TERMOQUÍMICA

♦ PROBLEMAS

TERMOQUÍMICA

- 1. El naftaleno ($C_{10}H_8$) es un compuesto aromático sólido que se vende para combatir la polilla. La combustión completa de este compuesto para producir $CO_2(g)$ y $H_2O(l)$ a 25 °C y 1 atm (101,3 kPa) desprende 5154 kJ·mol⁻¹.
 - a) Escribe las reacciones de formación del naftaleno y la reacción de combustión.
 - b) Calcula la entalpía estándar de formación del naftaleno e interprete su signo.

Datos: $\Delta H_f^{\circ}(CO_2(g)) = -393.5 \text{ kJ·mol}^{-1}$; $\Delta H_f^{\circ}(H_2O(I)) = -285.8 \text{ kJ·mol}^{-1}$

(P.A.U. Jun. 14)

Rta.: b) $\Delta H_f^{\circ}(C_{10}H_8) = 75.8 \text{ kJ/mol } C_{10}H_8$

- 2. La entalpía de formación del tolueno gas (C_7H_8) es de 49,95 kJ/mol y las entalpías de formación del $CO_2(g)$ y del $H_2O(l)$ son, respectivamente, -393,14 y -285,56 kJ/mol.
 - a) Calcula la entalpía de combustión del tolueno, gas.
 - b) ¿Cuántos kJ se desprenden en la combustión completa de 23 g de tolueno?

(P.A.U. Set. 07)

Rta.: a) $\Delta H_c^{\circ} = -3944,17 \text{ kJ/mol b}$ Q = -985 kJ

- 3. Para el proceso $Fe_2O_3(s) + 2 Al(s) \rightarrow Al_2O_3(s) + 2 Fe(s)$, calcula:
 - a) La entalpía de la reacción en condiciones estándar y el calor desprendido al reaccionar 16,0 g de Fe_2O_3 con la cantidad suficiente de Al.
 - b) La masa de óxido de aluminio que se obtiene en el apartado anterior.

Datos: $\Delta H_f^{\circ}(Al_2O_3) = -1\ 662\ kJ \cdot mol^{-1}; \Delta H_f^{\circ}(Fe_2O_3) = -836\ kJ \cdot mol^{-1}$

(P.A.U. Set. 12)

Rta.: a) $\Delta H^{\circ} = -826 \text{ kJ}$; Q = 82.8 kJ; b) $m = 10.2 \text{ g Al}_2\text{O}_3$

- 4. La combustión del acetileno [C₂H₂(g)] produce dióxido de carbono y agua.
 - a) Escribe la ecuación química correspondiente al proceso.
 - b) Calcula el calor molar de combustión del acetileno y el calor producido al quemar 1,00 kg de acetileno.

 $Datos: \Delta H_f^{\circ}(C_2H_2(g)) = 223,75 \text{ kJ/mol}; \\ \Delta H_f^{\circ}(CO_2(g)) = -393,5 \text{ kJ/mol}; \\ \Delta H_f^{\circ}(H_2O(g)) = -241,8 \text{ kJ/mol}; \\ (\textit{P.A.U. Jun. 06})$

Rta.: b) $\Delta H_c^{\circ}(C_2H_2) = -1253 \text{ kJ/mol } C_2H_2$; $Q = 4.8 \cdot 107 \text{ J/kg } C_2H_2$

- 5. a) A partir de los datos de las entalpías de formación calcula la entalpía estándar de combustión del metano.
 - b) Sabiendo que la combustión de 1,0 g de TNT libera 4 600 kJ calcula el volumen de metano, medido a 25 $^{\circ}$ C y 1 atm (101,3 kPa) de presión, que es necesario quemar para producir la misma energía que 1,0 g de TNT.

Datos: $\Delta H_{\rm f}^{\circ}({\rm CH_4\,(g)}) = -75~{\rm kJ\cdot mol^{-1}}; \ \Delta H_{\rm f}^{\circ}({\rm CO_2(g)}) = -394~{\rm kJ\cdot mol^{-1}}; \ \Delta H_{\rm f}^{\circ}({\rm H_2O(g)}) = -242~{\rm kJ\cdot mol^{-1}}$ (P.A.U. Jun. 12)

Rta.: a) $\Delta H_c^{\circ}(CH_4) = -803 \text{ kJ/mol } CH_4$; b) $V = 140 \text{ dm}^3 \text{ CH}_4$

- 6. Las entalpías estándar de combustión del C(s) y C₆H₆(l) son -393,5 kJ/mol y -3 301 kJ/mol, respectivamente; y el de formación del H₂O(l) vale -285,5 kJ/mol. Calcula:
 - a) La entalpía estándar de formación del benceno(I)
 - b) El calor, expresado en kJ, necesario para la obtención de 1,0 kg de benceno(l).

