12 Equilibrio Químico

- 12.1 La constante de equilibrio
- 12.2 Equilibrios entre gases
- 12.3 Equilibrios en disolución
- 12.4 Equilibrios heterogéneos

12.1 La constante de equilibrio

Termodinámica y equilibrio químico. Una reacción química tiene una tendencia espontánea hacia el equilibrio que es medida por su energía libre (ΔG), la cual representa la cantidad de energía disponible para realizar trabajo (figura 12.1).

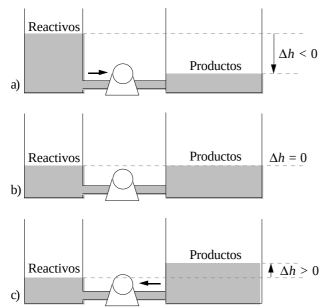


Figura 12.1. Analogía hidrostática de le energía libre de una reacción. Imagínese que se conectan dos depósitos de agua mediante una cañería que lleva intercalada una turbina para producir electricidad. La cantidad de trabajo eléctrico que puede realizar el sistema por metro cúbico de agua depende de Δh . a) El agua circula en el sentido en que Δh es negativo. b) Cuando el nivel de agua es el mismo en los dos depósitos, no se puede obtener trabajo. El sistema está en equilibrio. Obsérvese que en el equilibrio la cantidad total de agua no es la misma en ambos depósitos. c) Si empezamos en un punto donde Δh es positivo, el proceso discurriría espontáneamente en sentido contrario.

En una reacción química, ΔG depende de las actividades de acuerdo con la ecuación

do con la ecuación
$$\Delta G = \Delta G^{\circ} + RT \ln Q \qquad \qquad Q = \frac{\prod\limits_{\substack{i = \text{prod} \\ i = \text{react}}}^{n_i} a_i^{n_i}$$

Cuando $\Delta G < 0$, la reacción evoluciona espontáneamente hacia la formación de productos. Al formarse productos y desaparecer reactivos, Q aumenta y ΔG también hasta que se hace cero.

Independientemente del punto de partida, el cociente de reacción en el equilibrio tiene, a cada temperatura, un valor constante al que se llama constante de equilibrio (K). La relación de la constante de equilibrio con la energía libre normal viene dada por la expresión:

$$\Delta G = 0 = \Delta G^{\circ} + RT \ln Q_{\rm equilibrio} = \Delta G^{\circ} + RT \ln K \qquad \Delta G^{\circ} = -RT \ln K \qquad K = e^{-(\Delta G^{\circ}/RT)}$$

De manera que la variación de la energía libre con Q se puede expresar también de la forma:

$$\Delta G = \Delta G^{\circ} + RT \ln Q = -RT \ln K + RT \ln Q = RT \ln (Q/K)$$

 $\Delta G < 0$ O < KProceso espontáneo hacia la formación de productos

 $\Delta G = 0$ O = KEquilibrio químico entre reactivos y productos

Q > K $\Delta G > 0$ Proceso espontáneo hacia la formación de reactivos

Cinética y equilibrio químico. La velocidad del proceso Reactivos → Productos disminuye conforme se consumen los reactivos, al tiempo que aumenta la velocidad del proceso inverso Productos \rightarrow Reactivos. Cuando se igualan ambas velocidades, reactivos y productos se forman a la misma velocidad que se destruyen, alcanzándose el equilibrio. Un equilibrio químico es dinámico.

En un proceso en fase homogénea (mezcla gaseosa o disolución) cuyo mecanismo conste de una única etapa, la relación entre las concentraciones en el equilibrio debe ser igual a una constante K_c :

A + 2B
$$\frac{k_1}{k_{-1}}$$
 C $v_1 = k_1[A][B]^2$ En el equilibrio $k_1[A][B]^2 = k_{-1}[C]$ $\frac{[C]}{[A][B]^2} = \frac{k_1}{k_{-1}} = K_c$

Puede demostrarse que esto también es cierto para los procesos que se dan en varias etapas. La relación

entre K_c y K se verá más adelante.

Constante de equilibrio y estequiometría. La expresión de la constante de equilibrio y su valor numérico depende de la manera en que se escriba la reacción:

$$N_{2}(g) + 3H_{2}(g) = 2NH_{3}(g) \qquad K_{1} = \frac{a_{NH_{3}}^{2}}{a_{N_{2}}a_{H_{2}}^{3}}$$

$$\times (+2) \qquad 2N_{2}(g) + 6H_{2}(g) = 4NH_{3}(g) \qquad K_{2} = \frac{a_{NH_{3}}^{4}}{a_{N_{2}}^{2}a_{H_{2}}^{6}} = K_{1}^{2}$$

$$\times (+1/2) \qquad 1/2N_{2}(g) + 3/2H_{2}(g) = NH_{3}(g) \qquad K_{3} = \frac{a_{NH_{3}}}{a_{N_{2}}^{1/2}a_{H_{2}}^{3/2}} = K_{1}^{1/2}$$

$$\times (-1) \qquad 2NH_{3}(g) = N_{2}(g) + 3H_{2}(g) \qquad K_{4} = \frac{a_{N_{2}}a_{H_{2}}^{3}}{a_{NH_{3}}^{2}} = K_{1}^{-1}$$

La constante de equilibrio de un proceso suma de otros dos es igual al producto de sus constantes:

$$C(s) + O_{2}(g) \longrightarrow CO_{2}(g) \qquad K_{1} = \frac{a_{CO_{2}}}{a_{C} a_{O_{2}}}$$

$$H_{2}(g) + CO_{2}(g) \longrightarrow H_{2}O(g) + CO(g) \qquad K_{2} = \frac{a_{H_{2}O} a_{CO}}{a_{H_{2}} a_{CO_{2}}}$$

$$H_{2}(g) + C(s) + O_{2}(g) \longrightarrow H_{2}O(g) + CO(g) \qquad K_{3} = \frac{a_{H_{2}O} a_{CO}}{a_{H_{2}} a_{C} a_{O_{2}}} = K_{1}K_{2}$$

