Документ подписан простой электронной подписью

Информация о владельце: ФИО: Сыров Игорь Анатольевич

#### СТЕРЛИТАМАКСКИЙ ФИЛИАЛ

Должность: Дирекфе ДЕРАЛЬНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО БЮДЖЕТНОГО ОБРАЗОВАТЕЛЬНОГО Дата подписания: 30.10.2023 13:43:19

УЧИКАЛЬНЫЙ ПОСГОЗМИЧЬІЙ КЛЮЧ.

УЧИКАЛЬНЫЙ ПОСГОЗМИЧЬІЙ КЛЮЧ.

Уникальный программный ключ:

режим приграммный ключ: b683afe664d7e9f64175886cf9626af99f44000 КИЙ УНИВЕРСИТЕТ НАУКИ И ТЕХНОЛОГИЙ»

Факультет	·	
Кафедра	Химии и химической технологии	
Ан	нотация рабочей программы дисциплины (модуля)	
писшиппипа	Б1.0.22 Органическая химия	
дисциплина	В1.0.22 Органическая химия	
	обязательная часть	
	Направление	
	1	
04.03.01	Химия	
код	наименование направления	
	Программа	
	Фундаментальная и прикладная химия	
	Форма обучения	
	Forma our femin	

Стерлитамак 2023

Очная

Для поступивших на обучение в 2023 г.

## 1. Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине, соотнесенных с установленными в образовательной программе индикаторами достижения компетенций

Формируемая компетенция (с указанием кода)	Код и наименование индикатора достижения компетенции	Результаты обучения по дисциплине (модулю)
ОПК-2. Способен проводить с соблюдением норм техники безопасности химический эксперимент, включая синтез, анализ, изучение структуры и свойств веществ и материалов, исследование процессов с их участием	ОПК-2.1. Работает с химическими веществами с соблюдением норм техники безопасности  ОПК-2.2. Проводит синтез веществ и материалов разной природы с использованием имеющихся методик	Обучающийся должен: знать технику работы с органическими веществами; экологические проблемы использования органических веществ; правила хранения и оборота химических реактивов и прекурсоров; ответственность за нелегальный оборот химических реактивов и прекурсоров Обучающийся должен: уметь пользоваться химической посудой, приборами и оборудованием, используемом в химической лаборатории устранять возможные последствия неправильного
		использования химических материалов
ПК 2. Прородовия услугия	ОПК-2.3. Применяет теоретические и полуэмпирические модели при решении задач химической направленности	Обучающийся должен: владеть техникой химического эксперимента; навыками устранения последствий химических аварий
ПК-2. Проведение научно- исследовательских работ по	ПК-2.1. интерпретирует результаты лабораторных и	Обучающийся должен: знать

отдельным разделам темы	технологических исследований	технику работы с
r magazina zanar	применительно к конкретным	органическими
	условиям	веществами;
	yenegama	экологические
		проблемы
		использования
		органических
		веществ;
		правила хранения и
		оборота химических
		реактивов и
		прекурсоров;
		ответственность за
		нелегальный оборот
		химических
		реактивов и
	ПК-2.2. владеет основными	прекурсоров
		Обучающийся
	методами анализа, используемыми	должен: уметь
	в современной химии, грамотно	пользоваться
	выбирает метод анализа в	химической посудой,
	зависимости от требований,	приборами и
	предъявляемых к точности,	оборудованием,
	воспроизводимости,	используемом в
	чувствительности определения и	химической
	имеющегося аппаратурного	лаборатории
	обеспечения и с учетом техники	устранять возможные
	безопасности	последствия
		неправильного
		использования
		химических
		материалов
	ПК-2.3. проводит физико-	Обучающийся
	химические измерения и выбирает	должен: владеть
	метод корректной оценки	техникой
	погрешностей при их проведении,	химического
	метод проведения испытания и	эксперимента;
	метрологической оценки его	навыками устранения
	результатов	последствий
		химических аварий

#### 2. Цели и место дисциплины (модуля) в структуре образовательной программы

Цели изучения дисциплины:

Целью освоения дисциплины «Органическая химия» является содействие формированию и развитию у студентов общекультурных и профессиональных компетенций, позволяющих им в дальнейшем осуществлять профессиональную деятельность посредством освоения теоретических и экспериментальных основ органической химии. Задачи изучаемой дисциплины:

- создать четкое представление о предмете органической химии, связи ее с другими

науками и практическом применении органических соединений в различных областях человеческой деятельности;

- сформировать представления о месте и роли органической химии в системе общего химического образования;
- рассмотреть важнейшие классы органических соединений;
- научить студентов характеризовать строение органических веществ на основе современных электронных и пространственных представлений в химии;
- сформировать представления о зависимости химических свойств и реакционной способности органических веществ от их строения;
- добиться понимания механизмов органических реакций и их значения для планирования синтеза;
- ознакомить студентов с основными положениями методологии органической химии, историей этой науки и современными тенденциями еè развития.

