

Química 2n Batx

Rodrigo Alcaraz de la Osa. Traducció: Òscar Colomar (9 @ocolomar)

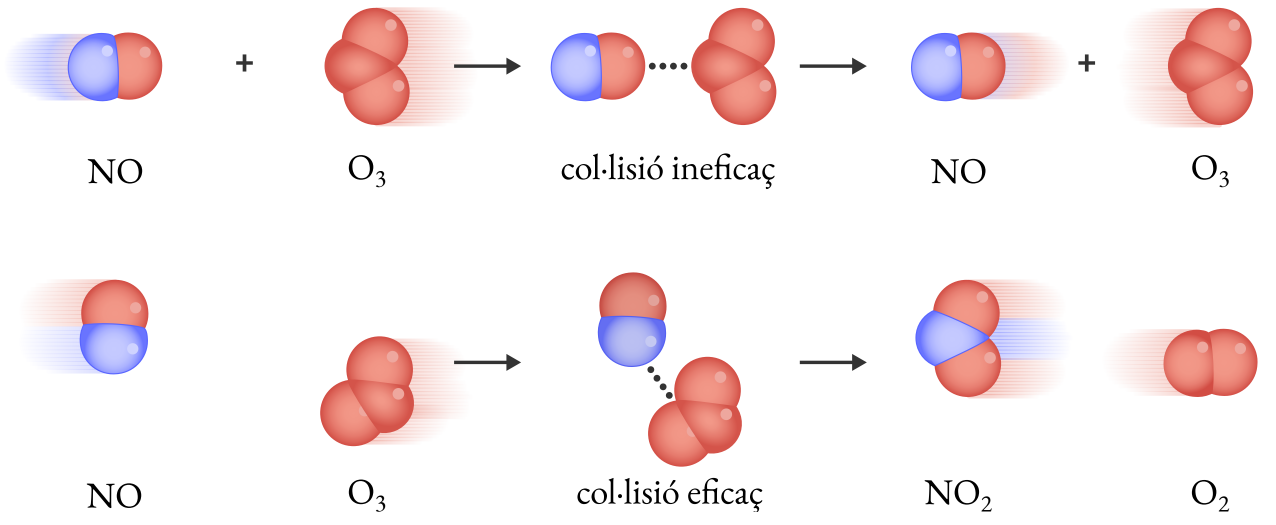


La CINÈTICA QUÍMICA és la branca de la química física que s'ocupa de comprendre les velocitats de les reaccions químiques.

Teories de les reaccions quimiques

Teoria de col·lisions

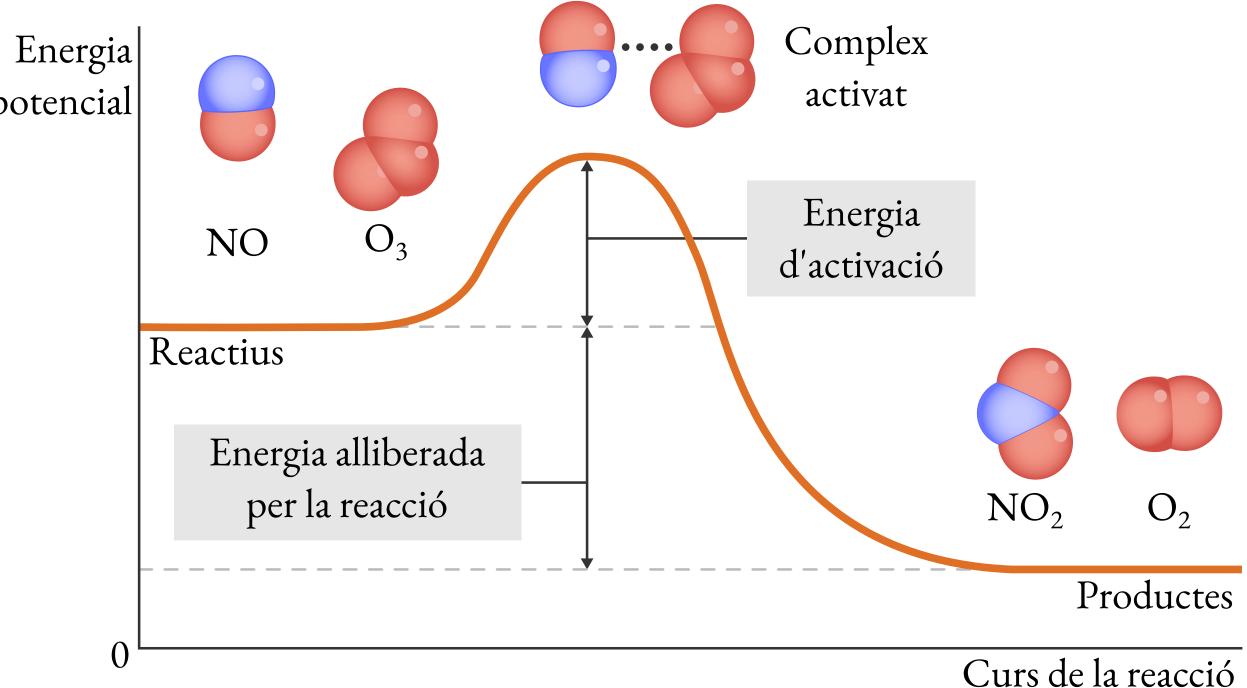
La TEORIA DE COL·LISIONS, proposada per Lewis en 1918, explica una reacció des del punt de vista dinàmic. Ens diu que las reaccions es produeixen a partir de xocs entre las molècules dels reactius. Per a que aquests xocs siguin EFICAÇOS, les molècules han de tenir suficient energia (ENERGIA D'ACTIVACIÓ) i una orientació adequada.



