Oxidación reducción

♦ PROBLEMAS

Estequiometría redox

- 1. Por la acción del ácido HCl de riqueza 36 % en masa y densidad 1,19 g/cm³, el óxido de manganeso (IV) se transforma en cloruro de manganeso(II), obteniéndose además cloro gaseoso y agua.
 - a) Ajusta las ecuaciones iónica y global por el método del ion-electrón.
 - b) Calcula el volumen de HCl que será necesario para obtener 3 litros de cloro gaseoso a 25 $^{\circ}$ C y 1 atm de presión.

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. 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

D(HCl): riqueza r = 36.0 %

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

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

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

Constante de los gases ideales $R = 0.082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$

Masa molar del ácido clorhídrico M(HCl) = 36,5 g/mol

Incógnitas

Volumen de disolución de HCl necesario V_d

Otros símbolos

Cantidad de substancia (número de moles) n

Ecuaciones

De estado de los gases ideales $p \cdot V = n \cdot R \cdot T$

Solución:

a) Las semirreacciones iónicas son:

Sumando 2 Cl⁻ a cada lado de la ecuación y juntando los iones de signos contrarios se obtiene la 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) Se calcula la cantidad de cloro producida, suponiendo comportamiento ideal para el cloro:

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

Se calcula la cantidad de ácido clorhídrico que se consume:

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

Se calcula el volumen de disolución que lo contiene:

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

2. Dada la siguiente reacción:

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

- a) Ajusta las ecuaciones iónica y molecular por el método del ion-electrón.
- b) Calcula el volumen 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 de la 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

Volumen de disolución de dicromato de potasio V

Otros símbolos

Cantidad de substancia (número de moles) n

Solución:

a) Las semirreacciones iónicas son:

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

Multiplicando la primera por 3 y sumando, se obtiene a reacción iónica ajustada:

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

Para obtener la ecuación global, se suma la cada lado 3 Na⁺, 2 K⁺ y 8 Cl⁻. Combinando los iones en los compuestos, queda:

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

b) La cantidad de nitrito de sodio que hay en 20,0 g es:

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

Cada mol de dicromato de potasio contiene un mol de ion dicromato.

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

Cada mol de nitrito de sodio contiene un mol de ion nitrito.

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

La cantidad necesaria de dicromato de potasio es:

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

El volumen de disolución de dicromato de potasio de concentración 2,0 mol/dm³ que contiene esa cantidad es:

$$V = 0.096 \text{ 6mol } K_2Cr_2O_7 \frac{1 \text{ dm}^3 D K_2Cr_2O_7}{2 \text{ mol } K_2Cr_2O_7} = 0.048 \text{ 3dm}^3 = 48.3 \text{ dm}^3(D) K_2Cr_2O_7$$

3. El catión hierro(II) puede ser oxidado tal como ocurre en esta reacción:

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

- a) Ajusta la ecuación iónica empleando el método del ion-electrón y escribe la ecuación molecular redox ajustada.
- b) Sabiendo que se emplearon 26,0 cm³ de una disolución de permanganato de potasio de concentración 0,025 mol/dm³ para valorar 25,0 cm³ de una disolución que contiene Fe²+, calcula la concentración de la 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

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

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

Incógnitas

Concentración de Fe^{2+} [Fe²⁺]

Solución:

a) Las semirreacciones iónicas son:

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

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

Multiplicando la primera por 5 y sumando, se obtiene la reacción iónica ajustada.

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

Sumando a ambos miembros de la ecuación K⁺ y 8 Cl⁻, queda la ecuación global redox ajustada.

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

b) Las concentraciones de los iones son las mismas que las de las sales.

$$\begin{split} FeCl_2(aq) &\rightarrow Fe^{2+}(aq) + 2 \ Cl^-(aq) \\ & [Fe^{2+}] = [FeCl_2] \\ KMnO_4(aq) &\rightarrow K^+(aq) + MnO_4^-(aq) \\ & [MnO_4^-] = [KMnO_4] \end{split}$$

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

4. a) Ajusta por el método del ion-electrón la siguiente ecuación química, indicando las semirreacciones correspondientes, la especie que se oxida y la que se reduce:

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

b) ¿Cuántos gramos de sulfato de cromo(III) podrán obtenerse a partir de 5,0 g de dicromato de potasio si el rendimiento de la reacción es del 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) $m = 4.0 g Cr_2(SO_4)_3$.

Datos Cifras significativas: 3

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

Rendimiento de la 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 obtiene con un rendimiento del 60 % m

Otros símbolos

Cantidad de sustancia (número de moles)

Solución:

a) Las semirreacciones iónicas son:

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

Reducción:

Multiplicando la primera semirreacción por 6 y sumando se obtiene la reacción iónica ajustada:

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

Sumando 2 K⁺ y 7 SO₂²⁻ a cada lado de la ecuación y juntando los iones de signos opuestos se obtiene la reacción global:

$$K_2Cr_2O_7(aq) + 6\;FeSO_4(aq) + 7\;H_2SO_4(aq) \longrightarrow K_2SO_4(aq) + Cr_2(SO_4)_3(aq) + 3\;Fe_2(SO_4)_3(aq) + 7\;H_2O(l) \longrightarrow K_2SO_4(aq) + Cr_2(SO_4)_3(aq) + 3\;Fe_2(SO_4)_3(aq) + 7\;H_2O(l)$$

b) La cantidad de dicromato de potasio que hay en 5,00 g es:

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

Cada mol de dicromato de potasio produciría un mol de sulfato de cromo(III) si el rendimiento fuese del 100 %. Pero como es del 60,0 %, la cantidad de sulfato de cromo(III) obtenida será:

$$n(Cr_2(SO_4)_3) = 0.017 \text{ 0mol } K_2Cr_2O_7 \frac{1 \text{ mol } Cr_2(SO_4)_3}{1 \text{ mol } K_2Cr_2O_7} \frac{60.0 \text{ mol obtenidos}}{100 \text{ mol esperados}} = 0.010 \text{ 2mol } Cr_2(SO_4)_3 \text{ obt.}$$

La masa obtenida es:

$$m(Cr_2(SO_4)_3) = 0.010$$
 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 la siguiente reacción: H₂S + NaMnO₄ + HBr → S + NaBr + MnBr₃ + H₂O
 - a) Ajusta la ecuación iónica por el método ion-electrón y escribe la ecuación molecular completa.
 - b) Calcula los gramos de NaMnO₄ que reaccionarán con 32 g de H₂S. Si se obtuvieron 61,5 g de MnBr₃ calcula el rendimiento de la 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 %.

