

Документ подписан простой электронной подписью
Информация о владельце:
ФИО: Смирнов Сергей Николаевич
Должность: врио ректора
Дата подписания: 14.07.2025 14:18:37
Уникальный программный ключ:
69e375c64f7e975d4e8830e7b4fcc2ad1bf35f08

**МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**
ФГБОУ ВО «ТВЕРСКОЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ»

Утверждаю:

Руководитель ООП

Феофанова М.А.

14 мая 2025г.



Рабочая программа дисциплины

Высокомолекулярные соединения

Закреплена за кафедрой: **Органической химии**

Направление подготовки: **04.03.01 Химия**

Направленность (профиль): **Экспертная и медицинская химия**

Квалификация: **Бакалавр**

Форма обучения: **очная**

Семестр: **7,8**

Программу составил(и):

канд. хим. наук, доц., Веролайнен Наталья Владимировна

Тверь, 2024

1. ЦЕЛИ И ЗАДАЧИ ДИСЦИПЛИНЫ

Цели освоения дисциплины (модуля):

Цель: формирование знаний основных особенностей свойств высокомолекулярных соединений, методов синтеза полимеров их структуры и области применения

Задачи:

Задачи изучения дисциплины:

- формирование базовых знаний о классификации полимеров в зависимости от происхождения, химического состава и строения основной цепи, в зависимости от топологии макромолекул;
- формирование представлений об основных свойствах полимерных веществ, обусловленных большими размерами, цепным строением и гибкостью макромолекул.
- приобретение навыков владения экспериментальными и теоретическими методами синтеза и анализа полимеров;
- формирование у студентов умений, позволяющих использовать полученные знания для решения конкретных задач получения полимеров с заданными свойствами, в технологии переработки полимеров, определении молекулярной массы и др. физико-химических характеристик полимеров.

2. МЕСТО ДИСЦИПЛИНЫ В СТРУКТУРЕ ООП

Цикл (раздел) ОП: Б1.О

Требования к предварительной подготовке обучающегося:

Студент должен владеть основными методами органического синтеза, уметь планировать возможные пути синтеза органических соединений, владеть методами анализа и идентификации органических соединений.

Органическая химия

Дисциплины (модули) и практики, для которых освоение данной дисциплины (модуля) необходимо как предшествующее:

Научно-исследовательская работа

Преддипломная практика

Прикладная органическая химия

3. ОБЪЕМ ДИСЦИПЛИНЫ

Общая трудоемкость	6 ЗЕТ
Часов по учебному плану	216
в том числе:	
аудиторные занятия	112
самостоятельная работа	57
часов на контроль	27

4. ПЛАНИРУЕМЫЕ РЕЗУЛЬТАТЫ ОБУЧЕНИЯ ПО ДИСЦИПЛИНЕ, СООТНЕСЕННЫЕ С ПЛАНИРУЕМЫМИ РЕЗУЛЬТАТАМИ ОСВОЕНИЯ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЙ ПРОГРАММЫ

ОПК-1.3: Формулирует заключения и выводы по результатам анализа литературных данных, собственных экспериментальных и расчетно-теоретических работ химической направленности

ОПК-2.1: Работает с химическими веществами с соблюдением норм техники безопасности

ОПК-6.1: Представляет результаты работы в виде отчета по стандартной форме на русском языке

5. ВИДЫ КОНТРОЛЯ

Виды контроля в семестрах:	
экзамены	8
зачеты	7

6. ЯЗЫК ПРЕПОДАВАНИЯ

Язык преподавания: русский.

7. СТРУКТУРА И СОДЕРЖАНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ)

Код занят.	Наименование разделов и тем	Вид занятия	Семестр / Курс	Часов	Источники	Примечание
------------	-----------------------------	-------------	----------------	-------	-----------	------------

Образовательные технологии**Список образовательных технологий**

1	Активное слушание					
2	Информационные (цифровые) технологии					
3	Методы группового решения творческих задач (метод Дельфи, метод 6–6, метод мозгового штурма, метод кейсов (метод решения кейсов), метод проблемного обучения и др.)					

8. ОЦЕНОЧНЫЕ МАТЕРИАЛЫ ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ТЕКУЩЕЙ И ПРОМЕЖУТОЧНОЙ АТТЕСТАЦИИ**8.1. Оценочные материалы для проведения текущей аттестации**

Приведены в приложении 1

8.2. Оценочные материалы для проведения промежуточной аттестации

Приведены в приложении 2

8.3. Требования к рейтинг-контролю

Приведены в приложении 1

9. УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ И ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ)**9.1. Рекомендуемая литература****9.3.1 Перечень программного обеспечения**

1	Adobe Acrobat Reader
2	Kaspersky Endpoint Security 10 для Windows
3	Foxit Reader
4	Origin 8.1 Sr2
5	ISIS Draw
6	Google Chrome
7	OpenOffice

9.3.2 Современные профессиональные базы данных и информационные справочные системы

1	ЭБС IPRbooks
---	--------------

2	Научная электронная библиотека eLIBRARY.RU (подписка на журналы)
3	ЭБС «Лань»
4	ЭБС BOOK.ru
5	ЭБС «Университетская библиотека онлайн»

10. МАТЕРИАЛЬНО-ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ)

Аудит-я	Оборудование
2-411	комплект учебной мебели, переносной ноутбук, проектор

11. МЕТОДИЧЕСКИЕ МАТЕРИАЛЫ ДЛЯ ОБУЧАЮЩИХСЯ ПО ОСВОЕНИЮ ДИСЦИПЛИНЫ

Методические указания приведены в приложении 1

Методические материалы для обучающихся при освоении дисциплины

Образовательные технологии

Учебная программа – наименование разделов и тем	Вид занятия	Образовательные технологии
<p>Введение. Предмет и задачи курса. <i>Тема 1. Синтез полимеров</i></p> <p>1. Основные понятия и определения. Важнейшие свойства полимерных веществ. Классификация полимеров 2. Классификация основных методов получения полимеров.</p> <p>3. Радикальная полимеризация. Радикальная сополимеризация.</p> <p>4. Способы проведения полимеризации</p> <p>5. Ионная полимеризация. Катионная полимеризация. Анионная полимеризация. Катализаторы.</p> <p>6. Поликонденсация. Типы реакций поликонденсации. 7. Получение полиамидов. Основные способы получения</p> <p>8. Термическая полимеризация. Синтез полистирола и полиметилметилметакрилата (ПММА) радикальной полимеризацией в массе.</p> <p>9. Синтез полимеров. Радикальная и ионная полимеризация. Решение задач по кинетике полимеризации. 10. Синтез полистирола и ПММА радикальной полимеризацией в суспензии.</p> <p>11. Сополимеризация.</p> <p>12. Полимеризация в растворителе. Синтез ПММА в растворителе. 13. Синтез полимеров методом поликонденсации. Механизм</p>	<p>Лекция</p> <p>Практические занятия</p> <p>Лабораторные работы</p>	<p>Традиционные (фронтальная лекция)</p> <p>Цифровые (показ презентаций)</p> <p>Технология проблемного обучения</p> <p>Групповая работа</p>

<p>равновесной поликонденсации.</p> <p>14. Синтез полимеров методом поликонденсации. Получение резольной смолы неравновесной поликонденсацией фенола и формальдегида.</p> <p>15. Основное уравнение равновесной поликонденсации.</p>		
<p>Тема 2.</p> <p>1. Макромолекулы и их поведение в растворах Макромолекула в растворах. Термодинамический критерий растворимости.</p> <p>2. Вискозиметрия как метод определения средневязкостной молекулярной массы.</p> <p>3. Молекулярные массы и молекулярно-массовые распределения.</p> <p>4. Анилиновый метод определения карбоксильных групп.</p> <p>5. Способы определения молекулярных масс полимеров.</p> <p>6. Вискозиметрический способ определения молекулярной массы полимеров.</p> <p>7. Растворы полимеров. Теория Флори-Хаггинса.</p>	<p>Лекция</p> <p>Практические занятия</p> <p>Лабораторные работы</p>	<p>Традиционные (фронтальная лекция)</p> <p>Цифровые (показ презентаций)</p>
<p>Тема 3. Полимерные тела</p> <p>1. Структура и основные физические свойства полимерных тел.</p> <p>2. Три физических состояния аморфных полимеров.</p>	<p>Практические занятия</p>	<p>Технология проблемного обучения</p> <p>Групповая работа</p>
<p>Тема 4. Химические свойства и химические превращения полимеров</p> <p>1. Полимераналогичные превращения и внутримолекулярные реакции.</p> <p>2. Химические превращения полимеров.</p>	<p>Лекция</p> <p>Практические занятия</p>	<p>Традиционные (фронтальная лекция)</p> <p>Цифровые (показ презентаций)</p> <p>Технология проблемного обучения</p> <p>Групповая работа</p>
<p>Тема 5. Аналитический контроль полимеров</p> <p>1. Качественный анализ полимеров.</p>	<p>Лабораторные работы</p>	<p>Технология проблемного обучения</p> <p>Групповая работа</p>

