Oxidación redución

♦ PROBLEMAS

Estequiometría redox

- No medio ácido sulfúrico, H₂SO₄, o aluminio reacciona cunha disolución acuosa de dicromato de potasio K₂Cr₂O₇, formándose óxido de aluminio, Al₂O₃ e Cr³⁺(aq) entre outros produtos.
 - a) Axusta a ecuación iónica polo método do ión-electrón.
 - b) Calcula o volume de disolución acuosa de dicromato de potasio de densidade 1,124 g/cm³ e do 15 % en masa que se necesita para oxidar 0,50 kg de aluminio.

(P.A.U. set. 16)

Rta.: a) $(Cr_2O_7)^{2-} + 2 Al + 8 H^+ \rightarrow 2 Cr^{3+} + Al_2O_3 + 4 H_2O$; b) $V = 16.2 \text{ dm}^3 D$.

Datos Cifras significativas: 3

Riqueza da disolución de dicromato de potasio r=15,0~%=0,150 Densidade da disolución de dicromato de potasio $\rho=1,124~{\rm g/cm^3}$ Masa de aluminio $m=0,500~{\rm kg}=500~{\rm g}$ Masa molar: aluminio $M({\rm Al})=27,0~{\rm g/mol}$

dicromato de potasio $M(K_2Cr_2O_7) = 294 \text{ g/mol}$

Incógnitas

Volume de disolución de dicromato de potasio V

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles) n

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

 $\begin{array}{lll} \text{Oxidación:} & 2 \text{ Al} + 3 \text{ H}_2\text{O} & \longrightarrow \text{Al}_2\text{O}_3 + 6 \text{ H}^+ + 6 \text{ e}^- \\ \text{Redución:} & \text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} + 14 \text{ H}^+ + 6 \text{ e}^- & \longrightarrow 2 \text{ Cr}^{3+} + 7 \text{ H}_2\text{O} \end{array}$

Obtense a ecuación iónica axustada, sumándoas:

$$Cr_2O_7^{2-}(aq) + 8 H^+(aq) + 2 Al(s) \rightarrow 2 Cr^{3+}(aq) + Al_2O_3(s) + 4 H_2O(l)$$

b) Calcúlase a cantidade de aluminio que hai en 500 g:

$$n = 500 \text{ g Al} \cdot 1 \text{ mol} / 27,0 \text{ g Al} = 18,5 \text{ mol Al}$$

Cada mol de dicromato de potasio contén un mol de ión dicromato.

$$K_2Cr_2O_7(aq) \to Cr_2O_7^{2-}(aq) + 2 K^+(aq)$$

Calcúlase a masa de dicromato de potasio que se necesita:

$$m(K_2Cr_2O_7) = 18,5 \text{ mol Al} \frac{1 \text{ mol } Cr_2O_7^{2-}}{2 \text{ mol Al}} \frac{1 \text{ mol } K_2Cr_2O_7}{1 \text{ mol } Cr_2O_7^{2-}} \frac{294 \text{ g } K_2Cr_2O_7}{1 \text{ mol } K_2Cr_2O_7} = 2,73 \cdot 10^3 \text{ g } K_2Cr_2O_7$$

Calcúlase o volume de disolución acuosa de dicromato de potasio:

$$V = 3,73 \cdot 10^{3} \text{ g K}_{2}\text{Cr}_{2}\text{O}_{7} \frac{100 \text{ g D}}{15,0 \text{ g K}_{2}\text{Cr}_{2}\text{O}_{7}} \frac{1 \text{ cm}^{3} \text{ D}}{1,124 \text{ g D}} = 1,62 \cdot 10^{4} \text{ cm}^{3} \text{ D} = 16,2 \text{ dm}^{3} \text{ D}$$

- 2. O K₂Cr₂O₇ oxida ao ioduro de sodio no medio ácido sulfúrico formándose, entre outros, sulfato de sodio, sulfato de potasio, sulfato de cromo (III) e I₂.
 - a) Axusta as reaccións iónica e molecular polo método do ión-electrón.

b) Se temos 120 cm³ de disolución de ioduro de sodio e necesítanse para a súa oxidación 100 cm³ de disolución de dicromato de potasio de concentración 0,2 mol/dm³, cal é a concentración da disolución de ioduro de sodio?

(P.A.U. xuño 16)

Rta.: a) $Cr_2O_7^{2-} + 14 H^+ + 6 I^- \rightarrow 2 Cr^{3+} + 7 H_2O + 3 I_2$; b) [NaI] = 1,00 mol/dm³.

Datos Cifras significativas: 3

 $V_1 = 120 \text{ cm}^3 = 0.120 \text{ dm}^3$ Volume de disolución de ioduro de sodio

Volume de disolución de dicromato de potasio $V_2 = 100 \text{ cm}^3 = 0.100 \text{ dm}^3$

Concentración da disolución de dicromato de potasio $[K_2Cr_2O_7] = 0,200 \text{ mol/dm}^3$

Incógnitas

Concentración da disolución de ioduro de sodio [NaI]

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles) n

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación:

 $\begin{array}{ll} 2 \; I^- & \longrightarrow I_2 + 2 \; e^- \\ Cr_2O_7^{2-} + 14 \; H^+ + 6 \; e^- & \longrightarrow 2 \; Cr^{3+} + 7 \; H_2O \end{array}$ Redución:

Multiplicando a primeira semirreacción por 3 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada.:

$$Cr_2O_7^{2-}(aq) + 14 H^+(aq) + 6 I^-(aq) \rightarrow 2 Cr^{3+}(aq) + 3 I_2(g) + 7 H_2O(l)$$

Para obter a ecuación global, súmase a cada lado 2 K⁺, 7 SO₄²⁻ y 6 Na⁺, e combinanse os ións para formar os compostos:

$$2 K^{+} + 7 SO_{4}^{2-} + 6 Na^{+} \rightarrow 3 SO_{4}^{2-} + 2 K^{+} + SO_{4}^{2-} + 6 Na^{+} + 3 SO_{4}^{2-}$$

$$K_2Cr_2O_7(aq) + 7 H_2SO_4(aq) + 6 NaI(aq) \rightarrow Cr_2(SO_4)_3(aq) + 3 I_2(g) + K_2SO_4(aq) + 3 Na_2SO_4(aq) + 7 H_2O(l)$$

b) Calcúlase a cantidade de dicromato de potasio que hai en 100 cm³ de disolución de concentración $0,200 \text{ mol/dm}^3$:

$$n(K_2Cr_2O_7)=0.100 \text{ dm}^3 D \frac{0.200 \text{ mol } K_2Cr_2O_7}{1 \text{ dm}^3 D}=0.020 \text{ 0mol } K_2Cr_2O_7$$

Calcúlase a cantidade de ioduro de sodio, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(\text{NaI}) = 0,020 \text{ 0mol } \text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 \frac{6 \text{ mol NaI}}{1 \text{ mol } \text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7} = 0,120 \text{ mol NaI}$$

Calcúlase a concentración sabendo que esta cantidade está disolta en 120 cm³ de disolución.

$$[NaI] = \frac{0,120 \text{ mol NaI}}{0,120 \text{ dm}^3 \text{ D}} = 1,00 \text{ mol NaI/dm}^3 \text{ D}$$

- O cloro gas obtense pola oxidación do HCl co HNO₃ producíndose ademais NO₂ e H₂O.
 - a) Axusta a reacción molecular polo método do ión-electrón.
 - b) Calcula o volume de cloro obtido, a 25 °C e 1 atm (101,3 kPa), cando reaccionan 500 cm³ dunha disolución acuosa de concentración 2 mol/dm3 de HCl con HNO3 en exceso, se o rendemento da reacción é do 80 %.

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) $2 \text{ HCl} + 2 \text{ HNO}_3 \rightarrow \text{Cl}_2 + 2 \text{ NO}_2 + 2 \text{ H}_2\text{O}$; b) $V(\text{Cl}_2) = 9.79 \text{ dm}^3$.

Cifras significativas: 3 Datos Disolución de ácido clorhídrico: volume $V_{\rm d}({\rm HCl}) = 500 \; {\rm cm}^3$

 $[HCl] = 2,00 \text{ mol/dm}^3$ concentración

Datos Cifras significativas: 3

Gas cloro: temperatura T = 25 °C = 298 K

presión $p = 101,3 \text{ kPa} = 1,013 \cdot 10^5 \text{ Pa}$

Constante dos gases ideais $R = 8,31 \text{ J·mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$

Rendemento da reacción r = 80,0%

Incógnitas

Volume de cloro a 25 °C e 1 atm V

Ecuacións

De estado dos gases ideais $p \cdot V = n \cdot R \cdot T$

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: $\begin{array}{ccc} 2 & Cl^- & \longrightarrow Cl_2 + 2 \ e^- \\ Redución: & NO_3^- + 2 \ H^+ + e^- & \longrightarrow NO_2 + H_2O \end{array}$

Multiplicando a segunda semirreacción por 2 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada.

Para obter a ecuación global combínanse os ións para formar os compostos:

$$2 \text{ HCl(aq)} + 2 \text{ HNO}_3(\text{aq}) \rightarrow \text{Cl}_2(g) + 2 \text{ NO}_2(g) + 2 \text{ H}_2\text{O(l)}$$

b) Calcúlase a cantidade de ácido clorhídrico que hai en 50 0 cm³ de disolución:

$$n(\text{HCl}) = 500 \text{ cm}^3 \text{ D HCl} \frac{1 \text{ dm}^3}{10^3 \text{ cm}^3} \frac{2,00 \text{ mol HCl}}{1 \text{ dm}^3 \text{ D}} = 1,00 \text{ mol HCl}$$

Calcúlase a cantidade de gas cloro que se obtería, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(Cl_2)=1,00 \text{ mol HCl} \frac{1 \text{ mol Cl}_2}{2 \text{ mol HCl}}=0,500 \text{ mol Cl}_2$$

Como o rendemento é do 80 %, obteranse:

$$n(Cl_2) = 0,500 \text{ mol } Cl_2 \frac{80,0 \text{ obtidos}}{100 \text{ teóricos}} = 0,400 \text{ mol } Cl_2$$

Calcúlase o volume que ocuparán, supoñendo comportamento ideal:

$$V = \frac{n \cdot R \cdot T}{p} = \frac{0,400 \text{ mol } \text{Cl}_2 \cdot 8,31 \text{ J} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \cdot 298 \text{ K}}{1,013 \cdot 10^5 \text{ Pa}} = 9,79 \cdot 10^{-3} \text{ m}^3 = 9,79 \text{ dm}^3 \text{ Cl}_2$$

- 4. Dada a seguinte reacción: $Cu(s) + HNO_3(aq) \rightarrow Cu(NO_3)_2(aq) + NO(g) + H_2O(l)$
 - a) Escribe e axusta polo método do ión-electrón a ecuación molecular, indicando as semirreaccións correspondentes.
 - b) Calcula o volume de NO medido en condicións normais que se desprenderá por cada 100 g de cobre que reaccionan se o rendemento do proceso é do 80 %.

(P.A.U. xuño 15)

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

Rta.: a) 8 HNO₃ + 3 Cu \rightarrow 3 Cu(NO₃)₂ + 2 NO + 4 H₂O; b) V = 18,8 dm³ NO.

Datos Cifras significativas: 3

Masa de cobre $m=100~{\rm g~Cu}$ Rendemento da reacción r=80,0~%

Gas: temperatura $T = 0 \text{ }^{\circ}\text{C} = 273 \text{ K}$

presión p = 1,00 atm

Datos Cifras significativas: 3

Constante dos gases ideais $R = 0.0820 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$

Masa atómica do cobre M(Cu) = 63.5 g/mol

Incógnitas

Volume de NO que se forma nas condicións indicadas V

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles) n

Ecuacións

De estado dos gases ideais $p \cdot V = n \cdot R \cdot T$

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: Cu \rightarrow Cu²⁺ + 2 e⁻ Redución: NO $_3^-$ + 4 H⁺ + 3 e⁻ \rightarrow NO + 2 H₂O

Multiplicando a primeira semirreacción por 3, a segunda semirreacción por 2 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada.

$$3 \text{ Cu} + 2 \text{ NO}_{3}^{-} + 8 \text{ H}^{+} \longrightarrow 3 \text{ Cu}^{2+} + 2 \text{ NO} + 4 \text{ H}_{2}\text{O}$$

Para obter a ecuación global, súmase a cada lado 6 NO₃, e combinanse os ións para formar os compostos:

$$8 \text{ HNO}_3(aq) + 3 \text{ Cu(s)} \rightarrow 3 \text{ Cu(NO}_3)_2(aq) + 2 \text{ NO(g)} + 4 \text{ H}_2\text{O(l)}$$

b) Calcúlase a cantidade de monóxido de nitróxeno que se obtería, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(NO)=100 \text{ g Cu} \frac{1 \text{ mol Cu}}{63.5 \text{ g Cu}} \frac{2 \text{ mol NO}}{3 \text{ mol Cu}}=1.05 \text{ mol NO}_2$$

Como o rendemento é do 80 %, obteranse:

$$n(NO)=1,05 \text{ mol NO} \frac{80,0 \text{ obtidos}}{100 \text{ teóricos}}=0,840 \text{ mol NO}$$

Calcúlase o volume que ocuparán, supoñendo comportamento ideal:

$$V = \frac{n \cdot R \cdot T}{p} = \frac{0,840 \text{ mol NO} \cdot 0,082 \text{ 0atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \cdot 273 \text{ K}}{1,00 \text{ atm}} = 18,8 \text{ dm}^3 \text{ NO}$$

- 5. O ferro(II) pode ser oxidado por unha disolución ácida de dicromato de potasio de acordo coa seguinte ecuación iónica: Cr₂O₇²⁻ + Fe²⁺ Cr³⁺ + Fe³⁺.
 - a) Axusta a reacción iónica que ten lugar polo método do ión-electrón.
 - b) Se se utilizan 26,0 cm³ dunha disolución de dicromato de potasio de concentración 0,0250 mol/dm³ para valorar 25,0 cm³ dunha disolución que contén Fe²+, cal é a concentración da disolución de Fe²+?

(P.A.U. set. 14)

Rta.: a) $Cr_2O_7^{2-} + 14 H^+ + 6 Fe^{2+} \rightarrow 2 Cr^{3+} + 7 H_2O + 6 Fe^{3+}$; b) $[Fe^{2+}] = 0,156 \text{ mol/dm}^3$.

