Oxidación redución

♦ PROBLEMAS

Estequiometría redox

- O ácido sulfúrico reacciona co cobre dando lugar á obtención de sulfato de cobre(II), dióxido de xofre e auga.
 - a) Axusta as ecuacións iónica e global polo método do ión-electrón.
 - b) Calcula o volume de dióxido de xofre que se obterá, medido a 55 °C e 1 atm de presión, se se fai reaccionar 2 cm³ de ácido sulfúrico comercial, do 96 % de riqueza en masa e densidade 1,84 g/cm³, con cobre en exceso.

(A.B.A.U. ord. 24)

Rta.: a) $SO_4^{2-} + Cu + 4 H^+ \longrightarrow SO_2 + Cu^{2+} + 2 H_2O$; $2 H_2SO_4 + Cu \longrightarrow CuSO_4 + SO_2 + 2 H_2O$; b) $V = 485 \text{ cm}^3 SO_2(g)$

Datos Cifras significativas: 3

Disolución de H_2SO_4 : riqueza R = 96,9 %

densidade $\rho = 1,84 \text{ g/cm}^3$ volume $V = 2.00 \text{ cm}^3$

 SO_2 gas: temperatura T = 55 °C = 328 K

presión p = 1,00 atm

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

Masa molar do ácido sulfúrico $M(H_2SO_4) = 98,1 \text{ g/mol}$

Incógnitas

Volume de dióxido de xofre que se obterá 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⁻ \rightarrow SO₂ + 2 H₂O \rightarrow SO₂ + 2 H₂O

Obtense a ecuación iónica axustada sumando.

$$SO_4^{2-} + Cu + 4 H^+ \longrightarrow SO_2 + Cu^{2+} + 2 H_2O$$

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

$$2 H_2SO_4(aq) + Cu(s) \rightarrow CuSO_4(aq) + SO_2(g) + 2 H_2O(l)$$

b) Calcúlase a cantidade de ácido sulfúrico que hai en 2 cm³ de disolución comercial, do 96 % de riqueza en masa e densidade 1,84 g/cm³:

$$n(H_2SO_4) = 2,00 \text{ cm}^3 \text{ D} \frac{1,84 \text{ g D}}{1 \text{ cm}^3 \text{ D}} \frac{96,0 \text{ g H}_2SO_4}{100 \text{ g D}} \frac{1 \text{ mol } H_2SO_4}{98,1 \text{ g H}_2SO_4} = 0,036 \text{ 0mol } H_2SO_4$$

Calcúlase a cantidade de dióxido de xofre, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(SO_2) = 0.036 \text{ 0mol } H_2SO_4 \frac{1 \text{ mol } SO_2}{2 \text{ mol } H_2SO_4} = 0.018 \text{ 0mol } SO_2$$

$$V = \frac{n \cdot R \cdot T}{p} = \frac{0,018 \text{ 0mol SO}_2 \cdot 0,082 \text{ 0atm} \cdot \text{dm}^3 / (\text{mol} \cdot \text{K}) \cdot 328 \text{ K}}{1 \text{ atm}} = 0,485 \text{ dm}^3 = 485 \text{ cm}^3 \text{ SO}_2$$

- 2. Pola acción do ácido HCl de riqueza 36 % en masa e densidade 1,19 g/cm³, o óxido de manganeso(IV) transfórmase en cloruro de manganeso(II), obténdose ademais cloro gasoso e auga.
 - a) Axusta as ecuacións iónica e molecular polo método do ión-electrón.
 - b) Calcula o volume de HCl que será necesario para obter 3 litros de cloro gasoso a 25 $^{\circ}$ C e 1 atm de presión.

(A.B.A.U. extr. 23)

Rta.: a) 2 Cl⁻ + MnO₂ + 4 H⁺ \rightarrow Cl₂ + Mn²⁺ + 2 H₂O; 4 HCl + MnO₂ \rightarrow MnCl₂ + Cl₂ + 2 H₂O; b) $V(HCl) = 41.7 \text{ cm}^3 \text{ (D)}$

Datos Cifras significativas: 3

Disolución de HCl: riqueza r = 36,0 %

densidade ρ = 1,19 g/cm³

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

presión p = 1,00 atm volume $V = 3,00 \text{ dm}^3$

Constante 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 disolución de HCl necesario V_d

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

Obtense a ecuación iónica axustada, sumándoas:

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

Obtense a ecuación global sumando 2 Cl- a cada lado da ecuación e xuntando os ións de signos opostos:

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

b) Calcúlase a cantidade de cloro producida, supoñendo comportamento ideal para o gas cloro:

$$n(\text{Cl}_2) = \frac{p \cdot V}{R \cdot T} = \frac{1,00 \text{ atm} \cdot 3,00 \text{ dm}^3}{0,082 \text{ 0atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \cdot 298 \text{ K}} = 0,123 \text{ mol Cl}_2$$

Calcúlase a cantidade de ácido clorhídrico que se consome, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(\text{HCl}) = 0.123 \text{ mol Cl}_2 \frac{4 \text{ mol HCl}}{1 \text{ mol Cl}_2} = 0.490 \text{ mol HCl}$$

Calcúlase o volume de disolución que o contén:

$$V_{\rm d}({\rm HCl}) = 0,490 \text{ mol HCl} \cdot \frac{36,5 \text{ g HCl}}{1 \text{ mol HCl}} \cdot \frac{100 \text{ g D}}{35,0 \text{ g HCl}} \cdot \frac{1 \text{ cm}^3 \text{ D}}{1,19 \text{ g D}} = 41,7 \text{ cm}^3 \text{ D}$$

3. Dada a seguinte reacción:

$$HCl(ac) + K_2Cr_2O_7(ac) + NaNO_2(ac) \longrightarrow NaNO_3(ac) + CrCl_3(ac) + KCl(ac) + H_2O(l)$$

- a) Axusta as ecuacións iónica e molecular polo método do ión-electrón.
- b) Calcula o volume de dicromato de potasio de concentración 2,0 mol/dm³ necesario para oxidar 20 g de nitrito de sodio.

(A.B.A.U. ord. 23)

Rta.:
$$3 (NO_2)^- + (Cr_2O_7)^{2^-} + 8 H^+ \rightarrow 3 (NO_3)^- + 2 Cr^{3^+} + 4 H_2O;$$

 $3 NaNO_2 + K_2Cr_2O_7 + 8 HCl \rightarrow 3 NaNO_3 + 2 CrCl_3 + 2 KCl + 4 H_2O; b) V = 48,3 cm^3 (D)$

Datos Cifras significativas: 3

Concentración da disolución de dicromato de potasio $[K_2Cr_2O_7] = 2,00 \text{ mol/dm}^3$

Masa de nitrito de sodio $m = 20,0 \text{ g NaNO}_2$

Masa molar de nitrito de sodio $M(NaNO_2) = 69.0 \text{ g/mol}$

Incógnitas

Volume de disolución de dicromato de potasio V

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles) n

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

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

$$3 (NO_2)^-(aq) + (Cr_2O_7)^{2-}(aq) + 8 H^+(aq) \rightarrow 3 (NO_3)^-(aq) + 2 Cr^{3+}(aq) + 4 H_2O(l)$$

Para obter a ecuación global, súmase a cada lado 3 Na⁺, 2 K⁺ e 8 Cl⁻, e combínanse os ións para formar os compostos:

$$3 \text{ NaNO}_2(aq) + K_2Cr_2O_7(aq) + 8 \text{ HCl}(aq) \rightarrow 3 \text{ NaNO}_3(aq) + 2 \text{ CrCl}_3(aq) + 2 \text{ KCl}(aq) + 4 \text{ H}_2O(1)$$

b) Calcúlase a cantidade de nitrito de sodio que hai en 20,0 g:

$$n = 20.0 \text{ g NaNO}_2 \cdot 1 \text{ mol} / 69.0 \text{ g NaNO}_2 = 0.290 \text{ mol NaNO}_2$$

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

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

Cada mol de nitrito de sodio contén un mol de ión nitrito.

$$NaNO_2(aq) \rightarrow (NO_2)^-(aq) + Na^+(aq)$$

Calcúlase a cantidade necesaria de dicromato de potasio, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n=0,290 \text{ mol NaNO}_2 = \frac{1 \text{ mol NO}_2^-}{1 \text{ mol NaNO}_2} = \frac{1 \text{ mol Cr}_2 \text{O}_7^{2-}}{3 \text{ mol NO}_2^-} = \frac{1 \text{ mol K}_2 \text{Cr}_2 \text{O}_7}{1 \text{ mol Cr}_2 \text{O}_7^{2-}} = 0,096 \text{ 6mol K}_2 \text{Cr}_2 \text{O}_7$$

Calcúlase o volume de disolución de dicromato de potasio de concentración 2,0 mol/dm³ que contén esa cantidade:

$$V = 0,096 \text{ 6mol } K_2Cr_2O_7 \frac{1 \text{ dm}^3 D K_2Cr_2O_7}{2 \text{ mol } K_2Cr_2O_7} = 0,048 \text{ 3dm}^3 = 48,3 \text{ dm}^3(D) K_2Cr_2O_7$$

4. O catión ferro (II) pode ser oxidado tal como ocorre nesta reacción:

$$KMnO_4 + FeCl_2 + HCl \rightarrow MnCl_2 + FeCl_3 + KCl + H_2O$$

- a) Axusta a ecuación iónica empregando o método do ión-electrón e escribe a ecuación molecular redox axustada.
- b) Sabendo que se empregaron 26,0 cm³ dunha disolución de permanganato de potasio de concentración 0,025 mol/dm³ para valorar 25,0 cm³ dunha disolución que contén Fe²+, calcula a concentración da disolución de Fe²+.

