

# **GABARITO QUÍMICA**

#### Questão 49

Uma amostra de  $10\,\mathrm{cm}^3$  de um hidrocarboneto desconhecido foi misturada com  $70\,\mathrm{cm}^3$  de gás oxigênio. A reação de combustão foi iniciada por uma descarga elétrica. Ao final da reação, o vapor d'água foi liquefeito e o volume dos gases de exaustão diminuiu para  $65\,\mathrm{cm}^3$ . Os gases foram passados por um leito contendo hidróxido de sódio, que absorve o  $\mathrm{CO}_2$  conforme a reação:

$$CO_2(g) + NaOH(s) \longrightarrow NaHCO_3(s)$$

Após a passagem pelo leito, o volume de gás diminuiu para  $45\,\mathrm{cm}^3$ .

Assinale a alternativa com a fórmula molecular do hidrocarboneto.

$$\mathbf{A}$$
 ( )  $\mathrm{CH}_4$ 

$$\mathbf{B}(\ )\ \mathrm{C}_{2}\mathrm{H}_{2}$$

$$\mathbf{C}(\ )\ \mathrm{C}_{2}\mathrm{H}_{6}$$

$$\mathbf{D}()$$
  $C_3H_6$ 

$$\mathbf{E}(\ ) \ \mathrm{C}_3\mathrm{H}_8$$

### **Gabarito: B**

**Etapa 1.** Calcule o  $CO_2$  formado na reação de combustão.

Quando o CO<sub>2</sub> é absorvido pelo leito de NaOH o volume da mistura gasosa diminui em 20 cm<sup>3</sup>, logo:

$$V_{\rm CO_2} = 20\,\mathrm{cm}^3$$

**Etapa 2.** Calcule o volume de  $O_2$  em excesso ao final da reação.

Após a condensação de  $H_2O$  e absorção do  $CO_2$ , o único gás retante na reação é o oxigênio em excesso, logo,

$$V_{\rm O_2,xs} = 45 \, {\rm cm}^3$$

**Etapa 3.** Calcule o volume de  $O_2$  consumido na reação de combustão.

$$V_{\rm O_2,consumido} = V_{\rm O_2} - V_{\rm O_2,xs} = 70\,{\rm cm}^3 - 45\,{\rm cm}^3 = 25\,{\rm cm}^3$$

**Etapa 4.** Seja  $C_xH_y$  a fórmula empírica do hidrocarboneto. Escreva a reação de combustão balanceada.

$$C_x H_y(g) + \left(x + \frac{y}{4}\right) O_2(g) \longrightarrow x CO_2(g) + \frac{y}{2} H_2 O(l)$$

**Etapa 5.** Use a relação estequiométrica para converter o volume de  $C_xH_y$  no volume de  $CO_2$ .

$$x = \frac{V_{\text{CO}_2}}{V_{\text{C}_x \text{H}_y}} = \frac{20 \,\text{cm}^3}{10 \,\text{cm}^3} = 2$$

**Etapa 6.** Use a relação estequiométrica para converter o volume de  $C_xH_y$  no volume de  $O_2$ .

$$\left(x + \frac{y}{4}\right) = \frac{V_{\text{O}_2}}{V_{\text{C}_x \text{H}_y}} = \frac{25 \text{ cm}^3}{10 \text{ cm}^3} = 2,5$$

logo, y=2, e a fórmula empírica do hidrocarboneto é  $\boxed{\mathrm{C_2H_2}}$ 

## Questão 50

Considere as proposições.

- 1. A configuração eletrônica do sódio é [Ne]  $3s^1$ , e não [Ne]  $3p^1$ , devido à maior penetrabilidade do orbital 3s, que torna a blindagem dos elétron com número quântico principal n=2 menos efetiva.
- 2. Para elementos de um mesmo período n da tabela periódica, a energia dos orbitais ns e np diminui com o aumento do número atômico, entretanto, a energia dos orbitais ns cai mais rapidamente com o aumento do número atômico que a dos orbitais np.
- 3. Para elementos de um mesmo grupo da tabela periódica, é esperado que o número de oxidação mais comum seja maior para os elementos com maior número atômico.
- 4. O raio atômico dos lantanídios é aproximadamente igual, variando apenas em alguns picômetros entre todos os quatorze elementos.

 ${\bf Assinale} \ {\bf a} \ {\bf alternativa} \ {\bf que} \ {\bf relaciona} \ {\bf as} \ {\bf proposições} \ {\bf \it corretas}.$ 

A() 1 e 2

B() 1 e 4

C() 2 e 4

D() 1, 2 e 4

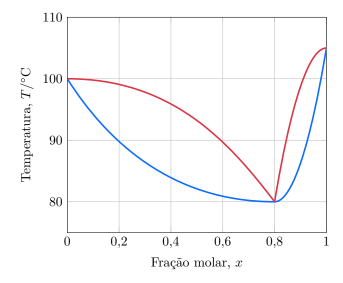
 $\mathbf{E}(\ )\ \mathbf{1,\,2,\,3} \in \mathbf{4}$ 

Gabarito: D

Gabarito!

