



TERMOQUÍMICAI 2.º BACH

EJERCICIOS

ALBA LÓPEZ VALENZUELA ANTONIO GONZÁLEZ MORENO

Dibuja el diagrama entálpico y explica el significado de las ecuaciones termoquímicas siguientes:
a) $N_2O_4(g) \longrightarrow 2NO_2(g)$ $\Delta H = 57.2 \text{ kJ}$
b) $C_2H_5OH(l) + 3O_2(g) \longrightarrow 2CO_2(g) + 3H_2O(l)$ $\Delta H = -1366.8 \text{ kJ}$
2 Dada la siguiente reacción química:
$C_2H_5OH(l) + 3O_2(g) \longrightarrow 2CO_2(g) + 3H_2O(l)$ $\Delta H = -1366.8 \text{ kJ}$
Calcula el intercambio de calor desprendido en la combustión de 100 g de C ₂ H ₅ OH.
<i>Solución:</i> –2971.3 kJ
El gas amoniaco se descompone en gas hidrógeno y gas nitrógeno cuando se calienta. En determinadas condiciones de presión y temperatura, se necesitan 270 kJ para descomponer 100 g de amoniaco.
a) Escribe la ecuación termoquímica del proceso.
b) Determina qué volumen de gas hidrógeno, medido a 50 °C y 15 atm, se obtendrá, con 500 kJ y gas amoniaco en exceso.
<i>Solución:</i> b) 28.85 L
4 Dada la siguiente reacción química:
$N_2O_4(g) \longrightarrow 2NO_2(g)$ $\Delta H = 57.2 \text{ kJ}$
Calcula el intercambio de calor que acompaña a la producción de 506 g de NO_2
Solución: $\Delta H = 314.6 \text{ kJ}$
5 La entalpía de formación del amoniaco es –46.2 kJ mol ⁻¹ . Calcula el calor de reacción cuando se forman 3 litros de amo-
niaco en c.n.
Solución: $\Delta H = -6.19 \mathrm{kJ}$
Ley de Hess
6 Calcula la entalpía de combustión del metano a partir de los datos de entalpías de formación de las Tablas.
<i>Solución:</i> $\Delta H_c^{\circ} = -890.3 \text{ kJ/mol}$
1 La entalpía de reacción de combustión de un compuesto orgánico de fórmula $C_6H_{12}O_2$ es de -2540 kJ/mol. Sabiendo que ΔH_f^o [CO ₂ (g)] = -393.5 kJ/mol y ΔH_f^o [H ₂ O(g)] = -241.8 kJ/mol. Calcula la entalpía de formación del compuesto orgánico.
<i>Solución:</i> $\Delta H_f^{\rm o} = -1271.8 \mathrm{kJ/mol}$

Solución: $\Delta H_f^{\rm o} = -1287.3 \, {\rm kJ/mol}$ 9 Si la entalpía de formación del CO₂(g) vale $-393.5 \, {\rm kJ/mol}$, ¿cuánto valdrá la entalpía de combustión del carbono? Supón combustión completa.

8 Calcula entalpía de combustión de 30 g de tolueno (metilbenceno), $C_6H_5-CH_3$ a partir de los siguientes datos de entalpías de formación: $\Delta H_f^{\rm o}$ [$C_6H_5-CH_3$]: 49.95 kJ/mol; $\Delta H_f^{\rm o}$ [$CO_2(g)$]: -393.5 kJ/mol; $\Delta H_f^{\rm o}$ [$H_2O(l)$]: -285.8 kJ/mol.

Determina la entalpía de formación del etano C₂H₆ gas a partir de los siguientes datos: entalpía de combustión del etano, -1425 kJ/mol; entalpía de combustión del carbono, -393.5 kJ/mol; entalpía de combustión del hidrógeno, -241.8 kJ/mol.

Solución: $\Delta H_f^{\circ} = -87.4 \text{ kJ/mol}$

Calcula la variación de energía interna para la combustión del benceno líquido, si el proceso tiene lugar a temperatura constante. Datos: Tabla de entalpías de formación.

