Se dispone de sendos baños electrolíticos con disoluciones de Cu²⁺ y Ag⁺.

a) (1 p) ¿Cuántos moles de cobre y de plata se depositarán al paso de una corriente de 5 amperios durante 193 minutos por sendos baños electrolíticos?

DATOS: 1 Faraday = 96500 culombios.

La reacción que tiene lugar en el cátodo de cada baño electrolítico es:

$$Cu^{+2} + 2 e^- \rightarrow Cu$$

$$Ag^+ + 1 e^- \rightarrow Ag$$

La carga que ha circulado por ambos baños electrolíticos ha sido:

$$0 = I \cdot t = 5 \cdot (193 \cdot 60) = 57900 C$$

De modo que los moles depositados de cada metal son:

$$n_{Cu} = 57900 \ C \cdot \frac{1 \ F}{96500 \ C} \cdot \frac{1 \ mol \ de \ Cu}{2 \ F} = 0,3 \ mol$$

$$n_{Ag} = 57900 \ C. \ \frac{1 \ F}{96500 \ C}. \ \frac{1 \ mol \ de \ Ag}{1 \ F} = 0,6 \ mol$$

b) (1 p) ¿Qué habría que hacer para depositar la misma cantidad de moles de cobre que la que se deposita de plata?

Por la disolución que contiene la disolución de iones Ag^+ habría que hacer circular la mitad de carga que la que pasa por la disolución que contiene los iones Cu^{2+} .

Para ello o hacemos pasar la disolución de iones Ag^+ una corriente de la mitad de intensidad durante el mismo tiempo o hacemos pasar una corriente de la misma intensidad durante la mitad de tiempo.

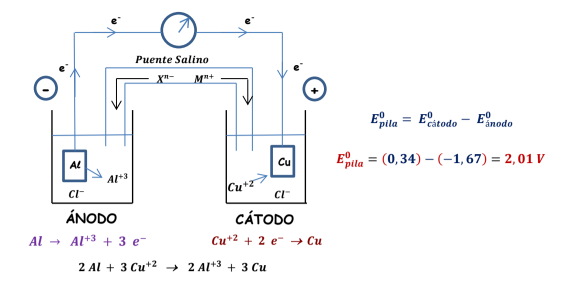
SEPTIEMBRE 2018

Los electrodos de una pila galvánica son de aluminio ($A\ell$) y cobre (Cu), introducidos en disoluciones 1 M de $AlC\ell_3$ y $CuC\ell_2$ respectivamente. Ambas disoluciones están unidas por un puente salino.

- a) (0,5 p) Escribe las reacciones que se producen en cada electrodo, indicando cuál será el ánodo y cuál será el cátodo.
- b) (0,5 p) Indica la especie oxidante y la reductora.
- c) (0,5 p) Calcula la fuerza electromotriz de la pila.

Contesto estos tres apartados a la vez.

En esta pila el electrodo de cobre actuará de cátodo, ya que al poseer un mayor potencial normal de reducción los iones Cu^{+2} se reducen más fácilmente que los iones $A\ell^{+3}$. La especie oxidante son los iones Cu^{+2} , ya que experimentan una reducción; mientras que el reductor es el aluminio metálico, ya que experimenta una oxidación.



d) (0,5 p) Razona si alguno de los dos metales produciría hidrógeno gaseoso al ponerlo en contacto con ácido clorhídrico (HCl). En caso afirmativo, escribe la reacción global correspondiente.

DATOS: E°
$$(A\ell^{3+}/A\ell) = -1,67 \text{ V}$$
; E° $(Cu^{2+}/Cu) = 0,34 \text{ V}$; E° $(H^{+}/H_{2}) = 0,00 \text{ V}$.

Para que un metal pueda reducir los protones a hidrógeno gaseoso debe tener un potencial normal de reducción inferior al del H⁺/H₂, por lo que solo el aluminio tiene esta capacidad.

$$2 Al + 6 H^{+} \rightarrow 2 Al^{+3} + 3 H_{2}$$

JUNIO 2018

Una cuba electrolítica contiene 750 mL de una disolución de $CuSO_4$. Se necesita el paso de una corriente de 1,5 A durante 10 horas para depositar todo el cobre de la disolución. Calcula:

DATOS: Masa atómica Cu = 63,5

N° Avogadro: 6.023.10²³

96.500 culombios = 1 F

a) (1 p) La cantidad de cobre depositada, expresada en gramos.

La reacción que tiene lugar en el cátodo de la celda electrolítica es: $Cu^{+2} + 2 e^-
ightarrow Cu$

Calculamos en primer lugar la carga que ha circulado por la cuba electrolítica:

$$Q = I \cdot t = 1.5 \cdot 10 \cdot 3600 = 54000 C$$

De modo que la masa de cobre depositada es:

$$m_{Cu} = 54000 \ C \cdot \frac{1 \ mol \ de \ e^{-}}{96500 \ C} \cdot \frac{1 \ mol \ de \ Cu}{2 \ mol \ de \ e^{-}} \cdot \frac{63,5 \ g \ de \ Cu}{1 \ mol \ de \ Cu} = 17,77 \ g$$

b) (0,5 p) La molaridad de la disolución inicial de CuSO₄.

Por la estequiometría de la sal, hay los mismos moles de cobre que de sulfato de cobre.

$$M = \frac{n}{V} = \frac{17,77/63,5}{0,75} = 0,373 \ mol/L$$

c) (0,5 p) La concentración molar de Cu^{2+} que queda en la disolución si la corriente de 1,5 A se hubiese aplicado solo durante 1 hora.

Al pasar la corriente durante una décima parte del tiempo anterior, se habrá depositado solo la décima parte de masa, es decir 1,777 g.

Por lo tanto la molaridad de la disolución será:

$$M = \frac{n}{V} = \frac{(17,77 - 1,777)/63,5}{0,75} = 0,336 \ mol/L$$

JUNIO 2028

Se dispone de una pila formada por un electrodo de cinc, introducida en una disolución 1 M de $Zn(NO_3)_2$ y conectado con un electrodo de cobre, sumergido en una disolución 1 M de $Cu(NO_3)_2$. Ambas disoluciones están unidas por un puente salino.

- a) (0,5 p) Escribe el esquema de la pila galvánica y explica la función del puente salino.
- b) (0,5 p) Indica en qué electrodo tiene lugar la oxidación y en cuál la reducción.
- c) (0,5 p) Escribe la reacción global que tiene lugar y explica en qué sentido circula la corriente.
- d) (0,5 p) ¿Cuál será el potencial de la pila en condiciones estándar?

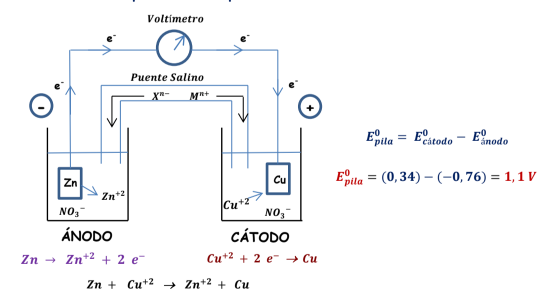
DATOS: $E^{\circ}(Zn^{2+}/Zn) = -0.76 \text{ V}$ $E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}$

Respondo todos los apartados simultáneamente.

En esta pila el electrodo de cobre, sumergido en una disolución $1\,M$ de iones Cu^{2+} , actuará de cátodo (mayor potencial de reducción), donde tendrá lugar la reducción, depositándose cobre metálico, y el electrodo de cinc, sumergido en una disolución $1\,M$ de iones Zn^{2+} , actuará de ánodo (menor potencial de reducción), donde tendrá lugar la oxidación. Por lo tanto en esta pila el oxidante son los iones Cu^{+2} , ya que facilitan la oxidación del cinc, mientras que el reductor es el cinc metálico, ya que facilita la reducción de los iones Cu^{2+} . Se necesita un puente salino formado por una sal neutra muy soluble, cuya función es cerrar el circuito eléctrico y mantener la neutralidad eléctrica en las semiceldas, evitando la polarización de la pila.

Los electrones circulan del ánodo, donde tiene lugar la oxidación, hacia el cátodo, donde tiene lugar la reducción.

A continuación tenemos un esquema de esta pila.



En la electrólisis de una disolución de NaCl.

DATOS: Masa atómica Cl = 35,5;

1F = 96500 culombios;

N° Avogadro = $6.023.10^{23}$

a) (1 p) ¿Qué volumen de cloro se obtiene, medido a 27 °C y 670 mm de Hg de presión, al pasar una corriente de 200 amperios durante 12 horas?

