 2003. – 316 с.
10. Пурмаль А. П. А, Б, В ... химической кинетики: учебное пособие для вузов / А. П. Пурмаль. М.: Академкнига, 2004.-277 с.

6.3. Средства обеспечения освоения дисциплины:

Программа дисциплины, учебно-методическая и научная литература, контролирующая программа по кинетике сложных химических реакций (электронный вариант), информационно-технические средства обучения: компьютер, интерактивная доска. Также рекомендуется использование следующих информационных ресурсов:

- 1) **Архив журнала Science**, The American Association for the Advancement of Science (AAAS) - Американская ассоциация по развитию науки - некоммерческая организация, сообщество ученых, созданное в целях поддержки науки, НП «НЭИКОН». Лицензионной договор № 316-РН-2011 от 01.09.2011 г. на период с 01.01.2012 – бессрочно. **Сумма договора:** бесплатно. **Количество ключей (пользователей):** со всех компьютеров вуза. <http://www.sciencemag.org/content/by/year#classic>
- 2) **Научная электронная библиотека eLIBRARY.RU**. При поддержке РФФИ. Лицензионное соглашение №916 от 12.01.2004 г. на период с 12.01.2004 – бессрочно. **Сумма договора:** бесплатно. **Количество ключей (пользователей):** со всех компьютеров ТГПУ. <http://elibrary.ru>
- 3) **Архив научных журналов 2011 Cambridge Journals Digital**. Издательство Cambridge University Press, НП «НЭИКОН». Лицензионной договор № 316-РН-2011 от 01.09.2011 г. на период с 30.03.12 - бессрочно. **Сумма договора:** бесплатно. **Количество ключей (пользователей):** со всех компьютеров вуза. <http://journals.cambridge.org/action/stream?pageId=3216&level=2>
- 4) **Архивы 169 журналов издательства Oxford University Press**. Издательство Oxford University Press, НП «НЭИКОН». Лицензионной договор № 316-РН-2011 от 01.09.2011 г. на период с 14.03.12 - бессрочно. **Сумма договора:** бесплатно. **Количество ключей (пользователей):** со всех компьютеров вуза. <http://www.oxfordjournals.org/>
- 5) **Цифровой архив электронных журналов издательства Taylor&Francis**. Издательство Taylor&Francis Group, НП «НЭИКОН». Договор №316-РН-211 от 01.09.2011 г. на период с

06.05.2013 – бессрочно. **Сумма договора:** бесплатно. **Количество ключей (пользователей):** со всех компьютеров ТГПУ. <http://arch.neicon.ru/xmlui/>

6) **УИС Россия (Университетская информационная система РОССИЯ).** Московский государственный университет имени М.В.Ломоносова (Научно-исследовательский вычислительный центр, Экономический факультет), Автономная некоммерческая организация Центр информационных исследований (АНО ЦИИ). Письмо-заявка № 21/300 от 01.03.2010 г. на период с 01.03.2010 – бессрочно. **Сумма договора:** бесплатно. **Количество ключей (пользователей):** с компьютеров библиотеки ТГПУ и при индивидуальной регистрации по запросу. <http://uisrussia.msu.ru/is4/main.jsp>

7) **БД «Марс» - сводная база данных аналитической росписи статей из периодических изданий (архив 2001-2006).** Ассоциация региональных библиотечных консорциумов (АРБИКОН). Договор № С/161-1/3 от 12.10.2009 г. на период с 12.10.2009 – бессрочно. **Сумма договора:** бесплатно. **Количество ключей (пользователей):** со всех компьютеров вуза. http://arbicon.ru/services/mars_analitic.html

8) **Архив журнала Nature.** Научное издательство Nature Publishing Group, НП «НЭИКОН». Лицензионный договор № 316-РН-2011 от 01.09.2011 г. на период с 27.09.12 - бессрочно. **Сумма договора:** оплата оказанных услуг производится из средств Минобрнауки. **Количество ключей (пользователей):** со всех компьютеров ТГПУ. <http://www.nature.com/nature/index.html>

9) **Архив 16 научных журналов издательства Wiley.** Издательство Wiley, издательство Taylor&Francis Group, НП «НЭИКОН». Лицензионный договор № 317.55.11.4002 от 01.09.2011 г. на период с 06.05.13 – бессрочно. <http://onlinelibrary.wiley.com/>

