Solubilidad

Solubilidad. Efecto del ion común

- 1. La 25 °C el producto de solubilidad del Ba(IO₃)₂ es 6,5·10⁻¹⁰. Calcula:
 - a) Las concentraciones molares de los iones yodato y bario.
 - b) La masa de yodato de bario que si puede disolver en 200 cm³ de agua.
 - c) La solubilidad de la citada sal, en g/dm³, en una disolución de concentración 0,1 mol/dm³ de KIO₃ a 25 °C considerando que esta sal si encuentra totalmente disociado.

Problema tipo basado en A.B.A.U. jun. 19

Rta.: a) $s = [Ba^{2+}] = 5.5 \cdot 10^{-4} \text{ mol/dm}^3$; $[(IO_3)^-] = 1.1 \cdot 10^{-3} \text{ mol/dm}^3$; b) m = 0.053 g; c) $s' = 3.2 \cdot 10^{-5} \text{ g/dm}^3$.

Datos Cifras significativas: 2

Producto de solubilidad del Ba $(IO_3)_2$ $K_s = 6.5 \cdot 10^{-10}$

Concentración de la disolución del KIO_3 [KIO_3] = 0,10 mol/dm³

Masa molar del yodato de bario $M(Ba(IO_3)_2) = 487 \text{ g/mol}$

Incógnitas

Solubilidad (mol/dm³) del Ba(IO₃)₂ en agua sa

Concentraciones (mol/dm³) de los iones [IO₃], [Ba²+]

Solubilidad (g/dm³) del Ba(IO₃)₂ en KIO₃ 0,1 mol/dm³ s'

Ecuaciones

Produto de solubilidad del equilibrio: $B_bA_a(s) \rightleftharpoons b B^{\beta+}(aq) + a A^{\alpha-}(aq)$ $K_s = [A^{\alpha-}]^a \cdot [B^{\beta+}]^b$

Solución:

a) El equilibrio de solubilidad es:

$$Ba(IO_3)_2(s) \rightleftharpoons Ba^{2+}(aq) + 2 IO_3^{-}(aq)$$

		Ba(IO ₃) ₂	1	Ba ²⁺	2 IO ₃	
Concentración en el equilibrio	[X] _e			s	2 s	mol/dm³

La constante de equilibrio K_s es:

$$K_s = [Ba^{2+}]_e \cdot [IO_3^-]_e^2 = s (2 s)^2 = 4 s^3 = 6.5 \cdot 10^{-10}$$

La solubilidad del yodato de bario en agua vale:

$$s_a = \sqrt[3]{\frac{K_s}{4}} = \sqrt[3]{\frac{6.5 \cdot 10^{-10}}{4}} = 5.5 \cdot 10^{-4} \text{ mol Ba} (IO_3)_2 / \text{dm}^3 D$$

Las concentraciones de los iones valen:

$$[Ba^{2+}]_e = s = 5,5 \cdot 10^{-4} \text{ mol/dm}^3$$

 $[(IO_3)^-] = 2 \ s = 1,1 \cdot 10^{-3} \text{ mol/dm}^3$

b) En 200 cm³ de agua se disolverán:

$$n=200 \text{ cm}^{3} \text{ D} \frac{1 \text{ dm}^{3}}{10^{3} \text{ cm}^{3}} \frac{5.5 \cdot 10^{-4} \text{ mol Ba} (\text{IO}_{3})_{2}}{1 \text{ dm}^{3} \text{ D}} \frac{487 \text{ g mol Ba} (\text{IO}_{3})_{2}}{1 \text{ mol Ba} (\text{IO}_{3})_{2}} = 0,053 \text{ g Ba} (\text{IO}_{3})_{2}$$

c) El vodato de potasio está totalmente disociado.

$$KIO_3(s) \rightarrow K^+(aq) + IO_3^-(aq)$$

$$[IO_3^-] = [KIO_3] = 0.10 \text{ mol } IO_3^-/dm^3 D$$

Cuando se disuelve el yodato de bario en la disolución de yodato de potasio, que ya contiene iones yodato, las concentraciones son:

