苏州大学 物理化学一(下) 课程 期 末 试卷(A)卷 参考答案 共 页 考试形式 闭卷 2017 年 6 月 学院(部) 年级 专业 学号 姓名 成绩 第一题 第二题 第三题 题目 得分 一、选择题(每题2分,共20分) 得分 1、 胶体粒子的ζ电势是指 () (A) 胶粒固体表面与本体溶液之间的电势差 (B) 双电层中紧密层与扩散层的分界处与本体溶液之间的电势差 (C) 扩散层与本体溶液之间的电势差 (D) 固体与液体之间可以相对移动的界面与本体溶液之间的电势差 $(A) \varphi_0; (B) \varphi_\delta; (D) \zeta$ 2、对于略过量的 KI 存在的 AgI 溶胶,下列电解质中聚沉能力最强的是() (A) NaCl (B) $K_3[Fe(CN)_6]$ (C) MgSO₄ (D) FeCl₃ 3、气相色谱法测定多孔固体的比表面,通常是在液氮温度下使样品吸附氮气, 然后在室温下脱附,这种吸附属于下列哪一类吸附() (A) 物理吸附 (B) 化学吸附 (D) 无法确定 (C) 混合吸附 4、 液体在毛细管中上升(或下降)的高度与下列因素无关的是() (A) 温度 (B) 大气压力

(C) 液体密度	(D) 重力加速度
5、电导率仪准确测定乙酸的电离平衡常数 ()	
(A) 仪器记录的是电导或电导率并不影响实验结果	
(B) 不需要标定电导池常数	
(C) 不需要校正纯水的电导率数值	
(D) 不需要测定多个不同浓度溶液的	电导率数据
6、在碰撞理论中,校正因子 P 小于(A) 反应体系是非理想的(C) 分子的碰撞频率不够	1 的主要原因是() <mark>(B) 空间的位阻效应</mark> (D) 分子间的作用力
7、汽车尾气中的氮氧化合物在大气·NO+O ₃ →NO ₂ +O ₂ NO ₂ +O→ NO 在此机理中,NO 的作用是() (A) 总反应的产物 (C) 催化剂	平流层中破坏奇数氧(O ₃ 和 O)的反应机理为 + O ₂ (B) 总反应的反应物 (D) 反应中间体
8、当某反应物的初始浓度为 0.04 mol.dm ⁻³ 时,反应的半衰期为 360s,初始浓度 为 0.024 mol.dm ⁻³ 时,半衰期为 600s,则此反应级数为 () (A) 二级 (B) 1.5 级 (C) 一级 (D) 零级	
0	
9、法拉第常数的单位是()	(B) 中
(A) 能量 J (C) C.mol ⁻¹	(B) 电荷量 C(D) 物质的量 mol
(C) C.IIIOI	(D) 初炽时里 IIIOI

10、低压下,气体 A 在表面均匀的催化剂上进行催化转化反应,其机理为: $A(g) + K \Longrightarrow AK \longrightarrow B(g) + K$ 第一步是快平衡,第二步是速控步,则该反应的半衰期为: () $(A) \ t_{1/2} = 1/(k \ p_{A_0})$ (B) $t_{1/2} = 0.693/k$ (C) $t_{1/2} = p_{A_0}/(2k)$ (D) 无法确定

二、问答题(共12分)

11、(5分)

离子强度影响离子反应速率的效应被称为原盐效应。图示为若干离子反应的 $\lg(k/k_0)$ 对 \sqrt{I} 图。请指出图中数字所代表的下述反应:

答:

3, $C_{12}H_{22}O_{11}(蔗糖) + H_2O \longrightarrow$

 $C_6H_{12}O_6$ (葡萄糖) + $C_6H_{12}O_6$ (果糖)

- 4, $H_2O_2+2H^++2Br^- \rightarrow 2H_2O+Br_2$
- 1, $2[Co(NH_3)_5Br]^{2+} + Hg^{2+} + 2H_2O \rightarrow$

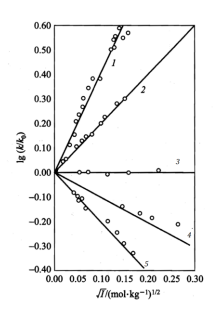
 $2[Co(NH_3)_5(H_2O)]^{3+} + HgBr_2$

5, $[Co(NH_3)_5Br]^{2+} + OH^- \rightarrow$

 $[Co(NH_3)_5(OH)]^{2+} + Br^{-1}$

2, $S_2O_8^{2-} + 2\Gamma \rightarrow 2SO_4^{2-} + I_2$

得分



12、(7分)