10) **Архив научных журналов SAGE Journals Online.** Издательство SAGE Publications, НП «НЭИКОН». Договор № 316-РН-2011 от 01.09.2011 г. на период с 05.02.2012 – бессрочно. <http://online.sagerpub.com/>

11) **Архив научных журналов издательства IOP Publishing.** Издательство IOP Publishing Института физики Великобритании, НП «НЭИКОН». Договор № 316-РН-2011 от 01.09.2011 г. на период с 13.04.2012 – бессрочно. <http://iopscience.iop.org/>

12) **Архив электронных журналов Electronic Back Volume Sciences Collection** издательства Annual Reviews. Издательство Annual Reviews, НП «НЭИКОН». Договор № 316-РН-2011 от 01.09.2011 г. на период с 06.05.2013 – бессрочно. <http://www.annualreviews.org/>

13) **Электронная библиотека ТГПУ.** <http://libserv.tspu.edu.ru/>

6.4. Материально-техническое обеспечение дисциплины:

№п/п	Наименование раздела (темы) учебной дисциплины (модуля)	Наименование материалов обучения, пакетов программного обеспечения	Наименование технических и аудиовизуальных средств, используемых с целью демонстрации материалов
1.	5.2.1		Мультимедийные материалы
2.	5.2.2		Мультимедийные материалы
3.	5.2.3		Мультимедийные материалы
4.	5.2.4		Мультимедийные материалы
5.	5.2.5		Мультимедийные материалы

7. Методические рекомендации по организации изучения дисциплины:

7.1. Методические рекомендации преподавателю:

Дисциплина «Кинетика сложных химических реакций» позволяет студентам углубить знания по одному из наиболее интересных и сложных разделов химии, имеющему важное практическое значение.

Промежуточные срезы знаний проводятся после изучения основным тем курса письменно (контрольные работы и (или) тестирование), а также устно (коллоквиумы).

Тестирование проводится в компьютерном классе с использованием специальной программы. Задания для тестирования находятся на сайте ТГПУ. Тестирование студенты могут осуществлять в свободном доступе в качестве самостоятельной подготовки как по отдельным темам, так и по дисциплине в целом. В течение всего обучения студенты выполняют индивидуальные задания, разрабатываемые преподавателем по всем изучаемым темам курса, могут выполнять рефераты. Изучение дисциплины заканчивается итоговым экзаменом.

7.2. Методические указания для студентов:

Курс «Кинетика сложных химических реакций» магистры изучают во 2 семестре. Перед началом семестра студент должен ознакомиться с разделами изучаемой дисциплины и их содержанием, получить перечень вопросов, выносимых на самостоятельную работу и на зачет. Студент должен быть знаком с требованиями к уровню освоения дисциплины, формами текущего, промежуточного и итогового контроля. В курсе «Кинетика сложных химических реакций» после изучения каждого раздела дисциплины студент должен сдать коллоквиум, индивидуальное задание, пройти тестирование.

8. Формы текущего контроля успеваемости и промежуточной аттестации обучающихся.

8.1. Тематика рефератов (докладов, эссе):

1. Метод квазистационарных концентраций Боденштейна.
2. Теория активных столкновений.
3. Теория активированного комплекса.
4. Мультиплетная теория катализа.
5. Теория активных ансамблей.
6. Электронная теория катализа.

8.2. Вопросы и задания для самостоятельной работы, в том числе групповой самостоятельной работы обучающихся:

1. Основные типы частиц, участвующих в химическом процессе (атомы, молекулы, свободные радикалы, ионы, комплексы).
2. Механизм химической реакции.
3. Молекулярность элементарной реакции.
4. Порядок реакции.
5. Скорость химической реакции.
6. Закон действующих масс.
7. Принцип независимости протекания реакций.
8. Методы определения порядка реакции.
9. Зависимость скорости реакции от температуры.
10. Энергия активации.
11. Теории элементарного акта химического взаимодействия.
12. Формальная кинетика элементарных гомогенных односторонних реакций в закрытых системах.
13. Сложные гомогенные реакции в закрытых системах.
14. Сопряженные реакции.
15. Фотохимические реакции.
16. Цепные реакции.
17. Гетерогенные реакции.
18. Электрохимические реакции.
19. Каталитические реакции.
20. Химические реакции в растворах.