Datos Cifras significativas: 3

Volume de disolución de dicromato de potasio $V_0 = 26,0 \text{ cm}^3$

Concentración da disolución de dicromato de potasio $[K_2Cr_2O_7] = 0,0250 \text{ mol/dm}^3$

Volume de disolución que contén ión ferro(II) $V_r = 25,0 \text{ cm}^3$

Incógnitas

Concentración molar da disolución que contén ión ferro(II) [FeCl₂]

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles)

n

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación:

Multiplicando a primeira semirreacción por 6 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada:

$$Cr_2O_7^{2-}(aq) + 14 H^+(aq) + 6 Fe^{2+}(aq) \rightarrow 2 Cr^{3+}(aq) + 6 Fe^{3+}(aq) + 7 H_2O(1)$$

b) Calcúlase a cantidade de dicromato de potasio que hai en 26,0 cm³ de disolución de concentración 0.0250 mol/dm^3 :

$$n(K_2Cr_2O_7) = 26.0 \text{ cm}^3 D K_2Cr_2O_7 \cdot \frac{1 \text{ dm}^3}{10^3 \text{ cm}^3} \cdot \frac{0.025 \text{ 0mol } K_2Cr_2O_7}{1 \text{ dm}^3 D} = 6.50 \cdot 10^{-4} \text{ mol } K_2Cr_2O_7$$

Como o dicromato de potasio é un electrolito forte, está totalmente disociado:

$$K_2Cr_2O_7(aq) \rightarrow 2 K^+(aq) + Cr_2O_7^{2-}(aq)$$

Por tanto, a cantidade de ións dicromato é a mesma que a do dicromato de potasio.

$$n(Cr_2O_7^{2-}) = n(K_2Cr_2O_7) = 6.50 \cdot 10^{-4} \text{ mol } Cr_2O_7^{2-}$$

Calcúlase a cantidade de ión ferro(II) que se necesitará, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(\text{Fe}^{2+}) = 6.50 \cdot 10^{-4} \text{ mol } \text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} \frac{6 \text{ mol Fe}^{2+}}{1 \text{ mol } \text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}} = 3.90 \cdot 10^{-3} \text{ mol Fe}^{2+}$$

Calcúlase a concentración de ións ferro(II), sabendo que están disoltos en 25,0 cm³:

$$[Fe^{2+}] = \frac{3,90 \cdot 10^{-3} \text{ mol } Fe^{2+}}{0,025 \text{ dm}^3 \text{ D}} = 0,156 \text{ mol } Fe^{2+}/\text{dm}^3 \text{ D}$$

- No laboratorio pódese preparar cloro gas facendo reaccionar permanganato do potasio sólido con ácido clorhídrico concentrado.
 - a) No transcurso desta reacción redox fórmase cloro, cloruro de manganeso(II), cloruro de potasio e auga. Escribe e axusta a reacción molecular mediante o método do ión-electrón.
 - b) Calcula o volume de cloro gas, a 20 °C e 1 atm (101,3 kPa), que se obtén ao facer reaccionar 10 cm³ de ácido clorhídrico concentrado do 35,2 % en masa e densidade 1,175 g/cm³ cun exceso de permanganato de potasio.

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

Rta.: a) 2 KMnO₄ + 16 HCl \rightarrow 2 MnCl₂ + 2 KCl + 5 Cl₂ + 8 H₂O; b) $V = 0.853 \text{ dm}^3 \text{ Cl}_2$.

Datos			Cifras significativas: 3	
Disolución de ácido clorhídrico:		volume	$V_{\rm d}({\rm HCl})$ = 10,0 cm ³	
		riqueza	r = 35,2 %	
		densidade	ρ = 1,175 g/cm ³	
Gas cloro:	temperatura		$T = 20 ^{\circ}\text{C} = 293 \text{ K}$	
	presión		$p = 101,3 \text{ kPa} = 1,013 \cdot 10^5 \text{ Pa}$	
Constante dos	gases ideais		$R = 8.31 \text{ J} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$	
Masa molar do ácido clorhídrico			M(HCl) = 36,5 g/mol	
Incógnitas				

 $V(Cl_2)$

Ecuacións

Volume de cloro a 20 ℃ e 1 atm

De estado dos gases ideais

$$p \cdot V = n \cdot R \cdot T$$

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: 2 Cl $^ \longrightarrow$ Cl $_2$ + 2 e $^-$ Redución: MnO_4^- + 8 H $^+$ + 5 e $^ \longrightarrow$ Mn^{2+} + 4 H $_2$ O

Multiplicando a primeira semirreacción por 5, a segunda semirreacción por 2 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada.

$$10 \text{ Cl}^- + 2 \text{ MnO}_4^- + 16 \text{ H}^+ \rightarrow 5 \text{ Cl}_2 + 2 \text{ Mn}^{2+} + 8 \text{ H}_2\text{O}$$

Para obter a ecuación global, súmase a cada lado 2 K⁺ e 6 Cl⁻, e combínanse os ións para formar os compostos:

$$2 \text{ KMnO}_4(aq) + 16 \text{ HCl}(aq) \rightarrow 2 \text{ MnCl}_2(aq) + 2 \text{ KCl}(aq) + 5 \text{ Cl}_2(g) + 8 \text{ H}_2O(l)$$

b) Calcúlase a cantidade de ácido clorhídrico que hai en 10 cm³ de disolución:

$$n(\text{HCl}) = 10,0 \text{ cm}^3 \text{ D HCl} \frac{1,175 \text{ g D HCl}}{1,00 \text{ cm}^3 \text{ D HCl}} \frac{35,2 \text{ g HCl}}{100 \text{ g D HCl}} \frac{1 \text{ mol HCl}}{36,5 \text{ g HCl}} = 0,113 \text{ mol HCl}$$

Calcúlase a cantidade de gas cloro que se obtén, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(Cl_2) = 0,113 \text{ mol HCl} \frac{5 \text{ mol Cl}_2}{16 \text{ mol HCl}} = 0,035 \text{ 4mol Cl}_2$$

Calcúlase o volume que ocuparán, supoñendo comportamento ideal:

$$V = \frac{n \cdot R \cdot T}{p} = \frac{0,035 \text{ 4mol Cl}_2 \cdot 8,31 \text{ J} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \cdot 293 \text{ K}}{1,013 \cdot 10^5 \text{ Pa}} = 8,53 \cdot 10^{-4} \text{ m}^3 = 0,853 \text{ dm}^3 \text{ Cl}_2$$

- 7. a) Empregando o método do ión-electrón axusta a ecuación química que corresponde á seguinte reacción redox: $KCIO_3(s) + SbCl_3(s) + HCl(aq) \rightarrow SbCl_5(aq) + KCl(s) + H_2O(l)$
 - b) Calcula os gramos de KClO3 que se necesitan para obter 200 g de SbCl5, se o rendemento da reacción é do 50 %.

(P.A.U. set. 13)

Rta.: a) $KClO_3 + 3 SbCl_3 + 6 HCl \rightarrow 3 SbCl_5 + KCl + 3 H₂O; b) <math>m(KClO_3) = 54,6 g.$

Datos Cifras significativas: 3

Masa de pentacloruro de antimonio $m(SbCl_5) = 200 \text{ g}$

Rendemento r = 50.0 %

Masa molar: pentacloruro de antimonio $M(SbCl_5) = 299 \text{ g/mol}$

clorato de potasio $M(KClO_3) = 123 \text{ g/mol}$

Incógnitas

Masa de clorato de potasio $m(KClO_3)$

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación¹: Sb^{3+} $\rightarrow Sb^{5+} + 2 e^{-}$ Redución: $ClO_3^- + 6 H^+ + 6 e^{-}$ $\rightarrow Cl^- + 3 H_2O$

Multiplicando a primeira semirreacción por 3 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada.

$$3 \text{ Sb}^{3+} + \text{ClO}_{3}^{-} + 6 \text{ H}^{+} \longrightarrow \text{Cl}^{-} + 3 \text{ H}_{2}\text{O} + 3 \text{ Sb}^{5+}$$

Para obter a ecuación global, súmase a cada lado K⁺ e 15 Cl⁻, e combínanse os ións para formar os compostos:

1 Esta semirreacción non é real. Non existe o ión Sb5+ en disolución acuosa.

$$KClO_3(s) + 3 SbCl_3(s) + 6 HCl(aq) \rightarrow 3 SbCl_5(aq) + KCl(aq) + 3 H_2O(l)$$

b) Calcúlase a cantidade de clorato de potasio que se necesitaría, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$m = 200 \text{ g SbCl}_5 \frac{1 \text{ mol SbCl}_5}{299 \text{ g SbCl}_5} \frac{1 \text{ mol KClO}_3}{3 \text{ mol SbCl}_5} \frac{123 \text{ g KClO}_3}{1 \text{ mol KClO}_3} = 27,3 \text{ g KClO}_3$$

Pero como o rendemento é do 50,0 %, haberá que empregar máis, xa que parte do clorato de potasio non se aproveita:

$$m'=27.3 \text{ g KClO}_3$$
 teóricos $\frac{100 \text{ g necesarios}}{50.0 \text{ g teóricos}}=54.6 \text{ g KClO}_3$ necesarios

- 100 cm³ dunha disolución acuosa de cloruro de ferro(II) fanse reaccionar, no medio ácido, cunha disolución de concentración 0,35 mol/dm³ de K₂Cr₂O₇ sendo necesarios 64,4 cm³ desta última para completar a oxidación. Na reacción o ferro(II) oxídase a ferro(III) e o ión Cr₂O redúcese a cromo(III).
 - a) Axusta a ecuación iónica da reacción polo método do ión-electrón.
 - b) Calcula a concentración molar da disolución de cloruro de ferro(II).

(P.A.U. xuño 13)

Rta.: a) $Cr_2O_7^{2-} + 14 H^+ + 6 Fe^{2+} \rightarrow 2 Cr^{3+} + 7 H_2O + 6 Fe^{3+}$; b) $[FeCl_2] = 1.35 \text{ mol/dm}^3$.

Datos Cifras significativas: 3

Volume de disolución de cloruro de ferro(II) $V_r = 100 \text{ cm}^3$

Concentración da disolución de dicromato de potasio $[K_2Cr_2O_7] = 0.350 \text{ mol/dm}^3$

Volume de disolución de dicromato de potasio $V_{\rm o} = 64.4 \; {\rm cm}^3$

Incógnitas

Concentración molar da disolución de cloruro de ferro(II) [FeCl₂]

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles) n

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación:

 $\begin{array}{ll} Fe^{2+} & \longrightarrow Fe^{3+} + e^{-} \\ Cr_{2}O_{7}^{2-} + 14 \; H^{+} + 6 \; e^{-} & \longrightarrow 2 \; Cr^{3+} + 7 \; H_{2}O \end{array}$ Redución:

Multiplicando a primeira semirreacción por 6 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada:

$$Cr_2O_7^{2-}(aq) + 14 H^+(aq) + 6 Fe^{2+}(aq) \rightarrow 2 Cr^{3+}(aq) + 6 Fe^{3+}(aq) + 7 H_2O(1)$$

b) Calcúlase a cantidade de dicromato de potasio que hai en 64,4 cm³ de disolución de concentración $0,350 \text{ mol/dm}^3$:

$$n(K_2Cr_2O_7) = 64.4 \text{ cm}^3 D K_2Cr_2O_7 \cdot \frac{1 \text{ dm}^3}{10^3 \text{ cm}^3} \cdot \frac{0,350 \text{ mol } K_2Cr_2O_7}{1 \text{ dm}^3 D} = 0,022 \text{ 5mol } K_2Cr_2O_7$$

Como o dicromato de potasio é un electrolito forte, está totalmente disociado:

$$K_2Cr_2O_7(aq) \rightarrow 2 K^+(aq) + Cr_2O_7^{2-}(aq)$$

Por tanto, a cantidade de ións dicromato é a mesma que a do dicromato de potasio.

$$n(Cr_2O_7^{2-}) = n(K_2Cr_2O_7) = 0.0225 \text{ mol } Cr_2O_7^{2-}$$

Calcúlase a cantidade de ións ferro(II) que se necesitará, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(\text{Fe}^{2+}) = 0.022 \text{ 5mol } \text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} \frac{6 \text{ mol Fe}^{2+}}{1 \text{ mol Cr}_2\text{O}_7^{2-}} = 0.135 \text{ mol Fe}^{2+}$$

Como o cloruro de ferro(II) é un electrolito forte, está totalmente disociado:

$$FeCl_2(aq) \rightarrow 2 Cl^-(aq) + Fe^{2+}(aq)$$

Por tanto, a cantidade de cloruro de ferro(II) é a mesma que a do ión ferro(II):

$$n(\text{FeCl}_2) = n(\text{Fe}^{2+}) = 0.135 \text{ mol FeCl}_2$$

Calcúlase a concentración de cloruro de ferro(II), sabendo que está disolto en 100 cm³:

$$[FeCl_2] = \frac{0.135 \text{ mol } FeCl_2}{0.100 \text{ dm}^3 \text{ D}} = 1.35 \text{ mol } FeCl_2/\text{dm}^3 \text{ D}$$

- O estaño metálico reacciona co ácido nítrico concentrado e forma óxido de estaño(IV), dióxido de nitróxeno e auga.
 - a) Axusta a reacción que ten lugar polo método do ión-electrón.
 - b) Calcula o volume dunha disolución de ácido nítrico do 16,0 % en masa e densidade 1,09 g/cm³ que reaccionará con 2,00 g de estaño.

(P.A.U. xuño 12)

Rta.: a) $4 \text{ HNO}_3 + \text{Sn} \rightarrow 4 \text{ NO}_2 + \text{SnO}_2 + 2 \text{ H}_2\text{O}$; b) $V = 24.3 \text{ cm}^3 \text{ D HNO}_3$.