		Ba(IO ₃) ₂	\Rightarrow	Ba ²⁺	2 IO ₃	
Concentración inicial	[X] ₀			0	0,10	mol/dm³
Concentración que reacciona o si forma	[X] _r	S _b	\rightarrow	S_{b}	2 s _b	mol/dm³
Concentración en el equilibrio	[X] _e			S_{b}	$0,10 + 2 s_b$	mol/dm³

La constante de equilibrio K_s es:

$$K_s = [Ba^{2+}]_e \cdot [IO_3^-]_e^2 = s_b \cdot (0.10 + 2 s_b)^2 = 6.5 \cdot 10^{-10}$$

En primera aproximación, podemos considerar despreciable s_b frente a 0,1, ($s_b \ll 0,1$). Entonces:

$$s_b \cdot 0.10^2 \approx 6.5 \cdot 10^{-10}$$

 $s_b = \frac{6.5 \cdot 10^{-10}}{0.10^2} = 6.5 \cdot 10^{-8} \text{ mol/dm}^3$

Se ve que ese valor es despreciable frente a 0,10.

La concentración en g/dm³ es:

$$s' = \frac{6.5 \cdot 10^{-8} \text{ mol}}{1 \text{ dm}^3} \cdot \frac{487 \text{ g Ba} (IO_3)_2}{1 \text{ mol Ba} (IO_3)_2} = 3.2 \cdot 10^{-5} \text{ g/dm}^3$$

La mayor parte de las respuestas se obtienen usando la hoja de cálculo <u>Quimica (es)</u>. <u>Instrucciones</u>. En DATOS, escriba:

Compuesto poco soluble: Ba(IO3)2 Producto de solubilidad 6,50E-10 K_s **RESULTADOS:** $Ba(IO_3)_2(s)$ Ba2+(aq) $2 (IO_3)^-(aq)$ $K_s = 6.50 \cdot 10^{-10}$ $(2 s)^2$ $= 4 s^3$ Solubilidad mol/dm3 g/dm3 En agua $5,46 \cdot 10^{-4}$ 0,266

Para los apartados b) y c), escriba, en DATOS:

		Volumen		Concentración		
Ion/compuesto soluble:	KIO3	200	cm³	0,1	mol/dm³	

En RESULTADOS, elija ahora «g» a la derecha de «Solubilidad», «200 cm³» a la derecha de «En agua», y «1 dm³» a la derecha de «En D(KIO₃)».

Solubilidad	mol	g	en
En agua	$1,09 \cdot 10^{-4}$	0,0532	200 cm ³
En D(KIO ₃)	$6,50 \cdot 10^{-8}$	$3,17 \cdot 10^{-5}$	1 dm³

Precipitación

- 1. El producto de solubilidad del yoduro de plata es 8,3·10⁻¹⁷. Calcula:
 - a) La solubilidad del yoduro de plata expresada en g·dm⁻³
 - b) La masa de yoduro de sodio que si debe añadir la 100 cm³ de disolución de concentración 0,005 mol/dm³ de nitrato de plata para iniciar la precipitación del yoduro de plata.

(P.A.U. set. 10)

Rta.: a) $s = 2.1 \cdot 10^{-6} \text{ g/dm}^3$; b) $m = 2.5 \cdot 10^{-13} \text{ g NaI}$.

