Gabarito Entalpia

Renan Romariz e Gabriel Braun

Colégio e Curso Pensi, Coordenação de Química



Problemas

PROBLEMA 1. C 2A01

- 1. Café na garrafa térmica: A ideia da garrafa térmica é justamente evitar a troca de calor entre o líquido e o ambiente, portanto o sistema projetado evita troca de energia, além disso, como o líquido se mantém dentro da garrafa, não há troca de matérica, portanto temos um **sistema isolado**.
- 2. Serpentina da geladeira: A serpentina de uma geladeira é projetada para realizar a troca de calor entre a geladeira e o ambiente, ou seja, libera o calor retirado dos alimentos, então há troca de energia, porém a serpentina é projetada para vazão de gás, não de líquido, então o líquido se mantém na serpentina, logo não há troca de matéria, portanto temos um sistema fechado.
- 3. Calorímetro de bomba: A ideia do calorímetro é aferir o calor liberado por certas reações, por isso ele não pode sofrer influência externa, portanto configura um **sistema isolado**.
- 4. Motor de um carro: Os gases gerados pela gasolina são transportados para outro compartimento, portanto há troca de matéria e a energia gerada é convertida em energia mecânica então há troca de energia, portanto configura um sistema aberto.
- 5. Planta viva: A planta viva realiza fotossínstese que é justamente responsável pelo fluxo de energia e matéria, portanto configura um **sistema aberto**.

PROBLEMA 2. D 2A02

- Verdadeiro. Troca massa e energia, então sua energia interna varia.
- Verdadeiro. Através do trabalho, será possível aumentar a energia interna.
- Falso. Também podemos aumentar a energia interna realizando trabalho sobre o sistema.
- 4. **Verdadeiro.** Não troca massa nem energia.

PROBLEMA 3. B 2A03

$$\tau = P_{ext} \Delta V$$

 $\tau = 10 \cdot 2 = 20 \, \text{atm} \cdot L$

$$1 \operatorname{atm} \cdot L = 100 \operatorname{J}$$

$$\tau = 20 \cdot 100 = 2000 \ J = 2 \ kJ$$

PROBLEMA 4. D

2A04

Densidade da água: 1 g/ml Cálculo do Volume inicial de água(líquida):

$$V_0 = \frac{m}{\rho_{H_2O,1}} = \frac{100\,\text{g}}{1\,\text{g ml}^{-1}} = 100\,\text{ml} = 0,1\,\text{L}$$

Cálculo do Volume final de água(sólida):

$$V_f = \frac{m}{\rho_{H_2O,s}} = \frac{100 \text{ g}}{0.9 \text{ g ml}^{-1}} = 111 \text{ ml} = 0,111 \text{L}$$

Cálculo do Trabalho:

$$\tau = P_{ext}\Delta V = 1070 \cdot 0,011 = 11,77 \text{ atm} \cdot L = 1177 \text{ J}$$

PROBLEMA 5. E

2A05

Cálculo da capacidade calorífica:

$$C = \frac{Q}{\Delta T} = \frac{30 \text{ kJ}}{2 \text{ K}} = 15 \text{ kJK}^{-1}$$

PROBLEMA 6. D

2A06

Cálculo da massa molar do ácido benzoico $(C_7H_6O_2)$:

$$M = 7 \cdot M_C + 6 \cdot M_H + 2 \cdot M_O$$

$$M=7\cdot 12+6\cdot 1+2\cdot 16$$

$$M = 122 \, g/mol$$

Cálculo do calor fornecido ao calorímetro:

$$Q = C \cdot n = C \cdot \frac{m}{M}$$

$$Q = (3, 2\,\text{MJ}\,\text{mol}^{-1}) \cdot \frac{1, 7\,\text{g}}{122\,\text{g}\,\text{mol}^{-1}} = 0,045\,\text{MJ} = 45\,\text{kJ}$$

Cálculo da capacidade calorífica:

$$C = \frac{Q}{\Delta T} = \frac{45 \text{ kJ}}{3 \text{ K}} = 15 \text{ kJ K}^{-1}$$

PROBLEMA 7. D

2A07

Calorímetro a volume constante(Q_V):

$$Q_{fornecido} = -\Delta U_{reação}$$

Cálculo da capacidade calorífica:

$$C = \frac{Q}{\Delta T} = \frac{3,5 \text{ kJ}}{7 \text{ K}} = 0,5 \text{ kJ K}^{-1}$$

Cálculo do calor fornecido ao calorímetro:

$$Q_{fornecido} = 0, 5 \cdot 2 = 1 \text{ kJ}$$

Cálculo da variação de energia interna:

$$Q_{fornecido} = -\Delta U_{reação}$$

$$\Delta U_{reac ilde{a}o} = -1 \, kJ$$

^{*}Contato: gabriel.braun@pensi.com.br, (21) 99848-4949

PROBLEMA 8. A

Calorímetro a volume constante (Q_V) :

$$Q_{fornecido} = -\Delta U_{reação}$$

Cálculo da capacidade calorífica:

$$C = \frac{Q}{\Delta T} = \frac{0.9}{3} = 0.3 \,\text{kJ/mol}$$

Cálculo do calor fornecido ao calorímetro:

$$Q_{\text{fornecido}} = 0, 3 \cdot 1 = 0, 3 \text{ kJ}$$

Cálculo da variação de energia interna da reação:

$$Q_{fornecido} = -\Delta U_{reação}$$

$$\Delta U_{\text{reacão}} = -0,3 \,\text{kJ}$$

PROBLEMA 9. D

2A09

2A08

 $W_{\text{realizado}}$: Trabalho realizado pelo sistema $Q_{\text{fornecido}}$: Calor fornecido ao sistema Cálculo da variação de energia interna:

$$\Delta U = Q_{Fornecido} - W_{realizado}$$

$$\Delta U = -220 - 520 = -740 \,\mathrm{kJ}$$

PROBLEMA 10. C

2A10

 $W_{
m realizado}$: Trabalho realizado pelo sistema $Q_{
m fornecido}$: Calor fornecido ao sistema Cálculo do trabalho realizado:

$$W_{\text{realizado}} = Q_{\text{fornecido}} - \Delta U$$

$$W = 300 - (-150) = 450 \,\mathrm{kJ}$$

Então o sistema realizou 450 kJ de trabalho

PROBLEMA 11. B

2A11

 $W_{\rm realizado}$: Trabalho realizado pelo gás $Q_{\rm fornecido}$: Calor fornecido ao gás Cálculo da variação de energia interna:

$$\Delta U = Q_{Fornecido} - W_{realizado} = -50 - (20) = -70 \,\mathrm{kJ}$$

Cálculo da variação de entalpia:

$$\Delta H = Q_p = -50 \,\mathrm{kJ}$$

PROBLEMA 12. D

2A12

 $W_{\text{realizado}}$: Trabalho realizado pelo gás $Q_{\text{fornecido}}$: Calor fornecido ao gás Cálculo da variação de energia interna:

$$\Delta U = Q_{Fornecido} - W_{realizado} = 30 - (-40) = 70 \, kJ$$

Cálculo da variação de entalpia:

$$\Delta H = Q_p = 30 \,\mathrm{kJ}$$

PROBLEMA 13. C

2A13

Cálculo da variação de temperatura:

$$\Delta T = \frac{Q}{n \cdot C_p} = \frac{500 \text{ J}}{0,6 \text{ mol} \cdot 29 \frac{J}{\text{K mol}}} = 28,7 \text{ K}$$

PROBLEMA 14. A

2A14

Cálculo do capacidade calorífica a volume constante:

$$C_{v} = C_{p} - R = 29 - 8, 3 = 20, 7 \frac{J}{K \text{ mol}}$$

Cálculo da variação de temperatura:

$$\Delta T = \frac{Q}{n \cdot C_{\nu}} = \frac{1200 \text{ J}}{1,0 \text{ mol} \cdot 20, 7 \frac{J}{K \text{ mol}}} = 57,9 \text{ K}$$

PROBLEMA 15. D

2A15

Cálculo da massa molar de benzeno (C_6H_6) :

$$M = 6 \cdot M_C + 6 \cdot M_H$$

$$M = 6 \cdot 12 + 6 \cdot 1$$

$$M = 78 \,\mathrm{g} \,\mathrm{mol}^{-1}$$

Cálculo do número de mols de benzeno:

$$n = \frac{m}{M} = \frac{39 \text{ g}}{78 \text{ g mol}^{-1}} = 0,5 \text{ mol}$$

Cálculo da entalpia de vaporização:

$$\Delta H_{vap} = \frac{Q}{n} = \frac{15 \text{ kJ}}{0.5 \text{ mol}} = 30 \text{ kJ mol}^{-1}$$

PROBLEMA 16. B

2A16

Cálculo da massa molar de etanol (C_2H_6O) :

$$M=2\cdot M_C+6\cdot M_H+1\cdot M_O$$

$$M=2\cdot 12+6\cdot 1+1\cdot 16$$

$$M = 46 \,\mathrm{g} \,\mathrm{mol}^{-1}$$

Cálculo do número de mols de etanol:

$$n = \frac{m}{M} = \frac{23 \text{ g}}{46 \text{ g mol}^{-1}} = 0,5 \text{ mol}$$

Cálculo da entalpia de vaporização:

$$\Delta H_{vap} = \frac{Q}{n} = \frac{22 \, kJ}{0.5 \, mol} = 44 \, kJ \, mol^{-1}$$

PROBLEMA 17. B

2A17

Escrevendo as transformações:

$$Na_{(s)} \rightarrow Na_{(l)} \Delta H_1 = 3 \text{ kJ mol}^{-1}$$

$$Na_{(s)} \rightarrow Na_{(q)} \ \Delta H_2 = 100 \, kJ \, mol^{-1}$$

A transformação que queremos é a líquido virando vapor, então vamos fazer a segunda menos a primeira:

$$Na_{(1)} \rightarrow Na_{(a)} \ \Delta H = \Delta H_2 - \Delta H_1 = 100 - 3 = 97 \text{ kJ mol}^{-1}$$

PROBLEMA 18. D

Escrevendo as transformações:

$$CH_{4(1)} \to CH_{4(q)} \ \Delta H_1 = 38 \, kJ \, mol^{-1}$$

$$CH_{4(s)} \to CH_{4(l)} \ \Delta H_2 = 3 \, kJ \, mol^{-1}$$

A transformação que queremos é a sólido virando vapor, então vamos fazer a primeira mais a segunda:

$$CH_{4(s)} \to CH_{4(g)} \ \Delta H = \Delta H_1 + \Delta H_2 = 38 + 3 = 41 \, kJ \, mol^{-1}$$

PROBLEMA 19. D

2A19

2A18

Calorímetro a pressão constante (Q_P) :

$$Q_{fornecido} = -n_{reacão} \cdot \Delta H_{reacão}$$

Cálculo do calor fornecido pela reação:

$$Q_{fornecido} = 220 \cdot 11 = 2420 J$$

Cálculo do número de mols de fósforo:

$$n = \frac{0,2}{31} = 0,0064 \, \text{mol}$$

Cálculo do número de mols de reação:

$$n_{reação} = \frac{n_{molécula}}{coef. esteq. da molécula}$$

$$n_{reação}=\frac{0,0064}{2}=0,0032\,\text{mol}$$

Cálculo da variação de entalpia:

$$\Delta H_{reação} = -\frac{2420 \text{ J}}{0,0032 \text{ mol}} = -756250 = 756,25 \text{ kJ mol}^{-1}$$

PROBLEMA 20. C

2A20

Na combustão, a entalpia é calculada por mol do composto queimado, ou seja, o pentano nesse caso. Calorímetro a pressão constante(Q_P):

$$Q_{fornecido} = -n_{pentano} \cdot \Delta H_{combustão}$$

Cálculo do calor fornecido pela reação:

$$Q = 220 \cdot 80 = 17600 = 17,6 \,\mathrm{kJ}$$

Cálculo da massa molar de pentano (C_5H_{12}) :

$$M = 5 \cdot M_C + 12 \cdot M_H$$

$$M=5\cdot 12+12\cdot 1$$

$$M = 72 \,\mathrm{g}\,\mathrm{mol}^{-1}$$

Cálculo do número de mols de pentano:

$$n = \frac{m}{M} = \frac{0,36 \text{ g}}{72 \text{ g mol}^{-1}} = 0,005 \text{ mol}$$

