Equilíbrio Químico

Gabriel Braun

Colégio e Curso Pensi, Coordenação de Química



Sumário

1	0 ec	quilíbrio químico	1
	1.1	A reversibilidade das reações	1
	1.2	O equilíbrio e a lei da ação das massas	1
	1.3	A origem das constantes de equilíbrio	3
2	As formas alternativas da constante de equilíbrio		
	2.1	Os múltiplos da equação química	3
	2.2	As equações compostas	4
	2.3	As concentrações molares dos gases	4
3	Os c	álculos de equilíbrio	5
	3.1	O progresso da reação	5
	3.2	A direção da reação	5
	3.3	Os cálculos com as constantes de equilíbrio	6
4	A re	sposta dos equilíbrios às mudanças das condições	6
	4.1	A adição e remoção de reagentes	7
	4.1	A adição e remoção de reagentes	7 7

1 O equilíbrio químico

Como os equilíbrios físicos (Tópico 2D), todos os equilíbrios químicos são dinâmicos. Dizer que o equilíbrio químico é *dinâmico* significa dizer que, quando uma reação atingiu o equilíbrio, as reações direta e inversa continuam a ocorrer, mas os reagentes e os produtos estão sendo consumidos e recuperados com a mesma velocidade. O resultado é que a composição da mistura de reação permanece constante. Do ponto de vista termodinâmico, no equilíbrio não existe a tendência de formar mais reagentes ou mais produtos.

1.1 A reversibilidade das reações

Algumas reações, como a reação explosiva entre o hidrogênio e o oxigênio, parecem se completar, mas outras aparentemente param em um estágio inicial. Por exemplo, considere a reação que ocorre quando nitrogênio e hidrogênio são aquecidos sob pressão na presença de uma pequena quantidade de ferro:

$$N_2(g) + 3H_2(g) \xrightarrow{Fe} 2NH_3(g)$$

No início, a reação produz amônia rapidamente, mas depois parece parar (Figura XXXX). Como o gráfico mostra, mesmo que você espere um longo tempo, não mais ocorrerá formação de produto. O que realmente acontece quando a formação da amônia parece parar é que a velocidade da reação inversa,

$$2\,NH_3(g) \xrightarrow{Fe} N_2(g) + 3\,H_2(g)$$

aumenta à medida que mais amônia se forma. A reação atinge o equilíbrio quando a amônia se decompõe na mesma velocidade em que é formada. O estado de equilíbrio dinâmico é expresso, como na discussão sobre equilíbrios físicos (Tópico 5A), substituindo a seta da equação pelos *arpões* que indicam o equilíbrio:

$$N_2(g) + 3 H_2(g) \stackrel{Fe}{\Longrightarrow} 2 NH_3(g)$$

Todos os equilíbrios químicos são equilíbrios dinâmicos. Os equilíbrios dinâmicos são equilíbrios ativos, no sentido de reagirem a mudanças de temperatura e pressão e à adição ou remoção de uma quantidade de reagente, por menor que seja. Uma reação que não está ocorrendo (como a mistura de hidrogênio e oxigênio na temperatura e pressão normais) tem uma composição que não responde a pequenas mudanças das condições e, portanto, não está em equilíbrio.

PONTO PARA PENSAR

Você pode pensar em um experimento que mostre que um equilíbrio químico é dinâmico? Pense, talvez, em usar isótopos radioativos.

As reações químicas atingem um estado de equilíbrio dinâmico no qual a velocidade das reações direta e inversa é a mesma e não há mudança de composição.

1.2 O equilíbrio e a lei da ação das massas

Em 1864, os noruegueses Cato Guldberg (um matemático) e Peter Waage (um químico) descobriram a relação matemática que sumaria a composição de uma mistura de reação em equilíbrio. Como um exemplo do trabalho deles, acompanhe os dados da reação entre SO_2 e O_2 :

$$2 SO_2(g) + O_2(g) \Longrightarrow 2 SO_3(g)$$

Em cada um desses cinco experimentos, cinco misturas de três gases com composições iniciais diferentes foram preparadas e atingiram o equilíbrio em 1000 K. A composição das misturas no equilíbrio e a pressão total, P, foram determinadas.

P _{SO2} /bar	P _{O2} /bar	P _{SO3} /bar	K
0,660	0,390	0,084	0,04
0,038	0,220	0,004	0,04
0,110	0,110	0,007	0,04
0,950	0,880	0,180	0,04
1,440	1,980	0,410	0,04

Inicialmente, os dados pareciam não fazer sentido. Guldberg e Waage, entretanto, notaram uma relação extraordinária. Eles descobriram (usando a notação atual) que o valor da quantidade

$$K = \frac{(P_{SO_3}/P^\circ)^2}{(P_{SO_2}/P^\circ)^2(P_{O_2}/P^\circ)}$$

era aproximadamente o mesmo em todos os experimentos, independentemente das composições iniciais. Aqui, P_J é a pressão parcial do gás J no equilíbrio e $P^\circ=1$ bar é a pressão padrão.

ATENÇÃO Observe que K não tem unidades, porque as unidades de P_I são canceladas pelas unidades de P° em todos os termos.

Deste ponto em diante, essa expressão será escrita de forma mais simples, como

$$K = \frac{(P_{SO_3})^2}{(P_{SO_2})^2 P_{O_2}}$$

em que P_J é tomado como o valor numérico da pressão parcial de J em bars.

Guldberg e Waage obtiveram o mesmo valor de K no equilíbrio para todas as composições iniciais da mistura de reação. Esse importante resultado mostra que K é característico da composição da mistura de reação no equilíbrio, em uma dada temperatura. K é a **constante de equilíbrio da reação**. A **lei de ação das massas** resume esse resultado.