指出气固催化反应一般所包含的步骤。

气-固催化反应一般包含如下几个步骤:

- (1) 气体分子向催化剂外表面扩散(外扩散)
- (2) 扩散到催化剂表面的气体分子向催化剂内孔扩散(内扩散)
- (3) 反应物分子在催化剂内表面吸附(表面吸附)
- (4) 吸附分子在催化剂表面反应(表面反应)
- (5) 反应物分子从催化剂内表面脱附(表面脱附)
- (6) 脱附分子向催化剂外表面扩散(内扩散)
- (7)产物分子向气体本体扩散(外扩散)

三、计算题(共68分)

得分

13、(10分)

已知电池 Pt | $H_2(p^{\theta})$ | HCl (0.1 mol.kg⁻¹, γ_{\pm} = 0.796) | $Hg_2Cl_2(s)$ | Hg(l) 的电动势与温度 T 的关系为

$$E/V = 0.0694 + 1.881 \times 10^{-3} (T/K) - 2.9 \times 10^{-6} (T/K)^2$$

- (1) 写出电池反应
- (2) 计算 298.15K 时该反应的 $\Delta_r G_m$, $\Delta_r S_m$, $\Delta_r H_m$ 以及电池恒温可逆放电时反应过程的热 O_R 。

答:

(1) 阳极反应: (1/2)H₂ →H⁺ + e

阴极反应: (1/2)Hg₂Cl₂ + e →Hg + Cl⁻□

电池反应: (1/2) H₂+(1/2)Hg₂Cl₂ = Hg + HCl(aq)

 $E = (0.0694 + 1.881 \times 10^{-3} \times 298.15 - 2.9 \times 10^{-6} \times 298.15^{2})V = 0.3724V$

 $\Box \partial E/\partial T = (1.881 \times 10^{-3} - 2 \times 2.9 \times 10^{-6} \times 298.15) \text{V.K}^{-1} = 1.52 \times 10^{-4} \text{V.K}^{-1}$

(2) $\triangle_r G_m = -nFE = (-1 \times 96485 \times 0.3724 \times 10^{-3}) \text{ kJ.mol}^{-1} = -35.93 \text{ kJ.mol}^{-1}$

 $\square \Delta_r H_m = \Delta_r G_m + T \Delta_r S_m = (-35.93 + 298.15 \times 14.67 \times 10^{-3}) \text{ kJ.mol-} 1 = \square -31.56 \text{kJ.mol}^{-1}$

 $Q_{R} = T\Delta_{r}S_{m} = 298.15 \times 14.67 \times 10^{-3} \text{ kJ.mol-}1 = 4.37 \text{ kJ.mol-}1$

14、(6分)

从双分子反应的阈能 Ec 计算下列各有效碰撞分数值 q

- (1) T=300K, $E_{c,1}=100 \text{ kJ.mol}^{-1}$, $E_{c,2}=120 \text{ kJ.mol}^{-1}$, $\Re q_1=?$, $q_2=?$
- (2) T=500K, $E_{c,2}$ - $E_{c,1}$ = 10 kJ.mol⁻¹, $\Re q_2/q_1$ =?

答

- (1) $q_1 = \exp(-100 \times 10^3 / 8.314 \times 300) = 3.87 \times 10^{-18}$ $q_2 = \exp(-120 \times 10^3 / 8.314 \times 300) = 1.27 \times 10^{-21}$
- (2) $q_2/q_1 = \exp(-10 \times 10^3/8.314 \times 500) = 0.090$

15、(10分)

298.15K, 溶液反应

$$CH_3COOC_2H_5 + NaOH \rightarrow CH_3COONa + C_2H_5OH$$

为二级反应,速率常数为 6.47 dm³.mol⁻¹.min⁻¹,将等体积的酯液和碱液混合,求混合多长时间 90%的酯被皂化?