Constante de equilibrio y temperatura. Como $\Delta G^{\circ} = -RT \ln K$ y $\Delta G^{\circ} = \Delta H + T\Delta S^{\circ}$, y considerando ΔH° y ΔS° invariables con la temperatura, se deduce que:

$$\ln K = \frac{-\Delta H^{\circ}}{RT} + \frac{\Delta S^{\circ}}{R} \qquad \qquad \ln \frac{K_{T_2}}{K_{T_1}} = \frac{-\Delta H^{\circ}}{R} \left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right) \text{ (ecuación de van't Hoff)}$$

12.2 Equilibrios entre gases

Constantes de equilibrio en base a las presiones y a las concentraciones. En un equilibrio en el que sólo intervienen gases, y si el comportamiento es ideal, el cociente de las presiones parciales en el equilibrio K_p , es una constante relacionada con la constante de equilibrio termodinámica K por la ecuación:

$$K = \frac{\prod\limits_{\substack{i = \text{prod}}} a_i^{n_i}}{\prod\limits_{\substack{i = \text{react}}} a_i^{n_i}} = \frac{\prod\limits_{\substack{i = \text{prod}}} \left(\frac{p}{p^{\circ}}\right)_i^{n_i}}{\prod\limits_{\substack{i = \text{react}}} \left(\frac{p}{p^{\circ}}\right)_i^{n_i}} = \frac{\prod\limits_{\substack{i = \text{prod}}} p_i^{n_i}}{\prod\limits_{\substack{i = \text{react}}} p_i^{n_i}} \left(p^{\circ}\right)^{-\Delta n} = K_p \left(p^{\circ}\right)^{-\Delta n}$$

Contrariamente a K, K_p sí tiene unidades. Como $p^\circ = 1$ atm, si las presiones se expresan en atmósferas, el valor numérico de K_p coincide con el de K. El cociente de las concentraciones es también una constante relacionada con K_p mediante la ecuación:

$$K_{c} = \frac{\prod\limits_{\substack{\mathrm{i} = \mathrm{prod}}} c_{i}^{n_{i}}}{\prod\limits_{\substack{\mathrm{i} = \mathrm{react}}} c_{i}^{n_{i}}} = \frac{\prod\limits_{\substack{\mathrm{i} = \mathrm{prod}}} \left(\frac{p_{i}}{RT}\right)^{n_{i}}}{\prod\limits_{\substack{\mathrm{i} = \mathrm{react}}} \left(\frac{p_{i}}{RT}\right)^{n_{i}}} = \frac{\prod\limits_{\substack{\mathrm{i} = \mathrm{prod}}} p_{i}^{n_{i}}}{\prod\limits_{\substack{\mathrm{i} = \mathrm{react}}} p_{i}^{n_{i}}} \left(RT\right)^{-\Delta n} = K_{p} \left(RT\right)^{-\Delta n}$$

Al igual que K_p , K_c tiene unidades. Sólo la constante de equilibrio termodinámica K puede emplearse en las ecuaciones termodinámicas vistas anteriormente.

Aplicaciones de la constante de equilibrio. (Problemas)

12.3 Equilibrios en disolución

Constante de equilibrio en base a las concentraciones. En un equilibrio en disolución, y si el comportamiento es ideal, el cociente de las concentraciones en el equilibrio K_c , es una constante relacionada con la constante de equilibrio termodinámica K por la ecuación:

$$K = \frac{\prod\limits_{\substack{i = \text{prod} \\ i = \text{react}}} a_i^{n_i}}{\prod\limits_{\substack{i = \text{react} \\ i = \text{react}}} a_i^{n_i}} = \frac{\prod\limits_{\substack{i = \text{prod} \\ c \\ o \\ i = \text{react}}} \left(\frac{c}{c^{\circ}}\right)_i^{n_i}}{\prod\limits_{\substack{i = \text{react} \\ c \\ o \\ i = \text{react}}} \left(\frac{c}{c^{\circ}}\right)^{n_i}} = \frac{\prod\limits_{\substack{i = \text{prod} \\ i = \text{react}}} c_i^{n_i}}{\prod\limits_{\substack{i = \text{react} \\ i = \text{prod} \\ i = \text{react}}} (c^{\circ})^{-\Delta n}} = K_c(c^{\circ})^{-\Delta n}$$

Contrariamente a K, K_c sí tiene unidades. Como $c^\circ = 1 \text{ mol } l^{-1}$, si las concentraciones se expresan en moles por litro, el valor numérico de K_c coincide con el de K. Si uno de los reactivos es el disolvente de una disolución diluida, como $a_{\text{disolvente}}$ 1, su concentración no interviene en la expresión de K_c .

12.4 Equilibrios heterogéneos

La constante K_c en equilibrios heterogéneos. En un equilibrio heterogéneo, en el cociente de las concentraciones no se incluyen los sólidos o líquidos puros.

$$A(s) + 2B(aq) \longrightarrow C(s) + D(aq) \qquad K = \frac{a_C a_D}{a_A a_B^2} = \frac{1\left(\frac{c}{c^{\circ}}\right)_D}{1\left(\frac{c}{c^{\circ}}\right)_B^2} = \frac{c_D}{c_B^2} c^{\circ} = K_c c^{\circ}$$

Revisión de algunos equilibrios vistos anteriormente.

