# Proves d'accés a la universitat

# Química

Sèrie 3

Responeu a les questions 1, 2 i 3. Tot seguit, escolliu UNA questió d'entre la 4 i la 5 i UNA questió d'entre la 6 i la 7, i contesteu les dues que heu triat.

Cada qüestió val 2 punts.

1. El monòxid de nitrogen és un contaminant atmosfèric que s'origina en el motor d'explosió dels automòbils. L'aire entra en el cilindre del motor per a proporcionar l'oxigen necessari per a la combustió de la gasolina, però com que l'aire conté nitrogen s'estableix l'equilibri següent:

$$N_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons NO(g), \quad K_c(a \ 2 \ 000 \ ^{\circ}C) = 0{,}100, \quad \Delta H^{\circ} > 0$$

- *a*) Per reproduir les condicions del cilindre d'un motor, introduïm 2,24 g de nitrogen i 0,64 g d'oxigen en un recipient amb una capacitat de 2,4 L i l'escalfem a 2 000 °C, que és la temperatura que pot assolir la cambra de combustió del motor d'un automòbil. Calculeu la massa de monòxid de nitrogen que es formarà. [1 punt]
- **b**) Per a millorar el rendiment de la combustió dels motors, els fabricants poden augmentar la pressió o la temperatura dels cilindres. Expliqueu com es veu afectada la formació del monòxid de nitrogen per l'augment de la pressió, d'una banda, i per l'augment de la temperatura, de l'altra. [1 punt]

Dades: Masses atòmiques relatives: N = 14,0; O = 16,0.

2. En la indústria farmacèutica sovint és necessari efectuar l'anàlisi de determinats metalls. Per exemple, per a determinar quantitativament el ferro que conté un comprimit multivitamínic, es dissol aquest comprimit en àcid i es duu a terme la valoració de l'ió Fe<sup>2+</sup> emprant una solució de permanganat de potassi (KMnO<sub>4</sub>) de concentració coneguda. La reacció de valoració és la següent:

$$5 \operatorname{Fe}^{2+}(aq) + \operatorname{MnO}_{4}(aq) + 8 \operatorname{H}^{+}(aq) \rightarrow 5 \operatorname{Fe}^{3+}(aq) + \operatorname{Mn}^{2+}(aq) + 4 \operatorname{H}_{2}O(1)$$

- *a*) Justifiqueu que aquesta reacció de valoració és una reacció redox, i que és espontània en condicions estàndard i a 25 °C. Indiqueu, raonadament, quin dels reactius és l'oxidant. [1 punt]
- b) Al laboratori dissolem un comprimit multivitamínic de massa 105,0 mg en un matràs d'Erlenmeyer amb una mica d'àcid. Valorem aquesta solució amb KMnO<sub>4</sub> 0,0108 м, i en necessitem 30,1 mL perquè la solució passi d'incolora a lila (punt final de la valoració). Calculeu el percentatge en massa de ferro en el comprimit. [1 punt]

DADES: Massa atòmica relativa: Fe = 55,8. Potencials estàndard de reducció a 25 °C:  $E^{\circ}(MnO_4^{-}/Mn^{2+}) = 1,51 \text{ V};$  $E^{\circ}(Fe^{3+}/Fe^{2+}) = 0,77 \text{ V}.$  **3.** Per a controlar les emissions d'òxids de nitrogen (NO<sub>x</sub>) a l'atmosfera, les indústries han de modificar els processos de combustió o dur a terme un tractament dels efluents per a convertir aquests òxids en substàncies més innòcues. Per exemple, el monòxid de nitrogen es pot reduir a nitrogen segons la reacció química següent:

$$2 \text{ NO(g)} + 2 \text{ H}_2(g) \rightarrow \text{N}_2(g) + 2 \text{ H}_2\text{O(g)}$$

Hem fet diversos experiments per a estudiar la cinètica d'aquesta reacció a partir del mesurament experimental de la velocitat inicial de reacció, i hem obtingut els resultats següents:

Experiment	Concentració inicial de NO (mol L <sup>-1</sup> )	Concentració inicial de $H_2$ (mol $L^{-1}$ )	Velocitat inicial (mol L <sup>-1</sup> s <sup>-1</sup> )
1	0,60	0,37	$3,0 \times 10^{-3}$
2	1,20	0,37	$1,2 \times 10^{-2}$
3	1,20	0,74	$2,4 \times 10^{-2}$

- *a*) Determineu l'ordre de reacció de cada reactiu. Escriviu l'equació de velocitat de la reacció i calculeu-ne la constant de velocitat.
- **b**) Proposem un mecanisme de reacció per a la reducció del monòxid de nitrogen constituït per les tres etapes elementals següents:

$$\begin{array}{ll} \text{Etapa 1:} & 2 \text{ NO} \rightarrow \text{N}_2\text{O}_2 \\ \text{Etapa 2 (lenta):} & \text{N}_2\text{O}_2 + \text{H}_2 \rightarrow \text{N}_2\text{O} + \text{H}_2\text{O} \\ \text{Etapa 3:} & \text{N}_2\text{O} + \text{H}_2 \rightarrow \text{N}_2 + \text{H}_2\text{O} \end{array}$$

Expliqueu què s'entén per *intermedi de reacció* i per *estat de transició* (o *complex activat*). Digueu quants intermedis de reacció i quants estats de transició hi ha en el mecanisme de reacció proposat i justifiqueu les respostes.