8.3. Вопросы для самопроверки, диалогов, обсуждений, дискуссий, экспертиз:

1. Термодинамика и кинетика химических процессов.
2. Типы реакционных систем.
3. Прямая и обратная кинетическая задача.
4. Константа скорости реакций, ее физический смысл.
5. Общий подход к рассмотрению химических реакций в статических системах.
6. Зависимость скорости реакции от температуры.
7. Основные пути активации молекул.
8. Обмен энергией при столкновениях.
9. Статистический и термодинамический аспекты теории активированного комплекса.

8.4. Примеры тестов:

1. При увеличении концентрации вещества A в 1,6 раза скорость реакции возрастает в 2,9 раза. Порядок реакции по веществу A:
1) 2,00 2) 2,50 3) 2,26 4) 3,00
2. Соотношение констант скоростей двух реакций первого порядка k_1 и k_2 , если период полупревращения первой реакции в 5 раз больше, чем второй:
1) $k_1 = 5k_2$ 2) $5k_1 = k_2$ 3) $25k_1 = k_2$ 4) $k_1 = k_2$
3. При увеличении давления в системе в 4 раза скорость химической реакции:
$$A_{(r)} + 2B_{(r)} \rightarrow C_{(r)}$$

1) увеличится в 16 раз	3) не изменится
2) уменьшится в 64 раза	4) увеличится в 64 раза
4. При увеличении давления в системе в 2 раза скорость химической реакции:
$$A_{(r)} + 2B_{(r)} \rightarrow C_{(r)}$$

1) уменьшится в 8 раз	3) уменьшится в 4 раза
2) не изменится	4) увеличится в 8 раз
5. При уменьшении давления в системе в 3 раза скорость химической реакции:
$$A_{(r)} + 2B_{(r)} \rightarrow C_{(r)}$$

1) уменьшится в 9 раз	3) увеличится в 9 раз
2) уменьшится в 27 раз	4) увеличится в 27 раз
6. При уменьшении концентрации вещества A в 2 раза и увеличении концентрации вещества B в 3 раза скорость химической реакции:
$$A_{(r)} + 2B_{(r)} \rightarrow C_{(r)}$$

1) уменьшится в 4,5 раза	3) увеличится в 1,5 раза
2) не изменится	4) увеличится в 4,5 раза
7. При уменьшении концентрации вещества A в 3 раза и увеличении концентрации вещества B в 3 раза скорость химической реакции:
$$A_{(r)} + 2B_{(r)} \rightarrow C_{(r)}$$

1) увеличится в 3 раза	3) не изменится
2) уменьшится в 3 раза	4) увеличится в 1,5 раза
8. При увеличении концентрации вещества A в 2 раза и уменьшении концентрации вещества B в 4 раза скорость химической реакции:
$$A_{(r)} + 2B_{(r)} \rightarrow C_{(r)}$$

1) уменьшится в 4 раза	3) не изменится
------------------------	-----------------