Datos Cifras significativas: 3

D(HCl): riqueza r = 16.0 %

> densidade $\rho = 1,09 \text{ g/cm}^3$

Masa de estaño m = 2,00 g

M(Sn) = 119 g/molMasa atómica do estaño

Incógnitas

Volume de disolución de ácido nítrico V

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles) n

Ecuacións

 $\rho = \frac{m}{V}$ Densidade

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

 $\operatorname{SnO}_2 + 4 \operatorname{H}^+ + 4 \operatorname{e}^ \operatorname{NO}_3 + 2 \operatorname{H}^+ + \operatorname{e}^ \operatorname{PROO}_2^{-1}$ Oxidación:

Redución:

Multiplicando a segunda semirreacción por 4 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada:

$$4 \text{ NO}_{3}^{-} + 4 \text{ H}^{+} + \text{Sn} \longrightarrow 4 \text{ NO}_{2} + \text{SnO}_{2} + 2 \text{ H}_{2}\text{O}$$

Xuntando os ións de signos opostos obtense a reacción global:

$$4 \text{ HNO}_3(aq) + \text{Sn(s)} \rightarrow 4 \text{ NO}_2(g) + \text{SnO}_2(s) + 2 \text{ H}_2\text{O(l)}$$

b) Calcúlase a cantidade de estaño que reacciona:

$$n(Sn) = 2,00 \text{ g Sn } \frac{1 \text{ mol Sn}}{119 \text{ g Sn}} = 0,016 \text{ 8mol Sn}$$

Calcúlase a cantidade de ácido nítrico que necesita, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(\text{HNO}_3) = 0.016 \text{ &mol Sn} \frac{4 \text{ mol HNO}_3}{1 \text{ mol Sn}} = 0.067 \text{ &mol HNO}_3$$

Calcúlase a masa de ácido nítrico puro:

$$m(\text{HNO}_3) = 0,067 \text{ 4mol HNO}_3 \frac{63,0 \text{ g HNO}_3}{1 \text{ mol HNO}_3} = 4,25 \text{ g HNO}_3$$

Calcúlase a masa de disolución de ácido nítrico ao 16,0 % que contén eses 4,25 g de HNO₃:

$$m(D) = 4,25 \text{ g HNO}_3 \frac{100 \text{ g D}}{16,0 \text{ g HNO}_3} = 26,5 \text{ g D}$$

Calcúlase o volume da disolución de densidade 1,09 g/cm³:

$$V(D) = \frac{m}{\rho} = \frac{26,5 \text{ g D}}{1,09 \text{ g/cm}^3} = 24,3 \text{ cm}^3 D$$

- 10. Sábese que o ión MnO₄ oxida o Fe(II) a Fe(III) en presenza de H₂SO₄, mentres se reduce a Mn(II).
 - a) Escribe e axusta polo método do ión-electrón a ecuación iónica global, indicando as semirreaccións correspondentes.
 - b) Que volume de disolución de KMnO₄ de concentración 0,02 mol/dm³ requírese para oxidar 40 cm³ dunha disolución de concentración 0,1 mol/dm³ de FeSO₄ en disolución de H₂SO₄?

(P.A.U. xuño 11)

Rta.: a) $5 \text{ Fe}^{2+} + \text{MnO}_{4}^{-} + 8 \text{ H}^{+} \rightarrow 5 \text{ Fe}^{3+} + \text{Mn}^{2+} + 4 \text{ H}_{2}\text{O}$; b) $V_{d} = 40 \text{ cm}^{3}$.

Datos Cifras significativas: 3

Concentración de $KMnO_4$ [$KMnO_4$] = 0,0200 mol/dm³

Volume de disolución de FeSO₄ $V = 40 \text{ cm}^3 = 0,0400 \text{ dm}^3$

Concentración de $FeSO_4$ [FeSO₄] = 0,100 mol·dm⁻³

Incógnitas

Volume de disolución de KMnO₄ necesario para o FeSO₄ $V_{\rm d}$

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: $Fe^{2+} \rightarrow Fe^{3+} + e^{-}$

Redución: $MnO_{4}^{-} + 8 H^{+} + 5 e^{-} \longrightarrow Mn^{2+} + 4 H_{2}O$

Multiplicando a primeira semirreacción por 5 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada.

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

b) Calcúlase o volume da disolución de KMnO₄, mirando a ecuación axustada da reacción, e tendo en conta que as concentracións dos ións son as mesmas que as dos sales, que son electrólitos fortes e están totalmente disociados:

$$\begin{split} \text{FeSO}_4(\text{aq}) &\to \text{Fe}^{2+}(\text{aq}) + \text{SO}_4^{2-}(\text{aq}) \\ &\times \text{KMnO}_4(\text{aq}) \to \text{K}^+(\text{aq}) + \text{MnO}_4^-(\text{aq}) \\ &\to \text{[MnO}_4^-] = \text{[KMnO}_4] = 0,0200 \text{ mol MnO}_4^- / \text{dm}^3 \text{ D} \\ &V_\text{d} = 0,040 \text{ 0dm}^3 \text{ D}_\text{Fe} \\ &\frac{0,100 \text{ mol Fe}^{2+}}{1,00 \text{ dm}^3 \text{ D}_\text{Fe}} \\ &\frac{1 \text{ mol MnO}_4^-}{5 \text{ mol Fe}^{2+}} \\ &\frac{1,00 \text{ dm}^3 \text{ D}_\text{Mn}}{0,020 \text{ 0mol MnO}_4^-} = 4,00 \cdot 10^{-2} \text{ dm}^3 = 40,0 \text{ cm}^3 \text{ D}_\text{Mn} \end{split}$$

11. a) Axusta a seguinte reacción polo método do ión-electrón:

$$KMnO_4(aq) + KCl(aq) + H_2SO_4(aq) \rightarrow MnSO_4(aq) + K_2SO_4(aq) + Cl_2(g) + H_2O(l)$$

b) Calcula os gramos de permanganato de potasio necesarios para obter 200 g de sulfato de manganeso(II), se o rendemento da reacción é do 65,0 %

(P.A.U. set. 10)

Rta.: a) 2 KMnO₄ + 10 KCl + 8 H₂SO₄ \rightarrow 2 MnSO₄ + 6 K₂SO₄ + 5 Cl₂ + 8 H₂O; b) m = 322 g KMnO₄.

DatosCifras significativas: 3Masa de sulfato de manganeso(II) $m(MnSO_4) = 200 \text{ g}$ Rendementor = 65,0 %

Masa molar: permanganato de potasio $M(KMnO_4) = 158 \text{ g/mol}$

sulfato de manganeso(II) $M(MnSO_4) = 151 \text{ g/mol}$

Incógnitas

Masa de permanganato de potasio

 $m(KMnO_4)$

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: $2 \text{ Cl}^- \longrightarrow \text{Cl}_2 + 2 \text{ e}^-$ Redución: $MnO_4^- + 8 \text{ H}^+ + 5 \text{ e}^- \longrightarrow Mn^{2+} + 4 \text{ H}_2\text{O}$

Multiplicando a primeira semirreacción por 5, a segunda semirreacción por 2 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada:

$$10 \text{ Cl}^- + 2 \text{ MnO}_4^- + 16 \text{ H}^+ \rightarrow 5 \text{ Cl}_2 + 2 \text{ Mn}^{2+} + 8 \text{ H}_2\text{O}$$

Para obter a ecuación global, súmase a cada lado 12 K⁺ e 8 SO₄²⁻, e combínanse os ións para formar os compostos:

$$2 \text{ KMnO}_4(aq) + 10 \text{ KCl}(aq) + 8 \text{ H}_2\text{SO}_4(aq) \rightarrow 2 \text{ MnSO}_4(aq) + 6 \text{ K}_2\text{SO}_4(aq) + 5 \text{ Cl}_2(g) + 8 \text{ H}_2\text{O}(l)$$

b) Calcúlase a masa de permanganato de potasio que se necesitaría, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$m = 200 \text{ g MnSO}_4 \frac{1 \text{ mol MnSO}_4}{151 \text{ g MnSO}_4} \frac{2 \text{ mol KMnO}_4}{2 \text{ mol MnSO}_4} \frac{158 \text{ g KMnO}_4}{1 \text{ mol KMnO}_4} = 209 \text{ g KMnO}_4$$

Pero como o rendemento é do 65,0 %, haberá que empregar máis, xa que parte del non se aproveita:

$$m'=209 \,\mathrm{g} \,\mathrm{KMnO_4} \,\mathrm{te\'oricos} \,\,\frac{100 \,\mathrm{g} \,\mathrm{necesarios}}{65,0 \,\mathrm{g} \,\mathrm{te\'oricos}}=322 \,\mathrm{g} \,\mathrm{KMnO_4} \,\mathrm{necesarios}$$

- 12. O dicromato de potasio, K₂Cr₂O₁, no medio ácido, oxida os ións cloruro ata cloro, reducíndose a un sal de cromo(III).
 - a) Escribe e axusta polo método do ión-electrón a ecuación iónica correspondente.
 - b) Que volume de cloro, medido a 25 °C e 1,2 atm (121,6 kPa), pódese obter se 100 cm³ de disolución de K₂Cr₂O₇ de concentración 0,03 mol/dm³ reaccionan cun exceso de cloruro de potasio no medio ácido?

$$R = 0.082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1} = 8.31 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$$
 (P.A.U. xuño 10)
Rta.: a) $\text{Cr}_2\text{O}_7^{-2} + 14 \text{ H}^2 + 6 \text{ Cl}^2 \rightarrow 2 \text{ Cr}^{3+} + 7 \text{ H}_2\text{O} + 3 \text{ Cl}_2$; b) $V = 0.18 \text{ dm}^3 \text{ Cl}_2$.

Datos Cifras significativas: 3

Volume de disolución de dicromato de potasio $V_d = 100 \text{ cm}^3 = 0,100 \text{ dm}^3$

Concentración da disolución de dicromato de potasio $[K_2Cr_2O_7] = 0,0300 \text{ mol/dm}^3$

 $Cl_2(gas)$: temperatura $T = 25 \text{ }^{\circ}\text{C} = 298 \text{ }^{\circ}\text{K}$

presión $p = 121,6 \text{ kPa} = 1,216 \cdot 10^5 \text{ Pa}$

Constante dos gases ideais $R = 8,31 \text{ J} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$

Incógnitas

Volume de cloro obtido V

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles) n

Ecuacións

De estado dos gases ideais $p \cdot V = n \cdot R \cdot T$

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: $2 \text{ Cl}^- \longrightarrow \text{Cl}_2 + 2 \text{ e}^-$

Redución:

$$Cr_2O_7^{2-} + 14 H^+ + 6 e^- \rightarrow 2 Cr^{3+} + 7 H_2O$$

Multiplicando a primeira semirreacción por 3 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada:

$$Cr_2O_7^{2-}(aq) + 14 H^+(aq) + 6 Cl^-(aq) \rightarrow 2 Cr^{3+}(aq) + 3 Cl_2(g) + 7 H_2O(l)$$

b) Calcúlase a cantidade de dicromato de potasio que hai en 100 cm³ de disolución de concentración 0,0300 mol/dm³:

$$n(K_2Cr_2O_7)=0.100 \text{ dm}^3 D \frac{0.030 \text{ 0mol } K_2Cr_2O_7}{1 \text{ dm}^3 D}=0.00300 \text{ mol } K_2Cr_2O_7$$

Como o dicromato de potasio é un electrolito forte, está totalmente disociado:

$$K_2Cr_2O_7(aq) \rightarrow 2 K^+(aq) + Cr_2O_7^{2-}(aq)$$

Por tanto, a cantidade de ións dicromato é a mesma que a do dicromato de potasio.

$$n(Cr_2O_7^{2-}) = n(K_2Cr_2O_7) = 0,00300 \text{ mol } Cr_2O_7^{2-}$$

Calcúlase a cantidade de cloro, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(Cl_2) = 0,00300 \text{ mol } K_2Cr_2O_7 \frac{1 \text{ mol } Cr_2O_7^{2-}}{1 \text{ mol } K_2Cr_2O_7} \frac{3 \text{ mol } Cl_2}{1 \text{ mol } Cr_2O_7^{2-}} = 0,00900 \text{ mol } Cl_2$$

Calcúlase o volume de cloro, medido a 25 ℃ e 121,6 kPa, supoñendo comportamento ideal para o gas:

$$V(\text{Cl}_2) = \frac{nRT}{p} = \frac{0,00900 \text{ mol } \text{H}_2 \cdot 8,31 \text{ J} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \cdot 298 \text{ K}}{1,216 \cdot 10^5 \text{ Pa}} = 1,83 \cdot 10^{-4} \text{ m}^3 = 183 \text{ cm}^3 \text{ Cl}_2$$

- 13. O cinabrio é un mineral que contén sulfuro de mercurio(II). Unha mostra de cinabrio faise reaccionar cunha disolución de ácido nítrico concentrado, de maneira que o sulfuro de mercurio(II) presente no mineral reacciona co ácido formando monóxido de nitróxeno, sulfato de mercurio(II) e auga.
 - a) Axusta a reacción molecular polo método do ión-electrón.
 - b) Calcula o volume de ácido nítrico de concentración 12,0 mol/dm³ que reaccionará co sulfuro de mercurio(II) presente en 10,0 g de cinabrio que contén un 92,5 % en peso de sulfuro de mercurio(II). (P.A.U. xuño 09)

Rta.: a) $3 \text{ HgS} + 8 \text{ HNO}_3 \rightarrow 8 \text{ NO} + 3 \text{ HgSO}_4 + 4 \text{ H}_2\text{O b}) V_d = 8,84 \text{ cm}^3 \text{ D HNO}_3 12,0 \text{ mol/dm}^3$.

Datos Cifras significativas: 3

Masa de cinabrio m = 10.0 g

Contido de HgS no cinabrio r = 92,5 %

Concentración da disolución de ácido nítrico [HNO₃] = 12,0 mol/dm³

Masa molar do sulfuro de mercurio(II) M(HgS) = 233 g/mol

Incógnitas

Volume de disolución de ácido nítrico V

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles) n

Solución:

a) Escríbese a reacción:

$$HgS + HNO_3 \rightarrow NO + HgSO_4 + H_2O$$

Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: $S^{2^-} + 4 H_2 O \longrightarrow SO_4^{2^-} + 8 H^+ + 8 e^-$ Redución: $NO_3^- + 4 H^+ + 3 e^- \longrightarrow NO + 2 H_2 O$

Multiplicando a primeira semirreacción por 3, a segunda semirreacción por 8 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada:

$$8 \text{ NO}_{3}^{-} + 8 \text{ H}^{+} + 3 \text{ S}^{2-} \longrightarrow 8 \text{ NO} + 3 \text{ SO}_{4}^{2-} + 4 \text{ H}_{2}\text{O}$$

Xuntando os ións de signos opostos, obtense a reacción global:

$$3 \text{ HgS(s)} + 8 \text{ HNO}_3(\text{aq}) \rightarrow 8 \text{ NO(g)} + 3 \text{ HgSO}_4(\text{s}) + 4 \text{ H}_2\text{O(l)}$$

b) Calcúlase a cantidade de HgS que hai en 10,0 g de cinabrio, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n({\rm HgS}) = 10.0~{\rm g}$$
 cinabrio $\frac{92.5~{\rm g}~{\rm HgS}}{100~{\rm g}$ cinabrio $\frac{1~{\rm mol}~{\rm HgS}}{233~{\rm g}~{\rm HgS}} = 0.039~{\rm amol}~{\rm HgS}$

Calcúlase o volume de ácido nítrico de concentración 12,0 mol/dm³ necesario, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$V_{\rm D}({\rm HNO_3}) = 0.039$$
 &mol HgS $\frac{8 \text{ mol HNO_3}}{3 \text{ mol HgS}} \cdot \frac{1000 \text{ cm}^3 \text{ D HNO_3}}{12.0 \text{ mol HNO_3}} = 8.84 \text{ cm}^3 \text{ D HNO_3}$

- 14. O ión antimonio(III) pódese valorar en medio ácido oxidándoo a ión antimonio(V) empregando unha disolución de ión bromato que se converte en ión bromuro. Para valorar 25,0 cm³ dunha disolución de cloruro de antimonio(III) gástanse 30,4 cm³ dunha disolución de bromato de potasio de concentración 0,102 mol/dm³:
 - a) Axusta a ecuación iónica redox, indicando as semirreaccións de oxidación e redución.
 - b) Cal é a molaridade da disolución de cloruro de antimonio(III)?