Cálculo da variação de entalpia:

$$\Delta H = -\frac{Q}{n} = -\frac{17,6 \,\text{kJ}}{0,005 \,\text{mol}} = -3520 \,\text{kJ} = -3,52 \,\text{MJ}$$

PROBLEMA 21. A

2A21

Pela reação, é possível perceber que são necessários 360 kJ para formar 4 mols de CS₂ então para formar 1 mol de CS₂, são necessários 90 kJ Cálculo do número de mols formado:

$$n = \frac{415\,\text{kJ}}{90\,\text{kJ}\,\text{mol}^{-1}} = 4,6\,\text{mol}$$

Cálculo da massa molar de CS₂:

$$M = 1 \cdot M_C + 2 \cdot M_S$$

$$M = 1 \cdot 12 + 2 \cdot 32$$

$$M = 76 \,\mathrm{g}\,\mathrm{mol}^{-1}$$

Cálculo da massa de CS2:

$$m = M \cdot n = (76 \text{ g mol}^{-1}) \cdot 4,6 \text{ mol} = 349,6 \text{ g}$$

PROBLEMA 22. D

2A22

Como temos a entalpia por mol de reação, e na reação temos 1 mol de $\rm O_2$ reagindo, então temos a entalpia por mol de $\rm O_2$ Cálculo da massa molar de $\rm (O_2)$:

$$M = 2 \cdot M_{\rm O}$$

$$M = 2 \cdot 16$$

$$M = 32 \text{ g mol}^{-1}$$

Cálculo do número de mols de O₂

$$n = \frac{m}{M} = \frac{12 \text{ g}}{32 \text{ g mol}^{-1}} = 0,375 \text{ mol}$$

Cálculo do calor liberado:

$$Q = -\Delta H \cdot n = -(-200) \cdot 0,375 = 75 \text{ kJ}$$

PROBLEMA 23. B

2A23

Calorímetro de bomba -> Calorímetro a volume constante:

$$Q_{fornecido} = -n_{reação}\Delta H_{reação}$$

Cálculo do calor fornecido pela reação:

$$Q = C \cdot \Delta T = (3 \text{ kJ K}^{-1}) \cdot 0, 7 \text{ K} = 2, 1 \text{ kJ}$$

Cálculo da massa molar do monóxido de carbono(CO):

$$M = M_C + M_O$$

$$M = 12 + 16$$

$$M=28\,\mathrm{g\,mol}^{-1}$$

Cálculo do número de mols de monóxido de carbono:

$$n = \frac{m}{M} = \frac{1,4\,g}{28\,g\,\text{mol}^{-1}} = 0,05\,\text{mol}$$

Cálculo da variação de energia interna da reação:

$$\Delta U = -\frac{2,1 \, kJ}{0,05 \, mol} = -42 \, kJ \, mol^{-1}$$

PROBLEMA 24. A

Calorímetro de bomba -> Calorímetro a volume constante:

$$Q_{fornecido} = -n_{reação}\Delta H_{reação}$$

Cálculo da massa molar do ácido benzóico $(C_7H_6O_2)$:

$$M = 7 \cdot M_C + 6 \cdot M_H + 2 \cdot M_O$$

$$M = 7 \cdot 12 + 6 \cdot 1 + 2 \cdot 16$$

$$M = 122 \, g/mol$$

Cálculo do número de mols de ácido benzoico:

$$n = \frac{m}{M} = \frac{0,83 \text{ g}}{122 \text{ g mol}^{-1}} = 0,0068 \text{ mol}$$

Cálculo do calor fornecido pela combustão do ácido benzoico:

$$Q = \Delta U \cdot n = -(-3, 2 \text{ MJ mol}^{-1}) \cdot 0,0068 \text{ mol} = 0,02176 \text{ MJ}$$

Cálculo da capacidade calorífica do calorímetro:

$$C = \frac{Q}{\Delta T} = \frac{0,02176 \,\text{MJ}}{2 \,\text{K}} = 0,01088 \,\text{MJ/K}$$

Cálculo do calor fornecido pela combustão da ribose:

$$Q = C\Delta T = (0,01088 \,MJ \,K^{-1}) \cdot 1 \,K = 0,01088 \,MJ$$

Cálculo da massa molar de ribose($C_5H_{10}O_5$):

$$M = 5 \cdot M_C + 10 \cdot M_H + 5 \cdot M_O$$

$$M = 5 \cdot 12 + 10 \cdot 1 + 5 \cdot 16$$

$$M=150\,\mathrm{g}\,\mathrm{mol}^{-1}$$

Cálculo do número de mols de ribose:

$$n = \frac{m}{M} = \frac{0.7 \text{ g}}{150 \text{ g mol}^{-1}} = 0.005 \text{ mol}$$

Cálculo da energia interna de combustão da ribose:

$$\Delta U = -\frac{Q}{n} = -\frac{0,01088 \, MJ}{0.005 \, mol} = -2,176 \, MJ \, mol^{-1}$$

Reação de combustão da ribose:

$$C_5 H_{10} O_{5(s)} + 5 O_{2(g)} \rightarrow 5 C O_{2(g)} + 5 H_2 O_{(l)} \ \Delta n_{(g)} = 0$$

Cálculo da entalpia de combustão da ribose:

$$\Delta H = \Delta U + RT\Delta n_{g\acute{a}s}$$

$$\Delta H = \Delta U = -2$$
, 176 MJ mol

PROBLEMA 25. D

2A25

Reação de combustão do cicloexano a 25°C(água líquida):

$$C_6H_{12(1)} + 9O_{2(q)} \rightarrow 6CO_{2(q)} + 6H_2O_{(1)}$$

Cálculo da energia interna de combustão:

$$\Delta U = \Delta H - RT \Delta n_{g\acute{a}s}$$

$$\Delta U = -3920 \, kJ - 8, \\ 3(\frac{J}{\text{K mol}}) \cdot 298 \, \text{K} \cdot \frac{(6-9) \, \text{mol}}{1000 \, k^{-1}}$$

$$\Delta U = -3912, \\ 5798 \, kJ \, \text{mol}^{-1}$$

PROBLEMA 26. B 2A26

Cálculo do número de mols de alumínio:

$$n = \frac{m}{M} = \frac{27 \text{ g}}{27 \text{ g mol}^{-1}} = 1 \text{ mol}$$

Cálculo da energia interna de combustão:

$$\Delta U = -\frac{Q_V}{n} = -\frac{3870\,\text{kJ}}{1\,\text{mol}} = -3870\,\text{kJ}\,\text{mol}^{-1}$$