(P.A.U. Jun. 09)

Rta.: a) $\Delta H_f^{\circ} = 83.5 \text{ kJ/mol b}) Q = 1.07 \cdot 10^3 \text{ kJ}$

- a) Teniendo en cuenta la ley de Hess, calcula la entalpía en condiciones estándar de la siguiente reacción, indicando si la reacción es exotérmica o endotérmica: C₂H₄(g) + H₂O(l) → C₂H₅OH(l)
 - b) Calcula la cantidad de energía, en forma de calor, que es absorbida o cedida en la obtención de 75 g de etanol según la reacción anterior, a partir de las cantidades adecuadas de eteno y agua.

 $Datos: \Delta H^{\circ}(combusti\'{o}n)C_{2}H_{4}(g) = -1411 \text{ kJ}\cdot\text{mol}^{-1}; \Delta H^{\circ}(combusti\'{o}n)C_{2}H_{5}OH(I) = -764 \text{ kJ}\cdot\text{mol}^{-1} \eqno(P.A.U. \ \textit{Jun. 16})$

Rta.: a) $\Delta H = -647 \text{ kJ/mol}$; b) $Q = 1,05 \cdot 10^3 \text{ kJ}$

- 8. Dada la siguiente reacción: $C(grafito) + 2 S(s) \rightarrow CS_2(I)$
 - a) Calcula la entalpía estándar de la reacción a partir de los siguientes datos: $C(grafito) + O_2(g) \rightarrow CO_2(g) \qquad \Delta H^0 = -393,5 \text{ kJ·mol}^{-1}$

 $S(s) + O_2(g) \rightarrow SO_2(g)$ $\Delta H^{\circ} = -296,1 \text{ kJ·mol}^{-1}$ $CS_2(I) + 3 O_2(g) \rightarrow CO_2(g) + 2 SO_2(g)$ $\Delta H^{\circ} = -1072 \text{ kJ·mol}^{-1}$

b) Calcula la energía necesaria, en forma de calor, para la transformación de 5 g de C(grafito) en CS₂(l), en condiciones estándar.

(P.A.U. Set. 11)

Rta.: a) $\Delta H_f^{\circ}(CS_2) = 86 \text{ kJ/mol } CS_2; \text{ b) } Q = 36 \text{ kJ}$

- 9. En la fermentación alcohólica de la glucosa se obtiene etanol y dióxido de carbono. La ecuación química correspondiente es: $C_6H_{12}O_6(s) \rightarrow 2 CO_2(g) + 2 CH_3-CH_2OH(I)$
 - a) Calcula la ΔH° de esta reacción.
 - b) ¿Cuántos decímetros cúbicos de dióxido de carbono, medidos a 25 °C y 0,98 atm, se podrían obtener en la fermentación de 1 kg de glucosa?

Datos: Entalpías estándar de combustión: $C_6H_{12}O_6(s) = -2.813 \text{ kJ/mol};$

 $CH_3-CH_2OH(I) = -1.371 \text{ kJ/mol}; R = 0.082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$

(P.A.U. Set. 09)

Rta.: a) $\Delta H = -71 \text{ kJ/mol b}$ $V = 277 \text{ dm}^3$

- 10. El calor que se desprende en el proceso de obtención de un mol de benceno líquido a partir de etino gas mediante la reacción: $3 C_2H_2(g) \rightarrow C_6H_6(l)$ es de -631 kJ. Calcula:
 - a) La entalpía estándar de combustión del $C_6H_6(I)$ sabiendo que la entalpía estándar de combustión del $C_2H_2(g)$ es -1302 kJ·mol⁻¹.
 - b) El volumen de etino, medido a 25 °C y 15 atm (1519,5 kPa), necesario para obtener 0,25 dm³ de benceno.