Cifras significativas: 3 Datos

Masa de sulfuro de hidrógeno $m[H_2S] = 32.0 g$

Masa de bromuro de manganeso(III) $m[MnBr_3] = 61,5 g$

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

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

Masa molar del bromuro de manganeso(III)

Incógnitas

Masa de NaMnO₄ que va a reaccionar $m(NaMnO_4)$

Rendimiento de la reacción

Solución:

a) Las semirreacciones iónicas son:

Oxidación:

Reducción:

Multiplicando la primera por 2 y sumando, se obtiene la reacción iónica ajustada:

$$2 S^{2-} + (MnO_4)^- + 8 H^+ \rightarrow 2 S + Mn^{3+} + 4 H_2OH_2O$$

Añadiendo Na⁺ y 4 Br⁻ a cada lado de la ecuación se obtiene:

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

b) Se calcula la masa de NaMnO₄ que reaccionarán con 32 g de H₂S

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

Se calcula la masa de MnBr₃ que se podría obtener:

$$m = 32,0 \text{ g H}_2\text{S} \frac{1 \text{ mol H}_2\text{S}}{34,1 \text{ g H}_2\text{S}} \frac{1 \text{ mol MnBr}_3}{2 \text{ mol H}_2\text{S}} \frac{295 \text{ g MnBr}_3}{1 \text{ mol MnBr}_3} = 138 \text{ g MnBr}_3$$

Se calcula el rendimiento:

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

- Dada la reacción redox: $SO_2(g) + KMnO_4(aq) + H_2O(l) \rightarrow K_2SO_4(aq) + MnSO_4(aq) + H_2SO_4(aq)$
 - a) Ajusta las ecuaciones iónica y molecular por el método del ion-electrón.
 - b) Calcula el volumen de SO₂, medido a 1,2 atm y 27 °C que reacciona completamente con 500 cm³ de una 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

 $V_d(\text{KMnO}_4) = 500 \text{ cm}^3$ Disolución de KMnO₄: volumen

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

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

> p = 1,20 atmpresión

Constante de los gases ideales $R = 0.0820 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$

Incógnitas

Volumen de dióxido de azufre a 27 °C y 1,2 atm $V(SO_2)$

Ecuaciones

 $p \cdot V = n \cdot R \cdot T$ De estado de los gases ideales

Solución:

a) Las semirreacciones iónicas son:

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

Multiplicando la primera por 5 y la segunda por 2 y sumando, se obtiene la reacción iónica ajustada.

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

Sumando 2 K⁺ la cada lado de la ecuación y juntando los iones de signos contrarios se obtiene la reacción global:

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

b) La cantidad de permanganato de potasio que hay en 500 cm³ de disolución es:

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

La cantidad de gas dióxido de azufre que reacciona completamente con él es

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

Suponiendo comportamiento ideal, ocuparán un volumen 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 de una disolución de concentración 0,1 mol/dm³ de KMnO₄ con 10,0 cm³ de una disolución de yoduro de potasio en presencia de ácido clorhídrico para dar I₂, cloruro de manganeso(II), cloruro de potasio y agua.
 - a) Ajusta las ecuaciones iónica y molecular por el método del ion-electrón.
 - b) Calcula la concentración de la disolución de yoduro 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 MnCl₂(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

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

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

Incógnitas

Concentración de la disolución de yoduro de potasio [KI]

Solución:

a) Las semirreacciones iónicas son:

Oxidación: $2 I^- \rightarrow I_2 + 2 e^-$

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

Multiplicando la primera por 5, la segunda por 2 y sumando, se obtiene la reacción iónica ajustada:

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

Sumando 12 K⁺ y 1 6 Cl⁻ a cada lado de la ecuación y juntando los iones de signos opuestos se obtiene la reacción global:

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

b) La cantidad de permanganato de potasio que hay en 4,0 cm³ de disolución es:

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

La cantidad de yoduro de potasio necesaria para reaccionar con esa cantidad de permanganato de potasio:

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

La concentración de la disolución de yoduro de potasio es:

[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 se tratan con ácido nítrico concentrado de densidad 1,39 g/cm³ y riqueza 70 % en masa, hasta reacción completa. Sabiendo que los productos de la reacción son Br₂, NO₂, NaNO₃ y agua:
 - a) Ajusta las semirreacciones que tienen lugar por el método del ion-electrón, la ecuación iónica y la molecular.
 - b) Calcula el volumen de ácido nítrico consumido.

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

Rta.: a)
$$2 \text{ Br}^-(aq) + 2 \text{ NO}_3^-(aq) + 4 \text{ H}^+(aq) \longrightarrow \text{Br}_2(l) + 2 \text{ NO}_2(g) + 2 \text{ H}_2O(l);$$

 $2 \text{ NaBr}(aq) + 4 \text{ HNO}_3(aq) \longrightarrow \text{Br}_2(l) + 2 \text{ NO}_2(g) + 2 \text{ NaNO}_3(aq) + 2 \text{ H}_2O(l);$ b) $V = 126 \text{ cm}^3 \text{ HNO}_3.$

Datos Cifras significativas: 3

Masa de bromuro de sodio $m({\rm NaBr}) = 100~{\rm g}$ Disolución de ácido nítrico: densidad $\rho = 1{,}39~{\rm g/cm^3}$ riqueza $r = 70{,}0~\%$

Masa molar del bromuro de sodio M(NaBr) = 103 g/molMasa molar del ácido nítrico $M(HNO_3) = 63,0 \text{ g/mol}$

Incógnitas

Volumen de disolución de HNO₃ que reacciona V

Solución:

a) Las semirreacciones iónicas son:

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

Reducción: $(NO_3)^- + 2 H^+ + e^- \rightarrow NO_2 + H_2C$

Multiplicando la segunda por 2 y sumando, se obtiene la reacción iónica ajustada:

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

Sumando 2 Na⁺ y 2 (NO₃)⁻ a cada lado de la ecuación y juntando los iones de signos opuestos se obtiene la reacción global:

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

b) La cantidad de bromuro de sodio que hay en 100 g es:

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

La cantidad de ácido nítrico necesaria para reaccionar con esa cantidad de bromuro de sodio es:

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

El volumen de disolución ácido nítrico del 70 % y densidad 1,39 g/cm³ que contiene esa cantidad es:

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

- 9. El KMnO₄ reacciona con hipoclorito de potasio, KCIO, en medio ácido sulfúrico, formando KCIO₃, MnSO₄, K₂SO₄ y agua.
 - a) Ajusta las ecuaciones iónica y molecular por el método del ion-electrón.

b) ¿Qué volumen de una disolución que contiene 15,8 g de permanganato de potasio por litro reacciona completamente con 2,0 litros de otra disolución que contiene 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 de la disolución de hipoclorito de potasio [KClO] = 9,24 g/dm³

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

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

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

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

Incógnitas

Volumen de disolución de KMnO $_4$ que reacciona V_2

Solución:

a) Las semirreacciones iónicas son:

Oxidación: $\begin{array}{ccc} \text{ClO}^{\text{-}} + 2 \text{ H}_2\text{O} & \longrightarrow \text{ClO}_3^{\text{-}} + 4 \text{ H}^{\text{+}} + 4 \text{ e}^{\text{-}} \\ \text{Reducción:} & \text{MnO}_4^{\text{-}} + 8 \text{ H}^{\text{+}} + 5 \text{ e}^{\text{-}} & \longrightarrow \text{Mn}^{2^{\text{+}}} + 4 \text{ H}_2\text{O} \\ \end{array}$

Multiplicando la primera por 5, la segunda por 4 y sumando, se obtiene la reacción iónica ajustada:

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

Sumando 9 K $^{+}$ y 6 SO $_{4}^{2-}$ a cada lado de la ecuación y juntando los iones de signos opuestos se obtiene la reacción global:

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

b) La cantidad de hipoclorito de potasio que hay en 2,0 dm³ de disolución es:

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

La cantidad de permanganato de potasio necesaria para reaccionar con esa cantidad de hipoclorito de potasio:

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

El volumen de disolución de permanganato de potasio de concentración 15,8 g/dm³ que contiene esa cantidad es:

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

- 10. El sulfuro de cobre(II) sólido reacciona con el ácido nítrico diluido produciendo azufre sólido (S), NO, Cu(NO₃)₂ y agua.
 - a) Ajusta las reacciones iónica y molecular por el método del ion-electrón.
 - b) Calcula los moles de NO que se producen al 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 del sulfuro de cobre (II) m = 430,3 g CuS

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

Incógnitas

Cantidad de NO que se produce n(NO)

Solución:

a) Las semirreacciones iónicas son:

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

Multiplicando la primera por 3 y la segunda por 2 y sumando, se obtiene la reacción iónica ajustada.

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

Sumando 6 NO₃ a cada lado de la ecuación y juntando los iones de signos opuestos se obtiene la 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) La cantidad de sulfuro de cobre(II) que hay en 430,3 g es:

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

La cantidad de NO que se obtiene es:

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

- 11. El cobre metálico reacciona con ácido nítrico concentrado formando dióxido de nitrógeno, nitrato de cobre(II) y agua.
 - a) Ajusta la reacción iónica y molecular por el método del ion-electrón.
 - b) Calcula el volumen de una disolución de ácido nítrico comercial del 25,0 % en masa y densidad 1,15 g⋅cm⁻³ que reaccionará con 5,0 g de un mineral que tiene 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
HNO₃: riqueza	<i>R</i> = 25,0 %
densidad	$\rho = 1{,}15 \text{ g/cm}^3$
Masa del mineral de cobre	m = 5,00 g Cu
Riqueza del mineral de cobre	<i>r</i> = 10,0 %
Masa molar: cobre	M(Cu) = 63.5 g/mol
ácido nítrico	$M(HNO_3) = 63.0 \text{ g/mol}$
Incógnitas	
Volumen de disolución de HNO ₃ necesario para reaccionar con el cobre	V_{d}

Otros símbolos

Cantidad de sustancia (número de moles) n

Ecuaciones

De estado de los gases ideales $p \cdot V = n \cdot R \cdot T$

Solución:

a) Las semirreacciones iónicas son:

 \rightarrow Cu²⁺ + 2 e⁻ Oxidación: $NO_3^- + 2 H^+ + e^- \rightarrow NO_2 + H_2O$ Reducción:

Multiplicando la segunda por 2 y sumando, se obtiene la reacción iónica ajustada.

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

Sumando 2 NO₃ a cada lado de la ecuación y juntando los iones de signos opuestos se obtiene la 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) La cantidad de cobre que hay en 5,0 g del mineral es:

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

El volumen de disolución de ácido nítrico comercial que se necesita es:

$$V_{\rm d}$$
=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. La valoración en medio ácido de 50,0 mL de una disolución de Na₂C₂O₄ requiere 24,0 mL de permanganato de potasio de concentración 0,023 mol/dm³. Sabiendo que la reacción que se produce es:

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

- a) Ajusta la reacción iónica por el método del ion-electrón.
- b) Calcula los gramos de Na₂C₂O₄ que hay en un litro de la disolución.

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

Rta.: a)
$$5 \text{ C}_2\text{O}_4^{2-} + 2 \text{ MnO}_4^{-} + 16 \text{ H}^+ \rightarrow 10 \text{ CO}_2(g) + 2 \text{ Mn}^{2+} + 8 \text{ H}_2\text{O}(l); b) [\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4] = 3,70 \text{ g} / \text{L}.$$

Datos Cifras significativas: 3

 $[KMnO_4] = 0.0230 \text{ mol/dm}^3$ Concentración de permanganato de potasio

Volumen de disolución de permanganato de potasio $V_1 = 24.0 \text{ mL} = 0.0240 \text{ dm}^3$

Volumen de disolución oxalato de sodio $V_2 = 50.0 \text{ mL} = 0.0500 \text{ dm}^3$

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

Incógnitas

Masa de Na₂C₂O₄ que hay en un litro de la disolución. $m(Na_2C_2O_4)$

Solución:

a) Las semirreacciones iónicas son:

Oxidación:

Reducción:

Multiplicando la primera por 5, la segunda por 2 y sumando, se obtiene la reacción iónica ajustada:

$$5 \ C_2 O_4^{2-} \left(aq\right) + 2 \ Mn O_4^{-} (aq) + 16 \ H^+(aq) \longrightarrow 10 \ CO_2(g) + 2 \ Mn^{2+}(aq) + 8 \ H_2O(l)$$

b) La disolución de KMnO₄ se disocia:

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

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

Se calcula la cantidad de oxalato de sodio de la estequiometría de la reacción iónica y de la disociación:

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

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

Esta cantidad contenida en 50,0 mL de disolución. Por tanto, en un litro habrá:

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

13. a) Empleando el método del ion-electrón, ajusta las ecuaciones iónica y molecular que corresponden la siguiente reacción redox: $H_2SO_4(aq) + KBr(aq) \rightarrow K_2SO_4(aq) + Br_2(1) + SO_2(g) + H_2O(1)$

b) Calcula el volumen de bromo líquido (densidad 2,92 g/cm³) que se obtendrá al tratar 90,1 g de bromuro de potasio con cantidad 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

m(KBr) = 90.1 gMasa de bromuro de potasio $\rho = 2.92 \text{ g/cm}^3$ Densidad del bromo líquido

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

Incógnitas

Volumen de bromo líquido que se obtiene. $V(Br_2)$

Solución:

a) Las semirreacciones iónicas son:

Oxidación:

Reducción:

Sumando, se obtiene la reacción iónica ajustada:

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

Sumando la cada miembro: (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)

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

Electrolisis

a) Se hace pasar una corriente eléctrica de 1,5 A a través de 250 cm³ de una disolución acuosa de iones Cu²⁺ de concentración 0,1 mol/dm³. Calcula el tiempo que tiene que transcurrir para que todo el cobre de la disolución se deposite como cobre metálico.

Datos: 1 F = 96500 C.

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

 $[Cu^{2+}] = 0.10 \text{ mol/dm}^3$

Rta.: a) t = 54 min.

