## **Energia Livre**

#### **Gabriel Braun**

Colégio e Curso Pensi, Coordenação de Química



## **Energia Livre**

1. Definição de energia livre:

$$G = H - TS$$

2. Energia livre e variação global de entropia.

$$\Delta G = -T\Delta S_{univ}$$

**3.** Energia livre e espontaneidade:

$$\Delta G < 0$$

- 4. Energia livre e temperatura.
- 5. Energia livre e estado físico.

#### 1.0.1 Habilidades

a. **Classificar** um processo quanto a sua espontaneidade a partir de sua energia livre.

## Equilíbrio de Fase

- 1. Diagramas de fases.
- 2. Pontos de fusão, ebulição triplo.
- 3. Inclinação do diagrama de fases:

$$\frac{\Delta P}{\Delta T} = \frac{\Delta S}{\Delta V}$$

4. Propriedades críticas.

#### 2.0.2 Habilidades

- a. **Identificar** os pontos triplos e o ponto crítico no diagrama de fases
- b. Identificar os pontos de fusão e ebulição no diagrama de fases.
- c. Comparar densidades a partir do diagrama de fases.

## Energia Livre de Reação

- 1. Energia livre e grau de reação.
- 2. Energia livre padrão de formação.
- 3. Energia livre a partir da entalpia e entropia de reação:

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S$$

4. Compostos estáveis e compostos lábeis.

## 3.0.3 Habilidades

- a. Calcular a energia livre de reação a partir da entalpia e entropia de reação.
- b. Determinar a espontaneidade de uma reação em um dada temperatura.
- c. **Calcular** a temperatura mínima para que uma reação endotérmica seja espontânea.

## Energia Livre e Trabalho não Expansivo

1. Trabalho máximo não expansivo:

$$\Delta G = -W_{\rm e, max}$$

2. Potencial de reação:

$$\Delta G = -nF\Delta E$$

3. Potencial e temperatura:

$$\Delta E^T = \Delta E^{T_0} + (T - T_0) \left(\frac{\Delta S}{nF}\right)$$

#### 4.0.4 Habilidades

- a. Calcular o trabalho máximo não expansivo que pode ser realizado por uma transformação.
- b. Calcular o potencial de uma reação em função da energia livre
- c. **Calcular** a variação do potencial de uma reação com a temperatura.

## Nível I

#### PROBLEMA 4.1

2C01

Considere as proposições:

- Uma reação química a temperatura e pressão constantes será espontânea se a variação de entropia do sistema for positiva.
- Uma reação química a temperatura e pressão constantes será espontânea se a variação da energia livre de for negativa.
- 3. Em um sistema reacional em que a única forma de trabalho observável é o trabalho de expansão, a variação da entalpia é igual à quantidade de calor liberada ou absorvida pela reação, a pressão constante.
- 4. Para uma substância simples que admite mais de uma forma alotrópica, não há variação de entalpia na conversão de uma forma em outra.

Assinale a alternativa que relaciona as proposições corretas.

- A 2
- **B** 3
- **c** 2 e 3
- **D** 1, 2 e 3
- E 2,3e4

PROBLEMA 4.4 2C07

Considere a reação conduzida a pressão e temperatura constantes.

2C03

$$\mathbf{A}(1) + \mathbf{B}(1) \longrightarrow \mathbf{C}(g) + \mathbf{D}(g)$$

Assinale a alternativa correta.

- A reação será sempre espontânea, se for endotérmica.
- **B** A reação será sempre espontânea, se for exotérmica.
- **C** A reação será sempre espontânea, independentemente de ser exotérmica ou endotérmica.
- **D** A reação nunca será espontânea, independentemente de ser exotérmica ou endotérmica.
- Não há como prever a espontaneidade da reação, mesmo que informações adicionais sobre o calor de reação estejam disponíveis.

**PROBLEMA 4.3** 2C02

Uma reação química ocorre a pressão e temperatura constantes apresentando pequena variação de energia livre, de valor próximo de zero, variação positiva de entropia e negativa de entalpia.

Assinale a alternativa correta.