El ánodo se desprende en el ánodo de la celda electrolítica por oxidación de los iones cloruro:

$$2 Cl^- \rightarrow Cl_2 + 2 e^-$$

El número de moles de cloro desprendidos es:

$$n_{Cl_2} = 200 \cdot (12 \cdot 3600) \cdot \frac{1 F}{96500 C} \cdot \frac{1 \ mol \ Cl_2}{2 F} = 44,77 \ mol$$

El volumen ocupado en las condiciones dadas es:

$$V_{Cl_2} = \frac{n_{Cl_2} \cdot R \cdot T}{P} = \frac{44,77 \cdot 0,082 \cdot 300}{\binom{670}{760}} = 1249,3 L$$

b) (1 p) ¿Cuántos electrones han circulado?

$$N_{e^{-}} = 200 \cdot (12 \cdot 3600) \cdot \frac{1 F}{96500 C} \cdot \frac{6,023 \cdot 10^{23} e^{-}}{1 F} = 5,39 \cdot 10^{25} e^{-}$$

SEPTIEMBRE 2017

Explica cómo construirías en el laboratorio una pila con electrodos de cinc y cobre.

DATOS: $E^{\circ} (Zn^{2+}/Zn) = -0.76 \text{ V}$

$$E^{\circ} (Cu^{2+}/Cu) = + 0434 \text{ V}$$

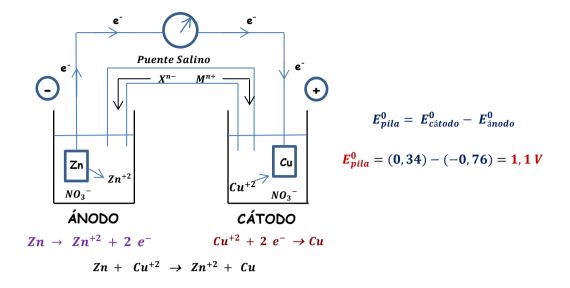
- a) (0,5 p) Haz un dibujo esquemático de la pila.
- b) (0,5 p) ¿En qué sentido circularán los electrones?
- c) (0,5 p) ¿Cuáles son las especies oxidante y reductora?
- d) (0,5 p) ¿Cuál será el potencial de la pila en condiciones estándar?

Respondo todos los apartados simultáneamente.

En esta pila el electrodo de cobre, sumergido en una disolución $1\,M$ de iones Cu^{2+} , actuará de cátodo (mayor potencial de reducción), donde tendrá lugar la reducción, depositándose cobre metálico, y el electrodo de cinc, sumergido en una disolución $1\,M$ de iones Zn^{2+} , actuará de ánodo (menor potencial de reducción), donde tendrá lugar la oxidación. Por lo tanto en esta pila el oxidante son los iones Cu^{+2} , ya que facilitan la oxidación del cinc, mientras que el reductor es el cinc metálico, ya que facilita la reducción de los iones Cu^{2+} . Se necesita un puente salino formado por una sal neutra muy soluble, cuya función es cerrar el circuito eléctrico y mantener la neutralidad eléctrica en las semiceldas, evitando la polarización de la pila.

Los electrones circulan del ánodo, donde tiene lugar la oxidación, hacia el cátodo, donde tiene lugar la reducción.

A continuación tenemos un esquema de esta pila.



JUNIO 2017

La siguiente reacción redox tiene lugar en medio ácido:

$$MnO_4^- + Cl^- + H^+ \rightarrow Mn^{2+} + Cl_2 + H_2O$$

Indica, razonando la respuesta, la veracidad o falsedad de las afirmaciones siguientes:

Los procesos redox que tienen lugar son:

Semirreacción de oxidación:
$$(2 Cl^- \rightarrow Cl_2 + 2 e^-) x 5$$

Semirreacción de reducción: $(MnO_4^- + 8 H^+ + 5 e^- \rightarrow Mn^{+2} + 4 H_2 0) x 2$
Ajuste iónico: $10 Cl^- + 2 MnO_4^- + 16 H^+ \rightleftarrows 5 Cl_2 + 2 Mn^{+2} + 8 H_2 0$

a) (0,5 p) El $C\ell$ es el agente reductor.

Cierto, el Cl^- al oxidarse a cloro molecular cede electrones que favorecen la reducción del permanganato a Mn (II).

b) (0,5 p) El MnO_4^- experimenta una oxidación.

Falso, el permanganato experimenta una reducción, ya que capta electrones, lo que permite que el manganeso disminuya su número de oxidación de +7 a +2.

c) (0,5 p) En la reacción, debidamente ajustada, se forman 4 moles de H₂O por cada mol de MnO₄

Cierto, como podemos ver en el ajuste iónico de la reacción, a partir de 2 moles de permanganato se forman 8 moles de agua, es decir, se forman 4 moles de agua por cada mol de permanganato.

d) (0,5 p) El MnO₄- también puede transformarse en Mn²⁺ en ácido nítrico (HNO₃).

Falso, si sustituimos el ácido clorhídrico por ácido nítrico, el permanganato ya no se reduce a manganeso (II) debido a que ni los iones nitrato ni los protones pueden oxidarse, ya que ambos se encuentran en el máximo estado de oxidación.

JUNIO 2017

Al efectuar la electrolisis de una disolución de nitrato de cobalto (II), $Co(NO_3)_2$, se depositan 3,2 g de cobalto.

DATOS: Peso atómico Co = 59

N° Avogadro: 6,023.10²³

96.500 culombios = 1 F

d) (0.5 p) ¿Qué intensidad de corriente es necesaria para depositarlos en 10 minutos?

La reacción que tiene lugar en el cátodo de la celda electrolítica es: $\mathit{Co}^{+2} + 2 e^- o \mathit{Co}$

Calculamos en primer lugar la carga necesaria para depositar los 3,2 g:

$$Q = 3, 2 \ g \ Co \cdot \frac{1 \ mol \ Co}{59 \ g} \cdot \frac{2 \ F}{1 \ mol \ Co} \cdot \frac{96500 \ C}{1 \ F} = 10467, 8 \ C$$

De modo que la intensidad de corriente necesaria para depositarlos en 10 minutos será:

$$I = \frac{Q}{t} = \frac{10467.8}{10.60} = 17,45 A$$

e) (0,5 p) ¿Cuántos electrones han sido necesarios?

$$n = 10467, 8 \ C \cdot \frac{1 \ F}{96500 \ C} \cdot \frac{6,023.10^{23} \ e^{-}}{1 \ F} = 6,53.10^{22} \ e^{-}$$

f) (0,5 p) Si la sal de Co fuese un cloruro $CoCl_2$, èse necesitaría más tiempo con la misma intensidad?

El tiempo sería el mismo ya que la reacción que tendría lugar en el cátodo sería la misma.

g) (0,5 p) Si el metal que se deposita fuese monovalente M⁺, ése necesitaría el mismo número de electrones para depositar 3,2 g de dicho metal M?

La reacción que tendría lugar en el cátodo de la celda electrolítica sería: $M^+ + 1~e^-
ightarrow M$

Para depositar 1 mol de metal M se necesita la mitad de electrones que se necesita para depositar 1 mol de cobalto. En cuanto a la masa no podemos decir nada, ya que no conocemos la masa atómica del metal M. Si el metal M tuviese una masa atómica similar a la del cobalto, se necesitarían aproximadamente la mitad de electrones para depositar la misma masa del metal M que de cobalto.

SEPTIEMBRE 2016

La notación de una pila electroquímica es: Mg | Mg²⁺ (1 M) || Ag⁺ (1 M) | Ag.

- a) (0,5 p) Calcula el potencial estándar de la pila.
- b) (0,5 p) Escribe y ajusta la ecuación química para la reacción que ocurre en la pila.
- c) (0,5 p) Indica la polaridad de los electrodos y el sentido de circulación de los electrones.
- d) (0,5 p) Razona quién actúa de oxidante y quién de reductor.

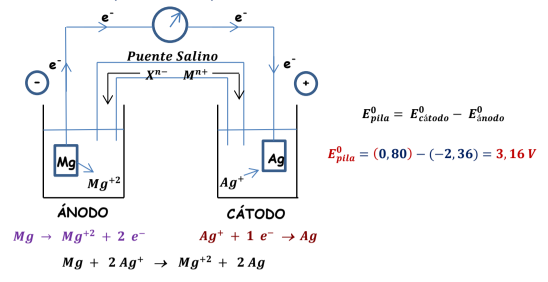
DATOS:
$$E^{\circ} (Mq^{2+}/Mq) = -2,36 \text{ V}$$

$$E^{\circ} (Aq^{+}/Aq) = 0.8 \text{ V}.$$

Voy a responder todos los apartados conjuntamente.