Concentración de ion cobre(II)

a)

Cifras significativas: 2 Datos

Intensidad de corriente eléctrica I = 1.5 A

 $V = 250 \text{ cm}^3 = 0.25 \text{ dm}^3$ Volumen de disolución

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

Incógnitas

t

Tiempo necesario para depositar todo el cobre

empo necesario para depositar todo el cobre

Otros símbolos

Cantidad de sustancia (número de moles) n

Carga eléctrica Q

Ecuaciones

Intensidad de corriente eléctrica I = Q/t

Solución:

La cantidad de ion cobre(II) presente en la disolución es:

$$n(Cu^{2+})=0,25 \text{ dm}^3 D Cu^{2+} \frac{0,10 \text{ mol } Cu^{2+}}{1 \text{ dm}^3 D}=0,025 \text{ mol } Cu^{2+}$$

La reacción en el cátodo es:

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

La cantidad de electrones necesaria para que se deposite todo el cobre es:

$$n(e)=0,025 \text{ mol } Cu^{2+} \cdot \frac{2 \text{ mol } e}{1 \text{ mol } Cu^{2+}} = 0,050 \text{ mol } e$$

La carga eléctrica equivalente es:

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

Se calcula el tiempo con la expresión de la intensidad:

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

2. b) Se hace pasar durante 2,5 horas una corriente eléctrica de 5,0 A a través de una disolución acuosa de SnI₂. Calcula los moles de I₂ liberados en el ánodo.

Datos: Constante de Faraday, F = 96500 C⋅mol⁻¹.

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

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

b)

Datos Cifras significativas: 2

Intensidad de corriente eléctrica I = 5.0 A

Tiempo para depositar el yodo $t = 2.5 \text{ h} = 9.0 \cdot 10^3 \text{ s}$

Incógnitas

Cantidad de yodo depositada $n(I_2)$

Ecuaciones

Intensidad de corriente eléctrica I = Q/t

Solución:

La reacción en el ánodo es:

$$2 \text{ I}^- \longrightarrow \text{I}_2 + 2 \text{ e}^-$$

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

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

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

- 3. Se realiza la electrolisis de una disolución de cloruro de hierro(III) haciendo pasar una corriente de 10 amperios durante 3 horas. Calcula:
 - a) Los gramos de hierro depositados en el cátodo.
 - b) El tiempo que tendría que pasar la corriente para que en el ánodo se desprendan 20,5 L de Cl_2 gas medidos a 25 $^{\circ}\text{C}$ de temperatura y 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

Intensidad de corriente eléctrica I = 10,0 A

Tiempo para la masa de Fe depositada $T = 3,00 \text{ h} = 1,08 \cdot 10^4 \text{ s}$

Gas cloro: p = 1,00 atm

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

volumen $V = 20,5 \text{ dm}^3$

Constante de los gases ideales $R = 0.082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$

Masa atómica del hierro M(Fe) = 55.8 g/mol

Incógnitas

Masa de Fe depositada m(Fe)

Tiempo que se tarda en desprender el Cl_2 t

Otros símbolos

Cantidad de sustancia (número de moles) n

Ecuaciones

Ecuación de los gases ideales $P \cdot V = n \cdot R \cdot T$

Intensidad de corriente eléctrica I = Q/t

Solución:

a) La reacción en el cátodo es:

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) La reacción de electrolisis es: $2 \ FeCl_3(aq) \longrightarrow 2 \ Fe(s) + 3 \ Cl_2(g)$ La reacción en el ánodo es: $2 \ Cl^- \longrightarrow Cl_2 + 2 \ e^-$

Suponiendo comportamiento ideal para el cloro:

$$p \cdot V = n \cdot R \cdot T \Rightarrow n = \frac{p \cdot V}{R \cdot T} = \frac{1,00 \text{ atm} \cdot 20,5 \text{ dm}^3}{0.0820 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \cdot 298 \text{ K}} = 0,839 \text{ mol Cl}_2$$

Se necesitarían

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

$$Q = 1,68 \text{ mol } e \cdot 96 500 \text{ C} / \text{ mol } e = 1,62 \cdot 10^5 \text{ C}$$

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

4. a) Se hace pasar una corriente eléctrica de 0, 2 A a través de una disolución acuosa de sulfato de cobre (II) durante 10 minutos. Calcula los gramos de cobre depositados.

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

Rta.: a) m = 0.040 g Cu.

Datos Cifras significativas: 2

Intensidad de corriente eléctrica I = 0,20 A

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

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

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

Incógnitas

Masa de cobre depositada m(Cu)

Otros símbolos

Cantidad de sustancia (número de moles) n

Solución:

La reacción en el cátodo es:

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

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

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

5. a) Se hace pasar durante 2,5 horas una corriente de 2,0 A a través de una celda electroquímica que contiene una disolución de SnI₂. Calcula la masa de estaño metálico depositada en el cátodo.

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

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

Datos Cifras significativas: 2

Intensidad de corriente eléctrica I = 2,0 A

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

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

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

Incógnitas

Masa de estaño depositada m(Sn)

Otros símbolos

Cantidad de sustancia (número de moles) n

Solución:

La reacción en el cátodo es:

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

 $n(e) = 2.0 \text{ A} \cdot 2.5 \text{ h} \cdot 3.6 \cdot 10^{3} \text{ s} \frac{1 \text{ mol e}}{9.65 \cdot 10^{4} \text{ C}} = 0.19 \text{ mol e}$
 $m(Sn) = 0.19 \text{ mol e} \frac{1 \text{ mol Sn}}{2 \text{ mol e}} \frac{119 \text{ g Sn}}{1 \text{ mol Sn}} = 11 \text{ g Sn}$

CUESTIONES

Potenciales

1. Explica razonadamente, escribiendo las correspondientes reacciones, que sucederá si añadimos limaduras de hierro la una 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:

La condición para que una reacción química sea espontánea es que la variación de energía libre de Gibbs sea negativa. La relación matemática entre la energía libre de Gibbs y el potencial electroquímico es:

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

 ΔG es la variación de energía libre de Gibbs, n es el número de electrones intercambiados por cada mol de especie reducida u oxidada, F (1 Faraday) es la carga de un mol de electrones y E es el potencial electroquímico del proceso.

Como $\Delta \bar{G}$ y E son de signos contrarios, la condición para que una reacción sea espontánea es que el potencial electroquímico sea positivo: E > 0.

Para la reacción:

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

Las semirreacciones son:

Reducción: $\begin{array}{cccc} \text{Cu}^{2+} + 2 \text{ e}^{-} & \rightarrow \text{Cu} & \textit{E}^{\circ} = 0,34 \text{ V} \\ \text{Oxidación:} & \underline{\text{Fe}} & \rightarrow \text{Fe}^{2+} + 2 \text{ e}^{-} & \textit{E}^{\circ} = 0,44 \text{ V} \\ \hline \text{Fe} + \text{Cu}^{2+} & \rightarrow \text{Fe}^{2+} + \text{Cu} & \textit{E}^{\circ} = 0,78 \text{ V} \\ \end{array}$

El potencial de la reacción global sale positivo, por tanto, el proceso será espontáneo. El hierro se oxidará a ion Fe^{2+} y el ion Cu^{2+} se depositará cómo cobre metálico.

♦ LABORATORIO

Valoración redox

- 1. Para determinar la concentración de una disolución de FeSO₄ se realiza una valoración redox en la que 18,0 cm³ de disolución de KMnO₄ de concentración 0,020 mol/dm³ reaccionan con 20,0 cm³ de la disolución de FeSO₄. La reacción que tiene lugar es:
 - $5 \text{ Fe}^{2+}(ac) + \text{MnO}_{4}(ac) + 8 \text{ H}^{+}(ac) \rightarrow 5 \text{ Fe}^{3+}(ac) + \text{Mn}^{2+}(ac) + 4 \text{ H}_{2}O \text{ (I)}$
 - a) Calcula la concentración de la disolución de FeSO₄.
 - b) Nombre el material necesario y describe el procedimiento experimental para realizar la valoración. (A.B.A.U. extr. 18)

Rta.: $[FeSO_4] = 0,090 \text{ mol/dm}^3$.