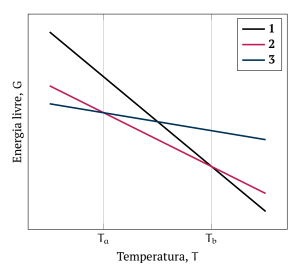
- A reação é espontânea, a temperatura é próxima de  $\Delta H/\Delta G$  e ela nunca atinge o equilíbrio.
- **B** A reação não é espontânea, a temperatura é próxima de  $\Delta H/\Delta S$  e não há variação na composição do meio reacional.
- C A reação não é espontânea, a temperatura é próxima de  $\Delta G/\Delta H$  e há uma pequena variação na composição do meio reacional.
- **D** A reação é espontânea, a temperatura é próxima de  $\Delta H/\Delta S$  e há variação na composição do meio reacional.
- **E** A reação é espontânea, a temperatura é próxima de  $\Delta G/\Delta H$  e o equilíbrio é atingido.

**Assinale** a alternativa correta a respeito de uma substância que funde a 1700 K sob 1 atm e a 1600 K sob 100 atm.

- A fase líquida é mais densa que a fase sólida.
- **B** A fase líquida é menos densa que a fase sólida.
- A fase líquida possui a mesma densidade que a fase sólida.
- **D** A fase líquida é mais densa que a fase sólida sob pressões abaixo de 1 atm.
- A fase líquida é mais densa que a fase sólida sob pressões acima de 100 atm.

2C04

Considere a variação da energia livre molar de uma substância pura com a temperatura em seus estados sólido, líquido e gasoso.



- 1. As três retas são decrescentes, pois a expressão G=H-TS é representada por uma reta com inclinação -S.
- 2. As retas 1, 2 e 3 representam as fases sólida, líquida e gasosa, respectivamente.
- 3. A temperatura  $T_{\alpha}$  indica o ponto de fusão da substância.
- 4. Em temperaturas mais altas do que  $\mathsf{T}_\mathsf{b}$ , a fase 1 é a mais estável.

Assinale a alternativa que relaciona as proposições corretas.

- A 1 e 3
- B 1 e 4
- **c** 3 e 4
- **D** 1, 3 e 4
- **E** 1, 2, 3 e 4

Assinale a alternativa que mais se aproxima da energia livre de fusão da água a  $10\,^{\circ}\text{C}$  e  $1\,\text{atm}.$ 

- $-440 \, \text{J} \, \text{mol}^{-1}$
- **B**  $-220 \, \text{J} \, \text{mol}^{-1}$
- $-110 \,\mathrm{J} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- **D**  $110 \,\mathrm{J}\,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\mathbf{E}$  220 J mol<sup>-1</sup>

## **Dados**

- $\Delta S_{\text{fus}}(H_2O) = 22 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$

#### **PROBLEMA 4.7**

2C10

Considere a reação de síntese do óxido nítrico:

$$NH_{3}(g)+O_{2}(g)\longrightarrow NO\left( g\right) +H_{2}O\left( g\right)$$

**Assinale** a alternativa que mais se aproxima da energia livre de síntese de 120 g de óxido nítrico a 25 °C e 1 atm.

- $A = -320 \,\mathrm{kJ}$
- $B -510 \,\mathrm{kJ}$
- $-630 \, \text{kJ}$
- $D -780 \,\mathrm{kJ}$
- $-960 \, \text{kJ}$

## Dados

- $\Delta G_f^{\circ}(NH_3, g) = -16.4 \text{ kJ mol}^{-1}$
- $\Delta G_f^{\circ}(H_2O, g) = -229 \,\text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta G_f^{\circ}(NO, g) = 86.6 \text{ kJ mol}^{-1}$

**Assinale** a alternativa que mais se aproxima da energia livre de formação do HI a  $25\,^{\circ}\text{C}$  e 1 atm.

- $A -1,7 \text{ kJ mol}^{-1}$
- **B**  $-1,5 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- $-1,3 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- **D**  $1.5 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- $\mathbf{E}$  1,7 kJ mol $^{-1}$

#### **Dados**

- $\Delta H_f^{\circ}(HI, g) = -26,5 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(H_2, g) = 131 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$
- $\bullet \Delta S^{\circ}(I_2, s) = 116 J K^{-1} mol^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(HI, g) = 207 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$

#### PROBLEMA 4.9

2C12

**Assinale** a alternativa que mais se aproxima da temperatura na qual a redução do óxido de ferro com carbono formando ferro metálico e  $CO_2$  é espontânea.

- **A** 105 K
- **B** 210 K
- **c** 420 K
- **D** 630 K
- **E** 840 K

#### **Dados**

- $\Delta H_f^{\circ}(Fe_2O_3, s) = -824 \text{ kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(C, grafita) = 5.74 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(Fe_2O_3, s) = 87,4 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(CO_2, g) = 214 J K^{-1} mol^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(Fe, s) = 27.3 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$

# **Assinale** a alternativa que mais se aproxima da temperatura na qual a formação do óxido de cálcio pela decomposição do carbonato de cálcio é espontânea.