<p>Определение принадлежности к ВМС. Специфические цветные реакции.</p> <p>2. Количественный анализ полимеров. Элементарный анализ состава полимера.</p> <p>3. Идентификация полимеров.</p> <p>4. Качественный анализ полимеров по продуктам пиролиза. 5. Качественный анализ полимеров.</p> <p>Анализ полимеров по группам.</p>	<p>Практические занятия</p>	<p>Групповая работа</p>
---	-----------------------------	-------------------------

Требования к рейтинг- контролю дисциплины
«Высокомолекулярные соединения» IV курс – (зачет, экзамен) 100
баллов
7 семестр- зачет

Модуль 1. Раздел I. Классификация полимеров. Синтез полимеров.

Радикальная и ионная полимеризация. Способы проведения полимеризации.

Текущая работа студента – 15 баллов

Самостоятельная работа – 10 баллов

Итоговое тестирование – 25 баллов

I контрольная точка – 50 баллов

Модуль 2. Раздел 2. Синтез поликонденсационных полимеров. Равновесная и неравновесная поликонденсация. Синтез полиамидов. Молекулярная масса полимеров.

Текущая работа студента – 15 баллов

Самостоятельная работа – 10 баллов

Итоговое тестирование – 25 баллов

II контрольная точка – 50 баллов

Всего: 100 баллов

IV курс 8 семестр - экзамен 2 триместр.

Модуль 1.

Лабораторные работы: №1 – 5 баллов

№2 – 5 баллов

№3 – 5 баллов

№4 – 5 баллов

Семинары по темам: синтез полимеров методом полимеризации и определение молекулярных масс полимеров – 5 баллов I контрольная точка – 25 баллов Модуль 2.

Лабораторные работы: №5 – 5 баллов

№6 – 5 баллов

Семинары по темам: поликонденсационные полимеры (синтез, свойства) и растворы полимеров – 5 баллов
II контрольная точка – 15 баллов 3 триместр. Модуль 1.

Лабораторные работы: №7 – 5 баллов

№8 – 5 баллов

I контрольная точка – 10 баллов Модуль 2.

Семинары по темам: аморфные и кристаллические полимеры, полимераналогичные превращения – 5 баллов

Итоговая контрольная работа – 5 баллов

II контрольная точка – 10 баллов

Экзамен – 40 баллов

Всего: 100 баллов

Шкала и критерии выставления оценок по дисциплине:

Шкала и критерии выставления оценок "отлично", "хорошо", "удовлетворительно", "неудовлетворительно" описаны в локальной нормативной документации Тверского государственного университета (Положение о рейтинговой системе обучения студентов ТвГУ). Положительная оценка может быть выставлена только в том случае, если выполнены все индикаторы).

5.2. Оценочные материалы

Оценочные материалы (фонд оценочных средств)

Номер задания	Правильный ответ (ключ)	Содержание вопроса/задания	Критерии оценивания заданий
Задания закрытого типа			
1	А – атактические Б – синдиотактические В - изотактические	<p><i>1. Оптическая изомерия элементарных звеньев в молекулярной цепи влияет на пространственное строение полимеров. В связи с чем полимеры делят на атактические, изотактические и синдиотактические. Соотнесите названия с определениями.</i></p> <p><i>А. Полимеры, в которых беспорядочно чередуются ассиметрические атомы D- и L- конфигурации.</i></p> <p><i>Б. Полимеры в молекулярной цепи которых попеременно чередуются ассиметрические атомы углерода D - и L- конфигурации.</i></p> <p><i>В. Полимеры, в которых ассиметрические атомы углерода имеют какую-либо одну (D- или L-) конфигурацию.</i></p>	1 балл за правильный ответ
2	В	<p>Первой стадией радикальной полимеризации является образование активного центра. Какой активный центр соответствует этому виду полимеризации.</p> <p>А. карбанион, Б. ион карбония, В. свободный радикал.</p>	1 балл за правильный ответ
3	Б	<p>Первой стадией ионной катионной полимеризации является образование активного центра. Какой активный центр соответствует этому виду полимеризации.</p> <p>А. карбанион, Б. ион карбония, В. свободный радикал.</p>	1 балл за правильный ответ

4	А	<p>Первой стадией ионной анионной полимеризации является образование активного центра. Какой активный центр соответствует этому виду полимеризации.</p> <p>А. карбанион, Б. ион карбония, В. свободный радикал.</p>	1 балл за правильный ответ
5	В	<p>1. Какими методами можно определить среднемассовую молекулярную массу полимера:</p> <p>А методами светорассеяния, ультрацентрифугирования, диффузионным; Б измеряя свойства, зависящие от числа частиц в растворе: осмотическое давление, эбулио- и криоскопия; В измеряя вязкость растворов; Г химический метод по количеству концевых групп.</p>	1 балл за правильный ответ
6	А	<p>Во сколько раз изменится средняя степень полимеризации x полимера при полимеризации метилакрилата в массе, инициированной разложением азо-бис-изобутиронитрила при 70°C, если увеличить концентрацию инициатора в 4 раза:</p> <p>А не изменится; Б увеличиться в 2 раза; В уменьшится в 2 раза; Г уменьшится в 4 раза; Д увеличиться в 4 раза.</p>	1 балл за правильный ответ
7	Б	<p>1. Синтез стереорегулярных полимеров проводят анионно-координационной полимеризацией комплексным катализатором Циглера-Натта. Укажите какие соединения входят в состав катализатора Циглера-Натта.</p> <p>А металлоорганические соединения 1-3 группы, Б металлоорганические соединения алюминия и хлорида титана, В кислоты Льюиса. Г перекисные соединения.</p>	1 балл за правильный ответ

8	В	Какие мономеры нужно выбрать для получения полимера класса полиамидов? А $\text{NH}_2\text{-(CH}_2\text{)}_5\text{-COOH}$; Б $\text{HO-R-OH} + \text{HOOC-R-COOH}$; В $\text{NH}_2\text{-R-NH}_2 + \text{HOOC-R-COOH}$; Г $\text{NaO-R-ONa} + \text{HOOC-R-COOH}$.	1 балл за правильный ответ
9	Б	Зависимость осмотического давления от молекулярной массы полимера и природы	1 балл за правильный

		растворителя в соответствии с выводами ФлориХаггинса выражается уравнением: $\frac{\Pi}{C_2} = RT(A_1 + A_2 C_2).$ Как графически можно представить эту зависимость для полимергомологов в одном растворителе: А веер прямых, пересекающихся в одной точке $\frac{\Pi}{C_2} = \dots$ $M_2 = \dots$; Б параллельные прямые с наклоном в зависимости от константы Хаггинса; В прямые, параллельные оси абсцисс ($A_2=0$).	ный ответ
--	--	--	-----------

10	В	Как можно повысить молекулярную массу полимера, получаемого методом обратимой поликонденсации при данной степени превращения «Р»? А повышением температуры; Б повышением концентрации катализатора; В удалением выделяющегося НМС; Г введением монофункционального мономера.	1 балл за правильный ответ
----	---	--	----------------------------

Задания открытого типа

1	Вычислите состав азеотропной смеси в процентах при суспензионной сополимеризации тетрафторэтилена и этилена. Константы сополимеризации одного мономера r_1 0,85, а другого r_2 0,15.	3 балла
---	--	---------

Правильный ответ (ключ):	1 балл
1. Вычисляем состав сополимера $m_n = (r_2 - 1) / (r_1 - 1) = (0,15 - 1) / (0,85 - 1) = 5,66$	
2. Определяем массовое соотношение мономеров:	1 балл
$M(C_2F_4) = 100$ г/моль; $M(C_2H_4) = 28$ г/моль	
Массовое соотношение мономеров:	1 балл
$m_m = 5,66 * (100 / 28) = 20,2$	
3. Состав азеотропной смеси в сополимере:	Итого: 3 балла
$C_1 - C_2F_4, C_2 - C_2H_4,$	
$C_1 / C_2 = C_1 / (1 - C_1) = 20,2; C_1 = 0,953$ масс.; $C_2 = 0,047$ масс.	

