

МИНИСТЕРСТВО ОБРАЗОВАНИЯ И НАУКИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
Федеральное государственное автономное учреждение  
высшего профессионального образования  
"Казанский (Приволжский) федеральный университет"  
Химический институт им. А.М. Бутлерова



УТВЕРЖДАЮ

Проректор по образовательной деятельности КФУ

Проф. Таюрский Д.А.



20\_\_ г.

подписано электронно-цифровой подписью

### Программа дисциплины

Компьютерная графика в органической химии Б1.В.ДВ.6

Специальность: 04.05.01 - Фундаментальная и прикладная химия

Специализация: Органическая химия

Квалификация выпускника: Химик. Преподаватель химии

Форма обучения: очное

Язык обучения: русский

**Автор(ы):**

Курбангалиева А.Р.

**Рецензент(ы):**

Седов И.А.

### СОГЛАСОВАНО:

Заведующий(ая) кафедрой: Антипин И. С.

Протокол заседания кафедры No \_\_\_\_ от "\_\_\_\_" \_\_\_\_\_ 201\_\_ г

Учебно-методическая комиссия Химического института им. А.М. Бутлерова:

Протокол заседания УМК No \_\_\_\_ от "\_\_\_\_" \_\_\_\_\_ 201\_\_ г

Регистрационный No 7102317

Казань  
2017

## **Содержание**

1. Цели освоения дисциплины
2. Место дисциплины в структуре основной образовательной программы
3. Компетенции обучающегося, формируемые в результате освоения дисциплины /модуля
4. Структура и содержание дисциплины/ модуля
5. Образовательные технологии, включая интерактивные формы обучения
6. Оценочные средства для текущего контроля успеваемости, промежуточной аттестации по итогам освоения дисциплины и учебно-методическое обеспечение самостоятельной работы студентов
7. Литература
8. Интернет-ресурсы
9. Материально-техническое обеспечение дисциплины/модуля согласно утвержденному учебному плану

Программу дисциплины разработал(а)(и) доцент, к.н. (доцент) Курбангалиева А.Р. Кафедра органической химии Химический институт им. А.М. Бутлерова, almira99@mail.ru

### 1. Цели освоения дисциплины

Целью освоения дисциплины "Компьютерная графика в органической химии" является знакомство с популярными химическими пакетами программных средств Chem & Bio Office фирмы CambridgeSoft Corporation, HyperChem фирмы Hypercube Inc., GaussView Gaussian Inc., предназначенных для создания и редактирования двумерных и трехмерных моделей органических молекул. Коротко рассматриваются теоретические вопросы компьютерного моделирования в химии и применение программ для визуализации пространственной структуры химических соединений, прогнозирования их физико-химических свойств и проведения расчетов методами квантовой химии и молекулярной механики.

### 2. Место дисциплины в структуре основной образовательной программы высшего профессионального образования

Данная учебная дисциплина включена в раздел "Б1.В.ДВ.6 Дисциплины (модули)" основной образовательной программы 04.05.01 Фундаментальная и прикладная химия и относится к дисциплинам по выбору. Осваивается на 4 курсе, 7 семестр.

Данная учебная дисциплина включена в раздел С3."Цикл профессиональных дисциплин" (курс по выбору). Осваивается на четвертом курсе (7 семестр).

Знания и навыки, приобретенные обучающимися в результате освоения дисциплины "Компьютерная графика в органической химии" необходимы для дальнейшего освоения дисциплин "Электронная структура органических соединений", "ЯМР-спектроскопия: анализ спиновых систем", "Практический курс ЯМР-спектроскопии". Практические навыки и умения на персональном компьютере с применением популярных химических программ будут использованы студентами для представления результатов научно-исследовательской работы на конференциях, отчетах и защитах квалификационных работ.