**A** 1110 K

PROBLEMA 4.10

- **B** 2210 K
- **c** 3310 K
- **D** 4410 K
- **E** 5510 K

#### **Dados**

- $\Delta H_f^{\circ}(CaCO_3, s) = -1210 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CaO, s) = -635 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(CaCO_3, s) = 92,9 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(CO_2, g) = 214 J K^{-1} mol^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(CaO, s) = 39.8 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$

#### **PROBLEMA 4.11**

2C16

O potencial da reação de síntese do ácido nitroso é de 0,24 V em condições padrão.

$$NO + O_2(g) + H_2O(l) \longrightarrow HNO_2(l)$$

**Assinale** a alternativa que apresenta o valor da energia livre de síntese de um mol de ácido nitroso.

- $-11,6 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- **B**  $-23,2 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $-34,8 \text{ kJ mol}^{-1}$
- $-46,3 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- $-69,5 \, \text{kJ mol}^{-1}$

Assinale a alternativa que mais se aproxima da massa necessária de hidrogênio para viajar do Rio de Janeiro a São José dos Campos (330 km) a  $100 \, \mathrm{km} \, \mathrm{h}^{-1}$ .

- A 1 kg
- **B** 3 kg
- **c** 5 kg
- **D** 7 kg
- E 9 kg

#### **Dados**

•  $\Delta G_f^{\circ}(H_2O, 1) = -237 \,\text{kJ mol}^{-1}$ 

## PROBLEMA 4.13

2C25

Assinale a alternativa que mais se aproxima da quantidade de glicose que um pássaro de 30 g deve consumir para voar a uma altura de 10 m.

- **A**  $1.9 \times 10^{-5}$  g
- **B**  $1.9 \times 10^{-4} \, \text{g}$
- c  $1.9 \times 10^{-3} \,\mathrm{g}$
- **D**  $1.9 \times 10^{-2} \, \text{g}$
- **E**  $1.9 \times 10^{-1} \, \text{g}$

## Dados

- $\Delta H_c^{\circ}(C_6 H_{12} O_6, s) = -2810 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(H_2O, 1) = 69.9 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(CO_2, g) = 214 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(C_6H_{12}O_6, s) = 212 J K^{-1} mol^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(O_2, g) = 205 J K^{-1} mol^{-1}$

#### PROBLEMA 4.14

2C15

A reação entre sulfato de chumbo e ácido clorídrico tem potencial 0,02 V e absorve 19,9 kJ de energia por mol de sulfato de chumbo a 298 K.

$$PbSO_4(s) + HOCl(aq) \longrightarrow Cl_2(g) + PbOs(s) + H_2SO_4(s)$$

**Assinale** a alternativa que apresenta o valor da entropia de reação de um mol de sulfato de chumbo.

- **A**  $20 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- **B**  $40 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $C 60 J K^{-1} mol^{-1}$
- **D**  $80 \, \mathrm{J} \, \mathrm{K}^{-1} \, \mathrm{mol}^{-1}$
- $100 \, \mathrm{J} \, \mathrm{K}^{-1} \, \mathrm{mol}^{-1}$

#### Nível II

#### PROBLEMA 4.15

2C06

O ponto triplo da água ocorre a 0,01 °C e 610 Pa e o ponto crítico a 647 K e 218 atm.

- a. **Esboce** o diagrama de fases da água pura indicando o ponto triplo, ponto crítico e os pontos de fusão e ebulição a 1 atm.
- Esboce o diagrama de fases de uma substância que sublime à pressão ambiente, cuja temperatura crítica seja 216,6 K, e cuja fase sólida é mais densa do que a fase líquida.

#### PROBLEMA 4.16

2C27

Considere as proposições:

- 1. A energia livre de congelamento da água é negativa a  $27\,^{\circ}\text{C}$  e 1 atm.
- **2.** A transição de fase do enxofre orTorrômbico para monoclínico é espontânea para temperaturas acima de 95 °C, assim, a entalpia e a entropia do enxofre monoclínico são maiores que as do enxofre orTorrômbico
- **3.** A mistura de duas amostras de gás sempre apresenta variação de energia livre negativa.
- **4.** A complexação em fase aquosa do cátion níquel (II) com amônia formando  $[Ni(NH_3)_6]^{2+}$  é mais espontânea complexação que a com  $NH_2CH_2CH_2NH_2$  (en) formando  $[Ni(en)_3]^{2+}$ .