[1 punt]

4. Un grup d'estudiants ha muntat tres piles al laboratori, i n'ha mesurat la força electromotriu, en condicions estàndard i a 298 K. Les dades experimentals que han obtingut són les següents:

	Parells redox*		
Pila	Pol negatiu	Pol positiu	Força electromotriu (V)
1	Mg <sup>2+</sup> /Mg	Zn <sup>2+</sup> /Zn	+1,62
2	Zn <sup>2+</sup> /Zn	Cu <sup>2+</sup> /Cu	+1,10
3	H <sup>+</sup> /H <sub>2</sub>	Cu <sup>2+</sup> /Cu	+ 0,34

<sup>\*</sup> Els parells redox estan representats com a parells de reducció, independentment de si en la semicel·la es produeix una semireacció de reducció o d'oxidació.

a) Expliqueu el procediment experimental que cal seguir per a construir la pila 2 al laboratori i mesurar-ne la força electromotriu, i indiqueu el material i els reactius que necessiteu.

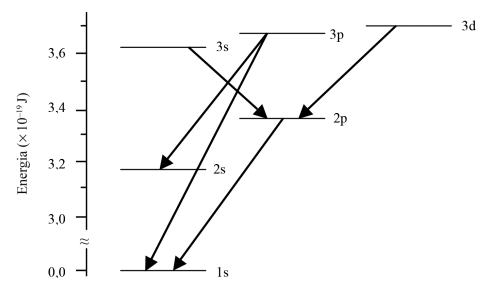
[1 punt]

b) El potencial estàndard d'elèctrode (E°) mesura la tendència d'un elèctrode a generar un procés de reducció. Per conveni internacional, a l'elèctrode estàndard d'hidrogen a 298 K se li assigna un valor de zero i, per tant, E°(H+/H2) = 0,00 V. A partir de les dades experimentals obtingudes, calculeu el potencial estàndard de reducció de l'elèctrode de Mg, E°(Mg²+/Mg), a una temperatura de 298 K.
[1 punt]

- 5. La primera vegada que es va identificar l'heli va ser quan es va poder observar una línia groga lluent en l'espectre d'emissió d'un eclipsi solar. Posteriorment, es va aïllar heli a la Terra tractant un mineral, la cleveïta, i es va identificar l'emissió d'una línia groga amb una energia de  $3.37 \times 10^{-19}$  J, que es corresponia amb la línia observada en l'espectre solar.
  - *a*) Calculeu la freqüència i la longitud d'ona d'un fotó de la línia d'emissió identificada per a l'heli.

[1 punt]

**b**) La figura següent representa el diagrama d'energies dels orbitals atòmics de l'heli; les fletxes indiquen unes quantes transicions electròniques d'emissió permeses segons l'espectroscòpia.



Identifiqueu la transició electrònica corresponent a la línia groga d'emissió de l'heli i indiqueu a quin salt electrònic correspon. Definiu el terme *orbital atòmic* segons el model ondulatori de l'àtom i escriviu la configuració electrònica de l'heli abans i després del salt electrònic.

[1 punt]

DADES: Constant de Planck:  $h = 6.63 \times 10^{-34} \,\text{J s}$ .

Velocitat de la llum en el buit:  $c = 3,00 \times 10^8 \,\mathrm{m \, s^{-1}}$ .

Nombre atòmic (Z): Z(He) = 2.

**6.** La urea (H<sub>2</sub>NCONH<sub>2</sub>) és una substància que alguns organismes vius sintetitzen per eliminar l'excés d'amoníac del cos. Observeu les dades termodinàmiques de la taula següent:

Reacció	Variació d'entalpia ΔH° a 298 K (kJ)
$2 NH3(g) + CO2(g) \rightarrow H2NCONH2(s) + H2O(l)$	-133,3
$2 NH3(g) + CO2(g) \rightarrow H2NCONH2(aq) + H2O(l)$	-119,3
$\frac{1}{2} N_2(g) + \frac{3}{2} H_2(g) \rightarrow NH_3(g)$	-46,1
$H_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \rightarrow H_2O(l)$	-285,8
$C(s, grafit) + O_2(g) \rightarrow CO_2(g)$	-393,5

- a) Calculeu l'entalpia estàndard de formació, a 298 K, de la urea sòlida.
   [1 punt]
- **b**) El procés de dissolució de la urea en aigua es pot representar per mitjà de l'equació següent:

$$H_2NCONH_2(s) \rightleftharpoons H_2NCONH_2(aq), \quad \Delta H^{\circ}_{dissoluci\acute{o}} > 0$$

Calculeu la variació d'entalpia estàndard d'aquest procés de dissolució a 298 K. Expliqueu de quina manera la temperatura afectarà la dissolució de la urea. [1 punt]

- 7. Les Dolomites, als Alps italians, són unes muntanyes espectaculars, amb rutes d'escalada llargues i exigents. Estan formades per roca carbonatada molt dura composta principalment per carbonat de magnesi, a diferència de les muntanyes d'altres indrets d'Europa, en què predomina el carbonat de calci.
  - *a*) Escriviu l'equació de l'equilibri de solubilitat del carbonat de magnesi i calculeu-ne la solubilitat molar en aigua a 25 °C.