Дисциплина изучается на 2, 3 курсах в 4, 5 семестрах

# 3. Объем дисциплины (модуля) в зачетных единицах с указанием количества академических или астрономических часов, выделенных на контактную работу обучающихся с преподавателем (по видам учебных занятий) и на самостоятельную работу обучающихся

Общая трудоемкость (объем) дисциплины составляет 19 зач. ед., 684 акад. ч.

Object and amount and a	Всего часов	
Объем дисциплины	Очная форма обучения	
Общая трудоемкость дисциплины	684	
Учебных часов на контактную работу с преподавателем:		
лекций	102	
практических (семинарских)		
лабораторных	336	
другие формы контактной работы (ФКР)	2,4	
Учебных часов на контроль (включая часы подготовки):	69,6	
экзамен		
Учебных часов на самостоятельную работу обучающихся (СР)	174	

Формы контроля	Семестры
экзамен	4, 5

### 4. Содержание дисциплины (модуля), структурированное по темам (разделам) с указанием отведенного на них количества академических часов и видов учебных занятий

### 4.1. Разделы дисциплины и трудоемкость по видам учебных занятий (в академических часах)

No	Наименование раздела / темы	самостоя	ы учебных заня ительную работ трудоемкость	у обучают	
п/п	дисциплины		нтактная работ преподавателем		СР
		Лек	Пр/Сем	Лаб	
1	Введение. Основы строения и реакционной способности	18	0	17	28

	органических соединений				
1.1	Классификация и номенклатура	4	0	17	7
	органических соединений				
1.2	Химические связи и взаимное	4	0	0	7
	влияние атомов				
1.3	Классификация реакций	4	0	0	7
	органических соединений				
1.4	Стереоизомерия органических	6	0	0	7
	молекул				
2	Углеводороды	26	0	83	42
2.1	Алканы	4	0	16	7
2.2	Циклоалканы	4	0	0	7
2.3	Алкены	4	0	16	7
2.4	Алкины	4	0	0	7
2.5	Алкадиены	4	0	0	7
2.6	Ароматические соединения (арены)	6	0	51	7
3	Гомофункциональные соединения	58	0	236	104
3.1	Галогенуглеводороды	4	0	33	7
3.2	Спирты. Простые эфиры	4	0	17	9
3.3	Фенолы	4	0	0	7
3.4	Альдегиды и кетоны	4	0	33	9
3.5	Карбоновые кислоты	6	0	33	10
3.6	Функциональные производные	3	0	22	7
	карбоновых кислот				
3.7	Амины	4	0	33	7
3.8	Азо- и диазосоединения	4	0	33	7
3.9	Нитросоединения	4	0	16	7
3.10	Пяти- и шестичленные	3	0	0	10
	гетероциклические соединения				
3.11	Серусодержащие органические	6	0	16	7
	соединения				
3.12	Фосфорсодержащие органические	6	0	0	7
	соединения				
3.13	Элементорганические соединения	6	0	0	10
	Итого	102	0	336	174

### 4.2. Содержание дисциплины, структурированное по разделам (темам)

Курс лекционных занятий

№	Наименование раздела / темы дисциплины	Содержание
1	Введение. Основы строения и реакционной способности органических соединений	
1.1	Классификация и номенклатура органических соединений	Нахождение в природе. Классификация органических соединений. Принципы построения систематических названий. Функциональные группы и соответствующие классы соединений им. Префиксы и суффиксы. Виды номенклатур. Общие положения.
1.2	Химические связи и взаимное влияние атомов	Локализованная химическая связь в органических соединениях. Ковалентные связи. Донорно-акцепторные связи. Характеристики ковалентной связи.