(A.B.A.U. extr. 22)

Rta.: a)
$$(MnO_4)^- + 5 Fe^{2+} + 8 H^+ \rightarrow Mn^{2+} + 5 Fe^{3+} + 4 H_2O$$
;
 $KMnO_4 + 5 FeCl_2 + 8 HCl \rightarrow MnCl_2 + 5 FeCl_3 + KCl + 4 H_2O$; b) $[Fe^{2+}] = 0,130 \text{ mol/dm}^3$.

Datos Cifras significativas: 3

Concentración de $KMnO_4$ [$KMnO_4$] = 0,0250 mol/dm³

Volume de disolución de FeCl₂ $V_1 = 15,0 \text{ cm}^3 = 0,0250 \text{ dm}^3$

Volume de disolución de KMnO₄ necesario para o FeCl₂ $V_2 = 26.0 \text{ cm}^3 = 0.0260 \text{ dm}^3$

Incógnitas

Concentración de Fe^{2+} [Fe²⁺]

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

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

Redución: $MnO_4^- + 8 H^+ + 5 e^- \longrightarrow Mn^{2+} + 4 H_2O$

Obtense a ecuación iónica axustada multiplicando a primeira semirreacción por 5 e sumando:

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

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

$$KMnO_4(aq) + 5 FeCl_2(aq) + 8 HCl(aq) \rightarrow MnCl_2(aq) + 5 FeCl_3(aq) + KCl(aq) + 4 H_2O(l)$$

b) Calcúlase a concentración da disolución de Fe²+, mirando a ecuación axustada da reacción, e tendo en conta que as concentracións dos ións son as mesmas que as dos sales.

$$\begin{split} \text{FeCl}_2(\text{aq}) &\to \text{Fe}^{2+}(\text{aq}) + 2 \text{ Cl}^-(\text{aq}) \\ \text{KMnO}_4(\text{aq}) &\to \text{K}^+(\text{aq}) + \text{MnO}_4^-(\text{aq}) \\ &\to [\text{MnO}_4] = [\text{KMnO}_4] \end{split}$$

$$[Fe^{2+}] = 0,0260 \text{ dm}^3D \text{ MnO}_4^{-} \frac{0,0250 \text{ mol MnO}_4^{-}}{1,00 \text{ dm}^3D \text{ MnO}_4^{-}} \frac{5 \text{ mol Fe}^{2+}}{1 \text{ mol MnO}_4^{-}} \frac{1}{0,0250 \text{ dm}^3D \text{ Fe}^{2+}} = 0,130 \text{ mol/dm}^3$$

- 5. 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 %?

(A.B.A.U. extr. 21)

Rta.: a)
$$K_2Cr_2O_7 + 6 FeSO_4 + 7 H_2SO_4 \rightarrow K_2SO_4 + Cr_2(SO_4)_3 + 3 Fe_2(SO_4)_3 + 7 H_2O$$

b) $m = 4,0 \text{ g } Cr_2(SO_4)_3$.

Datos Cifras significativas: 3

Masa de dicromato de potasio $m(K_2Cr_2O_7) = 5{,}00 \text{ g}$

Rendemento da reacción r = 60,0%

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

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

Incógnitas

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

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles)

n

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

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

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

Obtense a ecuación iónica axustada multiplicando a primeira semirreacción por 6 e sumando:

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

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

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

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. Cada mol de dicromato de potasio produciría un mol de sulfato de cromo(III) se o rendemento fose do 100 %. Pero como é do 60,0 %, a cantidade de sulfato de cromo(III) obtida será:

$$n(\text{Cr}_2(\text{SO}_4)_3) = 0.0170 \text{ mol } \text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 = \frac{1 \text{ mol } \text{Cr}_2(\text{SO}_4)_3}{1 \text{ mol } \text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7} = \frac{60.0 \text{ mol obtidos}}{100 \text{ mol esperados}} = 0.0102 \text{ mol } \text{Cr}_2(\text{SO}_4)_3 \text{ obt.}$$

Calcúlase a masa obtida:

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

- 6. Dada a seguinte reacción: H₂S + NaMnO₄ + HBr → S + NaBr + MnBr₃ + H₂O.
 - a) Axusta a ecuación iónica polo método ión-electrón e escriba a ecuación molecular completa.
 - b) Calcula os gramos de NaMnO₄ que reaccionarán con 32 g de H₂S. Se se obtiveron 61,5 g de MnBr₃ calcule o rendemento da reacción.

(A.B.A.U. ord. 21)

Rta.: a) $2 S^{2-} + (MnO_4)^- + 8 H^+ \rightarrow 2 S + Mn^{3+} + 4 H_2O$; $2 H_2S + NaMnO_4 + 4 HBr \rightarrow 2 S + MnBr_3 + Na-Br + 4 H_2O$; b) $m(NaMnO_4) = 66,6$ g. Rto. = 44,5 %.

Datos Cifras significativas: 3

Masa de sulfuro de hidróxeno $m[H_2S] = 32,0 g$

Masa de bromuro de manganeso(III) $m[MnBr_3] = 61.5 g$

Masa molar do sulfuro de hidróxeno $M(H_2S) = 34.1 \text{ g/mol}$

Masa molar do permanganato de sodio $M(NaMnO_4) = 142 \text{ g/mol}$

Masa molar do bromuro de manganeso(III) $M(MnBr_3) = 295 \text{ g/mol}$

Incógnitas

Masa de NaMnO₄ que vai reaccionar $m(NaMnO_4)$

Rendemento da reacción

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: $S^{2-} -2 e^{-} \rightarrow S$

Redución: $(MnO_4)^- + 8 H^+ + 4 e^- \longrightarrow Mn^{3+} + 4 H_2O$

Obtense a ecuación iónica axustada multiplicando a primeira semirreacción por 2 e sumando:

$$2 S^{2-} + (MnO_4)^- + 8 H^+ \rightarrow 2 S + Mn^{3+} + 4 H_2O$$

Para obter a ecuación global, súmase a cada lado Na⁺ e 4 Br⁻ e combínanse os ións para formar os compostos:

$$2 H_2S + NaMnO_4 + 4 HBr \rightarrow 2 S + MnBr_3 + NaBr + 4 H_2O$$

b) Calcúlase a masa de NaMnO₄ que reaccionarán con 32 g de H₂S, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$m = 32,0 \text{ gH}_2\text{S} \frac{1 \text{ mol H}_2\text{S}}{34,1 \text{ gH}_2\text{S}} \frac{1 \text{ mol NaMnO}_4}{2 \text{ mol H}_2\text{S}} \frac{142 \text{ g NaMnO}_4}{1 \text{ mol NaMnO}_4} = 66,6 \text{ g NaMnO}_4$$

Calcúlase a masa de MnBr₃ que se podería obter:

$$m=32.0 \text{ gH}_2\text{S} \frac{1 \text{ mol H}_2\text{S}}{34.1 \text{ gH}_2\text{S}} \frac{1 \text{ mol MnBr}_3}{2 \text{ mol H}_2\text{S}} \frac{295 \text{ g MnBr}_3}{1 \text{ mol MnBr}_3} = 138 \text{ g MnBr}_3$$

Calcúlase o rendemento:

$$r = \frac{61.5 \text{ g MnBr}_3 \text{ obtidos}}{138 \text{ g MnBr}_3 \text{ teóricos}} = 0.445 = 44.5 \%$$

- 7. Dada a reacción redox: $SO_2(g) + KMnO_4(aq) + H_2O(l) \rightarrow K_2SO_4(aq) + MnSO_4(aq) + H_2SO_4(aq)$
 - a) Axusta as ecuacións iónica e molecular polo método do ión-electrón.
 - b) Calcula o volume de SO₂, medido a 1,2 atm e 27 °C que reacciona completamente con 500 cm³ dunha disolución de concentración 2,8 mol/dm³ de KMnO₄.

Datos: $R = 8,31 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1} = 0,082 \text{ atm} \cdot \text{L} \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$; 1 atm = 101,3 kPa.

(A.B.A.U. extr. 20)

Rta.: a) $2 \text{ MnO}_4^- + 5 \text{ SO}_2 + 2 \text{ H}_2\text{O} \rightarrow 2 \text{ Mn}^{2+} + 5 \text{ SO}_4^{2-} + 4 \text{ H}^+;$

$$2 \text{ KMnO}_4(aq) + 5 \text{ SO}_2(g) + 2 \text{ H}_2O(l) \rightarrow 2 \text{ MnSO}_4(aq) + \text{K}_2SO_4(aq) + 2 \text{ H}_2SO_4(aq); b) V = 71.8 \text{ dm}^3.$$

Datos Cifras significativas: 3

Disolución de KMnO₄: volume $V_{\rm d}({\rm KMnO_4}) = 500~{\rm cm^3}$

concentración $[KMnO_4] = 2,80 \text{ mol/dm}^3$

Gas dióxido de xofre: temperatura $T = 27 \text{ }^{\circ}\text{C} = 300 \text{ K}$

presión p = 1,20 atm

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

Incógnitas

Volume de dióxido de xofre a 27 °C e 1,2 atm $V(SO_2)$

Ecuacións

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

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: $SO_2 + 2 H_2O \longrightarrow SO_4^{2-} + 4 H^+ + 2 e^-$ Redución: $MnO_4^- + 8 H^+ + 5 e^- \longrightarrow Mn^{2+} + 4 H_2O$

Obtense a ecuación iónica axustada multiplicando a primeira semirreacción por 5, a segunda por 2 e sumando.