Solución:

a) Cálculos:

Cantidad de KMnO₄

$$n(\text{KMnO}_4) = 18.0 \cdot 10^{-3} \text{ dm}^3 \text{ D} \cdot 0.020 \text{ mol} / \text{dm}^3 \text{ D} = 3.6 \cdot 10^{-4} \text{ mol KMnO}_4$$

El permanganato de potasio es un electrolito fuerte que se disocia totalmente:

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

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

De la estequiometría de la reacción,

$$n(\text{Fe}^{2+})=3.6\cdot10^{-4} \text{ mol MnO}_4^- \frac{5 \text{ mol Fe}^{2+}}{1 \text{ mol MnO}_4^-}=1.8\cdot10^{-3} \text{ mol Fe}^{2+}$$

El sulfato de hierro(II) es un electrolito fuerte 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) Se miden con una pipeta de $20~{\rm cm^3}$, $20~{\rm cm^3}$ de la disolución de FeSO $_4$ y se vacían en un matraz erlenmeyer de $10~0~{\rm cm^3}$.

Se llena la bureta de 25 cm³ con la disolución de KMnO₄ por encima del 0 y se abre la llave hasta que el pico de la bureta quede lleno y el nivel del KMnO₄ esté en 0.

Se abre la llave de la bureta para dejar caer la disolución de KMnO₄ en pequeños chorros mientras se imprime un movimiento circular al erlenmeyer hasta que no desaparezca el color violeta en el contenido del erlenmeyer.

Se anota el volumen de $KMnO_4$ gastado (p. ej. 18,6 cm 3) y se tira el contenido del erlenmeyer y se lava el matraz.

Se vuelve a llenar la bureta con KMnO₄ hasta el cero. Se miden otros 20 cm³ de FeSO₄ con la pipeta, se vierten en el erlenmeyer (lavado, pero no necesariamente seco).

Se coloca el erlenmeyer bajo a bureta y se abre la llave hasta dejar caer casi todo el volumen medido antes (p. ej. 17,6 cm³).

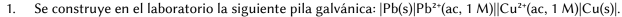
Ahora se deja caer el KMnO₄ gota a gota mientras se hace rotar el erlenmeyer, hasta que el color no desaparezca.

Se anota este valor.

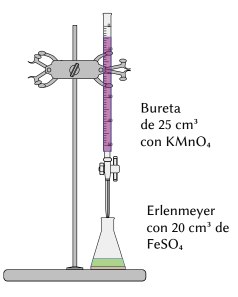
Se repite otras dos veces y se toma cómo volumen correcto el valor medio de las medidas que más se aproximan

<u>Material</u>: Bureta (1) de 25 cm³ (graduada en 0,1 cm³), pipeta (1) de 2 0 cm³ con aspirador, matraz erlenmeyer (1) de 100 cm³.





- a) Escriba las semirreacciones de oxidación, de reducción y la reacción global. Calcule la fuerza electromotriz de la pila.
- b) Dibuje un esquema de la pila, representando las semiceldas que actúan como ánodo y como cátodo, detallando material y reactivos, así como el sentido del flujo de los electrones durante el funcionamiento de la pila.



Datos: $E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V y } E^{\circ}(Pb^{2+}/Pb) = -0.12 \text{ V}.$

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

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

Solución:

En una pila galvánica formada por un electrodo de cobre y otro de plomo en condiciones estándar, la reacción que tendrá lugar es la oxidación del plomo y la reducción del ión cobre(II).

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

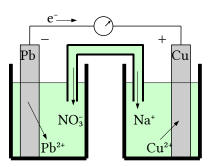
Reacción global: $Cu^{2+}(ac) + Pb(s) \rightarrow Cu(s) + Pb^{2+}(ac) \quad E^{\circ} = 0,46 \text{ V}$

El criterio para indicar si una reacción es espontánea es que la variación de energía libre de Gibbs sea negativa. La reacción es espontánea porque la relación entre la energía libre de Gibbs y el potencial de reacción es:

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

b) Material: Dos vasos de precipitados de 100 cm³, un tubo de vidrio en forma de U, un voltímetro de corriente continua, cables y pinzas metálicas.

Reactivos: láminas de cobre y plomo pulidas, disoluciones de nitrato de cobre(II), de concentración 1 mol/dm³, y nitrato de plomo(II), de concentración 1 mol/dm³. Disolución de cloruro de potasio para el puente salino. El montaje de la pila en el laboratorio consistiría en dos recipientes, por ejemplo dos vasos de precipitados, conectados por un puente salino. Un recipiente contendría una disolución de nitrato de cobre(II) y un electrodo de cobre metálico, mientras que el otro contendría una disolución de nitrato de plomo(II) y un electrodo de plomo metálico.



Los dos electrodos estarían conectados, mediante cables, a un voltímetro para medir la f.e.m. de la pila. El sentido de circulación de los electrones será desde el polo negativo (ánodo Pb) hacia el polo positivo (cátodo Cu) mientras que los iones fluirán por el puente salino para mantener la neutralidad eléctrica.

- 2. a) Justifica qué reacción tendrá lugar en una pila galvánica formada por un electrodo de cobre y otro de cadmio en condiciones estándar, indicando las reacciones que tienen lugar en el ánodo y en el cátodo. Calcula la fuerza electromotriz de la pila en estas condiciones.
 - b) Haz un esquema del montaje de la pila en el laboratorio, detallando el material y los reactivos necesarios y señalando el sentido de circulación de los electrones.

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

Rta.: a) $E^{\circ} = +0.74 \text{ V}$

Solución:

a) En una pila galvánica formada por un electrodo de cobre y otro de cadmio en condiciones estándar, la reacción que tendrá lugar es la oxidación del cadmio y la reducción del ión cobre(II).

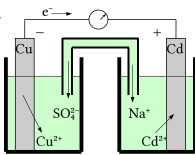
Reducción: $Cu^{2+}(ac) + 2e^{-} \rightarrow Cu(s)$ $E^{\circ} = 0.34 \text{ V}$ (Cátodo +) Oxidación: $Cd(s) \rightarrow Cd^{2+}(ac) + 2e^{-}$ $E^{\circ} = 0.40 \text{ V}$ (Ánodo -)

Reacción global: $Cu^{2+}(ac) + Cd(s) \rightarrow Cu(s) + Cd^{2+}(ac) \quad E^{\circ} = 0.74 \text{ V}$

El criterio para indicar si una reacción es espontánea es que la variación de energía libre de Gibbs sea negativa. La reacción es espontánea porque la relación entre la energía libre de Gibbs y el potencial de reacción es:

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

b) Material: Dos vasos de precipitados de 100 cm³, un tubo de vidrio en forma de U, un voltímetro de corriente continua, cables y pinzas metálicas. Reactivos: láminas de cobre y cadmio pulidas, disoluciones de nitrato de cobre(II), de concentración 1 mol/dm³, y nitrato de cadmio, de concentración 1 mol/dm³. Disolución de cloruro de potasio para el puente salino. El montaje de la pila en el laboratorio consistiría en dos recipientes, por ejemplo dos vasos de precipitados, conectados por un puente salino. Un recipiente contendría una disolución de nitrato de cobre(II) y un electrodo



de cobre metálico, mientras que el otro contendría una disolución de nitrato de cadmio y un electrodo de cadmio metálico.