Solución: $\Delta U = -3263.7 \text{ kJ/mol}$

Solución:
$$\Delta H = -50427 \text{ kJ}; \Delta U = -50199 \text{ kJ}$$

13 Calcula la entalpía estándar de la siguiente reacción:

$$CaC_2(s) + 2H_2O(l) \longrightarrow Ca(OH)_2(aq) + C_2H_2(g)$$

Datos: entalpía de combustión del acetileno=-1300 kJ/mol; entalpías de formación del dióxido de carbono: -393.5 kJ/mol; del agua: -285.8 kJ/mol; de acetiluro de calcio: -56.2 kJ/mol; del hidróxido de calcio: -987 kJ/mol.

Solución:
$$\Delta H_r^{\rm o} = -132.0 \,\mathrm{kJ}$$

Calcula la variación entálpica correspondiente a la disociación térmica del carbonato de calcio a temperatura constante y el consumo de carbón mineral que se requiere para obtener 1000 kg de cal viva, suponiendo un rendimiento del horno del 65 %. *Datos:* Entalpía de combustión del carbón mineral = 8330 kJ/kg. Tabla de entalpías de formación.

Solución: 589 kg

Calcula el calor de formación del acetileno, conociendo los calores de formación del agua líquida (-285.5 kJ/mol) y del dióxido de carbono gas (-393.13 kJ/mol), así como el calor de combustión del acetileno (-1300 kJ/mol).

Solución:
$$\Delta H_f^{\rm o} = 228.24 \, \text{kJ}$$

16 Calcula el calor de formación del óxido de zinc con los siguientes datos:

$$\begin{aligned} & \text{H}_2\text{SO}_4 + \text{Zn} \longrightarrow \text{ZnSO}_4 + \text{H}_2 & \Delta H_r^{\text{o}} = -334.8 \text{ kJ} \\ & \text{O}_2 + 2 \text{H}_2 \longrightarrow 2 \text{H}_2 \text{O} & \Delta H_r^{\text{o}} = -570.98 \text{ kJ} \\ & \text{H}_2\text{SO}_4 + \text{ZnO} \longrightarrow \text{ZnSO}_4 + \text{H}_2 \text{O} & \Delta H_r^{\text{o}} = -211.17 \text{ kJ} \end{aligned}$$

Solución:
$$\Delta H_f^{\rm o} = -408.32 \,\mathrm{kJ}$$

- 17 Cuando se quema 1 mol de metanol líquido se desprenden 726 kJ. Calcula:
 - a) La entalpía estándar de formación del metanol líquido.
 - b) La entalpía estándar de formación del gas sabiendo que la entalpía de vaporización es de 35 kJ mol. Datos: Entalpías de formación estándar: CO₂=-393.5 kJ/mol, H₂O=-285.8 kJ/mol

Solución: a)
$$\Delta H_f^{\rm o} = -239.1\,\mathrm{kJ}$$
; b) $\Delta H_f^{\rm o} = -204.1\,\mathrm{kJ/mol}$

18 Calcula el calor latente de vaporización del agua a 25 °C en kJ/mol.

Datos:
$$\Delta H_f^{\circ}$$
, $H_2O(l) = -286 \text{ kJ/mol}$, ΔH_f° , $H_2O(v) = -242 \text{ kJ/mol}$