(P.A.U. set. 08)

Rta.: a) $BrO_3^- + 6 H^+ + 3 Sb^{3+} \rightarrow 3 Sb^{5+} + Br^- + 3 H_2O$; b) $[SbCl_3] = 0,372 \text{ mol/dm}^3$.

Datos Cifras significativas: 3

Volume de disolución de SbCl₃ $V_1 = 25.0 \text{ cm}^3 = 25.0 \cdot 10^{-3} \text{ dm}^3$

Volume de disolución de KBrO₃ $V_2 = 30.4 \text{ cm}^3 = 30.4 \cdot 10^{-3} \text{ dm}^3$

Concentración da disolución de KBrO₃ [KBrO₃] = 0,102 mol/dm³

Incógnitas

Concentración da disolución de SbCl₃ [SbCl₃]

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: $Sb^{3+} \rightarrow Sb^{5+} + 2e^{-}$

Redución: $BrO_3^- + 6 H^+ + 6 e^- \rightarrow Br^- + 3 H_2O$

Multiplicando a primeira semirreacción por 3 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada.

$$BrO_3^-(aq) + 6 H^+(aq) + 3 Sb^{3+}(aq) \rightarrow 3 Sb^{5+}(aq) + Br^-(aq) + 3 H_2O(1)$$

b) Calcúlase a cantidade de bromato de potasio consumida na valoración:

$$n(\text{KBrO}_3) = 30.4 \cdot 10^{-3} \text{ dm}^3 \text{ D KBrO}_3 \frac{0.102 \text{ mol KBrO}_3}{1 \text{ dm}^3 \text{ D KBrO}_3} = 3.10 \cdot 10^{-3} \text{ mol KBrO}_3$$

Como o bromato de potasio é un electrólito forte, está totalmente disociado:

$$KBrO_3(aq) \rightarrow K^+(aq) + BrO_3^-(aq)$$

Polo tanto, a cantidade do ión bromato é a mesma que a do bromato de potasio.

$$n(BrO_3^-) = n(KBrO_3) = 3.10 \cdot 10^{-3} \text{ mol } BrO_3^-$$

Calcúlase a cantidade de ión antimonio(III) consumida na valoración é, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(Sb^{3+})=3,10\cdot 10^{-3} \text{ mol } BrO_3^- \frac{3 \text{ mol } Sb^{3+}}{1 \text{ mol } BrO_3^-}=9,30\cdot 10^{-3} \text{ mol } Sb^{3+}$$

Supoñendo que o cloruro de antimonio(III) está totalmente disociado, todo o ión antimonio(III) procede del, e a cantidade de cloruro de antimonio é:

$$n(SbCl_3) = n(Sb^{3+}) = 9.30 \cdot 10^{-3} \text{ mol } SbCl_3$$

Calcúlase a concentración da disolución, sabendo que está disolto en 25 cm³ de disolución:

$$[SbCl_3] = \frac{9,30 \cdot 10^{-3} \text{ mol } SbCl_3}{25,0 \cdot 10^{-3} \text{ dm}^3 \text{ D } SbCl_3} = 0,372 \text{ mol } SbCl_3/\text{dm}^3 \text{ D}$$

15. a) Axusta polo método do ión-electrón a seguinte ecuación química, indicando as semirreaccións correspondentes, a especie que se oxida e a que se reduce:

$$K_2Cr_2O_7(aq) + FeSO_4(aq) + H_2SO_4(aq) \rightarrow K_2SO_4(aq) + Cr_2(SO_4)_3(aq) + Fe_2(SO_4)_3(aq) + H_2O(I)$$

b) Cantos gramos de sulfato de cromo(III) poderán obterse a partir de 5,0 g de dicromato de potasio se o rendemento da reacción é do 60 %?

(P.A.U. xuño 08)

Rta.: a)
$$K_2Cr_2O_7 + 6 \text{ FeSO}_4 + 7 \text{ H}_2SO_4 \longrightarrow K_2SO_4 + Cr_2(SO_4)_3 + 3 \text{ Fe}_2(SO_4)_3 + 7 \text{ H}_2O$$

b) $m = 4.0 \text{ g Cr}_2(SO_4)_3$.

Datos Cifras significativas: 3

Masa de dicromato de potasio $m(K_2Cr_2O_7) = 5,00 g$

Rendemento da reacción r = 60.0 %

 $M(K_2Cr_2O_7) = 294 \text{ g/mol}$ Masa molar: dicromato de potasio

> sulfato de cromo(III) $M(Cr_2(SO_4)_3) = 392 \text{ g/mol}$

> > n

Incógnitas

Masa de Cr₂(SO₄)₃ que se obtén cun rendemento do 60 % m

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles)

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación:

 $\begin{array}{ll} Fe^{2+} & \longrightarrow Fe^{3+} + e^{-} \\ Cr_{2}O_{7}^{2-} + 14 \; H^{+} + 6 \; e^{-} & \longrightarrow 2 \; Cr^{3+} + 7 \; H_{2}O \end{array}$ Redución:

Multiplicando a primeira semirreacción por 6 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada:

$$Cr_2O_7^{2-} + 14 H^+ + 6 Fe^{2+} \rightarrow 2 Cr^{3+} + 7 H_2O + 6 Fe^{3+}$$

Para obter a ecuación global, súmase a cada lado 2 K⁺ e 7 SO₄²⁻, e combínanse os ións para formar os compostos:

$$K_2Cr_2O_7(aq) + 6 \text{ FeSO}_4(aq) + 7 \text{ H}_2SO_4(aq) \rightarrow K_2SO_4(aq) + Cr_2(SO_4)_3(aq) + 3 \text{ Fe}_2(SO_4)_3(aq) + 7 \text{ H}_2O(1)$$

b) Calcúlase a cantidade de dicromato de potasio que hai en 5,00 g:

$$n(K_2Cr_2O_7)=5,00 \text{ g } K_2Cr_2O_7 \frac{1 \text{ mol } K_2Cr_2O_7}{294 \text{ g } K_2Cr_2O_7}=0,017 \text{ 0mol } K_2Cr_2O_7$$

Calcúlase a cantidade de sulfato de cromo(III), mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(\text{Cr}_2(\text{SO}_4)_3) = 0.017 \text{ 0mol } \text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 \frac{1 \text{ mol } \text{Cr}_2(\text{SO}_4)_3}{1 \text{ mol } \text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7} = 0.017 \text{ mol } \text{Cr}_2(\text{SO}_4)_3$$

Pero como o rendemento é do 60,0 %, a cantidade de sulfato de cromo(III) obtida será:

$$n'(Cr_2(SO_4)_3) = 0.017$$
 0mol $Cr_2(SO_4)_3 = \frac{60.0 \text{ mol obtidos}}{100 \text{ mol esperados}} = 0.010 \text{ 2mol } Cr_2(SO_4)_3$

Calcúlase a masa obtida:

$$m(\mathrm{Cr_2(SO_4)_3}) = 0.010 \ \text{2mol} \ \mathrm{Cr_2(SO_4)_3} \ \frac{392 \ \mathrm{g} \ \mathrm{Cr_2(SO_4)_3}}{1 \ \mathrm{mol} \ \mathrm{Cr_2(SO_4)_3}} = 4.00 \ \mathrm{g} \ \mathrm{Cr_2(SO_4)_3}$$

- 16. Por oxidación do ión bromuro con ión permanganato no medio ácido, obtense bromo (Br₂) e o sal de manganeso(II):
 - a) Escribe a reacción iónica e axústaa polo método do ión-electrón.
 - b) Calcula cantos gramos de permanganato de potasio poden ser reducidos por 250 cm³ dunha disolución de bromuro de potasio de concentración 0,1 mol/dm³, a sal de manganeso(II)

(P.A.U. set. 06)

 $m(KMnO_4)$

Cifras significativas: 3

Rta.: a) 10 Br⁻ + 2 MnO₄ + 16 H⁺ \rightarrow 5 Br₂ + 2 Mn²⁺ + 8 H₂O; b) m = 0.79 g KMnO₄.

DatosCifras significativas: 2Concentración de bromuro de potasio $[KBr] = 0,10 \text{ mol/dm}^3$ Volume de disolución de bromuro de potasio $V = 250 \text{ cm}^3 = 0,25 \text{ dm}^3$ Masa molar do permanganato de potasio $M(KMnO_4) = 158 \text{ g/mol}$ Incógnitas

meogniias

Masa de KMnO₄ que se pode reducir

Solución:

Datos

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: $2 \text{ Br}^- \qquad \longrightarrow \text{Br}_2 + 2 \text{ e}^- \\ \text{Redución:} \qquad \text{MnO}_4^- + 8 \text{ H}^+ + 5 \text{ e}^- \qquad \longrightarrow \text{Mn}^{2+} + 4 \text{ H}_2\text{O}$

Multiplicando a primeira semirreacción por 5, a segunda semirreacción por 2 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada:

$$10 \text{ Br}^-(aq) + 2 \text{ MnO}_4(aq) + 16 \text{ H}^+(aq) \rightarrow 5 \text{ Br}_2(l) + 2 \text{ Mn}^{2+}(aq) + 8 \text{ H}_2O(l)$$

b) Calcúlase a masa de KMnO₄, mirando a ecuación axustada da reacción, e tendo en conta que as concentracións dos ións son as mesmas que as dos sales, que son electrólitos fortes, e están totalmente disociados:

$$KBr(aq) \to K^{+}(aq) + Br^{-}(aq) \qquad \Rightarrow [Br^{-}] = [KBr]$$

$$KMnO_{4}(aq) \to K^{+}(aq) + MnO_{4}^{-}(aq) \qquad \Rightarrow [MnO_{4}^{-}] = [KMnO_{4}]$$

$$m=0,25 \text{ dm}^{3} D \frac{0,10 \text{ mol } KBr}{1 \text{ mol } kBr} \frac{1 \text{ mol } Br^{-}}{1 \text{ mol } KBr} \frac{2 \text{ mol } MnO_{4}^{-}}{10 \text{ Br}^{-}} \frac{1 \text{ mol } KMnO_{4}}{1 \text{ mol } MnO_{4}^{-}} \frac{158 \text{ g } KMnO_{4}}{1 \text{ mol } KMnO_{4}} = 0,79 \text{ g } KMnO_{4}$$

- A reacción de ácido clorhídrico con dióxido de manganeso xera cloruro de manganeso(II), cloro e auga.
 - a) Escribe a reacción molecular redox axustada.
 - b) Que volume de cloro, medido a 0,92 atm e 30 °C, obtense ao reaccionar 150 cm³ de ácido clorhídrico do 35 % e densidade 1,17 g/cm³, coa cantidade necesaria de dióxido de manganeso?

 (P.A.U. xuño 05)

Rta.: a) 4 HCl + MnO₂ \rightarrow MnCl₂ + Cl₂ + 2 H₂O; b) $V = 11,4 \text{ dm}^3 \text{ Cl}_2$.

D(HCl): riqueza r = 35,0 %densidade $\rho = 1.17 \text{ g/cm}^3$ $V_{\rm d} = 150 \; {\rm cm}^3$ volume $T = 30 \text{ }^{\circ}\text{C} = 303 \text{ K}$ Cl₂(gas): temperatura presión p = 0.920 atmConstante dos gases ideais $R = 0.082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$ Masa molar do ácido clorhídrico M(HCl) = 36.5 g/mol

Incógnitas

Volume de Cl₂ que se forma nas condicións indicadas

V

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles)

n

Ecuacións

De estado dos gases ideais

$$p \cdot V = n \cdot R \cdot T$$

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Obtense a ecuación iónica axustada sumándoas:

$$2 \text{ Cl}^- + \text{MnO}_2 + 4 \text{ H}^+ \longrightarrow \text{Cl}_2 + \text{Mn}^{2+} + 2 \text{ H}_2\text{O}$$

Sumando 2 Cl⁻ a cada lado da ecuación e xuntando os ións de signos opostos obtense a reacción global:

$$4 \text{ HCl(aq)} + \text{MnO}_2(s) \rightarrow \text{MnCl}_2(aq) + \text{Cl}_2(g) + 2 \text{ H}_2O(l)$$

b) Calcúlase a cantidade de ácido clorhídrico que se consome:

$$n(\text{HCl}) = 150 \text{ cm}^3 \text{ D} \frac{1,17 \text{ g D}}{1 \text{ cm}^3 \text{ D}} \frac{35,0 \text{ g HCl}}{100 \text{ g D}} \frac{1 \text{ mol HCl}}{36,5 \text{ g HCl}} = 1,68 \text{ mol HCl}$$

Calcúlase a cantidade de cloro que se produce, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(Cl_2)=1,68 \text{ mol HCl} \frac{1 \text{ mol Cl}_2}{4 \text{ mol HCl}}=0,421 \text{ mol Cl}_2$$

Calcúlase o volume de cloro, medido a 0,92 atm e 30 °C, supoñendo comportamento ideal para o gas:

$$V(\text{Cl}_2) = \frac{n \cdot R \cdot T}{p} = \frac{0.421 \text{ mol Cl}_2 \cdot 0.082 \text{ (atm·dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \cdot 303 \text{ K}}{0.920 \text{ atm}} = 11.4 \text{ dm}^3 \text{ Cl}_2$$

- O ácido nítrico concentrado reacciona co cobre para formar nitrato de cobre(II), dióxido de nitróxeno e auga.
 - a) Escribe a reacción axustada.
 - b) Cantos cm³ de HNO₃ do 95 % de pureza e densidade 1,5 g/cm³ necesítanse para que reaccionen totalmente 3,4 gramos de cobre?
 - c) Que volume de NO se formará, medido a 29 °C de temperatura e 748 mmHg de presión? Dato: $R = 0.082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$ (*P.A.U. set. 04*)

Rta.: a) $4 \text{ HNO}_3 + \text{Cu} \longrightarrow \text{Cu}(\text{NO}_3)_2 + 2 \text{ NO}_2 + 2 \text{ H}_2\text{O}$; b) $V_d = 9.5 \text{ cm}^3 \text{ D}$; c) $V = 2.7 \text{ dm}^3 \text{ NO}_2$.