En esta pila el electrodo de plata actuará de cátodo (debido a su mayor potencial de reducción los iones plata se reducen más fácilmente que los iones magnesio), donde tendrá lugar la reducción, depositándose plata metálico, y el electrodo de magnesio actuará de ánodo (menor potencial de reducción), donde tendrá lugar la oxidación. Por lo tanto en esta pila el oxidante son los iones Ag^{\dagger} , ya que facilitan la oxidación del magnesio, mientras que el reductor es el magnesio metálico, ya que facilita la reducción de los iones plata. La función del puente salino es la mantener la neutralidad eléctrica en las semiceldas, evitando la polarización de la pila.

A continuación tenemos un esquema de esta pila.



SEPTIEMBRE 2016

Se tiene una disolución acuosa de sulfato de cobre (II), CuSO4.

DATOS: 1 F = 96500 C

 $N_A = 6.023.10^{23} \text{ átomos.mol}^{-1}$

Masa atómica Cu = 63,5.

 a) (1 p) Calcula la intensidad de corriente que se necesita pasar a través de la disolución para depositar 5 g de cobre en 30 minutos

La reacción que tiene lugar en el cátodo de la celda electrolítica es: $Cu^{+2}+2$ $e^- o Cu$ Calculamos en primer lugar la carga necesaria para depositar los 5 g:

$$Q = 5 \ g \ Cu \cdot \frac{1 \ mol \ Cu}{63,5 \ g} \cdot \frac{2 \ F}{1 \ mol \ Cu} \cdot \frac{96500 \ C}{1 \ F} = 15196,8 \ C$$

De modo que la intensidad de corriente necesaria para depositarlos en 30 minutos será:

$$I = \frac{Q}{t} = \frac{15196,8}{30.60} = 8,44 A$$

b) (1 p) ¿Cuántos electrones habrán circulado y cuantos átomos de cobre se habrán depositado en ese tiempo?

$$n = 15196, 8 \ C. \ \frac{6,023.10^{23} \ e^{-}}{96500 \ C} = 9,48.10^{22} \ e^{-}$$

$$N = 5 \ g \ de \ Cu. \ \frac{6,023.10^{23} \ átomos \ de \ Cu}{63,5 \ g \ de \ Cu} = 4,74.10^{22} \ átomos \ de \ Cu$$

JUNIO 2016

Un método de obtención de cloro gaseoso se basa en la oxidación del ácido clorhídrico, $HC\ell$, con ácido nítrico, HNO_3 , produciéndose simultáneamente dióxido de nitrógeno, NO_2 , y agua.

DATO:
$$R = 0.082 \text{ atm.L.mo} \ell^{-1}.K^{-1}$$

a) (1 p) Escribe la reacción ajustada por el método del ión-electrón.

$$\begin{cases} Semirreacci\'on\ de\ oxidaci\'on: & 2\ Cl^- \rightarrow Cl_2 + 2\ e^- \\ Semirreacci\'on\ de\ reducci\'on: & (NO_3^- + 2\ H^+ + 1\ e^- \rightarrow NO_2 + H_2O)\ x\ 2 \end{cases}$$

$$Ajuste\ i\'onico: & 2\ Cl^- + 2\ NO_3^- + 4\ H^+ \ \rightleftarrows \ Cl_2 + 2\ NO_2 + 2\ H_2O$$

$$Ajuste\ molecular: & 2\ HCl + 2\ HNO_3\ \rightleftarrows \ Cl_2 + 2\ NO_2 + 2\ H_2O$$

b) (1 p) Determina el volumen de cloro obtenido, a $25^{\circ}C$ y 1 atm, cuando se hacen reaccionar 500 mL de una disolución 2 M de HCl con HNO_3 en exceso, si el rendimiento es del 80 %.

$$n_{Cl_2} = 0.5 \ L \ disolución \cdot \frac{2 \ mol \ HCl}{1 \ L \ disolución} \cdot \frac{1 \ mol \ Cl_2}{2 \ mol \ HCl} \cdot 0.8 = 0.4 \ mol \ Cl_2$$

$$V_{Cl_2} = \frac{n_{Cl_2} \cdot R \cdot T}{P} = \frac{0.4 \cdot 0.082 \cdot 298}{1} = 9.77 \ L$$

JUNIO 2016

Se electroliza una disolución acuosa de NiCl2 pasando una corriente de 0,1 A durante 20 horas. Calcula:

DATOS: 1 F = 96500 C. Masas atómicas: Cl = 35.5 Ni = 58.7

a) (1 p) La masa de níquel depositada en el cátodo.

$$Ni^{+2}(ac) + 2 e^{-} \rightarrow Ni(s)$$

 $m_{Ni} = 0, 1 \frac{C}{s} \cdot 20 h \cdot 3600 \frac{s}{h} \cdot \frac{1}{96500} \frac{F}{c} \cdot \frac{1 \ mol \ Ni}{2 \ F} \cdot \frac{58,7 \ g \ Ni}{1 \ mol \ Ni} = 2,19 \ g$

b) (1 p) El volumen de cloro, medido en condiciones normales, que se desprende en el ánodo.

$$2 \ Cl^{-}(ac) \rightarrow Cl_{2} \ (g) + 2 \ e^{-}$$

$$V_{Cl_{2} \ en \ c.n.} = 0, 1 \ \frac{C}{s} \cdot 20 \ h \cdot 3600 \ \frac{s}{h} \cdot \frac{1 \ F}{96500 \ C} \cdot \frac{1 \ mol \ Cl_{2}}{2 \ F} \cdot \frac{22, 4 \ L}{1 \ mol \ Cl_{2}} = 0,83 \ L \ en \ c. \ n.$$

SEPTIEMBRE 2015

El monóxido de nitrógeno se puede obtener según la siguiente reacción:

$$Cu + HNO_3 \rightarrow Cu(NO_3)_2 + NO + H_2O$$

DATOS: Masa atómica (Cu) = 63,5; $R = 0.082 \text{ atm.L.mol}^{-1}.K^{-1}$

a) (1 p) Ajusta por el método del ion-electrón esta reacción en sus formas iónica y molecular.

$$\begin{cases} Semirreacci\'on\ de\ oxidaci\'on: & (Cu \rightarrow Cu^{+2} + 2\ e^-)\ x\ 3 \\ Semirreacci\'on\ de\ reducci\'on: & (NO_3^- + 4\ H^+ + 3\ e^- \rightarrow NO\ + 2\ H_2O)\ x\ 2 \end{cases}$$

$$Ajuste\ i\'onico: & 3\ Cu + 2\ NO_3^- + 8\ H^+ \ \rightleftarrows \ 3\ Cu^{+2} + 2\ NO\ + 4\ H_2O$$

$$Ajuste\ molecular: & 3\ Cu + 8\ HNO_3\ \rightleftarrows \ 3\ Cu(NO_3)_2\ + 2\ NO\ + 4\ H_2O$$

b) (1 p) Calcula la masa de cobre que se necesita para obtener 5 L de NO medidos a 750 mm de Hg y $40 \, ^{\circ}\text{C}$.

Calculamos en primer lugar los moles de NO que equivalen a los 5 litros.

$$n_{NO} = \frac{P \cdot V}{R \cdot T} = \frac{\left(\frac{750}{760}\right) \cdot 5}{0,082 \cdot 313} = 0,19 \ mol \ de \ NO$$

$$m_{Cu} = 0,19 \ mol \ de \ NO \cdot \frac{3 \ mol \ de \ Cu}{2 \ mol \ de \ NO} \cdot \frac{63,5 \ g \ de \ Cu}{1 \ mol \ de \ Cu} = 18,1 \ g$$

Se realiza la electrólisis de una disolución acuosa que contiene Cu²⁺. Calcula:

DATOS: R = 0,082 atm.L.mol $^{-1}$.K $^{-1}$; 1 F = 96500 C; Masa atómica: Cu = 63,5. Carga del electrón = 1,6.10 $^{-19}$ culombios.

a) (1 p) La carga eléctrica necesaria para que se depositen 5 g de Cu en el cátodo. Expresa el resultado en culombios.

La reacción que tiene lugar en el cátodo de la celda electrolítica es: $\mathit{Cu}^{+2} + 2 \ e^-
ightarrow \mathit{Cu}$

$$Q = 5 \ g \ Cu \cdot \frac{1 \ mol \ Cu}{63,5 \ g} \cdot \frac{2 \ F}{1 \ mol \ Cu} \cdot \frac{96500 \ C}{1 \ F} = 15196,8 \ C$$

b) (1 p) ¿Qué volumen de H_2 (g), medido a 30 °C y 770 mm Hg, se obtendría si esa carga eléctrica se emplease para reducir H^+ (acuoso) en un cátodo?