Solución:
$$L_v = 44 \text{ kJ/mol} = 585.6 \text{ cal/g}$$

19 Encontrar el calor de reacción de la ecuación

$$2 C(s) + 2 H_2(g) + O_2(g) \longrightarrow CH_3COOH(l),$$

teniendo como datos

$$\begin{aligned} \text{CH}_3 \text{COOH}(\textbf{l}) + 2 \, \text{O}_2(\textbf{g}) &\longrightarrow 2 \, \text{CO}_2(\textbf{g}) + 2 \, \text{H}_2 \text{O}(\textbf{l}) \\ \text{C(s)} + \text{O}_2(\textbf{g}) &\longrightarrow \text{CO}_2(\textbf{g}) \\ \text{H}_2(\textbf{g}) + \frac{1}{2} \, \text{O}_2(\textbf{g}) &\longrightarrow \text{H}_2 \text{O}(\textbf{l}) \end{aligned} \qquad \Delta H^\circ = -208.34 \, \text{cal mol}^{-1} \\ \Delta H^\circ = -94.05 \, \text{cal mol}^{-1} \\ \Delta H^\circ = -68.32 \, \text{cal mol}^{-1} \end{aligned}$$

Solución:
$$\Delta H_r^{\rm o} = -116.4 \, \text{cal/mol}$$

- La gasolina puede ser considerada una mezcla de octanos (C₈H₁₈). Sabiendo que los calores de formación del agua, dióxido de carbono y del octano, son respectivamente: -242, -394, -250 kJ/mol. Calcular:
 - a) La entalpía de combustión de la gasolina.
 - b) La energía liberada en la combustión de 5 litros de gasolina ($d=800 \text{ kg/m}^3$). Exprésalo en calorías.
 - c) ¿Qué volumen de dióxido de carbono a 30 °C y 1 atm de presión se obtendrán en la combustión del apartado b?

Solución: a)
$$\Delta H_c^o = -5080 \text{ kJ/mol}$$
; b) -44800 kcal ; c) 6973 L

$$\begin{split} &C(s) + O_2(g) \longrightarrow CO_2(g) \\ &H_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \longrightarrow H_2O(l) \\ &CH_4(g) + 2 O_2(g) \longrightarrow CO_2(g) + 2 H_2O(l) \end{split} \qquad \qquad \begin{split} &\Delta H_f^o = -393.5 \text{ kJ/mol} \\ &\Delta H_f^o = -285.8 \text{ kJ/mol} \\ &\Delta H_c^o = -889.5 \text{ kJ/mol} \end{split}$$

- a) Calcula el volumen de CO₂, a 10⁵Pa y 25 °C, que se desprende al quemar 150 g de metano, CH₄.
- b) Calcula el calor desprendido en el caso anterior.
- c) Halla la entalpía de formación del metano.

Solución: a)
$$V_{CO_2}$$
 = 232.1 L; b) Q = -8339.06 kJ; ΔH_f^o = -75.6 kJ/mol

- Sabiendo que las entalpías de formación del propano, del dióxido de carbono y del agua líquida son, respectivamente: -103.8 kJ/mol; -393.5 kJ/mol; -285.5 kJ/mol. Resuelve:
 - a) La entalpía de combustión del propano a 298 K y 101 325 Pa.
 - b) Calcula la cantidad de propano necesaria para calentar en las condiciones anteriores 50 L de agua de 10 °C y 70 °C, suponiendo un rendimiento del 70 %. *Dato:* calor específico del agua = 4180 J/kgK

Solución: a)
$$\Delta H_c^o = -2218.7 \text{ kJ/mol}$$
; b) 355.25 g

23 Sea la reacción de formación del etanol líquido, CH₃ - CH₂OH(l):

$$2 C(s) + 3 H2(g) + \frac{1}{2} O2(g) \longrightarrow CH3 - CH2OH(l)$$

- a) Calcula la entalpía de formación del etanol líquido.
- b) Si en la oxidación de 1 mol de etanol a ácido acético, CH₃COOH(l), se forma agua y se desprenden 478.4 kJ, calcula la entalpía de formación del ácido acético.

