

PROBLEMAS RESUELTOS SELECTIVIDAD ANDALUCÍA 2002

QUÍMICA

TEMA 4: ENERGÍA DE LAS REACCIONES QUÍMICAS

- Junio, Ejercicio 5, Opción B
- Reserva 2, Ejercicio 4, Opción A
- Reserva 2, Ejercicio 6, Opción B
- Reserva 3, Ejercicio 6, Opción A
- Reserva 4, Ejercicio 5, Opción B
- Septiembre, Ejercicio 3, Opción B



a) Calcule la variación de la entalpía estándar de la reacción:

$$CaC_2(s) + 2H_2O(l) \rightarrow Ca(OH)_2(s) + C_2H_2(g)$$

b) Qué calor se desprende en la combustión de 100 dm³ de acetileno, $\rm C_2H_2$, medidos a 25° C y 1 atm.

Datos: Entalpías estándar de formación en $kJ \cdot mol^{-1}$: $CaC_2 = -59'0$; $CO_2 = -393'5$; $H_2O = -285'8$; $Ca(OH)_2 = -986'0$; $C_2H_2 = 227'0$.

OUÍMICA. 2002. JUNIO. EJERCICIO 5. OPCIÓN B

RESOLUCIÓN

a) Para cualquier reacción: $\Delta H_R^0 = \sum \left(\Delta H_f^0\right)_{productos} - \sum \left(\Delta H_f^0\right)_{reactivos}$, luego:

$$\Delta H_{R}^{0} = -986 + 227 - (-59) - 2 \cdot (-285'8) = -128'4 \text{ kJ}$$

b) La reacción de combustión del acetileno (etino) es:

$$C_2H_2 + \frac{5}{2}O_2 \rightarrow 2CO_2 + H_2O$$

Calculamos el calor de combustión:

$$\Delta H_{C}^{0} = 2 \cdot (-393'5) - 285'8 - 227 = -1299'8 \text{ kJ}$$

$$P \cdot V = n \cdot R \cdot T \Rightarrow n = \frac{P \cdot V}{R \cdot T} = \frac{1 \cdot 100}{0'082 \cdot 298} = 4'09 \text{ moles}$$

4'09 moles
$$C_2H_2 \cdot \frac{-1.299'8 \text{ kJ}}{1 \text{ mol } C_2H_2} = -5.316'18 \text{ kJ}$$

Luego se desprenden -5.316'18 kJ



- a) Enuncie el primer principio de la termodinámica.
- b) Razone si cuando un sistema gaseoso se expansiona disminuye su energía interna.
- c) Justifique cómo varía la entropía en la reacción: $2KClO_4(s) \iff 2KClO_3(s) + O_2(g)$ QUÍMICA. 2002. RESERVA 2. EJERCICIO 4. OPCIÓN A

RESOLUCIÓN

- a) "La energía no puede crearse ni destruirse, pero sí puede transformarse", o lo que es igual: la energía que absorbe o desprende un sistema es igual a la que desprende o absorbe, respectivamente, el entorno.
- b) En las reacciones químicas en las que se produce un aumento del número de moles de gas hay una expansión de los gases contra la presión exterior y por ello se realiza un trabajo a costa de la energía interna del sistema, razón por la que ésta disminuirá.
- c) Al aparecer sustancias gaseosas se produce un aumento del desorden y como la entropía se puede considerar como una medida precisamente del aumento del desorden del sistema, ésta aumentará.



Dadas las entalpías estándar de formación del CO_2 , $-393'5kJ \cdot mol^{-1}$ y del SO_2 , $-296'1kJ \cdot mol^{-1}$ y la de combustión:

$$CS_2(l) + 3O_2(g) \rightarrow CO_2(g) + 2SO_2(g)$$
 $\Delta H^0 = -1072 \text{kJ}$

Calcule:

- a) La entalpía estándar de formación del disulfuro de carbono.
- b) La energía necesaria para la síntesis de 2'5 kg de disulfuro de carbono.

Masas atómicas: C = 12; S = 32.