    [1 punt]
  - b) Tenim una mostra d'aigua, procedent d'un bassal, que conté 9,1 × 10<sup>-4</sup> M d'ions de magnesi i 8,3 × 10<sup>-4</sup> M d'ions de calci. En agafar 100,0 mL d'aquesta mostra d'aigua i afegir-hi 1,0 mL d'una solució de Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> 1,0 M, observem que es forma un precipitat blanc. Digueu, a partir dels càlculs que considereu necessaris, si el precipitat blanc està format per carbonat de calci, carbonat de magnesi o una barreja de tots dos, i justifiqueu la resposta.

[1 punt]

DADES: Producte de solubilitat a 25 °C:  $K_{ps}$  (carbonat de calci) = 5,0 × 10<sup>-9</sup>;  $K_{ps}$  (carbonat de magnesi) = 1,0 × 10<sup>-5</sup>.



Oficina	d'A	roáe a	lal	l Iniv	/preitat
Olicina	U A	ices a	10	UHIN	/ersilai

Pàgina 1 de 17

## **PAU 2018**

# Criteris de correcció

Química

## **SÈRIE 3**

L'alumne ha de respondre 5 preguntes. Obligatòriament ha de respondre la 1, la 2 i la 3; escollir una pregunta entre la 4 i la 5, i escollir una pregunta entre la 6 i la 7.

Com a norma general, tingueu en compte que un error no s'ha de penalitzar dues vegades. Si una subpregunta necessita un resultat anterior i aquest és erroni, cal valorar la resposta independentment del valor numèric i tenir en compte el procediment de resolució (sempre que els valors emprats i/o els resultats no siguin absurds).

Un error en la formulació penalitza 0,5 punts en aquella subpregunta, <u>com s'explicita en la pauta</u>. En cap cas una subpregunta pot tenir una puntuació «negativa».

Química

# Pregunta 1a

Dades:  $2,24 \text{ g N}_2 \text{ i } 0,64 \text{ g O}_2$ 

Massa molar:  $N_2 = 2 \times 14 = 28 \text{ g/mol}$  $O_2 = 2 \times 16 = 32 \text{ g/mol}$ 

Mols inicials:  $n_{nitrogen} = 2,24$  g / 28 g/mol = 0,08 mol  $N_2$   $n_{oxigen} = 0,64$  g / 32 g/mol = 0,02 mol  $O_2$ 

Primer de tot cal igualar la reacció de formació del monòxid de nitrogen:

Reacció igualada:  $N_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2 NO(g)$  [0,1 p]

■ Ho considerem correcte si l'alumne la iguala:  $\frac{1}{2}N_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \rightleftarrows NO(g)$ . Acceptem que la constant  $K_c$  que es dona en l'enunciat és també vàlida per a aquesta igualació.

Reacció:  $N_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2 NO(g) K_c (a 2000 °C) = 0,100$ 

Inicial 0.08 0.02 — Equilibri 0.08 - x 0.02 - x 2x [0,2 p]

Constant d'equilibri en concentracions:

$$K_{c} = [NO]^{2} / ([N_{2}] \cdot [O_{2}])$$
 [0,2 p]

Substituïm les concentracions en equilibri:

volum = 2,4 L  $0,100 = (2x / 2,4)^2 / [((0,08-x)/2,4) \cdot ((0,02-x)/2,4)]$ 

 $0 = (2x / 2,4)^{2} / [((0,08-x)/2,4) \cdot ((0,02-x)/2,4)]$  [0,2 p]

Els valors del volum (2,4 L) es poden simplificar

 $0,100 = (2x)^2 / ((0,08-x) \cdot (0,02-x))$ 

Arribem a l'equació de 2n grau:  $3.9 \text{ x}^2 + 0.01 \text{ x} - 1.6 \text{x} 10^{-4} = 0$ 

Solució:  $x = 5,25x10^{-3}$  [0,1 p]

Monòxid de nitrogen que es formarà:

 $\Rightarrow$  2x = 2 · (5,25x10<sup>-3</sup>) = 1,05x10<sup>-2</sup> mol de NO en equilibri

Oficina d'Accés a la Universitat

PAU 2018

Criteris de correcció

Química

Pàgina 3 de 17

Massa de NO que es formarà:

Massa molar: NO = 14 + 16 = 30 g/mol

 $1,05x10^{-2}$  mol NO x (30 g NO / 1 mol NO) = 0,315 g de NO

 $\Rightarrow$  Es formaran 0,315 g de NO

[0,2 p]

## Criteris de correcció

Química

## Pregunta 1b

Reacció: 
$$N_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2 NO(g)$$
  $K_c (a 2000 °C) = 0,100 \Delta H > 0$ 

# Variable pressió: raonament

[0,5 p]

Quan la pressió total del recipient augmenta, la reacció es desplaça cap a on hi ha menys mols de gasos (coeficients estequiomètrics), per assolir un nou equilibri.