 $2 \text{ MnO}_{4}^{-} + 5 \text{ SO}_{2} + 2 \text{ H}_{2}\text{O} \rightarrow 2 \text{ Mn}^{2+} + 5 \text{ SO}_{4}^{2-} + 4 \text{ H}^{+}$

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

$$2 \text{ KMnO}_4(aq) + 5 \text{ SO}_2(g) + 2 \text{ H}_2O(l) \rightarrow 2 \text{ MnSO}_4(aq) + \text{K}_2SO_4(aq) + 2 \text{ H}_2SO_4(aq)$$

b) Calcúlase a cantidade de permanganato de potasio que hai en 500 cm³ de disolución:

$$n(\text{KMnO}_4) = 500 \text{ cm}^3 \text{ D KMnO}_4 \frac{2,80 \text{ mol KMnO}_4}{1,00 \text{ dm}^3 \text{ D}} = 1,40 \text{ mol KMnO}_4$$

Calcúlase a cantidade de gas dióxido de xofre que reacciona, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(SO_2)=1,40 \text{ mol } KMnO_4 \frac{5 \text{ mol } SO_2}{2 \text{ mol } KMnO_4}=3,50 \text{ mol } SO_2$$

Calcúlase o volume de SO₂, medido a 1,2 atm e 27 °C, supoñendo comportamento ideal:

$$V = \frac{n \cdot R \cdot T}{p} = \frac{3,50 \text{ mol SO}_2 \cdot 0,0820 \text{ atm.dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \cdot 300 \text{ K}}{1,2 \text{ atm}} = 71,8 \text{ dm}^3 \text{ dm}^3 \text{ SO}_2$$

- 8. Reaccionan 4,0 cm³ dunha disolución de concentración 0,1 mol/dm³ de KMnO₄ con 10,0 cm³ dunha disolución de ioduro de potasio en presenza de ácido clorhídrico para dar I₂, cloruro de manganeso(II), cloruro de potasio e auga.
 - a) Axusta as ecuacións iónica e molecular polo método do ión-electrón.
 - b) Calcula a concentración da disolución de ioduro de potasio.

(A.B.A.U. ord. 20)

Rta.: a) 2 (MnO₄)⁻ + 10 I⁻ + 16 H⁺ \rightarrow 2 Mn²⁺ + 5 I₂ + 8 H₂O; 2 KMnO₄(aq) + 10 KI(aq) + 16 HCl(aq) \rightarrow 5 I₂(s) + 2 Cl₂(aq) + 12 KCl(aq) + 8 H₂O(l); b) [KI] = 0,200 mol/dm³.

Datos Cifras significativas: 3

Concentración da disolución de permanganato de potasio [KMnO₄] = 0,100 mol/dm³

Volume de disolución de permanganato de potasio $V = 4,00 \text{ cm}^3$

Volume de disolución de ioduro de potasio $V' = 10,0 \text{ cm}^3$

Incógnitas

Concentración da disolución de ioduro de potasio [KI]

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

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

Obtense a ecuación iónica axustada multiplicando a primeira semirreacción por 5, a segunda por 2 e sumando:

$$2 \text{ MnO}_{4}^{-}(aq) + 10 \text{ I}^{-}(aq) + 16 \text{ H}^{+}(aq) \rightarrow 2 \text{ Mn}^{2+}(aq) + 5 \text{ I}_{2}(aq) + 8 \text{ H}_{2}O(1)$$

Para obter a ecuación global, súmase a cada lado 12 K⁺ e 16 Cl⁻ e combínanse os ións para formar os compostos:

$$2 \text{ KMnO}_4(aq) + 10 \text{ KI}(aq) + 16 \text{ HCl}(aq) \rightarrow 5 \text{ I}_2(s) + 2 \text{ Cl}_2(aq) + 12 \text{ KCl}(aq) + 8 \text{ H}_2O(l)$$

b) Calcúlase a cantidade de permanganato de potasio que hai en 4,0 cm³ de disolución:

$$n=4,00 \text{ cm}^3 \text{ D KMnO}_4 \frac{1 \text{ dm}^3}{10^3 \text{ cm}^3} \frac{0,100 \text{ mol KMnO}_4}{1 \text{ dm}^3 \text{ KMnO}_4} = 4,00 \cdot 10^{-4} \text{ mol KMnO}_4$$

Calcúlase a cantidade de ioduro de potasio necesaria para reaccionar con esa cantidade de permanganato de potasio, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n'=4,00\cdot10^{-4} \text{ mol KMnO}_4 \frac{10 \text{ mol KI}}{2 \text{ mol KMnO}_4} = 0,00200 \text{ mol KI}$$

Calcúlase a concentración da disolución de ioduro de potasio:

[KI]=
$$\frac{0,00200 \text{ mol KI}}{10 \text{ cm}^3 \text{ D}} = \frac{10^3 \text{ cm}^3}{1 \text{ dm}^3} = 0,200 \text{ mol/dm}^3$$

9. 100 g de NaBr trátanse con ácido nítrico concentrado de densidade 1,39 g/cm³ e riqueza 70 % en masa, ata reacción completa. Sabendo que os produtos da reacción son Br₂, NO₂, NaNO₃ e auga:

- a) Axusta as semirreaccións que teñen lugar polo método do ión-electrón, a ecuación iónica e a molecular.
- b) Calcula o volume de ácido nítrico consumido.

(A.B.A.U. extr. 19)

Rta.: a) 2 Br⁻(aq) + 2 NO₃(aq) + 4 H⁺(aq)
$$\rightarrow$$
 Br₂(l)+ 2 NO₂(g) + 2 H₂O(l);
2 NaBr(aq) + 4 HNO₃(aq) \rightarrow Br₂(l)+ 2 NO₂(g) + 2 NaNO₃(aq) + 2 H₂O(l); b) $V = 126 \text{ cm}^3 \text{ HNO}_3$.

Datos Cifras significativas: 3

Masa de bromuro de sodio m(NaBr) = 100 gDisolución de ácido nítrico: densidade $\rho = 1,39 \text{ g/cm}^3$

riqueza r = 70,0 %

Masa molar do bromuro de sodio M(NaBr) = 103 g/molMasa molar do ácido nítrico $M(HNO_3) = 63.0 \text{ g/mol}$

Incógnitas

Volume de disolución de HNO_3 que reacciona V

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: $2 \text{ Br}^- - 2 \text{ e}^- \rightarrow \text{Br}_2$

Redución: $(NO_3)^- + 2 H^+ + e^- \rightarrow NO_2 + H_2O$

Obtense a ecuación iónica axustada multiplicando a segunda semirreacción por 2 e sumando:

$$2 \text{ Br}^- + 2 (\text{NO}_3)^- + 4 \text{ H}^+ \longrightarrow \text{Br}_2 + 2 \text{ NO}_2 + 2 \text{ H}_2\text{O}$$

Para obter a ecuación global, súmase a cada lado 2 Na⁺ e 2 (NO₃)⁻, e combínanse os ións para formar os compostos:

$$2 \text{ NaBr(aq)} + 4 \text{ HNO}_3(\text{aq}) \rightarrow \text{Br}_2(1) + 2 \text{ NO}_2(\text{g}) + 2 \text{ NaNO}_3(\text{aq}) + 2 \text{ H}_2O(1)$$

b) Calcúlase a cantidade de bromuro de sodio que hai en 100 g:

$$n=100$$
 g NaBr $\frac{1 \text{ mol NaBr}}{103 \text{ g NaBr}} = 0,972 \text{ mol NaBr}$

Calcúlase a cantidade de ácido nítrico necesaria para reaccionar con esa cantidade de bromuro de sodio, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n'=0,972 \text{ mol NaBr} \frac{4 \text{ mol HNO}_3}{2 \text{ mol NaBr}} = 1,94 \text{ mol HNO}_3$$

Calcúlase o volume de disolución ácido nítrico do 70 % e densidade 1,39 g/cm³ que contén esa cantidade:

$$V=1,94 \text{ mol HNO}_3 = \frac{63,0 \text{ g HNO}_3}{1 \text{ mol HNO}_3} = \frac{100 \text{ g D HNO}_3}{70,0 \text{ g HNO}_3} = \frac{1 \text{ cm}^3 \text{ D HNO}_3}{1,39 \text{ g D HNO}_3} = 126 \text{ cm}^3 \text{ D HNO}_3$$

- O KMnO₄ reacciona con hipoclorito de potasio, KCIO, en medio ácido sulfúrico, formando KCIO₃, MnSO₄, K₂SO₄ e auga.
 - a) Axusta as ecuacións iónica e molecular polo método do ión-electrón.
 - b) Que volume dunha disolución que contén 15,8 g de permanganato de potasio por litro reacciona completamente con 2,0 litros doutra disolución que contén 9,24 g de hipoclorito de potasio por litro?