Datos:
$$\Delta H_c^o$$
 en kJ/mol: [CH₃ – CH₂OH(l)]: –1365.6; [CO(g)]: –282.70 ΔH_f^o en kJ/mol: [H₂O(l)]: –285.8; [CO(g)]: –110.5

Solución: a)
$$\Delta H_f^{\text{o}} = -278.2 \text{ kJ/mol}$$
; b) $\Delta H_f^{\text{o}} = -470.8 \text{ kJ/mol}$

24 Calcular el calor de reacción a presión constante del proceso

$$Zn(s) + 2 HCl(g) \longrightarrow ZnCl_2(s) + H_2(g)$$

a partir de los siguientes datos:

$$Zn(s) + Cl_2(g) \longrightarrow ZnCl_2(s)$$
 $\Delta H_1^o = -481.83 \text{ kJ}$
 $\frac{1}{2} Cl_2(g) + \frac{1}{2} H_2(g) \longrightarrow HCl(g)$ $\Delta H_2^o = -92.21 \text{ kJ}$

Solución:
$$\Delta H_r^{\text{o}} = Q_p = -297.41 \text{ kJ/mol}$$

- 25 Se quema 1 tonelada de carbón, que contiene un 8 % en masa de azufre, liberando como gases de combustión CO₂ y SO₂. Calcula:
 - a) El calor total obtenido en dicha combustión.
 - b) El volumen de CO₂ desprendido, medido a 1 atm y 300 K.
 - c) La masa de SO₂ desprendida.
 - d) En la atmósfera, el SO₂ desprendido en las centrales térmicas se oxida dando lugar a SO₃. El gas producido se convierte en ácido sulfúrico generando lluvia ácida. ¿Qué masa de ácido sulfúrico se podría producir? Ten en cuenta que 1 mol de SO₂ da lugar a 1 mol de H₂SO₄.

Datos:
$$\Delta H_f^{o}$$
 (kJ/mol): CO₂=-393.5; SO₂ = -296.8.

Solución: a)
$$Q_p = -3.091 \times 10^7 \text{ kJ/mol}$$
; b) $V_{CO_2} = 1886 \text{ m}^3$; c) $m_{SO_2} = 160 \text{ kg}$; d) $m_{H_2SO_4} = 245 \text{ kg}$

..... Entalpía de enlace

26 Calcula la variación de entalpía estándar del proceso de hidrogenación del eteno (C_2H_4) usando los valores de entalpía de enlace.

$$C_2H_4(g) + H_2(g) \longrightarrow C_2H_6(g)$$

Solución: $\Delta H_r^{\rm o} = -128 \,\mathrm{kJ/mol}$

Para la reacción en condiciones estándar:

$$2 C_2 H_6(g) + 7 O_2(g) \longrightarrow 4 CO_2(g) + 6 H_2 O(g)$$

- a) Calcule la entalpía de reacción a partir de las entalpías de enlace.
- b) Calcule la entalpía de reacción a partir de las entalpías estándar de formación de los reactivos y productos.
- c) Compare los resultados de los apartados a) y b)

Datos:
$$\Delta H_f^0[C_2H_6] = -84.667 \text{ kJ/mol}$$

 $\Delta H_f^0[CO_2] = -393.520 \text{ kJ/mol}$
 $\Delta H_f^0[H_2O] = -241.800 \text{ kJ/mol}$

Solución: a) $\Delta H_r^{\text{o}} = -2308 \text{ kJ/mol}$; b) $\Delta H_r^{\text{o}} = -2855.55 \text{ kJ/mol}$

28 Sea la siguiente reacción:

$$C_2H_4(g) + H_2(g) \longrightarrow C_2H_6(g)$$

- a) Halla la entalpía de la reacción a partir de las energías de enlace (Tablas).
- b) Si ΔH_f^o del etileno (g), C_2H_4 , es de 52.5 kJ/mol, calcula la entalpía de formación del etano (g), C_2H_6 .