Adaptada de https://www.coursehero.com/sg/general-chemistry/collision-theory/

Teoria de l'estat de transició o del complex activat

La TEORIA DE L'ESTAT DE TRANSICIÓ, proposada per Henry Eyring en 1935, explica una reacció química des del punt de vista energètic. Quan les molècules dels reactius xoquen, donen lloc a un ESTAT DE TRANSICIÓ, molt inestable, on es forma un COMPLEX ACTIVAT, en el qual uns enllaços s'estan formant i uns altres trencant.



Quant menor sigui l'energia d'activació, més ràpida serà la reacció química.

Adaptada de https://www.coursehero.com/sg/general-chemistry/collision-theory/

Mecanismes de reacció

El **mecanisme** d'una **reacció** és el conjunt de processos o reaccions elementals pels quals es produeix el canvi químic global.

Les espècies que no apareixen a la reacció global es denominen **intermedis de reacció**, donat que es produeixen en un procés elemental però es consumeixen en un altre.

La velocitat d'una reacció ve determinada per la reacció elemental més lenta, anomenada **etapa limitant** de la **velocitat**.

Velocitat de reacció

És la velocitat a la qual ocorre una reacció química. En una equació química general:

$$a A + b B \longrightarrow c C + d D$$

a, b, c i *d* representen els **coeficients estequiomètrics** mentre que A, B, C i D representen els **símbols químics** dels àtoms o la **fórmula molecular** dels compostos que reaccionen (costat esquerre) i els que es produeixen (costat dret).

Definim la velocitat instantània de reacció, v, com:

$$v = -\frac{1}{a}\frac{\mathrm{d}[A]}{\mathrm{d}t} = -\frac{1}{b}\frac{\mathrm{d}[B]}{\mathrm{d}t} = \frac{1}{c}\frac{\mathrm{d}[C]}{\mathrm{d}t} = \frac{1}{d}\frac{\mathrm{d}[D]}{\mathrm{d}t},$$

on [] representa la **concentració**, mesurada en mol L⁻¹. En general, la velocitat d'una reacció química disminueix amb el temps i es determina experimentalment, mesurant la concentració a intervals de temps coneguts. La velocitat referida als reactius (A i B) presenta un signe negatiu (–), per transformar la variació (negativa) de la concentració d'aquests en una velocitat positiva.

Equacions cinétiques

Relacionen la velocitat de reacció amb la concentració dels reactius:

$$v = k[A]^n[B]^m,$$

on k és la constant de velocitat ($\uparrow k \to \uparrow v$); [A] i [B] les concentracions (molars) dels reactius; i n i m són els ordres de reacció parcials (ordre total = n + m). En el cas de **reaccions elementals** (una sola etapa), els ordres parcials coincideixen amb els coeficients estequiomètrics, pel que l'ordre total coincideix amb la **molecularitat**.

Ordre	Reacció	Equació	Exemple		
Zero	$A \longrightarrow Productes$	$v = k[A]^0 = k$	Oxidació de metalls Reaccions catalitzades per enzims		
U	$A \longrightarrow Productes$	v = k[A]	$H_2O_2(l) \longrightarrow H_2O(l) + \frac{1}{2}O_2(g)$ $v = k[H_2O_2]$		
Dos	$A + B \longrightarrow Productes$	v = k[A][B]	$NO_3(g) + NO(g) \longrightarrow 2 NO_2(g)$ $v = k[NO_3][NO]$		
Dos	$A \longrightarrow Productes$	$v = k[A]^2$	$HI(g) \longrightarrow \frac{1}{2} H_2(g) + \frac{1}{2} I_2(g)$ $v = k[HI]^2$		
	$A + B + C \longrightarrow Productes \ v = k[A][B][C]$				
Tres	$A + B \longrightarrow Productes$	$v = k[A]^2[B]$	$2 \operatorname{NO}(g) + \operatorname{Cl}_2(g) \longrightarrow 2 \operatorname{NOCl}(g)$ $v = k[\operatorname{NO}]^2[\operatorname{Cl}_2]$		
	$A \longrightarrow Productes$	$v = k[A]^3$			

Vida mitjana o període de semireacció $t_{1/2}$

Definim la VIDA MITJANA O PERÍODE DE SEMIREACCIÓ, $t_{1/2}$, com el temps necessari per a que la concentració d'un determinat reactiu es redueixi a la meitat.