		Делокализованная химическая связь. Сопряженные
		системы с открытой и закрытой цепью. Взаимное
		влияние атомов в молекулах и способы его передачи
		(индуктивный, мезомерный и пространственные
		эффекты).
1.3	Классификация реакций	Классификация реакций органических соединений.
1.5	органических	Типы органических реагентов и реакций.
	соединений	Кислотные и основные свойства органических
	Сосдинении	соединений. Кислотность и основность по Брёнстеду-
		Лоури. Кислоты и основания Льюиса.
1.4	Стереоизомерия	Основные свойства и понятия в стереохимии.
1.4	органических молекул	Хиральность молекулы. D-, L-изомерия. R-, S-изомерия.
	органических молскул	Энантиомеры. Диастереомеры.
2	Углеводороды	Энантиомеры. диастерсомеры.
2.1	Алканы	Насыщенные углеводороды. Алканы. Гомологический
2.1	AJIKalibi	ряд, номенклатура и изомерия, алкильные радикалы.
		Природные источники алканов. Электронное строение
		насыщенных углеводородов: представление о sp3—
		гибридизации АО углерода. Пространственное строение алканов: вращательная изомерия, конформации и их
		относительная энергия.
		Основные способы получения: гидрирование
		непредельных углеводородов, синтезы из
		галогеналканов (восстановление, взаимодействие с
		металлами и металлорганическими соединениями),
		восстановление кислородсодержащих соединений,
		превращения солей карбоновых кислот, гидролиз
		карбидов металлов. Микробиологический способ.
		Перегонка нефти. Реакция Фишера-Тропша. Реакция
		Дюма. Метод Кольбе. Применение алканов.
		Представления о физических свойствах алканов.
		Химические свойства алканов: гомолитический разрыв
		связей (свободные алкильные радикалы, их электронное
		строение, относительная стабильность и влияние этих
		факторов на относительную легкость разрыва связей в
		алканах); цепные свободнорадикальные реакции
		алканов (галогенирование, окисление, горение,
		нитрование, сульфохлорирование, сульфоокисление,
		дегидрирование, изомеризация, термические и
		каталитические превращения). Другие реакции алканов:
		термолиз метана, получение сажи, получение синтез-
		газа, получение сероуглерода, синтез синильной
		кислоты.
2.2	Циклоалканы	Классификация и номенклатура циклоалканов.
		Строение циклоалканов. Конформации циклогексана и
		его производных. Геометрическая изомерия.
		Применение циклоалканов.
		Получение циклоалканов. Образование циклов в ходе
		термических и каталитических превращений алканов,
		диеновый синтез, гидрирование циклоалкенов и аренов,
		взаимодействие алкенов с диазометаном.
		Внутримолекулярная реакция Вюрца.
		Dily Ipilinosiek ysimpilasi peakitiin Diopita.

		Фуютуровиче и углу и по объеть от объеть от
		Физические и химические свойства циклоалканов.
		Гидрирование малых циклов. Реакции циклопропана с
		нарушением цикла. Реакции окисления. Реакции
		замещения в нормальных циклах. Расширение и
		сужение циклов. Образование производных бензола.
2.3	Алкены	Гомологические ряды, изомерия, номенклатура.
		Структурная и пространственная изомерия. Строение
		молекул алкенов. Аллильная π-электронная система,
		представление о р, т-сопряжении.
		Способы получения. Способы образования двойной
		связи. Промышленные способы получения:
		Использование крекинг-газа. Термический и
		каталитический крекинг. Дегидрирование алканов.
		Лабораторные способы получения: Реакция
		дегидратации. Правило Зайцева. Реакция
		дегидрогалогенирования. Дегалогенирование.
		Гидрирование алканов. Применение алкенов.
		Физические и химические свойства алкенов. Реакция
		·
		присоединения водорода. Реакции электрофильного
		присоединения: общие представления о механизме
		присоединение электрофильного реагента,
		присоединение брома к алкенам, присоединение
		галогеноводородов (правило Марковникова,
		исключения из правил), гидратация, присоединение
		серной кислоты, присоединение хлорноватистой
		кислоты. Карбокатионы, их электронное строение
		представление о р,о-сопряжении. Полимеризация
		алкенов. Степень полимеризации. Реакции окисления:
		окисление алкенов водным раствором перманганата
		калия без нагревания, окисление в кислой среде
		перманганатом калия, окисление кислородом воздуха,
		каталитическое окисление этилена в присутствии
		влажной смеси двух солей - хлорида палладия и хлорида
		меди (II), озонирование, горение алкенов. Реакция
		карбонилирования. Реакция радикального замещения.
		Реакция Хараша (перекисный эффект).
2.4	Алкины	Углеводороды с тройной связью. Гомологические ряды,
∠. <del>4</del>	АЛКИНЫ	
		изомерия, номенклатура алкинов. Качественное
		описание тройной связи в терминах локализованных о-
		и π-MO на основе представлений о sp-гибридизации AO
		углерода.
		Способы образования тройной связи. Синтез ацетилена
		из элементов. Дегидрогалогенирование
		дигалогеналканов. Дегалогенирование вицинальных
		тетрагалогеналканов. Взаимодействие ацетиленидов
		натрия с первичными алкилгалогенидами. Карбидный и
		пиролитический методы получения ацетилена.
		Применение алкинов.
		Физичексие и химические свойства алкинов: общие
		представления о реакционной способности в сравнении
		с алкенами, гидрирование и восстановление металлами
Í		в жидком аммиаке, гидратация (реакция Кучерова),
	1	ть жидком аммиакс, тидиатации урсакции КУЧСИВАЛ,