(A.B.A.U. ord. 19)

 $[KClO] = 9,24 \text{ g/dm}^3$

Rta.: a) 4 (MnO₄)⁻ + 5 (ClO)⁻ + 12 H⁺
$$\rightarrow$$
 4 Mn²⁺ + 5 (ClO₃)⁻ + 6 H₂O; 4 KMnO₄(aq) + 5 KClO(aq) + 6 H₂SO₄(aq) \rightarrow 5 KClO₃(aq) + 4 MnSO₄(aq) + 2 K₂SO₄(aq) + 6 H₂O; b) $V = 1,63 \text{ dm}^3$.

Datos Cifras significativas: 3

Concentración da disolución de hipoclorito de potasio

DatosCifras significativas: 3Volume de disolución de hipoclorito de potasio $V = 2,00 \text{ dm}^3$ Concentración da disolución de permanganato de potasio $[KMnO_4] = 15,8 \text{ g/dm}^3$ Masa molar do hipoclorito de potasioM(KClO) = 90,5 g/molMasa molar do permanganato de potasio $M(KMnO_4) = 158 \text{ g/mol}$

Incógnitas

Volume de disolución de KMnO₄ que reacciona

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: $\begin{array}{ccc} ClO^- + 2 \ H_2O & \longrightarrow ClO_3^- + 4 \ H^+ + 4 \ e^- \\ Redución: & MnO_4^- + 8 \ H^+ + 5 \ e^- & \longrightarrow Mn^{2^+} + 4 \ H_2O \end{array}$

Obtense a ecuación iónica axustada multiplicando a primeira semirreacción por 5, a segunda por 4 e sumando:

$$4 \text{ MnO}_{4}^{-}(aq) + 5 \text{ ClO}^{-}(aq) + 12 \text{ H}^{+}(aq) \rightarrow 4 \text{ Mn}^{2+}(aq) + 5 \text{ ClO}_{3}^{-}(aq) + 6 \text{ H}_{2}\text{O(l)}$$

 V_2

Para obter a ecuación global, súmase a cada lado 9 K⁺ e 6 SO₄²⁻, e combínanse os ións para formar os compostos:

$$4 \text{ KMnO}_4(aq) + 5 \text{ KClO}(aq) + 6 \text{ H}_2\text{SO}_4(aq) \rightarrow 5 \text{ KClO}_3(aq) + 4 \text{ MnSO}_4(aq) + 2 \text{ K}_2\text{SO}_4(aq) + 6 \text{ H}_2\text{O}(l)$$

b) Calcúlase a cantidade de hipoclorito de potasio que hai en 2,0 dm³ de disolución:

$$n=2,00 \text{ dm}^3 \text{ D KClO} \frac{9,24 \text{ g KClO}}{1 \text{ dm}^3 \text{ D KClO}} \frac{1 \text{ mol KClO}}{90,6 \text{ g KClO}} = 0,204 \text{ mol KClO}$$

Calcúlase a cantidade de permanganato de potasio necesaria para reaccionar con esa cantidade de hipoclorito de potasio, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n'=0,204 \text{ mol KClO} \frac{4 \text{ mol KMnO}_4}{5 \text{ mol KClO}} = 0,163 \text{ mol KMnO}_4$$

Calcúlase o volume de disolución de permanganato de potasio de concentración 15,8 g/dm³ que contén esa cantidade:

$$V_2 = 0.163 \text{ mol KMnO}_4 \frac{158 \text{ g KMnO}_4}{1 \text{ mol KMnO}_4} \frac{1 \text{ dm}^3 \text{ D KMnO}_4}{15.8 \text{ g KMnO}_4} = 1.63 \text{ dm}^3 \text{ D KMnO}_4$$

- 11. O sulfuro de cobre(II) sólido reacciona co ácido nítrico diluído producindo xofre sólido (S), NO, Cu(NO₃)₂ e auga.
 - a) Axusta as reaccións iónica e molecular polo método do ión-electrón.
 - b) Calcula os moles de NO que se producen ao reaccionar de forma completa 430,3 g de CuS.

(A.B.A.U. extr. 18)

Rta.: a)
$$3 S^{2^{-}} + 8 H^{+} + 2 NO_{3}^{-} \rightarrow 3 S + 2 NO + 4 H_{2}O$$

 $3 CuS(s) + 8 HNO_{3}(aq) \rightarrow 3 S(s) + 2 NO(g) + 3 Cu(NO_{3})_{2}(aq) + 4 H_{2}O(l); b) n = 3,00 mol NO.$

Datos Cifras significativas: 3

Masa do sulfuro de cobre(II) m = 430.3 g CuS

Masa molar do sulfuro de cobre(II) M(CuS) = 95,6 g/mol

Incógnitas

Cantidade de NO que se produce n(NO)

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación:

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

Redución:

$$NO_3^- + 4 H^+ + 3 e^-$$

$$\rightarrow$$
 NO + 2 H₂O

Obtense a ecuación iónica axustada multiplicando a primeira semirreacción por 3, a segunda por 2 e sumando.

3 S
$$^{2-}$$
 + 2 NO $_3^-$ + 8 H $^+$ \longrightarrow 3 S + 2 NO + 4 H $_2O$

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

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

b) Calcúlase a cantidade de sulfuro de cobre(II) que hai en 430,3 g:

$$n(CuS) = 430,3 \text{ g} \frac{1 \text{ mol CuS}}{95,6 \text{ g CuS}} = 4,50 \text{ mol CuS}$$

Calcúlase a cantidade de NO que se obtén, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(NO)$$
=4,50 mol CuS $\frac{2 \text{ mol NO}}{3 \text{ mol CuS}}$ =3,00 mol NO

- 12. O cobre metálico reacciona con ácido nítrico concentrado formando dióxido de nitróxeno, nitrato de cobre(II) e auga.
 - a) Axusta reacción iónica e molecular polo método do ión-electrón.
 - b) Calcula o volume dunha disolución de ácido nítrico comercial do 25,0 % en masa e densidade 1,15 g·cm⁻³ que reaccionará con 5,0 g dun mineral que ten un 10 % de cobre.

(A.B.A.U. ord. 18)

Rta.: a) Cu + 4 HNO₃ \rightarrow 2 NO₂ + Cu(NO₃)₂ + 2 H₂O; b) $V_d = 6,90 \text{ cm}^3$.

Datos Cifras significativas: 3

 HNO_3 : riqueza R = 25.0 %

densidade $\rho = 1,15 \text{ g/cm}^3$

Masa do mineral de cobre m = 5,00 g Cu

Riqueza do mineral de cobre r = 10,0 %

Masa molar: cobre M(Cu) = 63,5 g/mol

ácido nítrico $M(HNO_3) = 63.0 \text{ g/mol}$

Incógnitas

Volume de disolución de HNO $_3$ necesario para reaccionar co Cu V_d

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles)

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: Cu \rightarrow Cu²⁺ + 2 e⁻

Redución: $NO_3^- + 2 H^+ + e^- \rightarrow NO_2 + H_2O$

Obtense a ecuación iónica axustada multiplicando a segunda semirreacción por 2 e sumando.

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

Para obter a ecuación global, súmase a cada lado 2 NO₅, e combínanse os ións para formar os compostos:

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

b) Calcúlase a cantidade de cobre que hai en 5,0 g do mineral:

$$n(Cu)=5,00$$
 g mineral $\frac{10,0$ g Cu}{100 g mineral $\frac{1 \text{ mol Cu}}{63,5 \text{ g Cu}}=0,00787 \text{ mol Cu}$

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

$$n(\text{HNO}_3) = 0,00787 \text{ mol Cu} \frac{4 \text{ mol HNO}_3}{1 \text{ mol Cu}} = 0,031 \text{ 5mol HNO}_3$$

Calcúlase o volume de disolución de ácido nítrico comercial que se necesita:

$$V_{\rm d}$$
=0,031 5mol HNO₃ $\frac{63.0 \text{ g HNO}_3}{1 \text{ mol HNO}_3} \frac{100 \text{ g D HNO}_3}{25.0 \text{ g HNO}_3} \frac{1 \text{ cm}^3 \text{ D HNO}_3}{1,15 \text{ g D HNO}_3}$ =6,90 cm³ D HNO₃

13. A valoración en medio ácido de 50,0 cm³ dunha disolución de Na₂C₂O₄ require 24,0 cm³ de permanganato de potasio de concentración 0,023 mol/dm³. Sabendo que a reacción que se produce é:

$$C_2O_4^{2-} + MnO_4^- + H^+ \longrightarrow Mn^{2+} + CO_2(g) + H_2O$$

- a) Axusta a reacción iónica polo método do ión-electrón.
- b) Calcula os gramos de Na₂C₂O₄ que hai nun litro da disolución.

(A.B.A.U. extr. 17)

Rta.: a)
$$5 C_2 O_4^{2-} + 2 MnO_4^{-} + 16 H^+ \rightarrow 10 CO_2(g) + 2 Mn^{2+} + 8 H_2O(l); b) [Na_2 C_2 O_4] = 3,70 g / L.$$

Datos Cifras significativas: 3

Concentración de permanganato de potasio $[KMnO_4] = 0,0230 \text{ mol/dm}^3$ Volume de disolución de permanganato de potasio $V_1 = 24,0 \text{ cm}^3 = 0,0240 \text{ dm}^3$ Volume de disolución oxalato de sodio $V_2 = 50,0 \text{ cm}^3 = 0,0500 \text{ dm}^3$ Masa molar do oxalato de sodio $M(Na_2C_2O_4) = 134 \text{ g/mol}$

Incógnitas

Masa de Na₂C₂O₄ que hai nun litro da disolución.