Equilibrio de disolución de un compuesto iónico poco soluble. En un equilibrio de disolución de una sal iónica, y si el comportamiento es ideal, el producto de las concentraciones de los iones en el equilibrio es una constante llamada producto de solubilidad, K_s , relacionada con la constante de equilibrio termodinámica K por la ecuación:

$$A_{a}B_{b}(s) = aA^{+}(aq) + bB^{-}(aq) \qquad K = \frac{a_{A^{+}}^{a}a_{B^{-}}^{b}}{a_{AB}} \approx \frac{\left(\frac{c}{c^{\circ}}\right)_{A^{+}}^{a}\left(\frac{c}{c^{\circ}}\right)_{B^{-}}^{b}}{1} = c_{A^{+}}^{a}c_{B^{-}}^{b}(c^{\circ})^{-(a+b)} = K_{s}(c^{\circ})^{-(a+b)}$$

Contrariamente a K, K_s sí tiene unidades. Como $c^\circ = 1 \text{ mol } l^{-1}$, si las concentraciones se expresan en moles por litro, el valor numérico de K_c coincide con el de K. El producto de solubilidad sólo puede emplearse en sales muy poco solubles, en las que las concentraciones en el equilibrio son muy pequeñas y el comportamiento de la disolución se acerca al ideal.

Efecto del ion común. Es el efecto por el que la solubilidad de una sal es menor en una disolución que presenta un ion común con la sal que en el disolvente puro.

Efecto salino. (VER APUNTES)

Bibliografía

Atkins, págs. 477-509; Dickerson, págs. 611-638, 201-209; Masterton, págs. 418-446, 508-531; Russell, págs. 432-455, 498-506; Whitten, págs. 497-526, 580-599

Seminarios

- 12.1 Observa la ecuación $\Delta G^{\circ} = -RT \ln K$. ¿Por qué es lógico que K no tenga unidades?
- 12.2 ¿A qué equivale la actividad para: a) un gas ideal, b) un gas real, c) el soluto de una disolución ideal y d) el

- soluto de una disolución real? ¿En qué circunstancias se acerca el valor numérico de la actividad a la presión de un gas en atmósferas y a la concentración de una disolución en moles por litro?
- 12.3 Si reaccionan hidrógeno y yodo a 300°C, la variación de la energía libre de la reacción depende de las concentraciones o presiones parciales de H2, I2 y HI. En contraste, si la reacción transcurre a temperatura ambiente, sólo tienen efecto sobre la variación de la energía libre de la reacción, las concentraciones de H₂ y HI. ¿Por qué?

constantes de equilibrio

- 12.4 Para las siguientes reacciones escribe la expresión para las constantes de equilibrio K_p y K_c y señala sus unidades:
 - a) $CO(g) + Cl_2(g) \longrightarrow COCl(g) + Cl(g)$

c)
$$H_2(g) + Br_2(g) \rightleftharpoons 2HBr(g)$$

b)
$$2SO_2(g) + O_2(g) \longrightarrow 2SO_3(g)$$

d)
$$2O_3(g) = 3O_2(g)$$

12.5 Para la reacción $2SO_2(g) + O_2(g) \implies 2SO_3(g)$, $K_p = 2.5 \cdot 10^{10} \text{ atm}^{-1}$ a 500 K. Encuentra los valores (a la misma temperatura) de las constantes de equilibrio para las reacciones:

a)
$$SO_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \implies SO_3(g)$$

c)
$$3SO_2(g) + \frac{3}{2}O_2(g) = 3SO_3(g)$$

- b) $SO_3(g) \implies SO_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g)$
- 12.6 Clasifica los siguientes equilibrios como homogéneos o heterogéneos y escribe la expresión para K_c:
 - a) $Ca(OH)_2(aq) + CO_2(g) \rightleftharpoons CaCO_3(s) + H_2O(l)$
- c) $H_2CO_3(aq) \rightleftharpoons H^+(aq) + HCO_3^-(aq)$

b) $2KNO_3(s) \rightleftharpoons 2KNO_2(s) + O_2(g)$

- d) $H_2O(l) \longrightarrow H^+(aq) + OH^-(aq)$
- 12.7 Para las siguientes reacciones escribe la expresión para la constante de equilibrio K_c y señala sus unidades:
 - a) $MgCO_3(s) \longrightarrow MgO(s) + CO_2(g)$
- c) $Cu(s) + Cl_2(g) \longrightarrow CuCl_2(s)$
- b) $2Br^{-}(aq) + Cl_{2}(g) \implies Br_{2}(g) + 2Cl^{-}(aq)$ d) $NH_{4}NO_{3}(s) \implies N_{2}O(g) + 2H_{2}O(g)$
- 12.8 Expresa K_p para el equilibrio $NH_4HS(s) \longrightarrow NH_3(g) + H_2S(g)$ en función de la presión total del sistema cuando la cantidad de ambos gases es idéntica.
- 12.9 La expresión de K_c para equilibrios heterogéneos no incluye la concentración de las sustancias sólidas o líquidas puras. Para el equilibrio $NH_4HS(s) \longrightarrow NH_3(g) + H_2S(g)$ escribe una expresión que sí incluya la concentración de $NH_4HS(s)$ y compárala con K_c .

cociente de reacción y equilibrio químico

- 12.10 En cada uno de los siguientes casos determina cuando la mezcla tiene tendencia a formar reactivos y cuando productos:
 - a) $H_2(g) + I_2(g) \implies 2HI(g)$, $K_c = 49$, $[H_2] = 4.8 \cdot 10^{-3} \text{ M}$, $[I_2] = 2.4 \cdot 10^{-3} \text{ M}$, $[HI] = 2.4 \cdot 10^{-3} \text{ M}$.
 - b) $2SO_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2SO_3(g)$, $K_p(700 \text{ K}) = 3.0 \cdot 10^4 \text{ atm}^{-1}$, $p(SO_2) = 1.2 \text{ atm}$, $p(O_2) = 0.50 \text{ atm}$, $p(SO_3) = 0.10$ atm.