		панаданинанна падваха чамани и да а
2.5	Алкадиены	присоединение протонодонорных соединений, превращение ацетилена в винилацетилен, озонолиз, оксосинтез, нуклеофильное присоединение к тройной связи и значение реакций этого типа для синтеза винильных производных; циклоолигомеризация алкинов, алкины как диенофилы; окислительные превращения алкинов; кислотные свойства терминальных алкинов, ацетилениды и их использование в синтезе высших алкинов и других соединений, содержащих тройную связь; аллильная С— Н кислотность и обусловленные ею взаимопревращения алкинов, диенов и алленов.  Углеводороды с несколькими кумулированными, сопряженными и изолированными двойными связями. Классификация, номенклатура и изомерия. Электронное строение сопряженных диенов: качественное описание электронного строения 1,3-бутадиена на основе представлений о п,п—сопряжении и делокализованных п-МО. Применение диенов.  Важнейшие 1,3-диены и способы их получения, основанные на реакциях дегидрирования, дегидрогалогенирования, дегидрогалогенирования, дегидратации, димеризации.
2.6	Ароматические соединения (арены)	дегидрогалогенирования, дегидратации, димеризации. Получение хлоропрена. Химические свойства сопряженных диенов: гидрирование, восстановление щелочными металлами в присутствии источников протонов; присоединение галогеноводородов и галогенов, реакции циклоприсоединения, разновидности полимеризации и сополимеризации диенов, природный и синтетический каучук. Реакция Дильса-Альдера. Кумулены: получение, электронное и пространственное строение. Химические свойства (гидрирование, реакция электрофильного присоединения, изомеризация). Строение ароматических соединений. Основные представители ароматических соединений. Теория ароматичности Хюккеля. Номенклатура и изомерия. Способы получения бензола. Ароматизация циклоалканов и алканов. Выделение из каменноугольной смолы. Тримеризация алкинов (реакция Бертло-Зелинского). Алкилирование галогенбензола (реакция Вюрца-Фиттига). Алкилирование бензола (реакция Фриделя-Крафтса). Декарбоксилирование бензойной кислоты. Гидродезметилирование. Ацилирование по Фриделю-Крафтсу и восстановление. Физические и химические свойства. Электронные эффекты заместителей. Ориентация в бензольном ядре. Реакции электрофильного замещения. Нитрование. Галогенирование. Сульфирование. Механизмы реакций.
		Алкилирование. Ацилировнаие. Реакции присоединения. Гидрирование. Радикальное хлорирование. Озонирование. Реакции окисления.