## Questão 51

O diagrama de fases para a mistura de água e 1,4-dioxano é apresentado a seguir.





Considere as proposições.

- 1. Água e dioxano formam um azeótropo de ponto de ebulição mínimo quando a fração molar de água é 20%.
- 2. A mistura de água e dioxano ocorre com liberação de energia.
- 3. Em 20 °C, a pressão de vapor da água é 20 Torr e a do dioxano é 30 Torr. A pressão de vapor de uma mistura equimolar de água e dioxano em 20 °C é menor que 25 Torr.
- 4. Uma mistura contendo 80% de água e 20% de dioxano em base molar em 70°C é aquecida até o início da ebulição. O vapor coletado é resfriado de volta a 70°C resultando em um líquido contendo 40% de água em base molar.

 ${\bf Assinale}$  a alternativa que relaciona as proposições corretas.

A() 1

B() 4

C() 1 e 4

**D**() **1**, **2** e **4** 

E() 1, 3 e 4

#### **Gabarito: C**

Etapa 1. O eixo das abscissas é a fração molar, mas a espécie não está indicada. Identifique qual é a espécie.

Quando a fração molar dessa espécie é zero, a temperatura de ebulição é  $100\,^{\circ}$ C, temperatura de ebulição da água. Assim, eixo das abscissas representa a fração molar de dioxano.

Etapa 2. (1) Identifique o ponto de azeótropo no diagrama de fases.

No ponto de azeótropo a composição do vapor é a mesma do líquido em ebulição. O diagrama de fases possui um azeótropo quando a fração molar de dioxano é 80% (e a fração molar de água é 20%) com temperatura de ebulição mínima ( $80\,^{\circ}$ C).

Etapa 3. (2) Identifique o tipo de desvio da lei de Raoult.

A mistura de água e dioxano provoca a diminuição da temperatura de ebulição, caracterizada pelo azeótropo de mínimo. Assim, o par água e dioxano apresenta **desvio positivo da lei de Raoult** e o processo de mistura ocorre com **absorção de energia**.

Etapa 4. (3) Calcule a pressão de vapor da mistura ideal usando a lei de Raoult.

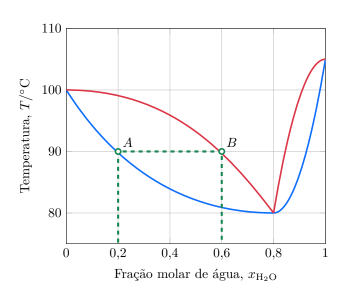
Em uma mistura equimolar,  $x_{\rm H_2O} = x_{\rm dioxano} = 0.5$ .

$$P_{\text{vap,ideal}} = x_{\text{H}_2\text{O}} P_{\text{H}_2\text{O}}^{\star} + x_{\text{dioxano}} P_{\text{dioxano}}^{\star} = (0.5) \times (20 \,\text{Torr}) + (0.5) \times (30 \,\text{Torr}) = \boxed{25 \,\text{Torr}}$$

Como a mistura apresenta desvio positivo da lei de Raoult, a pressão de vapor total deve ser maior do que a prevista pela lei de Raoult, isto é, **deve ser maior que** 25 Torr.

Etapa 5. (4) Identifique os pontos correspondentes às etapas do processo de destilação do diagrama de fases.

Quando uma mistura contendo 80% de água e 20% de dioxano em base molar em 70 °C é aquecida até 90 °C ela entra em ebulição, possibilitando a marcação do ponto A que representa o líquido  $\alpha$ .



O ponto B representa o vapor  $\beta$  gerado pela vaporização do líquido  $\alpha$ . Quando o vapor  $\beta$  é condensado o líquido resultante tem 60% de dioxano (e 40% de água) em base molar.

#### Questão 52

A ação de uma solução alcalina de iodo sobre o raticida varfarina,  $C_{19}H_{16}O_4$  resulta na formação de uma molécula de iodofórmio, CHI<sub>3</sub>, para cada molécula do composto reagido. A análise da varfarina pode então ser baseada na reação entre o iodofórmio e cátions prata:

$$CHI_{3}(aq) + 3 \operatorname{AgNO}_{3}(aq) + H_{2}O\left(l\right) \longrightarrow 3 \operatorname{AgI}(s) + 3 \operatorname{HNO}_{3}(aq) + CO\left(g\right)$$

Uma amostra de 6,16 g de um raticida comercial contendo varfarina foi tratada com uma solução alcalina de iodo. O iodofórmio produzido foi coletado em  $100\,\mathrm{mL}$  de uma solução contendo  $0.01\,\mathrm{mol\,L^{-1}}$  de cátions ferro(III). A solução resultante foi tratada com 25 mL de nitrato de prata, 0,03 mol L<sup>-1</sup> e então foi titulada com 3 mL de tiocianato de potássio  $0.05 \,\mathrm{mol}\,\mathrm{L}^{-1}$ .