Balanceando a reação para 1 mol de alumínio:

$$Al_{(s)} + \frac{3}{4}O_{2(g)} \to \frac{1}{2}Al_2O_{3(s)} \ \Delta n_{(g)} = -\frac{3}{4}$$

Cálculo da entalpia de combustão:

$$\Delta H = \Delta U + RT \Delta n_{gás}$$

$$\Delta H = -3870 \, \text{kJ} + 8, 3 \left(\frac{\text{J}}{\text{K mol}} \right) \cdot (1200 + 273 \, \text{K}) \cdot \frac{\left(-\frac{3}{4} \, \text{mol} \right)}{1000 \, \text{k}^{-1}} = -3879 \, \text{kJ mol}^{-1}$$

PROBLEMA 27. D

2A24

A27

Para fazer a lei de Hess, buscamos moléculas que aparecem na reação final e aparecem em apenas uma das reações dadas na questão, pois isso fixa o coeficiente estequiométrico: Reação desejada:

$${1}{CH_{4(g)}} + {1\over 2}{O_{2(g)}} \to {1}{CH_3OH_{(l)}}$$

Aplicando:

$$\begin{split} 1 & \text{CH}_{4(g)} + \text{H}_2\text{O}_{(g)} \to \text{CO}_{(g)} + 3\text{H}_{2(g)} \\ & 2 & \text{H}_2(g) + \text{CO}_{(g)} \to 1\text{CH}_3\text{OH}_{(1)} \\ & 2 & \text{H}_2 + \text{O}_{2(g)} \to 2\text{H}_2\text{O} \quad X \cdot \frac{1}{2} \end{split}$$

Pela lei de Hess, basta fazer a primeira reação mais a segunda mais metade da terceira para chegar à equação desejada.

$$\Delta H = \Delta H_1 + \Delta H_2 + \frac{1}{2}\Delta H_3$$

$$\Delta H = 206 - 128 + \frac{1}{2} \cdot (-484) = -164 \, \text{kJ mol}^{-1}$$

PROBLEMA 28. A

2A28

Para fazer a lei de Hess, buscamos moléculas que aparecem na reação final e aparecem em apenas uma das reações dadas na questão, pois isso fixa o coeficiente estequiométrico: Reação desejada:

$$1N_2H_{4(1)} + 1H_{2(q)} \rightarrow 2NH_{3(q)}$$

Aplicando:

$$\begin{split} & 1 N_2 H_{4(1)} + O_{2(g)} \to N_{2(g)} + 2 H_2 O_{(g)} \\ & 2 H_{2(g)} + O_{2(g)} \to 2 H_2 O_{(g)} \\ & N_{2(g)} + 3 H_{2(g)} \to 2 N H_{3(g)} \end{split}$$

Veja que o coeficiente de duas reações já estão fixas, então para determinar o da outra, vemos que temos apenas 1 mol de $H_{2(g)}$ na reação desejada, então para forçar isso, partimos da terceira reação que já tem 3 mols de $H_{2(g)}$ e precisamos subtrair 2 mols, então fazemos menos a segunda reação. Ficando com:

$$\begin{split} &1 N_2 H_{4(1)} + O_{2(g)} \to N_{2(g)} + 2 H_2 O_{(g)} \\ &2 H_{2(g)} + O_{2(g)} \to 2 H_2 O_{(g)} \quad X \cdot (-1) \\ &N_{2(g)} + 3 H_{2(g)} \to 2 N H_{3(g)} \end{split}$$

Pela lei de Hess, basta fazer a primeira mais a terceira, menos a segunda para chegar à equação desejada.

$$\Delta H = \Delta H_1 - \Delta H_2 + \Delta H_3$$

$$\Delta H = -543 - (-484) - 92 = -151 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$$

PROBLEMA 29. E

2A29

Para fazer a lei de Hess, buscamos moléculas que aparecem na reação final e aparecem em apenas uma das reações dadas na questão, pois isso fixa o coeficiente estequiométrico: A reação de formação do HBr é a seguinte:

$$\frac{1}{2}\mathsf{H}_{2(g)}+\frac{1}{2}\mathsf{Br}_{2(l)}\to 1\mathsf{HBr}_{(g)}$$

Aplicando:

$$\begin{split} NH_{3(g)} + \frac{1}{1}HBr_{(g)} &\to NH_4Br_{(s)} \quad X(-1) \\ N_{2(g)} + 3H_{2(g)} &\to 2NH_{3(g)} \\ N_{2(g)} + 4H_{2(g)} + \frac{1}{1}Br_{2(l)} &\to 2NH_4Br_{(s)} \quad X(\frac{1}{2}) \end{split}$$

Veja que o coeficiente de duas reações já estão fixas, então para determinar o da outra, vemos que temos apenas 1/2 mol de $H_{2(g)}$ na reação desejada, então para forçar isso, partimos da terceira reação que já tem 2 mols de $H_{2(g)}$ e precisamos subtrair 3/2 mols, então fazemos menos metade da segunda reação. Ficando com:

$$\begin{split} N\mathsf{H}_{3(g)} + 1\mathsf{HBr}_{(g)} &\to N\mathsf{H}_4\mathsf{Br}_{(s)} \quad X(-1) \\ N_{2(g)} + 3\mathsf{H}_{2(g)} &\to 2N\mathsf{H}_{3(g)} \quad X(-\frac{1}{2}) \\ N_{2(g)} + 4\mathsf{H}_{2(g)} + 1\mathsf{Br}_{2(l)} &\to 2N\mathsf{H}_4\mathsf{Br}_{(s)} \quad X(\frac{1}{2}) \end{split}$$

Pela lei de Hess, basta fazer menos a primeira, menos metade da segunda mais metade da terceira para chegar à equação desejada.

