# SI TODOS AYUDAMOS CONSEGUIREMOS UN MUNDO MEJOR. COLABORA, COMO PUEDAS, CON UNA ONG.

#### **BLOQUE A**

PROBLEMA 1.- El FeSO<sub>4</sub> se obtiene por reacción de hierro con ácido sulfúrico. Si se hacen reaccionar 5,0 g de hierro con 30,0 mL de disolución de ácido sulfúrico del 30 % y densidad 1,22 g ·  $mL^{-1}$ :

- a) Escribe la reacción que tiene lugar y ajústala.
- b) ¿Cuál es el reactivo limitante? ¿Qué masa del reactivo que está en exceso no
- ¿Qué volumen de hidrógeno medido a 50 °C y 3 atmósferas de presión se obtendría si el rendimiento del proceso es del 85 %?

#### Solución:

- a) La reacción ajustada es: Fe +  $H_2SO_4 \rightarrow FeSO_4 + H_2$ .
- b) La concentración molar de 1 L de disolución de ácido es:

1,22 
$$\frac{g \text{ disolución}}{mL \text{ disolución}} \cdot \frac{1000 \text{ mL disolución}}{1 \text{ L disolución}} \cdot \frac{30 \text{ g } H_2 \text{SO}_4}{100 \text{ g disolución}} \cdot \frac{1 \text{ mol } H_2 \text{SO}_4}{98 \text{ g } H_2 \text{SO}_4} = 3,74 \text{ M}.$$

Los moles de hierro que se emplean son: n (Fe) = 
$$\frac{gramos}{masa\ molar} = \frac{5,0\ g}{56\ g\cdot mol^{-1}} = 0,09$$
 moles.

Los moles de ácido gastados: n ( $H_2SO_4$ ) =  $M \cdot V = 3.74$  moles  $\cdot L^{-1} \cdot 0.030$  L = 0.11 moles.

Al transcurrir la reacción con una estequiometría 1 a 1, el reactivo limitante es el Fe, quedando sin reaccionar 0,02 moles de ácido, a los que corresponden la masa 0,02 moles  $\cdot$  98 g  $\cdot$  mol<sup>-1</sup> = 1,96 g.

c) Al ser el rendimiento de la reacción del 85 %, ello indica que de H<sub>2</sub>, en vez de obtenerse 0,09 moles (la estequiometría es 1 a 1), se obtendrá el 85 %, es decir, 0.09 moles 0.85 = 0.0765 moles  $H_2$ , que en las condiciones dadas ocupan el volumen:

$$V = \frac{n \cdot R \cdot T}{P} = \frac{0,0765 \text{ moles} \cdot 0,082 \text{ atm} \cdot L \cdot \text{mol}^{-1} \cdot K^{-1} \cdot 323 \text{ K}}{3 \text{ atm}} = 0,676 \text{ L} = 676,0 \text{ mL}.$$

Resultado: b) Fe; 1,96 g 
$$H_2SO_4$$
; c) V = 676 mL  $H_2$ .

PROBLEMA 2.- Se introducen 100 g de PCI<sub>5</sub> en un recipiente cerrado de 5 L de capacidad en el que previamente se ha hecho el vacío. Cuando se calienta a 300 °C se establece el siguiente equilibrio:  $PCl_5(g) \implies PCl_3(g) + Cl_2(g)$ . Calcula:

- a) Los valores de las constantes Kc y Kp si la presión total en el equilibrio es de 5
- b) ¿Hacia dónde se desplazaría el equilibrio si aumentara la presión total por introducción de un gas inerte?

## Solución:

a) Los moles de PCl<sub>5</sub> que se introducen en el reactor son:

$$n = \frac{gramos}{M(PCl_5)} = \frac{100 \text{ g}}{208.5 \text{ g} \cdot mol^{-1}} = 0.48 \text{ mole.}$$

Llamando "x" a los moles de PCl<sub>5</sub> que reaccionan, los moles iniciales y en el equilibrio de las distintas especies son:

Los moles totales en el equilibrio son:  $n_t = 0.48 - x + x + x = 0.48 + x$ , y de la ecuación de estado de los gases ideales se determina "x":

$$x = \frac{P \cdot V}{R \cdot T} - 0.48 = \frac{5 \ atm \cdot 5 \ L}{0.082 \ atm \cdot L \cdot mol^{-1} \cdot K^{-1} \cdot 573 \ K} - 0.48 = 0.53 - 0.48 = 0.05 \ moles.$$