En la reacció del  $N_2$  amb l' $O_2$ , en els productes tenim el mateix nombre de mols de gasos (2) que en els reactius (1 + 1 = 2).

⇒ Un augment de la pressió no afectarà la quantitat de monòxid de nitrogen format

# Variable temperatura. Raonament:

[0,5 p]

La reacció és endotèrmica ( $\Delta H > 0$ ). Això vol dir que absorbeix calor per a formar els productes (desplaçar-se cap a la dreta) i desprèn calor per a formar els reactius.

Si <u>augmentem la temperatura</u>, estem afegint calor i <u>afavorim la reacció cap a la dreta</u> (formació de productes: monòxid de nitrogen).

 $\Rightarrow$  Un augment de la temperatura provocarà un augment de la quantitat de monòxid de nitrogen format

## Criteris de correcció

Química

#### Pregunta 2a

Reacció de valoració:

$$5 \text{ Fe}^{2+}(aq) + \text{MnO}_4(aq) + 8 \text{ H}^+(aq) \rightarrow 5 \text{ Fe}^{3+}(aq) + \text{Mn}^{2+}(aq) + 4 \text{ H}_2O(1)$$

## Justificació que es tracta d'una reacció redox

[0,4 p]

#### Raonament 1

Nombres d'oxidació:

Reactius:  $Fe^{2+}$  Fe: nombre d'oxidació = +2

 $MnO_4$  Mn: nombre d'oxidació = +7

Productes: Fe<sup>3+</sup> Fe: nombre d'oxidació = +3

Mn: nombre d'oxidació = +2

L'àtom de Fe augmenta de nombre d'oxidació (+2 a +3): s'oxida.

L'àtom de Mn disminueix de nombre d'oxidació (+7 a +2): es redueix.

⇒ És una reacció redox, ja que una espècie s'oxida i una altra es redueix.

#### Raonament 2

Escrivim les semireaccions:

$$Fe^{2+} \rightarrow Fe^{3+} + 1 e^{-}$$
  
 $MnO_4^{-} + 8 H^{+} + 5 e^{-} \rightarrow 2 Mn^{2+} + 4 H_2O$ 

⇒ És una reacció redox ja que es produeix una transferència d'electrons.

#### Justificació de l'espontaneïtat de la reacció

[0,4 p]

#### Raonament 1

La reacció redox serà espontània si la força electromotriu és positiva:  $E^{o} > 0$ 

$$E^{\circ} = E^{\circ}_{\text{CATODE}} - E^{\circ}_{\text{ANODE}} = E^{\circ} (\text{MnO}_4^{-} / \text{Mn}^{2+}) - E^{\circ} (\text{Fe}^{3+} / \text{Fe}^{2+}) = E^{\circ} = (1,51) - (0,77) = 0,74 \text{ V}$$

$$E = (1,31) - (0,77) = 0,74$$

 $E^{0} > 0 \implies \text{Reacció espontània}$ 

#### Raonament 2

Perquè la reacció sigui espontània cal que el potencial de reducció del parell que es redueix  $(MnO_4^{-1}/Mn^{2+})$  sigui més gran que el que s'oxida  $(Fe^{3+}/Fe^{2+})$ .

$$E^{0}(\text{MnO}_{4}^{-}/\text{Mn}^{2+}) > E^{0}(\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+}) \Rightarrow \text{Reacci\'o espontània}$$

Oficina	d'Accés	a la	Universitat
	4 / 10003	uiu	Offiversitat

Pàgina 6 de 17

# **PAU 2018**

# Criteris de correcció

Química

# Indicar, raonadament, quin reactiu és l'oxidant

[0,2 p]

El reactiu oxidant és aquella substància que oxida a una altra, i ella es redueix.

- $\Rightarrow$  reactiu oxidant: MnO<sub>4</sub> (o KMnO<sub>4</sub>)
- $\Rightarrow$  oxida el Fe<sup>2+</sup> a Fe<sup>3+</sup>, a la vegada que el Mn es redueix de MnO<sub>4</sub> a Mn<sup>2+</sup>

## Criteris de correcció

Química

# Pregunta 2b

Reacció de valoració:

$$5 \text{ Fe}^{2+}(aq) + \text{MnO}_4(aq) + 8 \text{ H}^+(aq) \rightarrow 5 \text{ Fe}^{3+}(aq) + \text{Mn}^{2+}(aq) + 4 \text{ H}_2O(1)$$

Dades:

$$V (KMnO_4) = 30.1 \text{ mL} = 0.031 \text{ L}$$

 $C (KMnO_4) = 0.0108 M$ 

Massa d'un comprimit = 105,0 mg = 0,1050 g

## Calculem la massa (en g o mg de Fe en el comprimit)

 $0,0301 L \text{ KMnO}_4 \text{ x } (0,0108 \text{ mols } \text{KMnO}_4 \text{ / } 1 L \text{ KMnO}_4) \text{ x } (1 \text{ mol } \text{MnO}_4^- \text{ / } 1 \text{ mol } \text{KMnO}_4) \text{ x}$ 

 $x (5 \text{ mol } \text{Fe}^{2+} / 1 \text{ mol } \text{MnO}_4) x (1 \text{ mol } \text{Fe} / 1 \text{ mol } \text{Fe}^{2+}) x (55.8 \text{ g Fe} / 1 \text{ mol } \text{Fe}) =$ 

= 0,090697 g de Fe (0 90,697 mg)

[0,7 p]

• Aquest càlcul es pot fer per passos: primer calcular els mols de  $KMnO_4(0,1p)$ ; després, els mols de  $Fe^{2+}(0,5p)$ , i finalment els g(0,1p) de Fe(0,1p).