principio de le Châtelier

- 12.11 En los siguientes casos, señala cuando un aumento de la presión favorece a los reactivos y cuando a los productos:
 - a) $Cl_2(g) = 2Cl(g)$

c) $2NO(g) + O_2(g) = 2NO_2(g)$;

b) $2O_3(g) \implies 3O_2(g)$

- d) $Pb(NO_3)_2(s) \rightleftharpoons PbO(s) + NO_2(g) + O_2(g)$.
- 12.12 La densidad del fósforo rojo es 2,34 g cm⁻³ mientras que la del alótropo blanco es 1,82 g cm⁻³. ¿Qué variedad del fósforo será favorecida por un aumento en la presión?
- 12.13 Indica cómo influye cada uno de los siguientes cambios en la concentración de H₂ para el equilibrio $H_2(g) + CO_2(g) \longrightarrow H_2O(g) + CO(g)$ cuya entalpía normal de reacción es $\Delta H^{\circ}_{298} = 41$ kJ:
 - a) adición de CO₂, b) adición de H₂O, c) adición de un catalizador, d) aumento de la temperatura, e) disminución del volumen.
- 12.14 Indica cómo influye cada uno de los siguientes cambios sobre el grado de disociación del PCl₅ para el

- equilibrio $PCl_5(g) \longrightarrow PCl_3(g) + Cl_2(g)$ cuya entalpía normal de reacción es $\Delta H^{\circ}_{298} = 92,6$ kJ:
- a) adición de un catalizador, b) disminución del volumen del recipiente, c) adición de gas cloro a presión constante, d) aumento de la temperatura, e) adición de gas nitrógeno a presión constante, f) adición de gas nitrógeno a volumen constante.
- 12.15 La reacción exotérmica para la síntesis de amoniaco es $N_2(g) + 3H_2(g) = 2NH_3(g)$. Esta reacción fue de gran interés durante la primera Guerra Mundial, puesto que se utilizaba NH_3 no sólo para la fabricación de abonos, sino también de explosivos. El Dr. Fritz Haber encontró las condiciones de temperatura y presión que producían el máximo rendimiento de NH_3 según esta reacción, resolviendo para Alemania su propio suministro de este producto. ¿Qué condiciones podrían predecirse?
 - a) Baja T, baja p; b) Baja T, alta p; c) Alta T, baja p; d) Alta T, alta p.

la ecuación de Van't Hoff

- 12.16 Para una reacción $A(g) \longrightarrow B(g)$ cuyo mecanismo consta de una sola etapa:
 - a) deduce la relación entre las constantes de velocidad en ambos sentidos $(k_1 \ y \ k_{-1})$ y la constante K, recordando que en el equilibrio las velocidades de reacción en ambos sentidos son iguales.
 - b) a partir de la ecuación de Arrhenius que relaciona k con la temperatura y la energía de activación, deduce la ecuación de Van't Hoff que relaciona K con la temperatura y la entalpía normal de reacción.
- 12.17 A partir de la ecuación de Van't Hoff, deduce la ecuación de Clausius–Clapeyron que relaciona la presión de vapor de un líquido con la temperatura y la entalpía normal de vaporización.

Problemas

equilibrios en fase gaseosa

- 12.1 La constante de equilibrio (K_c) para la reacción $N_2(g) + O_2(g) = 2NO(g)$ vale 8,8 10^{-4} a 2200 K. Si 2,0 mol de N_2 y 1,0 mol de O_2 se introducen en un recipiente de 2 litros y se calientan a 2200 K, calcula: a) la cantidad de sustancia, en moles, de cada una de las especies en el equilibrio.
 - b) K_c ' y K_c " para los equilibrios $2NO(g) \longrightarrow N_2(g) + O_2(g)$ y $1/2N_2(g) + 1/2O_2(g) \longrightarrow NO(g)$.
- 12.2 En un recipiente de 1,00 litros se introducen 2,00 moles de N_2 y 6,00 moles de H_2 a 400°C, estableciéndose el equilibro $N_2(g) + 3H_2(g) \implies 2NH_3(g)$. Si la presión del gas en el equilibrio es 288,2 atm, calcula el valor de K_c a esa temperatura (R = 0.0821 atm l mol⁻¹ K⁻¹).
- 12.3 Para la reacción en fase gaseosa $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$, las concentraciones encontradas en el equilibrio a 490 °C en cierto experimento son, en mol I^{-1} , $[H_2] = 8,62 \cdot 10^{-4}$, $[I_2] = 2,63 \cdot 10^{-3}$, $[HI] = 1,02 \cdot 10^{-2}$. Calcula:
 - a) la constante de equilibrio K_c ,
 - b) la constante de equilibrio para la reacción $2HI \rightleftharpoons H_2 + I_2$.
- 12.4 Con los datos del ejercicio anterior, calcula:
 - a) las concentraciones de H_2 , I_2 y HI en el equilibrio, cuando 1,00 mol de I_2 y 1,00 mol de I_2 se calientan a 490 °C en un volumen de 1,00 l.
 - b) el grado de disociación en el equilibrio, cuando se calientan 0,500 mol de HI a 490 °C.
 - c) las concentraciones en el equilibrio, cuando se añaden 0,200 mol de H₂ a la mezcla a).
- 12.5 A una temperatura de 27 °C y a una presión de 1,0 atm, el N_2O_4 está disociado en un 20% en NO_2 . Determina el porcentaje de disociación a 27 °C y una presión total de 0,10 atm.
- 12.6 Nos dan un recipiente que contiene en equilibrio, a 1000 K, 0,102 mol l^{-1} de NH₃, 1,03 mol l^{-1} de N₂, y 1,62 mol l^{-1} de H₂. Calcula K_c y K_p para la reacción N₂(g) + 3H₂(g) \Longrightarrow 2NH₃(g) (R = 0,0821 atm l mol l^{-1} K l^{-1}).
- 12.7 Calcula la K_c , a 1000 K, para el equilibrio $2\text{CO}(g) + \text{O}_2(g) = 2\text{CO}_2(g)$ sabiendo que K_p , a la misma temperatura, vale 2,73 10^{20} atm⁻¹ (R = 0.0821 atm l mol⁻¹ K⁻¹).