Considere as proposições.

- 1. O iodofórmio não pode ser titulado diretamente com a prata devido à dificuldade de identificação do ponto de equivalência. Nesse caso foi empregado o método de titulação indireta por retrotitulação, sendo os cátions ferro(III) adicionados para identificar o ponto de equivalência na titulação da prata com o tiocianato.
- 2. Os íons nitrato e os cátions ferro(III) são íons espectadores das reações de titulação.
- 3. A amostra continha cerca de 10% de varfarina em massa.
- 4. Se a solução de nitrato de prata fosse adicionada diretamente à solução resultante da primeira etapa do processo, haveria interferência dos íons hidróxido e a fração mássica de varfarina calculada incorretamente seria superior ao valor correto.

Assinale a alternativa que relaciona as proposições corretas.

**A**() **1**, **2** e **3** 

 ${f B}\,(\ )\ {f 1,\, 2} \ {f e}\ {f 4} \qquad \qquad {f C}\,(\ )\ {f 1,\, 3} \ {f e}\ {f 4}$ 

 ${f D}\,(\ )\ {f 2},\,{f 3}\,\,{f e}\,\,{f 4}$   ${f E}\,(\ )\ {f 1},\,{f 2},\,{f 3}\,\,{f e}\,\,{f 4}$ 



**Etapa 1.** (1) Escreva a equação iônica simplificada da reação do Fe<sup>3+</sup> com SCN<sup>-</sup>.

O ferro atua como indicador para o íon tiocianato:

$$Fe^{3+}(aq) + SCN^{-}(aq) \longrightarrow FeSCN^{2-}(aq)$$

Etapa 2. (2) Escreva as equações iônicas simplificadas das reações de precipitação.

$$CHI_3(aq) + 3 Ag^+(aq) + H_2O(l) \longrightarrow 3 AgI(s) + 3 H^+(aq) + CO(g)$$
$$Ag^+(aq) + SCN^-(aq) \longrightarrow AgSCN(s)$$

Os íons nitrato e os cátions ferro(III) **são íons espectadores** já que não participam das reações de titulação.

Etapa 3. (3) Calcule a quantidade adicionada de Ag<sup>+</sup> e SCN<sup>-</sup>.

$$\begin{split} n_{\rm Ag^+} &= n_{\rm AgNO_3} = c_{\rm AgNO_3} V_{\rm AgNO_3} = (0.03 \, \tfrac{\rm mol}{\rm L}) \times (25 \, \rm mL) = 0.75 \, \rm mmol \\ n_{\rm SCN^-} &= n_{\rm KSCN} = c_{\rm KSCN} V_{\rm KSCN} = (0.05 \, \tfrac{\rm mol}{\rm L}) \times (3 \, \rm mL) = 0.15 \, \rm mmol \end{split}$$

**Etapa 4.** Use as relações estequiométricas para converter as quantidades de Ag<sup>+</sup> em SCN<sup>-</sup> e CHI<sub>3</sub>.

$$n_{\rm Ag^+} = 3n_{\rm CHI_3} + n_{\rm SCN^-}$$

logo,

$$n_{\text{CHI}_3} = \frac{1}{3} \Big\{ 0.75 \, \text{mmol} - 0.15 \, \text{mmol} \Big\} = 0.2 \, \text{mmol}$$

Etapa 5. Converta a quantidade de CHI<sub>3</sub> na quantidade de varfarina.

Como cada molécula de varfarina libera uma molécula de iodofórmio:

$$n_{\text{varfarina}} = 0.2 \, \text{mmol}$$

**Etapa 6.** Converta a quantidade de varfarina,  $C_{19}H_{16}O_4$ , em massa.

$$m_{\mathrm{varfarina}} = n_{\mathrm{varfarina}} M_{\mathrm{varfarina}} = (0.2\,\mathrm{mmol}) \times (308\,\frac{\mathrm{g}}{\mathrm{mol}}) = 61.6\,\mathrm{mg}$$

Etapa 7. Calcule a fração mássica de varfarina na amostra.

$$f_{\text{varfarina}} = \frac{m_{\text{varfarina}}}{m_{\text{amostra}}} = \frac{61.6 \,\text{mg}}{6.16 \,\text{g}} = \boxed{10\%}$$

Etapa 8. (4) Verifique a possibilidade de reações indesejadas com o íon hidróxido.