### 3. Компетенции обучающегося, формируемые в результате освоения дисциплины /модуля

В результате освоения дисциплины формируются следующие компетенции:

Шифр компетенции	Расшифровка приобретаемой компетенции
ОК-7 (общекультурные компетенции)	готовностью к саморазвитию, самореализации, использованию творческого потенциала
ОПК-1 (профессиональные компетенции)	способностью воспринимать, развивать и использовать теоретические основы традиционных и новых разделов химии при решении профессиональных задач
ПК-12 (профессиональные компетенции)	владением способами разработки новых образовательных технологий, включая системы компьютерного и дистанционного обучения
ПК-3 (профессиональные компетенции)	владением системой фундаментальных химических понятий и методологических аспектов химии, формами и методами научного познания
ПК-6 (профессиональные компетенции)	владением современными компьютерными технологиями при планировании исследований, получении и обработке результатов научных экспериментов, сборе, обработке, хранении, представлении и передаче научной информации

Шифр компетенции	Расшифровка приобретаемой компетенции
ПСК-1	способностью использовать основные закономерности химической науки и фундаментальные химические понятия в профессиональной деятельности в соответствии с выбранной специализацией

В результате освоения дисциплины студент:

1. должен знать:

принципы компьютерного графического изображения химических формул соединений и реакций;  
общий интерфейс программных средств, предназначенных для научных исследований.

2. должен уметь:

ориентироваться и использовать функциональные возможности графических программ для представления научных результатов.

3. должен владеть:

навыками работы с компьютерными изображениями сложных органических структур и теоретическими знаниями о молекулярном моделировании структуры органических соединений

4. должен демонстрировать способность и готовность:

использовать возможности современных программных средств для визуализации, представления и анализа результатов теоретических и экспериментальных исследований

#### 4. Структура и содержание дисциплины/ модуля

Общая трудоемкость дисциплины составляет 2 зачетных(ые) единиц(ы) 72 часа(ов).

Форма промежуточного контроля дисциплины зачет в 7 семестре.

Суммарно по дисциплине можно получить 100 баллов, из них текущая работа оценивается в 50 баллов, итоговая форма контроля - в 50 баллов. Минимальное количество для допуска к зачету 28 баллов.

86 баллов и более - "отлично" (отл.);

71-85 баллов - "хорошо" (хор.);

55-70 баллов - "удовлетворительно" (удов.);

54 балла и менее - "неудовлетворительно" (неуд.).

#### 4.1 Структура и содержание аудиторной работы по дисциплине/ модулю

##### Тематический план дисциплины/модуля

N	Раздел Дисциплины/ Модуля	Семестр	Неделя семестра	Виды и часы аудиторной работы, их трудоемкость (в часах)			Текущие формы контроля
				Лекции	Практические занятия	Лабораторные работы	
1.	Тема 1. Основные понятия компьютерной графики и компьютерного моделирования в органической химии.	7	1	0	4	0	

N	Раздел Дисциплины/ Модуля	Семестр	Неделя семестра	Виды и часы аудиторной работы, их трудоемкость (в часах)			Текущие формы контроля
				Лекции	Практические занятия	Лабораторные работы	
2.	Тема 2. "Химический редактор" CS Chem & Bio Draw 12.0 как средство создания двумерных изображений молекулярных структур и их редактирования	7	2-6	0	12	0	Контрольная работа
3.	Тема 3. Программа CS Chem & Bio 3D 12.0 для визуализации химических соединений, компьютерного моделирования и расчетов.	7	7-8	0	6	0	
4.	Тема 4. Программа GaussView 5 для визуализации химических соединений, компьютерного моделирования и расчетов.	7	9-10	0	6	0	
5.	Тема 5. Программный пакет молекулярного моделирования HyperChem.	7	11-14	0	8	0	
6.	Тема 6. Программа MestReNova для обработки, построения и анализа данных ядерного магнитного резонанса.	7	15-17	0	6	0	Контрольная работа
	Тема . Итоговая форма контроля	7		0	0	0	Зачет
	Итого			0	42	0	

## 4.2 Содержание дисциплины

**Тема 1. Основные понятия компьютерной графики и компьютерного моделирования в органической химии.**

**практическое занятие (4 часа(ов)):**

Принципы графического изображения химических формул в органической химии.  
Современные пакеты программ для изображения химических формул и уравнений реакций.  
Требования программ к операционным системам. Совместимость программ с Microsoft Office.

