Entalpia

Gabriel Braun

Colégio e Curso Pensi, Coordenação de Química



1 Trabalho e Calor

- 1. Sistema e Vizinhança.
- 2. Sistema fechado e isolado.
- 3. Funções de Estado.
- 4. Trabalho, W, e Calor, Q.
- 5. Trabalho de expansão irreversível.
- 6. Calor específico e capacidade calorífica.

1.0.1 Habilidades

a. Calcular o trabalho realizado por expansão de gases.

2 Energia Interna

1. Primeira Lei da Termodinâmica:

$$\Delta U = Q - W$$

- 2. Energia interna.
- 3. Capacidade calorífica em volume constante:

$$C_V = \frac{\Delta U}{\Delta T}$$

4. Expansão livre.

2.0.1 Habilidades

a. **Calcular** a variação de energia interna para um processo de expansão *irreversível*.

3 Entalpia

1. Definição de Entalpia:

$$H = U + PV$$

2. Capacidade calorífica em pressão constante:

$$C_P = \frac{\Delta H}{\Delta T}$$

3. Relação de Meyer:

$$C_P = C_V + R$$

- 4. Entalpia e estado físico: sólido, líquido e gasoso.
- 5. Curvas de aquecimento.
- **6.** Relação entre ΔU e ΔH de transição de fase.

3.0.1 Habilidades

- a. **Calcular** a variação de entalpia para um processo de expansão *irreversível*.
- b. Calcular a entalpia de mudança de fase.

4 Entalpia de Reação

- 1. Processos endotérmicos e exotérmicos.
- 2. Equações termoquímicas.
- 3. Entalpia de formação.
- 4. Estado padrão e grandezas termodinâmicas padrão.
- 5. Entalpia de ligação.
- 6. Lei de Hess.
- 7. Entalpia de reação e temperatura:

$$\Delta H^{\mathsf{T}} = \Delta H^{\mathsf{T}_0} + (\mathsf{T} - \mathsf{T}_0) \Delta C_{\mathsf{P}}$$

4.0.1 Habilidades

- a. Calcular a entalpia de reação a partir das entalpias de formação.
- b. Calcular a entalpia de reação a partir das entalpias de ligação.
- c. Calcular a entalpia de reação aplicando a Lei de Hess.
- d. Calcular a variação na entalpia de reação com a temperatura.

5 Calorimetria

1. Calorímetro isobárico:

$$Q_P = \Delta H = C_P \Delta T$$

2. Calorímetro isocórico:

$$Q_V = \Delta U = C_V \Delta T$$

- 3. Relação entre ΔU e ΔH de reação.
- 4. Potencial calorífico superior e inferior.
- 5. Temperatura Adiabática de Reação.
- 6. Reação autossustentável.

5.0.1 Habilidades

- a. Calcular o calor liberado em pressão constante a partir do calor liberado em volume constante.
- b. Calcular a variação de temperatura causada por uma reação

Nível I

PROBLEMA 5.1

2A01

Assinale a alternativa que mais se aproxima do valor absoluto do trabalho realizado por um gás que se expande em 500 mL contra uma pressão de 1,2 atm.

- A 54 J
- **c** 66 J

- **D** 72 J
- **E** 70 J

PROBLEMA 5.2

2A02

Assinale a alternativa que mais se aproxima do valor absoluto do trabalho realizado no congelamento de 100 g de água a 0 °C e 1000 atm.

A 720 J

790 J

c 860 J

880 J

910 I

Dados

- $\rho(H_2O, 1) = 1,00 \,\mathrm{g \, cm^{-3}}$
- $\rho(H_2O, s) = 0.92 \,\mathrm{g \, cm^{-3}}$

PROBLEMA 5.3

2A03

Assinale a alternativa que mais se aproxima do valor absoluto do trabalho realizado quando 50 g de ferro reagem com ácido clorídrico formando gás hidrogênio e cloreto de ferro (II) a 25 °C.

- **A** 2,2 kJ
- 4,4 kJ

- **c** 6,6 kJ
- **D** 8,8 kJ
- **E** 5,3 kJ

PROBLEMA 5.4

2A04

Assinale a alternativa que mais se aproxima do valor absoluto do trabalho realizado na eletrólise de 50 g de água formando gás hidrogênio e oxigênio a 25 °C.

A 10 kJ

B 12 kJ

c 18 kJ

15 kI

E 20 kJ

PROBLEMA 5.5 2A05

Em um calorímetro foram adicionados 20 g de um metal a 100 °C e 50 g de água a 22 °C. A temperatura final registrada foi 25 °C. Assinale a alternativa que mais se aproxima da capacidade calorífica do metal.