$$\Delta H = -\Delta H_1 - \frac{1}{2}\Delta H_2 + \frac{1}{2}\Delta H_3$$

$$\Delta H = -(-188) - \frac{1}{2}(-92) + \frac{1}{2}(-542) = -37~kJ~mol^{-1}$$

PROBLEMA 30. A

2A30

Para fazer a lei de Hess, buscamos moléculas que aparecem na reação final e aparecem em apenas uma das reações dadas na questão, pois isso fixa o coeficiente estequiométrico: A reação de formação do brometo de alumínio anidro é a seguinte:

$$1Al_{(s)} + \frac{3}{2} Br_{2(l)} \rightarrow 1AlBr_{3(s)}$$

Aplicando:

$$\begin{split} 2\text{Al}_{(s)} + 6\text{HBr}_{(\alpha q)} &\rightarrow 2\text{AlBr}_{3(\alpha q)} + 3\text{H}_{2(g)} \quad X(\frac{1}{2}) \\ &\quad \text{HBr}_{(g)} \rightarrow \text{HBr}_{(\alpha q)} \\ &\quad \text{H}_{2(g)} + 1\text{Br}_{2(l)} \rightarrow 2\text{HBr}_{(g)} \quad X(\frac{3}{2}) \\ &\quad 1\text{AlBr}_{3(s)} \rightarrow \text{AlBr}_{3(\alpha q)} \quad X(-1) \end{split}$$

Veja que o coeficiente de três reações já estão fixas, então para determinar o da outra, vemos que temos 0 mol de $HBr_{(g)}$ na reação desejada, então para forçar isso, partimos da terceira reação que já tem -3(negativo pois está nos produtos) mols de $HBr_{(g)}$ e precisamos somar 3 mols, então fazemos mais 3 vezes a segunda Ficando com:

$$\begin{split} 2\text{Al}_{(s)} + 6\text{HBr}_{(\alpha q)} &\rightarrow 2\text{AlBr}_{3(\alpha q)} + 3\text{H}_{2(g)} \quad X(\frac{1}{2}) \\ &\qquad \qquad 1\text{HBr}_{(g)} \rightarrow \text{HBr}_{(\alpha q)} \quad X(3) \\ &\qquad \qquad \text{H}_{2(g)} + 1\text{Br}_{2(l)} \rightarrow 2\text{HBr}_{(g)} \quad X(\frac{3}{2}) \\ &\qquad \qquad 1\text{AlBr}_{3(s)} \rightarrow \text{AlBr}_{3(\alpha q)} \quad X(-1) \end{split}$$

Pela lei de Hess, basta fazer metade da primeira, mais 3/2 da terceira mais 3 vezes a segunda menos a quarta para chegar à equação desejada:

$$\begin{split} \Delta H &= \frac{1}{2}\Delta H_1 + 3\cdot \Delta H_2 + \frac{3}{2}\Delta H_3 - \Delta H_4 \\ \Delta H &= \frac{1}{2}\cdot (-1060) + 3\cdot (-81) + \frac{3}{2}(-73) - (-368) = -514,5 \text{ kJ mol}^{-1} \\ \Delta H &= -514,5 \text{ kJ mol}^{-1} \end{split}$$

PROBLEMA 31. C

2A31

Para fazer a lei de Hess, buscamos moléculas que aparecem na reação final e aparecem em apenas uma das reações dadas na questão, pois isso fixa o coeficiente estequiométrico: A reação de hidrogenação do etino é a seguinte:

$${}^{1}C_{2}H_{2(g)} + {}^{2}H_{2(g)} \rightarrow {}^{1}C_{2}H_{6(g)}$$

As entalpias dadas são correspondentes às seguintes reações:

$$\begin{split} C_2 H_{6(g)} + \frac{7}{2} O_{2(g)} &\to 2 C O_{2(g)} + 3 H_2 O_{(g)} \ \Delta H_c = -1560 \, kJ \, mol^{-1} \\ C_2 H_{2(g)} + \frac{5}{2} O_{2(g)} &\to 2 C O_{2(g)} + H_2 O_{(g)} \ \Delta H_c = -1300 \, kJ \, mol^{-1} \\ H_{2(g)} + \frac{1}{2} O_{2(g)} &\to H_2 O_{(g)} \ \Delta H_f = -286 \, kJ \, mol^{-1} \end{split}$$

Aplicando

$$\begin{split} &1C_2\mathsf{H}_{6(g)} + \frac{7}{2}\mathsf{O}_{2(g)} \to 2\mathsf{CO}_{2(g)} + 3\mathsf{H}_2\mathsf{O}_{(g)} \quad \mathsf{X}(-1) \\ &1C_2\mathsf{H}_{2(g)} + \frac{5}{2}\mathsf{O}_{2(g)} \to 2\mathsf{CO}_{2(g)} + \mathsf{H}_2\mathsf{O}_{(g)} \\ &1\mathsf{H}_{2(g)} + \frac{1}{2}\mathsf{O}_{2(g)} \to \mathsf{H}_2\mathsf{O}_{(g)} \quad \mathsf{X}(2) \end{split}$$

Pela lei de Hess, basta fazer menos a primeira, mais a segunda mais 2 vezes a terceira para chegar à equação desejada:

$$\Delta {\sf H} = -\Delta {\sf H}_1 + \Delta {\sf H}_2 + 2 \cdot \Delta {\sf H}_3$$

$$\Delta {\sf H} = -(-1560) - 1300 + 2 \cdot (-286) = -312\,{\rm kJ}~{\rm mol}^{-1}$$

PROBLEMA 32. A

2A32

A reação desejada é a seguinte:

chegar à equação desejada:

$$\mathsf{CH}_{4(\mathfrak{g})} + \frac{3}{2}\mathsf{O}_{2(\mathfrak{g})} \to \mathsf{CO}_{(\mathfrak{g})} + 2\mathsf{H}_2\mathsf{O}_{(\mathfrak{l})}$$

As reações dadas correspondem às seguintes reações:

$$\begin{split} C\,H_{4(g)} + 2O_{2(g)} &\to CO_{2(g)} + 2H_2O_{(l)} \ \Delta H_c = -890\,\text{kJ}\,\text{mol}^{-1} \\ \\ CO_{(g)} + \frac{1}{2}O_{2(g)} &\to CO_{2(g)} \ \Delta H_c = -283\,\text{kJ}\,\text{mol}^{-1} \end{split}$$