La reacción que tendría lugar en el cátodo de la celda electrolítica sería: $2~H^+~+~2~e^-
ightarrow~H_2$

En primer lugar calculamos cuantos moles de hidrógeno se desprenderían.

$$n_{H_2} = 15196,8 \ C \cdot \frac{1 \ F}{96500 \ C} \cdot \frac{1 \ mol \ H_2}{2 \ F} = 0,08 \ mol$$

$$V_{H_2} = \frac{n \cdot R \cdot T}{P} = \frac{0,08 \cdot 0,082 \cdot 303}{\binom{770}{760}} = 1,96 \ L$$

JUNIO 2015

Utilizando los valores de los potenciales de reducción estándar, justificando la respuesta brevemente, predice si alguna de las siguientes reacciones se producirá de forma espontánea:

DATOS: E°
$$(Cu^{2+}/Cu) = 0.34 \text{ V}$$
; E° $(Fe^{2+}/Fe) = -0.44 \text{ V}$; E° $(Fe^{3+}/Fe^{2+}) = 0.77 \text{ V}$; E° $(Cd^{2+}/Cd) = -0.40 \text{ V}$.

Para que una reacción redox sea espontánea el potencial de reducción del oxidante debe ser mayor que el potencial de reducción del reductor.

a) (0,5 p)
$$Fe^{2+} + Cu \rightarrow Fe + Cu^{2+}$$

$$\underbrace{Fe^{2+}}_{Oxidante} + \underbrace{Cu}_{Reductor} \rightarrow Fe + Cu^{2+}$$

 E° (Fe²⁺/Fe) = -0,44 V < E° (Cu²⁺/Cu) = 0,34 V \Rightarrow La reacción no es espontánea

b) (0,5 p)
$$Fe^{2+} + Cu \rightarrow Fe^{3+} + Cu^{2+}$$

Esta reacción redox es imposible, ya que se producen dos oxidaciones y ninguna reducción.

c) **(0,5 p)** Fe + Cd
$$\rightarrow$$
 Fe²⁺ + Cd²⁺

Esta reacción redox es imposible, ya que se producen dos oxidaciones y ninguna reducción.

d) (0.5 p)
$$Fe^{2+} + Cd \rightarrow Fe + Cd^{2+}$$

$$\underbrace{Fe^{2+}}_{Oxidante} + \underbrace{Cd}_{Reductor} \rightarrow Fe + Cd^{2+}$$

$$E^{\circ}$$
 (Fe²⁺/Fe) = -0,44 V < E° (Cd²⁺/Cd) = -0,40 V \Rightarrow La reacción no es espontánea

Para platear un objeto se ha estimado que es necesario depositar 40 g de plata.

DATOS: Masas atómicas: Ag = 108; Au = 1971 F = 96500 C.mol⁻¹

a) (0,5 p) Si se realiza la electrólisis de una disolución acuosa de sal de Ag^+ con una corriente de 2 amperios ¿cuánto tiempo se tardará en realizar el plateado?

La reacción que tiene lugar en el cátodo de la celda electrolítica es: $Ag^+ + 1 e^- \rightarrow Ag$ La cantidad de carga que tiene que atravesar el cátodo para depositar los 40 q de plata es:

$$Q = 40 \ g \ de \ Ag \ . \frac{1 \ mol \ de \ Ag}{108 \ g \ de \ Ag} \cdot \frac{1 \ F}{1 \ mol \ de \ Ag} \cdot \frac{96500 \ C}{1 \ F} = 35740,7 \ C$$
$$t = \frac{Q}{I} = \frac{35740,7}{2} = 17870,35 \ s \cong 5 \ h$$

b) (0,5 p) ¿Cuántos moles de electrones han sido necesarios para ello?

moles de
$$e^- = 40 g$$
 de Ag . $\frac{1 \mod de Ag}{108 \ g \ de Ag}$. $\frac{1 \mod e^-}{1 \mod de Ag} = 0,37 \mod de e^-$

c) (0,5 p) Con la misma cantidad de electrones ¿cuántos gramos de Au se depositarán, si se realiza la electrólisis con una disolución acuosa de sal de Au³⁺?

La reacción que tendría lugar ahora en el cátodo de la celda electrolítica sería:

$$Au^{+3} + 3 e^- \rightarrow Au$$

masa de $Au = 0,37$ mol de e^- . $\frac{1 \text{ mol de } Au}{3 \text{ mol de } e^-}$. $\frac{197 \text{ g}}{1 \text{ mol de } Au} = 24,3 \text{ g de } Au$

d) (0,5 p) Para que se deposite la misma cantidad de moles de oro que los que se depositaron de plata, ¿razona si hay que aumentar o disminuir la cantidad de electrones que circulen por la disolución?

Por cada mol de electrones se deposita un mol de plata y un tercio de mol de oro, por lo que si queremos depositar el mismo número de moles de ambos metales, por la disolución de oro tiene que circular triple cantidad de electrones que por la disolución de plata.

SEPTIEMBRE 2014

Se dispone de una pila formada por un electrodo de cinc, introducida en una disolución 1 M de $Zn(NO_3)_2$ y conectado con un electrodo de cobre, sumergido en una disolución 1 M de $Cu(NO_3)_2$. Ambas disoluciones están unidas por un puente salino.

DATOS: E° (Cu^{2+} / Cu) = 0,34 V; E° (Zn^{2+} / Zn) = -0,76 V.

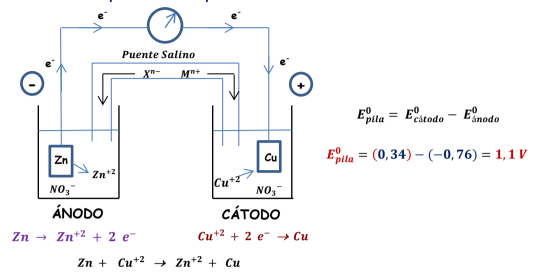
- a) (0,5 p) Escribe y/o dibuja el esquema de la pila galvánica y explica la función del puente salino.
- b) (0,5 p) Indica en qué electrodo tiene lugar la oxidación y en cuál la reducción.
- c) (0,5 p) Escribe la reacción global que tiene lugar e indica en qué sentido circula la corriente.
- d) (0,5 p) ¿En qué electrodo se deposita el cobre? y ¿cuál es el potencial estándar de la pila?

Voy a responder todos los apartados conjuntamente.

En esta pila el electrodo de cobre actuará de cátodo (mayor potencial de reducción), donde tendrá lugar la reducción, depositándose cobre metálico, y el electrodo de cinc actuará de ánodo (menor potencial de reducción), donde tendrá lugar la oxidación. La función del puente salino es la

de cerrar el circuito y mantener la neutralidad eléctrica en las semiceldas, evitando la polarización de la pila.

A continuación tenemos un esquema de esta pila.



JUNIO 2014

Dada la reacción: $K_2Cr_2O_7 + HI + H_2SO_4 \rightarrow K_2SO_4 + Cr_2(SO_4)_3 + I_2 + H_2O_4$

DATOS: E° ($Cr_2O_7^{2-}$ / Cr^{3+}) = 1,33 V; E° (I_2 / Γ) = 0,54 V.

a) (0,5 p) Ajústala mediante el método del ion-electrón.

Ajuste iónico: 6
$$I^- + Cr_2O_7^{-2} + 14 H^+ \rightleftharpoons 3 I_2 + 2 Cr^{+3} + 7 H_2O$$

Ajuste molecular: $K_2Cr_2O_7 + 6 HI + 4 H_2SO_4 \rightleftharpoons Cr_2(SO_4)_3 + K_2SO_4 + 3 I_2 + 7 H_2O_4$

b) (0,5 p) Indica la especie química que se reduce y la que se oxida.

La especie que se reduce es el dicromato de potasio $(K_2Cr_2O_7)$, ya que en el proceso redox libera electrones.

La especie que se oxida es el yoduro de hidrógeno (HI), ya que en el proceso redox captura electrones.

c) (0,5 p) Si quisiera construir una pila con esta reacción, indica la semirreacción que tiene lugar en el ánodo y la que ocurre en el cátodo.

En el ánodo tiene lugar la oxidación: 2 $I^- \rightarrow I_2 + 2$ e^- En el cátodo tiene lugar la reducción: $Cr_2O_7^{-2} + 14$ $H^+ + 6$ $e^- \rightarrow 2$ $Cr^{+3} + 7$ H_2O

d) (0.5 p) Calcula el potencial normal de la pila formada por estos dos electrodos.

$$E_{pila}^{0} = E_{c{\acute a}todo}^{0} - E_{\acute anodo}^{0} = 1,33-0,54 = 0.79 V$$

Para determinar el contenido de hierro de un acero se disuelven 1,18 g de acero en ácido clorhídrico, obteniéndose iones Fe^{2+} , los cuales se valoran posteriormente, en medio ácido con $K_2Cr_2O_7$ 0,04 M obteniéndose Cr^{3+} y Fe^{3+} .