- **A** $0.1 \, \mathrm{J} \, \mathrm{K}^{-1} \, \mathrm{g}^{-1}$
- **B** $0.2 \,\mathrm{J}\,\mathrm{K}^{-1}\,\mathrm{g}^{-1}$
- $0.3 \,\mathrm{J}\,\mathrm{K}^{-1}\,\mathrm{g}^{-1}$
- $0.4\,\mathrm{J\,K^{-1}\,g^{-1}}$
- **E** $0.5 \, \mathrm{J} \, \mathrm{K}^{-1} \, \mathrm{g}^{-1}$

PROBLEMA 5.6

2A06

Em um calorímetro adiabático foram adicionados 300 g de gelo a 0 °C e 400 g de água a 55 °C.

Assinale a alternativa que mais se aproxima da temperatura final do sistema.

- $-4\,^{\circ}\mathrm{C}$

0 ° C

D 3°C

Dados

- $C_P(H_2O, 1) = 75.3 \,\mathrm{J \, K^{-1} \, mol^{-1}}$
- $C_P(H_2O, s) = 37.8 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, 1) = -286 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, s) = -292 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$

PROBLEMA 5.7

2A11

Assinale a alternativa que mais se aproxima da variação de entalpia quando um mol de um gás pressurizado em 1 MPa e 300 K se expande adiabaticamente contra pressão de 0,1 MPa até atingir o equilíbrio.

- **A** 1,5 kJ
- **B** 1,7 kJ
- 2,0 kJ
- **D** 2,2 kJ
- **E** 2,5 kJ

A expansão de um gás ideal em um recipiente de 1 L a 10 atm é realizada de duas maneiras diferentes em temperatura constante.

- 1. Expansão contra pressão constante de 1 atm, levando o volume final do recipiente a 10 L.
- **2.** Expansão contra pressão constante de 5 atm até atingir um volume de 2 L, seguida de expansão contra pressão constante de 1 atm atingindo o volume final de 10 L.

Assinale a alternativa correta.

- A O trabalho realizado pelo gás é igual nos dois processos de expansão.
- **B** O trabalho realizado no primeiro processo é metade do trabalho realizado no segundo processo.
- **C** A variação de energia interna do gás é igual em ambos os processos.
- A variação de energia interna do gás no primeiro processo é metade da do segundo processo.
- **E** O calor trocado pelo gás é igual em ambos os processos.

PROBLEMA 5.9

2A09

2A07

São descritos abaixo dois experimentos em que há sublimação completa de uma mesma quantidade de dióxido de carbono no estado sólido a 25 °C:

- 1. O processo é realizado em um recipiente hermeticamente fechado, de paredes rígidas e indeformáveis.
- **2.** O processo é realizado em cilindro provido de um pistão, cuja massa e desprezível e se desloca sem atrito.

Assinale a alternativa incorreta.

- A O primeiro processo ocorre com absorção de calor.
- **B** O valor absoluto do trabalho realizado é maior no segundo.
- A variação de energia interna é maior no primeiro processo.
- **D** Há realização de trabalho no segundo processo.
- **E** A variação de energia interna é igual ao calor no segundo processo.

PROBLEMA 5.10

Assinale a alternativa que mais se aproxima da variação de entalpia quando 500 J de energia são transferidos em volume constante a uma amostra contendo 0,9 mol de oxigênio.

- $-700 \, \text{J}$
- **B** $-500 \, \text{J}$

c 300 J

D 500 J

E 700 J

Dados

• $C_P(O_2, g) = 29.4 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$

PROBLEMA 5.11

2A08

2A12

Considere os processos químicos realizados em temperatura constante.

- 1. Dissolução do nitrato de potássio.
- 2. Ebulição da água.
- 3. Conversão da grafita em diamante.
- 4. Oxidação do sódio metálico.

Assinale a alternativa com os processos que apresentam variação de energia interna não nula.

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

PROBLEMA 5.12

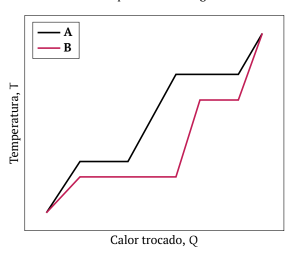
2A10

Um sistema termicamente isolado é composto por dois balões idênticos resistentes, porém não inquebráveis, **A** e **B**, conectados por um tubo com uma válvula fechada. O balão **A** contém um mol de um gás ideal monoatômico e **B** encontra-se perfeitamente evacuado. Em um dado instante a válvula é aberta. **Assinale** a alternativa *correta*.