Ответ: состав смеси в сополимере 95,3% масс C_2F_4 и 4,7% C_2H_4		
2	При радикальной сополимеризации стирола и винилацетата, константы сополимеризации равны соответственно 55 и 0,01. Какой структуры образуется сополимер, если мономерная смесь имела эквимольный состав?	3 балла
Правильный ответ (ключ):		1 балл
1.	Определяем произведение констант сополимеризации:	
	$r_1 * r_2 = 55 * 0,01 = 0,55$	1 балл
2.	При $r_1 * r_2 \leq 1$ чередование мономеров в сополимере носит случайный характер.	1 балл
3.	Константа сополимеризации стирола r_1 больше единицы, а r_2 винилацетата меньше единицы. Для этого случая при любых соотношениях мономеров в исходной смеси образуется сополимер, обогащенный стиролом.	Итого: 3 балла
Ответ: сополимер в основном содержит звенья стирола.		
3	Какова максимально возможная степень полимеризации x при поликонденсации 36,5 г адипиновой кислоты и 12,4 г этиленгликоля при глубине поликонденсации $p=1$?	3 балла

Правильный ответ (ключ):		1 балл
1.	Определяем мольное соотношение мономеров: M (CH ₂ ОНCH ₂ ОН)=62 г/моль, M (НООС-(CH ₂) ₄ -СООН)=146 г/моль	1 балл
	В реакции участвует 36,5/146=0,25 моля	
2.	Мольное соотношение r=0,2/0,25=0,8	1 балл
3.	Степень полимеризации при r=1 X=(1+ r)/ (1- r)= (1+0,8) /(1-0,8)=9	Итого: 3 балла
	Ответ: максимальная степень полимеризации равна 9.	
4	Катализаторы.....вызывают свободно-радикальную полимеризацию соединений с ненасыщенными связями.	1 балл
Обязательные элементы ответа (ключ):		
Пероксиды, гидроперекиси		
5	Поликонденсацией называется процесс.....	1 балл
Обязательные элементы ответа (ключ): Низком элекулярный продукт, высокомолекулярное соединение		
6	Механизм анионной полимеризации включает следующие стадии....	1 балл
Обязательные элементы ответа (ключ): Инициирование, рост цепи и обрыв цепи		
7	Связь характеристической вязкости с молекулярной массой и средними размерами макромолекул описывается уравнением....	1 балл
Обязательные элементы ответа (ключ): Уравнение Марка-Куна-Хаувинка		
8	При полимеризации происходит..... разрыв валентных связей мономеров.	1 балл
Обязательные элементы ответа (ключ):		

Гетеролитический и гомолитический		
9	Понятия «хороший» и «плохой» факторами..... растворитель определяются	1 балл
Обязательные элементы ответа (ключ): Факторы, определяющие растворение и набухание олимеров		
10	Виды вязкостей разбавленных растворов.....	1 балл
Обязательные элементы ответа (ключ): относительная, удельная, приведенная, характеристическая		

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.

Номер задания	Правильный ответ (ключ)	Содержание вопроса/задания	Критерии оценивания заданий
Задания закрытого типа			
1	А – водяная Б –песчаная В – масляная Г - электроплитка	В каком температурном интервале можно использовать бани (песчаная, водяная, электроплитка без бани, масляная) при синтезе высокомолекулярных органических соединений. Соотнесите баню и температурный интервал. А. до 100°С. Б. от 100°С до 250°С. В. 200°С до 250°С. Г. Выше 250°С.	1 балл за правильный ответ
2	А	Перечислите признаки вредного воздействия формальдегида на организм человека: А. Проникает в виде паров через легкие и через кожу. Б. Вызывает конъюнктивит. В. Вызывает сильный отек кожи. Г. Вызывает насморк и кашель.	1 балл за правильный ответ

3	В, Г	<p>Перечислите признаки вредного воздействия фенола на организм человека:</p> <p>А. Труднозаживляющие ожоги на коже.</p> <p>Б. Разрушение эритроцитов.</p> <p>В. Отравление парами легких.</p> <p>Г. Падение температуры, давления, судороги.</p> <p>Д. Поражение сетчатки глаз.</p>	1 балл за правильный ответ
4	В	<p>Зависимость осмотического давления от молекулярной массы полимера и природы растворителя в соответствии с выводами Флори-Хаггинса выражается уравнением:</p> $\frac{\Pi}{C_2} = RT(A_1 + A_2 C_2)$ <p>Как графически можно представить эту зависимость для идеального раствора:</p> <p>А веер прямых, пересекающихся в одной</p>	1 балл за правильный ответ

		<p>$\frac{\Pi}{C_2} = RT(A_1 + A_2 C_2)$</p> <p>точке $\frac{\Pi}{C_2} = RT A_1$</p> <p>M_2 $\frac{\Pi}{C_2}$; $\frac{\Pi}{C_2}$</p> <p>Б параллельные прямые с наклоном в зависимости от константы Хаггинса;</p> <p>В прямые, параллельные оси абсцисс ($A_2=0$).</p>	
5	А	<p>Зависимость осмотического давления от молекулярной массы полимера и природы растворителя в соответствии с выводами Флори-Хаггинса выражается уравнением:</p> $\frac{\Pi}{C_2} = RT(A_1 + A_2 C_2)$ <p>Как графически можно представить эту зависимость для полимергомологов в разных растворителях:</p> <p>А веер прямых, пересекающихся в одной</p> <p>$\frac{\Pi}{C_2} = RT(A_1 + A_2 C_2)$</p> <p>точке $\frac{\Pi}{C_2} = RT A_1$</p> <p>M_2 $\frac{\Pi}{C_2}$; $\frac{\Pi}{C_2}$</p> <p>Б параллельные прямые с наклоном в зависимости от константы Хаггинса;</p> <p>В прямые, параллельные оси абсцисс ($A_2=0$).</p>	1 балл за правильный ответ

6	В	<p>Что можно сказать о качестве растворителя, если зависимость приведенной вязкости раствора полимера от концентрации описывается уравнением:</p> $\eta_{\text{прив.}} = 0,6 \eta_0 + 2 \eta_2 C$ <p>А хороший растворитель; Б Θ-растворитель; В плохой растворитель; Г однозначно ответить нельзя.</p>	1 балл за правильный ответ
7	В	<p>Какими методами можно определить среднемассовую молекулярную массу полимера: А методами светорассеяния, ультрацентрифугирования, диффузионным; Б измеряя свойства, зависящие от числа частиц в растворе: осмотическое давление, эбулио- и криоскопия; В измеряя вязкость растворов; Г химический метод по количеству концевых групп.</p>	1 балл за правильный ответ
8	Б	<p>Какими методами можно определить среднечисловую молекулярную массу полимера:</p>	1 балл за правильный ответ

		<p>А методами светорассеяния, ультрацентрифугирования, диффузионным;</p> <p>Б измеряя свойства, зависящие от числа частиц в растворе: осмотическое давление, эбулио- и криоскопия;</p> <p>В измеряя вязкость растворов;</p> <p>Г химический метод по количеству концевых групп.</p>	й ответ
9	Г	<p>Что является катализатором анионной полимеризации:</p> <p>а) вещества основного, электродонорного характера, щелочные металлы, их гидриды и амиды;</p> <p>б) органические соединения металлов 1 и 2 групп периодической системы Д.И. Менделеева;</p> <p>в) органические пероксиды, гидроперекиси, азотсоединения;</p> <p>г) протонные кислоты (H_2SO_4, H_3PO_4, $HClO_4$) и кислоты Льюиса (соединения формулы MeX_n, где Me - металл, X - галоген: BF_3, $AlCl_3$, $SnCl_4$)?</p>	1 балл за правильный ответ
10	Б	<p>Каково молекулярно-массовое распределение полимера, если значения молекулярных масс, определенные методами осмометрии и светорассеяния, совпадают? А высокая полидисперсность, Б монодисперсный образец, В однозначно судить нельзя.</p>	1 балл за правильный ответ
<i>Задания открытого типа</i>			
1		<p>Для белков характеристическая вязкость раствора равна приблизительно 0,03 и в пределах ошибки эксперимента не зависит от молекулярной массы белка. Какова конформация макромолекул этих белков?</p>	3 балла
<p>Правильный ответ (ключ):</p> <p>Определяем значение параметра а в уравнении Марка-Куна-Хаувинка</p> <p>Параметр связан с конформацией макромолекулы в растворе $[\eta]=KM^a$</p> <p>По условию задачи η не зависит от М, следовательно $a=0$</p> <p>При этом значении конформация молекул соответствует плотной глобуле.</p> <p>Ответ: плотная глобула.</p>			<p>1 балл</p> <p>1 балл</p> <p>1 балл</p> <p>Итого: 3 балла</p>