Assinale a alternativa que relaciona as proposições *corretas*.

- A 2
- B 3
- **C** 2 e 3
- **D** 1, 2 e 3
- E 2,3e4

#### **PROBLEMA 4.17**

2C28

Um elástico é tensionado rápidamente e posto em contato com um termômetro, que indica um aumento de temperatura. Quando o mesmo elástico permanece por um tempo esticado e é rapidamente relaxado, o termometro indica uma diminuição na temperatura.

- a. **Compare** a entalpia do elástico tensionado e relaxado.
- b. Compare a entropia do elástico tensionado e relaxado.

O oxigênio e o hidrogênio combinam-se, em células de combustível, produzindo água líquida e gerando corrente elétrica. O trabalho elétrico máximo que essas células podem produzir é 237 kJ por mol de hidrogênio.

Determine o ponto de ebulição da água.

#### Dados

- $\bullet \ \Delta \mathsf{H}_{\mathrm{f}}^{\,\circ}(\mathsf{H}_{2}\mathsf{O},\,\mathsf{g}) = -242\,\mathsf{kJ}\,\mathsf{mol}^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(H_2O, 1) = 69.9 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $\bullet \Delta S^{\circ}(H_2, g) = 131 J K^{-1} mol^{-1}$
- $\bullet \ \Delta S^{\circ}(O_2, g) = 205 \, \text{J} \, \text{K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $\bullet \Delta S^{\circ}(H_2O, g) = 189 J K^{-1} mol^{-1}$

#### PROBLEMA 4.19

2C26

Em uma célula de um organismo, a energia necessária para a síntese da ureia a partir de amônia e dióxido de carbono é obtida por oxidação da glicose.

Assinale a alternativa que mais se aproxima da quantidade de ureia formada pela oxidação de  $60 \, \text{nmol} \, \text{L}^{-1} \, \text{min}^{-1}$  de glicose.

- $\mathbf{A}$  35 nmol  $\mathbf{L}^{-1}$  min<sup>-1</sup>
- **B**  $105 \, \text{nmol} \, \text{L}^{-1} \, \text{min}^{-1}$
- C 315 nmol L<sup>-1</sup> min<sup>-1</sup>
- **D**  $630 \, \text{nmol} \, \text{L}^{-1} \, \text{min}^{-1}$
- **E**  $945 \, \text{nmol L}^{-1} \, \text{min}^{-1}$

#### Dados

- $\Delta G_f^{\circ}(NH_3, g) = -16.4 \text{ kJ mol}^{-1}$
- $\Delta G_f^{\circ}(CO, s) = -197 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta G_f^{\circ}(H_2O, 1) = -237 \text{ kJ mol}^{-1}$
- $\Delta G_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta G_f^{\circ}(C_6H_{12}O_6, s) = -910 \,\text{kJ mol}^{-1}$

#### **Assinale** a alternativa *correta*.

- A Grafite e diamante são exemplos de carbono puro, mas não são formas alotrópicas de um mesmo elemento.
- **B** Sob altas pressões, o diamante é menos estável que o grafite.
- C Diamante pode se transformar, de forma espontânea, em grafite.
- D A conversão do grafite em diamante é exotérmica.
- E Altas pressões favorecem a formação de grafite.

#### Dados

- $\rho(C, diamante) = 4.0 \, g \, cm^{-3}$
- $\rho(C, grafite) = 2.5 g cm^{-3}$
- $\Delta H_{\epsilon}^{\circ}(C, diamante) = 1.9 \text{ kJ mol}^{-1}$

#### PROBLEMA 4.21

2C19

**Assinale** a alternativa que mais se aproxima do trabalho realizado para a conversão de 1 mol de estanho cinza em estanho branco a 298 K e 10 bar.

- A -4,4 J
- **B** 0
- **c** 4,4 J
- **D** 2,2 J
- -3,3 J

#### **Dados**

- $\rho(Sn, branco) = 7.31 \, g \, cm^{-3}$
- $\rho(Sn, cinza) = 5.75 \, g \, cm^{-3}$

Considere uma célula eletroquímica na qual ocorre a reação:

$$Hg_2Cl_2(s) + H_2(g) \longrightarrow 2 Hg(l) + 2 HCl(aq)$$

O potencial padrão para essa célula é 0,268 V a 294 K e 0,264 V a 302 K.