QUÍMICA. 2002. RESERVA 2. EJERCICIO 6. OPCIÓN B

RESOLUCIÓN

a) Para cualquier reacción: $\Delta H_R^0 = \sum \left(\Delta H_f^0\right)_{productos} - \sum \left(\Delta H_f^0\right)_{reactivos}$, luego:

$$-1072 = -393'5 + 2 \cdot (-296'1) - \left(\Delta H_{\rm f}^{\rm 0}\right)_{\rm CS_2} \Longrightarrow \left(\Delta H_{\rm f}^{\rm 0}\right)_{\rm CS_2} = 86'3 \text{ kJ/mol}$$

b)

2500 g de
$$CS_2 \cdot \frac{86'3 \text{ kJ}}{76 \text{ g de } CS_2} = 2.838'8 \text{ kJ}$$



La combustión del pentaborano líquido se produce según la reacción:

$$2B_{_{5}}H_{_{9}}(l) + 12O_{_{2}}(g) \rightarrow 5B_{_{2}}O_{_{3}}(s) + 9H_{_{2}}O(l)$$

Calcule:

a) La entalpía estándar de la reacción.

b) El calor que se desprende, a presión constante, en la combustión de un gramo de pentaborano.

Datos: Masas atómicas: H = 1; B = 11.

 $\Delta H_{f}^{\ 0}[\,B_{_{5}}H_{_{9}}(l)] = 73\,'\,2kJ\cdot mol^{-1}\;; \\ \Delta H_{f}^{\ 0}[\,B_{_{2}}O_{_{3}}(s)] = -\,1263\,'\,6kJ\cdot mol^{-1}\;;$

 $\Delta H_{\rm s}^{0}[H_{2}O(1)] = -285'8kJ \cdot mol^{-1}$.

QUÍMICA. 2002. RESERVA 3. EJERCICIO 6. OPCIÓN A

RESOLUCIÓN

a) Para cualquier reacción: $\Delta H_R^0 = \sum \left(\Delta H_f^0\right)_{productos} - \sum \left(\Delta H_f^0\right)_{reactivos}$, luego:

$$\Delta H_R^0 = 5 \cdot (-1263'6) + 9 \cdot (-285'8) - 2 \cdot (73'2) = -9.036'6 \text{ kJ}$$

b)

1 g de
$$B_5H_9 \cdot \frac{-9.036'6 \text{ kJ}}{2 \cdot 64 \text{ g de } B_5H_9} = -70'59 \text{ kJ}$$

Luego se desprenden -70'59 kJ



Determine los valores de las entalpías de las siguientes reacciones:

a) $H_2(g) + Cl_2(g) \rightarrow 2HCl(g)$

b)
$$CH_2 = CH_2(g) + H_2(g) \rightarrow CH_3CH_3(g)$$

Datos: Energías de enlace $(kJ \cdot mol^{-1})$: (H - H) = 436'0; (Cl - Cl) = 242'7; (C - H) = 414'1; (C = C) = 620'1; (H - Cl) = 431'9; (C - C) = 347'1.

QUÍMICA. 2002. RESERVA 4. EJERCICIO 5. OPCIÓN B

RESOLUCIÓN

a) La entalpía de cualquier reacción se puede calcular restándole a la suma de las energías de enlaces rotos, la suma de las energías de los enlaces formados. En la primera reacción se rompe un mol de enlaces H - H y otro de enlaces Cl - Cl y se forman 2 moles de enlaces Cl - H, luego:

$$\Delta H_{R} = \left(\sum H\right)_{enlaces\ rotos} - \left(\sum H\right)_{enlaces\ formados} = 436 + 242 \, '7 - 2 \cdot 431 \, '9 = -185 \, '1 \, \, kJ$$

b) En la segunda se rompe un mol de enlace C=C y otro de enlaces H-H, y se forma 1 mol de enlaces C-C y 2 moles de enlaces C-H. Entonces:

$$\Delta H_{R} = \left(\sum H\right)_{enlaces\ rotos} - \left(\sum H\right)_{enlaces\ formados} = 620'1 + 436 - 347'1 - 2 \cdot 414'1 = -119'2\ kJ$$



Razone la certeza o falsedad de las siguientes afirmaciones, en relación con un proceso exotérmico:

- a) La entalpía de los reactivos es siempre menor que la de los productos.
- b) El proceso siempre será espontáneo.
- QUÍMICA. 2002. SEPTIEMBRE. EJERCICIO 3. OPCIÓN B

RESOLUCIÓN

- a) Falso. Si la energía de los reactivos fuese menor, habría que realizar un aporte de la misma para que se produzca la reacción y en realidad ocurre todo lo contrario ya que es exotérmica.
- b) Falso. La espontaneidad de un proceso depende la energía libre de Gibbs siendo espontáneo un proceso cuando dicha energía es negativa. Esta energía es: $\Delta G = \Delta H T \cdot \Delta S$

En una reacción exotérmica la variación de entalpía es negativa pero si transcurre con un aumento del orden también será negativa la variación de entropía. Si ocurre este caso y: $|T \cdot \Delta S| > |\Delta H|$ la reacción no es espontánea ya que ΔG queda positivo.