2	Если молекулярная масса одного и того же полидисперсного полимера определяется вискозиметрически и в «хорошем» растворителе равна M_1 , а в «плохом» M_2 , то как соотносятся между собой эти	
	молекулярные массы?	
	<p>Правильный ответ (ключ):</p> <p>Определяем молекулярную массу полимера в «хорошем» M_1, и в «плохом» M_2 растворителях по уравнению Марка-Куна-Хаувинка.</p> <p>Параметр a определяет соотношение между «свободным» и «связанным» растворителем в растворе, степень гибкости макромолекулы в данном растворителе.</p> <p>Для «плохого» растворителя $a < 0,5$, а для «хорошего» $a = 0,6 + 0,8$. Следовательно, молекулярная масса в «плохом» растворителе, определенная вискозиметрически, будет меньше молекулярной массы в «хорошем» растворителе.</p> <p>Ответ: $M_2 < M_1$</p>	<p>1 балл</p> <p>1 балл</p> <p>1 балл</p> <p>Итого: 3 балла</p>
3	Напишите механизм анионной полимеризации на примере винилового мономера в присутствии амида калия в среде жидкого аммиака	
	<p>Правильный ответ (ключ):</p> <p>1. Образование активного центра</p> $K^+NH_2^- \leftrightarrow K^+ + NH_2^-$ $NH_2^- + CH_2=CHR \rightarrow NH_2-CH_2-C^-HR$ <p>2. Рост цепи путем присоединения молекулы мономера к активному центру.</p> $NH_2-CH_2-C^-HR + CH_2=CHR \rightarrow NH_2-CH_2-CHR-CH_2-C^-HR$ $NH_2-CH_2-CHR-CH_2-C^-HR + CH_2=CHR \rightarrow$ $NH_2-CH_2-CHR-CH_2-CHR-CH_2-C^-HR \text{ и т.д.}$ <p>3. Обрыв цепи</p> <p>Обрыв цепи происходит в результате передачи цепи на растворитель с регенерацией амидного аниона.</p> $NH_2-(CH_2-CHR)_{n-1}-CH_2-C^-HR + NH_3 \rightarrow$ $NH_2-(CH_2-CHR)_{n-1}-CH_2-CH_2R + NH_2^-$	<p>1 балл</p> <p>1 балл</p> <p>1 балл</p> <p>Итого: 3 балла</p>

4	Напишите механизм реакции полимеризации олефинов на примере полимеризации винилового мономера в присутствии хлорида олова и воды.	
---	---	--

Правильный ответ (ключ):		
1. Инициирование	с катализатора	1 балл
а) При взаимодействии катализатора цепляется протон и образуется комплексной кислотой. $nCl_4 + H_2O \rightarrow Sn^{4+} + [SnCl_4OH]^-$	ксн и являющееся молекулой комплекс соединен бра дного центра –	
б) Протон взаимодействует с мономером с образованием карбония.	ированием акт лекс	1 балл
$H^+ + CH_2=CHR \rightarrow CH_3-C^+HR$ $[SnCl_4OH]^-$		
Возникает ионная пара: ион карбония и комплексной кислоты.	противоион.	
2. Рост цепи (макроиона)	[
$CH_3-C^+HR + CH_2=CHR \rightarrow CH_3-CHR-CH_2-C^+$	Cl $[SnCl_4OH]^-$	1 балл
$CH_3-CHR-CH_2-CHR-CH_2-CHR-...-CH_2-C^+$	$4OH]^-$	
3. Обрыв цепи		Итого:3 балла
$...-CH_2-C^+HR + [SnCl_4OH]^- \rightarrow ...-CH_2-CHR-OH + SnCl_4$		
а) $-CH=CHR + SnCl_4 + H_2O$		
б) $\rightarrow ...$		
5	Полимераналогичные превращения это.....	
Обязательные элементы ответа (ключ): Не меняют длину цепи, меняют природу функциональных групп		
6	Напишите реакцию получения ПВС алкоголизом поливинилацетата	
Правильный ответ (ключ):		
$ \begin{array}{c} \sim CH \sim \\ \\ O \\ \\ OC - CH_3 \end{array} \xrightarrow[NaOH]{CH_3OH_2} \sim CH_2 - \begin{array}{c} CH \\ \\ OH \end{array} \sim + \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ O \\ \\ OC - CH_3 \end{array} + \begin{array}{c} Na \\ \\ O \\ \\ OC - CH_3 \end{array} $		3 балла за правильный ответ

7	При действии на ПВХ ацетатом серебра получите поливинилацетат	
Правильный ответ (ключ):		3 балла за правильны
$\sim \text{CH}_2 - \underset{\text{Cl}}{\text{CH}} - \text{CH}_2 - \underset{\text{Cl}}{\text{CH}} \sim + 2\text{Ag} - \text{O} - \overset{\text{O}}{\parallel}{\text{C}} - \text{CH}_3 \rightarrow$ $\rightarrow \sim \text{CH}_2 - \underset{\text{O}}{\underset{\text{OC} - \text{CH}_3}{\text{CH}}} - \text{CH}_2 - \underset{\text{O}}{\underset{\text{OC} - \text{CH}_3}{\text{CH}}} \sim + 2\text{AgCl}$		й ответ
8	Напишите реакцию дегидрохлорирования поливинилхлорида с получением поливинилена	
Правильный ответ (ключ):		3 балла за правильны
$\sim \underset{\text{Cl}}{\text{CH}} - \text{CH}_2 - \underset{\text{Cl}}{\text{CH}} - \text{CH}_2 - \underset{\text{Cl}}{\text{CH}} \sim \xrightarrow[\text{-HCl}]{\text{NaOR}}$ $\sim \text{CH} = \text{CH} - \text{CH} = \text{CH} - \text{CH} = \text{CH} \sim$ <p style="text-align: center;"><i>поливинилен</i></p>		й ответ
9	Реакциями сшивания называют.....	
Обязательные элементы ответа (ключ): ование юперечных химических связей, полиме ия Образ страен		1 балл за правильны й ответ
10	Вулканизацией называют процесс.....	
Обязательные элементы ответа (ключ): Резины, каучук, сшивающие агенты		1 балл за правильны й ответ

ОПК-6, Способен представлять результаты своей работы в устной и письменной форме в соответствии с нормами и правилами, принятыми в профессиональном сообществе.