La concentración de las distintas especies en el equilibrio es:

$$[PCl_5] = \frac{(0,48-0,05) \ moles}{5 \ L} = 0,086 \ M;$$
  $[PCl_3] = [Cl_2] = \frac{0,05 \ moles}{5 \ L} = 0,01 \ M, \ y \ sustituyendo$ 

estos valores en la constante de equilibrio  $K_{\mbox{\scriptsize c}}$  y operando, se obtiene el valor:

$$K_c = \frac{[PCl_3] \cdot [Cl_2]}{[PCl_5]} = \frac{0.01^2 M^2}{0.086 M} = 1.16 \cdot 10^{-3}.$$

De la relación entre  $K_p$  y  $K_c$ , siendo  $\Delta n=2-1=1$ , se determina el valor de  $K_p$ :  $K_p=K_c\cdot (R\cdot T)^{\Delta n}=1,16\cdot 10^{-3}\ moles\cdot L^{-1}\cdot (0,082\ atm\cdot L\cdot mol^{-1}\cdot K^{-1}\cdot 573\ K)^1=0,0545.$ 

b) Al introducir un gas inerte aumenta la presión, pero disminuye la fracción molar y no se modifica la presión parcial de estos ni su concentración molar, por lo que el equilibrio queda inalterado.

Resultado: a) 
$$K_c = 1{,}16 \cdot 10^{-3}$$
;  $k_p = 0{,}0545$ .

PROBLEMA 3.- A 25 °C, el producto de solubilidad del PbI<sub>2</sub> es de 1,4 · 10<sup>-8</sup>:

- a) Calcula la solubilidad de dicha sal y exprésela en mg  $\cdot$  L<sup>-1</sup>.
- b) Calcula las concentraciones molares de los iones  $\Gamma$  y Pb<sup>2+</sup> en una disolución saturada de PbI<sub>2</sub>.
- c) Explica, cualitativamente, cómo afectaría a la solubilidad de dicha sal la adición de

**DATOS:**  $A_r$  (Pb) = 207 u;  $A_r$  (I) = 127 u.

Solución:

a) El equilibrio de solubilidad de la sal es:  $PbI_2$  (s)  $\leftrightarrows Pb^{2+}$  (ac)  $+ 2 I^-$  (ac), siendo la solubilidad del ión  $I^-$  doble que la del ión  $Pb^{2+}$ , es decir,  $[Pb^{2+}] = S$  y  $[I^-] = 2 \cdot S$ . El producto de solubilidad de la sal es:  $K_{ps} = [Pb^{2+}] \cdot [I^-]^2 = S \cdot (2 \cdot S)^2 = 4 \cdot S^3$ , de donde:

$$S = \sqrt[3]{\frac{1,4 \cdot 10^{-8}}{4}} = 1,52 \cdot 10^{-3} \text{ moles } \cdot L^{-1}.$$

Multiplicando por los correspondientes factores de conversión se obtiene la solubilidad en las unidades pedidas:  $1,52 \cdot 10^{-3} \text{ moles} \cdot L^{-1} \cdot 461 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot 1.000 \text{ mg} \cdot 1 \text{ g}^{-1} = 700,72 \text{ mg} \cdot L^{-1}$ .

- b) La concentración de los iones en disolución es: [Pb<sup>2+</sup>] = S = 1,52  $\cdot$  10<sup>-3</sup> moles  $\cdot$  L<sup>-1</sup>; [I<sup>-</sup>] = 2  $\cdot$  S = 2  $\cdot$  1,52  $\cdot$  10<sup>-3</sup> moles  $\cdot$  L<sup>-1</sup> = 3,04  $\cdot$  10<sup>-3</sup> moles  $\cdot$  L<sup>-1</sup>.
- c) La adición de NaI a la disolución suministra el ión común Γ, por lo que al incrementarse su concentración, el equilibrio se desplaza hacia la izquierda disminuyendo la solubilidad de PbI2

Resultado: a)  $S = 700,72 \text{ mg} \cdot L^{-1}$ ; b)  $[Pb^{2+}] = 1,52 \cdot 10^{-3} \text{ moles} \cdot L^{-1}$ ;  $[I^{-}] = 3.04 \cdot 10^{-3} \text{ moles} \cdot L^{-1}$ .