Os íons hidróxido podem reagir com a prata formando um precipitado insolúvel:

$$Ag^{+}(aq) + 2OH^{-}(aq) \longrightarrow Ag_2O(s) + H_2O(l)$$

Quando parte da prata é consumida devido à formação de hidróxido de prata, a quantidade de tiocianato necessária para atingir o ponto de equivalência é menor e a massa de iodofórmio calculada é maior. Assim, a fração mássica de varfarina calculada incorretamente seria **superior ao valor correto**.



# Questão 53

Uma amostra de 1,2g de um soluto apolar foi dissolvida em 60 g de fenol. O ponto de congelamento da solução abaixou em 1.4 °C e essa tinha densidade 1.2 g cm<sup>-3</sup>.

A constante do ponto de congelamento fenol é  $k_{c,fenol} = 7 \,\mathrm{K \, kg^{-1} \, mol^{-1}}$ .

Considere as proposições.

- 1. A massa molar do soluto é cerca de 100 g mol<sup>-1</sup>.
- 2. Caso o soluto sofra dimerização parcial quando dissolvido em fenol, a massa molar calculada considerando que não há dimerização será maior do que sua massa molar real.
- 3. A pressão osmótica dessa solução é cerca de 5,9 atm.
- 4. A pressão osmótica dessa solução pode ser medida calculando a pressão exercida pelas moléculas do soluto sob uma membrana semipermeável.

Assinale a alternativa que relaciona as proposições *corretas*.

**A**() **1** 

**B**() 3

C() 1 e 3 D() 1, 2 e 3 E() 1, 3 e 4

## **Gabarito: C**

Etapa 1. (1) Calcule a molalidade da solução usando a equação da crioscopia.

De  $\Delta T_{\rm f} = k_{\rm f} \times wi$ , com i = 1

$$w = \frac{\Delta T_{\rm f}}{k_{\rm f}} = \frac{1.4\,{}^{\circ}{
m K}}{7\,\frac{{
m K\,kg}}{{
m mol}}} = 0.2\,{
m mol\,kg}^{-1}$$

Etapa 2. Calcule a quantidade de soluto na amostra.

$$n_{\text{soluto}} = w \times m_{\text{solvente}} = (0.2 \,\text{mol kg}^{-1}) \times (0.06 \,\text{kg}) = 0.012 \,\text{mol}$$

**Etapa 3.** Calcule a massa molar do soluto.

$$M_{\rm soluto} = \frac{m_{\rm soluto}}{n_{\rm soluto}} = \frac{1.2\,\mathrm{g}}{0.012\,\mathrm{mol}} = \boxed{100\,\mathrm{g\,mol}^{-1}}$$

**Etapa 4.** (2)

**Etapa 5.** (3) Calcule a massa total da solução.

$$m = m_{\text{fenol}} + \text{soluto} = 1.2 \,\text{g} + 60 \,\text{g} = 61.2 \,\text{g}$$

**Etapa 6.** Calcule o volume de solução.

$$V = \frac{m}{d} = \frac{61.2 \,\mathrm{g}}{1.2 \,\frac{\mathrm{g}}{\mathrm{mL}}} = 51 \,\mathrm{mL}$$

**Etapa 7.** Calcule a concentração molar do soluto.

$$c = \frac{n_{\text{soluto}}}{V} = \frac{0.012 \,\text{mol}}{51 \,\text{mL}} = 0.24 \,\text{mol} \,\text{L}^{-1}$$



Etapa 8. Calcule a pressão osmótica usando a equação van't Hoff.

$$\Pi = cRT = (0.082 \frac{\text{atm L}}{\text{mol K}}) \times (300 \text{ K}) \times (0.24 \frac{\text{mol}}{\text{L}}) = \boxed{5.9 \text{ atm}}$$

Etapa 9. (4)

### Questão 54

Assinale a alternativa com o número total de isômeros (constitucionais e estereoisômeros) com fórmula molecular  $C_3H_7N$ .

**A**() 10

**B**() 11

 $C(\ )\ 12$   $D(\ )\ 13$ 

 $\mathbf{E}(\ )\ 14$ 

## **Gabarito: D**

Etapa 1. Escreva as aminas de cadeia aberta.

$$NH_2$$
  $NH_2$   $NH_2$   $NH_2$ 

Etapa 2. Escreva as iminas de cadeia aberta.

$$N_{H}$$

Etapa 3. Escreva as aminas de cadeia fechada.

### Questão 55

Considere as proposições.

1. A informação recebida pelos nossos olhos e posteriormente interpretada pelo cérebro é a cor complementar à faixa de fótons absorvida por uma substância colorida.