#### Calculem el % en massa de Fe al comprimit

% = [(massa de Fe) / (massa comprimit)] x 100

 $\% = (0,090697 / 0,1050) \times 100$ 

$$\Rightarrow \% = 86,4$$
 [0,3 p]

Química

#### Pregunta 3a

## Determinació de l'ordre de reacció per a cada reactiu

L'equació de la velocitat de la reacció es pot escriure:  $v = k [NO]^a \cdot [H_2]^b$  on «a» i «b» són els ordres de reacció respecte del monòxid de nitrogen i l'hidrogen, respectivament.

De la taula de dades experimentals podem deduir que:

- En els experiments 2 i 3, la concentració inicial de NO es manté constant. En **doblar** la concentració inicial d'H<sub>2</sub> (de 0,37 M a 0,74 M), també **es duplica** la velocitat inicial de la reacció (passa de 1,2x10<sup>-2</sup> a 2,4x10<sup>-2</sup> mol L<sup>-1</sup> s<sup>-1</sup>).
- $\Rightarrow$  b = 1
- ⇒ la reacció serà d'ordre 1 respecte de l'H<sub>2</sub>

[0,3 p]

- En els experiments 1 i 2, la concentració inicial de H<sub>2</sub> es manté constant. En **doblar** la concentració inicial de NO (de 0,60 M a 1,20 M), **es quadruplica** la velocitat inicial de la reacció (passa de 3,0x10<sup>-3</sup> a 1,2x10<sup>-2</sup> mol L<sup>-1</sup> s<sup>-1</sup>).
- $\Rightarrow$  a = 2
- ⇒ La reacció serà d'ordre 2 respecte del NO

[0,3 p]

# Equació de velocitat i càlcul de la constant de velocitat

L'equació de velocitat de la reacció serà:  $\mathbf{v} = \mathbf{k} [\mathbf{NO}]^2 [\mathbf{H}_2]$ 

[0,2 p]

Agafant la velocitat inicial de la reacció i les concentracions inicials de cada reactiu <u>en un experiment</u> (per exemple, el primer) tenim:

Experiment 1:  $3.0 \times 10^{-3} = k \cdot (0.60)^2 \times (0.37)$ 

$$\Rightarrow$$
 k = 2,25x10<sup>-2</sup> mol<sup>-2</sup> L<sup>2</sup> s<sup>-1</sup> [0,2 p]

• Si no indiquen unitats (o són errònies), es descomptaran 0,1 p.

## Criteris de correcció

Química

# Pregunta 3b

Un **intermedi de reacció** és una substància que es forma en una de les etapes d'un mecanisme de reacció, però que reacciona en una altra etapa, ja que és una espècie força reactiva. No apareix en la reacció global, ni com a reactiu ni com a producte.

[0,2 p]

Un **estat de transició** o **complex activat** és el punt del diagrama *energia vs coordenada de reacció* que, en una etapa del mecanisme de la reacció, té més energia que els reactius i que els productes.

[0,2 p]

[0,3 p]

En el mecanisme proposat per a la reducció de monòxid de nitrogen tenim:

- Dos intermedis de reacció: són el N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> i el N<sub>2</sub>O. [0,3 p]

  Ambdues substàncies es formen (en la primera i segona etapa, respectivament), però es consumeixen i no apareixen en la reacció global.
- Tres estats de transició. Un per cada etapa del mecanisme de reacció.

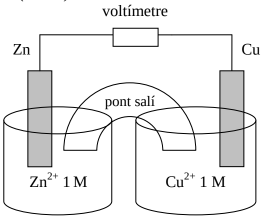
Química

# Pregunta 4a

Muntatge experimental de la pila, material i reactius:

- Agafem <u>dos vasos de precipitats</u>: en un hi posem la <u>solució de Zn<sup>2+</sup> 1 M</u> i, en l'altre, la <u>solució de Cu<sup>2+</sup> 1 M</u>. Hi col·loquem, respectivament, una <u>làmina de Zn i una de Cu parcialment submergits</u> (elèctrodes). [0,4 p]
- <u>Es connecten les làmines amb un fil conductor</u>, i es col·loca <u>un voltímetre</u> (potenciòmetre) entre les dues làmines. [0,3 p]
- El circuit es tanca col·locant un <u>pont salí; tub que connecta els dos vasos i que conté una solució aquosa d'un electròlit</u> (sal soluble). [0,3 p]

