Oxidación redución

♦ PROBLEMAS

Estequiometría redox

- 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)
$$2 \text{ Cl}^- + \text{MnO}_2 + 4 \text{ H}^+ \rightarrow \text{Cl}_2 + \text{Mn}^{2+} + 2 \text{ H}_2\text{O}; 4 \text{ HCl} + \text{MnO}_2 \rightarrow \text{MnCl}_2 + \text{Cl}_2 + 2 \text{ H}_2\text{O};$$
 b) $V(\text{HCl}) = 41.7 \text{ cm}^3 \text{ (D)}$

Datos Cifras significativas: 3

D(HCl): riqueza r = 36.0 %

densidade $\rho = 1{,}19 \text{ g/cm}^3$

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

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) As semirreaccións iónicas son:

 $\begin{array}{lll} \text{Oxidación:} & 2 \text{ Cl}^- & \longrightarrow \text{Cl}_2 + 2 \text{ e}^- \\ \text{Redución:} & \underline{\text{MnO}_2 + 4 \text{ H}^+ + 2 \text{ e}^-} & \longrightarrow \text{Mn}^{2+} + 2 \text{ H}_2\text{O} \\ \text{Reacción iónica axustada} & \underline{2 \text{ Cl}^- + \text{MnO}_2 + 4 \text{ H}^+} & \longrightarrow \text{Cl}_2 + \text{Mn}^{2+} + 2 \text{ H}_2\text{O} \\ \end{array}$

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

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

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

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

Calcúlase o volume de disolución que o contén:

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

2. Dada a seguinte reacción:

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

- 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) As semirreaccións iónicas son:

Oxidación: $(NO_2)^- + H_2O - 2 e^- \rightarrow (NO_3)^- + 2 H^+$ Redución: $Cr_2O_7^{2-} + 14 H^+ + 6 e^- \rightarrow 2 Cr^{3+} + 7 H_2O$

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

$$3 (NO_2)^-(aq) + (Cr_2O_7)^{2-}(aq) + 8 H^+(aq) \rightarrow 3 (NO_3)^-(aq) + 2 Cr^{3+}(aq) + 4 H_2O(1)$$

Para obter a ecuación global, súmase a cada lado 3 Na⁺, 2 K⁺ e 8 Cl⁻. Combinando os ións nos compostos, queda:

$$3 \text{ NaNO}_2(\text{aq}) + \text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7(\text{aq}) + 8 \text{ HCl(aq)} \longrightarrow 3 \text{ NaNO}_3(\text{aq}) + 2 \text{ CrCl}_3(\text{aq}) + 2 \text{ KCl(aq)} + 4 \text{ H}_2\text{O(l)}$$

b) A cantidade de nitrito de sodio que hai en 20,0 g é:

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

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

$$\mathrm{K_2Cr_2O_7(aq)} \longrightarrow (\mathrm{Cr_2O_7})^{2\text{--}}(\mathrm{aq}) + 2\;\mathrm{K^+(aq)}$$

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

$$NaNO_2(aq) \longrightarrow (NO_2)^{\scriptscriptstyle -}(aq) + Na^{\scriptscriptstyle +}(aq)$$

A cantidade necesaria de dicromato de potasio é:

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

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

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

3. 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 $FeCl_2$ $V_1 = 15,0 \text{ cm}^3 = 0,0250 \text{ dm}^3$

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) As semirreaccións iónicas son:

Oxidación: $Fe^{2+} \longrightarrow Fe^{3+} + 1 e^{-}$

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

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

$$5 \; Fe^{2+}(aq) + MnO_4^-(aq) + 8 \; H^+(aq) \longrightarrow 5 \; Fe^{3+}(aq) + Mn^{2+}(aq) + 4 \; H_2O(l)$$

Sumando a ámbolos dous membros da ecuación K⁺ e 8 Cl⁻, queda a ecuación global redox axustada.

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

b) As concentracións dos ións son as mesmas que as dos sales.