- 2. Como a clorofila é uma substância de coloração esverdeada, espera-se que ela absorva nos comprimentos de onda próximos a 500 nm. A hemoglobina, avermelhada, deve absorver em cerca de 680 nm.
- 3. Quanto maior a energia dos fótons absorvidos para que a excitação eletrônica ocorra, menor a frequência desses fótons e, consequentemente, maior o comprimento de onda da radiação absorvida.
- 4. Modificações estruturais em uma molécula, como a adição ou remoção de átomos de hidrogênio, podem alterar completamente seu perfil de absorção, podendo fazer que uma substância inicialmente rosada passe a ser incolor.

Assinale a alternativa que relaciona as proposições corretas.

**A**() **1** 

B() 4 C() 1 e 4 D() 1, 2 e 4 E() 1, 3 e 4

	Gabarito: C
<b>Etapa 1.</b> (1)	
Gabarito!	
Etapa 2. $(2)$	
Gabarito!	
<b>Etapa 3.</b> (3)	
Gabarito!	
Etapa 4. (4)	
Gabarito!	

### Questão 56

Aminoacetais simples são rapidamente hidrolisados em soluções de ácidos diluídos, conforme a reação:

A estabilidade do código genético depende da estabilidade do DNA. Se a hidrólise dos aminoacetais que compõe o DNA, apresentados a seguir, fosse tão simples a vida não poderia existir como é hoje.

Assinale a alternativa que apresenta a justificativa para a dificuldade de hidrólise dos grupos acetais no DNA.



- A ( ) Os aminoacetais do DNA possuem átomos de nitrogênio com basicidade consideravelmente menor, já que seus pares eletrônicos não ligantes estão conjugados com o sistema aromático.
- **B**() Os aminoacetais do DNA possuem grupos hidroxila, que podem formar ligações de hidrogênio intramoleculares com o átomo de nitrogênio do grupo aminoacetal.
- C ( ) Os aminoacetais do DNA possuem grupos hidroxila que, por efeito indutivo, reduzem a densidade eletrônica do oxigênio heteroátomo.
- ${f D}$  ( ) Os aminoacetais do DNA possuem grupos com maior impedimento especial, dificultando a interação com o ácido.
- E() Os aminoacetais do DNA possuem menor barreira de rotação para a ligação C-N, devido à menor interação com o oxigênio heteroátomo.

### **Gabarito: A**

Etapa 1. Identifique o átomo mais básico no grupo aminoacetal.

O nitrogênio é menos eletronegativo que o oxigênio. Assim o nitrogênio deve ser o átomo protonado na reação dos aminoacetais com ácidos. Para que os aminoacetais do DNA não reajam com ácidos, a basicidade do átomo de nitrogênio nesses compostos deve ser menor.

**Etapa 2.** Identifique diferenças na estrutura dos aminoaceitais do DNA que justifiquem a menor basicidade do átomo de nitrogênio.

Nos aminoacetais do DNA o átomo de nitrogênio está conjugado, diminuindo sua basicidade.

### Questão 57

Um cilindro provido de pistão contém água até a metade do seu volume. O espaço acima da água é ocupado por ar atmosférico e possui uma entrada lateral para adição de gases.

Considere os procedimentos:

- 1. A posição do pistão é fixada e o cilindro é carregado com argônio pela entrada lateral.
- 2. O pistão é movimentado no sentido da compressão do sistema.
- 3. O pistão é liberado para se mover livremente e o sistema é carregado com mais CO<sub>2</sub> pela entrada lateral.
- 4. O pistão é liberado para se mover livremente e o sistema é resfriado.

Assinale a alternativa que relaciona os procedimentos que resultam no aumento da quantidade de CO<sub>2</sub> dissolvido.

 $\mathbf{A}(\ )\ \mathbf{2} \in \mathbf{3}$ 

**B**() **2** e **4** 

 $\mathbf{C}(\ )\ \mathbf{3}\in \mathbf{4}$ 

D() 2, 3 e 4

 $\mathbf{E}(\ )\ \mathbf{1,\,2,\,3}\in\mathbf{4}$ 

#### **Gabarito: D**

**Etapa 1.** Verifique se há aumento da pressão parcial de  $\mathrm{CO}_2$  ou redução da temperatura.

1. O aumento da pressão total pela adição de um gás inerte não altera a pressão parcial de CO2 e,



portanto, não altera a quantidade de CO<sub>2</sub> dissolvido.

- 2. Quando o sistema é comprimido a pressão parcial de  ${\rm CO_2}$  aumenta, o que aumenta a quantidade de  ${\rm CO_2}$  dissolvido.
- 3. Quando o pistão é liberado a pressão total é mantida constante igual à pressão externa de 1 atm, logo, a adição de  $\rm CO_2$  ao sistema aumenta sua pressão parcial aumentando a quantidade de  $\rm CO_2$  dissolvido.
- 4. A solubilidade de gases aumenta com a redução da temperatura, assim, a quantidade de  $CO_2$  dissolvido aumenta quando o sistema é resfriado.

