

GABARITO QUÍMICA

Questão 1

Você trabalha em um laboratório que investiga as propriedades de nanomateriais semicondutores. Uma de suas pesquisas requer que você sintetize nanocristais de CdSe ao reagir CdO com Se em solução, em temperaturas elevadas. A solução de Se é preparada dissolvendo $150\,\mathrm{mg}$ do metal selênio em $25\,\mathrm{mL}$ de um solvente, o 1-octadeceno. Em outro frasco, $64\,\mathrm{mg}$ de CdO são dissolvidos em $3\,\mathrm{mL}$ de ácido oleico e $50\,\mathrm{mL}$ de 1-octadeceno, em $225\,^{\circ}\mathrm{C}$.

- a. (Valor: 0,5) **Determine** as configurações eletrônicas do Cd e do Se.
- b. (Valor: 0,5) **Determine** o grupo e o período do Cd e do Se na Tabela Periódica.
- c. (Valor: 0,5) **Explique** qual elemento tem maior probabilidade de formar um ânion no composto iônico CdSe.
- d. (Valor: 0,5) Calcule volume de solução de selênio precisa ser adicionado à solução de CdO.

Gabarito

a. As configurações eletrônicas:

Cd:
$$[Kr] 4d^{10}5s^2$$

Se: $[Ar] 3d^{10}4s^24p^4$

- b. O Cd está no Grupo 12, Período 5. O Se está no Grupo 16, Período 4.
- ${f c.}$ O selênio possui maior energia de ionização e afinidade eletrônica. Assim, o Se deve formar o ânion Se $^2-$ no composto iônico.
- d. Cálculo da quantidade de CdO.

$$n_{\rm Cd} = \frac{m_{\rm CdO}}{M_{\rm CdO}} = \frac{64\,{\rm mg}}{128\,\frac{\rm mg}{\rm mmol}} = 0.5\,{\rm mmol}$$

Cálculo da concentração de selênio.

$$c_{\rm Se} = \frac{n_{\rm Se,total}}{V_{\rm Se,total}} = \frac{\left(\frac{150\,\mathrm{mg}}{79\,\frac{\mathrm{mg}}{\mathrm{mmol}}}\right)}{25\,\mathrm{mL}} = 0.08\,\mathrm{mmol\,mL^{-1}}$$

Como o Se e o CdO reagem na razão 1:1, são necessários $0.5\,\mathrm{mmol}$ de Se para reagir com todo o CdO. Cálculo do volume da solução de selênio.

$$V_{\mathrm{Se}} = \frac{n_{\mathrm{Se,reage}}}{V_{\mathrm{Se,reage}}} = \frac{0.5\,\mathrm{mmol}}{0.08\,\mathrm{mmol}\,\mathrm{mL}^{-1}} = \boxed{6.25\,\mathrm{mL}}$$



Nos mamíferos, o metabolismo gera subprodutos nocivos, como o peróxido de hidrogênio, os íons superóxido e radicais contendo oxigênio, designados pelo termo genérico espécies reativas de oxigênio. A glutationa (GSH) é um tripeptídeo importante, pois atua como potente antioxidante. O grupo tiol atua como alvo dos agentes oxidantes, perdendo um átomo de hidrogênio e formando uma ligação dissulfeto com outra molécula de GSH. Você está investigando maneiras de proteção contra o estresse oxidativo e precisa saber mais sobre a química desse composto essencial.

HOOC
$$NH_2$$
 NH_2 NH

Os valores de p K_a da glutationa são p $K_{a1}=2.12$ e p $K_{a2}=3.59$ para a desprotonação sucessiva dos dois grupos COOH, p $K_{a3}=8.75$ para o grupo NH₂ e p $K_{a4}=9.65$ para o grupo SH.

a. (Valor: 0,5) Identifique as funções orgânicas presentes na glutationa.

b. (Valor: 0,5) Identifique os produtos de hidrólise completa da glutationa.

c. (Valor: 0,5) **Determine** o número de estereoisômeros da glutationa.

d. (Valor: 0,5) **Determine** a forma predominante de GSH no pH fisiológico, 7,4.

Gabarito

a. Ácido carboxílico, amina, amida e tiol.

 ${f b.}$ A glutationa sofre hidrólise dos gurpos amida, que é convertido em um grupo ácido carboxílico e um grupo amina.

 ${\bf c.}\,$ A glutationa possui dois carbonos quirais e, portanto, $2^2=4$ estereoisômeros.

d. Em pH = 7,4, os grupos com p $K_a < 7,4$ estarão desprotonados e os grupos com p $K_a > 7,4$ estarão protonados.