Para a reação

$$a A(g) + b B(g) \rightleftharpoons c C(g) + d D(g)$$

entre gases ideais, a constante

$$K = \frac{(P_A/P^\circ)^\alpha (P_B/P^\circ)^b}{(P_C/P^\circ)^c (P_D/P^\circ)^d}$$
 (1)

é característica da reação (em uma dada temperatura), em que P_J representa os valores numéricos das pressões parciais (em bars) no equilíbrio. Observe que os produtos aparecem no numerador e os reagentes, no denominador. Além disso, cada valor de pressão parcial é elevado a uma potência igual ao coeficiente estequiométrico da equação química.

EXEMPLO 1 Determinação da expressão da constante de equilíbrio em fase gasosa

Escreva a constante de equilíbrio das reações.

- a. $N_2(g) + 3H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3(g)$
- b. $4 \text{ NH}_3(g) + 5 \text{ O}_2(g) \iff 4 \text{ NO}(g) + 6 \text{ H}_2 \text{O}(g)$
- c. $2 H_2 S(g) + 3 O_2(g) \Longrightarrow 2 SO_2(g) + 2 H_2 O(g)$

Etapa 1. Escreva a constante de equilíbrio.

$$K = \frac{(P_{NH_3})^2}{P_{N_2}(P_{H_2})^3}$$

Etapa 2. Escreva a constante de equilíbrio.

$$K = \frac{(P_{NH_3})^4 (P_{O_2})^5}{(P_{NO})^4 (P_{H_2O})^6}$$

Etapa 3. Escreva a constante de equilíbrio.

$$K = \frac{(P_{H_2S})^2 (P_{O_2})^3}{(P_{SO_2})^2 (P_{H_2O})^2}$$

Uma medida diferente de concentração é usada para escrever as expressões das constantes de equilíbrio de reações que envolvem espécies que não são gases. Assim, para uma substância J que forma uma solução ideal, a pressão parcial na expressão de K é substituída pela molaridade [J] relativa à molaridade-padrão $c^\circ=1\ \text{mol}\ L^{-1}.$ Embora K devesse ser escrito em termos da razão sem dimensões [J]/c°, é comum escrever K em termos somente de [J] e interpretar cada [J] como a concentração sem as unidades mol $L^{-1}.$ Os líquidos puros ou os sólidos não devem aparecer em K. Assim, ainda que $\text{CaCO}_3(s)$ e CaO(s) participem do equilíbrio

$$CaCO_{3}(s) \Longrightarrow CaO\left(s\right) + CO_{2}(g)$$

TABELA 1 Atividades químicas						
Substância	Atividade	Simplificado				
gás ideal	$\alpha_J = P_J/P^\circ$	$\alpha_J = P_J $				
soluto diluído	$\alpha_J = [J]/c^\circ$	$\alpha_J = [J] \\$				
solvente	$\alpha_{J}=1$	$\alpha_{\text{J}}=1$				
sólido ou líquido	$\alpha_{J}=1$	$\alpha_{J}=1$				

eles não aparecem na expressão da constante de equilíbrio, que é $K = P_{CO_2}/P^{\circ}$ (ou, mais simplesmente, $K = P_{CO_2}$).

Essas regras empíricas podem ser resumidas pela introdução do conceito de **atividade**, a_I , de uma substância J:

Note que todas as atividades são números puros e, portanto, não têm unidades. Quando usamos a forma simplificada da constante de equilíbrio, a atividade é o valor numérico da pressão em bars ou o valor numérico da concentração molar em mols por litro.

O uso de atividades facilita escrever uma expressão geral para a constante de equilíbrio de qualquer reação:

$$\mathsf{K} = \left\{ \frac{(\mathsf{atividade}\;\mathsf{dos}\;\mathsf{produtos})^{\mathsf{n_r}}}{(\mathsf{atividade}\;\mathsf{dos}\;\mathsf{reagentes})^{\mathsf{n_r}}} \right\} \tag{2a}$$

Onde n_r são coeficientes estequiométricos adimensionais.

Mais especificamente, para uma reaçãp generalizada, sem identificar as fases:

$$a A + b B \Longrightarrow c C + d D \quad K = \frac{(a_C)^c (a_D)^d}{(a_A)^a (a_B)^b}$$
 (2b)

Como as atividades são adimensionais, K também é.

Os equilíbrios químicos em que todos os reagentes e produtos estão na mesma fase são chamados de equilíbrios homogêneos. Os equilíbrios em sistemas com mais de uma fase são chamados de equilíbrios heterogêneos. Um exemplo é o equilíbrio entre vapor de água e água líquida em um sistema fechado,

$$H_2O(1) \Longrightarrow H_2O(g)$$

Nessa reação, existe uma fase gás e uma fase líquido. O equilíbrio entre um sólido e sua solução saturada é, também, heterogêneo:

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

As constantes de equilíbrio das reações heterogêneas são também dadas pela expressão geral da Equação 2. Porém, lembre que a atividade dos sólidos ou dos líquidos puros é 1. Por exemplo, para a reação,

$$\mathsf{K} = \frac{\alpha_{\mathsf{Ca}^{2+}} (\alpha_{\mathsf{OH}}^{})^2}{\alpha_{\mathsf{CaO}(\mathsf{OH})_2}^{}} = [\mathsf{Ca}^{2+}][\mathsf{OH}^{-}]^2$$

É importante observar que o hidróxido de cálcio tem de estar presente para que o equilíbrio se estabeleça, mas ele não aparece na expressão da constante de equilíbrio.