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

$$[Fe^{2+}] = [FeCl_{2}]$$

$$KMnO_{4}(aq) \rightarrow K^{+}(aq) + MnO_{4}^{-}(aq)$$

$$[MnO_{4}^{-}] = [KMnO_{4}]$$

$$[Fe^{2+}] = 0.0260 \text{ dm}^3 \text{ D MnO}_4^- \frac{0.0250 \text{ mol MnO}_4^-}{1.00 \text{ dm}^3 \text{ D MnO}_4^-} \frac{5 \text{ mol Fe}^{2+}}{1 \text{ mol MnO}_4^-} \frac{1}{0.0250 \text{ dm}^3 \text{ D Fe}^{2+}} = 0.130 \text{ mol/dm}^3$$

4. 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:

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

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

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

Datos Cifras significativas: 3

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

Rendemento da reacción r = 60,0%

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

Cifras significativas: 3 Datos

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

Incógnitas

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

Outros símbolos

Cantidade de substancia (número de moles)

Solución:

a) As semirreaccións iónicas son:

$$\begin{split} Fe^{2+} & \longrightarrow Fe^{3+} + e^- \\ Cr_2O_7^{2-} + 14 \; H^+ + 6 \; e^- & \longrightarrow 2 \; Cr^{3+} + 7 \; H_2O \end{split}$$
Oxidación:

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

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

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

Sumando 2 K⁺ e 7 SO₂²⁻ a cada lado da ecuación e xuntando os ións de signos opostos obtense a reacción global:

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

b) A cantidade de dicromato de potasio que hai en 5,00 g é:

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

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:

$$n(Cr_2(SO_4)_3) = 0.0170 \text{ mol } K_2Cr_2O_7 = \frac{1 \text{ mol } Cr_2(SO_4)_3}{1 \text{ mol } K_2Cr_2O_7} = \frac{60.0 \text{ mol obtidos}}{100 \text{ mol esperados}} = 0.0102 \text{ mol } Cr_2(SO_4)_3 \text{ obt.}$$

A masa obtida é:

$$m(Cr_2(SO_4)_3) = 0.010$$
 2mol $Cr_2(SO_4)_3 = \frac{392 \text{ g Cr}_2(SO_4)_3}{1 \text{ mol } Cr_2(SO_4)_3} = 4.00 \text{ g } Cr_2(SO_4)_3$

- Dada a seguinte reacción: $H_2S + NaMnO_4 + HBr \rightarrow S + NaBr + MnBr_3 + H_2O$.
 - 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)

 $M(MnBr_3) = 295 \text{ g/mol}$

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 H₂O; 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 $M(H_2S) = 34.1 \text{ g/mol}$ $M(NaMnO_4) = 142 \text{ g/mol}$ Masa molar do permanganato de sodio

Incógnitas

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

Rendemento da reacción

Masa molar do bromuro de manganeso(III)

Solución:

a) As semirreaccións iónicas son:

Oxidación:

Redución:

Multiplicando a primeira por 2 e sumando, obtense a reacción iónica axustada:

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

Engadindo Na⁺ e 4 Br⁻ a cada lado da ecuación obtense:

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

b) Calcúlase a masa de NaMnO₄ que reaccionarán con 32 g de H₂S:

$$m=32.0 \text{ gH}_2\text{S} \frac{1 \text{ mol H}_2\text{S}}{34.1 \text{ gH}_2\text{S}} \frac{1 \text{ mol NaMnO}_4}{2 \text{ mol H}_2\text{S}} \frac{142 \text{ g NaMnO}_4}{1 \text{ mol NaMnO}_4} = 66.6 \text{ g NaMnO}_4$$

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:

$$r = \frac{61.5 \text{ g MnBr}_3 \text{ obtidos}}{138 \text{ g MnBr}_3 \text{ teóricos}} = 0,445 = 44.5 \%$$

- 6. 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 $V_d(KMnO_4) = 500 \text{ cm}^3$

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

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

> presión p = 1,20 atm

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

Incógnitas

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

Ecuacións

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

Solución:

a) As semirreaccións iónicas son:

 $SO_2 + 2 H_2O$ Oxidación: \rightarrow SO₄²⁻ + 4 H⁺ + 2 e⁻ $MnO_4^- + 8 H^+ + 5 e^- \longrightarrow Mn^{2+} + 4 H_2O$ Redución:

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

 $2~\mathrm{MnO_4^-} + 5~\mathrm{SO_2} + 2~\mathrm{H_2O} \longrightarrow 2~\mathrm{Mn^{2+}} + 5~\mathrm{SO_4^{2-}} + 4~\mathrm{H^+}$

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

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

b) A cantidade de permanganato de potasio que hai en 500 cm³ de disolución é:

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

A cantidade de gas dióxido de xofre que reacciona completamente con el é:

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

Supoñendo comportamento ideal, ocuparán un volume de:

$$V = \frac{n \cdot R \cdot T}{p} = \frac{3,50 \text{ mol } SO_2 \cdot 0,0820 \text{ atm.dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \cdot 300 \text{ K}}{1,2 \text{ atm}} = 71,8 \text{ dm}^3 \text{ dm}^3 \text{ SO}_2$$

- 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 $5 I_2(s) + 2 Cl_2(aq) + 12 KCl(aq) + 8 H_2O(l); b) [KI] = 0,200 \text{ mol/dm}^3.$

Datos Cifras significativas: 3

Concentración da disolución de permanganato de potasio $[KMnO_4] = 0,100 \text{ mol/dm}^3$

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) As semirreaccións iónicas son:

Oxidación:

 $\begin{array}{ll} 2 \; I^{\scriptscriptstyle -} & \longrightarrow I_2 + 2 \; e^{\scriptscriptstyle -} \\ MnO_4^{\scriptscriptstyle -} + 8 \; H^{\scriptscriptstyle +} + 5 \; e^{\scriptscriptstyle -} & \longrightarrow Mn^{2 +} + 4 \; H_2O \end{array}$ Redución:

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

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

Sumando 12 K⁺ e 16 Cl⁻ a cada lado da ecuación e xuntando os ións de signos opostos obtense a reacción global:

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

b) A cantidade de permanganato de potasio que hai en 4,0 cm³ de disolución é:

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

A cantidade de ioduro de potasio necesaria para reaccionar con esa cantidade de permanganato de potasio:

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

A concentración da disolución de ioduro de potasio é:

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

- 8. 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 g Disolución 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 HNO₃ que reacciona

Solución:

a) As semirreaccións iónicas son:

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

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

Multiplicando a segunda por 2 e sumando, obtense a reacción iónica axustada:

$$2 Br^{-} + 2 (NO_3)^{-} + 4 H^{+} \rightarrow Br_2 + 2 NO_2 + 2 H_2O$$

V

Sumando 2 Na⁺ e 2 (NO₃)⁻ a cada lado da ecuación e xuntando os ións de signos opostos obtense a reacción global:

$$2 \text{ NaBr(aq)} + 4 \text{ HNO}_3(\text{aq}) \longrightarrow \text{Br}_2(\text{l}) + 2 \text{ NO}_2(\text{g}) + 2 \text{ NaNO}_3(\text{aq}) + 2 \text{ H}_2\text{O(l)}$$

b) A cantidade de bromuro de sodio que hai en 100 g é:

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

A cantidade de ácido nítrico necesaria para reaccionar con esa cantidade de bromuro de sodio é:

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

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

$$V=1,94 \text{ mol HNO}_3 = \frac{63.0 \text{ g HNO}_3}{1 \text{ mol HNO}_3} = \frac{100 \text{ g D HNO}_3}{70.0 \text{ g HNO}_3} = \frac{1 \text{ cm}^3 \text{ D HNO}_3}{1,39 \text{ g D HNO}_3} = 126 \text{ cm}^3 \text{ D HNO}_3$$

- 9. 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)

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 [KClO] = 9,24 g/dm³

Volume de disolución de hipoclorito de potasio $V = 2,00 \text{ dm}^3$

Concentración da disolución de permanganato de potasio [KMnO₄] = 15,8 g/dm³

Masa molar do hipoclorito de potasio M(KClO) = 90,5 g/mol

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

Incógnitas

Volume de disolución de KMnO₄ que reacciona V_2

Solución:

a) As semirreaccións iónicas son:

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

Multiplicando a primeira por 5, a segunda por 4 e sumando, obtense a reacción iónica axustada:

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

Sumando 9 K⁺ e 6 SO₄²⁻ a cada lado da ecuación e xuntando os ións de signos opostos obtense a reacción global:

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

b) A cantidade de hipoclorito de potasio que hai en 2,0 dm³ de disolución é:

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

A cantidade de permanganato de potasio necesaria para reaccionar con esa cantidade de hipoclorito de potasio:

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

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

$$V_2 = 0,163 \text{ mol KMnO}_4 \frac{158 \text{ g KMnO}_4}{1 \text{ mol KMnO}_4} \frac{1 \text{ dm}^3 \text{ D KMnO}_4}{15,8 \text{ g KMnO}_4} = 1,63 \text{ dm}^3 \text{ D KMnO}_4$$

- 10. 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)
$$3 S^{2-} + 8 H^+ + 2 NO_3^- \rightarrow 3 S + 2 NO + 4 H_2O$$

 $3 CuS(s) + 8 HNO_3(aq) \rightarrow 3 S(s) + 2 NO(g) + 3 Cu(NO_3)_2(aq) + 4 H_2O(l); b) n = 3,00 mol NO.$

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) As semirreaccións iónicas son:

Oxidación: $S^{2-} \longrightarrow S + 2 e^{-}$ Redución: $NO_{3}^{-} + 4 H^{+} + 3 e^{-} \longrightarrow NO + 2 H_{2}O$

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

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

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

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

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

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

A cantidade de NO que se obtén é:

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

- 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 cm³.

Datos Cifras significativas: 3

 HNO_3 : riqueza R=25,0%

densidade ρ = 1,15 g/cm³

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 HNO₃ necesario para reaccionar co Cu 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) As semirreaccións iónicas son:

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

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

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

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

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

b) A cantidade de cobre que hai en 5,0 g do mineral é:

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

O volume de disolución de ácido nítrico comercial que se necesita é:

$$V_{\rm d}$$
=0,00787 mol Cu $\frac{4 \text{ mol HNO}_3}{1 \text{ mol Cu}} \frac{63,0 \text{ g HNO}_3}{1 \text{ mol HNO}_3} \frac{100 \text{ g D HNO}_3}{25,0 \text{ g HNO}_3} \frac{1 \text{ cm}^3 \text{ D HNO}_3}{1,15 \text{ g D HNO}_3}$ =6,90 cm³ D HNO₃

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

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

- 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 $C_2O_4^{2-}$ + 2 MnO_4^- + 16 $H^+ \rightarrow$ 10 $CO_2(g)$ + 2 Mn^{2+} + 8 $H_2O(l)$; b) $[Na_2C_2O_4]$ = 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 $V_1 = 24.0 \text{ mL} = 0.0240 \text{ dm}^3$

Volume de disolución oxalato de sodio $V_2 = 50,0 \text{ mL} = 0,0500 \text{ dm}^3$

Masa molar do oxalato de sodio $M(Na_2C_2O_4) = 134 \text{ g/mol}$

Incógnitas

Masa de $Na_2C_2O_4$ que hai nun litro da disolución. $m(Na_2C_2O_4)$

Solución:

a) As semirreaccións iónicas son:

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

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

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

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

b) A disolución de KMnO₄ disóciase:

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

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

Calcúlase a cantidade de oxalato de sodio da estequiometría da reacción iónica e da disociación:

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

$$n=5,52\cdot10^{-4} \text{ mol MnO}_{4}^{-} \frac{5 \text{ mol C}_{2} O_{4}^{2-}}{2 \text{ mol MnO}_{4}^{-}} \frac{1 \text{ mol Na}_{2} C_{2} O_{4}}{1 \text{ mol C}_{2} O_{4}^{2-}} = 0,00138 \text{ mol Na}_{2} C_{2} O_{4}$$

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

$$m(\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4) = 0,00138 \text{ mol } \text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4 \frac{134 \text{ g Na}_2\text{C}_2\text{O}_4}{1 \text{ mol } \text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4} \frac{1000 \text{ cm}^3 \text{ D Na}_2\text{C}_2\text{O}_4}{50,0 \text{ cm}^3 \text{ D Na}_2\text{C}_2\text{O}_4} = 3,70 \text{ g Na}_2\text{C}_2\text{O}_4$$