Los dos electrodos estarían conectados, mediante cables, a un voltímetro para medir la f.e.m. de la pila. El sentido de circulación de los electrones será desde el polo negativo (ánodo Cd) hacia el polo positivo (cátodo Cu) mientras que los iones fluirán por el puente salino para mantener la neutralidad eléctrica.

- 3. Se construye en el laboratorio una pila galvánica con electrodos de Au y Cd.
 - a) Escribe las reacciones que tienen lugar en los electrodos indicando: el ánodo y el cátodo, la reacción global y la fuerza electromotriz de la pila.
 - b) Haz un esquema detallado del montaje de la pila en el laboratorio, indicando material, reactivos y el sentido del flujo de los electrones durante el funcionamiento de la pila.

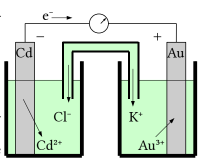
Datos: $E^{\circ}(Au^{3+}/Au) = +1,50 \text{ V}$; $E^{\circ}(Cd^{2+}/Cd) = -0,40 \text{ V}$.

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

Rta.: a) E° = 1,90 V.

Solución:

a) Material: Dos vasos de precipitados de 100 cm³, un tubo de vidrio en forma de U, un voltímetro de corriente continua, cables y pinzas metálicas. Reactivos: láminas de oro y cadmio pulidas, disoluciones de nitrato de ouro(III), de concentración 1 mol/dm³, y nitrato de cadmio, de concentración 1 mol/dm³. Disolución de cloruro de potasio para el puente salino. El montaje de la pila en el laboratorio consistiría en dos recipientes, por ejemplo dos vasos de precipitados, conectados por un puente salino. Un recipiente contendría una disolución de nitrato de oro(III) y un electrodo de ouro metálico, mientras que el otro contendría una disolución de nitrato de cadmio y un electrodo de cadmio metálico.



Los dos electrodos estarían conectados, mediante cables, a un voltímetro para medir la f.e.m. de la pila. El sentido de circulación de los electrones será desde el polo negativo (ánodo Cd) hacia el polo positivo (cátodo Au) mientras que los iones fluirán por el puente salino para mantener la neutralidad eléctrica.

b) En una pila galvánica formada por un electrodo de oro y otro de cadmio en condiciones estándar, la reacción que tendrá lugar es la oxidación del cadmio y la reducción del ión oro(III).

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

El criterio para indicar si una reacción es espontánea es que la variación de energía libre de Gibbs sea negativa. La reacción es espontánea porque la relación entre la energía libre de Gibbs y el potencial de reacción es:

$$\Delta G = -z F E = -6 \cdot F \cdot (1,90) < 0$$

- 4. Se construye una pila con los elementos Cu^{2+}/Cu y Al^{3+}/Al , de los que los potenciales estándar de reducción son $E^{\circ} = +0.34$ V y -1.66 V, respectivamente.
 - a) Escribe las reacciones que tienen lugar en cada uno de los electrodos y la reacción global de la pila.
 - b) Haz un esquema de esta pila, indicando todos los elementos necesarios para su funcionamiento. ¿En qué sentido circulan los electrones?

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

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

Solución:

a) En una pila galvánica formada por un electrodo de cobre y otro de aluminio en condiciones estándar, la reacción que tendrá lugar es la oxidación del aluminio y la reducción del ión cobre(II).

 Reducción:
 $3 \text{ Cu}^{2+}(ac) + 6 \text{ e}^ \rightarrow 3 \text{ Cu}(s)$ $E^\circ = 0.34 \text{ V}$ (Cátodo +)

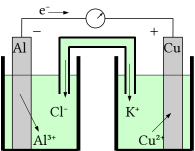
 Oxidación:
 2 Al(s) $\rightarrow 2 \text{ Al}^{3+}(ac) + 6 \text{ e}^ E^\circ = 1.66 \text{ V}$ (Ánodo -)

 Reacción global:
 $3 \text{ Cu}^{2+}(ac) + 2 \text{ Al(s)}$ $\rightarrow 3 \text{ Cu(s)} + 2 \text{ Al}^{3+}(ac)$ $E^\circ = 2.00 \text{ V}$

El criterio para indicar si una reacción es espontánea es que la variación de energía libre de Gibbs sea negativa. La reacción es espontánea porque la relación entre la energía libre de Gibbs y el potencial de reacción es:

$$\Delta G = -z F E = -6 \cdot F \cdot (2.00) < 0$$

b) Material: Dos vasos de precipitados de 100 cm³, un tubo de vidrio en forma de U, un voltímetro de corriente continua, cables y pinzas metálicas. Reactivos: láminas de cobre y aluminio pulidas, disoluciones de nitrato de cobre(II), de concentración 1 mol/dm³, y nitrato de aluminio, de concentración 1 mol/dm³. Disolución de cloruro de potasio para el puente salino. El montaje de la pila en el laboratorio consistiría en dos recipientes, por ejemplo dos vasos de precipitados, conectados por un puente salino. Un recipiente contendría una disolución de nitrato de cobre(II) y un electrodo de cobre metálico, mientras que el otro contendría una disolución de nitrato de aluminio y un electrodo de aluminio metálico.



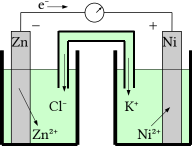
Los dos electrodos estarían conectados, mediante cables, a un voltímetro para medir la f.e.m. de la pila. El sentido de circulación de los electrones será desde el polo negativo (ánodo Al) hacia el polo positivo (cátodo Cu) mientras que los iones fluirán por el puente salino para mantener la neutralidad eléctrica.

- 5. a) Explica como construirías en el laboratorio una pila empleando un electrodo de cinc y un electrodo de níquel, indicando el material y los reactivos necesarios.
 - b) Indica las semirreacciones que tienen lugar en cada electrodo, la reacción iónica global y calcula la fuerza electromotriz de la pila.

Datos: $E^{\circ}(Ni^{2+}/Ni) = -0.25 \text{ V}$; $\dot{E}^{\circ}(Zn^{2+}/Zn) = -0.76 \text{ V}$. (A.B.A.U. extr. 20) **Rta.:** b) $E^{\circ} = 0.51 \text{ V}$.