 $m(Na_2C_2O_4)$

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: $C_2O_4^{2-} \longrightarrow 2 CO_2 + 2$

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

Obtense a ecuación iónica axustada multiplicando a primeira semirreacción por 5, a segunda por 2 e sumando.

$$5 C_2O_4^{2-}(aq) + 2 MnO_4^{-}(aq) + 16 H^{+}(aq) \rightarrow 10 CO_2(g) + 2 Mn^{2+}(aq) + 8 H_2O(l)$$

b) A cantidade de ión permanganato é a mesma que a de permanganato de potasio:

$$KMnO_4(aq) \rightarrow MnO_4(aq) + K^+(aq)$$

$$n=0,0240 \text{ dm}^3 \text{ D KMnO}_4 \frac{0,0230 \text{ mol KMnO}_4}{1 \text{ dm}^3 \text{ D KMnO}_4} \frac{1 \text{ mol MnO}_4^-}{1 \text{ mol KMnO}_4} = 5,52 \cdot 10^{-4} \text{ mol MnO}_4^-$$

Calcúlase a cantidade de oxalato de sodio, que é a mesma que a de ión oxalato, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$Na_2C_2O_4^2(aq) \to 2 Na^+(aq) + C_2O_4^{2-}(aq)$$

$$n=5,52\cdot10^{-4} \text{ mol MnO}_4^- \frac{5 \text{ mol C}_2 \text{O}_4^{2-}}{2 \text{ mol MnO}_4^-} \frac{1 \text{ mol Na}_2 \text{C}_2 \text{O}_4}{1 \text{ mol C}_2 \text{O}_4^{2-}} = 0,00138 \text{ mol Na}_2 \text{C}_2 \text{O}_4$$

Esta cantidade está contida en 50,0 cm³ de disolución. Polo tanto, nun litro haberá:

$$m(\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4) = 0.00138 \text{ mol Na}_2\text{C}_2\text{O}_4 \frac{134 \text{ g Na}_2\text{C}_2\text{O}_4}{1 \text{ mol Na}_2\text{C}_2\text{O}_4} \frac{1000 \text{ cm}^3 \text{ D Na}_2\text{C}_2\text{O}_4}{50.0 \text{ cm}^3 \text{ D Na}_2\text{C}_2\text{O}_4} = 3.70 \text{ g Na}_2\text{C}_2\text{O}_4$$

- 14. a) Empregando o método do ión-electrón, axusta as ecuacións iónica e molecular que corresponden a seguinte reacción redox: $H_2SO_4(aq) + KBr(aq) \rightarrow K_2SO_4(aq) + Br_2(I) + SO_2(g) + H_2O(I)$
 - b) Calcula o volume de bromo líquido (densidade 2,92 g/cm³) que se obterá ao tratar 90,1 g de bromuro de potasio con cantidade suficiente de ácido sulfúrico.

(A.B.A.U. ord. 17)

Rta.: a) $(SO_4)^{2-} + 2 Br^- + 4 H^+ \rightarrow SO_2 + Br_2 + 2 H_2O$; $2 H_2SO_4 + 2 KBr \rightarrow Br_2 + SO_2 + K_2SO_4 + 2 H_2O$ b) $V = 20.7 \text{ cm}^3$.

Datos Cifras significativas: 3

Masa de bromuro de potasio $m({\rm KBr}) = 90.1~{\rm g}$ Densidade do bromo líquido $\rho = 2,92~{\rm g/cm^3}$

Masa molar do bromuro de potasio M(KBr) = 119 g/mol

Incógnitas

Volume de bromo líquido que se obtén. $V(Br_2)$

Solución:

a) Escríbense as semirreaccións iónicas:

Oxidación: $2 \text{ Br}^- \longrightarrow \text{Br}_2 + 2 \text{ e}^-$ Redución: $(SO_4)^{2^-} + 4 \text{ H}^+ + 2 \text{ e}^- \longrightarrow SO_2 + 2 \text{ H}_2O$

Obtense a ecuación iónica axustada, sumándoas:

$$(SO_4)^{2-}(aq) + 2 Br^{-}(aq) + 4 H^{+}(aq) \rightarrow SO_2(g) + Br_2(l) + 2 H_2O(l)$$

Para obter a ecuación global, súmase a cada lado $(SO_4)^{2^-}$ e 2 K^+ , e combinanse os ións para formar os compostos:

$$2 H_2SO_4(aq) + 2 KBr(aq) \longrightarrow Br_2(l) + SO_2(g) + K_2SO_4(aq) + 2 H_2O(l)$$

b) Calcúlase a cantidade de bromuro de potasio:

$$n(KBr)=90,1 \text{ g KBr} \frac{1 \text{ mol KBr}}{119 \text{ g KBr}}=0,757 \text{ mol KBr}$$

Calcúlase a cantidade de bromo que se obterá, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$n(Br_2) = 0.757 \text{ mol KBr} \frac{1 \text{ mol Br}_2}{2 \text{ mol KBr}} = 0.379 \text{ mol Br}_2$$

Calcúlase o volume de bromo líquido (densidade 2,92 g/cm³):

$$V = 90.1 \text{ g KBr} \frac{1 \text{ mol KBr}}{119 \text{ g KBr}} \frac{1 \text{ mol Br}_2}{2 \text{ mol KBr}} \frac{160 \text{ g Br}_2}{1 \text{ mol Br}_2} \frac{1 \text{ cm}^3 \text{ Br}_2}{2,92 \text{ g Br}_2} = 20.7 \text{ cm}^3 \text{ Br}_2$$

Electrólise

 a) Faise pasar unha corrente eléctrica de 1,5 A a través de 250 cm³ dunha disolución acuosa de ións Cu²+ de concentración 0,1 mol/dm³. Calcula o tempo que ten que transcorrer para que todo o cobre da disolución se deposite como cobre metálico.

Dato: 1 F = 96500 C. (A.B.A.U. extr. 19)

t

Rta.: a) t = 54 min.

a)

Datos Cifras significativas: 2

Intensidade de corrente eléctrica I = 1,5 A

Volume de disolución $V = 250 \text{ cm}^3 = 0,25 \text{ dm}^3$ Concentración de ión cobre(II) $[\text{Cu}^{2+}] = 0,10 \text{ mol/dm}^3$

Faraday (1 mol de electróns) $F = 9,65 \cdot 10^4 \text{ C}$

Incógnitas

Tempo necesario para depositar todo o cobre

Outros símbolos

Cantidade de sustancia (número de moles)

n

Carga eléctrica

Q

Ecuacións

Intensidade de corrente eléctrica

I = Q / t

Solución:

Calcúlase a cantidade de ión cobre(II) presente na disolución:

$$n(Cu^{2+})=0.25 \text{ dm}^3 \text{ D } Cu^{2+} \frac{0.10 \text{ mol } Cu^{2+}}{1 \text{ dm}^3 \text{ D}}=0.025 \text{ mol } Cu^{2+}$$

A reacción no cátodo é:

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

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

$$n(e)=0.025 \text{ mol Cu}^{2+} \cdot \frac{2 \text{ mol e}}{1 \text{ mol Cu}^{2+}} = 0.050 \text{ mol e}$$

Calcúlase a carga eléctrica equivalente:

$$Q = 0,050 \text{ mol } e \cdot \frac{9,65 \cdot 10^4 \text{ C}}{1 \text{ mol } e} = 4,8 \cdot 10^3 \text{ C}$$

Calcúlase o tempo coa expresión da intensidade:

$$I = \frac{Q}{t} \Rightarrow t = \frac{Q}{I} = \frac{4.8 \cdot 10^3 \text{ C}}{1.5 \text{ A}} = 3.2 \cdot 10^3 \text{ s} = 54 \text{ min.}$$

2. b) Faise pasar durante 2,5 horas unha corrente eléctrica de 5,0 A a través dunha disolución acuosa de SnI₂. Calcula os moles de I₂ liberados no ánodo.

Dato: Constante de Faraday, F = 96 500 C⋅mol⁻¹.

(A.B.A.U. extr. 18)

Rta.: b) $n = 0.23 \text{ mol } I_2$.

b)

Datos Cifras significativas: 2

Intensidade de corrente eléctrica I = 5.0 A

Tempo para depositar o iodo $t = 2.5 \text{ h} = 9.0 \cdot 10^3 \text{ s}$

Incógnitas

Cantidade de iodo depositada $n(I_2)$

Ecuacións

Intensidade de corrente eléctrica I = Q / t

Solución:

Calcúlase a carga eléctrica coa expresión da intensidade:

$$Q = I \cdot t = 5.0 \text{ A} \cdot 9.0 \cdot 10^3 \text{ s} = 4.5 \cdot 10^4 \text{ C}$$

Calcúlase a cantidade de electróns equivalente:

$$n(e^{-})=4,5 \text{ C} \cdot \frac{1 \text{ mol e}}{9.65 \cdot 10^{4} \text{ C}}=0,47 \text{ mol e}$$

A reacción no ánodo é:

$$2 I^- \longrightarrow I_2 + 2 e^-$$

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

$$n(I_2)=0,47 \text{ mol } e \frac{1 \text{ mol } I_2}{2 \text{ mol } e}=0,23 \text{ mol } I_2$$

- 3. Realízase a electrólise dunha disolución de cloruro de ferro(III) facendo pasar unha corrente de 10 amperios durante 3 horas. Calcula:
 - a) Os gramos de ferro depositados no cátodo.
 - b) O tempo que tería que pasar a corrente para que no ánodo se desprendan 20,5 L de Cl₂ gas medidos a 25 °C de temperatura e 1 atm de presión.