Datos Cifras significativas: 2

Producto de solubilidad del AgI $K_s = 8.3 \cdot 10^{-17}$

Volumen disolución de AgNO₃ $V_1 = 100 \text{ cm}^3 = 0,100 \text{ dm}^3$

Concentración de la disolución de AgNO₃ [AgNO₃] = 0,0050 mol/dm³

Masas molares: yoduro de plata M(AgI) = 235 g/mol

yoduro de sodio M(NaI) = 150 g/mol

Incógnitas

Solubilidad del yoduro de plata s

Masa de yoduro de sodio para iniciar la precipitación m(NaI)

Ecuaciones

Cantidad (número de moles) n = m / M

Concentración molar (mol/dm³) s = n / V = s' / M

Producto de solubilidad del equilibrio: $B_b A_a(s) \rightleftharpoons b B^{\beta+}(aq) + a A^{\alpha-}(aq)$ $K_s = [A^{\alpha-}]^a \cdot [B^{\beta+}]^b$

Solución:

a) El equilibrio de solubilidad es:

$$AgI(s) \rightleftharpoons Ag^{+}(aq) + I^{-}(aq)$$

Se llama s a la solubilidad, que es la concentración de sólido que se disuelve y, de acuerdo con la estequiometría, se deduce la concentración de los iones formados.

		AgI	\rightleftharpoons	Ag+	I-	
Concentración en el equilibrio	[X] _e			s	s	mol/dm³

La constante de equilibrio K_s es:

$$K_s = [Ag^+]_e \cdot [I^-]_e = s \cdot s = s^2 = 8.3 \cdot 10^{-17}$$

Se calcula la solubilidad:

$$s = \sqrt{K_s} = \sqrt{8.3 \cdot 10^{-17}} = 9.1 \cdot 10^{-9} \text{ mol AgI/dm}^3 \text{ D}$$

$$s'=9.1 \cdot 10^{-9} \text{ mol AgI/dm}^3 \text{ D} \frac{235 \text{ g AgI}}{1 \text{ mol AgI}} = 2.1 \cdot 10^{-6} \text{ g/dm}^3 \text{ D}$$

b) El AgNO₃ está totalmente disociado en la disolución:

$$AgNO_3(s) \rightarrow Ag^+(aq) + NO_3^-(aq)$$

La concentración del ion plata es:

$$[Ag^{+}] = [AgNO_{3}] = 0,0050 = 5,0\cdot10^{-3} \text{ mol/dm}^{3}$$

Se formará precipitado cuando $Q = [Ag^+] \cdot [I^-] \ge K_s$

$$[I^{-}] \ge \frac{K_s}{[Ag^{+}]} = \frac{8.3 \cdot 10^{-17}}{5.0 \cdot 10^{-3}} = 1.7 \cdot 10^{-14} \text{ mol/dm}^{3}$$

Cuando se disuelva el yoduro de sodio, se disociará totalmente:

$$NaI(s) \rightarrow I^{-}(aq) + Na^{+}(aq)$$

La concentración de yoduro de sodio será:

$$[NaI] = [I^{-}] = 1,7 \cdot 10^{-14} \text{ mol/dm}^{3}$$

Se calcula la masa de yoduro de sodio necesaria para preparar 100 cm³ de disolución de esa concentración:

$$m(\text{NaI}) = 0,100 \text{ dm}^3 \text{ D} \frac{1,7 \cdot 10^{-14} \text{ mol NaI}}{1 \text{ dm}^3 \text{ D}} \frac{150 \text{ g NaI}}{1 \text{ mol NaI}} = 2,5 \cdot 10^{-13} \text{ g NaI}$$

La mayor parte de las respuestas se obtienen usando la hoja de cálculo Quimica (es). Instrucciones. En DATOS, escriba:

Dir Diri oo, eberiba.						
Compuesto poco soluble: AgI	ouesto poco soluble: AgI			lidad	8,30E-17 <mark>K</mark>	s
RESULTADOS:	,					
A_i	gI(s)	\rightleftharpoons	Ag+(aq)	+	I⁻(aq)	
$K_s = 8$	$30 \cdot 10^{-17}$	=	S		S	$= s^2$
Solubilidad	mo	ol/dm³		g/dm³		
En agua	9,1	1.10-9	2,14·10 ⁻⁶			
En 1 L D(AgNO ₃)	1,66	5·10 ⁻¹⁴	$3,90 \cdot 10^{-12}$			
Para el apartado b), escriba en DATOS:		_				
		Volu	men		Concentración	
Ion/compuesto soluble:	AgNO3		100 <mark>cm³</mark>		0,00	5 mol/dm³
2º ion/compuesto soluble:	NaI					
En RESULTADOS, elija «Masa».						
Precipitación						
Para que precipite	AgI					
Masa		<i>m</i> =	$2,49 \cdot 10^{-13}$	g NaI		

El producto de solubilidad del cloruro de plomo(II) es 1,6·10⁻⁵ a 298 K.