Solución: a)
$$\Delta H_r^{\rm o} = -128 \,\mathrm{kJ/mol}$$
; b) $\Delta H_f^{\rm o} = -75.5 \,\mathrm{kJ/mol}$

29 Con la siguiente información, y sabiendo que la entalpía de enlace C – H es 414 kJ mol⁻¹, calcula la entalpía estándar de fomación del metano (CH₄).

$$C(s) \longrightarrow C(g)$$
 $\Delta H_f^o = 716 \text{ kJ/mol}$
 $2 \text{ H}_2(g) \longrightarrow 4 \text{ H}(g)$ $\Delta H_f^o = 872.8 \text{ kJ/mol}$

Solución: -67.2 kJ/mol

El etano, $CH_3 - CH_3$, se puede obtener por hidrogenación del eteno, $CH_2 = CH_2(g)$:

$$CH_2 = CH_2(g) + H_2(g) \longrightarrow CH_3 - CH_3(g)$$
 $\Delta H = -137 \text{ kJ/mol}$

- a) Calcula la entalpía del enlace C = C si las energías de enlace de C C, H H y H C son, respectivamente, -347.36 kJ/mol, $-345.55 \, kJ/mol \, y \, -412.98 \, kJ/mol.$
- b) Calcula la masa de etano formada a partir de 20 L de CH₂ = CH₂ y 15 L de H₂ medidos en condiciones normales. ¿Cuál es el calor desprendido?

...... Ciclo de Born-Haber

- 31 A) Calcular el calor que se produce cuando un mol de Na⁺ gaseoso reacciona con un mol de Cl⁻ también gaseoso para formar un mol de cloruro de sodio (NaCl) sólido a través de la ley de Hess.
 - a) Na(s) + $\frac{1}{2}$ Cl₂(g) \longrightarrow NaCl(s) $\Delta H = -98.2$ kcal/mol

$$\Delta H = -98.2 \,\text{kcal/mol}$$

b) $Na(s) \longrightarrow Na(g)$

$$\Delta H = 26.0 \, \text{kcal/mol}$$

c) $Na(g) \longrightarrow Na^+(g) + 1e^-$

$$\Delta H = 120 \, \text{kcal/mol}$$

d) $Cl_2(g) \longrightarrow 2Cl(g)$

$$\Delta H = 58.0 \, \text{kcal/mol}$$

e) $Cl^{-}(g) \longrightarrow Cl(g) + 1e^{-}$

$$\Delta H = 87.3 \text{ kcal/mol}$$

B) Dibuja el ciclo de Born-Haber del apartado anterior, y calcula la energía reticular.

- 32 ¿Qué tiene más entropía: el hielo, el agua líquida o el vapor de agua?
- [33] Indica si aumenta o disminuye la entropía en las siguientes reacciones químicas:

a)
$$CO(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \longrightarrow CO_2(g)$$

f)
$$H_2O(1) \longrightarrow H_2O(g)$$

b)
$$CO_2(g) + C(s) \longrightarrow 2CO(g)$$

g)
$$Na(s) + \frac{1}{2} Cl_2(g) \longrightarrow NaCl(s)$$

c)
$$2 H_2(g) + O_2(g) \longrightarrow 2 H_2O(g)$$

h)
$$I_2(s) \longrightarrow I_2(g)$$

d)
$$3 H_2(g) + N_2(g) \longrightarrow 2 NH_3(g)$$

i)
$$C_6H_{12}O_6(s) + 6O_2(g) \longrightarrow 6CO_2(g) + 6H_2O(l)$$

e)
$$CuSO_4(s) + H_2O(l) \longrightarrow Cu^{2+}(ac) + SO_4^{2-}(ac)$$
 j) $H_2(g) + I_2(g) \longrightarrow 2HI(g)$

j)
$$H_2(g) + I_2(g) \longrightarrow 2 HI(g)$$

34 Con las tablas de entalpías de formación y energía libre de Gibbs de formación, calcula la variación de entropía a 25 °C que tiene lugar en la formación de alcohol etílico. Realiza el mismo cálculo utilizando la tabla de entropías de formación.

Solución:
$$\Delta \hat{S_f} = -345.3 \,\mathrm{J \, mol}^{-1} \,\mathrm{K}^{-1}$$

35 Calcula la variación de energía libre de Gibbs para la combustión del metano de dos formas: a) Utilizando la tabla de energías libres de Gibbs; b) Utilizando la tabla de entropías de formación y entalpías de formación.