Datos: $R = 8,31 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1} = 0,082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$; 1 atm = 101,3 kPa; constante de Faraday, $F = 96500 \text{ C} \cdot \text{mol}^{-1}$.

(A.B.A.U. ord. 18)

Rta.: a) m = 20.8 g Fe; b) t = 4.5 h.

Datos Cifras significativas: 3

Intensidade de corrente eléctrica I = 10,0 A

Tempo para depositar a masa de ferro $t = 3,00 \text{ h} = 1,08 \cdot 10^4 \text{ s}$

Gas cloro: presión p = 1,00 atm

temperatura $T = 25 \, ^{\circ}\text{C} = 298 \, \text{K}$

volume $V = 20.5 \text{ dm}^3$

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

Masa atómica do ferro M(Fe) = 55.8 g/mol

Incógnitas

Masa de ferro depositada m(Fe)

Tempo que se tarda en desprender o Cl_2

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles) n

Ecuacións

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

Intensidade de corrente eléctrica I = Q / t

Solución:

a) Calcúlase a carga eléctrica coa expresión da intensidade:

$$Q = I \cdot t = 10.0 \text{ A} \cdot 1.08 \cdot 10^4 \text{ s} = 1.08 \cdot 10^5 \text{ C}$$

Calcúlase a cantidade de electróns equivalente:

$$n(e^{-})=1,08\cdot10^{5} \text{ C}\cdot\frac{1 \text{ mol e}}{9,65\cdot10^{4} \text{ C}}=1,12 \text{ mol e}$$

A reacción no cátodo é:

$$Fe^{3+} + 3e^{-} \rightarrow Fe$$

Calcúlase a masa de ferro, mirando a ecuación axustada da reacción:

$$m(\text{Fe}) = 1,12 \text{ mol e} \frac{1 \text{ mol Fe}}{3 \text{ mol e}} \frac{55,8 \text{ g Fe}}{1.00 \text{ mol Fe}} = 20,8 \text{ g Fe}$$

b) Calcúlase a cantidade de cloro, supoñendo comportamento ideal para o gas:

$$p \cdot V = n \cdot R \cdot T \Rightarrow n = \frac{p \cdot V}{R \cdot T} = \frac{1,00 \text{ atm} \cdot 20,5 \text{ dm}^3}{0,082 \text{ 0atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \cdot 298 \text{ K}} = 0,839 \text{ mol Cl}_2$$

A reacción no ánodo é:

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

Calcúlase a cantidade de electróns necesaria para que se desprenda esa cantidade de cloro, mirando a ecuación axustada da reacción::

$$n(e) = 0,839 \text{ mol Cl}_2 \cdot \frac{2 \text{ mol e}}{1 \text{ mol Cl}_2} = 1,68 \text{ mol e}$$

Calcúlase a carga eléctrica equivalente:

$$Q=1,68 \text{ mol } e \cdot \frac{9,65 \cdot 10^4 \text{ C}}{1 \text{ mol } e} = 1,62 \cdot 10^5 \text{ C}$$

Calcúlase o tempo coa expresión da intensidade:

$$I = \frac{Q}{t}$$
 $\Rightarrow t = \frac{Q}{I} = \frac{1,62 \cdot 10^5 \text{ C}}{10 \text{ A}} = 1,62 \cdot 10^4 \text{ s} = 4,5 \text{ h}$

4. a) Faise pasar unha corrente eléctrica de 0,2 A a través dunha disolución acuosa de sulfato de cobre(II) durante 10 minutos. Calcula os gramos de cobre depositados.

(A.B.A.U. extr. 17)

Rta.: a) m = 0.040 g Cu.

a)

Datos Cifras significativas: 2

Intensidade de corrente eléctrica I = 0.20 A

Tempo $t = 10 \text{ min} = 6.0 \cdot 10^2 \text{ s}$

Faraday (1 mol de electróns) $F = 9,65 \cdot 10^4 \text{ C}$

Masa atómica do cobre M(Cu) = 64 g/mol

Incógnitas

Masa de cobre depositada m(Cu)

Outros símbolos

Cantidade de sustancia (número de moles) n

Solución:

Calcúlase a carga eléctrica coa expresión da intensidade:

$$Q = I \cdot t = 0.20 \text{ A} \cdot 6.0 \cdot 10^2 \text{ s} = 1.20 \cdot 10^2 \text{ C}$$

Calcúlase a cantidade de electróns equivalente:

$$n(e)=1,2\cdot10^2 \text{ C} \frac{1 \text{ mol e}}{9.65\cdot10^4 \text{ C}}=1,2\cdot10^{-3} \text{ mol e}$$

A reacción no cátodo é:

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

$$n(e)=0,20 \text{ A} \cdot 6,0 \cdot 10^2 \text{ s} \frac{1 \text{ mol e}}{9,65 \cdot 10^4 \text{ C}}=1,2 \cdot 10^{-3} \text{ mol e}$$

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

$$m(Cu)=1,2\cdot 10^{-3} \text{ mol e } \frac{1 \text{ mol Cu}}{2 \text{ mol e}} \frac{64 \text{ g Cu}}{1 \text{ mol Cu}}=0,040 \text{ g Cu}$$

5. a) Faise pasar durante 2,5 horas unha corrente de 2,0 A a través dunha cela electroquímica que contén unha disolución de SnI₂. Calcula a masa de estaño metálico depositada no cátodo.

(A.B.A.U. ord. 17)

Rta.: a) m(Sn) = 11 g.

Datos Cifras significativas: 2

Intensidade de corrente eléctrica I = 2.0 A

Tempo $t = 2.5 \text{ h} = 9.0 \cdot 10^3 \text{ s}$

Datos Cifras significativas: 2

Faraday (1 mol de electróns) $F = 9,65 \cdot 10^4 \text{ C}$

Masa atómica do estaño M(Sn) = 119 g/mol

Incógnitas

Masa de estaño depositada m(Sn)

Outros símbolos

Cantidade de sustancia (número de moles) n

Solución:

Calcúlase a carga eléctrica coa expresión da intensidade:

$$Q = I \cdot t = 2.0 \text{ A} \cdot 2.5 \text{ h} \cdot 3.6 \cdot 10^3 \text{ s/h} = 1.8 \cdot 10^4 \text{ C}$$

Calcúlase a cantidade de electróns equivalente:

$$n(e)=1,8\cdot10^4 \text{ C} \frac{1 \text{ mol e}}{9,65\cdot10^4 \text{ C}}=0,19 \text{ mol e}$$

A reacción no cátodo é:

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

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

$$m(Sn)=0,19 \text{ mol e } \frac{1 \text{ mol } Sn}{2 \text{ mol e}} \frac{119 \text{ g } Sn}{1 \text{ mol } Sn}=11 \text{ g } Sn$$

♦ CUESTIÓNS

Potenciais

 Explica razoadamente que sucederá se introducimos unha vara de Zn nunha disolución de nitrato de cobre(II) de concentración 1,0 mol/dm³.

DATOS: $E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}; E^{\circ}(Zn^{2+}/Zn) = -0.76 \text{ V}.$ (A.B.A.U. extr. 24)

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.

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

Oxidación: $Zn^{-2}e^{-} \longrightarrow Zn^{2^{+}} \qquad E^{\circ} = +0,76 \text{ V}$ Redución: $Cu^{2^{+}} + 2e^{-} \longrightarrow Cu \qquad E^{\circ} = +0,34 \text{ V}$ Reacción global $Cu^{2^{+}} + Zn \longrightarrow Cu + Zn^{2^{+}} \qquad E^{\circ} = 1,10 \text{ V}$

O potencial da reacción global sae positivo, por tanto, o proceso será espontáneo. O cinc oxidarase a ión Zn^{2+} e o ión Cu^{2+} depositarase como cobre metálico.

Nun principio o cobre metálico depositarase sobre a barra de cinc, mentres o cinc vaise disolvendo. A disolución irá aumentando en ións cinc e diminuíndo en ións cobre(II). Se o tempo e as cantidades o permiten, a barra de cinc desaparecerá e quedará no fondo do recipiente un depósito de po de cobre.

2. Explica razoadamente, escribindo as correspondentes reaccións, que sucederá se engadimos limaduras de ferro a unha disolución de Cu²+(ac).

Datos:
$$E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}; E^{\circ}(Fe^{2+}/Fe) = -0.44 \text{ V}.$$
 (A.B.A.U. ord. 22)

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.

Para a reacción:

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

As semirreaccións son:

Redución: $Cu^{2+} + 2 e^{-} \longrightarrow Cu$ $E^{\circ} = 0,34 \text{ V}$ Oxidación: Fe $\longrightarrow Fe^{2+} + 2 e^{-}$ $E^{\circ} = 0,44 \text{ V}$ Reacción global: Fe $+ Cu^{2+}$ $\longrightarrow Fe^{2+} + Cu$ $E^{\circ} = 0,78 \text{ V}$

O potencial da reacción global sae positivo, por tanto, o proceso será espontáneo. O ferro oxidarase a ión Fe^{2+} e o ión Cu^{2+} depositarase como cobre metálico.