# Opcional (dibuix):



Criteris de correcció

Química

# Pregunta 4b

Potencial estàndard d'un pila:  $E^{0} = E^{0}_{càtode} - E^{0}_{anode}$ 

Polaritats en una pila:

Pol negatiu: ànode Pol positiu: càtode

[0,1 p]

# Relacionem el potencial de cada pila amb els potencials d'elèctrode

Pila 1: 
$$E^{0} = E^{0} (Zn^{2+}/Zn) - E^{0} (Mg^{2+}/Mg)$$

$$1,62 = E^{\circ} (Zn^{2+}/Zn) - E^{\circ}(Mg^{2+}/Mg)$$

Pila 2: 
$$E^{o} = E^{o} (Cu^{2+}/Cu) - E^{o}(Zn^{2+}/Zn)$$

$$1,10 = E^{\circ} (Cu^{2+}/Cu) - E^{\circ}(Zn^{2+}/Zn)$$

Pila 3: 
$$E^{o} = E^{o} (Cu^{2+}/Cu) - E^{o}(H^{+}/H_{2})$$

$$0.34 = E^{\circ} (Cu^{2+}/Cu) - E^{\circ}(H^{+}/H_{2})$$

[0,3 p]

## Calculem el potencial de l'elèctrode de magnesi

Sabem que:  $E^{0}(H^{+}/H_{2}) = 0.00 \text{ V}$  (conveni)

De la pila 3 podem deduir que:

$$0.34 = E^{\circ} (Cu^{2+}/Cu) - 0.00$$
  $\Rightarrow E^{\circ} (Cu^{2+}/Cu) = 0.34 \text{ V}$  [0.2 p]

De la pila 2 podem deduir que:

$$1,10 = 0,34 - E^{\circ} (Zn^{2+}/Zn)$$
  $\Rightarrow E^{\circ} (Zn^{2+}/Zn) = -0,76 \text{ V}$  [0,2 p]

De la pila 1 podem deduir que:

$$1,62 = -0.76 - E^{0} (Mg^{2+}/Mg) \Rightarrow E^{0} (Mg^{2+}/Mg) = -2.38 V$$
 [0.2 p]

Criteris de correcció

Química

# Pregunta 5a

A partir de l'equació de Planck, relacionarem l'energia de la radiació amb la frequència (v) o la longitud d'ona  $(\lambda)$ 

Equació de Planck:  $\mathbf{E} = \mathbf{h} \mathbf{v}$ 

[0,2 p]

Frequència  $v = E / h = 3.37 \times 10^{-19} / 6.63 \times 10^{-34}$ 

Freqüència =  $5,083 \times 10^{14} \text{ s}^{-1}$  (o Hz)

[0,3 p]

• Si no posen unitats (o estan malament) es descomptaran 0,1 p.

Longitud d'ona:  $\lambda = c/v$  (o  $\lambda = h c/E$ )

[0,2 p]

 $\lambda = c / \nu = 3,00x10^8 / 5,083x10^{14}$ 

Longitud d'ona =  $5.90 \times 10^{-7}$  m

[0,3 p]

• Si no posen unitats (o estan malament) es descomptaran 0,1 p.

Oficina	d'Accés	ا دا د	Iniva	reitat
Unicina	O ACCES	alal	UHIVE	ยรแลเ

Criteris de correcció Química

#### Pregunta 5b

#### Identificació de la transició electrònica

[0,4 p]

Pàgina 13 de 17

L'energia de la transició és 3,37x10<sup>-19</sup> J. Aquest valor d'energia és la diferència entre dos nivells d'energia (dos orbitals).

# A partir de la figura podem concloure que la transició és de l'orbital 2p a l'orbital 1s

(les altres transicions donarien valors d'energia més alts o força més baixos)

#### Definició d'orbital atòmic

[0,2 p]

Un **orbital atòmic**, segons el model ondulatori de l'àtom, és una <u>funció d'ona</u> que ens descriu una <u>regió de l'espai</u> on hi ha una <u>alta probabilitat de trobar un electró</u> en un determinat estat energètic, <u>fixats els nombres quàntics n, l i m</u>.

# Configuració electrònica de l'heli

El nombre atòmic de l'àtom d'heli és:  $Z = 2 \implies$  l'heli té 2 electrons

## Configuració electrònica de l'heli abans del salt electrònic

L'heli es troba en estat excitat:  $1s^1$ ,  $2p^1$  [0,2 p]

## Configuració electrònica de l'heli després del salt electrònic:

L'heli es troba en estat fonamental:  $1s^2$  [0,2 p]

Química

#### Pregunta 6a

#### Procediment 1

Primera reacció de la taula:  $2 \text{ NH}_3(g) + \text{CO}_2(g) \rightarrow \text{H}_2\text{NCONH}_2(s) + \text{H}_2\text{O}(l) \quad \Delta H^0_1 = -133,3 \text{ kJ}$ 