13. 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(KBr) = 90.1 gDensidade do bromo líquido $\rho = 2.92 \text{ g/cm}^3$

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

Incógnitas

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

Solución:

a) As semirreaccións iónicas son:

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

Redución: $(SO_4)^{2^-} + 4 H^+ + 2 e^- \longrightarrow SO_2 + 2 H_2O$

Sumando, obtense a reacción iónica axustada:

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

Sumando a cada membro: (SO₄)²⁻ + 2 K⁺, queda:

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

b)

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

Electrólise

1. 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.

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

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) $[Cu^{2+}] = 0,10 \text{ mol/dm}^3$

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

Incógnitas

Tempo necesario para depositar todo o cobre t

Outros símbolos

Cantidade de sustancia (número de moles) n

Carga eléctrica Q

Outros símbolos

Ecuacións

Intensidade de corrente eléctrica

$$I = Q / t$$

Solución:

A cantidade de ión cobre(II) presente na disolución é:

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

A reacción no cátodo é:

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

A cantidade de electróns necesaria para que se deposite todo o cobre é:

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

A carga eléctrica equivalente é:

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

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.

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:

A reacción no ánodo é:

$$2 I^{-} \longrightarrow I_{2} + 2 e^{-}$$

$$Q = I \cdot t = 5,0 \text{ A} \cdot 9,0 \cdot 10^{3} \text{ s} = 4,5 \cdot 10^{4} \text{ C}$$

$$n(e) = 4,5 \cdot 10^{4} \text{ C} \cdot 1 \text{ mol } e^{-} / 96 \text{ 500 C} = 0,47 \text{ mol } e^{-}$$

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

- 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 Cl_2 gas medidos a 25 $^{\circ}\text{C}$ 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 $T = 25 \,^{\circ}\text{C} = 298 \,^{\circ}\text{K}$

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 t

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) A reacción no cátodo é:

Fe³⁺ + 3 e⁻
$$\rightarrow$$
 Fe
$$Q = I \cdot t = 10.0 \text{ A} \cdot 1.08 \cdot 10^4 \text{ s} = 1.08 \cdot 10^5 \text{ C}$$

$$n(e) = 1.08 \cdot 10^5 \text{ C} \cdot 1 \text{ mol e}^- / 96 500 \text{ C} = 1.12 \text{ mol e}$$

$$m(\text{Fe}) = 1.12 \text{ mol e} \frac{1 \text{ mol Fe}}{3 \text{ mol e}} \frac{55.8 \text{ g Fe}}{1.00 \text{ mol Fe}} = 20.8 \text{ g Fe}$$

b) A reacción de electrólise é: A reacción no ánodo é:

$$2 \operatorname{FeCl}_{3}(\operatorname{aq}) \longrightarrow 2 \operatorname{Fe}(\operatorname{s}) + 3 \operatorname{Cl}_{2}(\operatorname{g}) \\
2 \operatorname{Cl}^{-} \longrightarrow \operatorname{Cl}_{2} + 2 \operatorname{e}^{-}$$

Supoñendo comportamento ideal para o cloro:

$$p \cdot V = n \cdot R \cdot T \Rightarrow n = \frac{p \cdot V}{R \cdot T} = \frac{1,00 \text{ atm} \cdot 20,5 \text{ dm}^3}{0,0820 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \cdot 298 \text{ K}} = 0,839 \text{ mol Cl}_2$$

Necesitaríanse:

$$n(e) = 0.839 \text{ mol Cl}_2 \cdot 2 \text{ mol e / mol Cl}_2 = 1.68 \text{ mol e}$$

 $Q = 1.68 \text{ mol e} \cdot 96 500 \text{ C / mol e} = 1.62 \cdot 10^5 \text{ C}$
 $t = Q / I = 1.62 \cdot 10^5 \text{ C / } 10 \text{ A} = 1.62 \cdot 10^4 \text{ s} = 4.5 \text{ h}$

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.