Solución: a)
$$\Delta G_f^{\circ} = -817.9 \text{ kJ mol}^{-1}$$
; b) $\Delta G_f^{\circ} = -817.9 \text{ kJ mol}^{-1}$

- a) Justifica si será o no espontánea la reacción de formación del dióxido de carbono a 25 °C y 1 atm. DATOS: entalpía de formación del dióxido de carbono: -393.5 kJ/mol; entropías (en J/molK): carbono: 5.74; oxígeno: 205.1; dióxido de carbono: 213.7.
 - b) Calcula la temperatura de equilibrio para la citada reacción.

Solución: a)
$$\Delta G_f^{\text{o}} = -394.35 \text{ kJ mol}^{-1}$$
; $\nexists T_{eq}$

[37] Determina la variación de energía libre de Gibbs a 25 °C en la reacción de formación del amoniaco, haciendo uso de las tablas de entalpías de formación y entropías de formación.

Solución:
$$\Delta G_f^{\text{o}} = -16.69 \,\text{kJ/mol}$$

- Puede ser espontánea una reacción endotérmica? ¿Bajo qué condiciones?
- 39 ¿Se puede afirmar categóricamente que una reacción exotérmica sea espontánea?
- [40] En una reacción donde la variación de entropía es 300 J/molK, ¿cuál debe ser el valor mínimo de la entalpía para que sea espontánea?

Solución: $\Delta H < 89.4 \,\mathrm{kJ/mol}$

- Encuentre la temperatura a la cual serán espontáneas las reacciones con los siguientes valores de ΔH y ΔS :
 - a) $\Delta H = -126 \text{ kJ/mol}$; $\Delta S = 84 \text{ J/molK}$
 - b) $\Delta H = -11.7 \text{ kJ/mol}$; $\Delta S = -105 \text{ J/molK}$

Solución: a) siempre ; b) T < 111.4 K

- Evalúa la espontaneidad de los siguientes procesos sin hacer ningún cálculo:
 - a) $\frac{1}{2}N_2(g) + O_2(g) \longrightarrow NO_2(g)$

$$\Delta H = 33.2 \,\mathrm{kJ/mol}$$

b)
$$N_2O_4(g) \longrightarrow 2NO_2(g)$$

$$\Delta H = 57.1 \,\mathrm{kJ/mol}$$

b)
$$N_2O_4(g) \longrightarrow 2 NO_2(g)$$
 $\Delta H = 57.1 \text{ kJ/mol}$
c) $H_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \longrightarrow H_2O(g)$ $\Delta H = -285.8 \text{ kJ/mol}$

d)
$$C(s) + O_2(g) \longrightarrow CO_2(g)$$

$$\Delta H = -393.5 \,\mathrm{kJ/mol}$$

- [43] Indica si las siguientes afirmaciones son verdaderas o falsas:
 - a) La reacción de formación del CO₂(g) es exotérmica.
 - b) En la formación de 36 g de agua líquida se liberan 786.2 kJ.
 - c) En la disolución acuosa del NaCl(s) se produce un aumento de entropía.

Datos:
$$\Delta H_f^o$$
 [CO₂(g)] = -393.5 kJ/mol; ΔH_f^o [H₂O(l)] = -285.8 kJ/mol

La vaporización de 1 mol de mercurio a 1 atm de presión y 357 °C absorbe 271 J por gramo de mercurio vaporizado. Calcula las magnitudes $Q, W, \Delta U, \Delta H$ y $\Delta G.$ Datos: $\Delta S = J/\text{mol } K$

Solución:
$$Q = \Delta H = 54.36 \text{ kJ/mol}; W = 5.17 \text{ kJ}; \Delta U = 49.19 \text{ kJ/mol}; \Delta U = 49.19 \text{ kJ/mol}; \Delta G = -0.144 \text$$