Номер задания	Правильный ответ (ключ)	Содержание вопроса/задания	Критерии оценивания заданий
Задания закрытого типа			
1	В	Укажите преимущественную область применения полимерных волокон А слоистые пластики Б нетканые материалы	1 балл за правильный ответ

		В текстильные материалы	
--	--	-------------------------	--

2	В	<p>В каком из ответов перечисляются все физические состояния полимеров?</p> <p>А кристаллическое, стеклообразное, вязкотекучее</p> <p>Б некристаллическое, кристаллическое, высокоэластичное</p> <p>В кристаллическое, стеклообразное, вязкотекучее высокоэластичное</p>	1 балл за правильный ответ
3	Б	<p>Представленный процесс деструкции полимеров</p> $\begin{array}{c} \cdots - \text{NH} - (\text{CH}_2)_n - \text{NH} - \text{CO} - (\text{CH}_2)_m - \text{CO} - \cdots \\ \xrightarrow{\text{NH}_2 - (\text{CH}_2)_6 - \text{NH}_2} \\ \rightarrow \cdots - \text{NH} - (\text{CH}_2)_n - \text{NH}_2 + \text{NH}_2 - (\text{CH}_2)_6 - \text{NH} - \text{CO} - (\text{CH}_2)_m - \text{CO} - \cdots \end{array}$ <p>А гидролиз</p> <p>Б аминализ</p> <p>В ацидолиз</p>	1 балл за правильный ответ
4	В	<p>Представленный процесс деструкции полимеров</p> $\sim \text{CH}_2 - \text{O} - \text{COR} + \text{R}' - \text{CO} - \text{OH} \longrightarrow \begin{array}{c} \sim \text{CH}_2 - \text{O} \\ \\ \text{R}' - \text{CO} \end{array} + \begin{array}{c} \text{OCR} \\ \\ \text{OH} \end{array}$ <p>А гидролиз</p> <p>Б аминализ</p> <p>В ацидолиз</p>	1 балл за правильный ответ

5	А	<p>По степени подверженности к гидролизу группы в полимерах располагаются таким образом</p> $ \begin{array}{ccccccc} \text{—CH—O—} & > & \text{—C—NH—} & > & \text{—C—O—C—} & > & \text{—C—O—C—} \\ & & & & & & \\ \text{O} & & \text{O} & & & & \\ \text{ацетальная} & & \text{амидная} & & \text{сложная} & & \text{простая} \\ & & & & \text{эфирная} & & \text{эфирная} \end{array} $ <p>Следовательно, гидролизу в наибольшей степени подвержены: А целлюлоза</p> <p>Б полиамид</p> <p>В каучуки</p>	1 балл за правильный ответ
---	---	--	----------------------------

6	Б	<p>Первой стадией растворения высокомолекулярных веществ с линейными молекулами, в отличие от растворения низкомолекулярных веществ, является:</p> <p>А сольватация</p> <p>Б набухание</p> <p>В диссоциация</p>	1 балл за правильный ответ
7	А	<p>Характеристическая вязкость зависит от термодинамического сродства растворителя к полимеру, те от</p> <p>А качества растворителя</p> <p>Б чистоты растворителя</p> <p>В концентрации полимера</p>	1 балл за правильный ответ
8	Б	<p>Наиболее прочные полимеры:</p> <p>А разветвленные</p> <p>Б сетчатые</p> <p>В линейные</p>	1 балл за правильный ответ
9	В	<p>Полимер это:</p> <p>А соединение большой молекулярной массы</p> <p>Б продукт реакции полимеризации</p> <p>В высокомолекулярное соединение, состоящее из многократно повторяющихся групп атомов</p>	1 балл за правильный ответ

10	В	<p>При нагревании сетчатых полимеров происходит:</p> <p>А размягчение полимера, переход в вязкотекучее состояние</p> <p>Б переход полимера из твердого состояния в жидкое</p> <p>В разложение полимера без перехода в вязкотекучее состояние</p>	1 балл за правильный ответ
<i>Задания открытого типа</i>			
1		Для получения искусственных полимеров используется способ.....	1 балл за правильный ответ
Правильный ответ (ключ):			

Химические превращения природных полимеров			
2		Вулканизация происходит при действии.....	1 балл за правильный ответ
Обязательные элементы ответа (ключ): сшивающие агенты, излучение, радикалы			
3		Отверждение это процесспревращения реакционноспособных олигомеров в твердые, неплавкие трехмерные полимеры.	1 балл за правильный ответ
Обязательные элементы ответа (ключ): необратимого			
4		Реакции, приводящие к.....длины цепей макромолекул это реакции деструкции	1 балл за правильный ответ
Обязательные элементы ответа (ключ): уменьшению			
5		Важнейшими видами химической деструкции полимеров являются.....ацидолиз, гидролиз, аминализ.	1 балл за правильный ответ
Обязательные элементы ответа (ключ): алкоголиз			

6	Устойчивость полимера к термическому воздействию определяет его.....	1 балл за правильный ответ
Обязательные элементы ответа (ключ): термостойкость		
7	На схеме представлен процесс..... $\begin{array}{c} \cdots - \text{NH} - (\text{CH}_2)_n - \text{NH} - \text{CO} - (\text{CH}_2)_m - \text{CO} - \cdots \xrightarrow{\text{NH}_2 - (\text{CH}_2)_6 - \text{NH}_2} \\ \rightarrow \cdots - \text{NH} - (\text{CH}_2)_n - \text{NH}_2 + \text{NH}_2 - (\text{CH}_2)_6 - \text{NH} - \text{CO} - (\text{CH}_2)_m - \text{CO} - \cdots \end{array}$	1 балл за правильный ответ
Обязательные элементы ответа (ключ): аминолиз		
8	Полиэлектролиты это полимеры, звенья которых содержат функциональныегруппы, способные к электролитической.....	1 балл за правильный ответ
Обязательные элементы ответа (ключ): Диссоциации, ионогенные группы		
9	Полиэлектролиты, содержащие одновременно как.....группу, так иназывают полиамфолитами. К ним можно отнести природные.....	1 балл за правильный ответ
Обязательные элементы ответа (ключ): Кислотную, основную, белки		
10	Разбавленные растворы полимеров характеризуются абсолютной, относительной, приведенной и характеристической.....	1 балл за правильный ответ
Обязательные элементы ответа (ключ): вязкостью		

Оценочные материалы для проведения текущей и промежуточной аттестации

Результат (индикатор)	Типовые контрольные задания	Показатели и критерии оценивания, шкала оценивания
-----------------------	-----------------------------	--

<p>ПК-1.3</p>	<p>1. Оптическая изомерия элементарных звеньев в молекулярной цепи влияет на пространственное строение полимеров. В связи с чем полимеры делят на атактические, изотактические и синдиотактические. Соотнесите названия с определениями.</p> <p>А. Полимеры, в которых беспорядочно чередуются ассиметрические атомы D- и L-конфигурации.</p> <p>Б. Полимеры в молекулярной цепи которых попеременно чередуются ассиметрические атомы углерода D - и L-конфигурации.</p> <p>В. Полимеры, в которых ассиметрические атомы углерода имеют какую-либо одну (D- или L-) конфигурацию.</p> <p>Какие полимеры объединяются под общими названиями стереорегулярных полимеров.</p>	<p>Имеется полное верное решение, включающее правильный ответ – 3 балла; Дано верное решение, но допущены несущественные ошибки, не искажающие общего смысла – 2 балла; Имеется верное решение только части задания – 1 балл. 1 балл – «3» 2 балла – «4» 3 балла – «5».</p>
	<p>2. Первой стадией радикальной и ионной полимеризации катионной и анионной является образование активного центра. Какой активный центр соответствует каждому виду полимеризации.</p> <p>А. Карбанион,</p> <p>Б. ион карбония,</p> <p>В. свободный радикал.</p> <p>Напишите один из механизмов полимеризации на конкретном примере.</p>	

ОПК 2.1	<p>1. Какими методами можно определить среднемассовую молекулярную массу полимера:</p> <p>а) методами светорассеяния, ультрацентрифугирования, диффузионным;</p> <p>б) измеряя свойства, зависящие от числа частиц в растворе: осмотическое давление, эбулио- и криоскопия;</p> <p>в) измеряя вязкость растворов;</p> <p>г) химический метод по количеству концевых групп.</p> <p>2. Написать реакции полимеризации стирола и метилметакрилата, инициированные пероксидами, протонными кислотами, щелочными металлами. Решить задачу по кинетике полимеризации.</p> <p>Во сколько раз изменится средняя степень полимеризации x полимера при полимеризации метилакрилата в массе, инициированной разложением азо-бис-изобутиронитрила при 70°C, если увеличить концентрацию инициатора в 4 раза:</p> <p>а) не изменится;</p> <p>б) увеличиться в 2 раза;</p> <p>в) уменьшится в 2 раза;</p> <p>г) уменьшится в 4 раза;</p> <p>д) увеличиться в 4 раза.</p>	
---------	---	--