- 12.8 El I_2 gaseoso se encuentra en equilibrio con sus correspondientes átomos según la ecuación $I_2(g)$ $\stackrel{}{=}$ 2I(g). A 1000 K y a l,69 atm de presión total, y para una concentración inicial de I_2 de 2,00 10^{-2} mol l^{-1} , el grado de disociación es 2,14 10^{-2} . Calcula:
 - a) el valor de K_c y K_p .
 - b) el grado de disociación del yodo para una concentración inicial de 5,00 10⁻⁴ mol l⁻¹.
- 12.9 A 500 K, 1,000 mol de PCl_5 ($M_r = 208,24$) se descompone dando 0,139 mol de PCl_3 y 0,139 mol de Cl_2 , cuando el volumen del recipiente es de 1,00 l. Calcula:
 - a) la K_c para la reacción de descomposición $PCl_5(g) \longrightarrow PCl_3(g) + Cl_2(g)$
 - b) la concentración de Cl_2 en el equilibrio, si $[PCl_5] = 0.0428$ mol l^{-1} y $[PCl_3] = 1.32$ mol l^{-1} .
 - c) la concentración de PCl₅ en el equilibrio, si se introducen 1,50 g de PCl₅ en un tubo cerrado de 36,3 ml.
- Para la reacción $SbCl_5(g) \rightleftharpoons SbCl_3(g) + Cl_2(g)$ a 182 °C, K_p vale 9,32 10^{-2} atm. En un recipiente de 0,400 litros se introducen 0,200 moles de $SbCl_5$ y la temperatura se eleva a 182 °C. Calcula en el equilibrio: a) la concentración de las especies presentes (R = 0,0821 atm l mol $^{-1}$ K $^{-1}$).
 - b) la presión total de la mezcla gaseosa.
- 12.11 Se introducen 2,50 moles de $COBr_2$ en un recipiente cerrado de 2,00 litros y se calientan a 73 °C. A dicha temperatura, la K_c vale 0,19 mol l^{-1} para el equilibro $COBr_2(g) \longrightarrow CO(g) + Br_2(g)$. Determina
 - a) las concentraciones en el equilibro y el grado de disociación (α).
 - b) las presiones parciales y la presión total en el equilibrio (R = 0.0821 atm l mol⁻¹ K⁻¹).
- 12.12 Para la reacción $PCl_5(g) \rightleftharpoons PCl_3(g) + Cl_2(g)$, K_c vale 2,24 10^{-2} mol l^{-1} a 227 °C. En un recipiente de 10,0 litros se introducen 4,0 moles de PCl_5 , a una temperatura de 227 °C. Calcula:
 - a) La concentración de las especies en el equilibrio.
 - b) La presión parcial de cada gas (R = 0.0821 atm l mol⁻¹ K⁻¹).
 - c) La cantidad de sustancia de PCl₅, en moles, que queda sin descomponer, tras añadir 10,0 moles de Cl₂.
- 12.13 Se establece el equilibrio SbCl₅(g) \Longrightarrow SbCl₃(g) + Cl₂(g) calentando 29,9 g de SbCl₅ (M = 299,015 g mol⁻¹) a 182 °C en un recipiente de 3,00 litros. Calcula (R = 0,0821 atm l mol⁻¹ K⁻¹):
 - a) Las concentraciones de las distintas especies en equilibrio si la presión total es de 1,54 atm.
 - b) Los valores de K_c y K_p .
 - c) Las concentraciones en el equilibrio, si la mezcla se comprime hasta un volumen de 1,00 litros.
 - d) El grado de disociación y la presión total, en el supuesto del apartado c.
- 12.14 El fosgeno, $COCl_2$ ($M_r = 98,917$), se descompone a elevada temperatura dando monóxido de carbono, CO, y cloro, Cl_2 . En una experiencia se inyecta 0,631 g de $COCl_2$ en un recipiente de 472,0 ml a 1000 K. Cuando se ha establecido el equilibrio, se observa que la presión total del recipiente es 2,175 atm. Calcula la K_c de la reacción $COCl_2(g) \longrightarrow CO(g) + Cl_2(g)$ (R = 0,08206 atm l mol^{-1} K⁻¹).
- 12.15 La entalpía normal (ΔH°_{298}) para la reacción $SO_2(g) + 1/2O_2(g) \rightleftharpoons 2SO_3(g)$ vale -94,91 kJ mol $^{-1}$ y la entropía normal (ΔS°_{298}), -94,82 J mol $^{-1}$ K $^{-1}$.
 - a) ¿A qué temperatura se alcanzará el equilibrio, cuando todas las presiones parciales son igual a 1 atm?
 - b) ¿Cuánto valen K, K_p y K_c a 298 K? ($R=0.0821~{\rm atm}~{\rm l}~{\rm mol}^{-1}~{\rm K}^{-1}=8.3144~{\rm J}~{\rm mol}^{-1}~{\rm K}^{-1}$)

equilibrios heterogéneos

- 12.16 El carbamato de amonio sólido se disocia según la ecuación $NH_4CO_2NH_2(s) \rightleftharpoons 2NH_3(g) + CO_2(g)$. A 25 °C, la presión total de los gases en equilibrio con el sólido es 0,116 atm. Calcula:
 - a) la constante de equilibrio (K_p) de la reacción.
 - b) la presión de $NH_3(g)$, si se introducen 0,100 atm de CO_2 .
- 12.17 La presión de descomposición del $NH_4HS(s)$ es de 502 Torr a 25 °C y de 356 Torr a 20 °C. Calcula la entalpía de la reacción $NH_4HS(s) \Longrightarrow NH_3(g) + H_2S(g)$ (R = 8,3144 J mol $^{-1}$ K $^{-1}$).