DATOS: Masa atómica, Fe = 55,8

$$Cr_2O_7^{2-} + Fe^{2+} + H^+ \rightarrow Cr^{3+} + Fe^{3+} + H_2O_7^{2-}$$

a) Ajusta la reacción iónica de valoración redox por el método del ion electrón.

$$\begin{cases} Semirreacción \ de \ oxidación: & (Fe^{+2} \rightarrow Fe^{+3} + 1 \ e^{-}) \ x \ 6 \\ Semirreacción \ de \ reducción: & Cr_{2}O_{7}^{-2} + 14 \ H^{+} + 6 \ e^{-} \rightarrow 2 \ Cr^{+3} + 7 \ H_{2}O \end{cases}$$

$$Ajuste \ iónico: & 6 \ Fe^{+2} + Cr_{2}O_{7}^{-2} + 14 \ H^{+} \ \rightleftarrows \ 6 \ Fe^{+3} + 2 \ Cr^{+3} + 7 \ H_{2}O \end{cases}$$

b) Si en el proceso de valoración se emplearon 85,0 cm³ de la disolución de dicromato potásico, determina el porcentaje en masa de Fe en el acero.

$$m_{Fe} = 0,085 \ L \ disolución \ de \ K_2 C r_2 O_7 \ . \ \frac{0,04 \ mol \ de \ K_2 C r_2 O_7}{1 \ L \ disolución} \ . \ \frac{6 \ mol \ Fe}{1 \ mol \ de \ K_2 C r_2 O_7} \ . \ \frac{55,8 \ g}{1 \ mol \ Fe} = 1,138 \ g$$

$$\% \ Fe = \left(\frac{1,138}{1,18}\right) \ . \ 100 = 96,47 \ \%$$

SEPTIEMBRE 2013

(2 p) ¿Cuántos moles de oro y de plata se depositarán al paso de una corriente de 5 amperios durante 193 minutos por sendos baños electrolíticos con iones Au³ y Ag¹, respectivamente? Indica las reacciones que ocurren y justifica el resultado. ¿Qué habría que hacer para depositar la misma cantidad de moles de oro que la que se deposita de plata?

DATOS: 1 Faraday = 96500 culombios.

En el cátodo de ambas cubas electrolíticas se produce la reducción de ambos iones:

$$Au^{+3} + 3 e^{-} \rightarrow Au$$

$$n_{Au} = [5 \cdot (193 \cdot 60)] C \cdot \frac{1 F}{96500 C} \cdot \frac{1 \ mol \ Au}{3 \ F} = 0,2 \ mol$$

$$Ag^{+} + 1 e^{-} \rightarrow Ag$$

$$n_{Ag} = [5 \cdot (193 \cdot 60)] C \cdot \frac{1 F}{96500 C} \cdot \frac{1 \ mol \ Ag}{1 \ F} = 0,6 \ mol$$

Para que se depositen los mismos moles de oro que de plata, por la cuba electrolítica que contiene la disolución de Au^{+3} tiene que pasar el triple de carga que por la cuba que contiene la disolución de Ag^+ , ya que el depósito de un mol de Au requiere 3 F de carga, mientras que el depósito de un mol de Ag requiere 1 F.

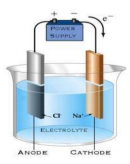
JUNIO 2013

En un proceso de electrólisis de cloruro sódico fundido se liberaron 500 g de cloro. Calcular:

DATOS: Masas atómicas: $C\ell$ = 35,5; Na = 23,0.

a) (1 p) La cantidad de electricidad necesaria para ello.

$$\begin{cases} \acute{A}nodo \ (+) \colon & 2 \ \mathit{Cl}^- \ \rightarrow \ \mathit{Cl}_2 \ + \ 2 \ \mathit{e}^- \\ \mathit{C\'{a}todo} \ (-) \colon & \mathit{Na}^+ \ + \ 1 \ \mathit{e}^- \rightarrow \ \mathit{Na} \end{cases}$$



La cantidad de carga que atraviesa la cuba electrolítica es:

$$Q = 500 \ g \ Cl_2 \cdot \frac{1 \ mol \ Cl_2}{71 \ g} \cdot \frac{2 \ F}{1 \ mol \ Cl_2} \cdot \frac{96500 \ C}{1 \ F} = 1,36.10^6 \ C$$

b) (1 p) La masa de sodio formada.

$$m_{Na} = 1,36.10^6 \ C \cdot \frac{1 \ F}{96500 \ C} \cdot \frac{1 \ mol \ de \ Na}{1 \ F} \cdot \frac{23 \ g \ de \ Na}{1 \ mol \ de \ Na} = 323,9 \ g$$

JUNIO 2013

Dada la reacción: $KMnO_4 + KI + H_2SO_4 \rightarrow I_2 + MnSO_4 + H_2O$

a) (0,5 p) Explica cuáles son las especies oxidantes y cuáles las reductoras.

Oxidante: El KMnO₄ (donde el manganeso presenta número de oxidación +7), ya que captando electrones se reduce a Mn⁺² (número de oxidación +2).

<u>Reductor</u>: El KI (donde el yodo presenta número de oxidación -1), ya que cediendo electrones se oxida a I_2 (donde el yodo tiene número de oxidación 0)

b) (0,5 p) Escribe las semirreacciones de reducción y de oxidación.

Semirreacción de oxidación:
$$(2\ I^- \rightarrow I_2 + 2\ e^-) x 5$$

Semirreacción de reducción: $(MnO_4^- + 8\ H^+ + 5\ e^- \rightarrow Mn^{+2} + 4\ H_20) x 2$

c) (0,5 p) Escribe la reacción molecular ajustada por el método ion-electrón.

Ajuste iónico:
$$10 I^- + 2 MnO_4^- + 16 H^+ \rightleftharpoons 5 I_2 + 2 Mn^{+2} + 8 H_2O_4$$

Ajuste molecular: 10 KI + 2 KMn
$$O_4$$
 + 8 H_2SO_4 \rightleftharpoons 5 I_2 + 2 Mn SO_4 + 6 K_2SO_4 + 8 H_2O_4

iiOJO!! En la reacción que os daban no aparecía es sulfato de potasio (obviamente en los productos tenía que haber algún compuesto de potasio), había que obtenerlo a partir del ajuste iónico.

d) (0,5 p) Se dispone de disolución de permanganato de potasio 2M. ¿Qué volumen habrá que utilizar si se quiere obtener 2 moles de yodo?

$$V_{disolución} = 2 \ mol \ I_2 \cdot \frac{2 \ mol \ KMnO_4}{5 \ mol \ I_2} \cdot \frac{1 \ L \ disolución}{2 \ mol \ KMnO_4} = 0,4 \ L$$

SEPTIEMBRE 2012

Dada la reacción: (En el enunciado faltaba el sulfato de potasio en los productos de la reacción)

$$KMnO_4 + KI + H_2SO_4 \rightarrow I_2 + MnSO_4 + H_2O + K_2SO_4$$

a) (0,5 p) Explica cuál es la especie oxidante y cuál la reductora.

El oxidante es el permanganato de potasio, ya que se reduce a Mn^{+2} favoreciendo la oxidación del yoduro de potasio (reductor) a yodo molecular.

b) (0,5 p) Escribe las semireacciones de oxidación y de reducción.

Semirreacción de Reducción: $(MnO_4^- + 8 H^+ + 5 e^- \rightarrow Mn^{+2} + 4 H_2O) x 2$

Semirreación de Oxidación: $(2 I^- \rightarrow I_2 + 2 e^-) x 5$

c) (0,5 p) Escribe la reacción molecular ajustada.

Ajuste iónico: 2 $MnO_4^- + 16 H^+ + 10 I^- \rightarrow 2 Mn^{+2} + 4 H_2O + 5 I_2$

Ajuste molecular: $2 \ KMnO_4 + 8 \ H_2SO_4 + 10 \ KI \rightarrow 5 \ I_2 + 2 \ MnSO_4 + 4 \ H_2O + 6 \ K_2SO_4$

d) (0,5 p) Se dispone de disolución de permanganato de potasio 2M. ¿Qué volumen habrá que utilizar si se quiere obtener 2 moles de yodo?

$$V = 2 \ moles \ de \ I_2 \ . \ \frac{2 \ moles \ de \ KMnO_4}{5 \ moles \ de \ I_2} \ . \ \frac{1 \ L \ de \ disoluci\'on}{2 \ moles \ de \ KMnO_4} = 0, 4 \ L \ de \ disoluci\'on \ de \ KMnO_4$$

SEPTIEMBRE 2012

Explica cómo construirías en el laboratorio una pila con electrodos de cinc y cobre. Zn/Zn^{2+} // Cu^{++}/Cu (Justifica las respuestas)

DATOS: E° (Zn^{2+} / Zn) = -0.76 V; E° (Cu^{2+} / Cu) = +0.34

- a) (0,5 p) Haz el dibujo correspondiente
- b) (0,5 p) ¿En qué sentido circularán los electrones?
- c) (0,5 p) ¿Cuáles son las especies oxidante y reductora?
- d) (0,5 p) ¿Cuál será el potencial de la pila en condiciones estándar?