Datos: $R = 0.082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1} = 8.31 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$; densidad benceno 950 g/dm³

(P.A.U. Jun. 13)

Rta.: a) $\Delta H_c^{\circ} = -3 \ 275 \ \text{kJ/mol}$; b) $V = 14,88 \ \text{dm}^3 \ \text{C}_2 \text{H}_2$

- 11. a) Calcula el calor de formación del acetileno ($C_2H_2(g)$) a partir de los calores de formación del $H_2O(I)$ y del $CO_2(g)$ y del calor de combustión del $C_2H_2(g)$.
 - b) ¿Qué volumen de dióxido de carbono medido a 30 °C y presión atmosférica (1 atm) se generará en la combustión de 200 g de acetileno?

Datos: $\Delta H_f^{\circ}(H_2O(I)) = -285.8 \text{ kJ/mol}; \Delta H_f^{\circ}(CO_2(g)) = -393.3 \text{ kJ/mol}; \Delta H_f^{\circ}(C_2H_2(g)) = -1300 \text{ kJ/mol}$ $R = 0.082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3/(\text{K} \cdot \text{mol})$ (P.A.U. Jun. 07)

Rta.: a) $\Delta H_f(C_2H_2) = 228 \text{ kJ/mol } C_2H_2$; b) $V = 382 \text{ dm}^3 \text{ CO}_2$

- 12. Considera que la gasolina está compuesta principalmente por octano (C_8H_{18}) y que en el bioetanol el compuesto principal es el etanol (CH_3CH_2OH). Con los siguientes datos: $\Delta H_f^{\circ}(CO_2(g)) = -393,5$ kJ/mol; $\Delta H_f^{\circ}(H_2O(I)) = -285,8$ kJ/mol; $\Delta H_c^{\circ}(C_8H_{18}(I)) = -5445,3$ kJ/mol; $\Delta H_c^{\circ}(CH_3CH_2OH(I)) = -1369,0$ kJ/mol; densidad a 298 K del etanol $\rho_e = 0,79$ g/cm³ y del octano $\rho_o = 0,70$ g/cm³.
 - a) Escribe la ecuación de la reacción de combustión del etanol y calcula la entalpía estándar de formación del etanol a 25 ℃.
 - b) ¿Cuántos litros de bioetanol se necesitan para producir la misma energía que produce 1 dm³ de gasolina?

(P.A.U. Set. 14)

Rta.: a) $\Delta H_f(C_2H_6O) = -275.4 \text{ kJ/mol}$; b) $V = 1.43 \text{ dm}^3 \text{ CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$

- 13. A partir de las entalpías de combustión y aplicando la Ley de Hess, calcula:
 - a) La entalpía de la siguiente reacción: $3 \text{ C(grafito)(s)} + 4 \text{ H}_2(g) \rightarrow \text{C}_3 \text{H}_8(g)$.
 - b) La energía liberada cuando se quema 1 dm³ de propano medido en condiciones normales.

Calores de combustión: $\Delta H_c^{\circ}(C(\text{grafito})(s)) = -393.5 \text{ kJ·mol}^{-1}; \Delta H_c^{\circ}(C_3H_8(g)) = -2219.9 \text{ kJ·mol}^{-1};$

 ΔH_c (Cgranto)(3)) = -353,8 kJ/mol; R = 0.082 atm·L·K⁻¹·mol⁻¹ = 8,31 J·K⁻¹·mol⁻¹ (*P.A.U.*

Rta.: a) $\Delta H = 104 \text{ kJ}$; Q = -99.1 kJ

(P.A.U. Set. 16)

- 14. La entalpía de combustión del propano(gas) es −526,3 kcal. Las Δ*H*° de formación del dióxido de carbono(gas) y del agua(líquida) son respectivamente −94,03 y −68,30 kcal/mol. Calcula:
 - a) La entalpía de formación del propano.
 - b) Los kilogramos de carbón que habría que quemar (con un rendimiento del 80 %), para producir la misma cantidad de energía que la obtenida en la combustión de 1 kg de propano.

Dato: La entalpía de combustión del carbón es de 5 kcal/g

(P.A.U. Jun. 04)

Rta.: a) $\Delta H_f^{\circ}(C_3H_8) = -29.0 \text{ kcal/mol } C_3H_8 \text{ ; b) } 3 \text{ kg carbón}$

- 15. El ácido etanoico(líquido) [ácido acético] se forma al reaccionar carbono(sólido), hidrógeno molecular(gas) y oxígeno molecular(gas). Los calores de combustión del ácido etanoico(l); hidrógeno(g) y carbono(s) son respectivamente 870,7; 285,8 y 393,13 kJ/mol.
 - a) Escribe adecuadamente las ecuaciones químicas de los distintos procesos de combustión y la correspondiente a la formación del ácido etanoico.
 - b) Calcula el calor de formación, a presión constante, de dicho ácido etanoico.
 - c) ¿Cuántas kilocalorías se desprenden en la formación de 1 kg de ácido etanoico?