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:

A reacción no cátodo é:

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

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

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

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

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:

A reacción no cátodo é:

Sn²⁺ + 2 e⁻ → Sn

$$n(e)=2.0 \text{ A} \cdot 2.5 \text{ h} \cdot 3.6 \cdot 10^3 \text{ s} \frac{1 \text{ mol e}}{9.65 \cdot 10^4 \text{ C}}=0.19 \text{ mol e}$$

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

CUESTIÓNS

Potenciais

1. 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: $Cu^{2+} + 2 e^{-} \rightarrow Cu \qquad E^{\circ} = 0,34 \text{ V}$ Oxidación: $Fe \qquad \longrightarrow Fe^{2+} + 2 e^{-} \qquad E^{\circ} = 0,44 \text{ V}$ $Fe + Cu^{2+} \qquad \longrightarrow Fe^{2+} + Cu \qquad E^{\circ} = 0,78 \text{ V}$

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:

Cantidade de KMnO₄:

$$n(\text{KMnO}_4) = 18,0.10^{-3} \text{ dm}^3 \text{ D} \cdot 0,020 \text{ mol} / \text{dm}^3 \text{ D} = 3,6.10^{-4} \text{ mol KMnO}_4$$

O permanganato de potasio é un electrólito forte que se disocia totalmente:

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

 $n(MnO_4^-) = n(KMnO_4) = 3,6 \cdot 10^{-4} \text{ mol } MnO_4^-$

Da estequiometría da reacción:

$$n(\text{Fe}^{2+})=3.6\cdot10^{-4} \text{ mol MnO}_{4}^{-} \frac{5 \text{ mol Fe}^{2+}}{1 \text{ mol MnO}_{4}^{-}}=1.8\cdot10^{-3} \text{ mol Fe}^{2+}$$

O sulfato de ferro(II) é un electrólito forte que se disocia totalmente:

FeSO₄(aq)
$$\rightarrow$$
 SO₄²⁻ (aq) + Fe²⁺(aq)
 $n(\text{FeSO}_4) = n(\text{Fe}^{2+}) = 1,8 \cdot 10^{-3} \text{ mol Fe}^{2+}$
[FeSO₄] = $\frac{1,8 \cdot 10^{-3} \text{ mol FeSO}_4}{20.0 \cdot 10^{-3} \text{ dm}^3} = 0,090 \text{ mol FeSO}_4/\text{dm}^3$

b) Mídense cunha pipeta de 20 cm³, 20 cm³ da disolución de FeSO₄ 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.

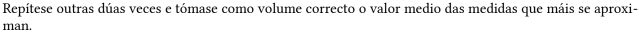
Anótase o volume de KMnO₄ gastado (p. ex. 18,6 cm³) e tírase o contido do erlenmeyer e lávase o matraz.

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.



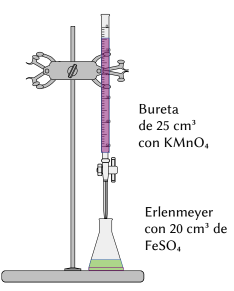
<u>Material</u>: Bureta (1) de 25 cm³ (graduada en 0,1 cm³), pipeta (1) de 20 cm³ con aspirador, matraz erlenmeyer (1) de 100 cm³.



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

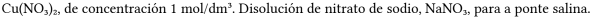
Reacción global: $Pb(s) + Cu^{2+}(ac) \rightarrow Pb^{2+}(ac) + Cu(s)$ $E^{\circ} = 0.46 \text{ V}$

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),



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

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:

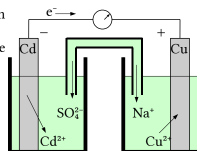
$$\Delta G = -z F E = -2 \cdot F \cdot (+0.74) < 0$$

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, $CdSO_4$, de concentración 1 mol/dm^3 e sulfato de cobre(II), $CuSO_4$, de concentración 1 mol/dm^3 . Disolución de sulfato de sodio, Na_2SO_4 , 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.



Cu²

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: $E^{o}(Au^{3+}/Au) = +1,50 \text{ V}; E^{o}(Cd^{2+}/Cd) = -0,40 \text{ V}.$

(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).