- 2) уменьшится в 8 раз 4) увеличится в 8 раз
9. При увеличении концентрации вещества А в 4 раза и уменьшении концентрации вещества В в 2 раза скорость химической реакции:
 $A_{(r)} + 2B_{(r)} \rightarrow C_{(r)}$
- 1) увеличится в 2 раза 3) уменьшится в 2 раза
2) не изменится 4) увеличится в 4 раза
10. Факторы, свидетельствующие о цепном механизме реакции:
- 1) большая величина энергии активации
2) малая величина энергии активации
3) большой квантовый выход
4) малый квантовый выход
5) резкая зависимость скорости реакции от способа ее инициирования;
6) уменьшение скорости реакции с течением времени
7) увеличение скорости реакции с течением времени
8) малый температурный коэффициент скорости реакции
9) большой температурный коэффициент скорости реакции
10) экспериментальное обнаружение свободных атомов и радикалов в реакционной смеси
11) малая чувствительность к присутствию посторонних примесей
11. Факторы, вызывающие изменение константы скорости химической реакции:
- 1) изменение давления
2) изменение температуры
3) изменение объема реакционного сосуда
4) введение в систему катализатора
5) изменение концентрации реагирующих веществ
12. Элементарная реакция протекает по уравнению: $2 A + B \rightarrow C$. Молекулярность реакции равна:
- 1) 2 2) 3 3) 1
13. Скорость реакции: $2NO + O_2 = 2 NO_2$ при увеличении давления в системе два раза:
- 1) уменьшится в 8 раз 3) не изменится
2) увеличится в 4 раза 4) увеличится в 8 раз
14. Скорость реакции: $2N_2O = 2N_2 + O_2$ при увеличении давления в системе в 2 раза (реакция подчиняется ЗДМ):
- 1) уменьшится в 2 раза 3) увеличится в 16 раз
2) увеличится в 4 раза 4) не изменится
15. Скорость реакции: $2NO + O_2 = 2 NO_2$. при увеличении объеме системы в два раза (реакция подчиняется ЗДМ):
- 1) уменьшится в 8 раз 3) не изменится
2) увеличится в 4 раза 4) увеличится в 8 раз
16. Константа скорости реакции: $2 A + B = C$ равна 0,4. Начальные концентрации А - 2,5 моль/л; В - 1,5 моль/л. В результате реакции концентрация вещества В оказалась 1 моль/л. Скорость реакции в этот момент времени стала:
- 1) 0,1 2) 0,5 3) 0,9

17. Реакция идет по уравнению: $2\text{NO} + \text{O}_2 = 2\text{NO}_2$. Чтобы при уменьшении концентрации O_2 в 9 раз скорость реакции не изменилась, необходимо концентрацию NO (реакция подчиняется ЗДМ):
 1) уменьшить в 3 раза 3) уменьшить в 9 раз
 2) увеличить в 3 раза 4) увеличить в 9 раз
18. Реакция идет по уравнению: $2\text{NO} + \text{O}_2 = 2\text{NO}_2$. При увеличении концентрации NO вдвое и уменьшении концентрации O_2 вдвое (реакция подчиняется ЗДМ) скорость реакции:
 1) уменьшится в 2 раза 3) увеличится в 4 раза
 2) увеличится в 2 раза 4) не изменится
19. Реакция идет по уравнению: $2\text{NO} + \text{O}_2 = 2\text{NO}_2$. При увеличении парциального давления NO вдвое и сохранении постоянного парциального давления O_2 скорость реакции (реакция подчиняется ЗДМ):
 1) увеличится в 2 раза 3) увеличится в 8 раз
 2) увеличится в 4 раза 4) не изменится
20. Скорость реакции:

$$4\text{H}_2 + 2\text{NO}_2 = 4\text{H}_2\text{O}_{(\text{пар})} + \text{N}_2, \quad v = kc(\text{H}_2)c^2(\text{NO}_2)$$
 при увеличении концентрации каждого из реагирующих веществ в 3 раза:
 1) увеличится в 9 раз 3) увеличится в 9 раз
 2) увеличится в 27 раз 4) не изменится
21. Элементарная реакция протекает по уравнению: $2\text{A} + \text{B} = \text{C}$. Концентрацию компонента A увеличили от 0,03 до 0,06 моль/л, а компонента B – от 0,02 до 0,06 моль/л. Скорость реакции:
 1) увеличилась в 6 раз 3) увеличилась в 18 раз
 2) увеличилась в 12 раз 4) увеличилась в 24 раза
22. Реакция идет по уравнению: $\text{CO} + \text{Cl}_2 = \text{COCl}_2$. Если объем системы уменьшить в 3 раза, то скорость реакции:
 1) уменьшится в 9 раз 3) не изменится
 2) увеличится в 9 раз 4) увеличится в 3 раза
23. Чтобы скорость реакции: $2\text{CO} = \text{CO}_2 + \text{C}$ увеличилась в 16 раз, нужно увеличить концентрациюmonoоксида углерода:
 1) в 2 раза 2) в 4 раза 3) в 8 раз 4) в 16 раз
24. При увеличении концентрации кислорода в 3 раза скорость реакции:

$$\text{C} + \text{O}_2 = \text{CO}_2$$

 1) увеличится в 3 раза 3) увеличится в 27 раз
 2) увеличится в 9 раз 4) не увеличится
25. При увеличении массы карбоната кальция в 2 раза скорость реакции:

$$\text{CaCO}_3(\text{к}) = \text{CaO}(\text{к}) + \text{CO}_2(\text{г})$$

 1) увеличится в 2 раза 3) не изменится
 2) уменьшится в 2 раза 4) увеличится, но не пропорционально массе
26. Константа скорости реакции $2\text{A} + \text{B} = \text{C}$ равна 0,8. Начальные концентрации $\text{A} = 2$ моль/л; $\text{B} = 1$ моль/л. Скорость реакции в момент, когда прореагировало 45% вещества B стала:
 1) 0,48 2) 0,53 3) 0,91

27. Константа скорости реакции: $2A + B = C$ равна 0,4. Начальные концентрации A - 2,5 моль/л; B - 1,5 моль/л. В результате реакции концентрация вещества B оказалась 1 моль/л. Скорость реакции в этот момент времени стала:
1) 0,1; 2) 0,5; 3) 0,9
28. Реакция идет по уравнению: $2A + B = C$. Начальные концентрации A - 2,5 моль/л; B - 1,5 моль/л. Скорость прямой реакции, когда концентрация вещества B станет равной 0,5 моль/л:
1) увеличится в 37,5 раз 3) уменьшится в 75 раз
2) уменьшится в 15 раз 4) увеличится в 15 раз
29. Элементарная реакция протекает по уравнению: $2A + B = C$. Начальные концентрации A - 0,5 моль/л; B - 0,3 моль/л. Константа скорости реакции равна 0,8. Когда концентрация вещества B уменьшится на 0,1 моль/л скорость реакции будет равна:
1) $1,44 \cdot 10^{-2}$ 2) $4,80 \cdot 10^{-2}$ 3) $4,00 \cdot 10^{-2}$ 4) $8,00 \cdot 10^{-2}$
30. Элементарная реакция протекает по уравнению: $A + 2B = C$. При концентрации A 0,2 моль/л и B 0,4 моль/л скорость реакции равна 0,08 моль/(л · мин). Константа скорости реакции равна ($\text{л}^2/(\text{моль}^2 \cdot \text{мин})$):
1) 0,4 2) 0,8 3) 2,5 4) 4,0
31. Если реакция имеет нулевой порядок, то изменение концентрации продукта реакции со временем:
1) возрастает по линейному закону
2) убывает по линейному закону
3) возрастает по экспоненциальному закону
4) убывает по экспоненциальному закону
5) не меняется
32. Порядок реакции, в которой при изменении начальной концентрации от 1 до 3 моль/л период полупревращения уменьшается с 3 ч до 20 мин., равен:
1) первый 2) второй 3) третий
33. Период полураспада инсектицида составляет 6 месяцев. Некоторое его количество попало в водоем, где установилась концентрация 10^{-6} моль/л. За какое время концентрация инсектицида понизится до уровня $2,5 \cdot 10^{-7}$ моль/л:
1) 3 месяца 2) 6 месяцев 3) 12 месяцев 4) 18 месяцев
34. Время полупревращения веществ в реакции первого порядка при 323 К составляет 100 мин, а при 353 К – 15 мин. Температурный коэффициент скорости реакции равен:
1) 2,00 2) 1,88 3) 2,55 4) 3,20
35. Период полураспада радиоактивного ^{14}C равен 5600 лет. В живом организме поддерживается постоянное количество ^{14}C . В останках мамонта содержание ^{14}C составило 1/32 от исходного. Сколько лет назад жил мамонт:
1) 28 000 2) 56000 3) 44800 4) 89600
36. В реакции $A + 2B = C$ повышение концентрации вещества B в 2 раза вызвало повышение скорости реакции в 2,25 раза. Общий порядок реакции равен:
1) 1,17 2) 2,17 3) 5,00