Pela lei de Hess, basta fazer a primeira menos a segunda para

$$\Delta H = \Delta H_1 - \Delta H_2$$

$$\Delta H = -890 - (-283) = -607 \, kJ \, mol^{-1}$$

PROBLEMA 33. E

A reação de combustão da glicose é a seguinte:

$$C_6H_{12}O_{6(s)} + 6O_{2(q)} \rightarrow 6CO_{2(q)} + 6H_2O_{(l)}$$

Cálculo da entalpia de combustão:

$$\Delta H_{reação} = \sum \Delta H_{f,produtos} - \sum \Delta H_{f,reagentes}$$

$$\Delta H = 6\Delta H_{CO_2} + 6\Delta H_{H_2O} - \Delta H_{glicose}$$

$$\Delta H = 6 \cdot (-394) + 6 \cdot (-286) - (-1270) = -2810 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$$

$$\Delta H = -2,81 \, MJ \, mol^{-1}$$

PROBLEMA 34. C

2A34

2A33

A reação de combustão do diamante é a seguinte:

$$C_{diamante} + O_2 \rightarrow CO_{2(q)}$$

Cálculo da entalpia de combustão:

$$\Delta H_{reação} = \sum \Delta H_{f,produtos} - \sum \Delta H_{f,reagentes}$$

$$\Delta H = \Delta H_{CO_2} - \Delta H_{diamante}$$

$$\Delta H = -394 - (1, 9) = -395, 9 \text{ kJ mol}^{-1}$$

PROBLEMA 35. A

2A35

A reação de combustão do etino é a seguinte:

$$C_2 H_{2(g)} + \frac{5}{2} O_{2(g)} \to 2 C O_{2(g)} + H_2 O_{(l)}$$

$$\Delta H_{reação} = \sum \Delta H_{f,produtos} - \sum \Delta H_{f,reagentes}$$

$$\Delta H_{c} = 2\Delta H_{CO_2} + \Delta H_{H_2O} - \Delta H_{f}$$

$$-1300 = 2 \cdot (-394) + (-286) - \Delta H_f$$

$$\Delta H_{\rm f} = 226\,kJ\,mol^{-1}$$

PROBLEMA 36. E

2A36

A reação de combustão da ureia é:

$$CH_4N_2O_{(s)} + \frac{3}{2}O_{2(g)} \to CO_{2(g)} + 2H_2O_{(l)} + N_{2(g)}$$

$$\Delta H_{reação} = \sum \Delta H_{f,produtos} - \sum \Delta H_{f,reagentes}$$

$$\Delta H_c = \Delta H_{CO_2} + 2\Delta H_{H_2O} - \Delta H_f$$

$$-632 = -394 + 2(-286) - \Delta H_f$$

$$\Delta H_f = -334 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$$

Problemas cumulativos

PROBLEMA 37

2A37

Cálculo do número de mols de água:

$$n = \frac{m}{M} = \frac{150}{18} \, \text{mol}$$

Cálculo da potência fornecida pela vizinhança:

$$P = \frac{Q}{t} = \frac{n \cdot C_p \Delta T}{t} = \frac{150}{18} \, \text{mol} \cdot 75 \, \frac{J}{\text{K mol}} \cdot \frac{5 \, \text{K}}{30 \, \text{min}} \cdot \frac{60 \, \text{min}}{1 \, \text{h}} = 6250 \, \text{J/h}$$

Cálculo do tempo necessário para derreter 150 g de gelo:

$$\Delta t = 10, 5 - 0, 5 = 10 \,\mathrm{h}$$

O processo todo demora 10,5 horas mas aquecer de 0 a 5 graus demora 30 min = 0,5 h Cálculo do calor fornecido para derreter o gelo:

$$Q = (6250 \,\mathrm{J}\,\mathrm{h}^{-1}) \cdot 10 \,\mathrm{h} = 62500 \,\mathrm{J} = 62,5 \,\mathrm{kJ}$$

Cálculo da entalpia de fusão do gelo:

$$\Delta H_{\text{fusão}} = \frac{Q}{n} = \frac{62,5\,\text{kJ}\cdot(18\,\text{g mol}^{-1})}{150\,\text{g}} = \boxed{7,5\,\text{kJ mol}^{-1}}$$

PROBLEMA 38

2A38

Cálculo do volume de ar:

$$V_{\rm gr} = 4 \cdot 5 \cdot 3 = 60 \, \text{m}^3$$

Cálculo da massa de ar:

$$m = V \cdot \rho = 60 \text{ m}^3 \cdot 1,250 \text{ kg m}^{-3} = 75 \text{ kg}$$

Cálculo do calor necessário para aquecer em 20°C o ar:

$$Q = m \cdot c \cdot \Delta T$$

$$Q = (75 \, kg) \cdot (1 \, \frac{J}{K \, g}) \cdot 20 \, K = 1500 \, kJ$$

Cálculo do número de mols de água que precisa evaporar:

$$n = \frac{Q}{\Delta H} = \frac{1500 \text{ kJ}}{44 \text{ kJ mol}^{-1}} = 34 \text{ mol}$$

Cálculo da massa de água:

$$\mathfrak{m}=\mathfrak{n}\cdot \mathsf{M}=(34\,\mathrm{mol})\cdot (18\,\mathrm{g\,mol^{-1}})=\boxed{612\,\mathrm{g}}$$

PROBLEMA 39

2A39

Cálculo da massa de carvão queimada:

$$m = 7 \cdot 6 \cdot 5 \cdot 1, 5 = 315 g$$

Cálculo do número de mols de carbono:

$$n = \frac{m}{M} = \frac{315 \text{ g}}{12 \text{ g mol}^{-1}} = 26,25 \text{ mol}$$

Cálculo do calor liberado:

$$Q = -n \cdot \Delta H = -(26, 25 \text{ mol}) \cdot (-394 \text{ kJ mol}^{-1}) = 10342, 5 \text{ kJ} \approx 10 \text{ MJ}$$

Cálculo do número de mols de água que pode ser aquecido:

$$Q = nC_{v}\Delta T$$

$$10000\,kJ = n \cdot 75 \frac{J}{K\,mol} \cdot 75\,K$$

$$n = \frac{10000}{75 \cdot 75} \, \text{kmol}$$

Cálculo da massa de água:

$$\mathfrak{m}=\mathfrak{n}\cdot M=(\frac{10000}{75\cdot 75}\,\text{kg})\cdot 18\,\text{g mol}^{-1}=\boxed{32\,\text{kg}}$$