♦ LABORATORIO

Valoración redox

1. Para determinar a concentración dunha disolución de FeSO₄ realízase unha valoración redox na que 18,0 cm³ de disolución de KMnO₄ de concentración 0,020 mol/dm³ reaccionan con 20,0 cm³ da disolución de FeSO₄. A reacción que ten lugar é:

$$5 \text{ Fe}^{2+}(aq) + \text{MnO}_{4}(aq) + 8 \text{ H}^{+}(aq) \rightarrow 5 \text{ Fe}^{3+}(aq) + \text{Mn}^{2+}(aq) + 4 \text{ H}_{2}O(1)$$

- a) Calcula a concentración da disolución de FeSO₄.
- b) Nomea o material necesario e describe o procedemento experimental para realizar a valoración.

(A.B.A.U. extr. 18)

Rta.: $[FeSO_4] = 0.090 \text{ mol/dm}^3$.

Solución:

a) Cálculos:

Calcúlase a cantidade de permanganato de potasio:

$$n(\text{KMnO}_4) = 18.0 \text{ cm}^3 \text{ (D)} \frac{10^3 \text{ cm}^3}{1 \text{ dm}^3} \cdot \frac{0,020 \text{ mol KMnO}_4}{1 \text{ dm}^3 \text{ (D)}} = 3,6 \cdot 10^{-4} \text{ mol KMnO}_4$$

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

$$KMnO_4(aq) \rightarrow MnO_4^-(aq) + K^+(aq)$$

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

$$n(MnO_4^-) = n(KMnO_4) = 3.6 \cdot 10^{-4} \text{ mol } MnO_4^-$$

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

$$n(\text{Fe}^{2+})=3.6\cdot 10^{-4} \text{ mol MnO}_{4}^{-} \frac{5 \text{ mol Fe}^{2+}}{1 \text{ mol MnO}_{4}^{-}}=1.8\cdot 10^{-3} \text{ mol Fe}^{2+}$$

Como o sulfato de ferro(II) é un electrólito forte, está totalmente disociado:

$$FeSO_4(aq) \rightarrow SO_4^{2-}(aq) + Fe^{2+}(aq)$$

Por tanto, a cantidade de sulfato de ferro(II) é a mesma que la de iones ferro(II):

$$n(\text{FeSO}_4) = n(\text{Fe}^{2+}) = 1.8 \cdot 10^{-3} \text{ mol Fe}^{2+}$$

Calcúlase a concentración de sulfato de ferro(II), sabendo que están disoltos en 20,0 cm³ de disolución:

$$[FeSO_4] = \frac{1.8 \cdot 10^{-3} \text{ mol } FeSO_4}{20.0 \cdot 10^{-3} \text{ dm}^3} = 0.090 \text{ mol } FeSO_4/\text{dm}^3$$

Bureta

de 25 cm³

con KMnO₄

Erlenmeyer

FeSO₄

con 20 cm³ de

b) Mídense 20 cm³ da disolución de FeSO₄ cunha pipeta e baléiranse nun matraz erlenmeyer de 100 cm³.

Énchese a bureta de 25 cm³ coa disolución de KMnO₄ por encima do 0 e ábrese a chave ata que o pico da bureta quede cheo e o nivel do KMnO₄ estea en 0.

Ábrese a chave da bureta para deixar caer a disolución de KMnO₄ en pequenos chorros mentres se imprime un movemento circular ao erlenmeyer ata que non desapareza a cor violeta no contido do erlenmeyer.

Anótase o volume de KMnO₄ gastado (p. ex. 18,6 cm³) e tírase o contido do erlenmeyer e lávase o matraz.

Vólvese a encher a bureta con KMnO₄ ata o cero. Mídense outros 20 cm³ de FeSO₄ coa pipeta, vértense no erlenmeyer (lavado pero non necesariamente seco).

Colócase o erlenmeyer baixo a bureta e ábrese a chave ata deixar caer case todo o volume medido antes (p. ex. 17,6 cm³).

Agora déixase caer o KMnO₄ pinga a pinga mentres se fai rotar o erlenmeyer, ata que a cor non desapareza.

Anótase este valor.

Repítese outras dúas veces e tómase como volume correcto o valor medio das medidas que máis se aproximan.

Material: Bureta (1) de 25 cm³ (graduada en 0,1 cm³), pipeta (1) de 20 cm³ con aspirador, matraz erlenmeyer (1) de 100 cm³.



- 1. Constrúese no laboratorio a seguinte pila galvánica: |Pb(s)|Pb²⁺(ac, 1 M)||Cu²⁺(ac, 1 M)||Cu(s)|.
 - a) Escribe as semirreaccións de oxidación, de redución e a reacción global. Calcula a forza electromotriz da pila.
 - b) Debuxa un esquema da pila, representando as semicelas que actúan como ánodo e como cátodo, detallando material e reactivos, así como o sentido do fluxo dos electróns durante o funcionamento da pila.

Datos:
$$E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}; E^{\circ}(Pb^{2+}/Pb) = -0.12 \text{ V}.$$
 (A.B.A.U. extr. 23)
Rta.: a) $E^{\circ} = 0.46 \text{ V}.$

Solución:

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

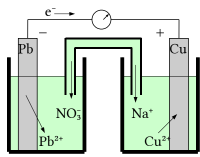
Redución: $Cu^{2+}(ac) + 2e^{-} \rightarrow Cu(s)$ $E^{\circ} = 0,34 \text{ V}$ (Cátodo +) Oxidación: $Pb(s) \rightarrow Pb^{2+}(ac) + 2e^{-}$ $E^{\circ} = 0,12 \text{ V}$ (Ánodo -) Reacción global: $Pb(s) + Cu^{2+}(ac) \rightarrow Pb^{2+}(ac) + Cu(s)$ $E^{\circ} = 0,46 \text{ V}$

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:

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

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 cobre e chumbo puídas, disolucións de nitrato de chumbo(II), Pb(NO₃)₂, de concentración 1 mol/dm³ e nitrato de cobre(II),



Cu(NO₃)₂, de concentración 1 mol/dm³. Disolución de nitrato de sodio, NaNO₃, 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 chumbo(II) e un eléctrodo de chumbo metálico, 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 Pb) cara ao polo positivo (cátodo Cu) mentres que os ións fluirán pola ponte salina para manter a neutralidade eléctrica.

- a) Xustifica que reacción terá lugar nunha pila galvánica formada por un eléctrodo de cobre e outro de cadmio en condicións estándar, indicando as reaccións que teñen lugar no ánodo e no cátodo. Calcula a forza electromotriz da pila nestas condicións.
 - b) Fai un esquema da montaxe da pila no laboratorio, detallando o material e os reactivos necesarios e sinalando o sentido de circulación dos electróns.

$$E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}; E^{\circ}(Cd^{2+}/Cd) = -0.40 \text{ V}.$$
 (A.B.A.U. ord. 23)
Rta.: a) $E^{\circ} = +0.74 \text{ V}$

Solución:

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

Oxidación: $Cd(s) \rightarrow Cd^{2+}(ac) + 2 e^{-}$ $E^{\circ} = +0,40 \text{ V}$ (Ánodo –) Redución: $Cu^{2+}(ac) + 2 e^{-} \rightarrow Cu(s)$ $E^{\circ} = +0,34 \text{ V}$ (Cátodo +) Reacción global: $Cd(s) + Cu^{2+}(ac) \rightarrow Cd^{2+}(ac) + Cu(s)$ $E^{\circ} = +0,74 \text{ V}$

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:

$$\Delta G = -z F E = -2 \cdot F \cdot (+0.74) < 0$$

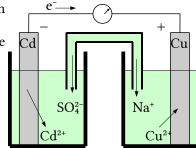
b) Material: Dous vasos de precipitados de 100 cm³, un tubo de vidro en forma de U, un voltímetro de corrente continua, cables e pinzas metálicas.

Reactivos: láminas de cobre e cadmio puídas, disolucións de sulfato de cadmio, CdSO₄, de concentración 1 mol/dm³ e sulfato de cobre(II), CuSO₄, de concentración 1 mol/dm³. Disolución de sulfato de sodio, Na₂SO₄, 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 sulfato de cadmio e un eléctrodo de cadmio metálico, mentres que o outro contería unha solución de sulfato 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 Cd) mentres que os ións fluirán pola ponte salina para manter a neutralidade eléctrica.



3. Constrúese no laboratorio unha pila galvánica con eléctrodos de Au e Cd.

- a) Escribe as reaccións que teñen lugar nos eléctrodos indicando: o ánodo e o cátodo, a reacción global e a forza electromotriz da pila.
- b) Fai un esquema detallado da montaxe da pila no laboratorio, indicando material, reactivos e o sentido do fluxo dos electróns durante o funcionamento da pila.