37. Энергия активации реакции (1) больше энергии активации реакции (2). При температуре T_1 константы скорости этих реакций равны. Соотношение между константами скоростей этих реакций при $T_2 > T_1$:
- 1) $k_1 > k_2$ 2) $k_1 < k_2$ 3) $k_1 = k_2$
 $k_1 \quad k_2 \quad k_3$
38. Для последовательной реакции $A \rightarrow B \rightarrow C \rightarrow D$ были определены значения констант скорости: $k_1 = 0,02 \text{ c}^{-1}$; $k_2 = 2,00 \text{ c}^{-1}$; $k_3 = 200,00 \text{ c}^{-1}$. Стадия, определяющая скорость химической реакции:
- 1) первая 2) вторая 3) третья
 $k_1 \quad k_2 \quad k_3$
39. Для последовательной реакции $A \rightarrow B \rightarrow C \rightarrow D$ были определены значения констант скорости: $k_1 = 0,02 \text{ c}^{-1}$; $k_2 = 2,00 \text{ c}^{-1}$; $k_3 = 200,00 \text{ c}^{-1}$. Стадия, определяющая скорость химической реакции:
- 1) первая 2) вторая 3) третья
40. Время полупревращения веществ в реакции первого порядка при 323 K составляет 100 мин , а при 353 K – 15 мин . Температурный коэффициент скорости реакции равен:
- 1) 2,00 2) 1,88 3) 2,55 4) 3,20
41. Отношение констант скоростей двух реакций первого порядка k_1 и k_2 , если период полупревращения первой реакции в 5 раз больше, чем второй:
- 1) $k_1 = 5k_2$ 2) $5k_1 = k_2$ 3) $25k_1 = k_2$ 4) $k_1 = k_2$
42. Если температурный коэффициент реакции равен 3, то при повышении температуры на 30^0C константа скорости химической реакции увеличится:
- 1) в 3 раза 2) в 9 раз 3) в 27 раз 4) не увеличится
43. Чтобы скорость протекающей в системе реакции возросла в 32 раза, необходимо повысить температуру системы (температурный коэффициент равен 2) на:
- 1) на 30^0 2) на 40^0 3) на 50^0 4) на 70^0
44. При повышении температуры на 40^0 скорость реакции возросла в 39 раз. Температурный коэффициент реакции равен:
- 1) 2,0 2) 2,5 3) 3,0 4) 3,2
45. Константа скорости реакции при 150^0C составляет $9,9 \cdot 10^{-3}$, а при 170^0C она равна $6,7 \cdot 10^{-2}$. Температурный коэффициент реакции равен:
- 1) 2,0 2) 2,6 3) 3,2 4) 3,8
46. При 130^0C реакция заканчивается за 4 мин. Температурный коэффициент реакции равен 3,2. Время, необходимое для проведения реакции при 100^0C :
- 1) 36 мин 2) 78 мин 3) 131 мин 4) 205 мин
47. На проведение реакции при 130^0C требуется 159 мин, а при 160^0C – 2 мин. Температурный коэффициент реакции равен:
- 1) 3,8 2) 4,0 3) 4,3 4) 4,5
48. Скорость реакции при охлаждении реакционной смеси с 40 до -10^0C (температурный коэффициент реакции равен 3) уменьшится:
- 1) в 27 раз 2) в 81 раз 3) в 243 раза 4) в 729 раз

49. Энергия активации некоторой реакции равна 10 кДж/моль. При повышении температуры от 27 до 37⁰С скорость реакции изменится в
1) 1,14 раза 2) 2,28 раз 3) 3,00 раза 4) 4,27 раз
50. Энергия активации реакции (1) больше энергии активации реакции (2). При температуре T₁ константы скорости этих реакций равны. Каково соотношение между константами скоростей этих реакций при T₂ > T₁:
1) k₁ > k₂ 2) k₁ < k₂ 3) k₁ = k₂

8.5. Перечень вопросов для промежуточной аттестации (к экзамену):