	<p>1. Синтез стереорегулярных полимеров проводят анионно-координационной полимеризацией комплексным катализатором Циглера-Натта.</p> <p>Укажите какие соединения входят в состав катализатора Циглера-Натта.</p> <p>А. Металлоорганические соединения 1-3 группы.</p> <p>Б. Металлоорганические соединения</p>	<p>1. Имеется полное верное решение, включающее правильный ответ – 3 балла; Дано верное решение, но допущены несущественные фактические ошибки, не искажающие общего смысла – 2 балла; Имеется верное</p>
	<p>алюминия и хлорида титана. В.</p> <p>Кислоты Льюиса.</p> <p>Г. Перекисные соединения.</p> <p>Приведите пример такого катализатора.</p> <p>2. Написать механизм синтеза фенолформальдегидной смолы. Описать синтез резольной смолы. Описать химизм отверждения резолы. Какой реакцией доказать, что резит представляет собой пространственно сшитый полимер.</p>	<p>решение только части задания – 1 балл.</p> <p>1 балл – «3»</p> <p>2 балла – «4»</p> <p>3 балла – «5».</p>

Результат (индикатор)	Типовые контрольные задания	Показатели и критерии оценивания, шкала оценивания
-----------------------	-----------------------------	--

<p>ОПК 6.1</p>	<p>1. Перечислите признаки вредного воздействия фенола на организм человека: А. Труднозаживляющие ожоги на коже.</p> <p>Б. Разрушение эритроцитов.</p> <p>В. Отравление парами легких.</p> <p>Г. Падение температуры, давления, судороги.</p> <p>Д. Поражение сетчатки глаз.</p> <p>Назовите приемы первой помощи при ожогах и отравлении фенолом.</p> <p>2. Перечислите признаки вредного воздействия формальдегида на организм человека:</p> <p>А. Проникает в виде паров через легкие и через кожу.</p> <p>Б. Вызывает конъюнктивит.</p>	<p>Имеется полное верное решение, включающее правильный ответ – 3 балла; Дано верное решение, но допущены несущественные фактические ошибки, не искажающие общего смысла – 2 балла; Имеется верное решение только части задания – 1 балл.</p> <p>1 балл – «3»</p> <p>2 балла – «4»</p> <p>3 балла – «5»</p>
	<p>В. Вызывает сильный отек кожи.</p> <p>Г. Вызывает насморк и кашель.</p> <p>Назовите приемы первой помощи отравлению формальдегидом.</p>	

<p>1. В каком температурном интервале можно использовать бани (песчаная, водяная, электроплитка без бани, масляная) при синтезе высокомолекулярных органических соединений. Соотнесите баню и температурный интервал. А. до 100°C.</p> <p>Б. от 100°C до 250°C.</p> <p>В. 200°C до 250°C.</p> <p>Г. Выше 250°C.</p>	<p>Имеется полное верное решение, включающее правильный ответ – 3 балла; Дано верное решение, но допущены несущественные фактические ошибки, не искажающие общего смысла – 2 балла; Имеется верное решение только части задания – 1 балл. 1 балл – «3» 2 балла – «4» 3 балла – «5»</p>
---	--

Методические указания для обучающихся по освоению дисциплины

Перечень вопросов для самостоятельной подготовки и контроля по разделам и темам: *Введение*

Основные понятия и определения: полимер, олигомер, макромолекула, мономерное звено, степень полимеризации. Важнейшие свойства полимерных веществ, обусловленные большими размерами, цепным строением и гибкостью макромолекул. Отличие от низкомолекулярных соединений. Место науки о полимерах как самостоятельной фундаментальной области знания среди других фундаментальных химических наук.

Классификация полимеров в зависимости от происхождения, химического состава и строения основной цепи, в зависимости от топологии макромолекул. Природные и синтетические полимеры. Органические, элементоорганические и неорганические полимеры. Линейные, разветвленные, лестничные и шитые полимеры. Гомополимеры, сополимеры, привитые полимеры. Гомоцепные и гетероцепные полимеры.

Тема 1. Синтез полимеров.

Классификация основных методов получения полимеров. Полимеризация. Классификация цепных полимеризационных процессов. Радикальная полимеризация. Типы инициаторов. Реакции роста, обрыва и передачи цепи. Молекулярная масса и молекулярно-массовое распределение полимеров, образующихся при радикальной полимеризации. Радикальная сополимеризация. Способы проведения полимеризации: в массе, в растворе, в суспензии и в эмульсии. Катионная полимеризация. Характеристика мономеров, способных вступать в анионную полимеризацию. Рост и ограничение роста цепи при катионной полимеризации. Влияние природы растворителя. Анионная полимеризация. Характеристика мономеров, способных вступать в анионную полимеризацию. Катализаторы. Инициирование, рост и ограничение роста цепей при анионной полимеризации. Поликонденсация. Типы реакций поликонденсации. Основные отличия полимеризационных и поликонденсационных процессов. Термодинамика поликонденсации. Молекулярная масса и молекулярно-массовое распределение при поликонденсации. Поликонденсационные полимеры: полиамиды и полиаэфиры. Способы получения. Особенности состава. Области применения.

Тема 2. Макромолекулы и их поведение в растворах.

Конфигурация макромолекулы и конфигурационная изомерия. Локальные конфигурационные изомеры. Конформация макромолекулы и конформационная изомерия. Внутримолекулярное вращение и гибкость макромолекулы. Количественные характеристики гибкости макромолекул (среднее расстояние между концами цепи, статистический сегмент). Свободносочлененная цепь как идеализированная модель гибкой макромолекулы. Функция распределения расстояний между концами свободносочлененной цепи. Энергетические барьеры внутреннего вращения; понятие о природе тормозящего потенциала. Связь гибкости макромолекул с их химическим строением. Факторы, влияющие на гибкость реальных цепей.

Макромолекула в растворах. Термодинамический критерий растворимости. Равновесие в растворах полимер-растворитель, диаграммы фазового равновесия. Критические температуры растворения. Термодинамическое поведение макромолекул в растворе и его особенности по сравнению с поведением молекул низкомолекулярных веществ. Отклонения от идеальности и их причины. Второй вириальный коэффициент и Π -температура. Π -условия. «Невозмущенные» макромолекулы в растворе и оценка гибкости. Зависимость растворимости от молекулярной массы.

Гидродинамические свойства макромолекул в растворах. Вязкость разбавленных растворов. Приведенная и характеристическая вязкость. Связь характеристической вязкости с молекулярной массой и средними размерами макромолекул. Вискозиметрия как метод определения средневязкостной молекулярной массы.

Молекулярные массы и молекулярно-массовые распределения. Нормальное (наиболее вероятное) распределение. Усредненные молекулярные массы (среднечисловая, средневесовая). Определение среднечисловой молекулярной массы из данных по осмотическому давлению растворов полимеров. Физико-химические основы фракционирования полимеров. Светорассеяние, как метод определения средневесовой молекулярной массы полимеров. Другие методы определения молекулярной массы.

Тема 3. Полимерные тела.

Структура и основные физические свойства полимерных тел. Особенности молекулярного строения полимеров и принципов упаковки макромолекул. Аморфные и кристаллические полимеры. Условия, необходимые для кристаллизации полимеров. Температура кристаллизации и температура плавления. Структура и надмолекулярная организация кристаллических полимеров. Различия и сходство в структурной организации кристаллических и аморфных полимеров. Свойства аморфных полимеров. Три физических состояния. Термохимические кривые аморфных полимеров.

Высокоэластическое состояние. Стеклообразное состояние. Особенности полимерных стекол. Вязкотекучее состояние. Свойства кристаллических полимеров.

Тема 4. Химические свойства и химические превращения полимеров.

Полимераналогичные превращения и внутримолекулярные реакции. Особенности реакционной способности функциональных групп макромолекул. Деструкция полимеров. Механизм цепной и случайной деструкции. Термоокислительная и фотохимическая деструкция. Принципы стабилизации полимеров. Сшивание полимеров. Использование химических реакций макромолекул для химического и структурно-химического модифицирования полимерных материалов. Основные принципы синтеза привитых и блок-сополимеров.

Тема 5. Анализ полимеров.

Качественный анализ (идентификация полимеров) и количественный анализ полимеров: физико-химические свойства полимеров, растворимость, элементарный анализ, функциональный

анализ, анализ мономеров, олигомеров и примесей в полимерах. Технический анализ полимеров: физические свойства, механические свойства, старение и химическая стойкость.