Per determinar  $\Delta H_f$  de la urea sòlida podem relacionar la variació d'entalpia de la reacció anterior ( $\Delta H^0_1$ ) amb les entalpies de formació dels productes i reactius:

$$\Delta H^{o}_{\text{reacció}} = (\Sigma \ n_{p} \ \Delta H^{o}_{f, \text{ productes}}) - (\Sigma \ n_{r} \Delta H^{o}_{f, \text{ reactius}})$$

$$\Delta H^{o}_{\text{reacció}} = [(1 \ x \ \Delta H^{o}_{f, \text{ urea, s}}) + 1 \ x \ (\Delta H^{o}_{f, \text{ aigua, l}}] - [(2 \ x \ \Delta H^{o}_{f, \text{ amoníac, g}}) + (1 \ x \ \Delta H^{o}_{f, \text{ CO2, g}})]$$

$$[\mathbf{0.3 \ p}]$$

Les reaccions 3, 4 i 5 de la taula són, respectivament, les entalpies estàndard de formació del  $NH_3(g)$ , de l' $H_2O(l)$  i del  $CO_2(g)$ .

$$\Delta H^{o}_{f, \text{ amoníac, g}} = -46.1 \text{ kJ}; \Delta H^{o}_{f, \text{ aigua, 1}} = -285.8 \text{ kJ}; \Delta H^{o}_{f, \text{ CO2, g}} = -393.5 \text{ kJ}$$
 [0,3 p]

Substituint: 
$$-133.3 = [(\Delta H^{o}_{f, \text{urea, s}}) + (-285.8)] - [(2 \text{ x } (-46.1)) + (-393.5)] + (-393.5)] + (-393.5)]$$

# L'entalpia de formació de la urea sòlida és -333,2 kJ (o -333,2 kJ mol<sup>-1</sup>)

[0,4 p]

• Es descomptaran 0,2 p si no indiquen les unitats (o són errònies)

## Procediment 2

La reacció de formació de la urea es pot escriure com:

$$N_2(g) + 2 H_2(g) + C(s) + \frac{1}{2} O_2(g) \rightarrow H_2NCONH_2(s)$$
  $\Delta H^0_{f, \text{ urea, s}}$  [0,3 p]

Aquesta reacció es pot escriure com a combinació de les següents reaccions de la taula:

$$2 \text{ NH}_3(g) + \text{CO}_2(g) \rightarrow \text{H}_2\text{NCONH}_2(s) + \text{H}_2\text{O}(1)$$
  $\Delta H^0_1 = -133,3 \text{ kJ}$  (reacció 1)

$$2 \times [\frac{1}{2} N_2(g) + \frac{3}{2} H_2(g) \rightarrow NH_3(g)]$$
  $\Delta H^0_3 = 2 \times (-46,1)$  (reacció 3, doblada)

$$H_2O(1) \rightarrow H_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g)$$
  $\Delta H^0_{-4} = -(-285,8) \text{ kJ} \text{ (reacció 4, girada)}$ 

$$C(s) + O_2(g) \rightarrow CO_2(g)$$
  $\Delta H^0_5 = -393.5 \text{ kJ}$  (reacció 5)

[0,3 p]

Aplicant la llei de Hess: 
$$\Delta H^{o}_{f, \text{ urea, s}} = \Delta H^{o}_{1} + \Delta H^{o}_{3} + \Delta H^{o}_{-4} + \Delta H^{o}_{5}$$
  
 $\Delta H^{o}_{f, \text{ urea, s}} = -133,3 + (2x (-46,1)) + (285,8) + (-393,5)$   
 $\Delta H^{o}_{f, \text{ urea, s}} = -333,2 \text{ kJ}$ 

# L'entalpia de formació de la urea sòlida és -333,2 kJ (o -333,2 kJ mol<sup>-1</sup>)

[0,4p]

• *Es descomptaran* 0,2 *p si no indiquen les unitats (o són errònies)* 

Criteris de correcció

Química

#### Pregunta 6b

Procés de dissolució de la urea en aigua:

$$H_2NCONH_2(s) \rightarrow H_2NCONH_2(aq) \quad \Delta H^0_{dis}$$
?

# Càlcul de la variació d'entalpia del procés de dissolució de la urea

La reacció anterior es pot posar com a <u>combinació de les dues primeres reaccions</u> de la taula:

$$H_2NCONH_2(s) + H_2O(l) \rightarrow 2 \text{ NH}_3(g) + CO_2(g)$$
  $\Delta H^0_{-1} = -(-133,3) \text{ kJ}$  (reacció 1, girada)  
 $2 \text{ NH}_3(g) + CO_2(g) \rightarrow H_2NCONH_2(aq) + H_2O(l)$   $\Delta H^0_2 = -119,3 \text{ kJ}$  (reacció 2)

[0,4 p]

Aplicant la llei de Hess:  $\Delta H^{0}_{dis} = \Delta H^{0}_{-1} + \Delta H^{0}_{2}$ 

$$\Delta H^{o}_{dis} = (133,3) + (-119,3)$$
  
 $\Delta H^{o}_{dis} = 14,0 \text{ kJ}$ 

La variació d'entalpia del procés de dissolució de la urea és 14,0 kJ (o 14,0 kJ mol<sup>-1</sup>)

[0,3 p]

• *Es descomptaran 0,1 p si no indiquen les unitats (o són errònies)* 

#### Efecte de la temperatura al procés de dissolució de la urea

[0,3 p]

El procés de dissolució és endotèrmic ( $\Delta H_{\rm dis} > 0$ ). Això vol dir que <u>la reacció absorbeix calor</u> quan va de reactius (ur<u>ea sòlida) a productes (urea dissolta).</u>

Si la temperatura augmenta, estem donant calor i la reacció es desplaça cap a la dreta, i es dissol més urea.