- a) Determina la solubilidad del cloruro de plomo(II) expresada en mol/dm³.
- b) Se mezclan 200 cm³ de una disolución de concentración 1,0·10-3 mol/dm³ de Pb(NO₃)₂ y 200 cm³ de una disolución de HCl de pH = 3,00. Suponiendo que los volúmenes son aditivos indica si precipitará cloruro de plomo(II).

(P.A.U. set. 12

Rta.: a) $s = 0.016 \text{ mol/dm}^3$; b) No.

Datos	Cifras significativas: 2
Producto de solubilidad del PbCl ₂	$K_{\rm s} = 1.6 \cdot 10^{-5}$
Volumen disolución de Pb(NO ₃) ₂	$V_1 = 200 \text{ cm}^3 = 0,20 \text{ dm}^3$
Concentración de la disolución del Pb(NO ₃) ₂	$[Pb(NO_3)_2]_0 = 1,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol/dm}^3$
Volumen disolución de HCl	$V_2 = 200 \text{ cm}^3 = 0,20 \text{ dm}^3$
pH de la disolución de HCl	pH = 3.0
Incógnitas	
Solubilidad del PbCl ₂	S
Si se formará precipitado	Q
Ecuaciones	
Concentración molar (mol/dm³)	s = n / V = s' / M
pH	$pH = -log[H^+]$
Producto de solubilidad del equilibrio: $B_bA_a(s) \rightleftharpoons b B^{\beta +}(aq) + a A^{\alpha -}(aq)$	$K_{s} = [A^{\alpha-}]^{a} \cdot [B^{\beta+}]^{b}$

Solución:

a) El equilibrio de solubilidad es:

$$PbCl_2(s) \rightleftharpoons Pb^{2+}(aq) + 2 Cl^{-}(aq)$$

Se llama s a la solubilidad, que es la concentración de sólido que se disuelve y, de acuerdo con la estequiometría, se deduce la concentración de los iones formados.

		PbCl ₂	\rightleftharpoons	Pb ²⁺	2 Cl-	
Concentración en el equilibrio	[X] _e			s	2 s	mol/dm³

La constante de equilibrio es:

$$K_s = [Pb^{2+}]_e \cdot [Cl^-]_e^2 = s \cdot (2 \ s)^2 = 4 \ s^3 = 1.6 \cdot 10^{-5}$$

Se calcula la solubilidad:

$$s = \sqrt[3]{\frac{1.6 \cdot 10^{-5}}{4}} = 0.016 \text{ mol/dm}^3$$

b) El nitrato de plomo(II) disuelto está totalmente disociado.

$$Pb(NO_3)_2(s) \rightarrow Pb^{2+}(aq) + 2 (NO_3)^{-}(aq)$$

La concentración inicial del ion Pb2+ es:

$$[Pb^{2+}]_0 = [Pb(NO_3)_2]_0 = 1,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol/dm}^3$$

La ionización del HCl disuelto es:

$$HCl(aq) \rightarrow H^{+}(aq) + Cl^{-}(aq)$$

La concentración inicial de iones Cl- es la misma que la de iones H+, que se calcula a partir del pH:

$$[H^+] = 10^{-pH} = 10^{-3.0} = 1.0 \cdot 10^{-3} \text{ mol/dm}^3$$

$$[Cl^{-}]_{0} = [H^{+}]_{0} = 1,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol/dm}^{3}$$