Datos: $E^{\circ}(Au^{3+}/Au) = +1,50 \text{ V}; E^{\circ}(Cd^{2+}/Cd) = -0,40 \text{ V}.$ (A.B.A.U. extr. 22)

Rta.: a) $E^{\circ} = 1,90 \text{ V}.$

Solución:

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

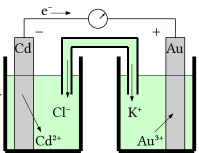
Oxidación: $3 \text{ Cd(s)} \longrightarrow 3 \text{ Cd}^{2+}(\text{ac}) + 6 \text{ e}^{-} \qquad E^{\circ} = +0,40 \text{ V} \qquad (\text{Ánodo} -)$ Redución: $2 \text{ Au}^{3+}(\text{ac}) + 6 \text{ e}^{-} \qquad \to 2 \text{ Au(s)} \qquad E^{\circ} = +1,50 \text{ V} \qquad (\text{Cátodo} +)$ Reacción global: $3 \text{ Cd(s)} + 2 \text{ Au}^{3+}(\text{ac}) \qquad \to 3 \text{ Cd}^{2+}(\text{ac}) + 2 \text{ Au(s)} \qquad E^{\circ} = +1,90 \text{ V}$

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:

$$\Delta G = -z F E = -6 \cdot F \cdot (+1.90) < 0$$

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 ouro e cadmio puídas, disolucións de cloruro de cadmio de concentración 1 mol/dm³ e cloruro de ouro(III) 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 cadmio e un eléctrodo de cadmio metálico, mentres que o outro contería unha solución de cloruro de ouro(III) 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 Cd) cara ao polo positivo (cátodo Au) mentres que os ións fluirán pola ponte salina para manter a neutralidade eléctrica.

- 4. Constrúese unha pila cos elementos Cu^{2+}/Cu e AI^{3+}/AI , 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?

(A.B.A.U. ord. 21)

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

Solución:

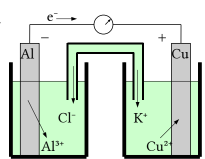
a) Nunha pila galvánica formada por un eléctrodo de aluminio e outro de cobre en condicións estándar, a reacción que terá lugar é a oxidación do aluminio e a redución do ión cobre(II).

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

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.

- 5. a) Explica como construiría no laboratorio unha pila empregando un eléctrodo de cinc e un eléctrodo de níquel, indicando o material e os reactivos necesarios.
 - b) Indica as semirreaccións que teñen lugar en cada eléctrodo, a reacción iónica global e calcule a forza electromotriz da pila.

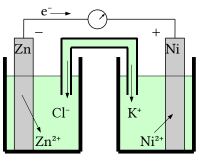
Datos: $E(Ni^{2+}/Ni) = -0.25 \text{ V}; E(Zn^{2+}/Zn) = -0.76 \text{ V}.$

(A.B.A.U. extr. 20)

Rta.: $E^{\circ} = 0,51 \text{ V}.$

Solución:

a) 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 cinc de concentración 1 mol/dm³ e cloruro de níquel(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 cinc e un eléctrodo de cinc metálico, mentres que o outro contería unha solución de cloruro de níquel(II) e un eléctrodo de níquel 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 Ni) mentres que os ións fluirán pola ponte salina para manter a neutralidade eléctrica.

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

Oxidación: Zn(s) $\rightarrow Zn^{2+}(ac) + 2e^ E^\circ = +0.76 \text{ V}$ (Ánodo –) Redución: $Ni^{2+}(ac) + 2e^ \rightarrow Ni(s)$ $E^\circ = -0.25 \text{ V}$ (Cátodo +) Reacción global: $Ni^{2+}(ac) + Zn(s)$ $\rightarrow Ni(s) + Zn^{2+}(ac)$ $E^\circ = +0.51 \text{ V}$

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:

$$\Delta G = -z F E = -2 \cdot F \cdot (+0.51) < 0$$

6. No laboratorio constrúese a seguinte pila en condicións estándar:

$$Cu(s) \mid Cu^{2+}(aq, 1 M) \mid Ag^{+}(aq, 1 M) \mid Ag(s)$$

- a) Fai un debuxo da montaxe, indicando o material e os reactivos necesarios.
- b) Escribe as semirreaccións de redución e oxidación, a reacción iónica global da pila e calcula o potencial da mesma en condicións estándar.

Datos: $E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}$; $E^{\circ}(Ag^{+}/Ag) = +0.80 \text{ V}$.

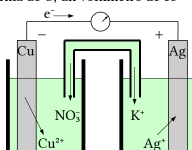
(A.B.A.U. ord. 20, extr. 19)

Rta.: b) $E^{\circ} = 0.46 \text{ V}.$

Solución:

a) 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.

b) 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:

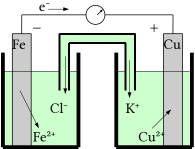
$$\Delta G = -z \, F \, E = -2 \cdot F \cdot (+0.46) < 0$$

- 7. a) Fai un esquema indicando o material e os reactivos que se necesitan para construír no laboratorio a pila que ten a seguinte notación Fe(s) | Fe²⁺(aq, 1 M) | Cu²⁺(aq, 1 M) | Cu(s).
 - b) Escribe as semirreaccións que se producen no ánodo e no cátodo e indica as súas polaridades. Escribe a reacción iónica global e calcula a forza electromotriz da pila.

Datos: $E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}$; $E^{\circ}(Fe^{2+}/Fe) = -0.44 \text{ V}$. (A.B.A.U. ord. 19) **Rta.:** b) $E^{\circ} = 0.78 \text{ V}$.

Solución:

a) 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 ferro(II) 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 ferro(II) e un eléctrodo de ferro metálico, mentres que o outro contería unha solución de cloruro 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.

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

Oxidación: Fe(s) \rightarrow Fe²+(ac) + 2 e⁻ E° = +0,44 V (Ánodo −) Redución: $Cu^{2+}(ac)$ + 2 e⁻ \rightarrow Cu(s) E° = +0,34 V (Cátodo +) Reacción global: $Cu^{2+}(ac)$ + Fe(s) \rightarrow Cu(s) + Fe²+(ac) E° = +0,78 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:

$$\Delta G = -z F E = -2 \cdot F \cdot (+0.78) < 0$$

8. No laboratorio constrúese unha pila que ten a seguinte notación:

$$Cd(s) \mid Cd^{2+}(aq \ 1 \ mol/dm^3) \mid Ag^{+}(aq \ 1 \ mol/dm^3) \mid Ag(s).$$

- a) Indica as reaccións que teñen lugar en cada eléctrodo, o proceso total e calcula a forza electromotriz.
- b) Detalla o material, reactivos necesarios e debuxa a montaxe indicando cada unha das partes.

Datos: $E^{\circ}(Ag^{+}/Ag) = 0.80 \text{ V}$; $E^{\circ}(Cd^{2+}/Cd) = -0.40 \text{ V}$.

(A.B.A.U. extr. 17)

Rta.: a) $E^{\circ} = 1,20 \text{ V}.$

Solución:

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

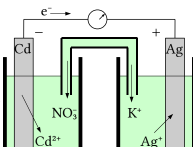
Oxidación: Cd(s) $\rightarrow Cd^{2+}(ac) + 2 e^{-}$ $E^{\circ} = +0,40 \text{ V}$ (Ánodo –) Redución: $2 \text{ Ag}^{+}(ac) + 2 e^{-}$ $\rightarrow 2 \text{ Ag}(s)$ $E^{\circ} = +0,80 \text{ V}$ (Cátodo +)

Reacción global: $Cd(s) + 2 Ag^{+}(ac) \rightarrow Cd^{2+}(ac) + 2 Ag(s) \quad E^{\circ} = +1,20 \text{ V}$

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:

$$\Delta G = -z F E = -2 \cdot F \cdot (+1,20) < 0$$

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 nitrato de prata de concentración 1 mol/dm³ e nitrato de cadmio 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 cadmio e un eléctrodo de cadmio 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 Cd) cara ao polo positivo (cátodo Ag) mentres que os ións fluirán pola ponte salina para manter a neutralidade eléctrica.

- a) Xustifica que reacción terá lugar nunha pila galvánica formada por un eléctrodo de cobre e outro de cinc en condicións estándar, a partir das reaccións que teñen lugar no ánodo e o cátodo. Calcula a forza electromotriz da pila nestas condicións.
 - b) Indica como realizaría a montaxe da pila no laboratorio para facer a comprobación experimental, detallando o material e os reactivos necesarios.

Datos: $E^{\circ}(Zn^{2+}/Zn) = -0.76 \text{ V}$; $E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}$. (A.B.A.U. ord. 17)

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

Solución:

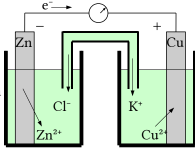
a) Nunha pila galvánica formada por un eléctrodo de cinc e outro de cobre en condicións estándar, a reacción que terá lugar é a oxidación do cinc e a redución do ión cobre(II).

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.

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

OXIDACIÓN REDUCIÓN	
PROBLEMAS	1
Estequiometría redox	
Electrólise	
CUESTIÓNS	16
Potenciais	
LABORATORIO	17
Valoración redox	
<u>Pilas</u>	18
Índice de probas A.B.A.U.	
2017	
1. (ord.)	
2. (extr.)	
2018	
1. (ord.)	
2. (extr.)	
2019	
1. (ord.)	
2. (extr.)	
2020	
1. (ord.)	
2. (extr.)	•
2021	
1. (ord.)	
2. (extr.)	
2022	
1. (ord.)	
2. (extr.)	
2023	
1. (ord.)	•
2. (extr.)	
2024	
1. (U1u.)	1