1. Механизм химической реакции.
2. Молекулярность элементарной реакции.
3. Порядок реакции по компоненту и общий порядок реакции.
4. Основные типы частиц, участвующих в химическом процессе (атомы, молекулы, свободные радикалы, ионы, комплексы).
5. Скорость химической реакции.
6. Факторы, влияющие на скорость реакций: природа реагирующих веществ, их концентрация, температура, катализаторы.
7. Закон действующих масс.
8. Принцип независимости протекания реакций.
9. Константа скорости реакций, ее физический смысл.
10. Методы определения порядка реакции.
11. Зависимость скорости реакции от температуры.
12. Энергия активации.
13. Элементарная реакция первого порядка.
14. Односторонние реакции второго порядка с равными начальными концентрациями реагентов.
15. Односторонние реакции второго порядка с неравными начальными концентрациями реагентов.
16. Элементарные реакции третьего порядка.
17. Односторонние реакции n-го порядка.
18. Реакции нулевого порядка.
19. Методы определения порядка реакции.
20. Двусторонние реакции первого порядка.
21. Двусторонняя реакция первого и второго порядка.
22. Двусторонняя реакция второго порядка.
23. Параллельные односторонние реакции.
24. Односторонние последовательные реакции. Метод квазистационарных концентраций.
25. Сопряженные реакции.
26. Химическая индукция, объяснение этого явления.
27. Понятие индуктора, актора, акцептора.
28. Схема протекания сопряженной реакции.
29. Фактор индукции.
30. Химическая индукция – способ осуществления процессов, сопровождающихся увеличением энергии Гиббса.
31. Фотохимические реакции.
32. Основные законы фотохимии: Гротгуса-Дрепера, Бугера-Ламберта-Бера, Бунзена и Роско, Вант-Гоффа, Эйнштейна-Штарка.
33. Скорость фотохимической реакции.
34. Полный квантовый выход, квантовый выход первичной фотохимической реакции. сенсибилизаторы.
35. Важнейшие фотохимические процессы.
36. Применение фотохимических реакций в анализе.

37. Цепные реакции. Понятие цепных реакций, стадии цепных реакций (зарождение, развитие, обрыв цепи).
38. Инициаторы и ингибиторы.
39. Длина цепи.
40. Неразветвленные цепные реакции.
41. Разветвленные цепные реакции (с сильно разветвленными, слабо разветвленными и вырожденными цепями).
42. Цепной взрыв, верхний и нижний пределы воспламенения.
43. Кинетика гетерогенных процессов. Отличительные особенности гетерогенных процессов.
44. Кинетическая и диффузионная области протекания гетерогенных процессов.
45. Первое и второе уравнение Фика.
46. Скорость процессов, лимитируемых стадией доставки вещества к реакционной границе фаз.
47. Зависимость скорости гетерогенной реакции от температуры.
48. Кинетика топохимических реакций.
49. Катализитические реакции. Гомогенные и гетерогенные катализитические реакции.
50. Теории активных центров в гетерогенном катализе: теория Тейлора, мультиплетная теория, теория активных ансамблей, электронные представления в гетерогенном катализе.
51. Ферментативные реакции.
52. Автокатализитические реакции.
53. Термодинамика электрохимических реакций.
54. Кинетика электрохимических реакций.
55. Основные стадии электрохимических реакций.
56. Виды поляризации.
57. Электролиз.
58. Коррозия.
59. Особенности химических реакций в растворах.
60. Кинетика бимолекулярных реакций, лимитируемых диффузией.
61. Кинетика реакций, лимитируемых химическим превращением.
62. Влияние среды на скорость химических реакций в растворах.
63. Реакции переноса электрона.
64. Теории элементарного акта химического взаимодействия.
65. Элементы кинетической теории газов.
66. Теория активных столкновений.
67. Теория переходного состояния.

8.6. Темы для написания курсовой работы

Не предусмотрено рабочим планом

8.7. Формы контроля самостоятельной работы:

Формами контроля самостоятельной работы студентов являются коллоквиумы, индивидуальные задания, промежуточное тестирование, подготовка и выступление с докладами.

Рабочая программа учебной дисциплины составлена в соответствии с учебным планом, федеральным государственным образовательным стандартом высшего профессионального образования по направлению подготовки
04.04.01 Химия

Рабочая программа учебной дисциплины составлена:
к.х.н., доцент кафедры химии и методики обучения химии Князев Е.П.

Рабочая программа учебной дисциплины утверждена на заседании кафедры химии и методики обучения химии протокол № 1 от 29.08 2014 года.

Зав. кафедрой Полещук О.Х.
(подпись)

Рабочая программа учебной дисциплины одобрена методической комиссией биолого-химического факультета
протокол № 1 от 29.08 2014 года.

Председатель методической комиссии Князев Е.П.
(подпись)