EXEMPLO 2 Determinação da expressão da constante de equilíbrio heterogêneo

Escreva a constante de equilíbrio das reações.

$$a. \ N_2(g) + 3\,H_2(g) \Longrightarrow 2\,NH_3(g)$$

b.
$$4 \text{ NH}_3(g) + 5 \text{ O}_2(g) \Longrightarrow 4 \text{ NO}(g) + 6 \text{ H}_2 \text{O}(g)$$

c.
$$2 H_2 S(g) + 3 O_2(g) \Longrightarrow 2 SO_2(g) + 2 H_2 O(g)$$

Etapa 1. Escreva a constante de equilíbrio.

$$\frac{(P_{NH_3})^2}{P_{N_2}(P_{H_2})^3}$$

Etapa 2. Escreva a constante de equilíbrio.

$$\frac{(P_{NH_3})^4(P_{O_2})^5}{(P_{NO})^4(P_{H_2O})^6}$$

Etapa 3. Escreva a constante de equilíbrio.

$$\frac{(P_{H_2S})^2(P_{O_2})^3}{(P_{SO_2})^2(P_{H_2O})^2}$$

Algumas reações em solução envolvem o solvente como reagente ou produto. Quando a solução é muito diluída, a variação de concentração do solvente em virtude da reação é insignificante. Nesses casos, o solvente é tratado como uma substância pura e ignorado ao escrever K. Em outras palavras,

$$a_{\text{solvente}} = 1$$

Um último ponto a considerar é que, quando uma reação envolve compostos iônicos completamente dissociados em solução, a constante de equilíbrio deve ser escrita para a equação iônica simplificada, usando a atividade de cada tipo de íon. As concentrações dos íons espectadores se cancelam e não aparecem na expressão do equilíbrio.

EXEMPLO 3 Determinação da expressão da constante de equilíbrio iônico

Escreva a constante de equilíbrio das reações.

- a. $2 \text{ AgNO}_3(aq) + 2 \text{ NaOH}(aq) \iff Ag_2O(s) + 2 \text{ NaNO}_3(aq) + H_2O(l)$
- b. $\operatorname{Zn}(s) + 2\operatorname{HCl}(aq) \Longrightarrow \operatorname{ZnCl}_2(aq) + \operatorname{H}_2(g)$
- c. xxx

Etapa 1. Escreva a constante de equilíbrio.

$$K = \frac{(P_{NH_3})^2}{P_{N_2}(P_{H_2})^3}$$

Etapa 2. Escreva a constante de equilíbrio.

$$K = \frac{(P_{NH_3})^4 (P_{O_2})^5}{(P_{NO})^4 (P_{H_2O})^6}$$

Etapa 3. Escreva a constante de equilíbrio.

$$K = \frac{(P_{H_2S})^2 (P_{O_2})^3}{(P_{SO_2})^2 (P_{H_2O})^2}$$

Cada reação tem sua constante de equilíbrio característica, com um valor que só pode ser alterado pela variação da temperatura. O resultado empírico extraordinário, que será explicado nas próximas duas seções, é que, independentemente da composição inicial de uma mistura de reação, a composição tende a se ajustar até que as atividades levem ao valor característico de K daquela reação, naquela temperatura.

A composição de uma mistura de reação no equilíbrio é descrita pela constante de equilíbrio, que é igual às atividades dos produtos (elevadas a potências iguais aos coeficientes estequiométricos da equação química balanceada da reação) divididas pelas atividades dos reagentes (elevadas a potências iguais a seus coeficientes estequiométricos).

1.3 A origem das constantes de equilíbrio

2 As formas alternativas da constante de equilíbrio

O equilíbrio dinâmico atingido na síntese da amônia pode ser expresso de diversas maneiras

$$N_2(g) + 3H_2(g) \Longrightarrow 2NH_3(g)$$

ou

$$4\,NH_3(g) \Longrightarrow 2\,N_2(g) + 6\,H_2(g)$$

e cada versão gera um valor diferente de K. Talvez exista uma boa razão para escolher uma versão e não a outra e, então, é necessário converter um valor tabulado para uma versão em um valor para a versão necessária. Outra questão emerge quando são usadas concentrações molares dos gases, porque o procedimento termodinâmico para expressar uma constante de equilíbrio especifica que K é escrita em termos da pressão parcial de qualquer gás que ocorra na reação, mas considerações de caráter prático muitas vezes significam que a concentração molar do gás é necessária. Como, então, a constante de equilíbrio é expressa e relacionada com a versão termodinâmica?

2.1 Os múltiplos da equação química

As potências a que são elevadas as atividades na expressão das constantes de equilíbrio devem ser iguais aos coeficientes estequiométricos da equação química, normalmente escritos com os menores coeficientes estequiométricos inteiros. Portanto, se os coeficientes estequiométricos de uma equação química forem multiplicados por um fator, então a constante de equilíbrio deve refletir essa mudança. Por exemplo, em 500 K,

$$H_2(g) + I_2(g) \Longrightarrow 2\,HI(g) \quad K_1 = \frac{(P_{HI})^2}{P_{H_2}P_{I_2}} = 160$$

Se a equação química for multiplicada por 2, a constante de equilíbrio torna-se

$$2\,H_2(g) + 2\,I_2(g) \Longleftrightarrow 4\,HI(g) \quad K_2 = \frac{(P_{HI})^4}{(P_{H_2})^2(P_{I_2})^2} = K_1^2 = 160^2$$

 De modo geral, se uma equação química é multiplicada por um fator N, K é elevado à N-ésima potência.