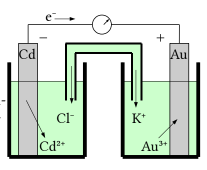
Oxidación: $3 \text{ Cd(s)} \longrightarrow 3 \text{ Cd}^{2+}(\text{ac}) + 6 \text{ e}^{-} \qquad E^{\circ} = +0,40 \text{ V} \qquad (\text{Ánodo } -)$ Redución: $2 \text{ Au}^{3+}(\text{ac}) + 6 \text{ e}^{-} \qquad \to 2 \text{ Au(s)} \qquad E^{\circ} = +1,50 \text{ V} \qquad (\text{Cátodo } +)$ Reacción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

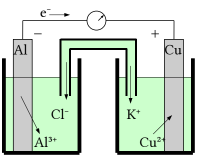
a) Nunha pila galvánica formada por un eléctrodo de aluminio e outro de cobre en condicións estándar, a reacción que terá lugar é a oxidación do aluminio e a redución do ión cobre(II).

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(adod +) \to 3 Cu(adod +) \to 4 Cu(adod +) C

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.



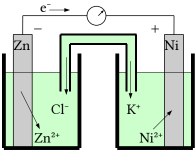
Os dous eléctrodos estarían conectados, mediante cables, a un voltímetro para medir a f.e.m. da pila. O sentido de circulación dos electróns será desde o polo negativo (ánodo Al) cara ao polo positivo (cátodo Cu) mentres que os ións fluirán pola ponte salina para manter a neutralidade eléctrica.

- 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 Zn²+(ac) + 2 e⁻ E° = + 0,76 V (Ánodo -) Redución: Ni^{2+} (ac) + 2 e⁻ \rightarrow Ni(s) E° = -0,25 V (Cátodo +) Reacción global: Ni^{2+} (ac) + Zn(s) \rightarrow Ni(s) + Zn²+(ac) E° = + 0,51 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) $E^{\circ} = 0.46 \text{ V}$.

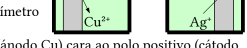
Solución:

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:

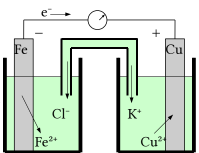
$$\Delta G = -z F E = -2 \cdot F \cdot (+0.46) < 0$$

- 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:

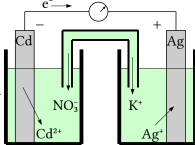
a) Nunha pila galvánica formada por un eléctrodo de prata e outro de cadmio en condicións estándar, a reacción que terá lugar é a oxidación do cadmio e a redución do ión prata.

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: $Cd(s) + 2 \text{ Ag}^{+}(ac)$ $\rightarrow Cd^{2+}(ac) + 2 \text{ Ag}(s)$ $E^{\circ} = +1.20 \text{ V}$

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



- 9. 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:

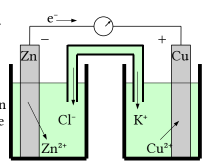
a) Nunha pila galvánica formada por un eléctrodo de cinc e outro de cobre en condicións estándar, a reacción que terá lugar é a oxidación do cinc e a redución do ión cobre(II).

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 do 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 ou OpenOffice 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 <u>traducindote</u>, de Óscar Hermida López.

Procurouse seguir as <u>recomendacións</u> do *Centro Español de Metrología* (CEM)

Consultouse o chat de BING e y empregáronse algunhas respostas nas cuestións.

Sumario

OXIDACIÓN REDUCIÓN	
PROBLEMAS	1
Estequiometría redox	
Electrólise	
<u>CUESTIÓNS</u>	
Potenciais	
LABORATORIO	
Valoración redox	
<u>Pilas</u>	
Índice de probas A.B.A.U.	
<u>-</u> 2017	
1. (ord.)	11, 14, 21
2. (extr.)	
2018	
1. (ord.)	9, 13
2. (extr.)	
2019	
1. (ord.)	7, 20
2. (extr.)	
2020	
1. (ord.)	6, 19
2. (extr.)	5, 19
2021	
1. (ord.)	4, 18
2. (extr.)	3
2022	
1. (ord.)	15
2. (extr.)	
2023	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
1. (ord.)	
2. (extr.)	•