- A O balão B quebrar-se-á devido ao impacto do gás ideal.
- B O trabalho gerado pela expansão do gás aquecerá o sistema.
- O gás em expansão absorverá calor da vizinhança, resfriando o sistema.
- **D** A variação da energia interna da expansão será nula.
- **E** A variação da energia interna do sistema será negativa.

2A14

Amostras de massas iguais de duas substâncias, **A** e **B**, foram submetidas independentemente a um processo de aquecimento em atmosfera inerte e sob pressão constante. A curva de aquecimento das amostras é apresentado a seguir.



Assinale a alternativa incorreta.

- A A entalpia de fusão de A é menor que a de B.
- **B** A entalpia de vaporização de **A** é menor que a de **B**.
- **C** A capacidade calorífica na fase sólida de **A** é menor que na de **B**.
- **D** A capacidade calorífica na fase líquida de **A** é maior que na de **B**.
- A capacidade calorífica na fase gasosa de **A** é maior que na de **B**.

PROBLEMA 5.14

2A16

A oxidação de aminoácidos no organismo leva a formação de ureia (H_2NCONH_2), dióxido de carbono e água.

Assinale a alternativa do valor mais próximo da entalpia de oxidação da glicina (NH₂CH₂COOH).

$$-620 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$$

$$-650 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$$

$$-680 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$$

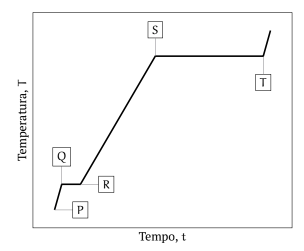
$$-710 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$$

$$-740 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$$

Dados

- $\Delta H_f^{\circ}(NH_2CH_2COOH, s) = -533 \text{ kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO, s) = -334 \,\mathrm{kJ \, mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, 1) = -286 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, \text{kJ mol}^{-1}$

Considere a curva de aquecimento para uma substância sólida com apenas uma fase cristalina.



Considere as proposições.

- Na região entre P e Q ocorre aumento da energia cinética.
- Na região entre Q e R ocorre aumento da energia potencial.
- **3.** O calor de fusão da substância é menor que o seu calor de vaporização.
- **4.** O calor específico do sólido é maior que o calor específico do líquido.

Assinale a alternativa que relaciona as proposições incorretas.

A 3

B 4

- **C** 1 e 4
- **D** 2 e 4
- E 3 e 4

PROBLEMA 5.16

2A17

Assinale a alternativa que mais se aproxima da entalpia de formação do metano.

- $\mathbf{A} -225 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- \mathbf{B} $-75\,\mathrm{kJ}\,\mathrm{mol}^{-1}$
- \mathbf{C} 75 kJ mol⁻¹
- \mathbf{D} 150 kJ mol⁻¹
- \mathbf{E} 225 kJ mol $^{-1}$

- $\Delta H_c^{\circ}(CH_4, g) = -890 \,\text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, l) = -286 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, \text{kJ mol}^{-1}$

Assinale a alternativa que mais se aproxima da razão entre a energia liberada por átomo de hidrogênio na combustão completa do octano gasoso e na célula de combustível de hidrogênio e oxigênio.

- **A** 0,2
- **B** 0,5
- **c** 1,0

2A18

- **D** 2,5
- **E** 5,0

Dados

- $\Delta H_L(C-C) = 348 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\Delta H_L(C-H) = 412 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\Delta H_L(C=O) = 743 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_L(O_2) = 496 \, \text{kJ mol}^{-1}$

PROBLEMA 5.18

2A19

Assinale a alternativa que mais se aproxima da entalpia de bromação de um mol de propeno (CH₃CHCH₂), formando 1,2-dibromopropano (CH₃CHBrCH₂Br).

- $-401 \, kJ$
- **c** $-302 \, \text{kJ}$
- $-130 \, kJ$
- \mathbf{E} $-202\,\mathrm{kJ}$

Dados

- Hvap(Br2)=15.44
- Hvap(CH3CHBrCH2Br)=35.61
- $\Delta H_L(C-Br) = 276 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\Delta H_L(C-C) = 348 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_L(C=C) = 612 \text{ kJ mol}^{-1}$

A hidrogenação do monóxido de carbono libera 131 kJ por mol de grafita formado.

Assinale a alternativa que mais se aproxima da entalpia de reforma de 1 mol de metano com vapor, método industrial para produção de hidrogênio.

- **B** $-204 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- **C** $302 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- $-197 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- \mathbf{E} 250 kJ mol⁻¹

Dados

- $\Delta H_c^{\circ}(CH_4, g) = -890 \,\text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, 1) = -286 \,\text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, \text{kJ mol}^{-1}$

PROBLEMA 5.20

2A20

Assinale a alternativa que mais se aproxima da entalpia de formação do metanol.