producto de solubilidad

- 12.18 Tratando de disolver sulfato de bario ($M = 233,4 \text{ g mol}^{-1}$) en agua, vemos que en 187 ml se disuelven 0,0017 g de BaSO₄. ¿Cuál es el producto de solubilidad (K_s) del BaSO₄?
- 12.19 Calcula la solubilidad (s) del $PbI_2(M = 461,0 \text{ g mol}^{-1})$ en $g l^{-1}$, si $K_s = 4,0 10^{-5} \text{ mol}^3 l^{-3}$.
- 12.20 Calcula el producto de solubilidad del $Cd(OH)_2$ ($M=146,41~g~mol^{-1}$) sabiendo que su solubilidad es $2,1~10^{-3}~g~l^{-1}$.
- 12.21 A temperatura ambiente, el producto de solubilidad del hexacianoferrato(II) de plata ($M = 642,53 \text{ g mol}^{-1}$) es $1,5 \cdot 10^{-41} \text{ mol}^5 \cdot 1^{-5}$. Calcula la masa de este compuesto que se disuelve en 250 ml de agua.
- 12.22 Dado que la K_s del yoduro de talio(I), TII ($M=331,28~{\rm g~mol^{-1}}$), es 8,9 $10^{-8}~{\rm mol^2~l^{-2}}$, calcula la masa de TII que se disuelve en 1,26 l de agua.
- 12.23 Dado que la K_s del acetato de plata, Ag(CH₃COO) ($M = 166,92 \text{ g mol}^{-1}$), es 2,3 $10^{-3} \text{ mol}^2 \text{ l}^{-2}$, calcula la masa de Ag(CH₃COO) que se disuelve en 1,26 l de disolución acuosa de AgNO₃ 0,150 M. (NOTA: se puede despreciar la hidrólisis del anión acetato en medio neutro).
- 12.24 Dado que la K_s del fluoruro de magnesio, MgF₂ ($M=62,30~{\rm g~mol^{-1}}$), es 8 $10^{-8}~{\rm mol^3~l^{-3}}$, calcula la masa de MgF₂ que se disuelve en 0,250 l de disolución acuosa de Mg(NO₃)₂ 0,100 M. (NOTA: se puede despreciar la hidrólisis del anión fluoruro en medio neutro).
- 12.25 En una disolución tenemos en equilibrio con Ag_2CrO_4 sólido, cationes Ag^+ en concentración 4,4 10^{-6} M y aniones CrO_4^{2-} en concentración 0,100 M. ¿Cuál es el producto de solubilidad (K_s) del Ag_2CrO_4 ?
- 12.26 La concentración de iones calcio(2+) (Ca²⁺) en una disolución es 1,0 10^{-2} M. Calcula la concentración mínima de iones fluoruro necesaria para la precipitación de CaF₂ (K_s (CaF₂) = 3,9 10^{-11} mol³ l⁻³).
- 12.27 La K_s del SrSO₄ es 7,6 10^{-7} mol² l⁻². ¿Habrá precipitación al mezclar 25,0 ml de SrCl₂ 1,0 10^{-3} M con 15,0 ml de Na₂SO₄ 2,0 10^{-3} M?
- 12.28 Se mezclan 200 ml de $Hg_2(NO_3)_2$ 9,0 10^{-6} M y 100 ml de NaCl 3,0 10^{-6} M. Determina si precipitará Hg_2Cl_2 ($K_8 = 2,0 \ 10^{-8} \ mol^3 \ l^{-3}$).
- 12.29 Supón que se mezclan 40,0 ml de AgNO₃ 0,10 M y 10,0 ml de NaBr 0,15 M. Calcula las concentraciones finales de Ag⁺ y Br⁻, y la cantidad de AgBr precipitado ($M = 187,77 \text{ g mol}^{-1}$), si $K_s(\text{AgBr}) = 5,0 \text{ 10}^{-13} \text{ mol}^2 \text{ l}^{-2}$.
- 12.30 Se tiene una disolución 1 10^{-3} M en iones cadmio(2+) y en iones manganeso(2+). A esta disolución se le añade sulfuro de sodio hasta que, por precipitación de CdS ($K_s = 1 \cdot 10^{-28} \text{ mol}^2 \cdot l^{-2}$) la concentración de Cd²⁺ desciende a 1 10^{-6} M. Determina si precipitará también MnS ($K_s = 7,1 \cdot 10^{-16} \text{ mol}^2 \cdot l^{-2}$).
- 12.31 Calcula la concentración de catión plata(1+) (Ag⁺) disuelto y la masa de sulfuro de plata (Ag₂S, M = 247.8 g mol⁻¹) precipitado, cuando a 1,00 litros de disolución de AgNO₃ 0,010 M se le añade Na₂S hasta que la concentración de S²⁻ es 0,020 M (K_s (Ag₂S) = 1,6 10⁻⁴⁹ mol³ l⁻³).
- 12.32 La solubilidad del cloruro de plata vale 1,41 10⁻⁵ mol l⁻¹ y la del yoduro de plata vale 1,0 10⁻⁸ mol l⁻¹. Calcula las concentraciones de los iones Ag⁺, I⁻ y Cl⁻, en una disolución acuosa saturada de ambas sales.
- 12.33 Un estudiante mezcla 0,100 litros de disolución de $Sr(NO_3)_2$ 12,00 10^{-3} M con 0,100 litros de disolución de K_2CrO_4 15,00 10^{-3} M, y adiciona agua hasta un volumen final de 0,300 litros. Determina: a) la concentración de iones estroncio(2+) y de iones de cromato(2-).
 - a) la concentración de iones estroncio(2+) y de iones de cromato(2-).
 - b) si precipita o no, en esas condiciones, $SrCrO_4$ ($K_s = 4.0 \ 10^{-5} \ mol^2 \ l^{-2}$).
- 12.34 Una disolución contiene aniones cloruro, Cl⁻, y cromato, CrO_4^{2-} , ambos en una concentración de 0,050 mol l⁻¹. Se añade lentamente una disolución de nitrato de plata (desprecia el aumento del volumen). a) ¿Qué precipita primero, AgCl ó Ag₂CrO₄? [K_s (AgCl) = 1,3 10^{-10} mol² l⁻², K_s (Ag₂CrO₄) = 2,3 10^{-12} mol³ l⁻³].
 - b) ¿Cuáles serán las concentraciones de Ag^+ , Cl^- y $CrO_4^{\ 2-}$ en el momento en que AgCl y Ag_2CrO_4