Ordre	0	1	2	3
+	$[A]_0$	ln 2	1	3
$\iota_{1/2}$	$\overline{2k}$	\overline{k}	$\overline{k[\mathrm{A}]}_0$	$\overline{2k[A]_0^2}$

Factors que afecten a la velocitat de reacció

Naturalesa dels reactius

La **naturalesa** i la **força** dels **enllaços** en les molècules **reactives** influeixen en gran mesura en la velocitat de transformació en productes. Las substàncies iòniques solen reaccionar més ràpidament que les covalents a temperatura ambient.

Estat d'agregació i grau de divisió dels reactius

Quan els reactius estan en estats diferents, la reacció només pot ocórrer en la seva àrea de contacte. Això significa que **quant més finament dividit** estigui un **reactiu** sòlid o líquid, **major** serà la seva **àrea** de **superfície** per unitat de volum i **major** serà el **contacte** amb l'altre reactiu, pel que la **reacció** serà **més ràpida**.

$$v_{\rm gas} > v_{
m liquid} > v_{
m solid}$$

Concentració dels reactius

La velocitat de reacció depèn de les concentracions dels reactius:

$$v = k[A]^n[B]^m$$

Quant major sigui la concentració, més molècules hi haurà i més probable serà que col·lideixin i reaccionin entre si, donant lloc a un augment de la velocitat de reacció.

Temperatura

A major temperatura, les molècules tenen més energia tèrmica i són més susceptibles de xocar eficaçment, augmentant la velocitat de reacció. L'equació d'Arrhenius relaciona la constant de velocitat k amb la temperatura T:

$$k = Ae^{-\frac{L_a}{RT}},$$

on A és el factor de frequència, que reflexa la frequència de les col·lisions, E_a és l'energia d'activació i $R=8.31\,\mathrm{J\,mol}^{-1}\,\mathrm{K}^{-1}$ és la constant universal dels gasos ideals.

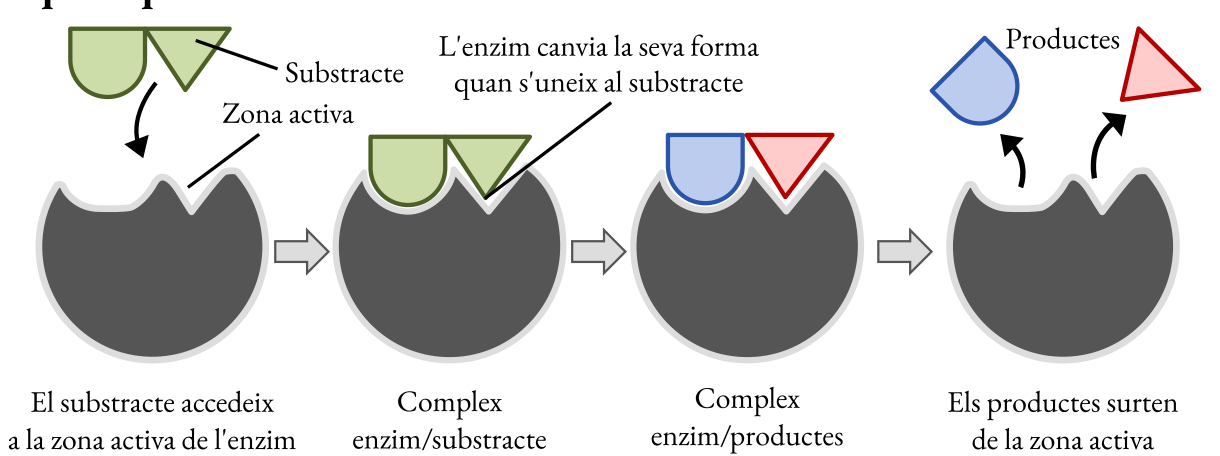
Catalitzadors

Un catalitzador és una substància que altera la velocitat d'una reacció química sense consumir-se durant la mateixa. Distingim entre catalitzadors:

Positius Augmenten la velocitat de reacció disminuint l'energia d'activació. Negatius (inhibidors) Disminueixen la velocitat de reacció augmentant E_a .

Distinguim també entre **catàlisi homogènia** o **heterogènia** depenent de si la fase del catalitzador és la mateixa o no que la dels reactius.

Catàlisi enzimàtica Las proteïnes que actuen com catalitzadors en les reacciones bioquímiques es diuen enzims.



Model d'ajust induït.

Adaptada de https://commons.wikimedia.org/wiki/File:Induced_fit_diagram_es.svg.