Datos Cifras significativas: 2

 HNO_3 : riqueza r = 95%

densidade $\rho = 1.5 \text{ g/cm}^3$

Masa de cobre m = 3.4 g Cu

Gas: temperatura T = 29 °C = 302 K

presión p = 748 mmHg = 0,984 atm

Constante dos gases ideais $R = 0.082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$

Masa molar: cobre M(Cu) = 64 g/mol

ácido nítrico $M(HNO_3) = 63 \text{ g/mol}$

Incógnitas

Volume de disolución de HNO₃ necesario para reaccionar co Cu

Incógnitas

Volume de NO₂ que se forma nas condicións indicadas

V

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles)

n

Ecuacións

De estado dos gases ideais

$$p \cdot V = n \cdot R \cdot T$$

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: Cu \rightarrow Cu²⁺ + 2 e⁻ Redución: NO₃ + 2 H⁺ + e⁻ \rightarrow NO₂ + H₂O

Multiplicando a segunda semirreacción por 2 e sumando, obtense a ecuación iónica axustada.

$$Cu + 2 NO_3^- + 4 H^+ \rightarrow Cu^{2+} + 2 NO_2 + 2 H_2O$$

Sumando 2 NO₃ a cada lado da ecuación e xuntando os ións de signos opostos obtense a reacción global:

$$4 \text{ HNO}_3(\text{aq}) + \text{Cu(s)} \rightarrow \text{Cu(NO}_3)_2(\text{aq}) + 2 \text{ NO}_2(\text{g}) + 2 \text{ H}_2\text{O(l)}$$

b) Calcúlase a cantidade de ácido nítrico, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(\text{HNO}_3) = 3.4 \text{ g Cu} \frac{1.0 \text{ mol Cu}}{64 \text{ g Cu}} \frac{4 \text{ mol HNO}_3}{1 \text{ mol Cu}} = 0.21 \text{ mol HNO}_3$$

Calcúlase o volume de disolución de HNO₃ do 95 % de pureza e densidade 1,5 g/cm³ que contén esa cantidade:

$$V_{\rm d}$$
=0,21 mol HNO₃ $\frac{63 \text{ g HNO}_3}{1 \text{ mol HNO}_3} \frac{100 \text{ g D HNO}_3}{95 \text{ g HNO}_3} \frac{1.0 \text{ cm}^3 \text{ D HNO}_3}{1.5 \text{ g D HNO}_3}$ =9,5 cm³ D HNO₃

c) Calcúlase a cantidade de dióxido de nitróxeno, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(NO_2)=3.4 \text{ g Cu} \frac{1 \text{ mol Cu}}{64 \text{ g Cu}} \frac{2 \text{ mol NO}_2}{1 \text{ mol Cu}}=0.11 \text{ mol NO}_2$$

Calcúlase o volume de dióxido de nitróxeno, medido a 29 °C de temperatura e 748 mmHg de presión, supoñendo comportamento ideal para o gas:

$$V = \frac{n \cdot R \cdot T}{p} = \frac{0.11 \text{ mol NO}_2 \cdot 0.082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \cdot 302 \text{ K}}{0.984 \text{ atm}} = 2.7 \text{ dm}^3 \text{ NO}_2$$

Electrólise

- 1. Durante a electrólise do cloruro de magnesio fundido:
 - a) Cantos gramos de Mg prodúcense cando pasan 8,80·10³ culombios a través da célula?
 - b) Canto tempo tárdase en depositar 0,500 gramos de Mg cunha corrente de 25,0 amperios?
 - c) Cantos litros de cloro obteranse no punto (b) a unha presión de 1,23 atm e a unha temperatura de 27 °C.
 - d) Escribe os procesos electrolíticos que ocorren no ánodo e no cátodo.

(P.A.U. set. 00)

Rta.: a)
$$m = 1.11$$
 g de Mg; b) $t = 159$ s; c) $V = 0.412$ dm³;
d) ánodo: 2 Cl⁻ \rightarrow Cl₂ + 2 e⁻; cátodo: Mg²⁺ + 2 e⁻ \rightarrow Mg.

Datos Cifras significativas: 3

Carga eléctrica que atravesa a célula (apdo. a) $Q = 8,80 \cdot 10^3 \text{ C}$ Masa de magnesio depositada (apdo. b) m(Mg) = 0,500 g Datos Cifras significativas: 3

Intensidade que atravesa a célula (apdo. b) I = 25,0 A

Gas cloro: presión p = 1,23 atm

temperatura $T = 27 \text{ }^{\circ}\text{C} = 300 \text{ K}$

Constante dos gases ideais $R = 0.082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$

Masa atómica do magnesio M(Mg) = 24,3 g/mol

Incógnitas

Masa de magnesio depositada cando pasan $8.80 \cdot 10^3$ C m(Mg)

Tempo que se tarda en depositar 0,500 g de magnesio

Volume de gas cloro desprendido V

Outros símbolos

Cantidade de sustancia (número de moles) n

Solución:

a) Calcúlase a cantidade de electróns equivalente á carga de 8,80×10³ C:

$$n(e)=8,80\cdot10^3 \text{ C} \frac{1 \text{ mol e}}{9,65\cdot10^4 \text{ C}}=0,912 \text{ mol e}$$

A reacción no cátodo é:

$$Mg^{2+} + 2 e^{-} \rightarrow Mg$$

Se calcula a masa de magnesio depositada, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$m(Mg) = 0.0912 \text{ mol e } \frac{1 \text{ mol Mg}}{2 \text{ mol e}} \frac{24.3 \text{ g Mg}}{1.00 \text{ mol Mg}} = 1.11 \text{ g Mg}$$

b) Calcúlase a cantidade de magnesio que hai en 0,500 g:

$$n(Mg)=0,500 \text{ g Mg} \frac{1,00 \text{ mol Mg}}{24.3 \text{ g Mg}}=0,0206 \text{ mol Mg}$$

Calcúlase a cantidade de electróns necesaria para que se deposite todo o magnesio, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(e) = 0.0206 \text{ mol Mg} \frac{2 \text{ mol e}}{1 \text{ mol Mg}} = 0.0412 \text{ mol e}$$

Calcúlase a carga eléctrica equivalente:

$$Q = 0.041$$
 2mol $e \cdot \frac{9.65 \cdot 10^4 \text{ C}}{1 \text{ mol e}} = 3.98 \cdot 10^3 \text{ C}$

Calcúlase o tempo coa expresión da intensidade:

$$I = \frac{Q}{t} \Rightarrow t = \frac{Q}{I} = \frac{3.98 \cdot 10^3 \text{ C}}{25 \text{ A}} = 159 \text{ s}$$

c) A reacción de electrólise é:

$$MgCl_2 \rightarrow Mg(s) + Cl_2(g)$$

Calcúlase a cantidade de cloro, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(Cl_2) = n(Mg) = 0.0206 \text{ mol } Cl_2$$

Calcúlase o volume de cloro, medido a 1,23 atm e 27 °C, supoñendo comportamento ideal para o gas:

$$V = \frac{n \cdot R \cdot T}{p} = \frac{0,0206 \text{ mol Cl}_2 \cdot 0,0820 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \cdot 300 \text{ K}}{1,23 \text{ atm}} = 0,412 \text{ dm}^3 = 412 \text{ cm}^3 \text{ Cl}_2$$

d) A reacción no ánodo é a de oxidación:

$$2 \text{ Cl}^- \rightarrow \text{Cl}_2 + 2 \text{ e}^-$$

A reacción no cátodo é a de redución:

$$Mg^{2+} + 2 e^{-} \rightarrow Mg$$

2. Unha corrente de 5,00 A que circula durante 30 minutos deposita 3,048 gramos de cinc no cátodo.

a) Calcula a masa equivalente do cinc.

b) Cantos gramos de cobre depositaranse ao pasar 10,00 A durante unha hora?

(P.A.U. xuño 98)

Rta.: a) $m_{eq}(Zn) = 32.7 \text{ g Zn / mol e; b) } m(Cu) = 11.8 \text{ g Cu.}$

Datos Cifras significativas: 3

Intensidade de corrente eléctrica I = 5,00 A

Tempo para a masa de cinc depositada $t = 30,0 \text{ min} = 1,80 \cdot 10^3 \text{ s}$

Masa de cinc depositada m(Zn) = 3,048 g Zn

Intensidade de corrente para depositar o cobre I = 10,00 A

Tempo para depositar o cobre $t' = 1,00 \text{ h} = 3,60 \cdot 10^3 \text{ s}$

Faraday (1 mol electróns) F = 9,65.104 C

Masa atómica do cobre M(Cu) = 63.5 g/mol

Incógnitas

Masa equivalente do cinc $m_{eq}(Zn)$

Masa de cobre depositada ao pasar 10,00 A durante unha hora m(Cu)

Outros símbolos

Cantidade de sustancia (número de moles) n

Solución:

a) Calcúlase a carga eléctrica coa expresión da intensidade:

$$Q = I \cdot t = 5,00 \text{ A} \cdot 1,8 \cdot 10^3 \text{ s} = 9,00 \cdot 10^4 \text{ C}$$

Calcúlase a cantidade de electróns equivalente:

$$n(e) = 9,00 \cdot 10^4 \text{ C} \frac{1 \text{ mol e}}{9,65 \cdot 10^4 \text{ C}} = 0,093 \text{ 2mol e}$$

A reacción no cátodo é:

$$Zn^{2+} + 2 e^{-} \rightarrow Zn$$

Masa equivalente é a masa depositada por 1 mol de electróns (1 Faraday):

$$m_{\rm eq}({\rm Zn}) = \frac{3,084 \text{ g Zn}}{0.093 \text{ mol e}} = 32,7 \text{ g Zn/mol e}$$

b) Calcúlase a carga eléctrica coa expresión da intensidade:

$$Q = I \cdot t = 10,00 \text{ A} \cdot 3,60 \cdot 10^3 \text{ s} = 3,60 \cdot 10^4 \text{ C}$$

Calcúlase a cantidade de electróns equivalente:

$$n_{\rm b}({\rm e}) = 3,60 \cdot 10^4 {\rm C} \frac{1 {\rm mol} {\rm e}}{9,65 \cdot 10^4 {\rm C}} = 0,373 {\rm mol} {\rm e}$$

No caso do cobre, a reacción no cátodo é:

$$Cu^{2+} + 2 e^{-} \longrightarrow Cu$$

Calcúlase a masa de cobre depositada, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$m(Cu)=0,373 \text{ mol e } \frac{1 \text{ mol Cu}}{2 \text{ mol e}} \frac{63,5 \text{ g Cu}}{1 \text{ mol Cu}}=11,8 \text{ g Cu}$$

Actualizado: 17/07/24

♦ CUESTIÓNS

Reaccións redox

Empregando o método do ión electrón axusta a ecuación química que corresponde á seguinte reacción redox: $I_2(s) + HNO_3(aq) \rightarrow HIO_3(aq) + NO(g) + H_2O(l)$

(P.A.U. set. 11)

Solución:

a) As semirreaccións iónicas son:

 $\begin{array}{lll} I_2 + 6 \; H_2 O & \longrightarrow 2 \; IO_3^- + 12 \; H^+ + 10 \; e^- \\ NO_3^- + 4 \; H^+ + 3 \; e^- & \longrightarrow NO + 2 \; H_2 O \end{array}$ Oxidación:

Redución:

Multiplicando a primeira por 3, a segunda por 10 e sumando, obtense a reacción iónica axustada:

$$3 I_2 + 10 NO_3^- + 4 H^+ \longrightarrow 6 IO_3^- + 10 NO + 2 H_2O$$

Sumando 6 H⁺ a cada lado da ecuación e xuntando os ións de signos opostos obtense a reacción global:

$$3 I_2(s) + 10 HNO_3(aq) \rightarrow 6 HIO_3(aq) + 10 NO(g) + 2 H_2O(l)$$

- Considera o seguinte proceso de oxidación-redución: $Cu + HNO_3 \rightarrow Cu(NO_3)_2 + NO + H_2O$
 - a) Escribe as semirreaccións de oxidación e redución.
 - b) Indica cal é o oxidante, e cal o redutor.
 - c) Axusta a reacción.

(P.A.U. set. 05)

Solución:

a) As semirreaccións iónicas, axustadas polo método do ión-electrón son:

Oxidación: \rightarrow Cu²⁺ + 2 e⁻ $NO_3^- + 4 H^+ + 3 e^-$ Redución: \rightarrow NO + 2 H₂O

- b) O axente oxidante é o ión nitrato NO₃ porque é o responsable da oxidación (redúcese, gaña os electróns que se perden na oxidación). O axente redutor é o cobre metálico Cu.
- c) Multiplicando a primeira semirreacción por 3, a segunda por 2 e sumando, obtense a reacción iónica $3 \text{ Cu} + 2 \text{ NO}_{3}^{-} + 8 \text{ H}^{+}$ \rightarrow 3 Cu²⁺ + 2 NO + 4 H₂O axustada:

Sumando 6 NO₃ a cada lado da ecuación e xuntando os ións de signos opostos obtense a reacción global:

$$3 \text{ Cu(s)} + 8 \text{ HNO}_3(\text{aq}) \rightarrow 3 \text{ Cu(NO}_3)_2(\text{aq}) + 2 \text{ NO(g)} + 4 \text{ H}_2\text{O(l)}$$

Potenciais

Xustifica, con axuda das semirreaccións, se o O₂(g) oxidará ao Cl⁻(aq) a Cl₂(g) en medio ácido, con formación de auga.

Datos: $E^{\circ}(O_2/H_2O) = +1,23 \text{ V}; E^{\circ}(Cl_2/Cl^{-}) = +1,36 \text{ V}.$ (P.A.U. xuño 16)

Solución:

A condición para que unha reacción química sexa espontánea é que a variación de enerxía libre de Gibbs sexa negativa. A relación matemática entre a enerxía libre de Gibbs e o potencial electroquímico é:

$$\Lambda G = -n \cdot F \cdot E$$

 ΔG é a variación de enerxía libre de Gibbs, n é o número de electróns intercambiados por cada mol de especie reducida ou oxidada, F (1 Faraday) é a carga dun mol de electróns e E é o potencial electroquímico do

Como ΔG e E son de signos opostos, a condición para que unha reacción sexa espontánea é que o potencial electroquímico sexa positivo: E > 0.

Supoñendo que a reacción que ten lugar é (sen axustar):

$$O_2(g) + Cl^-(aq) + H^+(aq) \rightarrow Cl_2(g) + H_2O(l)$$

Escríbense as semirreaccións:

Redución:	$O_2 + 4 H^+ + 4 e^-$	$\rightarrow 2 \text{ H}_2\text{O}$	$E^{\circ} = 1,23 \text{ V}$
Oxidación:	4 Cl ⁻	\rightarrow 2 Cl ₂ + 4 e ⁻	$E^{\circ} = -1,36 \text{ V}$
	$O_2 + 4 H^+ + 4 Cl^-$	\rightarrow 2 Cl ₂ + 2 H ₂ O	$E^{\circ} = -0.13 \text{ V}$

O potencial da reacción global sae negativo, por tanto, o proceso non será espontáneo e non se producirá ningunha reacción entre o osíxeno e o ión cloruro.