Dato: 1 J = 0.24 cal

(P.A.U. Set. 04)

Rta.: b) $\Delta H_f^{\circ} = -487.1 \text{ kJ/mol}$; b) $Q = 1.94 \cdot 10^3 \text{ kcal}$.

- 16. Las entalpías de formación del butano(g), dióxido de carbono(g) y agua(l) a 1 atm (101,3 kPa) y 25°C son −125,35 kJ·mol⁻¹, −393,51 kJ·mol⁻¹ y −285,83 kJ·mol⁻¹, respectivamente. Formula la reacción de combustión del butano y calcula:
 - a) El calor que puede suministrar una bombona que contiene 6 kg de butano.
 - b) El volumen de oxígeno, medido en condiciones normales, que se consumirá en la combustión del butano contenido en la bombona.

Dato: $R = 0.082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1} = 8.31 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$

(P.A.U. Set. 13)

Rta.: a) $Q = 2,9707 \cdot 10^8 \text{ J; b}$ $V = 15 \text{ m}^3 \text{ O}_2$

- 17. Si suponemos que la gasolina es una mezcla de octanos de fórmula general C₈H₁₈:
 - a) Calcula el volumen de aire medido a 25 °C y 1 atm (101,3 kPa) que se necesita para quemar 100 dm³ de gasolina.
 - b) Calcula el calor desprendido cuando se queman 100 dm³ de gasolina.

Datos: $R = 0.082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1} = 8.31 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$

 $\Delta H_{\rm f}^{\circ}({\rm CO_2(g)}) = -393.5 \text{ kJ·mol}^{-1}; \Delta H_{\rm f}^{\circ}({\rm H_2O(I)}) = -285.8 \text{ kJ·mol}^{-1}; \Delta H_{\rm f}^{\circ}({\rm C_8H_{18}(I)}) = 249.8 \text{ kJ·mol}^{-1};$ oxígeno en el aire = 21 % en volumen; densidad del octano = 800 g·dm⁻³ (*P.A.U. Jun. 10*)

Rta.: a) $V = 1.02 \cdot 10^3 \text{ m}^3 \text{ aire b}$ $Q = 4.18 \cdot 10^9 \text{ J}$

18. a) A partir de los datos de la tabla, calcula la entalpía estándar de combustión del metano.

Enlace	C – H	O – H	O = O	C = O
Entalpía de enlace en condiciones estándar (kJ/mol)	413	482	498	715

b) Calcula el volumen de dióxido de carbono medido a 25 $^{\circ}$ C y 1 atm (101,3 kPa) que se generará en la combustión completa de 100 g de metano.

Dato: $R = 0.082 \text{ atm} \cdot \text{L} \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1} = 8.31 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$

(P.A.U. Set. 15)

Rta.: a) $\Delta H_c(CH_4) = -710 \text{ kJ/mol}$; b) $V = 153 \text{ dm}^3$

CUESTIÓNS

ESPONTANEIDAD.

1. Explica brevemente por qué muchas reacciones endotérmicas transcurren espontáneamente a altas temperaturas.

(P.A.U. Jun. 07)

♦ LABORATORIO

- 1. Para calcular en el laboratorio la entalpía de disolución del NaOH(s) se disuelven 2,0 g de NaOH en 500 cm³ de agua en un calorímetro que tiene un equivalente en agua de 15 g, produciéndose un aumento de temperatura de 1,0 ℃.
 - a) Explica detalladamente el material y procedimiento empleados.
 - b) ¿Cuál es la entalpía de disolución del NaOH?

Datos: Calor específico del agua \approx Calor específico de la disolución = 4,18 J/(g·°C) y densidad del agua = 1 g/ cm³. (P.A.U. Jun. 13)

Rta.: a) $\Delta H_d^{\circ} = -44 \text{ kJ} / \text{mol NaOH}$

- 2. Se desea calcular en el laboratorio la entalpía de disolución del NaOH(s) y para eso se disuelven 4,0 g de NaOH en 500 cm³ de agua en un calorímetro que tiene un equivalente en agua de 15 g, produciéndose un aumento de la temperatura de 2,0 ℃.
 - a) Explica detalladamente el material y procedimiento empleados.
 - b) ¿Cuál es la entalpía molar de disolución del NaOH?