Al mezclar ambas disoluciones, se diluyen. Como los volúmenes se consideran aditivos, el volumen de la mezcla es la suma de los volúmenes de cada disolución y las nuevas concentraciones son:

$$[Pb^{2+}] = \frac{n(Pb^{2+})}{V_{T}} = \frac{0.20[dm^{3}] \cdot 1.0 \cdot 10^{-3} [mol \ Pb^{2+}/dm^{3}]}{0.40[dm^{3}]} = 5.0 \cdot 10^{-4} mol \ Pb^{2+}/dm^{3}$$

$$[CI^{-}] = \frac{n(CI^{-})}{V_{T}} = \frac{0.20 \text{ dm}^{3} \cdot 1.0 \text{ time } 10^{-3} \text{ mol } Cl^{-}/\text{dm}^{3}}{0.40 \text{ dm}^{3}} = 5.0 \cdot 10^{-4} \text{ mol } Cl^{-}/\text{dm}^{3}$$

Se formará precipitado si $Q = [Pb^{2+}] \cdot [Cl^{-}]^{2} > K_{s}$

$$Q = [Pb^{2+}] \cdot [Cl^{-}]^{2} = 5.0 \cdot 10^{-4} \cdot (5.0 \cdot 10^{-4})^{2} = 1.3 \cdot 10^{-10} < 1.6 \cdot 10^{-5}$$

Por tanto, no se forma precipitado.

La mayor parte de las respuestas se obtienen usando la hoja de cálculo Quimica (es). Instrucciones. En DATOS, escriba:

	Compuesto poco soluble:	PbCl2	Proc	ducto de sol	ubilidad	1,60E-05 K	s
RESULTADO	S:						
	P	bCl ₂ (s)	\rightleftharpoons	Pb2+(aq)	+	2 Cl ⁻ (aq)	
	$K_s = 1$,60·10 ⁻⁵	=	S		$(2 s)^2$	$=4 s^3$
	Solubilidad	mol	l/dm³		g/dm³	pН	
En agua		0	,0159	4,	41		
Para el aparta	ado b) escriba en DATOS:						

'ara el apartado b), escriba en DATOS:

Volumen Concentración

Ión/compuesto soluble:	Pb(NO3)2	200	cm³	1,00E-03	mol/dm³
2º ión/ compuesto soluble:	HCl	200	cm³	3	рН

RESULTADOS:

Precipitación No
$$[Pb^{2+}]^2 \cdot [Cl^-]^2 = 5,00 \cdot 10^{-4} \cdot (5,00 \cdot 10^{-4})^2 \qquad < K_s = 1,60 \cdot 10^{-5}$$

- 3. Se disponen de una disolución que contiene una concentración de Cd²+ de 1,1 mg/dm³. Se quiere eliminar parte del Cd²+ precipitándolo con un hidróxido, en forma de Cd(OH)₂. Calcula:
 - a) El pH necesario para iniciar la precipitación.
 - b) La concentración de Cd2+, en mg/dm3, cuando el pH es igual a 12.

$$K_s(Cd(OH)_2) = 1,2 \cdot 10^{-14}.$$

(P.A.U. jun. 16)

Rta.: la) pH = 9,5; b) $[Cd^{2+}]_b = 1,3\cdot10^{-5} \text{ mg/dm}^3$.

Datos Cifras significativas: 2

Producto de solubilidad del Cd(OH)₂ $K_s = 1,2 \cdot 10^{-14}$

Concentración de ion cadmio $[Cd^{2+}] = 1,1 \text{ mg/dm}^3$

Masa atómica: Cd M(Cd) = 112 g/mol

pH para calcular la $[Cd^{2+}]$ en el apartado b $pH_b = 12$

Incógnitas

pH necesario para iniciar la precipitación pH Concentración de ion cadmio a pH = 12 [Cd²⁺]_b

Ecuaciones

Concentración molar (mol/dm³) s = n / V = s' / M

pH = $-\log[H^{+}]$

 $pOH = -log[OH^{-}]$

Producto iónico del agua $K_{\rm w} = [{\rm H^+}]_{\rm e} \cdot [{\rm OH^-}]_{\rm e} = 1,00 \cdot 10^{-14}$