Agora, suponha que a equação original da reação seja invertida:

$$2 \operatorname{HI}(g) \Longrightarrow \operatorname{H}_2(g) + \operatorname{I}_2(g)$$

Essa equação ainda descreve o mesmo equilíbrio, mas escrevemos sua constante de equilíbrio como

$$K_3 = \frac{P_{H_2}P_{I_2}}{(P_{HI})^2} = \frac{1}{K_1} = \frac{1}{160}$$

NOTA DE BOA PRÁTICA Como esses exemplos mostram, é importante especificar a equação química a que a constante de equilíbrio se refere.

2.2 As equações compostas

Em alguns casos, uma equação química pode ser expressa como a soma de duas ou mais equações químicas. Por exemplo, considere as três reações em fase gás:

$$\begin{split} 2\,P(g) + 3\,\text{Cl}_2(g) & \Longrightarrow 2\,\text{PCl}_3(g) & \text{K}_1 = \frac{(P_{\text{PCl}_3})^2}{(P_{\text{P}})(P_{\text{Cl}_2})^3} \\ \text{PCl}_3(g) + \text{Cl}_2(g) & \Longrightarrow \text{PCl}_5(g) & \text{K}_2 = \frac{P_{\text{PCl}_3}}{P_{\text{P}}P_{\text{Cl}_2}} \\ 2\,P(g) + 5\,\text{Cl}_2(g) & \Longrightarrow 2\,\text{PCl}_5(g) & \text{K}_3 = \frac{(P_{\text{PCl}_3})^2}{(P_{\text{P}})(P_{\text{Cl}_3})^5} \end{split}$$

A terceira reação é a soma das duas primeiras reações (a segunda foi multiplicada pelo fator 2):

$$\begin{split} 2\,P(g) + 3\,\text{Cl}_2(g) & \Longrightarrow 2\,\text{PCl}_3(g) \\ 2\,\text{PCl}_3(g) + 2\,\text{Cl}_2(g) & \Longrightarrow 2\,\text{PCl}_5(g) \\ \hline 2\,P(g) + 5\,\text{Cl}_2(g) & \Longrightarrow 2\,\text{PCl}_5(g) \end{split}$$

e a constante de equilíbrio, K_3 , da reação global pode ser escrita como o produto das constantes de equilíbrio das duas reações que, somadas, dão a reação global.

$$K_3 = \frac{(P_{PCl_5})^2}{(P_P)(P_{Cl_2})^3} = \underbrace{\frac{\kappa_1}{(P_{PCl_5})^2}}_{(P_P)(P_{Cl_2})^3} \times \underbrace{\frac{\kappa_2^2}{(P_{PCl_5})^2}}_{(P_P)^2(P_{Cl_2})^2} = K_1 K_2^2$$

A constante de equilíbrio da reação total é o produto da constante de equilíbrio das reações parciais.

2.3 As concentrações molares dos gases

A constante de equilíbrio é definida em termos das atividades, e estas são interpretadas em termos das pressões parciais dos gases ou das concentrações molares dos solutos.

$$\alpha\,A + b\,B \Longleftrightarrow c\,C + d\,D \quad K = \frac{(\alpha_C)^c(\alpha_D)^d}{(\alpha_A)^\alpha(\alpha_B)^b}$$

Os gases sempre aparecem em K como os valores numéricos de suas pressões parciais em bar, e os solutos em uma fase condensada sempre aparecem como os valores numéricos de suas concentrações molares em litros.

NOTA DE BOA PRÁTICA Em alguns casos, você encontrará uma constante de equilíbrio escrita como K_P para lembrá-lo de que ela está expressa em termos de pressões parciais. O subscrito P, entretanto, é desnecessário porque, por definição, as constantes de equilíbrio de reações em fase gás são expressas em termos de pressões parciais.

No entanto, muitas vezes os equilíbrios gás-fase precisam ser discutidos em termos de concentrações molares, não pressões parciais, especialmente em áreas da química como a cinética e a química atmosférica. Portanto, a constante de equilíbrio K_c é expressa como

$$K_{c} = \frac{[C]^{c} [D]^{d}}{[A]^{a} [B]^{b}}$$

com cada concentração molar elevada a uma potência igual ao coeficiente estequiométrico da espécie correspondente na equação química. Por exemplo para o equilíbrio na síntese da amônia,

$$N_2(g) + 3 H_2(g) \Longrightarrow 2 NH_3(g) \quad K_c = \frac{\left[NH_3\right]^2}{\left[N_2\right] \left[H_2\right]^3}$$

ATENÇÃO Você pode escolher K ou K_c para expressar a constante de equilíbrio de uma reação. Contudo, é importante lembrar que os cálculos de uma constante de equilíbrio a partir de dados termodinâmicos (como as energias livres de formação de Gibbs, por exemplo) dão K, não K_c.

Em alguns casos, você precisa conhecer $\rm K_c$ após ter calculado K a partir de dados termodinâmicos e, por isso, precisa também saber converter as duas constantes uma na outra.

COMO ISSO É FEITO?

A estratégia geral usada para encontrar a relação entre K e K_c é substituir as pressões parciais que aparecem em K pelas concentrações molares e, desse modo, obter K_c . Para este cálculo, as atividades são escritas como P_J/P° e $[J]/c^\circ$ para acompanhar as unidades, mantendo $P^\circ=1$ bar e $c^\circ=1$ mol L^{-1} .