Solución:

a) Material: Dos vasos de precipitados de 100 cm³, un tubo de vidrio en forma de U, un voltímetro de corriente continua, cables y pinzas metálicas. Reactivos: láminas de níquel y cinc pulidas, disoluciones de nitrato de níquel(II), de concentración 1 mol/dm³, y nitrato de cinc, de concentración 1 mol/dm³. Disolución de cloruro de potasio para el puente salino. El montaje de la pila en el laboratorio consistiría en dos recipientes, por ejemplo dos vasos de precipitados, conectados por un puente salino. Un recipiente contendría una disolución de nitrato de níquel(II) y un electrodo de níquel metálico, mientras que el otro contendría una disolución de nitrato de cinc y un electrodo de cinc metálico.



Los dos electrodos estarían conectados, mediante cables, a un voltímetro para medir la f.e.m. de la pila. El sentido de circulación de los electrones será desde el polo negativo (ánodo Zn) hacia el polo positivo (cátodo Ni) mientras que los iones fluirán por el puente salino para mantener la neutralidad eléctrica.

b) En una pila galvánica formada por un electrodo de níquel y otro de cinc en condiciones estándar, la reacción que tendrá lugar es la oxidación del cinc y la reducción del ión níquel(II).

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

El criterio para indicar si una reacción es espontánea es que la variación de energía libre de Gibbs sea negativa. La reacción es espontánea porque la relación entre la energía libre de Gibbs y el potencial de reacción es:

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

- 6. En el laboratorio se construye la siguiente pila en condiciones estándar: $Cu(s) \mid Cu^{2+}(aq, 1M) \mid Ag^{+}(aq, 1M) \mid Ag(s)$
 - a) Haz un dibujo del montaje, indicando el material y los reactivos necesarios.

b) Escribe las semirreacciones de reducción y oxidación, la reacción iónica global de la pila y calcula el potencial de la misma en condiciones estándar.

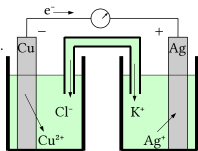
Datos: $E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}; E^{\circ}(Ag^{+}/Ag) = +0.80 \text{ V}$

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

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

Solución:

a) Material: Dos vasos de precipitados de 100 cm³, un tubo de vidrio en forma de U, un voltímetro de corriente continua, cables y pinzas metálicas. Reactivos: láminas de cobre y plata pulidas, disoluciones de nitrato de cobre(II), de concentración 1 mol/dm³, y nitrato de plata(II), de concentración 1 mol/dm³. Disolución de cloruro de potasio para el puente salino. El montaje de la pila en el laboratorio consistiría en dos recipientes, por ejemplo dos vasos de precipitados, conectados por un puente salino. Un recipiente contendría una disolución de nitrato de cobre(II) y un electrodo



de cobre metálico, mientras que el otro contendría una disolución de nitrato de plata(II) y un electrodo de plata metálico.

Los dos electrodos estarían conectados, mediante cables, a un voltímetro para medir la f.e.m. de la pila. El sentido de circulación de los electrones será desde el polo negativo (ánodo Cu) hacia el polo positivo (cátodo Ag) mientras que los iones fluirán por el puente salino para mantener la neutralidad eléctrica. Material: Vasos de precipitados de 100 cm³ (2), tubo en U, cables con pinzas, voltímetro.

Reactivos: láminas de cobre y plata pulidas, disoluciones de nitrato de plata de concentración 1 mol/dm³ y sulfato de cobre(II) de concentración 1 mol/dm³. Disolución de cloruro de potasio para el puente salino.

b) En una pila galvánica formada por un electrodo de cobre y otro de plata en condiciones estándar, la reacción que tendrá lugar es la oxidación de la plata y la reducción del ión cobre(II).

Reducción: $2 \text{ Ag}^+(\text{ac}) + 2 \text{ e}^- \longrightarrow 2 \text{ Ag}(\text{s}) \qquad E^\circ = 0,80 \text{ V} \qquad \text{(Cátodo +)}$ Oxidación: $Cu(\text{s}) \longrightarrow Cu^{2+}(\text{ac}) + 2 \text{ e}^- \qquad E^\circ = -0,34 \text{ V} \qquad \text{(Ánodo -)}$ Reacción global: $2 \text{ Ag}^+(\text{ac}) + \text{Cu}(\text{s}) \longrightarrow 2 \text{ Ag}(\text{s}) + \text{Cu}^{2+}(\text{ac}) \qquad E^\circ = 0,46 \text{ V}$

El criterio para indicar si una reacción es espontánea es que la variación de energía libre de Gibbs sea negativa. La reacción es espontánea porque la relación entre la energía libre de Gibbs y el potencial de reacción es:

$$\Delta G = -z F E = -2 \cdot F \cdot (0,46) < 0$$

- 7. a) Haz un esquema indicando el material y los reactivos que se necesitan para construir en el laboratorio la pila que tiene la siguiente notación Fe(s) | Fe²+(aq, 1 M) | Cu²+(aq, 1 M) | Cu(s).
 - b) Escribe las semirreacciones que se producen en el ánodo y en el cátodo e indica sus polaridades. Escribe la reacción iónica global y calcula la fuerza electromotriz de la pila.

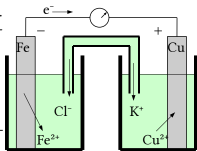
Datos: $E^{\circ}(Cu^{2+}/Cu) = +0.34 \text{ V}$; $E^{\circ}(Fe^{2+}/Fe) = -0.44 \text{ V}$

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

Rta.: b) $E^{\circ} = 0.78 \text{ V}.$

Solución:

a) Material: Dos vasos de precipitados de 100 cm³, un tubo de vidrio en forma de U, un voltímetro de corriente continua, cables y pinzas metálicas. Reactivos: láminas de cobre y hierro pulidas, disoluciones de nitrato de cobre(II), de concentración 1 mol/dm³, y nitrato de hierro(II), de concentración 1 mol/dm³. Disolución de cloruro de potasio para el puente salino. El montaje de la pila en el laboratorio consistiría en dos recipientes, por ejemplo dos vasos de precipitados, conectados por un puente salino. Un recipiente contendría una disolución de nitrato de cobre (II) y un electrodo de cobre metálico, mientras que el otro contendría una disolución de nitrato de hierro(II) y un electrodo de hierro metálico.



Los dos electrodos estarían conectados, mediante cables, a un voltímetro para medir la f.e.m. de la pila. El sentido de circulación de los electrones será desde el polo negativo (ánodo Fe) hacia el polo positivo (cátodo Cu) mientras que los iones fluirán por el puente salino para mantener la neutralidad eléctrica.

b) En una pila galvánica formada por un electrodo de cobre y otro de hierro en condiciones estándar, la reacción que tendrá lugar es la oxidación del hierro y la reducción del ión cobre(II).