2. Utilizando os valores dos potenciais de redución estándar seguintes:

$$E^{\circ}(Fe^{2+}/Fe) = -0.44 \text{ V}; E^{\circ}(Cd^{2+}/Cd) = -0.40 \text{ V}; E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V},$$

xustifica cal ou cales das seguintes reaccións produciranse de maneira espontánea:

a)
$$Fe^{2+}(aq) + Cu(s) \rightarrow Fe(s) + Cu^{2+}(aq)$$

b)
$$Cu^{2+}(aq) + Cd(s) \rightarrow Cu(s) + Cd^{2+}(aq)$$

(P.A.U. set. 15)

Solución:

A condición para que unha reacción química sexa espontánea é que a variación de enerxía libre de Gibbs sexa negativa. A relación matemática entre a enerxía libre de Gibbs e o potencial electroquímico é:

$$\Delta G = -n \cdot F \cdot E$$

 ΔG é a variación de enerxía libre de Gibbs, n é o número de electróns intercambiados por cada mol de especie reducida ou oxidada, F (1 Faraday) é a carga dun mol de electróns e E é o potencial electroquímico do proceso.

Como ΔG e E son de signos opostos, a condición para que unha reacción sexa espontánea é que o potencial electroquímico sexa positivo: E > 0.

a) Para a reacción:

$$Fe^{2+}(aq) + Cu(s) \rightarrow Fe(s) + Cu^{2+}(aq)$$

As semirreaccións son:

O potencial da reacción global sae negativo, por tanto, o proceso non será espontáneo e non se producirá ningunha reacción entre o ión Fe^{2+} e o Cu.

b) Para a reacción:

$$Cu^{2+}(aq) + Cd(s) \rightarrow Cu(s) + Cd^{2+}(aq)$$

La s semirreaccións son:

Redución: $Cu^{2+} + 2 e^{-} \rightarrow Cu \qquad E^{\circ} = +0,34 \text{ V}$ Oxidación: $Cd \rightarrow Cd^{2+} + 2 e^{-} \qquad E^{\circ} = +0,40 \text{ V}$ $Cu^{2+} + Cd \rightarrow Cu + Cd^{2+} \qquad E^{\circ} = +0,74 \text{ V}$

O potencial da reacción global sae positivo, por tanto, o proceso será espontáneo e producirase a reacción entre o ión Cu^{2+} e o Cd.

3. O potencial de redución estándar do Au³+/Au é 1,3 V. Indica se a 25 °C o ácido clorhídrico reacciona co ouro. Escribe a reacción que tería lugar.

Dato:
$$E^{\circ}(H^{+}/H_{2}) = 0,00 \text{ V}$$
. (P.A.U. xuño 15)

Solución:

A condición para que unha reacción química sexa espontánea é que a variación de enerxía libre de Gibbs sexa negativa. A relación matemática entre a enerxía libre de Gibbs e o potencial electroquímico é:

$$\Delta G = -n \cdot F \cdot E$$

 ΔG é a variación de enerxía libre de Gibbs, n é o número de electróns intercambiados por cada mol de especie reducida ou oxidada, F (1 Faraday) é a carga dun mol de electróns e E é o potencial electroquímico do

proceso.

Como ΔG e E son de signos opostos, a condición para que unha reacción sexa espontánea é que o potencial electroquímico sexa positivo: E > 0.

Supoñendo que a reacción que ten lugar é (sen axustar):

$$Au(s) + HCl(aq) \rightarrow AuCl_3(aq) + H_2(g)$$

Escríbense as semirreaccións:

Redución: $2 \text{ H}^+ + 2 \text{ e}^- \qquad \rightarrow \text{H}_2 \qquad E^\circ = 0,0 \text{ V} \qquad \Delta G^\circ = -2 \text{ F } E^\circ = 0 \text{ [J]}$ Oxidación: $\text{Au} \qquad \rightarrow \text{Au}^{3+} + 3 \text{ e}^- \quad E^\circ = -1,3 \text{ V} \qquad \Delta G^\circ = -3 \text{ F } E^\circ = 3,9 \text{ F [J]}$

Aínda que para axustar a reacción iónica hai que multiplicar cada semirreacción por un coeficiente, o potencial vale o mesmo, posto que o que cambia é a enerxía libre de Gibbs.

Multiplícase a primeira ecuación por 3 e a segunda por 2.

Como

$$\Delta G^{\circ} = -6 \text{ F } E^{\circ}$$

$$E^{\circ} = \frac{\Delta G}{-6 \text{ F}} = \frac{7.8 \text{ F } [\text{ J}]}{-6 \text{ F}} = -1.3 \text{ V}$$

Coincide coa suma dos potenciais das reaccións: $E = E_1 + E_2$

O potencial da reacción global sae negativo, por tanto, o proceso non será espontáneo e non se producirá ningunha reacción entre o ouro e o ácido clorhídrico.

4. Deduce, a partir dos potenciais de redución estándar se a seguinte reacción:

2 Fe²⁺(aq) + Cl₂(g) → 2 Fe³⁺(aq) + 2 Cl⁻(aq) terá lugar nese sentido ou no inverso. Datos:
$$E^{\circ}(Fe^{3+}/Fe^{2+}) = +0.77 \text{ V}; E^{\circ}(Cl₂/Cl⁻) = +1.36 \text{ V}.$$
 (P.A.U. set. 13)

Solución:

A condición para que unha reacción química sexa espontánea é que a variación de enerxía libre de Gibbs sexa negativa. A relación matemática entre a enerxía libre de Gibbs e o potencial electroquímico é:

$$\Delta G = -n \cdot F \cdot E$$

 ΔG é a variación de enerxía libre de Gibbs, n é o número de electróns intercambiados por cada mol de especie reducida ou oxidada, F (1 Faraday) é a carga dun mol de electróns e E é o potencial electroquímico do proceso.

Como ΔG e E son de signos opostos, a condición para que unha reacción sexa espontánea é que o potencial electroquímico sexa positivo: E > 0.

A reacción proposta desdóbrase en dúas semirreaccións:

Oxidación: $2 \text{ Fe}^{2+} \longrightarrow 2 \text{ Fe}^{3+} + 2 \text{ e}^{-} \qquad E^{\circ} = -0,77 \text{ V}$ Redución: $Cl_2 + 2 \text{ e}^{-} \longrightarrow 2 \text{ Cl}^{-} \qquad E^{\circ} = +1,36 \text{ V}$ Reacción global: $Cl_2 + 2 \text{ Fe}^{2+} \longrightarrow 2 \text{ Fe}^{3+} + 2 \text{ Cl}^{-} \qquad E^{\circ} = +0,59 \text{ V}$

Ao ter un potencial positivo, é espontánea.

Oxídase o ión Fe²⁺ a ión Fe³⁺ e o cloro redúcese a ión cloruro.

Aínda que para axustar a reacción iónica hai que multiplicar cada semirreacción por un coeficiente, o potencial vale o mesmo, posto que o que cambia é a enerxía libre de Gibbs. Por exemplo, para a redución do ión ferro(III) a ión ferro(III):

Fe³⁺ + e⁻ \rightarrow Fe²⁺ \rightarrow Fe²⁺ \rightarrow Fe²⁺ \rightarrow Te²⁺ \rightarrow 2 Fe²⁺ \rightarrow 2 Fe²⁺

Pero a ecuación $\Delta G = -n$ F E, queda agora $\Delta G^{\circ} = -2$ F E° (intercámbianse 2 electróns). Despexando E° :

$$E^{\circ\prime} = \frac{-1.54 \,\mathrm{F[J]}}{-2 \,\mathrm{F[C]}} = 0.77 \,\mathrm{V}$$

- 5. Indica razoadamente se é verdadeira ou falsa a afirmación seguinte:
 - a) En disolución acuosa, a 25 °C, os ións Fe^{3+} oxidan aos ións I^- a I_2 mentres se reducen a Fe^{2+} . Datos: $E^{\circ}(Fe^{3+}/Fe^{2+}) = +0.77 \text{ V}$; $E^{\circ}(I_2/I^-) = +0.53 \text{ V}$. (P.A.U. xuño 13)

Solución:

Verdadeira.

A condición para que unha reacción química sexa espontánea é que a variación de enerxía libre de Gibbs sexa negativa. A relación matemática entre a enerxía libre de Gibbs e o potencial electroquímico é:

$$\Lambda G = -n \cdot F \cdot E$$

 ΔG é a variación de enerxía libre de Gibbs, n é o número de electróns intercambiados por cada mol de especie reducida ou oxidada, F (1 Faraday) é a carga dun mol de electróns e E é o potencial electroquímico do proceso.

Como ΔG e E son de signos opostos, a condición para que unha reacción sexa espontánea é que o potencial electroquímico sexa positivo: E > 0.

As reaccións que poderían suceder son:

que ao ter un potencial positivo, é espontánea.

Oxídase o ión ioduro e redúcese o ión Fe³⁺ a ión Fe²⁺.

Aínda que para axustar a reacción iónica hai que multiplicar cada semirreacción por un coeficiente, o potencial vale o mesmo, posto que o que cambia é a enerxía libre de Gibbs. Por exemplo, para a redución do ión ferro(III) a ión ferro(III):

Fe³⁺ + e⁻ \rightarrow Fe²⁺ \rightarrow Fe²⁺ \rightarrow Fe²⁺ \rightarrow 2 Fe

Pero a ecuación ΔG = -n F E, queda agora ΔG° = -2 F E° (intercámbianse 2 electróns). Despexando E°

$$E^{\circ '} = \frac{-1.54 \,\mathrm{F[J]}}{-2 \,\mathrm{F[C]}} = 0.77 \,\mathrm{V}$$

- 6. Cos seguintes datos $E^{\circ}(Fe^{2+}/Fe) = -0.44 \text{ V e E }^{\circ}(Ag^{+}/Ag) = +0.80 \text{ V, indica razoadamente:}$
 - a) As reaccións que se producen nos eléctrodos indicando o ánodo e o cátodo.
 - b) A reacción global e o potencial estándar da pila formada con estes eléctrodos.

(P.A.U. xuño 12)

Solución:

a) A condición para que unha reacción química sexa espontánea é que a variación de enerxía libre de Gibbs sexa negativa. A relación matemática entre a enerxía libre de Gibbs e o potencial electroquímico é:

$$\Delta G = -n \cdot F \cdot E$$

 ΔG é a variación de enerxía libre de Gibbs, n é o número de electróns intercambiados por cada mol de especie reducida ou oxidada, F (1 Faraday) é a carga dun mol de electróns e E é o potencial electroquímico do proceso.

Como ΔG e E son de signos opostos, a condición para que unha reacción sexa espontánea é que o potencial electroquímico sexa positivo: E > 0.

No ánodo ocorre a oxidación: Fe \rightarrow Fe²⁺ + 2 e⁻ E° = 0,44 V No cátodo a redución: Ag⁺ + e⁻ \rightarrow Ag E° = 0,80 V

7. Que sucedería se utilizase unha culler de aluminio para axitar unha disolución de nitrato de ferro(II)? Datos: $E^{\circ}(Fe^{2+}/Fe) = -0.44 \text{ V}; E^{\circ}(AI^{3+}/AI) = -1.76 \text{ V}.$ (P.A.U. xuño 11)

Solución:

A condición para que unha reacción química sexa espontánea é que a variación de enerxía libre de Gibbs sexa negativa. A relación matemática entre a enerxía libre de Gibbs e o potencial electroquímico é:

$$\triangle G = -n \cdot F \cdot E$$

 ΔG é a variación de enerxía libre de Gibbs, n é o número de electróns intercambiados por cada mol de especie reducida ou oxidada, F (1 Faraday) é a carga dun mol de electróns e E é o potencial electroquímico do proceso.

Como ΔG e E son de signos opostos, a condición para que unha reacción sexa espontánea é que o potencial electroquímico sexa positivo: E > 0.

As reaccións que poderían suceder son:

 Redución
 $3 \text{ Fe}^{2+} + 6 \text{ e}^{-}$ $\rightarrow 3 \text{ Fe}$ $E^{\circ} = -0,44 \text{ V}$

 Oxidación:
 2 Al $\rightarrow 2 \text{ Al}^{3+} + 6 \text{ e}^{-}$ $E^{\circ} = +1,76 \text{ V}$

 Reacción global:
 $3 \text{ Fe}^{2+} + 2 \text{ Al}$ $\rightarrow 2 \text{ Al}^{3+} + 3 \text{ Fe}$ $E^{\circ} = +1,32 \text{ V}$

Ao ter un potencial positivo, a reacción é espontánea.

Oxídase o aluminio e redúcese o ión Fe²⁺ ata Fe metálico.

Aínda que para axustar a reacción iónica hai que multiplicar cada semirreacción por un coeficiente, o potencial vale o mesmo, posto que o que cambia é a enerxía libre de Gibbs. Por exemplo, para a redución do ión ferro(II):

Fe²⁺ + 2 e⁻ \rightarrow Fe \rightarrow Fe \rightarrow Fe \rightarrow Fe \rightarrow Fe \rightarrow 3 Fe \rightarrow 4 Fe \rightarrow 3 Fe \rightarrow 3 Fe \rightarrow 4 Fe \rightarrow 3 Fe \rightarrow 3 Fe \rightarrow 4 Fe \rightarrow 3 Fe \rightarrow 4 Fe \rightarrow 3 Fe \rightarrow 4 Fe \rightarrow 4 Fe \rightarrow 5 Fe \rightarrow 5 Fe \rightarrow 6 Fe \rightarrow 6 Fe \rightarrow 9 Fe \rightarrow 9

Pero a ecuación $\Delta G = -n$ F E, queda agora $\Delta G^{\circ} = -6$ F E° (intercámbianse 6 electróns). Despexando E° :

$$E^{\circ'} = \frac{2,64 \,\mathrm{F[J]}}{-6 \,\mathrm{F[C]}} = -0,44 \,\mathrm{V}$$

- 8. Indica razoadamente o que sucederá se a unha disolución de FeSO₄ engadímoslle:
 - a) Anacos de cinc.
 - b) Limaduras de cobre.

Datos: $E^{\circ}(Fe^{2+}/Fe) = -0.44 \text{ V}$; $E^{\circ}(Zn^{2+}/Zn) = -0.76 \text{ V}$; $E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}$. (P.A.U. xuño 10)

Solución:

A condición para que unha reacción química sexa espontánea é que a variación de enerxía libre de Gibbs sexa negativa. A relación matemática entre a enerxía libre de Gibbs e o potencial electroquímico é:

$$\Delta G = -n \cdot F \cdot E$$

 ΔG é a variación de enerxía libre de Gibbs, n é o número de electróns intercambiados por cada mol de especie reducida ou oxidada, F (1 Faraday) é a carga dun mol de electróns e E é o potencial electroquímico do proceso.

Como ΔG e E son de signos opostos, a condición para que unha reacción sexa espontánea é que o potencial electroquímico sexa positivo: E > 0.