- \mathbf{A} $-260\,\mathrm{kJ}\,\mathrm{mol}^{-1}$
- **B** $-200 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- $-130 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- \mathbf{D} 130 kJ mol⁻¹
- \mathbf{E} 260 kJ mol⁻¹

- Hsub(grafita)=716
- $\Delta H_L(C-H) = 412 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\Delta H_{I.}(C-O) = 360 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\bullet \ \Delta H_L(H_2) = 436 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_{L}(O-H) = 463 \,\text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_{L}(O_2) = 496 \, \text{kJ mol}^{-1}$

Assinale a alternativa que mais se aproxima da entalpia de desidrogenação de 1 mol de propano, formando propeno.

- $A = -3.5 \,\mathrm{MJ}$
- **B** $-2,2\,{\rm MJ}$
- $-2,2 \, kJ$
- **D** 3,5 kJ
- **E** 2,2 MJ

Dados

- $\Delta H_c^{\circ}(C_3H_8, g) = -2220 \,\text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, 1) = -286 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(C_3H_6, g) = 20.4 \text{ kJ mol}^{-1}$

PROBLEMA 5.22

2A23

Uma amostra de 0,113 g de benzeno é queimada em um calorímetro isobárico ($C = 551 \, \text{J} \, ^{\circ} \, \text{C}^{-1}$) com excesso de oxigênio. A elevação de temperatura registrada foi de 8,60 $^{\circ} \, \text{C}$.

Assinale a alternativa que mais se aproxima da entalpia de combustão do benzeno.

- $-3,25 \, \text{MJ} \, \text{mol}^{-1}$
- **B** $-3,50 \,\mathrm{MJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $-3.75 \,\mathrm{MJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $-4,25 \, \text{MJ} \, \text{mol}^{-1}$
- $-4.50\,\mathrm{MI}\,\mathrm{mol}^{-1}$

PROBLEMA 5.23

2A24

Um calorímetro foi calibrado pela queima de 0,825 g de ácido benzoico com excesso de oxigênio. A elevação de temperatura registrada foi de 8,60 °C. Quando uma amostra com 0,725 g de ribose ($C_5H_{10}O_5$) é queimada no mesmo calorímetro, a temperatura aumenta de 21,81 °C para 22,72 °C.

Assinale a alternativa que mais se aproxima da energia de combustão da ribose.

- \mathbf{A} 220 kJ mol⁻¹
- **B** $4700 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- c 580 kJ mol⁻¹
- \mathbf{D} 740 kJ mol⁻¹
- \mathbf{E} 850 kJ mol⁻¹

Dados

• $\Delta H_c^{\circ}(C_6H_5COOH, s) = -3230 \,\text{kJ mol}^{-1}$

Uma amostra de 180 mg de glicose é queimada em um calorímetro isocórico, com capacidade calorífica $C=512\,\mathrm{J}\,^{\circ}\mathrm{C}^{-1}$, a 25 °Ccom excesso de oxigênio. A variação de temperatura registrada foi de 5 °C.

Assinale a alternativa que mais se aproxima da entalpia de combustão da glicose.

- $-2575 \, kJ$
- **B** $-2560 \, \text{kJ}$
- $-2545 \, kJ$
- **D** 2545 kJ
- E 2560 kJ

PROBLEMA 5.25

2A26

2A25

Em um cilindro, provido de um pistão móvel sem atrito, é realizada a combustão completa de carbono. A temperatura no interior do cilindro é mantida constante desde a introdução dos reagentes até o final da reação.

- 1. A variação da energia interna do sistema é igual a zero.
- 2. O sistema não realiza trabalho.
- A quantidade de calor trocada entre o sistema e a vizinhança é igual a zero.
- **4.** A variação da entalpia do sistema é igual à variação da energia interna.

Assinale a alternativa que relaciona as proposições corretas.

A 2

B 4

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

PROBLEMA 5.26

2A27

Assinale a alternativa que mais se aproxima da massa de butano necessária para aquecer 1 L de água de 17 °C a 100 °C.

- **A** 3g
- **B** 7 g
- **c** 14 g

- **D** 21 g
- **E** 28 g

Dados

- $C_P(H_2O, 1) = 75,3 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $\Delta H_c^{\circ}(C_4H_{10}, g) = -2880 \,\text{kJ mol}^{-1}$

PROBLEMA 5.27

2A28

O poder calorífico superior (PCS) e o poder calorífico inferior (PCI) são definidos como a energia liberada na combustão completa de uma substância formando água líquida e gasosa, respectivamente.