3 3.1	Гомофункциональные со Галогенуглеводороды	Способы получения. Физические и химические свойства галогенуглеводородов. Применение
3.2	Спирты. Простые эфиры	галогенуглеводородов.  Классификация. Номенклатура. Изомерия. Строение спиртов и простых эфиров.  Способы получения одноатомных спиртов (гидролиз галогеналканов, гидратация алкенов, восстановление альдегидов и кетонов, реакция Гриньяра,
3.3	Фенолы	пидроформилирование, промышленные способы получения основных представителей спиртов).  Физические и химические свойства одноатомных спиртов (кислотные свойства, реакции нуклеофильного замещения, дегидратация спиртов, О-алкилирование, окисление, элиминирование, сульфатирование, галогенирование, реакция этерификации).  Ненасыщенные спирты Многоатомные спирт Применение спиртов, простых эфиров.  Способы получения простых эфиров (синтез Вильямсона, межмолекулярная дегидратация, присоединение спиртов к алкенам, к алкинам, кислотнокатализируемые рпеакции спиртов).  Физические и химические свойства простых эфиров (протонирование с сильными кислотами, расщепление связи С-О, реакции галогенирования и окисления, с Ме, перегруппировка Кляйзена).  Оксираны. Получение и химические свойства. Кураун-эфиры.  Классификация, номенклатура и строение.  Физические и химические свойства. Кумольный метод.  Щелочное плавление бензолсульфокислоты. Гидролиз бензола (процесс Рашига). Разложение солей фенилдиазония. Разложение бензоата меди. Прямое окисление бензола.  Физические и химические свойства. Взаимодействие с металлами и их щелочами. Образование простых эфиров. Образование сложных эфиров. Реакции по бензольному кольцу. Галогенирование. Сульфирование. Нитрование. Карбоксилирование (реакция Кольбе-Шмитта). Алкилирование и ацилирование по Фриделю-Крафтсу. Конденсация с альдегидами и кетонами. Нитрозирование. Формилирование. Окисление. Гидрирование фенола. Перегруппировка Кляйзена.

химические свойства.  Хиноны. Способы получения и химические с обранильных соединений. Основно представители карбонильных соединений. Способы получения карбонильных соединений. Оснособы получения карбонильных соединений. Окисление и дегидрирование спиртов. Гидра	
3.4 Альдегиды и кетоны Строение карбонильных соединений. Основ представители карбонильных соединений. Способы получения карбонильных соединен	
представители карбонильных соединений. Способы получения карбонильных соединен	HLIE
Способы получения карбонильных соединен	ПЫС
Окисление и дегидрирование спиртов. Гидра	ий.
	атация
ацетилена и его гомологов (реакция Кучеров	
Гидролиз геминальных дигалогенпроизводн	· ·
солей карбоновых кислот. Оксосинтез	1
(гидроформилирование). Окисление толуола	. И
этилбензола. Реакция ацилирования бензола	
Фриделя-Крафтса). Восстановление фугкцио	
производных карбоновых кислот. Синтез с	JII WIDIIN
использованием реактива Гриньяра.	
Физические свойства карбонильных соедине	
Химические свойства карбонильных соедине	
Реакция восстановления. Восстановление по	•
Реакции нуклеофильного присоединения (с с	
кислотой, гидросульфитом натрия). Присоед	
магнийорганических соединений. Присоедин	
Щелочной и кислотный катализ. Присоедине	
спиртов. Присоединение ацетилена. Реакции	
Реакция диспропорционирования (реакция К	<b>-</b> /
Реакция замещения в радикале (реакция енол	
Реакции с галогенидами фосфора. Реакции к	онденсации
альдольно-кротонового типа (щелочной и ки	слотный
гидролиз). Бензоиновая конденсация. Сложн	юэфирная
конденсация (реакция Тищенко). Конденсаци	ИЯ
альдегидов с ангидридами карбоновых кисло	OT.
Свойства формальдегида. Свойства уксусног	ГО
альдегида. Свойства циклогексанона. Свойства	
акролеина. Своойства глиоксаля. Свойства д	
Применение.	` `
3.5 Карбоновые кислоты Классификация КК. Номенклатура. Изомери	Я.
Важнейшие представители: муравьиная кисл	
уксусная кислота, пропионовая кислота, мас.	
кислота, валериановая кислота, капроновая к	
высшие жирные кислоты (пальмитиновая и	мелота,
стеариновая), бензойная кислота. Их строени	10
	лс,
применение в пищевой промышленности.	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
Одноосновные КК (алифатические насыщен	
ароматические). Нахождение в природе, спос	
получения: окисление алканов, алкенов, алки	инов,
спиртов, альдегидов, кетонов; реакция	
диспропорционирования; окисление кетонов	-
Байера-Виллигера); галоформная реакция дл	
метилкетонов; промышленные методы синте	
гидролиз нитрилов, гемтригалогенпроизводн	
углеводородов и сложных эфиров; синтез на	
	рование
металлорганических соединений; карбонили алкенов; окисление гомологов бензола.	