 $pK_{w} = pH + pOH = 14,00$

Producto de solubilidad del equilibrio: $B_bA_a(s) \rightleftharpoons b B^{\beta+}(aq) + a A^{\alpha-}(aq)$ $K_s = [A^{\alpha-}]^a \cdot [B^{\beta+}]^b$

Solución:

a) El equilibrio de solubilidad del Cd(OH)₂ es:

$$Cd(OH)_2(s) \rightleftharpoons Cd(OH)_2(aq) \rightarrow Cd^{2+}(aq) + 2OH^{-}(aq)$$

La constante de equilibrio K_s de solubilidad en función de las concentraciones es:

$$K_{\rm s} = [{\rm Cd}^{2+}]_{\rm e} \cdot [{\rm OH}^{-}]_{\rm e}^{2}$$

 $\mathrm{El}\ \mathrm{Cd}(\mathrm{OH})_2$ precipitará cuando el producto de las concentraciones sea mayor o igual a su producto de solubilidad.

$$Q = [Cd^{2+}] \cdot [OH^{-}]^{2} > K_s$$

Se calcula la concentración de ion cadmio:

$$[Cd^{2+}] = \frac{1.1 \text{ mg}}{1 \text{ dm}^3} \frac{1 \text{ g}}{10^3 \text{ mg}} \frac{1 \text{ mol } Cd^{2+}}{112 \text{ g } Cd^{2+}} = 9.8 \cdot 10^{-6} \text{ mol/dm}^3$$

Suponiendo que esta concentración no varía al añadirle una disolución que contenga iones hidróxido, la concentración de iones hidróxido necesaria para que comience a precipitar hidróxido de cadmio es:

$$[OH^{-}] = \sqrt{\frac{K_s}{[Cd^{2+}]}} = \sqrt{\frac{1,20 \cdot 10^{-14}}{9,8 \cdot 10^{-6}}} = 3,5 \cdot 10^{-5} \text{ mol/dm}^{3}$$

Se calculan el pOH y el pH:

$$pOH = -log[OH^{-}] = -log(3,5 \cdot 10^{-5}) = 4,5$$

$$pH = 14.0 - pOH = 14.0 - 4.5 = 9.5$$

b) Cuando el pH = 12, el pOH = 14 – 12 = 2, y la concentración de iones hidróxido vale:

$$[OH^{-}]_{b} = 10^{-pOH} = 10^{-2} = 0,010 \text{ mol/dm}^{3}$$

La concentración de iones cadmio se calcula a partir del producto de solubilidad:

$$[Cd^{2+}]_b = \frac{K_s}{[OH^{-}]^2} = \frac{1,20 \cdot 10^{-14}}{0,010^2} = 1,20 \cdot 10^{-10} \text{ mol/dm}^3$$

$$[Cd^{2+}]_b = \frac{1,20 \cdot 10^{-10} \text{ mol}}{1 \text{ dm}^3} \frac{112 \text{ g } Cd^{2+}}{1 \text{ mol } Cd^{2+}} \frac{10^3 \text{ mg}}{1 \text{ g}} = 1,3 \cdot 10^{-5} \text{ mg/dm}^3$$

La mayor parte de las respuestas se obtienen usando la hoja de cálculo <u>Quimica (es)</u>. <u>Instrucciones</u>. En DATOS, escriba:

	211 2111 00, 0001100.								
	Compuesto poco soluble:	Cd(OH)2		Produc	to de	solubilidad	l	1,20E-14	Ks
	2º compuesto poco soluble:					solubilidad	l		
			•	Volumen	l	Conc		entración	
	Ion/compuesto soluble:	Cd ²⁺						1,10E-03	g/dm³
	2° ion/compuesto soluble:	OH-							
	En RESULTADOS elija pH.							,	
		Cd(OH) ₂ (s))	\rightleftharpoons	Cd2+	(aq)	+	2 (OH)-(aq))
	$K_s = 3$	$1,20\cdot 10^{-14}$		=		S		$(2 s)^2$	= 4
	Solubilidad	n	nol/o	dm³		g/	dm³	p]	Н
	En agua	1,44.1		10^{-5}	0,00211			9,4	16
	En 1 L D(Cd ²⁺)	1	,18	10^{-5}	0,00173				
	Precipitación								
	Para que precipite (Cd(OH) ₂							
	pH		p.	H =		9,54			
	Para el apartado b), escriba en DATOS:								
	2º ion/compuesto soluble:	OH-						12 լ	рΗ
	En RESULTADOS, elija «Concentració	n final de (Cd ²⁺	»					
	Precipitación	Sí							
$[Cd^{2+}] \cdot [(OH)^{-}]^2 = 9.79 \cdot 10^{-6} \cdot (0.0100)^2$ $> K_s = 1.20 \cdot 10^{-14}$									

Cuestiones y problemas de las <u>Pruebas de evaluación de Bachillerato para el acceso a la Universidad</u> (A.B.A.U. y P.A.U.) en Galicia.

 $[Cd^{2+}]_e =$

 $1,20\cdot10^{-10} \text{ mol/L} =$

1,35·10⁻⁸ g/dm³

Respuestas y composición de Alfonso J. Barbadillo Marán.

Concentración final de Cd²⁺

Algunos cálculos se hicieron con una hoja de cálculo de LibreOffice del mismo autor.

Algunas ecuaciones y las fórmulas orgánicas se construyeron con la extensión <u>CLC09</u> de Charles Lalanne-Cassou. La traducción al/desde el gallego se realizó con la ayuda de <u>traducindote</u>, y del <u>traductor de la CIXUG</u>. Se procuró seguir las <u>recomendaciones</u> del Centro Español de Metrología (CEM). Se consultó al Copilot de Microsoft Edge y se tuvieron en cuenta algunas de sus respuestas en las cuestiones.

Actualizado:03/10/24

Sumario

001		-			_	_
SOI	.l	JB	11.	H)	А	I)

Solui	bilidad. Efecto del ion común	1
	La 25 °C el producto de solubilidad del Ba(IO ₃) ₂ es 6,5·10 ⁻¹⁰ . Calcula:	
	a) Las concentraciones molares de los iones yodato y bario	
	b) La masa de yodato de bario que si puede disolver en 200 cm³ de agua	
	c) La solubilidad de la citada sal, en g/dm³, en una disolución de concentración 0,1 mol/dm³ de	
	KIO₃ a 25 °C considerando que esta sal si encuentra totalmente disociado	
Preci	pitaciónpitación	2
1.	El producto de solubilidad del yoduro de plata es 8,3·10 ⁻¹⁷ . Calcula:	2
	a) La solubilidad del yoduro de plata expresada en g∙dm⁻³	
	b) La masa de yoduro de sodio que si debe añadir la 100 cm³ de disolución de concentración	
	0,005 mol/dm³ de nitrato de plata para iniciar la precipitación del yoduro de plata	
	El producto de solubilidad del cloruro de plomo(II) es 1,6·10 ⁻⁵ a 298 K	4
	a) Determina la solubilidad del cloruro de plomo(II) expresada en mol/dm³	
	b) Se mezclan 200 cm³ de una disolución de concentración 1,0·10 ⁻³ mol/dm³ de Pb(NO ₃) ₂ y 200 cm²	n^3
	de una disolución de HCl de pH = 3,00. Suponiendo que los volúmenes son aditivos indica si	
	precipitará cloruro de plomo(II)	
3.	Se disponen de una disolución que contiene una concentración de Cd²+ de 1,1 mg/dm³. Se quiere	
	eliminar parte del Cd²+ precipitándolo con un hidróxido, en forma de Cd(OH)₂. Calcula:	
	a) El pH necesario para iniciar la precipitación	
	b) La concentración de Cd²+, en mg/dm³, cuando el pH es igual a 12	