Рекомендации по выполнению работ на занятиях

Тема занятия	Рекомендация
<i>Лабораторная работа №1.</i> Термическая полимеризация. Синтез полистирола и полиметилметакрилата радикальной полимеризацией в массе.	Исследовать влияние условий полимеризации на свойства полимера. Сделать выводы о влиянии исследуемого фактора на процесс получения полимера.
Синтез полимеров. Радикальная и ионная полимеризации.	Написать реакции полимеризации стирола и метилметакрилата, инициированные пероксидами, протонными кислотами, щелочными металлами. Решить задачи по кинетике полимеризации.
<i>Лабораторная работа №2.</i>	Представить кинетические
Полимеризация в суспензии. Синтез полистирола радикальной полимеризацией в суспензии.	уравнения, описывающие процесс полимеризации в суспензии. Определить выход полимера.
Способы проведения полимеризации. Сополимеризация.	Сравнить способы проведения полимеризации: в блоке, в растворе, эмульсии и суспензии. Решить задачи по определению состава сополимеров.
<i>Лабораторная работа №3.</i> Полимеризация в растворителе.	Синтезировать полистирол в растворителе. Сделать выводы об особенностях процесса. Определить выход и молекулярную массу полимера.

Синтез полимеров методом поликонденсации.	Изложить основные моменты теории Карозерса. Вывести уравнение для расчета молекулярной массы поликонденсационных полимеров. Объяснить механизм равновесной поликонденсации.
<i>Лабораторная работа №4.</i> Синтез полимеров методом поликонденсации.	Провести синтез резольной смолы. Изучить механизм образования полимера. Описать химизм отверждения резола.
Основные отличия поликонденсационных процессов от полимеризационных. Синтез полиамидов и полиэфиров.	Написать реакции гидролитической поликонденсации капролактама, реакции синтеза полиэтилентерефталата. Решить задачи по уравнениям Карозерса и Коршака.
<i>Лабораторная работа №5.</i> Химический метод определения молекулярных масс полимеров.	Освоить анилиновый метод определения карбоксильных групп и рассчитать среднюю молекулярную массу полиэтилентерефталата.
Способы определения молекулярных	Изложить основные методы определения среднечисловой и

масс полимеров.	средневесовой молекулярных масс полимеров.
<i>Лабораторная работа №6.</i> Вискозиметрический способ определения молекулярной массы полимеров.	Измерить вязкость растворов полимеров и вычислить молекулярную массу полимеров по результатам эксперимента в соответствии с уравнением Марка - Хаувинка.

Растворы полимеров.	Изложить теорию разбавленных растворов полимеров. Решить задачи с использованием уравнения МаркаКуна-Хаувинка. Сделать выводы из уравнения Флори - Хаггинса. Решить задачи с использованием классической теории растворов.
Химические превращения полимеров.	Написать уравнения, иллюстрирующие полимераналогичные превращения полимеров. Привести примеры привитой и блоксополимеризации.
<i>Лабораторная работа №7.</i> Идентификация полимеров.	Провести качественный анализ полимеров с целью идентификации. Проверить поведение полимеров в пламени газовой горелки, взаимодействия полимеров с щелочным раствором фуксина, реакцию Шторха-Моравского.
<i>Лабораторная работа №8.</i> Качественный анализ полимеров.	Провести идентификацию полимеров по продуктам пиролиза и по растворимости в органических растворителях.
Аналитический контроль полимеров.	Изложить методы качественного и количественного анализа полимеров: физико-химические свойства, растворимость, элементарный анализ,
	функциональный анализ.

Примеры рейтинговых заданий по дисциплине

Контрольная работа №1

1. Что является катализатором анионной полимеризации:

- а) вещества основного, электродонорного характера, щелочные металлы, их гидриды и амиды;
- б) органические соединения металлов 1 и 2 групп периодической системы

Д.И. Менделеева;

в) органические пероксиды, гидроперекиси, азотсоединения;

г) протонные кислоты (H_2SO_4 , H_3PO_4 , $HClO_4$) и кислоты Льюиса (соединения формулы MeX_n , где Me - металл, X - галоген: BF_3 , $AlCl_3$, $SnCl_4$)?

2. Во сколько раз изменится средняя степень полимеризации x полимера при полимеризации метилакрилата в массе, инициированной разложением азобис-изобутиронитрила при $70^\circ C$, если увеличить концентрацию инициатора в 4 раза (влиянием реакции передачи цепи пренебречь):

а) не изменится;

б) увеличиться в 2 раза;

в) уменьшится в 2 раза;

г) уменьшится в 4 раза;

д) увеличиться в 4 раза.

3. При радикальной сополимеризации стирола (А) и винил ацетата (В) константы сополимеризации равны $r_A=55$ и $r_B=0,01$. Сополимер какой структуры образуется, если мономерная смесь имела состав 1:1?

а) АААА В АААА;

б) ВВВВ А ВВВВ;

в) АВАВАВАВ;

г) ААААВВВВ.

Контрольная работа №2

1. Какие мономеры нужно выбрать для получения полимера класса полиамидов?

а) $NH_2-(CH_2)_5-COOH$;

б) $HO-R-OH + HOOC-R-COOH$;

в) $NH_2-R-NH_2 + HOOC-R-COOH$;

г) $NaO-R-ONa + HOOC-R-COOH$.

2. Как можно повысить молекулярную массу полимера, получаемого методом обратимой поликонденсации при данной степени превращения «Р»?

а) повышением температуры;

- б) повышением концентрации катализатора;
- в) удалением выделяющегося НМС;
- г) введением монофункционального мономера.

3. Как изменится молекулярная масса поликонденсационного полимера, если в мономерную смесь ввести монофункциональный мономер?

- а) не изменится;
- б) увеличится;
- в) уменьшится.

Контрольная работа №3

1. Какими методами можно определить среднемассовую молекулярную массу полимера:

- а) методами светорассеяния, ультрацентрифугирования, диффузионным;
- б) измеряя свойства, зависящие от числа частиц в растворе: осмотическое давление, эбулио- и криоскопия;
- в) измеряя вязкость растворов;
- г) химический метод по количеству концевых групп.

2. Что можно сказать о качестве растворителя, если зависимость приведенной вязкости раствора полимера от концентрации описывается уравнением:

$$\eta_{прив.} = \eta_{0,6} + \eta_2 C$$

- а) хороший растворитель;
- б) Θ -растворитель;
- в) плохой растворитель;
- г) однозначно ответить нельзя.

3. Зависимость осмотического давления от молекулярной массы полимера и природы растворителя в соответствии с выводами ФлориХаггинса выражается уравнением:

$$\frac{\Pi}{C_2} = RT(A_1 + A_2 C_2)$$

Как графически можно представить эту зависимость для полимергомологов в одном растворителе:

- а) веер прямых, пересекающихся в одной точке $\square\square\square\square$ — MRT_2 $\square\square\square\square$;
- б) параллельные прямые с наклоном в зависимости от константы Хаггинса;
- в) прямые, параллельные оси абсцисс ($A_2=0$).

Вопросы к зачету

1. Получение ВМС методом полимеризации. Мономеры для синтеза. Механизмы полимеризации.
2. Радикальная полимеризация. Инициаторы. Влияние различных факторов на радикальную полимеризацию. Стадии процесса.
3. Катионная полимеризация. Катализаторы. Стадии процесса. Кинетика полимеризации.
4. Анионная полимеризация. Иницирование, рост цепи и обрыв цепи. 5. Анионно-координационная полимеризация. Катализатор Циглера-Натта. Механизм полимеризации.
6. Способы проведения полимеризации (в блоке, в растворе, суспензии, эмульсии).
7. Теория сополимеризации. Различие между радикальной и ионной сополимеризацией.
8. Получение полистирола радикальной и ионной полимеризацией. Химические превращения полистирола.
9. Особенности образования полимеров методом поликонденсации. Теория Карозерса.
10. Классификация процессов поликонденсации. Равновесная поликонденсация. Деструкция и обрыв цепи при равновесной поликонденсации.
Синтез полиамидов. Гидролитическая полимеризация лактамов.
11. Гидродинамические свойства макромолекул в растворах. Вискозиметрия.
12. Связь характеристической вязкости с молекулярной массой и средними размерами макромолекул. Уравнение Марка-Куна-Хаувинка.
13. Методы определения средневесовой и среднечисловой молекулярной массы.
14. Классическая теория растворов полимеров Флори-Хаггинса. Константа Хаггинса, вириальные коэффициенты.
15. Равновесие в растворах полимер-растворитель. Термодинамический критерий растворимости.
16. χ -условия, χ -растворитель, χ -температура. Физический смысл χ -температуры.
17. гибкость цепных молекул и ее связь с физико-механическими свойствами полимеров.
18. Конформация полимерных цепей. Условия, допускающие полное «свободное» вращение.
19. Тепловое движение в полимерных телах. Статистический сегмент.
Свободно-сочлененная цепь. **Физика полимеров**
20. Свойства аморфных и кристаллических полимеров. Термомеханические кривые аморфных полимеров.
21. Высокоэластическое состояние полимеров. Нижний предел молекулярной массы, необходимый для проявления высокоэластической деформации.