Poderíase reducir o ión Fe²⁺ ata Fe metálico se o potencial da reacción global fose positivo.

a) Para o primeiro caso as reaccións que poderían producirse son:

Redución $Fe^{2+} + 2e^{-}$ \rightarrow Fe $E^{\circ} = -0,44 \text{ V}$ Oxidación: Zn \rightarrow $Zn^{2+} + 2e^{-}$ $E^{\circ} = +0,76 \text{ V}$ Reacción global: $Fe^{2+} + Zn$ \rightarrow $Zn^{2+} + Fe$ $E^{\circ} = +0,32 \text{ V}$

Ao ter un potencial positivo, a reacción é espontánea.

Neste caso oxídase o cinc e redúcese o ión Fe²⁺ ata Fe metálico.

b) No segundo caso as reaccións que poderían producirse son:

Redución $Fe^{2+} + 2e^{-} \longrightarrow Fe$ $E^{\circ} = -0.44 \text{ V}$ Oxidación: $Cu \longrightarrow Cu^{2+} + 2e^{-}$ $E^{\circ} = -0.34 \text{ V}$ Reacción global: $Fe^{2+} + Cu \longrightarrow Cu^{2+} + Fe$ $E^{\circ} = -0.76 \text{ V}$

Ao ter un potencial negativo, , a reacción non é espontánea.

Neste caso non se producirá ningunha reacción.

- 9. Unha disolución acuosa contén ioduro de sodio e cloruro de sodio, Nal e NaCl. Se todas as especies están en condicións estándar e engádese Br₂(I), razoa:
 - a) Se o bromo oxida os ións I⁻(aq) a I₂(s)
 - b) Se o bromo oxida aos ións Cl⁻(aq) a Cl₂(g)

Datos
$$E'(I_2/I^-) = +0.53 \text{ V}; E'(Br_2/Br^-) = +1.07 \text{ V}; E'(CI_2/CI^-) = +1.36 \text{ V}.$$
 (P.A.U. set. 09)

Solución:

a) O poder oxidante vén dado polo valor do potencial de redución. O bromo é máis oxidante que o iodo pero menos que o cloro.

A condición para que unha reacción química sexa espontánea é que a variación de enerxía libre de Gibbs sexa negativa. A relación matemática entre a enerxía libre de Gibbs e o potencial electroquímico é:

$$\Delta G = -n \cdot F \cdot E$$

 ΔG é a variación de enerxía libre de Gibbs, n é o número de electróns intercambiados por cada mol de especie reducida ou oxidada, F (1 Faraday) é a carga dun mol de electróns e E é o potencial electroquímico do proceso.

Como ΔG e E son de signos opostos, a condición para que unha reacción sexa espontánea é que o potencial electroquímico sexa positivo: E > 0.

O proceso entre o bromo(l) e os ións ioduro, pódese descompoñer en dúas semirreaccións:

 $\begin{array}{lll} \text{Oxidación:} & 2 \text{ I}^-(\text{aq}) & \longrightarrow \text{I}_2(\text{aq}) + 2 \text{ e}^- & \textit{E}^\circ = -0.53 \text{ V} \\ \text{Redución:} & \text{Br}_2(\text{l}) + 2 \text{ e}^- & \longrightarrow 2 \text{ Br}^-(\text{aq}) & \textit{E}^\circ = +1.07 \text{ V} \\ \text{Proceso global:} & \text{Br}_2(\text{l}) + 2 \text{ I}^-(\text{aq}) & \longrightarrow \text{I}_2(\text{aq}) + 2 \text{ Br}^-(\text{aq}) & \textit{E}^\circ = +0.54 \text{ V} \\ \end{array}$

Como o signo do potencial é positivo, o da enerxía libre de Gibbs será negativo e o proceso será espontáneo.

b) O proceso entre o bromo(l) e os ións cloruro, pódese descompoñer en dúas semirreaccións:

Como o signo do potencial é negativo, o da enerxía libre de Gibbs será positivo e o proceso non será espontáneo, é dicir, o bromo non oxidará aos ións cloruro.

- 10. Explica razoadamente que sucederá se nunha disolución de sulfato de cobre(II) de concentración 1,0 mol/dm³ introducimos:
 - a) Unha vara de Zn.
 - b) Unha vara de prata

Datos: $E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}; E^{\circ}(Ag^{+}/Ag) = +0.80 \text{ V}; E^{\circ}(Zn^{2+}/Zn) = -0.76 \text{ V}.$ (P.A.U. set. 07)

Solución:

a) A condición para que unha reacción química sexa espontánea é que a variación de enerxía libre de Gibbs sexa negativa. A relación matemática entre a enerxía libre de Gibbs e o potencial electroquímico é:

$$\Delta G = -n \cdot F \cdot E$$

 ΔG é a variación de enerxía libre de Gibbs, n é o número de electróns intercambiados por cada mol de especie reducida ou oxidada, F (1 Faraday) é a carga dun mol de electróns e E é o potencial electroquímico do proceso.

Como ΔG e E son de signos opostos, a condición para que unha reacción sexa espontánea é que o potencial electroquímico sexa positivo: E > 0.

Os datos dos potenciais de redución pódense combinar para unha oxidación-redución:

Oxidación: $Zn - 2 e^- \longrightarrow Zn^{2+}$ $E^\circ = +0.76 \text{ V}$ Redución: $Cu^{2+} + 2 e^- \longrightarrow Cu$ $E^\circ = +0.34 \text{ V}$ Reacción global

$$Cu^{2+} + Zn \longrightarrow Cu + Zn^{2+} E^{\circ} = 1.10 \text{ V}$$

da un potencial de reacción positivo, polo que o proceso será espontáneo.

b) Combinando os datos da prata e o cobre:

Oxidación: Cu
$$\rightarrow$$
 Cu²⁺ + 2 e⁻ E° = -0,34 V Redución: 2 Ag^{+} + 2 e⁻ \rightarrow 2 Ag E° = +0,80 V $\overline{\text{Cu}^{2+}}$ + Zn \rightarrow Cu + Zn²⁺ E° = +0,46 V

Vese que o potencial de reacción positivo, para que o proceso sexa espontáneo, corresponde á reacción na que o ión prata se reduce e o cobre metálico se oxida. Por tanto, a oxidación da prata polo ión cobre(II) non é un proceso espontáneo.

- 11. Indica razoadamente se a 25 °C, son verdadeiras ou falsas as afirmacións seguintes:
 - a) O ácido sulfúrico diluído reacciona co cobre e despréndese hidróxeno.

Datos: $E'(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}$; $E'(Cu^{+}/Cu) = +0.52 \text{ V}$ e $E'(H^{+}/H_{2}) = 0 \text{ V}$.

b) O sodio é moi redutor. e o flúor un poderoso oxidante.

Datos: $E^{\circ}(Na^{+}/Na) = -2.71 \text{ V e } E^{\circ}(F_{2}/F^{-}) = +2.87 \text{ V}.$

(P.A.U. xuño 06)

Solución:

a) A condición para que unha reacción química sexa espontánea é que a variación de enerxía libre de Gibbs sexa negativa. A relación matemática entre a enerxía libre de Gibbs e o potencial electroquímico é:

$$\Delta G = -n \cdot F \cdot E$$

 ΔG é a variación de enerxía libre de Gibbs, n é o número de electróns intercambiados por cada mol de especie reducida ou oxidada, F (1 Faraday) é a carga dun mol de electróns e E é o potencial electroquímico do proceso.

Como ΔG e E son de signos opostos, a condición para que unha reacción sexa espontánea é que o potencial electroquímico sexa positivo: E > 0.

Existen dúas posibilidades para o cobre, a partir dos potenciais que nos dan:

$$Cu^{2+} + 2 e^{-}$$
 $\rightarrow Cu$ $E^{\circ} = +0.34 V$
 $Cu^{+} + e^{-}$ $\rightarrow Cu$ $E^{\circ} = +0.52 V$

Combinando a primeira delas coa de redución do hidróxeno:

O potencial de reacción é negativo, polo que o proceso non será espontáneo.

O outro proceso posible tampouco é espontáneo pola mesma razón.

b) O potencial de redución do sodio é $E^{\circ} = -2.71$ V. O signo negativo indícanos que o ión sodio non ten ningunha tendencia a reducirse; a tendencia do sodio metálico é a oxidarse (perder electróns), polo que actuará como redutor.

Para poder predicir se é «moi» redutor, deberíase poder comparar o seu potencial cos doutros elementos ou compostos. Relacionando o poder redutor coa tendencia a perder electróns, pódese dicir que o sodio, como todos os metais alcalinos, é un bo redutor.

O flúor ten un potencial, E° = 2,87 V, que nos indica que ten tendencia a reducirse, polo que actuará como oxidante. Isto está de acordo coa electronegatividade do flúor. Sabendo que o flúor é o elemento máis electronegativo, ou sexa, o que ten máis tendencia a «captar» electróns doutros átomos, dedúcese que tamén será o oxidante máis forte.

Pilas

- 1. Tendo en conta os potenciais de redución estándar dos pares $E^{\circ}(Ag^{+}/Ag) = +0.80 \text{ V}$; $E^{\circ}(Ni^{2+}/Ni) = -0.25 \text{ V}$ e razoando as respostas, indica:
 - a) Cal é a forza electromotriz, en condicións estándar, da pila que se podería construír?
 - b) Escribe a notación da pila e as reaccións que teñen lugar.

(P.A.U. set. 11)

Rta.: a) $E^{\circ} = +1,05 \text{ V}$; b) Ni | Ni²⁺ : Ag⁺ | Ag.

Solución:

A forza electromotriz pódese calcular como a diferenza de potenciais:

$$E^{\circ} = 0.80 \text{ V} - (-0.25 \text{ V}) = 1.05 \text{ V}$$

As reaccións que ocorren nos eléctrodos son:

Cátodo (redución): $2 \text{ Ag}^+ + 2 \text{ e}^- \rightarrow 2 \text{ Ag}$ $E^\circ = 0,80 \text{ V}$ Ánodo (oxidación):Ni $\rightarrow \text{Ni}^{2^+} + 2 \text{ e}^ E^\circ = +0,25 \text{ V}$ Reacción global: $2 \text{ Ag}^+ + \text{Ni}$ $\rightarrow \text{Ni}^{2^+} + 2 \text{ Ag}$ $E^\circ = +1,05 \text{ V}$

que, ao ter un potencial positivo, é espontánea.

Oxídase o níquel ata ión níquel(II) e redúcese o ión prata ata prata metálica.

Aínda que para axustar a reacción iónica hai que multiplicar cada semirreacción por un coeficiente, o potencial vale o mesmo, posto que o que cambia é a enerxía libre de Gibbs.

Isto pódese comprobar calculando a enerxía libre de Gibbs para o proceso.

Para a prata: $Ag^+ + e^- \to Ag$ $E^\circ = 0.80 \text{ V}$ $\Delta G_1 = -1 \cdot F \cdot E^\circ = -0.80 \text{ F [J]}$ Para o níquel: $Ni^{2+} + 2e^- \to Ni$ $E^\circ = -0.25 \text{ V}$ $\Delta G_2 = -2 \cdot F \cdot E^\circ = 0.50 \text{ F [J]}$

Para obter a reacción global hai que multiplicar a primeira ecuación por 2, a segunda por -1.

Na ecuación $\Delta G = -z$ F E, agora z = 2, porque se intercambian 2 electróns. Despexando E° , queda:

$$E^{\circ} = \frac{-2,10 \,\mathrm{F[J]}}{-2 \,\mathrm{F[C]}} = 1,05 \,\mathrm{V}$$

A notación da pila é: ánodo(oxidación) : cátodo(redución)

$$Ni \mid Ni^{2+} : Ag^+ \mid Ag$$

2. Escribe as reaccións que teñen lugar no ánodo e no cátodo (indicando o tipo de proceso que ocorre) e calcula a forza electromotriz da seguinte pila:

$$Cd(s) \mid Cd^{2+}(aq, 1 \text{ mol/dm}^3) \stackrel{?}{:} Ag^{+}(aq, 1 \text{ mol/dm}^3) \mid Ag(s)$$
 Datos: $E^{\circ}(Cd^{2+}/Cd) = -0.40 \text{ V}; \ E^{\circ}(Ag^{+}/Ag) = +0.80 \text{ V}.$ (P.A.U. xuño 07)

Solución:

A suma da:

A suma da:

Cátodo (redución): $2 \text{ Ag}^+ + 2 \text{ e}^- \longrightarrow 2 \text{ Ag}$ $E^\circ = 0,80 \text{ V}$ Ánodo (oxidación): $Cd \longrightarrow Cd^{2+} + 2 \text{ e}^ E^\circ = 0,40 \text{ V}$ Reacción global: $2 \text{ Ag}^+ + Cd \longrightarrow Cd^{2+} + 2 \text{ Ag}$ $E^\circ = 1,20 \text{ V}$

Aínda que para axustar a reacción iónica hai que multiplicar cada semirreacción por un coeficiente, o potencial vale o mesmo, posto que o que cambia é a enerxía libre de Gibbs.

Isto pódese comprobar calculando a enerxía libre de Gibbs para o proceso.

Para a prata: $Ag^+ + e^- \rightarrow Ag$ $E^\circ = 0.80 \text{ V}$ $\Delta G_1^\circ = -1 \cdot F \cdot E^\circ = -0.80 \text{ F [J]}$ Para o cadmio: $Cd^{2+} + 2e^- \rightarrow Cd$ $E^\circ = -0.40 \text{ V}$ $\Delta G_2^\circ = -2 \cdot F \cdot E^\circ = 0.80 \text{ F [J]}$

Para obter a reacción global hai que multiplicar a primeira ecuación por 2 e a segunda por -1.

Na ecuación $\Delta G = -z$ F E, agora z = 2, porque se intercambian 2 electróns. Despexando E° , queda:

$$E^{\circ} = \frac{-2,40 \,\mathrm{F}[\,\mathrm{J}\,]}{-2 \,\mathrm{F}[\,\mathrm{C}\,]} = 1,20 \,\mathrm{V}$$

- 3. Unha pila está formada polos eléctrodos: Al $^{3+}$ /Al ($E^{\circ} = 1,67 \text{ V}$) e por Au $^{3+}$ /Au ($E^{\circ} = 1,42 \text{ V}$). Indica:
 - a) Semirreaccións que teñen lugar en cada eléctrodo.
 - b) Reacción global.
 - c) Forza electromotriz da pila.
 - d) Representación simbólica da pila.