O ponto de partida é supor que os gases sejam ideais e então escrever a forma completa da Equação 1:

$$K = \frac{(P_A/P^\circ)^\alpha (P_B/P^\circ)^b}{(P_C/P^\circ)^c (P_D/P^\circ)^d}$$

A concentração molar de cada gás é $[J] = n_J/V$. Para um gás ideal, a lei dos gases ideais, $P_JV = n_JRT$, pode ser rearranjada para mostrar as concentrações de forma explícita:

$$P_{J} = \frac{n_{J}RT}{V} = RT \times \left(\frac{n_{J}}{V}\right) = RT[J]$$

Quando essa expressão é substituída para cada gás na expressão de K, ela se torna

$$K = \frac{\left[C\right]^{c} \left[D\right]^{d}}{\left[A\right]^{\alpha} \left[B\right]^{b}} \left(\frac{RT}{P^{\circ}}\right)^{(c+d)-(\alpha+b)}$$

Neste ponto, observe que K_c , Equação 2, na forma completa pode ser escrita como (com c° mostrado):

$$\mathsf{K}_{\mathsf{c}} = \frac{([\mathsf{C}]/\mathsf{c}^{\circ})^{\mathsf{c}}([\mathsf{D}]/\mathsf{c}^{\circ})^{\mathsf{d}}}{([\mathsf{A}]/\mathsf{c}^{\circ})^{\mathsf{d}}([\mathsf{B}]/\mathsf{c}^{\circ})^{\mathsf{b}}}$$

Quando essa expressão é inserida na expressão de K, o resultado é

$$\mathsf{K} = \mathsf{K}_c \left(\frac{c^\circ \mathsf{RT}}{\mathsf{P}^\circ} \right)^{(c+d) - (\alpha + b)}$$

Uma boa maneira de lembrar a forma geral da expressão que acabamos de derivar e outras semelhantes é escrevê-la como

$$\mathsf{K} = \mathsf{K}_{c} \left(\frac{c^{\circ}\mathsf{RT}}{\mathsf{P}^{\circ}} \right)^{\Delta n_{\mathsf{r},\,\mathsf{gás}}}$$

em que $\Delta n_{r,\,g\acute{a}s}$ é a variação (adimensional) dos coeficientes estequiométricos para as espécies na fase gás na reação química. Se nenhum gás participa da reação ou os números de moléculas de gás são idênticos nos dois lados da equação química, então $\Delta n_{r,\,g\acute{a}s}=0$ e K = K_c. A mesma relação acontece entre Q e Q_c, o quociente da reação em termos de concentrações. A Equação 4 normalmente é expressa de forma mais simples como

$$K = K_c (RT)^{\Delta n_{r, g\acute{a}s}}$$

mas a versão completa deixa claras as unidades e deveria ser usada nos cálculos.

EXEMPLO 4 Conversão entre K e K_c

Em 400 °C, a reação

$$2 SO_2(g) + O_2(g) \Longrightarrow 2 SO_3(g)$$

tem constante de equilíbrio 3×10^4 .

Calcule o valor de K_c para essa reação a 400 °C.

Etapa 1. Calcule a variação dos coeficientes estequiométricos para as espécies na fase gás na reação.

$$\Delta n_{r, \, g\acute{a}s} = 2 - (2+1) = -1$$

Etapa 2. Calcule a constante de equilíbrio K_c.

De K =
$$K_c (RT)^{\Delta n_{r, g\acute{a}s}}$$

$$K_c = (3 \times 10^4) \times (0,082 \times 673)^{-(-1)} = \boxed{1,7 \times 10^6}$$

No caso de cálculos termodinâmicos, os equilíbrios em fase gás são expressos em termos de K. No caso de cálculos práticos, porém, eles podem ser expressos em termos de concentrações molares usandose a Equação 4.

3 Os cálculos de equilíbrio

A constante de equilíbrio sumaria a composição de uma mistura de reação que atingiu o equilíbrio. Ela pode ser usada para predizer as pressões parciais de cada espécie no equilíbrio ou avaliar as concentrações de reagentes e produtos, conhecendo-se as condições iniciais. Existem dois estágios nesta discussão. O primeiro consiste em entender a importância qualitativa da magnitude da constante de equilíbrio. O segundo é o uso quantitativo da constante para avaliar as concentrações ou as pressões parciais na mistura no equilíbrio.

3.1 O progresso da reação

Quando K é grande, a reação quase se completa antes de atingir o equilíbrio, e a mistura de reação no equilíbrio é formada quase que exclusivamente pelos produtos. Quando K é pequena, o equilíbrio é atingido logo após o início da reação. Por exemplo, considere a reação

$$H_2(g) + Cl_2(g) \Longleftrightarrow 2\, HCl(g) \quad K = \frac{(P_{HCl})^2}{P_{H_2}P_{Cl_2}} \label{eq:Kappa}$$

Experimentos mostraram que $K=4\times10^{18}$ em 500 K. Tamanho valor de K indica que, quando o sistema atinge o equilíbrio, a maior parte dos reagentes foi convertida em HCl. Na verdade, a reação praticamente se completa. Agora, imagine o equilíbrio

$$N_2(g) + O_2(g) \Longrightarrow 2\,NO\left(g\right) \quad K = \frac{(P_{NO})^2}{P_{N_2}P_{O_2}} \label{eq:N2}$$

Experiências mostram que K $= 3 \times 10^{-21}$ em 800 K. O valor muito pequeno de K nos diz que o sistema atinge o equilíbrio quando uma quantidade muito pequena do produto se formou. Os reagentes N_2 e O_2 permanecem como as espécies dominantes no sistema, mesmo no equilíbrio.

Estes comentários sobre equações químicas escritas com os menores valores inteiros para os coeficientes estequiométricos podem ser resumidos da seguinte maneira

- Valores grandes de K (maiores do que aproximadamente 10³): o equilíbrio favorece os produtos.
- Valores intermediários de K (no intervalo aproximado de 10⁻³ a 10³): o equilíbrio não favorece os reagentes nem os produtos.
- Valores pequenos de K (inferiores a aproximadamente 10⁻³): o equilíbrio favorece os reagentes.