Datos: Calor específico(agua) ≈ Calor específico(disolución) = 4,18 J/g· °C y densidad(agua) = 1 g/mL (P.A.U. Set. 15)

3. Explica detalladamente como se puede determinar en el laboratorio el calor de disolución de KOH(s) en agua. Efectúa el cálculo (a la presión y temperatura de laboratorio) suponiendo una masa de hidróxido de potasio de 4,5 g que se disuelven en 450 cm³ en un calorímetro que tiene un equivalente en agua de 15 g. El incremento de la temperatura es de 2,5 °C.

Datos: Calor específico del agua: $4,18 \text{ J/(g}\cdot ^{\circ}\text{C})$ y densidad del agua: 1 g/cm^{3} .

(P.A.U. Set. 05)

Rta.: $\Delta H_d^{\circ}(KOH) = -61 \text{ kJ/mol.}$

4. a) Indica el procedimiento que se debe seguir y el material utilizado para determinar la entalpía de disolución del NaCl, si al disolver 0,2 moles de dicha substancia en 500 cm³ de agua se produce un incremento de temperatura de 2 ℃.

b) ¿Cuál será el valor de la entalpía de disolución del compuesto expresado en J/mol?

Datos: Calor específico(agua) ≈ Calor específico(disolución) = 4,18 J/(g·°C); densidad(agua) = 1 g/cm³ (P.A.U. Jun. 11)

Rta.: b) $\Delta H_d^{\circ} = -2.10^4 \text{ J/mol}$

5. Se quiere determinar la ΔH del proceso de disolución de un compuesto iónico AB. Indica el procedimiento a seguir y el material a utilizar. Si al disolver 0,2 moles de dicha sustancia en 500 cm³ de agua se produce un incremento de temperatura de 2 °C. ¿Cuál será el valor de ΔH , en J/mol, para dicho proceso de disolución?

Datos: c_e (disolución) = c_e (agua) = 4,18 J/(g·°C) densidad del agua = 1 g/cm³ y masa de disolución = masa del agua. (*P.A.U. Set. 07*)

Rta.: $\Delta H_d^{\circ} = -2.10^4 \text{ J/mol.}$

6. Indica con un ejemplo cómo determinarías en el laboratorio el calor de neutralización de un ácido fuerte con una base fuerte, haciendo referencia al principio, material, procedimiento y cálculos.

(P.A.U. Jun. 05)

- 7. a) Indica el material a utilizar y el procedimiento a seguir para determinar la entalpía de neutralización de 100 cm³ de una disolución de HCl de concentración 2,0 mol/dm³ con 100 cm³ de una disolución de NaOH de concentración 2,0 mol/dm³.
 - b) Calcula el valor de la entalpía de neutralización expresado en kJ/mol si el incremento de temperatura que se produce es de 12 °C.

Datos: Calor especifico(mezcla) = Calor especifico(agua) = 4,18 $J/(g \cdot {}^{\circ}C)$; densidades de las disoluciones del ácido y de la base = 1,0 g/cm^3 . Considera despreciable la capacidad calorífica del calorímetro.

(P.A.U. Jun. 15)

Rta.: $\Delta H_{\rm n}^{\circ} = -50 \text{ kJ/mol}$

8. Se dispone en el laboratorio de las siguientes disoluciones acuosas: 100 cm³, de HCl de concentración 0,10 mol/dm³ y 100 cm³ de NaOH de concentración 0,10 mol/dm³.

- a) Describe el procedimiento y material que emplearía para medir el calor de neutralización al mezclar las dos disoluciones.
- b) Calcula el calor molar de neutralización si en la reacción se liberan 550 J.

(P.A.U. Jun. 10, Jun. 09)

Rta.: $\Delta H_{\rm n}^{\circ} = -55 \text{ kJ/mol}$

Cuestións e problemas das <u>Probas de avaliación de Bacharelato para o acceso á Universidade</u> (A.B.A.U. e P.A.U.) en Galiza.

Respostas e composición de Alfonso J. Barbadillo Marán.

Actualizado: 20/02/24