## Questão 58

Considere as proposições sobre reações de substituição nucleofílica com mecanismo via  $S_{\rm N}1$  e  $S_{\rm N}2$ .

- 1. O mecanismo de substituição nucleofílica  $S_N 1$  ocorre com formação de um carbocátion intermediário. Fatores que contribuem para estabilizar cargas positivas em solução, como a escolha de um solvente polar, favorecem esse tipo de mecanismo.
- 2. Em ambos os processos ocorre a quebra da ligação do carbono com o grupo de saída. Assim, diferentes grupos de saída não favorecem um dos mecanismos em detrimento do outro.
- 3. Haletos de alquila terciários reagem preferencialmente via  $S_N1$ , enquanto haletos de alquila primários reagem via  $S_N2$ .
- 4. As reações via  $S_N2$  ocorrem com inversão da configuração carbono. As reações via  $S_N1$ , por outro lado, produzem misturas racêmicas mesmo a partir de substratos quirais.

Assinale a alternativa que relaciona as proposições corretas.

A() 1

**B**() 4

C() 1 e 4

**D**() 1, 2 e 4

 ${f E}\,(\ )\ {f 1},\,{f 3}\in{f 4}$ 

#### **Gabarito: C**

Etapa 1. SN1 e SN2

### Questão 59

As três primeiras energias de ionização do átomo de alumínio são  $6.0\,\mathrm{eV},\ 19\,\mathrm{eV}$  e  $28\,\mathrm{eV}$  e a afinidade eletrônica do átomo de bromo é  $3.4\,\mathrm{eV}.$ 

${\rm Dados\ em\ 298K}$	Al(g)	$\mathrm{Br}(\mathrm{g})$	$AlBr_3(s)$
Entalpia padrão de formação, $\Delta H_{\mathrm{f}}^{\circ}/\frac{\mathrm{kJ}}{\mathrm{mol}}$	+326	+112	-530

Assinale a alternativa que mais se aproxima da entalpia de rede do brometo de alumínio em 298 K.

 $\mathbf{A}$  ( ) 1,2 MJ mol<sup>-1</sup>

 $\mathbf{B}(\ )\ 2.7\,\mathrm{MJ\,mol}^{-1}$ 

C() 4,1 MJ mol<sup>-1</sup>

 $\mathbf{D}(\ )\ 5.3\,\mathrm{MJ\,mol^{-1}}$ 

 $\mathbf{E}(\ )\ 8.4\,\mathrm{MJ\,mol^{-1}}$ 



### **Gabarito: D**

**Etapa 1.** Calcule a energia de ionização do Al a Al<sup>3+</sup>.

$$I = I_1 + I_2 + I_3 = (6.0 \,\text{eV}) + (19 \,\text{eV}) + (28 \,\text{eV}) = 53 \,\text{eV}$$

**Etapa 2.** Converta os dados de elétrons-volt pra kJ mol<sup>-1</sup>.

$$1 \, \mathrm{eV} = (1.6 \cdot 10^{-19} \, \mathrm{J}) \times (6 \cdot 10^{21} \, \mathrm{mol}^{-1}) = 96.5 \, \mathrm{kJ} \, \mathrm{mol}^{-1}$$

logo,

$$\begin{split} \Delta H_{I,\mathrm{Al}}^{\circ} &= (+53) \times (96,5\,\frac{\mathrm{kJ}}{\mathrm{mol}}) = +5114\,\frac{\mathrm{kJ}}{\mathrm{mol}} \\ \Delta H_{AE,\mathrm{Br}}^{\circ} &= (-3,4) \times (96,5\,\frac{\mathrm{kJ}}{\mathrm{mol}}) = -328\,\frac{\mathrm{kJ}}{\mathrm{mol}} \end{split}$$

Etapa 3. Escreva a reação desejada como uma combinação das reações fornecidas.

$$\begin{array}{c} \text{Al(s)} \longrightarrow \text{Al(g)} & \Delta H_{\text{f,Al(g)}}^{\circ} \\ \text{Al(g)} \longrightarrow \text{Al}^{3+}(\text{g}) + 3\,\text{e}^{-}(\text{g}) & \Delta H_{I,\text{Al}}^{\circ} \\ \frac{3}{2}\,\text{Br}_{2}(\text{l}) \longrightarrow 3\,\text{Br}(\text{g}) & 3\Delta H_{\text{f,Br}(\text{g})}^{\circ} \\ 3\,\text{Br}(\text{g}) + 3\,\text{e}^{-}(\text{g}) \longrightarrow 3\,\text{Br}^{-}(\text{g}) & 3\Delta H_{AE,\text{Br}}^{\circ} \\ \hline & \text{AlBr}_{3}(\text{s}) \longrightarrow \text{Al(s)} + \frac{3}{2}\,\text{Br}_{2}(\text{l}) & -\Delta H_{\text{f,AlBr}_{3}(\text{s})}^{\circ} \\ \hline & \text{AlBr}_{3}(\text{s}) \longrightarrow \text{Al}^{3+}(\text{g}) + \text{Br}^{-}(\text{g}) & \Delta H_{\text{rede}}^{\circ} \end{array}$$