EXEMPLO 5 Cálculo da composição de equilíbrio

Em uma mistura em equilíbrio em $500 \, \text{K}$ contendo HCl, Cl₂ e H_2 , a pressão parcial de H_2 é $4 \, \text{mPa}$ e a de Cl₂ é $9 \, \text{mPa}$. Nessa temperatura, a reação

$$H_2(g) + Cl_2(g) \Longrightarrow 2 HCl(g)$$

tem constante de equilíbrio $K = 4 \times 10^{18}$.

Calcule a pressão parcial de HCl no equilíbrio.

Etapa 1. Calcule da pressão parcial do gás no equilíbrio.

De K =
$$(P_{HCl})^2/P_{H_2}P_{Cl_2}$$

$$P_{HCl} = \left((4 \times 10^{18}) \times (4 \times 10^{-8}) \times (9 \times 10^{-8}) \right)^{1/2} = \boxed{120\,\text{bar}}$$

Se K é grande, os produtos são favorecidos no equilíbrio (o equilíbrio tende à direita); se K é pequeno, os reagentes são favorecidos (o equilíbrio tende à esquerda).

3.2 A direção da reação

Agora, suponha que o sistema estudado não esteja em equilíbrio. Por exemplo, você tem as concentrações de reagentes e produtos em algum estágio arbitrário de uma reação, mas precisa saber se ela gerará mais produtos ou mais reagentes enquanto avança para o equilíbrio:

- Se Q < K, as concentrações ou pressões parciais dos produtos estão muito baixas em relação às dos reagentes para a reação estar no equilíbrio. Assim, a reação tem a tendência de se processar na direção dos produtos.
- Se Q = K, a reação está na composição de equilíbrio e não tem tendência de mudar em nenhuma direção.
- Se Q > K, a reação inversa é espontânea, e os produtos tendem a se decompor nos reagentes.

ATENÇÃO Observe que o critério de espontaneidade é ΔG , não ΔG° . Se uma reação é espontânea ou não, depende do estágio que ela atinge. Por essa razão, é melhor dizer que K > 1 para uma reação com ΔG°_{r} negativa, não que ela é espontânea. Entretanto, no caso de reações com constantes de equilíbrio muito grandes, é pouco provável que a mistura de reagentes preparada no laboratório corresponda a Q > K, e é habitual referir-se a essas reações como *espontâneas*.

EXEMPLO 6 Predição da direção da reação

reação apresenta tendência a formar produtos se Q < K e a formar reagentes se Q > K.

3.3 Os cálculos com as constantes de equilíbrio

A constante de equilíbrio de uma reação contém informações sobre a composição de equilíbrio em uma determinada temperatura. Entretanto, em muitos casos, só a composição inicial da mistura de reação é conhecida, e você precisa predizer a composição em equilíbrio. Se você conhece o valor de K, é possível prever a composição no equilíbrio com base na estequiometria de reação. O procedimento mais fácil é elaborar uma tabela de equilíbrio, isto é, uma tabela que mostra a composição inicial, as mudanças necessárias para atingir o equilíbrio em termos de uma quantidade desconhecida x e a composição final do equilíbrio.

EXEMPLO 7 Cálculo da composição no equilíbrio com o uso de uma equação do segundo grau

Em um reator de 500 mL foram colocados 3,12 g de PCl₅. As amostra atingiu o equilíbrio com os produtos de decomposição PCl₃ e Cl₂ em 250 °C A reação

$$PCl_5(g) \Longrightarrow PCl_3(g) + Cl_2(g)$$

tem constante de equilíbrio K = 80 em 250 °C.

Calcule a pressão parcial de PCl₅ no equilíbrio.

Etapa 1. Calcule a quantidade inicial de PCl₅.

De n = m/M

$$n_{PCl_5,inicio} = \frac{3,12 \text{ g}}{208 \frac{\text{g}}{\text{mol}}} = 0,015 \text{ mol}$$

Etapa 2. Calcule a pressão parcial inicial de PCl₅.

De PV = nRT

$$\begin{split} P_{PCl_{5},in\acute{c}io} &= \frac{(0,\!015\,mol)\times(0,\!083\,\frac{bar.L}{mol\,K})\times(523\,K)}{0,\!5\,L} \\ &= 1.3\,bar \end{split}$$

Etapa 3. Escreva a expressão da constante de equilíbrio e elabore uma tabela de equilíbrio.

$$PCl_{5}(g) \Longleftrightarrow PCl_{3}(g) + Cl_{2}(g) \quad K = \frac{P_{PCl_{3}}P_{Cl_{2}}}{P_{PCl_{5}}}$$

	PCl ₅	PCl_3	Cl_2
início	1,3	0	0
reação	-x	+x	+x
equilíbrio	1,3-x	χ	χ

Etapa 4. Insira os valores da tabela na expressão da constante de equilíbrio.

$$K = 80 = \frac{x^2}{1.3 - x}$$

Resolvendo a equação do segundo grau para \boldsymbol{x} obtemos

$$x = 1,28$$
 ou $x = -81$

Como as pressões parciais têm de ser positivas e como x é a pressão parcial de PCl_3 , selecione x = 1,28 como a solução.