Para preparar la pila necesitamos dos láminas metálicas: una de cinc sumergida en una disolución de una sal de Zn⁺² (por ejemplo sulfato de cinc) y otra de cobre sumergida en una disolución de una sal de Cu⁺² (por ejemplo sulfato de cobre (II)). Si queremos medir el potencial estándar de la pila ambas disoluciones deben ser 1 M en los respectivos iones metálicos. Necesitamos cable conductor para unir ambos electrodos y un dispositivo que nos permita observar el paso de corriente (por ejemplo un voltímetro). Para finalizar necesitamos un tubo en forma de U lleno de una disolución de una sal neutra (sulfato de sodio, por ejemplo), cerrado en sus extremos con algodón y sumergidos en cada una de las disoluciones (puente salino).

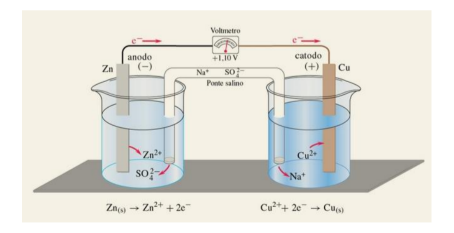
El electrodo de cobre, debido a su mayor potencial, actuará de cátodo. En este electrodo se produce la reducción de los iones Cu^{+2} a cobre metálico, por lo que los iones Cu^{+2} son el oxidante del proceso.

El electrodo de cinc actuará de ánodo y en él se produce la oxidación del cinc metálico a iones Zn^{+2} , por lo que el cinc metálico actuará de reductor del proceso.

Los electrones circulan del ánodo hacia el cátodo.

El potencial de la pila en condiciones estándar será:

$$E_{nila}^0 = E_{c\acute{a}todo}^0 - E_{\acute{a}nodo}^0 = 0,34 - (-0,76) = 1,10 \text{ V}$$



JUNIO 2012

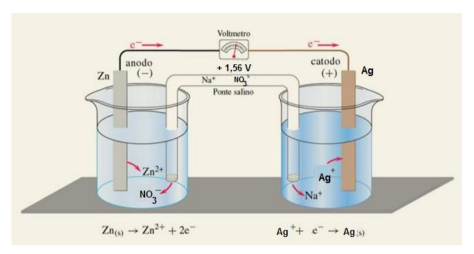
La reacción redox que se indica a continuación tiene lugar espontáneamente:

$$Zn (s) + 2 AgNO3 (ac) \rightarrow 2 Ag (s) + Zn(NO3)2 (ac)$$

DATOS: Masa atómica Zn = 65,4; 1F = 96500 C/mol; $E^{\circ}(Zn^{2+}/Zn) = -0,76V$; $E^{\circ}(Ag+/Ag) = +0,80 V$.

- a) Explica cómo construir una pila basada en la reacción anterior, dibuja un esquema.
- b) Indica la reacción que tiene lugar en cada uno de los electrodos, ánodo y cátodo.
- c) Calcula la fuerza electromotriz estándar de la pila.

la pila Para preparar necesitamos dos láminas metálicas: una de plata sumergida disolución de una sal de Agt (por ejemplo nitrato de plata) y otra de cinc sumergida en una disolución de una sal de Zn⁺² (por ejemplo nitrato Si de cinc). queremos medir potencial estándar de la pila ambas



disoluciones deben ser 1 M en los respectivos iones metálicos. Necesitamos cable conductor para unir ambos electrodos y un dispositivo que nos permita observar el paso de corriente (por ejemplo un voltímetro). Para finalizar necesitamos un tubo en forma de U lleno de una disolución de una sal neutra (nitrato de sodio, por ejemplo), cerrado en sus extremos con algodón y sumergidos en cada una de las disoluciones (puente salino)

El electrodo de plata, debido a su mayor potencial, actuará de cátodo. En este electrodo se produce la reducción de los iones Ag^+ a plata metálico, por lo que los iones Ag^+ son el oxidante del proceso.

El electrodo de cinc actuará de ánodo y en él se produce la oxidación del cinc metálico a iones Zn^{+2} , por lo que el cinc metálico actuará de reductor del proceso.

Los electrones circulan del ánodo hacia el cátodo.

El potencial de la pila en condiciones estándar será:

$$E_{nilg}^0 = E_{cátodo}^0 - E_{ánodo}^0 = 0.8 - (-0.76) = 1.56 V$$

 d) Calcula la masa de Zn que habrá reaccionado cuando la pila haya hecho circular 19300 culombios.

$$m_{Zn} = 19300 \ C$$
. $\frac{1 \ mol \ Zn}{2 \ x \ 96500 \ C}$. $\frac{65,4 \ g \ de \ Zn}{1 \ mol \ de \ Zn} = 6,54 \ g \ de \ Zn$

SEPTIEMBRE 2011

Para determinar el hierro que contiene un acero, se disuelve en exceso de ácido clorhídrico una muestra del acero 0,2886 g, obteniéndose Fe^{+2} , que se valora en el medio ácido con dicromato de potasio $(K_2Cr_2O_7)$ 0,015 M, para obtener Fe^{+3} y Cr^{+3} .

DATO: Masa atómica del hierro (uma): 55,9

a) (0,5 p) Identifica, de manera razonada el oxidante y el reductor de la reacción de valoración

El oxidante es el dicromato ya que se reduce a Cr^{+3} , mientras que el reductor son los iones Fe^{+2} ya que se oxidan a iones Fe^{+3} .

b) (1 p) Ajusta la reacción de valoración por el método del ion-electrón

Semirreacción de Reducción:
$$Cr_2O_7^{-2}+14~H^++6~e^- \rightarrow 2~Cr^{+3}+7~H_2O$$

Semirreación de Oxidación:
$$(Fe^{+2} \rightarrow Fe^{+3} + 1 e^{-}) \times 6$$

Reacción global:
$$Cr_2O_7^{-2} + 14 H^+ + 6 Fe^{+2} \rightarrow 2 Cr^{+3} + 7 H_2O + 6 Fe^{+3}$$

c) (0,5 p) Si se han utilizado 43 mL de dicromato en la valoración, ¿qué porcentaje de hierro contiene el acero?

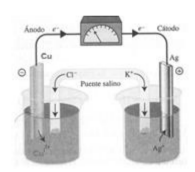
$$\begin{split} m_{Fe} &= 43.10^{-3} \ L \cdot \ 0,015 \ \frac{mol}{L} \cdot \frac{6 \ mol \ de \ Fe}{1 \ mol \ de \ dicromato} \cdot \frac{55,9 \ g \ de \ Fe}{1 \ mol \ de \ Fe} = 0,2613 \ g \ de \ Fe \\ \% \ Fe &= \left(\frac{m_{Fe}}{m_{acera}}\right) \cdot \ 100 = \left(\frac{0,2613}{0,2886}\right) \cdot \ 100 = 90,5 \ \% \end{split}$$

SEPTIEMBRE 2011

Dibuja una pila voltaica construida con electrodos de cobre y plata sumergidos, respectivamente, en disoluciones 1 M de sulfato de cobre (II) y nitrato de plata.

- a) (0,75 p) Indica qué electrodo es el ánodo y cuál el cátodo y la dirección del flujo de electrones
- b) (0,75 p) Escribe las reacciones que tienen lugar en cada electrodo, diferenciando la oxidación de la reducción
- c) (0,5 p) Calcula el potencial estándar de la pila

DATOS:
$$E^{\circ}$$
 (Cu^{+2}/Cu) = +0,34 V; E° (Aq^{+}/Aq) = +0,80 V



CÁTODO (reducción):
$$Ag^+ + 1 e^- \rightarrow Ag$$

ÁNODO (oxidación):
$$Cu \rightarrow Cu^{+2} + 2 e^{-}$$

Reacción global:
$$Cu + 2 Ag^+ \rightarrow Cu^{+2} + 2 Ag$$

$$\varepsilon_{pila}^{\circ} = \varepsilon_{c\acute{a}todo}^{\circ} - \varepsilon_{\acute{a}nodo}^{\circ} = 0,80 - (0,34) = 0,46 V$$

JUNIO 2011

En medio ácido, el ion permanganato (MnO_4) se utiliza como agente oxidante fuerte. Contesta razonadamente a las siguientes preguntas y ajusta las reacciones iónicas que se puedan producir, indicando el oxidante y el reductor en cada caso

DATOS: E°
$$(MnO_4^{-1}/Mn^{+2}) = +1.51 \text{ V}$$
; E° $(Fe^{+2}/Fe) = -0.44 \text{ V}$; E° $(O_2/H_2O_2) = +0.70 \text{ V}$

a) (1 p) ¿Reaccionará con Fe (s)

Sí que reaccionará ya que E° (MnO₄⁻/Mn⁺²) (oxidante) > E° (Fe⁺²/Fe) = -0,44 V (reductor)

Reducción:
$$(MnO_4^- + 8 H^+ + 5 e^- \rightarrow Mn^{+2} + 4 H_2 O) x 2$$

Oxidación:
$$(Fe \rightarrow Fe^{+2} + 2 e^{-}) \times 5$$

Reacción global: 2
$$\underbrace{MnO_4^-}_{oxidante}$$
 + 16 H^+ + 5 $\underbrace{Fe}_{reductor}$ \rightarrow 2 Mn^{+2} + 8 H_2O + 5 Fe^{+2}

b) (1 p) ¿Reaccionará con H_2O_2 ?