Reducción: $Cu^{2+}(ac) + 2e^{-} \rightarrow Cu(s)$ $E^{\circ} = 0,34 \text{ V}$ (Cátodo +) Oxidación: $E(s) \rightarrow Fe^{2+}(ac) + 2e^{-}$ $E^{\circ} = 0,44 \text{ V}$ (Ánodo -) Reacción global: $Cu^{2+}(ac) + Fe(s) \rightarrow Cu(s) + Fe^{2+}(ac)$ $E^{\circ} = 0,78 \text{ V}$

El criterio para indicar si una reacción es espontánea es que la variación de energía libre de Gibbs sea negativa. La reacción es espontánea porque la relación entre la energía libre de Gibbs y el potencial de reacción es:

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

8. En el laboratorio se construye una pila que tiene la siguiente notación:

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

- a) Indica las reacciones que tienen lugar en cada electrodo, el proceso total y calcula la fuerza electromotriz.
- b) Detalla el material, reactivos necesarios y dibuja el montaje indicando cada una de las 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:

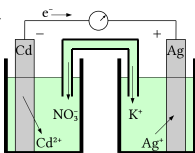
a) En una pila galvánica formada por un electrodo de plata y otro de cadmio en condiciones estándar, la reacción que tendrá lugar es la oxidación del cadmio y la reducción del ión plata.

Reducción: $2 \text{ Ag}^+(\text{ac}) + 2 \text{ e}^- \longrightarrow 2 \text{ Ag(s)} \qquad E^\circ = 0.80 \text{ V} \qquad \text{(Cátodo +)}$ Oxidación: $\underline{\text{Cd(s)}} \longrightarrow \underline{\text{Cd}^{2+}(\text{ac}) + 2 \text{ e}^-} \qquad E^\circ = 0.40 \text{ V} \qquad \text{(Ánodo -)}$ Reacción global: $2 \text{ Ag}^+(\text{ac}) + \text{ Cd(s)} \longrightarrow 2 \text{ Ag(s)} + \text{ Cd}^{2+}(\text{ac}) \qquad E^\circ = 1.20 \text{ V}$

El criterio para indicar si una reacción es espontánea es que la variación de energía libre de Gibbs sea negativa. La reacción es espontánea porque la relación entre la energía libre de Gibbs y el potencial de reacción es:

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

b) Material: Dos vasos de precipitados de 100 cm³, un tubo de vidrio en forma de U, un voltímetro de corriente continua, cables y pinzas metálicas. Reactivos: láminas de plata y cadmio pulidas, disoluciones de nitrato de plata, de concentración 1 mol/dm³, y nitrato de cadmio, de concentración 1 mol/dm³. Disolución de cloruro de potasio para el puente salino. El montaje de la pila en el laboratorio consistiría en dos recipientes, por ejemplo dos vasos de precipitados, conectados por un puente salino. Un recipiente contendría una disolución de nitrato de plata y un electrodo de plata metálico, mientras que el otro contendría una disolución de nitrato de cadmio y un electrodo de cadmio metálico.



Los dos electrodos estarían conectados, mediante cables, a un voltímetro para medir la f.e.m. de la pila. El sentido de circulación de los electrones será desde el polo negativo (ánodo Cd) hacia el polo positivo (cátodo Ag) mientras que los iones fluirán por el puente salino para mantener la neutralidad eléctrica.

- 9. a) Justifica qué reacción tendrá lugar en una celda galvánica formada por un electrodo de cobre y otro de cinc en condiciones estándar, a partir de las reacciones que se produzcan en el ánodo y el cátodo. Calcula la fuerza electromotriz de la pila en estas condiciones.
 - b) Indica cómo realizaría el montaje de la pila en el laboratorio para hacer la comprobación experimental, detallando el material y 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:

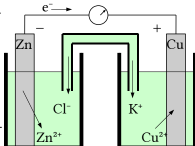
a) En una pila galvánica formada por un electrodo de cobre y otro de cinc en condiciones estándar, la reacción que tendrá lugar es la oxidación del cinc y la reducción del ión cobre(II).

Reducción: $Cu^{2+}(ac) + 2e^{-} \rightarrow Cu(s)$ $E^{\circ} = 0,34 \text{ V}$ (Cátodo +) Oxidación: $\underline{Zn(s)} \rightarrow \underline{Zn^{2+}(ac) + 2e^{-}}$ $E^{\circ} = 0,76 \text{ V}$ (Ánodo -) Reacción global: $Cu^{2+}(ac) + Zn(s) \rightarrow Cu(s) + Zn^{2+}(ac)$ $E^{\circ} = 1,10 \text{ V}$

El criterio para indicar si una reacción es espontánea es que la variación de energía libre de Gibbs sea negativa. La reacción es espontánea porque la relación entre la energía libre de Gibbs y el potencial de reacción es:

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

b) Material: Dos vasos de precipitados de 100 cm³, un tubo de vidrio en forma de U, un voltímetro de corriente continua, cables y pinzas metálicas. Reactivos: láminas de cobre y cinc pulidas, disoluciones de nitrato de cobre(II), de concentración 1 mol/dm³, y nitrato de cinc, de concentración 1 mol/dm³. Disolución de cloruro de potasio para el puente salino. El montaje de la pila en el laboratorio consistiría en dos recipientes, por ejemplo dos vasos de precipitados, conectados por un puente salino. Un recipiente contendría una disolución de nitrato de cobre(II) y un electrodo de cobre metálico, mientras que el otro contendría una disolución de nitrato de cinc y un electrodo de cinc metálico.



Los dos electrodos estarían conectados, mediante cables, a un voltímetro para medir la f.e.m. de la pila. El sentido de circulación de los electrones será desde el polo negativo (ánodo Zn) hacia el polo positivo (cátodo Cu) mientras que los iones fluirán por el puente salino para mantener la neutralidad eléctrica.

ACLARACIONES

Los datos de los enunciados de los problemas no suelen tener un número adecuado de cifras significativas. Por eso he supuesto que los datos tienen un número de cifras significativas razonables, casi siempre tres cifras significativas. Menos cifras darían resultados, en ciertos casos, con amplio margen de incertidumbre. Así que cuando tomo un dato como $V = 1 \text{ dm}^3 \text{ y}$ lo reescribo como:

Cifras significativas: 3

 $V = 1,00 \text{ dm}^3$

lo que quiero indicar es que supongo que el dato original tiene tres cifras significativas (no que las tenga en realidad) para poder realizar los cálculos con un margen de incertidumbre más pequeño que el que tendría si lo tomara tal como lo dan. (1 dm³ tiene una sola cifra significativa, y una incertidumbre relativa del ¡100 %! Como las incertidumbres se acumulan a lo largo del cálculo, la incertidumbre final sería inadmisible. Entonces, ¿para qué realizar los cálculos? Con una estimación sería suficiente).

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.

Respuestas y composición de Alfonso J. Barbadillo Marán.

Algunos cálculos se hicieron con una hoja de cálculo de LibreOffice u OpenOffice del mismo autor. Algunas ecuaciones y las fórmulas orgánicas se construyeron con la extensión CLC09 de Charles Lalanne-Cassou. La traducción al/desde el gallego se realizó con la ayuda de traducindote, de Óscar Hermida López.

Se procuró seguir las <u>recomendaciones</u> del Centro Español de Metrología (CEM)

Se consultó el chat de BING y se usaron algunas respuestas en las cuestiones.

Actualizado: 18/08/23



Sumario

OXIDACIÓN REDUCCIÓN	
PROBLEMAS	1
	1
	11
	15
<u>Pilas</u>	16
Índice de pruebas A.B.A.U.	
	9, 13
,	
	7, 11, 20
,	
	4, 18
` '	
,	
` /	
	2, 17
` /	