		Кислотность КК, влияние заместителей, диссоциация. Особенности химических свойств муравьиной кислоты.
		Реакции по карбоксильной группе (образование солей;
		сложных эфиров - реакция этерификации, ее механизм;
		образование ангидридов, галогенангидридов;
		восстановление, образование амидов, нитрилов),
		реакции по углеводородному радикалу
		(галогенирование в α-положение, реакция Гелля-
		Фольгарда-Зелинского, окисление, реакция серебряного
		зеркала), декарбоксилирование; электрофильное
		замещение в бензольном кольце
		Одноосновные ненасыщенные кислоты. Строение,
		изомерия, номенклатура. Способы получения: из галоген- и дигалогенкарбоновых кислот, дегидратация
		β-оксикислот, окисление ненасыщенных альдегидов и
		спиртов, реакция Реппе (гидрокарбоксилирование
		алкинов), элиминирование β-галогензамещенных и β-
		гидроки- кислот. Физические свойства. Химические
		свойства. Реакции присоединения. Реакции окисления.
		Реакции полимеризации.
		Двухосновные кислоты (дикарбоновые кислоты)
		(насыщенные и ненасыщенные, ароматические).
		Классификация, изомерия, номенклатура. Способы
		получения основных представителей двухосновных КК
		<ul> <li>– щавелевой, малоновой, янтарной, адипиновой.</li> <li>Конденсация ацетилена с метаналем. Окисление</li> </ul>
		циклогексана. Электролиз расплава соли полуэфира
		янтарной кислоты. Реакция омыления динитрилов.
		Дегидрогалогенирование. Дегидратация. Окисление
		бензола. Окисление изомерных ксилолов, нафталина.
		Особенности физических и химических свойств.
		Образование солей, эфиров, амидов КК, отношение к
		нагреванию, реакция дегидратации, окисление,
		проявление кислотных свойств, гидрирование,
		озонидное расщепление, галогенирование,
		гидрогалогенирование, гидратация, мягкое окисление.
3.6	Функциональные	Отдельные представители.  Сложные эфиры. Способы получения. Физические и
3.0	производные карбоновых	химические свойства. Применение.
	кислот	Ангидриды карбоновых кислот. Способы получения.
		Физические и химические свойства. Применение.
		Галогенангидриды карбоновых кислот. Способы
		получения. Физические и химические свойства.
		Применение.
		Нитрилы карбоновых кислот. Способы получения.
		Физические и химические свойства. Применение.
		Амиды карбоновых кислот. Способы получения.
3.7	Амины	Физические и химические свойства. Применение. Классификация. Номенклатура аминов. Изомерия.
5.1	ЛИИПDI	Способы получения аминов. Алкилирование аммиака
		алкилгалогенидами (реакция по Гофману).

		Восстановление азотсодержащих соединений. Восстановление нитроалканов. Получение из нитросоединений. Алкилирование аммиака спиртами. Расщепление амидов кислот (по Гофману). Обработка солей аминов щелочами. Восстановление оксимов. Получение из нитрилов. Физические свойства аминов. Химические свойства аминов. Основные свойства. Кислотные свойства. Нуклеофильные свойства. Кислотные свойства. Нуклеофильные свойства. Алкилирование. Ацилирование. Изонитрильная реакция. Реакции аминов с участием углеводородного радикала. Галогенирование. Сульфирование. Реакции с азотистой кислотой. Реакции окисления. Взаимодействие ароматических аминов с альдегидами. Нитрование анилина. Применение аминов.
3.8	Азо- и диазосоединения	Способы получения азо- и диазосоединения. Физические и химические свойства азо- и диазосоединений. Применение.
3.9	Нитросоединения	Способы получения нитросоединений. Физические и
2.10	П	химические свойства нитросоединений. Применение.
3.10	Пяти- и шестичленные	Пятичленные гетероциклы с одним гетероатомом:
	гетероциклические	пиррол, фуран, тиофен.
	соединения	Общие методы синтеза: циклизация ациклических
		предшественников, 1,3-диполярное
		циклоприсоединение, трансформация одной
		гетероциклической системы в другую (реакция Юрьева).
		Ароматический характер пиррола, фурана и тиофена. Зависимость ароматичности от природы гетероатома и ее влияние на особенности взаимодействия с
		электрофильными реагентами.
		Реакции нитрования, сульфирования, галогенирования,
		ацилирования. Кислотные свойства пиррола и их
		использование в синтезах. Реакции гидрирования и
		окисления. Взаимодействие с диенофилами.
		Свойства замещенных в кольце пирролов, фуранов и
		тиофенов (сходство и отличия от соответствующих
		производных бензола). П
		риродные соединения с пиррольным и фурановым
		циклами.
		Порфин, порфирины, гем, хлорофилл, коррин, витамин B12, рибоза, дезоксирибоза, аскорбиновая кислота.
		Индол и его производные. Нахождение в природе.
		Синтез по Фишеру. Химические свойства индола как
		аналога пиррола. Реакции электрофильного замещения.
		Получение и реакции металлических производных индола (индолилнитрий, индолилмагнийбромид).
		Оксипроизводные индола: оксииндолы, индоксил,
		изатин.
		Пятичленные гетероциклы с несколькими
		гетероатомами: пиразол, имидазол, оксазолы, тиазолы,
	I .	1