Etapa 5. Calcule a pressão parcial de PCl₅ no equilíbrio.

$$P_{PCl_5} = 1,3 \, bar - x = \boxed{0,02 \, bar}$$

Uma técnica de aproximação pode simplificar muito os cálculos quando a mudança de composição, x, for menor do que cerca de 5% do valor inicial. Para usá-la, suponha que x é desprezível quando adicionado ou subtraído de um número. Assim, todas as expressões da forma A+x ou A-2x podem ser por A. Quando x aparece sozinho (quando não é adicionado ou subtraído de outro número), ele não se altera. Logo, uma expressão como $(0,1-2x)^2x$ simplifica-se para $(0,1)^2x$, desde que $2x\ll 0,1$ (especificamente, se 2x<0,005). É importante verificar, no final dos cálculos, se o valor calculado de x é realmente inferior a cerca de 5% dos valores iniciais. Se isso não ocorrer, então a equação deve ser resolvida sem a aproximação.

NOTA DE BOA PRÁTICA Um bom hábito é verificar a resposta, por meio da substituição da composição de equilíbrio na expressão de K

EXEMPLO 8 Cálculo da composição de equilíbrio por aproximação

Enunciado

Etapa 1. Calcule as pressões parciais dos reagentes.

De PV = nRT, para o N_2 .

$$\begin{split} P_{N_2} &= \frac{(0,\!5\,\text{mol}) \times (0,\!083\,\frac{\text{bar.L}}{\text{mol}\,K}) \times (800\,\text{K})}{10\,\text{L}} \\ &= 3,\!3\,\text{bar} \end{split}$$

De PV = nRT, para o O_2 .

$$P_{O_2} = \frac{(1 \text{ mol}) \times (0,083 \frac{bar.L}{mol \, K}) \times (800 \, K)}{10 \, L}$$
= 6,6 bar

Etapa 2. Hiotese. Como K é pequeno, podemos supor que x é pequeno.

$$\mathsf{K} = \frac{(2\mathsf{x})^2}{(3,3-2\mathsf{x})^2(6,6-\mathsf{x})} \approx = \frac{(2\mathsf{x})^2}{(3,3)^2(6,6)}$$

Para calcular a composição de uma reação em equilíbrio, organize uma tabela de equilíbrio em termos de mudanças nas pressões parciais ou nas concentrações de reagentes e produtos, expresse a constante de equilíbrio conforme essas mudanças e resolva a equação resultante.

4 A resposta dos equilíbrios às mudanças das condições

No início do século XX, a expectativa da eclosão da Primeira Guerra Mundial gerou uma desesperada busca por compostos de nitrogênio. Eventualmente, o químico alemão Fritz Haber, em colaboração com o engenheiro químico de mesma nacionalidade Carl Bosch, encontrou uma forma econômica de utilizar o nitrogênio do ar. Haber aqueceu nitrogênio e hidrogênio sob pressão na presença de ferro:

$$N_2(g) + 3\,H_2(g) \stackrel{Fe}{\Longleftrightarrow} 2\,NH_3(g)$$

O metal atua como um catalisador, uma substância que ajuda a reação a ocorrer mais rapidamente.

A reação avança até o equilíbrio, normalmente com uma concentração muito baixa de amônia. Haber buscava maneiras de aumentar a quantidade de produto formada valendo-se do fato de que, como os equilíbrios químicos são dinâmicos, eles respondem a mudanças nas condições da reação.

4.1 A adição e remoção de reagentes

É possível predizer como a composição de uma reação em equilíbrio tende a mudar quando as condições se alteram usando o princípio identificado pelo químico francês Henri Le Chatelier:

 Princípio de Le Chatelier: Quando uma perturbação é aplicada em um sistema em equilíbrio dinâmico, ele tende a se ajustar para reduzir ao mínimo o efeito da perturbação.

Esse princípio empírico (baseado em observações), no entanto, não é mais do que uma regra prática. Ele não dá uma explicação formal nem permite predições *quantitativas*. Entretanto, com o desenvolvimento do tópico, você entenderá as explicações cinéticas e termodinâmicas subjacentes e as conclusões *quantitativas* poderosas que podem ser deduzidas.

Imaginemos que a reação de síntese da amônia, reação A, atingiu o equilíbrio. Agora suponha que uma quantidade adicional de gás hidrogênio é bombeada para o sistema. De acordo com o princípio de Le Chatelier, a reação tenderá a reduzir ao mínimo o efeito do aumento no número de moléculas de hidrogênio através da reação do hidrogênio com o nitrogênio. Como resultado, forma-se mais amônia. Se, em vez de hidrogênio, tivéssemos adicionado amônia, a reação tenderia a formar reagentes devido à amônia adicionada (Figura XXXXX).

FIGURA

PONTO PARA PENSAR

Suponha que um dos produtos de uma reação que está em equilíbrio seja um sólido puro. Como o equilíbrio será afetado se um pouco do sólido for removido? E se todo o sólido for removido?

A resposta de um sistema em equilíbrio após a adição ou remoção de uma substância pode ser explicada considerando-se as magnitudes relativas de Q e K. Quando são adicionados reagentes ou produtos, apenas Q varia, enquanto K, uma característica da reação, mantém-se constante. No equilíbrio, Q=K e, portanto, o valor de Q é afetado. Ele sempre tenderá a ser igual a K porque esta direção da mudança corresponde a uma redução na energia livre de Gibbs.

- Quando reagentes são adicionados à mistura no equilíbrio, as concentrações dos reagentes no denominador de Q aumentam e, por isso, Q fica menor do que K, temporariamente. Como Q < K, a mistura de reação responde formando produtos e consumindo reagentes até Q = K outra vez. Isto é, quando reagentes são adicionados a um sistema em equilíbrio, ele reage convertendo reagentes em produtos.
- Quando produtos são adicionados à mistura em equilíbrio, Q fica temporariamente maior do que K, porque os produtos aparecem no numerador. Agora, como Q > K, a mistura de reação responde formando reagentes à custa dos produtos, até Q = K outra vez. Isto é, quando produtos são adicionados ao sistema no equilíbrio, ele reage convertendo produtos em reagentes.