2A41

PROBLEMA 40

Cálculo do volume molar:

$$V = \frac{RT}{P} = \frac{0,082 \cdot 298}{1} = 24,4 \, L \, \text{mol}^{-1}$$

Cálculo da porcentagem de metano:

$$%_{CH_4} = 100 - 40 - 25 - 10 = 25\%$$

Base de cálculo: 1 mol de mistura

$$n_{CH_4} = 0,25 \text{ mol}$$

$$n_{H_2} = 0,25 \, \text{mol}$$

$$n_{CO}=0,4\,\text{mol}$$

Cálculo da energia liberada na queima de 1 mol de mistura: Para cada composto, faremos o número de mols vezes a entalpia de combustão, e a entalpia de combustão é calculada da seguinte forma:

$$\Delta H_{reação} = \sum \Delta H_{f,produtos} - \sum \Delta H_{f,reagentes}$$

$$Q_{liberada} = -n\Delta H_{reac ilde{a}o}$$

$$Q_{CO} = -0, 4 \cdot (-394 + 111) = 113, 2 \text{ kJ}$$

$$Q_{H_2} = -0.25 \cdot (-286) = 71.5 \text{ kJ}$$

$$Q_{CH_4} = -0,25 \cdot (-394 + 2 \cdot (-286) + 74,8) = 222,8 \text{ kJ}$$

$$Q_{total} = 407,5 \, kJ \, mol^{-1}$$

Cálculo do número de mols de água:

$$n = \frac{m}{M} = \frac{5500 \text{ g}}{18 \text{ g mol}^{-1}} = 0,3055 \text{ kmol}$$

Cálculo da energia necessária para elevar a temperatura da água:

$$E = n \cdot C_{\mathfrak{p}} \cdot \Delta T$$

$$E = (0,3055 \, \text{kmol}) \cdot 75 \frac{J}{K \, \text{mol}} \cdot 5 \, K = 114,6 \, \text{kJ}$$

Cálculo do número de mols de mistura necessários:

$$n = \frac{E}{Q} = \frac{114,6\,kJ}{407,5\,kJ\,mol^{-1}} = 0,28\,mol$$

Cálculo do volume de mistura necessário:

$$V = V_{molar} \cdot n$$

$$V = 24, 4 \cdot 0, 28 = 6,832 L \approx \boxed{7 L}$$

PROBLEMA 41

Cálculo da variação da temperatura em Kelvin:

$$\frac{\Delta K}{5} = \frac{\Delta F}{9}$$

$$\Delta K = 38 \cdot \frac{5}{9} = 21, 1 \, K$$

Cálculo da temperatura inicial:

2A40

$$\frac{T - 273}{5} = \frac{40 - 32}{9}$$

$$T = 277, 4 K$$

Cálculo da massa de ar:

$$PV = nRT$$

$$m = \frac{PVM}{RT}$$

$$\text{m} = \frac{1\,\text{atm} \cdot 33 \cdot \text{kL} \cdot (28,8\,\text{g mol}^{-1})}{0,082\frac{\text{atmL}}{\text{K mol}} \cdot 277,4\,\text{K}} = 41,78\,\text{kg}$$

Cálculo do calor necessário para aquecer a sala:

$$Q = m \cdot c \cdot \Delta T$$

$$Q = 41,78 \text{ kg} \cdot 1 \frac{J}{K \text{ g}} \cdot 21,1 \text{ K} = 881 \text{ kJ}$$

Cálculo do número de mols de octano necessários:

$$n = -\frac{Q}{\Delta H} = -\frac{881\,\text{kJ}}{-5470\,\text{kJ}\,\text{mol}^{-1}} = 0,16\,\text{mol}$$

Cálculo da massa molar de octano (C_8H_{18}) :

$$M = 8 \cdot M_C + 18 \cdot M_H$$

$$M = 8 \cdot 12 + 18 \cdot 1$$

$$M=114\,\mathrm{g\,mol^{-1}}$$

Cálculo da massa de octano:

$$m = n \cdot M = 0,16 \cdot (114 \, \text{g mol}^{-1}) = 18,24 \, \text{g}$$

PROBLEMA 42 2A42

Cálculo do consumo proveniente da queima de combustíveis fósseis:

$$\texttt{E} = 100 \cdot \texttt{0}, \texttt{3} = \texttt{30} \, \texttt{terawatts} - \texttt{ano}$$

Cálculo do consumo de energia por hora:

$$P = 30 \cdot 3600 = 108 \cdot 10^{15} J = 108 \cdot 10^{12} kJ/h$$

Cálculo da entalpia de combustão do octano:

$$\Delta H_c = 8\Delta H_{CO_2} + 9\Delta H_{H_2O} - \Delta H_f$$

$$\Delta H_c = 8(-394) + 9(-286) - (-250)$$

$$\Delta H_{c} = -5476 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$$

Cálculo do número de mols de octano queimados por hora(considerando que só 80% do calor liberado pode ser aproveitado):

$$n = \frac{P}{-\Delta H} = \frac{108 \cdot 10^{12}}{5476 \cdot 0.8} = 0,025 \cdot 10^{12} \text{mol } h^{-1} = 25 \cdot 10^9 \text{ mol } h^{-1}$$

Cálculo do número de mols de enxofre:

$$n_S = n \cdot \frac{10}{10^6} = 25 \cdot 10^4 \, \text{mol} \, h^{-1}$$

$$n_S = n_{SO_2}$$

Cálculo da massa de dióxido de enxofre:

$$m_{SO_2} = 25 \cdot 10^4 \cdot 64 = 1600 \cdot 10^4 \, \text{g h}^{-1} = 16000 \, \text{kg h}^{-1} = \boxed{16 \, \text{ton h}^{-1}}$$

PROBLEMA 43

2A43

A reação global é a seguinte:

$$\boxed{2\mathsf{H}_2\mathsf{S}_{(\mathfrak{g})} + \mathsf{O}_{2(\mathfrak{g})} \rightarrow 2\mathsf{S}_{(\mathfrak{s})} + 2\mathsf{H}_2\mathsf{O}_{(\mathfrak{l})}}$$