**Тема 2. "Химический редактор" CS Chem & Bio Draw 12.0 как средство создания двумерных изображений молекулярных структур и их редактирования**

**практическое занятие (12 часа(ов)):**

Интегрированный программный комплекс Chem & Bio Office: назначение и возможности. Запуск программы CS Chem & Bio Draw 12.0. Открытие файлов с разным расширением. Пользовательский интерфейс программы. Обзор важнейших элементов главной и контрольной панелей. Инструменты выделения и масштабирования, рисование мышью. Инструменты изображения связей и химических символов в программе CS Chem & Bio Draw 12.0. Преобразование структур: поворот, отображение, клонирование. Использование шаблонов. Написание схем химических реакций.

### **Тема 3. Программа CS Chem & Bio 3D 12.0 для визуализации химических соединений, компьютерного моделирования и расчетов.**

#### ***практическое занятие (6 часа(ов)):***

Основные принципы работы. Графический интерфейс программы CS Chem & Bio 3D 12.0 (окно модели, строка состояния, панель вращения, заголовок окна, строка меню, панель масштабирования, набор инструментов для создания модели). Создание и редактирование трехмерных моделей химических соединений (создание углеродного остова, введение гетероатома в модель, дополнительные функции). Описание процедуры проведения квантово-химических расчетов в программе CS Chem & Bio 3D 12.0 (поиск минимума энергии модели, расчет свойств молекул).

### **Тема 4. Программа GaussView 5 для визуализации химических соединений, компьютерного моделирования и расчетов.**

#### ***практическое занятие (6 часа(ов)):***

Gauss View ? как наиболее продвинутый и мощный графический интерфейс для популярной программы квантово-химических расчетов Gaussian. Импорт и построение молекулярных структур, задача исходных параметров и запуск расчетов в Gaussian, просмотр и анализ полученных результатов. Исследование молекулярных структур. Вращение, перемещение и масштабирование в 3D-режиме с помощью операций мышью и специальной панели опций, доступных на каждом графическом экране. Наблюдение численного значения для любого структурного параметра. Использование различных синхронизированных и независимых ракурсов для просмотра одной и той же структуры. Манипулирование отдельными структурами и целыми ансамблями структур. Форматы представления изображений структур: проволочный каркас, трубки, шары и стержни/связи, заполненный пространственный стиль. Отображение стереохимической информации. Подсветка, отображение или скрытие атомов.

### **Тема 5. Программный пакет молекулярного моделирования HyperChem.**

#### ***практическое занятие (8 часа(ов)):***

Пользовательский интерфейс. Главное окно и использование мыши. Клавиатурные альтернативы и кратчайшие пути программы HyperChem. Открытие файла и установки отображения структур. Создание и редактирование молекулярной модели, определение ее геометрических параметров. Описание процедуры проведения квантово-химических расчетов в программе HyperChem.

### **Тема 6. Программа MestReNova для обработки, построения и анализа данных ядерного магнитного резонанса.**

#### ***практическое занятие (6 часа(ов)):***

Обработка данных ЯМР экспериментов на персональном компьютере с помощью программы MestReNova. Графический интерфейс программы. Основные принципы и этапы обработки данных: взвешивающие функции и аподемизация, дополнение нулями, быстрое преобразование Фурье, фазовая коррекция и источники фазовых ошибок, коррекция базовой линии спектра. Преобразование объектов различных форматов. Обработка и отображение спектров, аналитические возможности, интегрирование, частотные метки. Измерение констант спин-спинового взаимодействия, обработка мультиплетов.