Uma planta produz etanol pela hidratação do eteno em altas temperaturas.

$$C_2H_4(g) + H_2O(g) \Longrightarrow C_2H_5OH(g)$$
 $K_{300 \circ C} = 2.5 \times 10^{-2}$

Um reator é carregado com 60 bar de eteno e 40 bar de água em 300 °C. A mistura atinge o equilíbrio no reator. A mistura no equilíbrio é resfriada a 25 °C e transferida para um tambor, permitindo que todo o excesso de eteno escape.

- a. (Valor: 0,5) **Determine** a entalpia de síntese do etanol.
- b. (Valor: 0,5) **Determine** a composição do equilíbrio no reator a 300 °C.
- c. (Valor: 0,2) Explique qual seria o efeito da adição de etanol à composição do equilíbrio a 300 °C.
- d. (Valor: 0,3) Compare a constante de equilíbrio de síntese do etanol a 300 °C e a 25 °C.
- e. (Valor: 0,5) **Determine** a pressão de vapor no tambor a 25 °C.

Dados

- Entalpia de formação do eteno, $\Delta H_f^{\circ}(C_2H_4) = +53 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- Entalpia de formação da água, $\Delta H_{\rm f}^{\circ}({\rm H_2O}) = -242\,{\rm kJ\,mol}^{-1}$
- Entalpia de formação do etanol, $\Delta H_{\rm f}^{\circ}({\rm C_2H_5OH}) = -253\,{\rm kJ\,mol}^{-1}$
- Pressão de vapor da água, $P^*(H_2O) = 24 \text{ Torr}$
- Pressão de vapor do etanol, $P^*(C_2H_5OH) = 60 \text{ Torr}$

Gabarito

a. Cálculo da entalpia de reação:

$$\Delta H_{\rm r} = \Delta H_{\rm f,C_2H_5OH\,(g)}^{\circ} - \Delta H_{\rm f,C_2H_4(g)}^{\circ} - \Delta H_{\rm f,H_2O\,(g)}^{\circ}$$

$$= \left\{ (-253) - (+53) - (-242) \right\} \frac{\rm kJ}{\rm mol}$$

$$= \boxed{-42 \, \rm kJ \, mol^{-1}}$$

b. Elaboração de uma tabela de reação em bar:

	C_2H_4	$\rm H_2O$	C_2H_5OH
início	60	40	0
reação	-x	-x	+x
equilíbrio	60 - x	40 - x	x

Substituindo os dados da tabela na expressão da constante de equilíbrio:

$$K = \frac{P_{\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}}}{P_{\text{C}_2\text{H}_4}P_{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{x}{(60 - x)(40 - x)} = 2.5 \times 10^{-2}$$

 $\log_{10} x = 20$ ou x = 120. Como as pressões parciais devem ser positivas,

$$x = 20$$

Assim, a composição no equilíbrio é:

	C_2H_4	$\rm H_2O$	C_2H_5OH
equilíbrio	$40\mathrm{bar}$	$20\mathrm{bar}$	$20\mathrm{bar}$



- c. A adição de etanol desloca o equilíbrio no sentido inverso.
- d. A reação é exotérmica ($\Delta H < 0$). O aumento da temperatura acarreta na diminuição da constante de equilíbrio, desfavorecendo a formação dos produtos.
- e. Da lei de Raoult:

$$P = P_{\text{H}_2\text{O}}^{\star} x_{\text{H}_2\text{O}} + P_{\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}}^{\star} x_{\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}}$$

$$= 24 \,\text{Torr} \times 0.5 + 60 \,\text{Torr} \times 0.5$$

$$= \boxed{42 \,\text{Torr}}$$

Materiais híbridos orgânicos e inorgânicos são estudados para aplicação em dispositivos ópticos de armazenamento. Um composto potencialmente útil é o dihidrogenofosfato de *N*-metil-2,4,6-trifenilpiridínio. O cátion possui uma estrutura análoga à do benzeno, com um nitrogênio heteroátomo.

- a. (Valor: 0,5) Apresente a estrutura molecular para o ânion dihidrogenofosfato.
- b. (Valor: 0,5) **Descreva** a geometria molecular do ânion dihidrogenofosfato.
- d. (Valor: 0,3) Apresente a estrutura molecular para o cátion N-metil-2,4,6-trifenilpiridínio.
- e. (Valor: 0,2) Indique os orbitais que participam do sistema aromático.

Gabarito

a. Estrutura molecular do $H_2PO_4^-$:

- **b.** Geometria tetraédrica.
- c. Como as ligações duplas são mais curtas que as ligações simples, devemos esperar maior repulsão entre os átomos de oxigênio, já que estão mais próximos um do outro. Assim, o ângulo O-P-O é maior que $109,5^{\circ}$ e o ângulo HO-P-OH é menor que $109,5^{\circ}$.
- d. Estrutura molecular do N-metil-2,4,6-tripiridínio:

e. Os orbitais que participam do sistema aromático são os orbitais π dos carbonos dos ciclos e o orbital p preenchido do nitrogênio.