A entalpia da reação desejada é dada por:

$$\Delta H_{\rm rede}^{\circ} = \Delta H_{\rm f,Al(g)}^{\circ} + \Delta H_{I,{\rm Al}}^{\circ} + 3\Delta H_{\rm f,Br(g)}^{\circ} + 3\Delta H_{AE,{\rm Br}}^{\circ} - \Delta H_{\rm f,AlBr_3(s)}^{\circ}$$

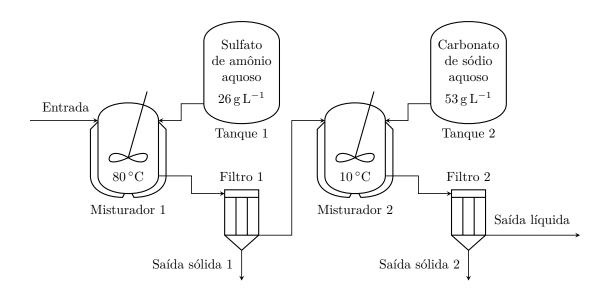
logo,

$$\Delta H_{\rm r}^{\circ} = \left\{ (+326) + (+5114) + 3(+112) + 3(-328) - (-530) \right\} \frac{\rm kJ}{\rm mol} = \boxed{5322\,\rm kJ\,mol^{-1}}$$

#### Questão 60

Um engenheiro projetou uma planta para separação de um efluente industrial aquoso contendo massas iguais de nitrato de cobre(II), nitrato de chumbo(II) e nitrato de prata, na concentração total de  $51\,\mathrm{g/L}$ .

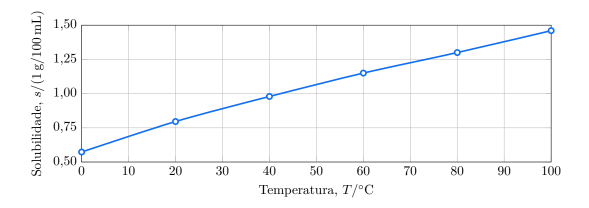




O Misturador 1 recebe a entrada de efluente na vazão de  $100\,\mathrm{L\,s^{-1}}$  que é misturada com  $100\,\mathrm{L\,s^{-1}}$  de uma solução de sulfato de amônio  $26\,\mathrm{g\,L^{-1}}$ . O Misturador 1 é equipado com uma jaqueta que mantém a mistura em  $80\,\mathrm{^{\circ}C}$ .

O Misturador 2 recebe o material passante do Filtro 1 e  $100\,\mathrm{L\,s^{-1}}$  de uma solução aquosa de carbonato de sódio de concentração  $53\,\mathrm{g\,L^{-1}}$  com pequena quantidade de uma solução de hidróxido de sódio objetivando o ajuste do pH de precipitação. A temperatura da solução é mantida em 10 °C no misturador para, em seguida, proceder a filtração no Filtro 2.

A curva de solubilidade do sulfato de prata em água é apresentada a seguir.



Considere as proposições.

- 1. A saída sólida do Filtro 1 é constituída apenas de sulfato de chumbo(II).
- 2. A saída de sólida do Filtro 2 é uma mistura heterogênea.
- 3. Todos os cátions metálicos do efluente são removidos nas saídas sólidas dos Filtros 1 e 2.
- 4. A prata metálica pode ser obtida pela calcinação da mistura na saída sólida do Filtro 2.

Assinale a alternativa que relaciona as proposições corretas.

**A**() **1**, **2** e **3** 

**B**() 1, 2 e 4

C() 1, 3 e 4

 ${f D}\,(\ )\ {f 2,\, 3} \in {f 4} \qquad \qquad {f E}\,(\ )\ {f 1,\, 2,\, 3} \in {f 4}$ 



Etapa 1. (1) Identifique os íons em solução no Misturador 1.

A solução no Misturador 1 contém os í<br/>ons  ${\rm Ag^+},\,{\rm Pb^{2+}},\,{\rm Cu^{2+}},\,{\rm NO_3}^-,\,{\rm NH_4}^+$ e  ${\rm SO_4}^{2-}.$ 

Etapa 2. Use as regras de solubilidade para verificar se há formação de precipitado no Misturador 1.