## **4.3 Структура и содержание самостоятельной работы дисциплины (модуля)**

N	Раздел Дисциплины	Семестр	Неделя семестра	Виды самостоятельной работы студентов	Трудоемкость (в часах)	Формы контроля самостоятельной работы
2.	Тема 2. "Химический редактор" CS Chem & Bio Draw 12.0 как средство создания двумерных изображений молекулярных структур и их редактирования	7	2-6	подготовка к контрольной работе	12	контрольная работа
6.	Тема 6. Программа MestReNova для обработки, построения и анализа данных ядерного магнитного резонанса.	7	15-17	подготовка к контрольной работе	18	контрольная работа
	Итого				30	

## 5. Образовательные технологии, включая интерактивные формы обучения

Тренинг в компьютерном классе.

## 6. Оценочные средства для текущего контроля успеваемости, промежуточной аттестации по итогам освоения дисциплины и учебно-методическое обеспечение самостоятельной работы студентов

**Тема 1. Основные понятия компьютерной графики и компьютерного моделирования в органической химии.**

**Тема 2. "Химический редактор" CS Chem & Bio Draw 12.0 как средство создания двумерных изображений молекулярных структур и их редактирования**

контрольная работа , примерные вопросы:



Образец заданий контрольной работы "Химический редактор" CS Chem & Bio Draw 12.0 как средство создания двумерных изображений молекулярных структур и их редактирования. 1. Пользуясь программой CS Chem & Bio Draw 12.0 изобразите проекции Ньюмена различных конформационных изомеров 2-метилбутана, расположенные в порядке увеличения их энергии. 2. Сколько геометрических изомеров и сколько конформеров (если они есть) имеет гептадиен-2,4? Нарисуйте эти пространственные изомеры с помощью программы CS Chem & Bio Draw 12.0 и укажите, какие из них будут наименее устойчивыми и какие наиболее устойчивыми. 3. Изобразите с помощью программы CS Chem & Bio Draw 12.0 проекционные формулы Фишера и определите абсолютную конфигурацию центров хиральности следующих соединений: а) 2-хлорпентана; б) 2-метил-3-хлорпентана; в) 3-метил-3-хлорпентана; г) 2-метил-1-хлорбутана; д) 3-хлоргексана; е) 3-хлорпентена-1; ж) метил-этил-н-пропилизопропилметана; з)  $C_6H_5CH(CH_3)NH_2$ ; и) яблочной кислоты  $HOOCCH_2CH(OH)COOH$ ; к) аланина  $CH_3CH(NH_2)COOH$ ; л) миндальной кислоты  $C_6H_5CH(OH)COOH$ . 4. Изобразите с помощью программы CS Chem & Bio Draw 12.0 все резонансные структуры, описывающие строение метилформиата, аллил-катиона, ацетат-иона. Опишите делокализацию электронов указанных соединений одной структурной формулой, дополненной изогнутыми стрелками. 5. Изобразите с помощью программы CS Chem & Bio Draw 12.0 геометрическое строение следующих молекулярных систем:  $H_2CS$ ,  $SeF_4$ ,  $PO(CH_3)_3$ ,  $CH_3SSCH_3$ ,  $HC(O)N(CH_3)_2$ ,  $(CH_3)_2PF_3$ , которое можно предсказать, пользуясь концепцией отталкивания валентных электронных пар. Оцените примерное значение валентных углов в этих соединениях и отразите это на рисунках. 6. Пользуясь программой CS Chem & Bio Draw 12.0 напишите схемы реакций диенового синтеза между следующими веществами: а) изопрен и кротоновый альдегид ( $CH_3-CH=CH-CHO$ ), б) дивинил и малеиновый ангидрид, в) изопрен и акрилонитрил ( $CH_2=CHCN$ ). 7. Изобразите схематично с помощью программы CS Chem & Bio Draw 12.0 цепочку превращений, взяв в качестве исходного вещества метилэтилкарбинол и последовательно действуя на него  $PCl_5$ , спиртовым раствором едкого кали, бромом, повторно спиртовым раствором  $KOH$  (2 моля),  $H_2O$  ( $Hg^{2+}$ ,  $H^+$ ).