Em uma estação de tratamento de água deseja-se medir a concentração de íons ferro(II). O ferro(II) reage com 1,10-fenantrolina, phen, para formar o complexo vermelho ferroína, $Fe(phen)_3^{2+}$, cuja concentração pode ser determinada por espectrofotometria. Entretanto, em solução ácida o complexo se decompões conforma a reação

$$Fe(phen)_3^{2+}(aq) + 3 H_3 O^+(aq) \longrightarrow Fe^{2+}(aq) + 3 Hphen^+(aq) + 3 H_2 O(l)$$

Os experimentos a seguir foram realizados em 40 °C.

Exp.	$[\mathrm{Fe}(\mathrm{phen})_3^{2+}]/\mathrm{M}$	$[{ m H_2O}]/{ m M}$	$v_0/\mathrm{mMs^{-1}}$
1	$7,50 \times 10^{-3}$	0,50	9.0×10^{-3}
2	$7,50 \times 10^{-3}$	0,05	9.0×10^{-3}
3	$3,75 \times 10^{-2}$	0,05	4.5×10^{-2}

A constante de velocidade desse processo em $70\,^{\circ}\text{C}$ é $8.5 \times 10^{-2}\,\text{s}^{-1}$.

a. (Valor: 0,8) **Determine** a constante de velocidade da reação em 40 °C.

b. (Valor: 0,8) **Determine** a energia de ativação da reação.

c. (Valor: 0,4) **Determine** o tempo de meia-vida da reação em 25 °C.

Gabarito

a. A lei de velocidade é da forma:

$$v = k[\text{Fe}(\text{phen})_3^{2+}]^a[\text{H}_2\text{O}]^b$$

Cálculo da ordem em $\text{Fe}(\text{phen})_3^{2+}$. Comparando os experimentos 1 e 3:

$$\frac{v_{0,3}}{v_{0,1}} = \frac{4.5 \times 10^{-5}}{9.0 \times 10^{-6}} = \left(\frac{3.75 \times 10^{-2}}{7.50 \times 10^{-3}}\right)^{a}$$

logo, a = 1.

Cálculo da ordem em H₂O. Comparando os experimentos 1 e 2:

$$\frac{v_{0,2}}{v_{0,1}} = \frac{9.0 \times 10^{-6}}{9.0 \times 10^{-6}} = \left(\frac{0.50}{0.05}\right)^b$$

logo, b = 0.

Do experimento 1:

$$9.0 \times 10^{-6} \frac{M}{s} = k(7.50 \times 10^{-3} \,\mathrm{M})^{1}$$

logo,

$$k = 1.2 \times 10^{-3} \,\mathrm{s}^{-1}$$

b. Da equação de Arrhenius:

$$\ln\left(\frac{k_2}{k_1}\right) = -\frac{E_a}{R} \left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1}\right)$$

substituindo as constantes cinética a 40 °C e a 70 °C:

$$\ln\left(\frac{8.5\times10^{-2}\,\mathrm{s}^{-1}}{1.2\times10^{-3}\,\mathrm{s}^{-1}}\right) = -\frac{E_{\mathrm{a}}}{8.3\times10^{-3}\,\frac{\mathrm{kJ}}{\mathrm{mol}\,\mathrm{K}}}\left(\frac{1}{343\,\mathrm{K}} - \frac{1}{313\,\mathrm{K}}\right)$$

logo,

$$E_{\rm a} = \boxed{127\,{\rm kJ\,mol}^{-1}}$$



c. Cálculo da constante cinética a 25 °C:

$$\ln\left(\frac{k_{25\,^{\circ}\text{C}}}{1,2\times10^{-3}\,\text{s}^{-1}}\right) = -\frac{127\,\text{kJ}\,\text{mol}^{-1}}{8,3\times10^{-3}\,\frac{\text{kJ}}{\text{mol}\,\text{K}}}\left(\frac{1}{298\,\text{K}} - \frac{1}{313\,\text{K}}\right)$$

logo,

$$k_{25 \,{}^{\circ}\text{C}} = \boxed{1 \times 10^{-4} \, \text{s}^{-1}}$$

A meia vida é dada por $t_{1/2} = \ln 2/k,$

$$t_{1/2} = \frac{\ln(2)}{2 \times 10^{-9} \, \mathrm{s}^{-1}} = 6900 \, \mathrm{s}$$