Assinale a alternativa que mais se aproxima da variação de entropia para essa reação.

- $-2,60 \,\mathrm{J}\,\mathrm{K}^{-1}\,\mathrm{mol}^{-1}$
- $-48,20\,\mathrm{J\,K^{-1}\,mol^{-1}}$
- $-12.90\,\mathrm{I\,K^{-1}\,mol^{-1}}$
- $-96,50 \,\mathrm{J}\,\mathrm{K}^{-1}\,\mathrm{mol}^{-1}$
- $-87,90\,\mathrm{J}\,\mathrm{K}^{-1}\,\mathrm{mol}^{-1}$

## PROBLEMA 4.23

2C24

Uma pequena célula eletroquímica blindada, formada por eletrodos de alumínio e de níquel, deve operar a temperatura constante de 298 K. Para tanto, recebe uma camisa de refrigeração, isolada do meio externo, contendo 100 g de água. A célula apresenta variação de potencial na razão de  $1.5 \times 10^{-4} \, \mathrm{V \, K^{-1}}$ . Determine a elevação da temperatura que ocorrerá na água dentro da camisa de refrigeração quando a célula transfere ao exterior, de maneira reversível, uma carga de 1 F.

#### **Dados**

•  $C_P(H_2O, 1) = 75.3 \, \text{I K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$ 

#### Nível III

Uma amostra de 1 kg de carbonato de cálcio a 298 K é introduzido em um forno que opera a 101 kPa. O forno é então aquecido até a temperatura T em que ocorrerá a calcinação do car-

bonato de cálcio. O valor absoluto da variação da energia livre da reação de calcinação à temperatura T é  $10.7 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$ . Considere a variação da entalpia e entropia com a temperatura.

- a. Determine a temperatura de calcinação T.
- b. **Determine** a quantidade de calor necessária para a calcinação completa do carbonato.

#### **Dados**

PROBLEMA 4.24

- $C_P(CaCO_3, s) = 81.9 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $C_P(CO_2, g) = 37,1 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$
- $C_P(CaO, s) = 42.8 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CaCO_3, s) = -1210 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CaO, s) = -635 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(CaCO_3, s) = 92.9 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(CO_2, g) = 214 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$
- $\Delta S^{\circ}(CaO, s) = 39.8 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$

#### PROBLEMA 4.25

2C21

Assinale a alternativa que mais se aproxima da pressão necessária para a conversão de grafite em diamante a 300 K. A variação da energia interna com a pressão é desprezível.

- **A**  $1.3 \times 10^3 \, \text{bar}$
- **B**  $1.3 \times 10^4 \, \text{bar}$
- **c**  $1.3 \times 10^5 \, \text{bar}$
- **D**  $1.3 \times 10^{6} \, \text{bar}$
- **E**  $1,3 \times 10^7 \, \text{bar}$

## **Dados**

- $\rho(C, diamante) = 4.0 \, g \, cm^{-3}$
- $\rho(C, grafite) = 2.5 g cm^{-3}$
- $\Delta G_f^{\circ}(C, diamante) = 2.9 \text{ kJ mol}^{-1}$

## PROBLEMA 4.26

2C20

**Determine** a temperatura em que o fundo de uma coluna 100 m de mercúrio líquido começa a congelar. A variação da energia interna com a pressão é desprezível.

## **Dados**

- $\rho(Hg, l) = 13.6 \, g \, cm^{-3}$
- $\rho(Hg, s) = 14.2 \, g \, cm^{-3}$
- $\Delta H_{\text{fus}}^{\circ}(\text{Hg}) = 2,29 \,\text{kJ mol}^{-1}$
- $T_{fus}(Hg) = -38.8 \,{}^{\circ}C$

#### Gabarito

## Nível I

- 1. C
- 2. B
- 3. D
- 4. A
- 5. D
- 6. B
- 7. E
- 8. A
- 9. E
- 10. A
- 11. B
- 12. D
- 13. B
- 14. D

## Nível II

- 1. a. Esboço
  - b. Esboço
- 2. C
- **3.** a. A entalpia do elástico tensionado é maior.
  - b. A entropia do elástico tensionado é menor.
- **4.** 95,6 °C
- 5. D
- 6. C
- 7. A
- 8. D
- **9.** 10,3 K

## Nível III

- **1.** a. 1190 K
  - b. 2750 kJ
- 2. B
- **3.** 235 K