**Тема 3. Программа CS Chem & Bio 3D 12.0 для визуализации химических соединений, компьютерного моделирования и расчетов.**

**Тема 4. Программа GaussView 5 для визуализации химических соединений, компьютерного моделирования и расчетов.**

**Тема 5. Программный пакет молекулярного моделирования HyperChem.**

**Тема 6. Программа MestReNova для обработки, построения и анализа данных ядерного магнитного резонанса.**

контрольная работа , примерные вопросы:

Образец заданий контрольной работы Программы для компьютерного моделирования молекул. Программа MestReNova для обработки, построения и анализа данных ядерного магнитного резонанса. 1. Используя программу HyperChem создайте молекулярную трехмерную модель следующих соединений: а) тетраметилметана, б) метилового эфира уксусной кислоты, в) бензальдегида, г) диметилсульфата. Используйте вариант представления трехмерной модели ?Стержни и точки? (Sticks&dots). Определите основные геометрические параметры полученной модели. 2. Используя программу CS Chem & Bio 3D 12.0 создайте молекулярную трехмерную модель следующих соединений: а) гидразина  $NH_2NH_2$ , б) диметилдисульфида  $CH_3SSCH_3$ , в) гексафенилбензола  $(C_6H_5)_6C_6$ . Используйте вариант представления трехмерной модели ?Шары и стержни? (Ball&Stick). Определите основные геометрические параметры полученной модели. 3. Используя программу GaussView 5 создайте молекулярную трехмерную модель следующих соединений: а)  $CH_3PH_2$ , б)  $C_6H_5PH_2$ , в)  $(CH_3)_2PC\equiv N$ . Сопоставьте длины связей углерод ? фосфор в этих соединениях. Используйте вариант представления трехмерной модели ?Ball & Bond Type?. 4. С помощью программы MestReNova проведите обработку спектра ЯМР  $^1H$ , отобразите на спектре химические сдвиги и интегральные интенсивности сигналов. Обработайте мультиплеты в отдельном окне, указав константы спин-спинового взаимодействия.

**Тема . Итоговая форма контроля**

Примерные вопросы к зачету:

Вопросы к зачету:



1. Основные понятия компьютерной графики и компьютерного моделирования в органической химии. Принципы графического изображения химических формул в органической химии.
2. Современные пакеты программ для изображения химических формул и уравнений реакций. Требования программ к операционным системам. Совместимость программ с Microsoft Office.
3. "Химический редактор" CS Chem & Bio Draw 12.0: назначение и возможности. Запуск программы CS Chem & Bio Draw 12.0. Открытие файлов с разным расширением. Пользовательский интерфейс программы.
4. "Химический редактор" CS Chem & Bio Draw 12.0. Обзор важнейших элементов главной и контрольной панелей. Инструменты выделения и масштабирования, рисование мышью. Инструменты изображения связей и химических символов в программе CS Chem & Bio Draw 12.0.
5. "Химический редактор" CS Chem & Bio Draw 12.0. Преобразование структур: поворот, отображение, клонирование. Использование шаблонов. Написание схем химических реакций.
6. Программа CS Chem & Bio 3D 12.0 для визуализации химических соединений, компьютерного моделирования и расчетов. Основные принципы работы. Графический интерфейс программы CS Chem & Bio 3D 12.0 (окно модели, строка состояния, панель вращения, заголовок окна, строка меню, панель масштабирования, набор инструментов для создания модели).
7. Программа CS Chem & Bio 3D 12.0. Создание и редактирование трехмерных моделей химических соединений (создание углеродного остова, введение гетероатома в модель, дополнительные функции). Описание процедуры проведения квантово-химических расчетов в программе CS Chem & Bio 3D 12.0 (поиск минимума энергии модели, расчет свойств молекул).
8. Программа Gauss View 5 для визуализации химических соединений, компьютерного моделирования и расчетов. Импорт и построение молекулярных структур, задача исходных параметров и запуск расчетов в Gaussian, просмотр и анализ полученных результатов. Исследование молекулярных структур.
9. Программа Gauss View 5. Вращение, перемещение и масштабирование в 3D-режиме с помощью операций мышью и специальной панели опций, доступных на каждом графическом экране. Наблюдение численного значения для любого структурного параметра.
10. Программа Gauss View 5. Использование различных синхронизированных и независимых ракурсов для просмотра одной и той же структуры. Манипулирование отдельными структурами и целыми ансамблями структур. Форматы представления изображений структур: проволочный каркас, трубки, шары и стержни/связи, заполненный пространственный стиль. Отображение стереохимической информации. Подсветка, отображение или скрытие атомов.
11. Программный пакет молекулярного моделирования HyperChem. Пользовательский интерфейс. Главное окно и использование мыши. Клавиатурные альтернативы и кратчайшие пути программы HyperChem. Открытие файла и установки отображения структур.
12. Программный пакет молекулярного моделирования HyperChem. Создание и редактирование молекулярной модели, определение ее геометрических параметров. Описание процедуры проведения квантово-химических расчетов в программе HyperChem.
13. Программа MestReNova для обработки, построения и анализа данных ядерного магнитного резонанса. Обработка данных ЯМР экспериментов на персональном компьютере с помощью программы MestReNova. Графический интерфейс программы. Основные принципы и этапы обработки данных: взвешивающие функции и аподизация, дополнение нулями, быстрое преобразование Фурье, фазовая коррекция и источники фазовых ошибок, коррекция базовой линии спектра. Преобразование объектов различных форматов.
13. Программа MestReNova. Обработка и отображение спектров, аналитические возможности, интегрирование, частотные метки. Измерение констант спин-спинового взаимодействия, обработка мультиплетов.

Задачи к зачету в графическом формате включены в программу дисциплины в качестве приложения.

## 7.1. Основная литература:

1. Введение в хемоинформатику : учебное пособие / Т. И. Маджидов, И. И. Баскин, И. С. Антипин, А. А. Варнек .? Казань : [Казанский университет], 2013 .? ; 20.[Ч. 1]: Компьютерное представление химических структур .? 2013 .? 173 с. :
- 2.Гвоздева В. А. Базовые и прикладные информационные технологии: Учебник / В.А. Гвоздева. - М.: ИД ФОРУМ: НИЦ ИНФРА-М, 2014. - 384 с.:  
<http://znanium.com/bookread.php?book=428860>
3. Федотова Е. Л. Прикладные информационные технологии: Учебное пособие / Е.Л. Федотова, Е.М. Портнов. - М.: ИД ФОРУМ: НИЦ ИНФРА-М, 2013. - 336 с.:  
<http://znanium.com/bookread.php?book=392462>

## **7.2. Дополнительная литература:**

1. Исакова О.П., Тарасевич Ю.Ю., Юзюк Ю.И. Обработка и визуализация данных физических экспериментов с помощью пакета Origin - М: Книжный дом 'ЛИБКОМ', 2009. - 136 с.
2. Быкова, В. В. Искусство создания базы данных в Microsoft Office Access 2007 [Электронный ресурс] : Учеб. пособие / В. В. Быкова. - Красноярск: Сиб. федер. ун-т, 2011. - 260 с.  
<http://znanium.com/bookread.php?book=443138>
4. Чмутова, Г.А. Аспекты связи 'Строение - реакционная способность': учебное пособие / Г. А. Чмутова; Казан. (Приволж.) федер. ун-т, Хим. ин-т.?Казань: [Казанский (Приволжский) федеральный университет], 2010.?93 с.:

## **7.3. Интернет-ресурсы:**

- Руководство пользователя программы ?CS Chem & Bio Draw 12.0? -  
<http://www.cambridgesoft.com/services/desktopsupport/documentation/manuals/files/chembiodraw.pdf>
- Руководство пользователя программы ?CS Chem & Bio 3D 12.0? -  
<http://www.cambridgesoft.com/services/DesktopSupport/Documentation/Manuals/files/ChemBio3dV12.pdf>
- Руководство пользователя программы ?GaussView 5? -  
[http://www.gaussian.com/g\\_tech/gv5ref/gv5ref\\_toc.htm](http://www.gaussian.com/g_tech/gv5ref/gv5ref_toc.htm)
- Руководство пользователя программы ?HyperChem 7? -  
[http://www.chemistry-software.com/pdf/hyperchem\\_getting\\_started.pdf](http://www.chemistry-software.com/pdf/hyperchem_getting_started.pdf)
- Руководство пользователя программы ?MestReNova? -  
[http://mestrelab.com/downloads/manuals/MestReNova-8.1.0\\_Manual.pdf](http://mestrelab.com/downloads/manuals/MestReNova-8.1.0_Manual.pdf)

## **8. Материально-техническое обеспечение дисциплины(модуля)**

Освоение дисциплины "Компьютерная графика в органической химии" предполагает использование следующего материально-технического обеспечения:

Мультимедийная аудитория, вместимостью более 60 человек. Мультимедийная аудитория состоит из интегрированных инженерных систем с единой системой управления, оснащенная современными средствами воспроизведения и визуализации любой видео и аудио информации, получения и передачи электронных документов. Типовая комплектация мультимедийной аудитории состоит из: мультимедийного проектора, автоматизированного проекционного экрана, акустической системы, а также интерактивной трибуны преподавателя, включающей тач-скрин монитор с диагональю не менее 22 дюймов, персональный компьютер (с техническими характеристиками не ниже Intel Core i3-2100, DDR3 4096Mb, 500Gb), конференц-микрофон, беспроводной микрофон, блок управления оборудованием, интерфейсы подключения: USB, audio, HDMI. Интерактивная трибуна преподавателя является ключевым элементом управления, объединяющим все устройства в единую систему, и служит полноценным рабочим местом преподавателя. Преподаватель имеет возможность легко управлять всей системой, не отходя от трибуны, что позволяет проводить лекции, практические занятия, презентации, вебинары, конференции и другие виды аудиторной нагрузки обучающихся в удобной и доступной для них форме с применением современных интерактивных средств обучения, в том числе с использованием в процессе обучения всех корпоративных ресурсов. Мультимедийная аудитория также оснащена широкополосным доступом в сеть интернет. Компьютерное оборудование имеет соответствующее лицензионное программное обеспечение.

Компьютерный класс, представляющий собой рабочее место преподавателя и не менее 15 рабочих мест студентов, включающих компьютерный стол, стул, персональный компьютер, лицензионное программное обеспечение. Каждый компьютер имеет широкополосный доступ в сеть Интернет. Все компьютеры подключены к корпоративной компьютерной сети КФУ и находятся в едином домене.

Лекционные и практические занятия по дисциплине "Компьютерная графика в органической химии" проводятся в компьютерном классе химического корпуса КФУ (аудитория 425), в котором размещен вычислительный кластер Химического института им. А.М. Бутлерова КФУ.

Программа составлена в соответствии с требованиями ФГОС ВПО и учебным планом по специальности: 04.05.01 "Фундаментальная и прикладная химия" и специализации Органическая химия .

Автор(ы):

Курбангалиева А.Р. \_\_\_\_\_

"\_\_" \_\_\_\_\_ 201\_\_ г.

Рецензент(ы):

Седов И.А. \_\_\_\_\_

"\_\_" \_\_\_\_\_ 201\_\_ г.