Cálculo da variação de entalpia por mol de gás sulfeto:

$$\Delta H = \Delta H_{H_2O} - \Delta H_{H_2S}$$

$$\Delta H = -286 - (-20, 6) = -265, 4 \text{ kJ mol}^{-1}$$

Cálculo do número de mols de enxofre produzidos:

$$n = \frac{m}{M} = \frac{60 \text{ g}}{32 \text{ g mol}^{-1}} = 1,875 \text{ kmol}$$

Cálculo da variação de entalpia associada a essa produção:

$$\Delta H = (-265, 4 \text{ kJ mol}^{-1}) \cdot 1,875 \text{ kmol} \approx -500 \text{ MJ} = \boxed{-5 \cdot 10^5 \text{ kJ}}$$

PROBLEMA 44

2A44

A reação global é a seguinte:

$$\boxed{CO_{2(g)} \rightarrow C_{(s)} + O_{2(g)}}$$

Cálculo do número de oxigênios produzidos:

$$n = \frac{PV}{RT} = \frac{0.82 \text{ atm} \cdot 32 \text{ L}}{300 \text{ K} \cdot 0.082 \frac{\text{atmL}}{\text{mol K}}} = 1.07 \text{ mol}$$

Cálculo da variação de entalpia associada a essa produção:

$$\Delta H = -n \cdot \Delta H_{f,CO_2} = -1,07 \cdot (-394) = 421,58 \,\text{kJ}$$

PROBLEMA 45

2A45

Cálculo do número de mols de hidrogênio:

$$n = \frac{PV}{RT} = \frac{500 \, Torr \cdot 200 \, L}{62, 4 \, \frac{Torr \, L}{mol \, K} \cdot 338 \, K} = 4,75 \, mol$$

Cálculo da variação de entalpia molar:

$$\Delta H = \Delta H_{CO} - \Delta H_{H_2O}$$

$$\Delta H = -111 + 242 = 131 \, kJ \, mol^{-1}$$

Cálculo da variação de entalpia associada a essa produção:

$$\Delta H = 131 \cdot 4,75 = 622,25 \,\mathrm{kJ}$$

PROBLEMA 46

2A46

Cálculo da quantidade de H₂ queimada:

$$|\Delta \mathbf{n}| = \mathbf{n}_0 - \mathbf{n}_f = \frac{P_0 V}{RT} - \frac{P_f V}{RT}$$

$$|\Delta n| = \frac{30}{0.082 \cdot 298} (16 - 4) = \boxed{14,7 \text{ mol}}$$

Cálculo da quantidade de calor liberado:

$$Q_{\text{liberado}} = (14,7\,\text{mol}) \cdot 286\,\text{kJ}\,\text{mol}^{-1} = \boxed{4200\text{kJ}}$$

PROBLEMA 47

2A47

Cálculo do número de mols de enxofre que reagiu:

$$n = \frac{m}{M} = \frac{0,62 \text{ g}}{32 \text{ g mol}^{-1}} = 0,019375 \text{ mol}$$

Cálculo do calor liberado:

$$Q = (5, 3 \text{ kJ K}^{-1}) \cdot 1, 14 \text{ K} = 6,042 \text{ kJ}$$

Esse calor está associado tanto a formação de SO2 quanto a de SO3, portanto podemos relacionar ele com os respectivos calores de formação e montar um sistema. Montando o sistema:

$$\begin{cases} n_1 + n_2 = 0,019375 \\ 297n_1 + 396n_2 = 6,042 \end{cases}$$

Resolvendo o sistema:

$$n_{SO_2} = n_1 = 0,01647 \text{ mol}$$

$$n_{SO_3} = n_2 = 0,002905 \, mol$$

Cálculo da razão:

$$r = \frac{0,01647}{0.002905} = 5,7 \approx \boxed{6}$$

PROBLEMA 48

2A48

OBS: a variação de entalpia dada é por mol de reação

Base de cálculo: 2 mol de A₃ Cálculo da pressão inicial:

$$P_0 = \frac{2 \cdot R \cdot 300}{V}$$

Pela estequiometria, são formados 3 mol de A_2 Cálculo da variação de temperatura do A_2 :

$$\Delta T = \frac{108000 \text{ J}}{30 \frac{\text{J}}{\text{K mol}} \cdot 3 \text{ mol}} = 1200 \text{ K}$$

Cálculo da temperatura final:

$$T_f = 1200 + 300 = 1500 \, \text{K}$$

Cálculo da pressão final:

$$P_f = \frac{3 \cdot R \cdot 1500}{V}$$

Cálculo do aumento percentual:

$$\frac{P_f - P_0}{P_0} = \frac{6,5}{1} = \boxed{650\%}$$

PROBLEMA 49

2A49

Pela lei de kirchhoff:

$$\Delta H_{T_2} = \Delta H_{T_1} + \Delta T \sum (C_{p,produtos} - C_{p,reagentes})$$

$$\Delta H_{1273} = \Delta H_{298} + 975 (n_{Al_2O_3} \cdot C_{\mathfrak{p}(Al_2O_3)} - n_{Al} \cdot C_{\mathfrak{p}(Al)} - n_{O_2} \cdot C_{\mathfrak{p}(O_2)})$$

$$\Delta H_{1273} = -3350 + \frac{975}{1000} (2 \cdot 79 - 4 \cdot 24 - 3 \cdot 29)$$

$$\Delta H_{1273} = \boxed{-3374, 375 \text{ kJ}}$$

2A50

Pela lei de kirchhoff:

$$\Delta H_{T_2} = \Delta H_{T_1} + \Delta T \sum (C_{p,produtos} - C_{p,reagentes})$$

$$\Delta H_{523} = \Delta H_{298} + 225 (n_{NH_4NO_3} \cdot C_{p(NH_4NO_3)} - n_{N_2} \cdot C_{p(N_2)} - n_{O_2} \cdot C_{p(O_2^{\frac{1}{2}})} - n_{H_2} \cdot C_{p(H_2)})$$

$$\Delta H_{523} = -365 + \frac{225}{1000} (1 \cdot 84 - 1 \cdot 29 - \frac{3}{2} \cdot 29 - 2 \cdot 29)$$

$$\Delta H_{523} = \boxed{-375,4625\,\text{kJ}\,\text{mol}^{-1}}$$