Os íons  $Pb^{2+}$  e  $SO_4^{2-}$  formam um composto insolúvel, e o  $PbSO_4$  precipita.

O  $Ag_2SO_4$  é ligeiramente solúvel, sua concentração deve ser calculada para verificar se há precipitação.

**Etapa 3.** Calcule a concentração molar inicial de Ag<sup>+</sup> e Pb<sup>2+</sup> no Misturador 1.

$$[Ag^{+}] = [AgNO_{3}] = \frac{1}{2} \times \frac{\frac{1}{3} \times (51 \frac{g}{L})}{170 \frac{g}{mol}} = 50 \,\text{mmol}\,L^{-1}$$
$$[Pb^{2+}] = [Pb(NO_{3})_{2}] = \frac{1}{2} \times \frac{\frac{1}{3} \times (51 \frac{g}{L})}{331 \frac{g}{mol}} = 25 \,\text{mmol}\,L^{-1}$$

**Etapa 4.** Calcule a concentração molar inicial de  $\mathrm{SO_4}^{2-}$  no Misturador 1.

$$[\mathrm{SO_4}^{2-}] = [(\mathrm{NH_4})_2 \mathrm{SO_4}] = \frac{1}{2} \times \frac{(26\,\frac{\mathrm{g}}{\mathrm{L}})}{132\,\frac{\mathrm{g}}{\mathrm{mol}}} = 100\,\mathrm{mmol}\,\mathrm{L}^{-1}$$

**Etapa 5.** Escreva a equação iônica simplificada para a reação de precipitação do PbSO<sub>4</sub>.

$$Pb^{2+}(aq) + SO_4^{2-}(aq) \longrightarrow PbSO_4(s)$$

**Etapa 6.** Use a relação estequiométrica para converter a quantidade de  $\mathrm{Pb}^{2+}$  em  $\mathrm{SO_4}^{2-}$  consumido.

$$[{\rm SO_4}^{2-}]_{\rm consumido} = \frac{1}{1} c_{\rm Pb^{2+}} = 25\,{\rm mmol}\,{\rm L}^{-1}$$

**Etapa 7.** Calcule a quantidade de  $SO_4^{2-}$  em excesso no Misturador 1 após a precipitação de  $PbSO_4$ .

$$[{\rm SO_4}^{2-}]_{\rm xs} = [{\rm SO_4}^{2-}] - [{\rm SO_4}^{2-}]_{\rm consumido} = 100 \, \tfrac{\rm mmol}{\rm L} - 25 \, \tfrac{\rm mmol}{\rm L} = 75 \, \rm mmol \, L^{-1}$$

**Etapa 8.** Calcule a concentração molar de Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> no Misturador 1.

$$[\mathrm{Ag_2SO_4}] = 25\,\mathrm{mmol}\,\mathrm{L}^{-1}$$

**Etapa 9.** Calcule a concentração mássica de Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> no Misturador 1.

$$[Ag_2SO_4] = (25 \frac{mmol}{L}) \times (312 \frac{g}{mol}) = \frac{0.78 g}{100 mL}$$

A concentração é inferior à solubilidade do sal em  $80\,^{\circ}$ C. Não há precipitação de  $Ag_2SO_4$  no Filtro 1.

**Etapa 10. (2)** Identifique os íons em solução no Misturador 2.

A solução no Misturador 2 contém os íons  $Ag^+$ ,  $Cu^{2+}$ ,  $NO_3^-$ ,  $NH_4^+$ ,  $SO_4^{2-}$ ,  $Na^+$  e  $CO_3^{2-}$ .

Etapa 11. Use as regras de solubilidade para verificar se há formação de precipitado no Misturador 2.



Os íons  $Cu^{2+}$  e  $CO_3^{2-}$  e os íons  $Ag^+$  e  $CO_3^{2-}$  formam compostos insolúveis, e há precipitação de  $CuCO_3$  e  $Ag_2CO_3$ .

Etapa 12. (3) Identifique a saída de cada cátion metálico.

Os íons  $Pb^{2+}$  são removidos na saída sólida do Filtro 1, enquanto os íons  $Ag^{+}$  e  $Cu^{2+}$  são removidos na saída sólida do Filtro 2.

**Etapa 13.** (4) Escreva as reações de calcinação dos componentes da mistura sólida na saída do Filtro 2  $(Ag_2CO_3 \ e \ CuCO_3)$ .

$$Ag_2CO_3(s) \xrightarrow{\Delta} Ag_2O(s) + CO_2(g)$$

$$2 \operatorname{Ag_2O}(s) \xrightarrow{\Delta} 4 \operatorname{Ag}(s) + \operatorname{O_2}(g)$$

$$CuCO_3(s) \xrightarrow{\Delta} CuO(s) + CO_2(g)$$

A calcinação do carbonato de prata leva à formação de prata metálica.