(P.A.U. set. 04)

Solución:

a)	Cátodo (redución):	$Au^{3+} + 3e^{}$	\rightarrow Au	$E^{\circ} = 1,42 \text{ V}$
	Ánodo (oxidación):	Al	\rightarrow Al ³⁺ + 3 e ⁻	$E^{\circ} = 0.25 \text{ V}$
b, c)	Reacción global:	$Au^{3+} + Al$	\rightarrow Al ³⁺ + Au	$E^{\circ} = 3.09 \text{ V}$

d) A notación da pila é: ánodo(oxidación) : cátodo(redución)

$$Al \mid Al^{3+}(aq) \stackrel{\cdot}{\cdot} Au^{3+}(aq) \mid Au$$

Actualizado: 17/07/24

♦ LABORATORIO

Pilas

 A 25 °C e empregando un eléctrodo de prata e outro de cinc, disolucións de Zn²+(de concentración 1,0 mol/dm³) e Ag⁺(de concentración 1,0 mol/dm³) e unha disolución de KNO₃ de concentración 2,0 mol/dm³ como ponte salina, constrúese no laboratorio a seguinte pila:

$$Zn(s) \mid Zn^{2+}(aq) \stackrel{\cdot}{\cdot} Ag^{+}(aq) \mid Ag(s).$$

- a) Escribe as semirreaccións que ocorren en cada eléctrodo e a ecuación da reacción iónica global, calculando tamén a forza electromotriz da pila.
- b) Fai un debuxo-esquema detallado da pila, indica o ánodo e cátodo, e o sentido no que circulan os electróns, así como os ións da ponte salina.

Datos: $E^{\circ}(Zn^{2+}/Zn) = -0.76 \text{ V}$; $E^{\circ}(Ag^{+}/Ag) = +0.80 \text{ V}$.

(P.A.U. xuño 14, set. 13, set. 09)

Rta.: a) $E^{\circ} = 1,56 \text{ V}.$

Solución:

a) Nunha pila galvánica formada por un eléctrodo de cinc e outro de prata en condicións estándar, a reacción que terá lugar é a oxidación da prata e a redución do ión cinc.

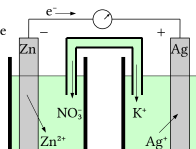
Redución: $2 \text{ Ag}^+(\text{ac}) + 2 \text{ e}^- \longrightarrow 2 \text{ Ag}(\text{s})$ $E^\circ = 0.80 \text{ V}$ (Cátodo +) Oxidación: $Zn(\text{s}) \longrightarrow Zn^{2+}(\text{ac}) + 2 \text{ e}^ E^\circ = 0.76 \text{ V}$ (Ánodo -)

Reacción global: $2 \text{ Ag}^+(\text{ac}) + \text{Zn}(\text{s}) \rightarrow 2 \text{ Ag}(\text{s}) + \text{Zn}^{2+}(\text{ac}) \quad E^\circ = 1,56 \text{ V}$

O criterio para indicar se unha reacción é espontánea é que a variación de enerxía libre de Gibbs sexa negativa. A reacción é espontánea porque a relación entre a enerxía libre de Gibbs e o potencial de reacción é:

$$\Delta G = -z F E = -2 \cdot F \cdot (1,56) < 0$$

b) Material: Dous vasos de precipitados de 100 cm³, un tubo de vidro en forma de U, un voltímetro de corrente continua, cables e pinzas metálicas. Reactivos: láminas de cinc e prata puídas, disolucións de nitrato de cinc, de concentración 1 mol/dm³, e nitrato de prata, de concentración 1 mol/dm³. Disolución de nitrato de potasio para a ponte salina.



A montaxe da pila no laboratorio consistiría en dous recipientes, por exemplo dous vasos de precipitados, conectados por unha ponte salina. Un recipiente contería unha solución de nitrato de cinc e un eléctrodo de cinc metálico, mentres que o outro contería unha solución de nitrato de prata e un eléctrodo de prata metálico.

Os dous eléctrodos estarían conectados, mediante cables, a un voltímetro para medir a f.e.m. da pila. O sentido de circulación dos electróns será desde o polo negativo (ánodo Zn) cara ao polo positivo (cátodo Ag) mentres que os ións fluirán pola ponte salina para manter a neutralidade eléctrica.

2. Indica o material e reactivos necesarios e como procedería para construír no laboratorio unha pila con eléctrodos de cinc e cobre. Fai o debuxo correspondente e indica as reaccións que se producen, así como o sentido de circulación dos electróns.

Datos: $E^{\circ}(Zn^{2+}/Zn) = -0.76 \text{ V}$; $E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}$. (P.A.U. set.

(P.A.U. set. 12, set. 11, set. 08, xuño 08)

Rta.: $E^{\circ} = 1,10 \text{ V}.$

Solución:

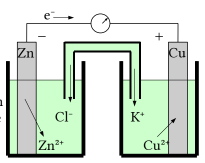
a) Nunha pila galvánica formada por un eléctrodo de cinc e outro de cobre en condicións estándar, a reacción que terá lugar é a oxidación do cinc e a redución do ión cobre(II).

Oxidación: Zn(s) $\rightarrow Zn^{2+}(ac) + 2 e^ E^\circ = +0.34 \text{ V}$ (Ánodo –) Redución: $Cu^{2+}(ac) + 2 e^ \rightarrow 2 Cu(s)$ $E^\circ = +0.76 \text{ V}$ (Cátodo +) Reacción global: $Zn(s) + Cu^{2+}(ac)$ $\rightarrow Zn^{2+}(ac) + Cu(s)$ $E^\circ = +1.10 \text{ V}$

O criterio para indicar se unha reacción é espontánea é que a variación de enerxía libre de Gibbs sexa negativa. A reacción é espontánea porque a relación entre a enerxía libre de Gibbs e o potencial de reacción é:

$$\Delta G = -z F E = -2 \cdot F \cdot (+1,10) < 0$$

b) Material: Dous vasos de precipitados de 100 cm³, un tubo de vidro en forma de U, un voltímetro de corrente continua, cables e pinzas metálicas. Reactivos: láminas de aluminio e cobre puídas, disolucións de cloruro de cobre(II) de concentración 1 mol/dm³ e cloruro de cinc de concentración 1 mol/dm³. Disolución de cloruro de potasio para a ponte salina. A montaxe da pila no laboratorio consistiría en dous recipientes, por exemplo dous vasos de precipitados, conectados por unha ponte salina. Un recipiente contería unha solución de cloruro de cobre(II) e un eléctrodo de cobre metálico, mentres que o outro contería unha solución de cloruro de cinc e un eléctrodo de cinc metálico.



Os dous eléctrodos estarían conectados, mediante cables, a un voltímetro para medir a f.e.m. da pila. O sentido de circulación dos electróns será desde o polo negativo (ánodo Zn) cara ao polo positivo (cátodo Cu) mentres que os ións fluirán pola ponte salina para manter a neutralidade eléctrica.

- 3. Constrúese unha pila cos elementos Cu^{2+}/Cu e Al^{3+}/Al , dos que os potenciais estándar de redución son $E^{\circ} = +0.34 \text{ V}$ e -1.66 V, respectivamente.
 - a) Escribe as reaccións que teñen lugar en cada un dos eléctrodos e a reacción global da pila.
 - b) Fai un esquema desta pila, indicando todos os elementos necesarios para o seu funcionamento. En que sentido circulan os electróns?

(P.A.U. set. 10)

Rta.: $E^{\circ} = 2,00 \text{ V}.$

Solución:

a) Nunha pila galvánica formada por un eléctrodo de aluminio e outro de cobre en condicións estándar, a reacción que terá lugar é a oxidación do aluminio e a redución do ión cobre(II).

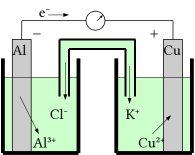
Oxidación: 2 Al(s) \to 2 Al³+(ac) + 6 e⁻ E° = +1,66 V (Ánodo -) Redución: 3 Cu²+(ac) + 6 e⁻ \to 3 Cu(s) E° = +0,34 V (Cátodo +)

Reacción global: $3 \text{ Cu}^{2+}(\text{ac}) + 2 \text{ Al}(\text{s}) \rightarrow 3 \text{ Cu}(\text{s}) + 2 \text{ Al}^{3+}(\text{ac}) \quad E^{\circ} = +2,00 \text{ V}$

O criterio para indicar se unha reacción é espontánea é que a variación de enerxía libre de Gibbs sexa negativa. A reacción é espontánea porque a relación entre a enerxía libre de Gibbs e o potencial de reacción é:

$$\Delta G = -z F E = - \cdot F \cdot (+2,00) < 0$$

b) Material: Dous vasos de precipitados de 100 cm³, un tubo de vidro en forma de U, un voltímetro de corrente continua, cables e pinzas metálicas. Reactivos: láminas de aluminio e cobre puídas, disolucións de cloruro de aluminio de concentración 1 mol/dm³ e cloruro de cobre(II) de concentración 1 mol/dm³. Disolución de cloruro de potasio para a ponte salina. A montaxe da pila no laboratorio consistiría en dous recipientes, por exemplo dous vasos de precipitados, conectados por unha ponte salina. Un recipiente contería unha solución de cloruro de aluminio e un eléctrodo de aluminio metálico, mentres que o outro contería unha solución de cloruro de cobre(II) e un eléctrodo de ouro metálico.



Os dous eléctrodos estarían conectados, mediante cables, a un voltímetro para medir a f.e.m. da pila. O sentido de circulación dos electróns será desde o polo negativo (ánodo Al) cara ao polo positivo (cátodo Cu) mentres que os ións fluirán pola ponte salina para manter a neutralidade eléctrica.

- 4. Describe a pila ou cela galvánica formada por un eléctrodo de cobre mergullado nunha disolución de sulfato de cobre(II) de concentración 1 mol/dm³; e un eléctrodo de prata mergullado nunha disolución de nitrato de prata de concentración 1 mol/dm³. Indica:
 - a) A reacción que se produce en cada eléctrodo e a reacción total, indicando o cátodo e o ánodo.
 - b) O sentido do fluxo de electróns polo circuíto externo.
 - c) E° da pila.
 - d) A especie que se oxida e a que se reduce, así como os axentes oxidante e redutor.

Datos: $E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}$; $E^{\circ}(Ag^{+}/Ag) = +0.80 \text{ V}$. (P.A.U. set. 06) **Rta.:** c) $E^{\circ} = 0.46 \text{ V}$.

Solución:

a, c, d) Nunha pila galvánica formada por un eléctrodo de prata e outro de cobre en condicións estándar, a reacción que terá lugar é a oxidación do cobre e a redución do ión prata.

Oxidación: Cu(s) \rightarrow Cu²+(ac) + 2 e⁻ E° = -0,34 V (Ánodo -) Redución: 2 Ag^{+} (ac) + 2 e⁻ \rightarrow 2 Ag(s) E° = +0,80 V (Cátodo +) Reacción global: Cu(s) + 2 Ag⁺(ac) \rightarrow Cu²+(ac) + 2 Ag(s) E° = +0,46 V

O criterio para indicar se unha reacción é espontánea é que a variación de enerxía libre de Gibbs sexa negativa. A reacción é espontánea porque a relación entre a enerxía libre de Gibbs e o potencial de reacción é:

$$\Delta G = -z F E = -2 \cdot F \cdot (+0.46) < 0$$

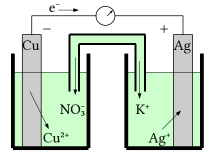
O axente oxidante é o ión prata Ag⁺ e o axente redutor, o cobre Cu.

b) Material: Dous vasos de precipitados de 100 cm³, un tubo de vidro en forma de U, un voltímetro de corrente continua, cables e pinzas metálicas.

Reactivos: láminas de aluminio e cobre puídas, disolucións de nitrato de prata de concentración 1 mol/dm³ e nitrato de cobre(II) de concentración 1 mol/dm³. Disolución de nitrato de potasio para a ponte salina.

A montaxe da pila no laboratorio consistiría en dous recipientes, por exemplo dous vasos de precipitados, conectados por unha ponte salina. Un recipiente contería unha solución de nitrato de prata e un eléctrodo de prata metálica, mentres que o outro contería unha solución de nitrato de cobre(II) e un eléctrodo de cobre metálico.

Os dous eléctrodos estarían conectados, mediante cables, a un voltímetro para medir a f.e.m. da pila.



O sentido de circulación dos electróns será desde o polo negativo (ánodo Cu) cara ao polo positivo (cátodo Ag) mentres que os ións fluirán pola ponte salina para manter a neutralidade eléctrica.

5. Debuxa un esquema dunha cuba ou cela electrolítica cun exemplo práctico. Indica os seus elementos constitutivos explicando a función que desempeña cada elemento no proceso electrolítico.

(P.A.U. xuño 04)

Actualizado: 17/07/24

ACLARACIÓNS

Os datos dos enunciados dos problemas non adoitan ter un número adecuado de cifras significativas. Por iso supuxen que os datos teñen un número de cifras significativas razoables, case sempre tres cifras significativas. Menos cifras darían resultados, en certos casos, con ampla marxe de incerteza. Así que cando tomo un dato como $V=1~{\rm dm^3}$ e reescríboo como:

Cifras significativas: 3

 $V = 1.00 \text{ dm}^3$

o que quero indicar é que supoño que o dato orixinal ten tres cifras significativas (non que as teña en realidade) para poder realizar os cálculos cunha marxe de incerteza máis pequena que a que tería se o tomase tal como o dan. (1 dm³ ten unha soa cifra significativa, e unha incerteza relativa do ¡100 %! Como as incertezas acumúlanse ao longo do cálculo, a incerteza final sería inadmisible. Entón, para que realizar os cálculos? Abondaría cunha estimación).

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.

Algúns cálculos fixéronse cunha folla de cálculo de LibreOffice do mesmo autor.

Algunhas ecuacións e as fórmulas orgánicas construíronse coa extensión CLC09 de Charles Lalanne-Cassou.

A tradución ao/desde o galego realizouse coa axuda de traducindote, e de o tradutor da CIXUG.

Procurouse seguir as recomendacións do Centro Español de Metrología (CEM).

Consultouse ao Copilot de Microsoft Edge e tivéronse en conta algunhas das súas respostas nas cuestións.

Sumario

OXIDACION REDUCION	
PROBLEMAS	1
Estequiometría redox	1
<u>Electrólise</u>	
CUESTIÓNS	18
Reaccións redox	
Potenciais	
<u>Pilas</u>	25
LABORATORIO	27
<u>Pilas</u>	27
Índice de probas P.A.U.	
1998	
1. (xuño)	18
2000	
2. (set.)	
2004	
1. (xuño)	30
2. (set.)	15, 27
2005	
1. (xuño)	
2. (set.)	
2006	
1. (xuño)	25
2. (set.)	14, 29
2007	
1. (xuño)	26
2. (set.)	24
2008	
1. (xuño)	13, 28
2. (set.)	12, 28
2009	
1. (xuño)	11
2. (set.)	24, 27
2010	
1. (xuño)	10, 23
2. (set.)	9, 28
2011	
1. (xuño)	9, 22
2. (set.)	
2012	
1. (xuño)	
2. (set.)	
2013	
1. (xuño)	
2. (set.)	6, 21, 27
2014	
1. (xuño)	
2. (set.)	
2015	
1. (xuño)	•
2. (set.)	•
2016	
1. (xuño)	2, 19
2 (set)	1