# **BLOOUE B**

PROBLEMA 1.- Se almacena propano, C<sub>3</sub>H<sub>8</sub>, en una cisterna para utilizarlo como combustible:

- a) Calcula su entalpía estándar de combustión.
- b) Calcula la energía que se desprenderá al quemar 1 m³ de dicho combustible gaseoso medido en condiciones normales de presión y temperatura.
- c) Sin hacer cálculos, y considerando que el H<sub>2</sub>O producto de la combustión está en estado líquido, ¿cuál sería previsiblemente el signo de la variación de entropía?

DATOS:  $\Delta H_f^o(C_3H_8)(g) = -103.8 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ ;  $\Delta H_f^o(CO_2)(g) = -393.5 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ ;  $\Delta H_f^o(H_2O)(l) = -393.5 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ 285,8 kJ  $\cdot$  mol<sup>-1</sup>.

# Solución:

a) La reacción de combustión es:  $C_3H_8(g) + 5 O_2(g) \rightarrow 3 CO_2(g) + 4 H_2O(l)$ .

La entalpía estándar de combustión se determina por la expresión:

$$\Delta H_{c} = \Delta H_{f~productos} - \Delta H_{f~reactivos} = 3 \cdot \Delta H_{f}^{\,\,o} \, (C_{3}H_{8}) \, (g) + \Delta H_{f}^{\,\,o} \, (H_{2}O) \, (l) - \Delta H_{f}^{\,\,o} \, (C_{3}H_{8}) \, (g) = 3 \cdot (-393.5) \, kJ \cdot mol^{-1} - 4 \cdot 285.8 \, kJ \cdot mol^{-1} + 103.8 \, kJ \cdot mol^{-1} = -2.219.9 \, kJ \cdot mol^{-1}.$$

b) Se pasan los m<sup>3</sup> de gas a litros y luego se multiplica por su factor de conversión y se obtienen los moles de gas, que al multiplicarlos por la energía molar de combustión proporciona la energía que se desprende.

$$1.000 \text{ m}^3 \cdot \frac{1.000 \text{ } dm^3}{1 \text{ } m^3} \cdot \frac{1 \text{ } L}{1 \text{ } dm^3} = 1.000.000 \text{ L} \cdot \frac{1 \text{ } mol}{22,4 \text{ } L} \cdot \frac{-2.219,9 \text{ } kJ}{mol} = -9,91 \cdot 10^7 \text{ kJ}.$$

c) Al pasarse de 6 moles de gases a 7 moles, se produce un desorden molecular, por lo que la entropía sufre un incremento, es decir, es positiva,  $\Delta S > 0$ .

Resultado: a) 
$$\Delta H_c = -2.219.9 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$$
; b)  $-9.91 \cdot 10^7 \text{ kJ}$ ; c)  $\Delta HS > 0$ .

PROBLEMA 2.- Se prepara una disolución de concentración  $0.5~\mathrm{M}$  de ácido benzoico ( $\mathrm{C_6H_5}$  – COOH):

- a) ¿Cuál será el valor del pH de la disolución?
- b) ¿Cuál sería el grado de disociación del ácido?
- c) Calcula la concentración de una disolución de HCl cuyo pH sea igual a 2.

DATO:  $K_a$  (ácido benzoico) =  $6.5 \cdot 10^{-5}$ .

#### Solución:

a) La ecuación de la ionización del ácido es:  $C_6H_5COOH + H_2O \implies C_6H_5COO^- + H_3O^+$ . Llamando x a la concentración de ácido que se disocia, las concentraciones en el equilibrio de las distintas especies son:

Concentración en el equilibrio:

Sustituyendo estas concentraciones en la constante de acidez del ácido:

$$K_a = \frac{\left[C_6 H_5^{-1}\right] \cdot \left[H_3 O^{+1}\right]}{\left[C_6 H_5 COOH\right]} \Rightarrow 6.5 \cdot 10^{-5} = \frac{x^2}{0.5 - x}$$
, despreciando x en el denominador y operando:

 $x = \sqrt{6.5 \cdot 10^{-5} \cdot 0.5} = 5.7 \cdot 10^{-3}$ . Si la concentración de iones oxonios es  $[H_3O^+] = 5.7 \cdot 10^{-3}$ , el pH de la disolución es: pH =  $-\log [H_3O^+] = -\log (5.7 \cdot 10^{-3}) = 3 - \log 5.7 = 3 - 0.76 = 2.24$ .