22. Кристаллические полимеры. Влияние ориентации на механические свойства полимеров.
23. Химические превращения полимеров (полимераналогичные превращения, сшивание, блок- и привитая сополимеризация).
24. Надмолекулярная структура полимеров.

Вопросы к экзамену

1. Классификация полимеров по химическому составу, по величине молекулярной массы, по происхождению, по строению основной цепи.
2. Классификация полимеров по химической природе основной цепи, по форме макромолекул, по способу получения, по отношению к нагреву.
3. Полимеризация. Гетеролитический и гомолитический разрыв валентных связей. Радикальная полимеризация. Механизм и стадии радикальной полимеризации. Инициаторы радикальной полимеризации.
4. Кинетика радикальной полимеризации. Реакции передачи цепи. Рекомбинация. Рост макрорадикалов и обрыв цепи. Влияние различных факторов на радикальную полимеризацию (температуры, природы катализатора, концентрации мономера, давления). Радикальная сополимеризация. Теория сополимеризации.
5. Каталитическая полимеризация. Отличительные черты по сравнению с радикальной. Инициирование, рост макроионов, прекращение роста.
6. Катионная полимеризация. Возникновение активного центра. Катализаторы. Пример каталитической полимеризации в присутствии SnCl_4 .
7. Кинетика катионной полимеризации (зависимость скорости полимеризации от количества катализатора, степени полимеризации от количества инициатора и мономера). Роль сокатализатора в катионной полимеризации.
8. Анионная полимеризация. Катализаторы. Механизм анионной полимеризации в присутствии амида калия в среде жидкого аммиака.
9. Способы осуществления процесса полимеризации (блочная, в растворе, эмульсионная и суспензионная).
10. Ионная сополимеризация. Различия между радикальной и ионной сополимеризацией. Теория сополимеризации.
11. Полимеры непредельных ароматических углеводородов. Полистирол. Сырье, механизм полимеризации.
12. Способы получения полистирола. Химические превращения полистирола. Получение ионообменных смол.
13. Поликонденсация. Особенности образования полимера. Теория Карозерса. Классификация процессов поликонденсации.
14. Термодинамика поликонденсации. Механизм равновесной поликонденсации. Процессы деструкции и обрыва цепи при равновесной поликонденсации.
15. Способы получения полиэтилентерефталата. Сырье. Химизм процесса. Особенности получения из диметилтерефталата (ДМТ) и этиленгликоля, из терефталевой кислоты и этиленгликоля.
16. Синтез полиамидов. Сырье. Промышленные способы получения. Гидролитическая полимеризация лактамов.
17. Химические превращения полиамидов (замещение водорода в амидных группах, взаимодействие с формальдегидом в присутствии кислот).
18. Методы определения молекулярных масс полимеров. Средневесовая и среднечисловая молекулярные массы. Осмометрический метод.
19. Уравнение Марка-Куна-Хаувинка. Связь характеристической вязкости с молекулярной массой и средними размерами макромолекул.

Вискозиметрический метод определения молекулярной массы полимеров. Определение степени свернутости и формы макромолекул

вискозиметрически (значение показателя «а» в уравнении Марка-КунаХаувинка).

20. Диффузионный метод определения средневесовой молекулярной массы. Метод Ламма. Метод ультрацентрифугирования.
21. Светорассеяние как метод определения средневесовой молекулярной массы. Химический метод определения молекулярной массы.
22. Растворы полимеров. Факторы, определяющие растворение и набухание полимеров. Термодинамический критерий растворимости. Оценка гибкости цепи. Понятия «хороший» и «плохой» растворитель.
23. Классическая теория растворов полимеров Флори-Хаггинса. Зависимость осмотического давления от концентрации полимера в растворителе. Константа Хаггинса, вириальные коэффициенты и их физический смысл.
24. Равновесие в растворах полимер-растворитель. Возможные случаи расслоения системы аморфный полимер-растворитель. χ -условия, χ -растворитель, χ -температура. Физический смысл χ -температуры. «Невозмущенные» макромолекулы.
25. Гидродинамические свойства макромолекул в растворах. Вязкость разбавленных растворов (относительная, удельная, приведенная, характеристическая).
26. Гибкость цепных молекул и ее связь с физико-механическими свойствами полимеров. Потенциальное значение энергии внутреннего вращения. Перемещение отдельных гибких участков макромолекул.
27. Конформация полимерных цепей. Основные виды конформаций. Внутреннее вращение макромолекул. Зависимость потенциальной энергии от угла поворота. Условия, допускающие полное «свободное» вращение.
28. Тепловое движение в полимерных телах. Понятие о статистическом сегменте. Термодинамическая гибкость цепи. Кинетическая гибкость цепи. Свободно-сочлененная цепь.
29. Наиболее вероятное среднеквадратичное расстояние между концами макромолекулы. Термодинамическая вероятность цепи. Параметр жесткости цепи. Факторы, определяющие гибкость цепи полимера (величина потенциального барьера вращения, молекулярная масса, частота пространственной сетки, размер заместителей, температура).
30. Способность полимеров к кристаллизации (строение цепи, энергия межмолекулярного взаимодействия, гибкость цепи, плотность упаковки молекул).
31. Свойства аморфных и кристаллических полимеров. Термомеханические кривые аморфных полимеров. Практическое значение учения о фазовых и физических состояниях полимеров.
32. Высокоэластическое состояние полимеров (термодинамика). Нижний предел молекулярной массы, необходимый для проявления высокоэластической деформации.
33. Вязкотекучее состояние полимеров. Кристаллические полимеры. Кривая растяжения кристаллического полимера. Влияние ориентации на механические свойства полимеров.
34. Структура и основные свойства полимерных тел. Аморфные и кристаллические полимеры. Температура стеклования. Механизм кристаллизации.
35. Химические превращения полимеров. Реакции, приводящие к увеличению степени полимеризации (сшивание, блок- и привитая сополимеризация).
36. Химические превращения полимеров. Полимераналогичные превращения (получение полимеров, сульфирование, модификация, сульфохлорирование и т.д.

2. Тагер А.А. Физико-химия полимеров. 2007. 4-е изд., перераб. и доп. Учеб. и

литература по дисциплине «Высокомолекулярные соединения» Основная

литература: пособие для хим. фак. ун-тов / А. А. Тагер; под ред. А. А. Аскадского.

- М. : Научный мир, 2007. - 573с.

<http://turbobit.net/7u9kxwwqampy.html>.

3. Киреев В.В. Высокомолекулярные соединения : учебник для бакалавров. – М.: Издательство Юрайт, 2013. – 602 с. – Серия : Бакалавр. Углубленный курс. ISBN 978-5-9916-2280-6. Режим доступа:

http://static.ozone.ru/multimedia/book_file/1009501915.pdf. Дополнительная литература:

1. Бруяко М.Г. Химия и технология полимеров [Электронный ресурс]: учебное пособие. — М.: Московский государственный строительный университет, Ай Пи Эр Медиа, ЭБС АСВ, 2016. — 131 с.— Режим доступа:

<http://www.iprbookshop.ru/40956>

2. Нейн Ю.И. Химия и технология высокомолекулярных соединений: учебнометодическое пособие / Нейн Ю.И., Ельцов О.С., Костерина М.Ф. — Екатеринбург: Издательство Уральского университета, 2018. — 116 с. — ISBN 978-5-7996-2399-9. — Текст: электронный // Цифровой образовательный ресурс IPR SMART: [сайт]. — URL: <https://www.iprbookshop.ru/106548.html>