comiencen a precipitar conjuntamente?

Soluciones a los Seminarios

- 12.1 Porque está operado por un logaritmo.
- 12.2 Gas ideal: al valor numérico de la presión en atmósferas.

Gas real: aproximadamente al valor numérico de la presión en atmósferas.

Disolución ideal: al valor numérico de la concentración en moles por litro.

Disolución real: aproximadamente al valor numérico de la concentración en moles por litro.

En disoluciones diluidas y en gases a baja presión y alta temperatura.

- 12.3 Porque a temperatura ambiente el I₂ es sólido.
- 12.4 a) $K_p = p(\text{COCl})p(\text{Cl})/p(\text{CO})p(\text{Cl}_2)$, sin unidades; $K_c = [\text{COCl}][\text{Cl}]/[\text{CO}][\text{Cl}_2]$, sin unidades.
 - b) $K_p = p(SO_3)^2/p(O_2)p(SO_2)^2$, atm⁻¹; $K_c = [SO_3]^2/[O_2][SO_2]^2$, 1 mol⁻¹.
- c) $K_p = p(\text{HBr})^2/p(\text{H}_2)p(\text{Br}_2)$, sin unidades; $K_c = [\text{HBr}]^2/[\text{H}_2][\text{Br}_2]$, sin unidades. d) $K_p = p(\text{O}_2)^3/p(\text{O}_3)^2$, atm; $K_c = [\text{O}_2]^3/[\text{O}_3]^2$, mol l⁻¹. 12.5 a) $(2.5 \ 10^{10})^{1/2} \ \text{atm}^{-1/2}$; b) $[1/(2.5 \ 10^{10})^{1/2}] \ \text{atm}^{1/2}$; c) $(2.5 \ 10^{10})^{3/2} \ \text{atm}^{-3/2}$.
- 12.6 a) Heterogéneo. $K_c = 1/[\text{Ca}(\text{OH})_2]_{\text{en disolución}}[\text{CO}_2]_{\text{en fase gaseosa}}$
 - b) Heterogéneo. $K_c = [O_2]$.
 - c) Homogéneo. $K_c = [H^+][HCO_3^-]/[H_2CO_3]$.
 - d) Homogéneo. $K_c = [H^+][OH^-]$.
- 12.7 a) $K_c = [\text{CO}_2]$; mol l⁻¹; b) $K_c = [\text{Br}_2]_{\text{en fase gaseosa}} [\text{Cl}^-]_{\text{en disolución}}^2 [\text{Cl}_2]_{\text{en fase gaseosa}} [\text{Br}^-]_{\text{en disolución}}^2$; sin unidades; c) $K_c = 1/[\text{Cl}_2]$; 1 mol⁻¹; d) $K_c = [\text{N}_2\text{O}][\text{H}_2\text{O}]^2$; mol³ l⁻³.
- 12.8 $K_p = p(NH_3) p(H_2S) = (p/2) (p/2) = p^2/4$.
- 12.9 $K_c = [NH_3(g)][H_2S(g)]; K_c = [NH_3(g)][H_2S(g)]/[NH_4HS(s)]; K_c = K_c [NH_4HS(s)].$ 12.10 a) $Q_c = 0.50 < K_c$, se formarán más productos; b) $Q_p = 1.4 \cdot 10^{-2} < K_p$, se formarán más productos.
- 12.11 Se favorece el lado donde la cantidad total de moles de gases es inferior. a) Reactivos; b) reactivos; c) productos; d) reactivos.
- 12.12 La del fósforo rojo ya que es más densa (ocupa menos volumen).
- 12.13 a) Disminuye; b) aumenta; c) invariable; d) disminuye; e) invariable.
- 12.14 a) Invariable; b) desplaza el equilibrio hacia la izquierda; c) desplaza el equilibrio hacia la izquierda; d) desplaza el equilibrio hacia la derecha; e) desplaza el equilibrio hacia la derecha (estamos diluyendo la muestra); f) si el comportamiento es ideal, ninguno.
- 12.15 Las señaladas en b).
- 12.16 a) $K_c = k_1/k_{-1}$.
- 12.17 La ecuación de van't Hoff aplicada al equilibrio $A(l) \leftarrow A(g)$ es análoga a la de Clausius-Clapeyron, teniendo en cuenta que la constante de equilibrio K es igual numéricamente a la presión de vapor expresada en atmósferas.