- b) En un litro de disolución hay disueltos 0,5 moles, y el valor de x, además de la concentración de los iones benzoato y oxonios, son también sus moles en el equilibrio; luego, el grado de disociación del ácido, en tanto por ciento, es:  $\alpha = \frac{5.7 \cdot 10^{-3}}{0.5} \cdot 100 = 1,14 \%$ .
- c) El ácido HCl es muy fuerte y se encuentra totalmente ionizado. Si el pH de la disolución es 2, la concentración de iones oxonios es  $[H_3O^+] = 10^{-2}$  M, que es también la concentración de la disolución de HCl.

Resultado: a) pH = 2,24; b) 
$$\alpha$$
 = 1,14 %; c) [HCl] =  $10^{-2}$  M.

CUESTIÓN 3.- Al reaccionar Mg con ácido nítrico  $(HNO_3)$  se obtienen como productos de reacción,  $Mg(NO_3)_2$ , dióxido de nitrógeno  $(NO_2)$  y agua.

- a) Escribe las semirreacciones de oxidación y de reducción. Indica cuál es la especie oxidante y cuál la reductora.
- b) Ajusta las reacciones iónica y molecular por el método del ión-electrón.
- c) Calcula el potencial de la pila en condiciones estándar.

DATOS: Eo  $Mg^{2+}/Mg = -2,37 \text{ V}$ ; Eo  $NO_3^-/NO_2 = 0,78 \text{ V}$ .

## Solución:

a) La reacción que se propone es:  $Mg + HNO_3 \rightarrow Mg(NO_3)_2 + NO_2 + H_2O$ .

Las semirreacciones de oxido-reducción que se producen en la reacción son:

Semirreacción de oxidación:  $Mg - 2e^{-} \rightarrow Mg^{2+}$ ,

Semirreacción de reducción:  $NO_3^- + 2 H^+ + 1 e^- \rightarrow NO_2 + H_2O$ 

Especie oxidante es la que oxida a otra reduciéndose ella, y especie reductora es la que reduce a otra oxidándose ella. Luego, la especie oxidante es el HNO3 que oxida al Mg a Mg<sup>2+</sup> reduciéndose él a NO<sub>2</sub>, y la especie reductora es el Mg que reduce al HNO<sub>3</sub> a NO<sub>2</sub> oxidándose él a Mg<sup>2+</sup>.

b) Multiplicando la semirreacción de reducción por 2 para eliminar los electrones que se han intercambiado y sumándolas para eliminarlos, se obtiene la reacción iónica ajustada:

$$Mg - 2e^{-} \rightarrow Mg^{2+},$$
  
 $2 NO_{3}^{-} + 4 H^{+} + 2 e^{-} \rightarrow 2 NO_{2} + 2 H_{2}O$ 

 $\begin{array}{c} \text{Mg} - 2 \, \text{e}^- \rightarrow \, \text{Mg}^{2+}, \\ \underline{2 \, \text{NO}_3^- + 4 \, \text{H}^+ + 2 \, \text{e}^- \rightarrow \, 2 \, \text{NO}_2 + 2 \, \text{H}_2\text{O}} \\ \hline 2 \, \text{NO}_3^- + \, \text{Mg} + 4 \, \text{H}^+ \rightarrow \, \text{Mg}^{2+} + 2 \, \text{NO}_2 + 2 \, \text{H}_2\text{O}, \, \text{y llevando estos coeficientes, teniendo} \end{array}$ presente que los 4 H<sup>+</sup> corresponden a 4 HNO<sub>3</sub>, queda la reacción molecular ajustada:

$$4\;HNO_3\;+\;Mg\;\;\to\;\;Mg(NO_3)_2\;+\;2\;NO_2\;+\;2\;H_2O.$$

c) El potencial de la pila viene dado por la expresión  $E^{o}_{pila} = E^{o}_{c\acute{a}todo} - E^{o}_{\acute{a}nodo}$ , donde el cátodo lo forma el par NO<sub>3</sub>-/NO<sub>2</sub> por ser su potencial positivo y el ánodo el par Mg<sup>2+</sup>/Mg por ser negativo o menos positivo, y su valor es:  $E_{pila}^o = 0.78 \text{ V} - (-2.37) \text{ V} = 3.15 \text{ V}.$