Sí que reaccionará ya que E° (MnO₄⁻/Mn⁺²) (oxidante) > E° (O₂/H₂O₂) (reductor)

Reducción:
$$(MnO_4^- + 8 H^+ + 5 e^- \rightarrow Mn^{+2} + 4 H_2 O) x 2$$

Oxidación:
$$(H_2O_2 \rightarrow O_2 + 2 H^+ + 2 e^-) x 5$$

Reacción global: 2
$$\underbrace{MnO_{\frac{1}{4}}^{-}}_{oxidante}$$
 + 6 H^{+} + 5 $\underbrace{H_{2}O_{2}}_{reductor}$ \rightarrow 2 Mn^{+2} + 8 $H_{2}O$ + 5 O_{2}

JUNIO 2011

Se ha construido una celda galvánica o pila que consta de un electrodo de Sn sumergido en una disolución de $\operatorname{Sn}^{+2}(1 \text{ M})$ y otro electrodo de plata sumergido en una disolución de $\operatorname{Ag}^{+}(1 \text{ M})$.

DATOS:
$$E^{\circ} (Sn^{+2}/Sn) = -0.14 \text{ V}$$
 $E^{\circ} (Aq^{+}/Aq) = +0.80 \text{ V}$

a) (0,5 p) Indica el electrodo que actúa como cátodo y el electrodo que actúa como ánodo

El electrodo de plata actúa como cátodo, ya que presenta un mayor potencial normal de reducción, y el electrodo de estaño actúa de ánodo, debido a su menor potencial normal de reducción.

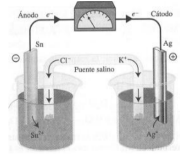
b) (0,5 p) Escribe las semirreacciones que tienen lugar en cada electrodo

CÁTODO:
$$Ag^{+}(ac) + 1e^{-} \rightarrow Ag(s)$$

ÁNODO:
$$Sn(s) \rightarrow Sn^{+2}(ac) + 2e^{-}$$

- c) (0,5 p) Dibuja un esquema de la pila indicando el sentido de circulación de los electrones
- d) (0,5 p) Calcula el potencial estándar de la pila así formada

$$\varepsilon_{nilg}^{\circ} = \varepsilon_{c\acute{a}todo}^{\circ} - \varepsilon_{\acute{a}nodo}^{\circ} = 0.80 - (-0.14) = 0.94 \text{ V}$$



SEPTIEMBRE 2010

En las tablas de potenciales estándar de reducción de los diferentes pares redox (en medio ácido) se encuentran los siguientes valores: $E^{\circ}(H_2O_2/H_2O) = 1,77 \text{ V}$; $E^{\circ}(O_2/H_2O_2) = 0.68 \text{ V}$

a) (1 p) Escribe las semirreacciones ajustadas que muestran el comportamiento del agua oxigenada como oxidante y como reductor.

Oxidante:
$$H_2O_2 + 2 H^+ + 2 e^- \rightarrow 2 H_2O_2$$

Reductor:
$$H_2O_2 \rightarrow O_2 + 2 H^+ + 2 e^-$$

b) (1 p) Cuando una reacción redox es espontánea el potencial de la pila formada por las dos semirreacciones que la componen es positivo. ¿Justifica si es espontánea la descomposición del H_2O_2 ?

La suma de las dos semirreacciones anteriores es la reacción de descomposición del peróxido de hidrógeno (agua oxigenada):

$$2 H_2 O_2 \rightarrow 2 H_2 O + O_2$$

Si esta reacción ocurriese en una pila, el electrodo donde el peróxido de hidrógeno actúa como oxidante sería el cátodo de la pila y el electrodo donde actúa como reductor sería el ánodo. De modo que el potencial de la pila sería:

$$E_{pila}^0 = E_{c\acute{a}todo}^0 - E_{\acute{a}nodo}^0 = E_{(H_2O_2/H_2O)}^0 - E_{(O_2/H_2O_2)}^0 = 1,77 - 0,68 = 1,09 V$$

Como el potencial de la pila es positivo, la reacción de descomposición del peróxido de hidrógeno es espontánea.

Una mezcla de óxidos de hierro (III) (Fe_2O_3) y de óxido de cinc (II) (ZnO) de masa 0,174 g se disuelven en ácido clorhídrico ($HC\ell$) concentrado y mediante las operaciones oportunas el hierro (III) se reduce a hierro (II). El líquido resultante se valora con permanganato potásico ($KMnO_4$) 0,02 M gastándose 15,0 mL.

DATOS: Masas atómicas: Fe = 55,9; Zn = 65,4; O = 16.

a) (1 p) Ajusta la reacción de oxidación-reducción de la valoración, sabiendo que el ion permanganato se reduce a Mn²⁺.

Semirreacción de oxidación: $(Fe^{+2} \rightarrow Fe^{+3} + 1 e^{-}) \times 5$

Semirreacción de reducción: $MnO_4^- + 8 H^+ + 5 e^- \rightarrow Mn^{+2} + 4 H_2O$

Reacción global iónica: $MnO_4^- + 8 H^+ + 5 Fe^{+2} \rightarrow Mn^{+2} + 4 H_2O + 5 Fe^{+3}$

b) (1 p) Calcula el tanto por ciento de óxido de Fe (III) y de óxido de Zn (II) en la muestra

$$m_{Fe_2O_3} = 0,015 \ L \ KMnO_4 \ . \ \frac{0,02 \ mol \ KMnO_4}{1 \ L \ dis.} \ . \ \frac{5 \ mol \ Fe^{+2}}{1 \ mol \ KMnO_4} \ . \ \frac{5 \ mol \ Fe^{+3}}{5 \ mol \ Fe^{+2}} \ . \ \frac{1 \ mol \ Fe_2O_3}{2 \ mol \ Fe^{+3}} \ . \ \frac{159,8 \ g \ Fe_2O_3}{1 \ mol \ Fe_2O_3} = 0,12 \ g \ Fe_2O_3$$

%
$$Fe_2O_3 = \left(\frac{0.12}{0.174}\right)$$
. $100 = 69\%$ \Rightarrow % $ZnO = 100 - 69 = 31\%$

JUNIO 2010

(2 p) ¿Qué volumen de cloro se obtiene, medido a 27 °C y 670 mm de Hg de presión, al realizar la electrólisis de una disolución de NaCl haciendo pasar una corriente de 200 amperios durante 12 horas?

DATOS: Masas atómicas: Cl = 35,5 1F = 96500 culombios

En el ánodo de la cuba electrolítica, se produce la oxidación de los iones cloruro:

$$2 Cl^- \rightarrow Cl_2 + 2 e^-$$

La carga que ha pasado por la cuba electrolítica es: Q = I. t = 200. 12. $3600 = 8,64.10^6$ C

El número de moles de cloro obtenidos es:

$$n_{Cl_2} = 8,64.10^6 \ C \cdot \frac{1 \ mol \ de \ Cl_2}{2.96500 \ C} = 44,77 \ mol$$

Y, finalmente el volumen obtenido:

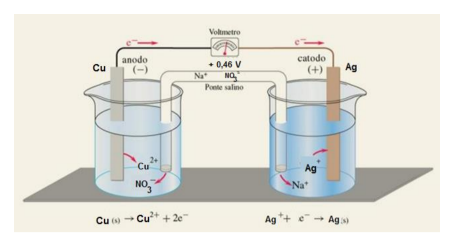
$$V = \frac{n \cdot R \cdot T}{P} = \frac{44,77 \cdot 0,082 \cdot 300}{\left(\frac{670}{760}\right)} = 1249,3 L$$

JUNIO 2010

(2 p) Dibuja una pila construida con electrodos de cobre y plata sumergidos, respectivamente, en disoluciones 1M de sulfato cúprico y nitrato de plata. Indica qué electrodo será el ánodo, cuál será el cátodo, la dirección del flujo de electrones, el potencial de la pila y las semirreaciones que tiene lugar en cada electrodo.