- (1) 混合前二液体的浓度均为 0.02 mol.dm⁻³。
- (2) 混合前酯液浓度为 0.02 mol.dm⁻³, 碱液浓度为 0.04 mol.dm⁻³。

答

(1) $c_{A0} = c_{B0} = 0.01 \text{mol.dm}^{-3}$

速率方程为 1/c_A - 1/c_{A0} = kt

 $t = (1/kc_{A0}) \times (1/0.1-1) = 9/(6.47 \times 0.01) = 139.1 \text{ min}$

(2) $c_{A0} = 0.01 \text{mol.dm}^{-3}$ $c_{B0} = 0.02 \text{mol.dm}^{-3} = 2c_{A0}$

 $c_A = 0.1c_{A0} \text{mol.dm}^{-3}$ $c_B = 1.1c_{A0}$

速率方程为 ln(c_B/c_A)-ln(c_{B0}/c_{A0}) = (c_{B0}-c_{A0}) kt

 $t = [\ln(1.1/0.1) - \ln 2] / (0.01 \times 6.47) = 26.3 \text{ min}$

16、(6分)

293K 云层中水蒸气的饱和度 (p_r/p_0) 等于 4 时开始下雨,此时水的表面张力等于 $0.0729N.m^{-1}$,密度为 997 kg.m⁻³,计算最初生成的小雨滴的半径和每个雨滴中的水的分子数。

答

根据开尔文公式:

$$\ln 4 = \frac{2\sigma M}{RT\rho r} , \quad \text{k} \tilde{\text{π}} \text{$\stackrel{?}{=}$} \frac{2\sigma M}{RT\rho \ln 4} = \frac{2\times 0.0729\times 0.018}{8.314\times 293\times 997\times 1.386} \text{m} = 0.78\times 10^{-9} \text{m} ,$$

每个水滴中的分子数:

$$N = \frac{(4/3)\pi r^3 \rho L}{M} = \frac{1.333 \times 3.14 \times (0.78 \times 10^{-9})^3 \times 997 \times 6.02 \times 10^{23}}{0.018} = 66 \text{ (\uparrow)}.$$

17、(6分)

CHCl₃ 在活性炭上的吸附符合朗格缪尔吸附等温式, 273K 时饱和吸附量 $93.8 \, dm^3 (STP) kg^{-1}$, CHCl₃ 分压为 13.4 kPa 时的吸附量是 $82.5 \, dm^3 (STP) kg^{-1}$,求:

(1) 朗格缪尔吸附等温式中吸附系数; (2) 吸附量达饱和吸附量一半时 CHCl₃ 的平衡压力。

答

(1) 朗格缪尔吸附等温方程式

$$\varGamma = \varGamma_\infty \frac{bp}{1+bp}\,, \qquad \qquad 可重排为: \ \frac{\varGamma_\infty}{\varGamma} = 1 + \frac{1}{bp}\,,$$

将已知数据代入

$$\frac{93.8}{82.5} = 1 + \frac{1}{b \times 13.4 \text{kPa}}$$
, 可得吸附平衡常数 $b = 0.545 \text{kPa}^{-1}$

(2) $\mbox{$\stackrel{\triangle}{=}$ Γ/Γ_{∞} = 1/2$ ft}, \qquad 2-1=1/bp \quad p=1/b=1.83 \text{ kPa}$

18、(8分)

电泳实验中 Sb_2S_3 溶胶(球形胶粒)在 210V 电压下,溶胶界面向正极移动 3.2cm,通电时间为 36.2min,两电极间距离为 38.5cm,介质黏度 $\eta=1.03\times10^{-3}Pa\cdot s$,相对介电常数 $\varepsilon_r=81.1$,真空介电常数 $\varepsilon_0=8.854\times10^{-12}F.m^{-1}$,求 ζ 电势。

答

胶粒电泳速度: υ =(3.2×10⁻²/36.2×60) $m \cdot s^{-1}$ =1.47×10⁻⁵ $m \cdot s^{-1}$

电场强度: $E=(210/0.385)\text{V·m}^{-1}=545.5\text{ V·m}^{-1}$

介电常数: $D=81.1\times8.854\times10^{-12}\text{F·m}^{-1}=7.18\times10^{-10}\text{ F·m}^{-1}$

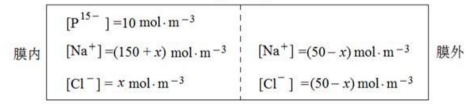
电动电势: $\zeta = \frac{3\eta \upsilon}{2DE} = \frac{3 \times 1.03 \times 10^{-3} \times 1.47 \times 10^{-5}}{2 \times 7.18 \times 10^{-10} \times 545.5} \, \mathrm{V} = 0.058 \, \mathrm{V} \ .$