Soluciones a los Problemas

- 12.1 a) $n(N_2) = 1.98 \text{ mol}, n(O_2) = 0.98 \text{ mol}, n(NO) =$ 0,042 mol; b) $K_c' = 1,14 \cdot 10^3$, $K_c'' = 2,97 \cdot 10^{-2}$.
- 12.2 $K_c = 2,06 \text{ mol}^{-2} l^2$.
- 12.3 a) $K_c = 45.9$; b) $K_c = 2.18 \ 10^{-2}$.
- 12.4 $[H_2] = [I_2] = 0.228 \text{ mol } l^{-1}, [HI] = 1.544 \text{ mol } l^{-1};$ b) $\alpha = 0.228$; c) $[H_2] = 0.366$ mol l^{-1} , $[I_2] = 0.166$ $\text{mol } 1^{-1} \text{ [HI]} = 1,668 \text{ mol } 1^{-1}.$
- 12.5 54%.
- 12.6 $K_c = 2,38 \ 10^{-3} \ \text{mol}^{-2} \ 1^2, \ K_p = 3,52 \ 10^{-7} \ \text{atm}^{-2}.$ 12.7 $K_c = 2,24 \ 10^{22} \ \text{mol}^{-1} \ 1.$
- 12.8 a) $K_c = 3.85 \ 10^{-5} \ \text{mol l}^{-1}$, $K_p = 3.08 \ 10^{-3} \ \text{atm}$; b) $\alpha = 0.128$.
- 12.9 a) $K_c = 0.0224 \text{ mol } l^{-1}$; b) $[Cl_2] = 7.26 \ 10^{-4} \text{ mol}$ 1^{-1} ; c) [PCl₅] = 0,142 mol 1^{-1} .
- 12.10 a) $[SbCl_3] = [Cl_2] = 0.034 \text{ mol } l^{-1}, [SbCl_5] =$ $0,466 \text{ mol } l^{-1}; b) p = 19,92 \text{ atm.}$
- 12.11 a) $[CO] = [Br_2] = 0.40 \text{ mol } 1^{-1}, [COBr_2] = 0.85$ mol l^{-1} , $\alpha = 0.32$; b) $p(CO) = p(Br_2) = 11$ atm, $p(COBr_2) = 24 \text{ atm}, p = 47 \text{ atm}.$
- 12.12 a) $[PCl_5] = 0.31 \text{ mol } l^{-1}, [PCl_3] = [Cl_2] = 0.087$ mol 1^{-1} ; b) $p(PCl_5) = 12,7$ atm, $p(PCl_3) = p(Cl_2)$ = 3,6 atm; c) $n(PCl_5) = 3,91 \text{ mol.}$
- 12.13 a) $[SbCl_5] = 2,54 \ 10^{-2} \ mol \ l^{-1}, \ [SCl_3] = [Cl_2] =$

- 7,9 10^{-3} mol l^{-1} ; b) $K_c = 2,47$ 10^{-3} mol l^{-1} , $K_p = 0,092$ atm; c) [SbCl₅] = 9,52 10^{-2} mol l^{-1} , $[SCl_3] = [Cl_2] = 1,4 \ 10^{-2} \ mol \ l^{-1}; d) \alpha = 0,144,$ p = 4,27 atm.
- 12.14 $K_c = 0.32 \text{ mol } 1^{-1}$.
- 12.15 a) T = 1001 K; b) $K = 4.81 \ 10^{11}$; $K_p = 4.81 \ 10^{11}$ atm^{1/2}; $K_c = 9.72 \ 10^{10} \ \text{mol}^{1/2} \ \text{l}^{-1/2}$. 12.16 a) $K_p = 2.312 \ 10^{-4} \ \text{atm}^3$; b) $p(\text{NH}_3) = 4.36 \ 10^{-2}$
- atm.
- 12.17 $\Delta H = 100 \text{ kJ mol}^{-1}$.
- 12.18 $K_s = 1.5 \ 10^{-9} \ \text{mol}^2 \ l^{-2}$.
- 12.19 $s = 9,93 \text{ g l}^{-1}$.
- 12.20 $K_s = 1.18 \cdot 10^{-14} \text{ mol}^3 \cdot 1^{-3}$.
- 12.21 $m = 3,36 \ 10^{-7} \ \mathrm{g}$.
- 12.22 m = 0.12 g.
- $12.23 \ m = 2.9 \ g.$
- $12.24 \ m = 0.007 \ g.$
- 12.25 $K_s = 1.9 \ 10^{-12} \ \text{mol}^3 \ 1^{-3}$.
- 12.26 $[\tilde{F}^-] = 6,24 \cdot 10^{-5} \text{ mol } 1^{-1}.$
- $12.27 [Sr^{2+}][SO_4^{2-}] = 4,7 10^{-7} mol^2 l^{-2};$ no habrá precipitación.
- 12.28 $Q_s = 5{,}99 \cdot 10^{-18} \text{ mol}^3 \cdot 1^{-3}$, no precipitará.
- $12.29 \text{ [Ag+]} = 0.050 \text{ M}, \text{ [Br-]} = 1.0 10^{-11} \text{ M};$

- precipitaron 2,8 10^{-4} g de AgBr. 12.30 $Q_s = 10^{-25}$, no precipitará. 12.31 $[Ag^+] = 2,83 \ 10^{-24} \ \text{mol } l^{-1}$, $m(Ag_2S) = 1,2$ g. 12.32 $[Ag^+] = 1,41 \ 10^{-5} \ \text{mol } l^{-1}$, $[I^-] = 1,41 \ 10^{-12} \ \text{mol } l^{-1}$, $[Cl^-] = 1,41 \ 10^{-5} \ \text{mol } l^{-1}$. 12.33 a) $[Sr^{2+}] = 4,0 \ 10^{-3} \ \text{mol } l^{-1}$, $[CrO_4^{\ 2^-}] = 1,0 \ 10^{-2} \ \text{mol } l^{-1}$; b) $Q_s = 4,0 \ 10^{-5} \ \text{mol}^2 \ l^{-2}$, no precipitará (disolución saturada). 12.34 a) AgCl; b) $[Ag^+] = 6,8 \ 10^{-6} \ \text{mol } l^{-1}$, $[Cl^-] = 1,9 \ 10^{-5} \ \text{mol } l^{-1}$, $[Cr_2O_4^-] = 0,050 \ \text{mol } l^{-1}$.