		триазолы, тетразол. Методы их синтеза и химические свойства.  Влияние дополнительных гетероатомов на кислотноосновные свойства и взаимодействие с электрофильными реагентами.  Лекарственные препараты на основе пиразола: антипирин, пирамидон.  Важнейшие производные тиазола: 2-меркаптобензтиазол (каптакс), пенициллины.  Шестичленные гетероциклы с одним гетероатомом в кольце. Пиридин. Основной способ получения.  Физические и химические свойства пиридина.  Основные свойства. Реакции электрофильного замещения. Нитрование. Сульфирование.  Галогенирвоание. Алкилирование. Ацилирование.  Реакции нуклеофильного замещения. Реакции присоединения. Озонирование.  Шестичленные гетероциклы с двумя гетероатомами в кольце. Диазины. Оксазины. Тиазины.  Химические свойства пиримидина. Реакции электрофильного замещения. Реакции нуклеофильного
3.11	Серусодержащие	замещения. Способы получения серусодержащих органических
	органические соединения	соединений. Физические и химические свойства серусодержащих органических соединений. Применение.
3.12	Фосфорсодержащие органические соединения	Способы получения фосфорсодержащих органических соединений. Физические и химические свойства фосфорсодержащих органических соединений. Применение.
3.13	Элементорганические соединения	Способы получения элементорганических соединений. Физические и химические свойства элементорганических соединений. Применение.

### Курс лабораторных занятий

No	Наименование раздела / темы	Содержание
	дисциплины	
1	Введение. Основы строения и реакционной способности органических	
	соединений	
1.1	Классификация и номенклатура	Лабораторная работа №1. «Техника безопасности.
	органических соединений	Основные приемы и методы, используемые в
		органической химии»
2	Углеводороды	
2.1	Алканы	Лабораторная работа №2. «Алканы. Алкены.
		Алкины»
2.3	Алкены	Лабораторная работа №3. «Получение этилена»
2.6	Ароматические соединения	Лабораторная работа №7. «Свойства
	(арены)	ароматических соединений»
		Лабораторная работа №9. «Получение бензойной
		кислоты»
3	Гомофункциональные соединения	
3.1	Галогенуглеводороды	Лабораторная работа №4. «Свойства

		галогеналканов» Лабораторная работа №5. «Получение бромистого этила»
3.2	Спирты. Простые эфиры	Лабораторная работа №11. «Спирты. Фенолы. Простые эфиры» Лабораторная работа №6. «Получение дибутилового эфира»
3.4	Альдегиды и кетоны	Лабораторная работа №12. "Карбонильные соединения и их производные" Лабораторная работа №13. «Синтез ацетона»
3.5	Карбоновые кислоты	Лабораторная работа №15. «Получение. Физические и химические свойства одноосновных карбоновых кислот» Лабораторная работа №16. «Двухосновные и ароматические карбоновые кислоты»
3.6	Функциональные производные карбоновых кислот	Лабораторная работа №10. «Синтез уксусноизоамилового эфира»
3.7	Амины	Лабораторная работа №17. «Амины алифатического и ароматического ряда» Лабораторная работа №18. «Синтез анилина»
3.8	Азо- и диазосоединения	Лабораторная работа №19. «Свойства азо- и диазосоединений» Лабораторная работа №20. «Получение 4-окси-3-карбоксиазобензола»
3.9	Нитросоединения	Лабораторная работа №8. «Синтез нитробензола»
3.11	Серусодержащие органические соединения	Лабораторная работа №14. "Синтез п- толуолсульфокислоты"