19 (6分)

在半透膜的一侧装入浓度为 $10mol.m^{-3}$ 的高分子电解质 $(Na_{15}P)$ 水溶液,膜的另一侧装入等体积的浓度为 $50mol.m^{-3}$ 的 NaCl 水溶液,25°C时,计算唐南平衡时膜两侧 NaCl 的浓度和渗透压。

答 渗透平衡时





膜两边化学势相等,即NaCl的活度积相等: $(150+x)x=(50-x)^2$,即x=10:

所以[NaCl]_h=10 mol.m⁻³,[NaCl]_h=40 mol.m⁻³,

渗透压为Π=cRT=(10+160+10-40-40)×8.314×298.15 Pa = 247.8 kPa

20、(5分)

在电渗实验中,KCl 溶胶通过石英隔膜的体积流量是1.63 cm^3 .min⁻¹,电渗电流为20mA,溶液黏度 η=1.0×10⁻³ $Pa\cdot s$,电导率 κ =0.02 Ω ⁻¹m⁻¹,介电常数 D=7.17×10⁻¹⁰Fm⁻¹,计算 ζ 电势。

答: 电动电势为

$$\zeta = \frac{\eta \kappa Q}{DI} = \frac{1.0 \times 10^{-3} \times 0.02 \times 1.63 \times 10^{-6}}{7.17 \times 10^{-10} \times 20 \times 10^{-3} \times 60} \text{V} = 0.038 \text{V}$$

21 (11 分)

298K、 p^{θ} 时,铁容器内盛 pH=4.0 的溶液,假定容器内 Fe²⁺浓度为 10⁻⁶mol dm⁻³时已经发生腐蚀。已知: φ^{θ} (Fe²⁺|Fe) = -0.4402V; H₂ 在铁上析出的超电势服从 Tafel 关系式,参数 a=0.76V,b=0.05V。

- (1) 写出铁容器发生析氢腐蚀过程的阳极和阴极反应,及各半反应的电势。
- (2) 当 H₂ 在铁上析出的超电势为 0.40V 时, 铁容器是否发生腐蚀?
- (3) 铁的腐蚀电位是如何定义的? 计算对应的腐蚀电流。

答.

(1) 铁析氢腐蚀反应

阳极反应: $Fe \rightarrow Fe^{2+} + 2e^{-}$

$$\varphi(Fe^{2+} \mid Fe) = \varphi^{\theta}(Fe^{2+} \mid Fe) - \frac{RT}{2F} \ln(\frac{1}{a(Fe^{2+})})$$
$$= -0.4420 - \frac{8.314 \times 298}{2 \times 96485} \ln(\frac{1}{10^{-6}}) = -0.619V$$

阴极反应: $2H^+ + 2e^- \rightarrow H_2(g)$

$$\begin{split} & \varphi(H^+ \mid H_2) = 0 - \frac{RT}{2F} \ln(\frac{1}{a(H^+)^2}) - \eta \\ & = -\frac{8.314 \times 298}{96485} \ln(\frac{1}{10^{-4}}) - \eta = -0.2365V - \eta \\ & \eta/(V) = a + b \ln(\frac{j}{[j]}) = 0.76 + 0.05 \ln(\frac{j}{[j]}) \end{split}$$

 $[j]=1 A.cm^{-2}$

(2) $\eta = 0.4 \text{V}$, $\varphi(\text{H}^+|\text{H}_2) = -0.2365 - 0.4 = -0.6365 \text{V}$

腐蚀反应电动势: $E= \phi(H^+|H_2)-\phi(Fe^{2+}|Fe)=-0.6365+0.619=-0.0175V$ 腐蚀反应不能发生。

(3) 腐蚀电位 φ(H⁺|H₂)= φ(Fe²⁺|Fe)

$$\varphi(Fe^{2+} \mid Fe) = -0.619V = -0.2365V - (a+b\ln(\frac{j}{[j]})$$

腐蚀电流
$$-0.619V = -0.2365V - 0.76V - 0.05 \ln(\frac{j}{[j]})$$

$$(0.619 - 0.2365 - 0.76) / 0.05 = \ln(\frac{j}{[j]})$$

 $j=5.26\times10^{-4}$ A.cm⁻²