Criteris de correcció

Química

Pregunta 7a

Formulació. Carbonat de magnesi: MgCO<sub>3</sub> [-0,5 p si no el formulen bé]

## Equilibri de solubilitat:

$$MgCO_3(s) \rightleftharpoons Mg^{2+}(aq) + CO_3^{2-}(aq)$$
 [0,3 p]

• Ho considerem correcte si no posen el subíndex «aq» (aquós), però cal que hi hagi el subíndex «s» en el carbonat de magnesi, que indica que es troba en estat sòlid.

# Càlcul de la solubilitat

$$MgCO_3(s)$$
  $\rightleftarrows$   $Mg^{2+}(aq) + CO_3^{2-}(aq)$   $K_{ps} = 1,0x10^{-5}$   
Inicial a  
Equilibri a - s s s on s = solubilitat (mols/L)

Expressió de la constant de solubilitat:

$$K_{\rm ps} = [{\rm Mg}^{2+}] [{\rm CO_3}^{2-}]$$
 [0,2 p]

Introduïm la solubilitat a l'expressió anterior:

$$K_{ps} = (s) \cdot (s) = s^{2}$$
 [0,2 p]  
 $s = (K_{ps})^{1/2}$   
 $s = (1,0x10^{-5})^{1/2}$   
 $\Rightarrow s \text{ (solubilitat)} = 3,16x10^{-3} \text{ mol/L}$  [0,3 p]

Si no indiquen les unitats, o són errònies, es descomptaran 0,2 p.

Criteris de correcció

Química

#### Pregunta 7b

Formulació. Carbonat de calci: CaCO<sub>3</sub> [-0,5 p si no el formulen bé] Carbonat de magnesi, MgCO<sub>3</sub>: no ho penalitzem si ja ho hem fet en l'apartat 7a.

Dades. Mostra d'aigua:

$$[Mg^{2+}] = 9.1x10^{-4} M$$
  
 $[Ca^{2+}] = 8.3x10^{-4} M$ 

Possibles reaccions de precipitació:

$$Mg^{2+}(aq) + CO_3^{2-}(aq) \rightarrow MgCO_3(s)$$
  
 $Ca^{2+}(aq) + CO_3^{2-}(aq) \rightarrow CaCO_3(s)$ 

Productes de solubilitat de les dues sals:

$$K_{ps} (MgCO_3) = [Mg^{2+}] [CO_3^{2-}]$$
  $K_{ps} (MgCO_3) = 1,0x10^{-5}.$   $K_{ps} (CaCO_3) = [Ca^{2+}] [CO_3^{2-}]$   $K_{ps} (CaCO_3) = 5,0x10^{-9}$ 

Perquè una sal precipiti cal que el valor Q (amb les concentracions inicials) sigui superior a la  $K_{ps}$ :  $Q > K_{ps}$  [0,2 p]

Calculem les concentracions inicials en barrejar els 100 mL de mostra d'aigua amb 1 mL de Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> 1,0 M:

$$\begin{split} [Mg^{2+}]_o &= (100 \text{ mL} \cdot 9,1x10^{-4} \text{ mols/L}) \ / (100+1) \text{ mL} = 9,0099x10^{-4} \text{ M} \\ [Ca^{2+}]_o &= (100 \text{ mL} \cdot 8,3x10^{-4} \text{ mols/L}) \ / (100+1) \text{ mL} = 8,2178x10^{-4} \text{ M} \\ [CO_3^{2-}]_o &= (1 \text{ mL} \cdot 1,0 \text{ mols/L}) \ / (100+1) \text{ mL} = 9,90099x10^{-3} \text{ M} \end{split}$$

[0,3 p]

• <u>Considerem correcte</u> si s'assumeix que el volum final és de 100 mL (aproximació).

Comprovem si precipita el MgCO<sub>3</sub>:

$$Q = [Mg^{2+}]_o \cdot [CO_3^{2-}]_o = (9,0099x10^{-4}) \cdot (9,90099x10^{-3}) = 8,92x10^{-6}$$

$$Q < K_{ps} \Rightarrow \text{No es formarà precipitat de carbonat de magnesi.}$$
[0,2 p]

Comprovem si precipita el CaCO3:

$$Q = [Ca^{2+}]_o \cdot [CO_3^{2-}]_o = (8.2178 \times 10^{-4}) \cdot (9.90099 \times 10^{-3}) = 8.14 \times 10^{-6}$$

$$Q > K_{ps} \Rightarrow Es \text{ formarà precipitat de carbonat de calci.}$$
[0,2 p]

 $\Rightarrow$  El precipitat està format només per carbonat de calci [0,1 p]