DATOS: $E^{\circ} (Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}$; $E^{\circ} (Aq^{+}/Aq) = +0.80 \text{ V}$

En esta pila el electrodo de plata actuará de cátodo (electrodo de mayor potencial de reducción) y en él tendrá lugar la reducción de los iones Ag^+ a plata metálica. El electrodo de cobre (menor potencial de reducción) actuará como ánodo y en él tendrá lugar la oxidación del cobre metálico a iones Cu^{+2} . Los electrones fluyen del ánodo hacia el cátodo.



$$E_{pila}^{0} = E_{c\acute{a}todo}^{0} - E_{\acute{a}nodo}^{0} = 0.8 - (0.34) = 0.46 V$$

La siguiente reacción redox tiene lugar en medio ácido:

$$MnO_4^- + Cl^- + H^+ \rightarrow Mn^{2+} + Cl_2 + H_2O$$
 (sin ajustar)

Indique, razonando la respuesta, la veracidad o falsedad de las afirmaciones siguientes:

a) (1 p) El $C\ell$ es el agente reductor.

Cierto, ya que los iones cloruro se oxidan a cloro molecular:

$$2 Cl^- \rightarrow Cl_2 + 2 e^-$$

En este proceso ceden electrones para que otra sustancia (en este caso los iones permanganato) se reduzca.

b) (1 p) El MnO₄ experimenta una oxidación.

Falso, los iones permanganato se reducen, capturando electrones, a iones manganeso (II):

$$MnO_4^- + 8 H^+ + 5 e^- \rightarrow Mn^{+2} + 4 H_2O$$

SEPTIEMBRE 2009

Se construye la pila $Zn|Zn^{2+}|Aq^{+}|Aq$. Indica razonadamente:

DATOS:
$$E^{\circ}$$
 (Zn²⁺/Zn) = -0,76 V; E° (Ag⁺/Ag) = +0,80 V

- a) (0,5 p) Las semirreaciones, indicando quién se oxida, quién se reduce y la reacción total que tiene lugar.
- b) (0,5 p) La f.e.m. de la pila.
- c) (0,5 p) La polaridad de cada electrodo.
- d) (0,5 p) Dibuja la pila e indica el sentido de circulación de los electrones.

El electrodo de plata, debido a su mayor potencial, actuará de cátodo, electrodo positivo. En este electrodo se produce la reducción de los iones Ag^+ a plata metálico, por lo que los iones Ag^+ son el oxidante del proceso:

$$Ag^{+}(ac) + 1e^{-} \rightarrow Ag(s)$$

El electrodo de cinc actuará de ánodo, electrodo negativo, y en él se produce la oxidación del cinc metálico a iones Zn^{+2} , por lo que el cinc metálico actuará de reductor del proceso:

$$Zn(s) \rightarrow Zn^{+2}(ac) + 2e^{-}$$

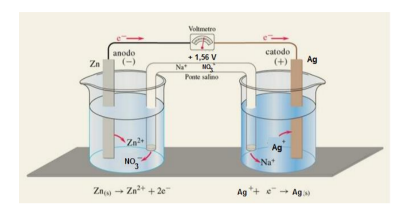
La reacción redox global que tiene lugar en la pila es:

$$Zn(s) + 2 Ag^{+}(ac) \rightarrow Zn^{+2} + 2 Ag$$

Los electrones circulan del ánodo hacia el cátodo.

El potencial de la pila en condiciones estándar será:

$$E_{nilg}^0 = E_{cátodo}^0 - E_{ánodo}^0 = 0.8 - (-0.76) = 1.56 V$$



SEPTIEMBRE 2009

(2 p) Calcula la cantidad de aluminio que podrá obtenerse por electrólisis de una disolución de sulfato de aluminio (III), $Al_2(50_4)_3$, utilizando una intensidad de 1000 amperios, durante una hora, si el rendimiento es del 80%.

Calculamos la cantidad de carga que ha atravesado la cuba electrolítica:

$$Q = I \cdot t = 1000 \cdot 3600 = 3, 6.10^6 C$$

En le cátodo de la celda electrolítica, se produce la reducción de los iones aluminio (III) a aluminio metálico:

$$Al^{+3}(ac) + 3 e^- \rightarrow Al(s)$$

No se facilita la masa molar del $A\ell$ y se supone que se debe conocer el valor de un Faraday, sino no se pueden hacer cálculos numéricos. De modo que los moles de $A\ell$ obtenidos, teniendo en cuenta el rendimiento del 80% es:

$$n_{Al} = 3, 6. \, 10^6 \, C \cdot \frac{1 \, mol \, de \, Al}{3 \, F} \cdot \frac{1 \, F}{96500 \, C} \cdot 0, 8 = 9,95 \, mol \, de \, Al$$

JUNIO 2009

Explica cómo construirías en el laboratorio una pila con electrodos de cinc y cobre. $Zn/Zn^{2+}//Cu^{++}/Cu$ (Justifica las respuestas)

DATOS:
$$E^{\circ}$$
 (Zn^{2+}/Zn) = -0.76 V; E° (Cu^{2+}/Cu) = +0.34 V

- a) (0,5 p) Haz el dibujo correspondiente
- b) (0,5 p) ¿En qué sentido circularán los electrones?
- c) (0,5 p) ¿Cuáles son las especies oxidante y reductora?
- d) (0.5 p) ¿Cuál será el potencial de la pila en condiciones estándar?

Para preparar la pila necesitamos dos láminas metálicas: una de cinc sumergida en una disolución de una sal de Zn^{+2} (por ejemplo sulfato de cinc) y otra de cobre sumergida en una disolución de una sal de Cu^{+2} (por ejemplo sulfato de cobre (II)). Si queremos medir el potencial estándar de la pila ambas disoluciones deben ser 1 M en los respectivos iones metálicos. Necesitamos cable conductor para unir ambos electrodos y un dispositivo que nos permita observar el paso de

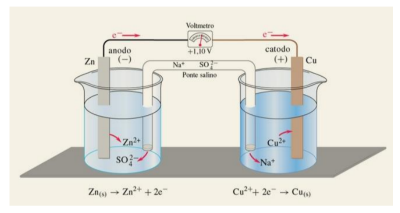
corriente (por ejemplo un voltímetro). Para finalizar necesitamos un tubo en forma de U lleno de una disolución de una sal neutra (sulfato de sodio, por ejemplo), cerrado en sus extremos con algodón y sumergidos en cada una de las disoluciones (puente salino).

El electrodo de cobre, debido a su mayor potencial, actuará de cátodo. En este electrodo se produce la reducción de los iones Cu^{+2} a cobre metálico, por lo que los iones Cu^{+2} son el oxidante del proceso.

El electrodo de cinc actuará de ánodo y en él se produce la oxidación del cinc metálico a iones Zn^{+2} , por lo que el cinc metálico actuará de reductor del proceso.

Los electrones circulan del ánodo hacia el cátodo.

El potencial de la pila en condiciones estándar será:



$$E_{pila}^0 = E_{c\acute{a}todo}^0 - E_{\acute{a}nodo}^0 = 0,34 - (-0,76) = 1,10 V$$

JUNIO 2009

En un proceso de electrólisis de cloruro de sodio, NaCl (fundido) se depositan 5 g de sodio en el cátodo. Calcular:

DATOS: Masas atómicas: Na = 23; Cl = 35,5.

a) (1 p) Los moles de cloro gaseoso que se desprenden en el ánodo

En el cátodo de la celda electrolítica tiene lugar la reducción de los iones sodio a sodio metálico:

$$Na^+(l) + 1 e^- \rightarrow Na(s)$$

Calculamos la cantidad de electricidad que ha tenido que pasar por la celda para que se depositen 5 g de sodio:

$$\frac{23 g Na}{1 F} = \frac{5 g Na}{Q} \implies Q = 0.217 F$$

Esta misma carga pasa por al ánodo, donde tiene lugar la oxidación de los iones cloruro, desprendiéndose cloro molecular:

$$2 Cl^- \rightarrow Cl_2 + 2 e^-$$

La cantidad de cloro desprendida es:

$$\frac{1 \mod de \ Cl_2}{2 \ F} = \frac{x \mod de \ Cl_2}{0,217 \ F} \quad \Rightarrow \quad x = 0,1085 \ \textit{moles de Cl}_2 \ \textit{desprendidos}$$

b) (1 p) El volumen que ocupa este gas a una presión de 1 atmósfera y a la temperatura de 298 K.

$$V = \frac{n \cdot R \cdot T}{P} = \frac{0,1085 \cdot 0,082 \cdot 298}{1} = 2,65 L$$