EXEMPLO 9 Predição do efeito da adição ou remoção de reagentes e produtos

O princípio de Le Chatelier sugere um bom caminho para assegurar que a reação continue gerando uma dada substância: basta remover os produtos assim que eles se formam. Na procura do equilíbrio, a reação avança na direção que gera mais produtos. Por essa razão, os processos industriais raramente atingem o equilíbrio. Na síntese comercial da amônia, por exemplo, a amônia é removida continuamente fazendo-se circular a mistura em equilíbrio por uma unidade de refrigeração na qual somente a amônia condensa. Portanto, o nitrogênio e o hidrogênio continuam a reagir para formar uma quantidade adicional de produto.

EXEMPLO 10 Cálculo da composição no equilíbrio após a adição de um reagente

Quando a composição de equilíbrio é perturbada pela adição ou remoção de um reagente ou produto, a reação tende a ocorrer na direção que faz com que o valor de Q tornese novamente igual a K.

4.2 A compressão de uma mistura de reação

Um equilíbrio em fase gás responde à compressão a redução de volume — do recipiente da reação. De acordo com o princípio de Le Chatelier, a composição tende a mudar para reduzir ao mínimo o efeito do aumento da pressão. Por exemplo, na dissociação de I_2 para formar átomos de I,

$$I_2(g) \Longrightarrow 2I(g)$$

 $1\ mol\ de\ moléculas\ do\ reagente\ na\ fase\ gás\ produz\ 2\ mols\ de\ produto\ na\ fase\ gás.\ A\ reação\ direta\ aumenta\ o\ número\ de\ partículas\ do\ recipiente\ e\ também\ a\ pressão\ total\ do\ sistema,\ e\ a\ reação\ inversa\ diminui\ a\ pressão.\ Logo,\ quando\ a\ mistura\ é\ comprimida,\ a\ composição\ de\ equilíbrio\ tende\ a\ se\ deslocar\ na\ direção\ do\ reagente,\ I_2,\ porque\ isso\ reduz\ ao\ mínimo\ o\ efeito\ do\ aumento\ da\ pressão.\ A\ expansão\ provoca\ a\ resposta\ contrária,\ isto\ é,\ favorece\ a\ dissociação\ de\ I_2\ em\ átomos\ livres.\ Na\ formação\ da\ amônia,\ reação\ A,\ 2\ mols\ de\ moléculas\ de\ gás\ são\ produzidos\ a\ partir\ de\ 4\ mols\ de\ moléculas\ de\ gás.\ Haber\ compreendeu\ que,\ para\ aumentar\ o\ rendimento\ da\ amônia,\ seria\ preciso\ conduzir\ a\ síntese\ com\ gases\ fortemente\ comprimidos.\ O\ processo\ industrial\ utiliza\ pressões\ de\ 250\ atm\ ou\ mais.$

O efeito da compressão sobre uma mistura em equilíbrio pode ser explicado mostrando que a compressão de um sistema altera os valores de pressão parcial na expressão de K, ainda que K não se altere.

COMO ISSO É FEITO?

Suponha que você queira descobrir o efeito da compressão sobre o equilíbrio

$$2 NO_2(g) \Longrightarrow N_2O_4(g)$$

Escreva a constante de equilíbrio na forma completa (para termos cuidado com as unidades) como:

$$K = \frac{(P_{N_2O_4}/P^\circ)}{(P_{NO_2}/P^\circ)^2}$$

A seguir, como o foco deve ser o volume do sistema, considere que a compressão expressa K em termos do volume escrevendo $P_1 = n_1 RT/V$ para cada substância.

$$\mathsf{K} = \frac{(n_{N_2O_4}\mathsf{RT}/\mathsf{VP}^\circ)}{(n_{NO_2}\mathsf{RT}/\mathsf{VP}^\circ)^2} = \frac{n_{N_2O_4}}{(n_{NO_2})^2} \times \frac{\mathsf{P}^\circ}{\mathsf{RT}} \times \mathsf{V}$$

Como P°/RT é constante, para que essa expressão permaneça constante quando o volume, V, do sistema diminui, a razão $n_{N_2O_4}/(n_{NO_2})^2$ deve aumentar. Isto é, a quantidade de NO_2 deve diminuir e a quantidade de N_2O_4 deve aumentar. Portanto, quando o volume do sistema diminui, o equilíbrio muda na direção do menor número total de moléculas na fase gás. Quando o sistema se expande, uma quantidade adicional de NO_2 seria produzida, e o equilíbrio se deslocaria na direção de um número total maior de moléculas do gás.

ATENÇÃO Suponha que a pressão interna total no vaso de reação fosse aumentada bombeando argônio ou outro gás inerte, em volume constante. Como os gases que reagem continuariam ocupando o mesmo volume, suas concentrações molares e suas pressões parciais permaneceriam inalteradas, apesar da presença de um gás inerte. Nesse caso, portanto, ainda que os gases possam ser considerados ideais, a composição de equilíbrio não é afetada, embora a pressão total tenha aumentado.

A compressão de uma mistura de reação em equilíbrio tende a deslocar a reação na direção que reduz o número de moléculas em fase gás. O aumento da pressão pela introdução de um gás inerte não afeta a composição em equilíbrio.

4.3 O equilíbrio e a temperatura

EXEMPLO 11 Cálculo da constante de equilíbrio em diferentes temperaturas

O aumento da temperatura de uma reação exotérmica reduz o valor de K. O aumento da temperatura de uma reação endotérmica eleva o valor de K. A equação de van't Hoff expressa esse efeito de forma quantitativa.