Assinale a alternativa que mais se aproxima do PCI do etanol (PCS = 30 MJ kg^{-1}).

- \mathbf{A} 21 MJ kg $^{-1}$
- \mathbf{B} 27 MJ kg⁻¹
- c 30 MJ kg⁻¹
- D 33 MJ kg $^{-1}$
- \mathbf{E} 39 MJ kg $^{-1}$

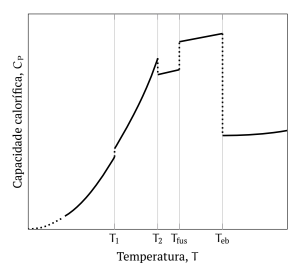
Dados

• $\Delta H_{\text{van}}^{\circ}(H_2O) = 40.7 \,\text{kJ} \,\text{mol}^{-1}$

PROBLEMA 5.28

2A15

Considera a variação da capacidade calorífica de uma substância com a temperatura.



Assinale a alternativa incorreta.

- A substância apresenta mais de uma estrutura cristalina.
- A capacidade calorífica da substância é menor no estado gasoso do que no estado líquido.
- A capacidade calorífica para qualquer fase da substância aumenta com o aumento da temperatura.
- D Caso a substância se mantenha no estado líquido em temperaturas inferiores a T_{fus}, a capacidade calorífica da substância líquida é maior que a capacidade calorífica da fase sólida metaestável em temperaturas inferiores à T_{fus}.
- A variação de entalpia quando essa substância sofre uma reação química no estado líquido aumenta com o aumento da temperatura.

PROBLEMA 5.29

2A29

Uma substância de massa molar $200 \,\mathrm{g}\,\mathrm{mol}^{-1}$ foi colocada em um recipiente equipado com uma serpentina de aquecimento resistivo, a $80\,^{\circ}\mathrm{C}$ e 1 bar. Para a manutenção da temperatura, foi utilizada uma fonte de $30\,\mathrm{V}$ e $900\,\mathrm{mA}$ durante $30\,\mathrm{s}$, vaporizando $2\,\mathrm{g}$ da substância.

Assinale a alternativa que mais se aproxima da entalpia de vaporização dessa substância.

 \mathbf{A} 8 kJ mol⁻¹

 \mathbf{B} 40 kJ mol⁻¹

 \mathbf{c} 80 kJ mol⁻¹

D $400 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$

E $800 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$

PROBLEMA 5.30

2A30

Um calorímetro foi calibrado aplicando uma corrente de 1 A de uma fonte de 9 V por 150 s, sendo registrada uma variação de temperatura de 5 °C. Em um segundo experimento, um mol de uma substância foi queimado nesse calorímetro e a variação de temperatura registrada foi de 3 °C.

Assinale a alternativa que mais se aproxima da entalpia de vaporização dessa substância.

 \mathbf{A} 510 kJ mol⁻¹

 \mathbf{B} 610 kJ mol⁻¹

c 710 kJ mol⁻¹

D 810 kJ mol⁻¹

 $\mathbf{E} 910 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$

PROBLEMA 5.31

2A31

O perclorato de amônio é um dos componentes mais utilizados em propelentes de foguetes. Para aperfeiçoar seu desempenho, hidrogênio pode ser utilizado como aditivo. Considere o poder calorífico, PC, dessa mistura em função da fração mássica de hidrogênio.

| () x _{H2} /% | $PC/kJ g^{-1}$ |
|-----------------------|----------------|
| () 2 | 4,4 |
| 5 | 8,7 |
| () | |

- a. Determine a entalpia de combustão do perclorato de amônio.
- b. **Determine** a entalpia de combustão do hidrogênio.

PROBLEMA 5.32

2A32

Uma mistura de metano e eteno foi queimada em um reator de 3,0 L a 25 °C, em presença de excesso de oxigênio. O reator é equipado com uma jaqueta externa, preenchida com 1 L de água, que mantém a temperatura constante em seu interior. A combustão foi realizada a 25 °C, liberando 242,7 kcal, e reduzindo a pressão em 16,3 atm.

- a. **Determine** a energia interna de combustão do metano.
- b. **Determine** a energia interna de combustão do eteno.
- c. **Determine** a massa de metano na mistura inicial.

- $C_P(H_2O, 1) = 75.3 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, 1) = -286 \,\text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(C_2H_4, g) = 52.3 \text{ kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CH_4, g) = -74.8 \, \text{kJ mol}^{-1}$

Determine a energia liberada durante a precipitação pluviométrica de 20 mm de chuva sobre uma área de 100 km².

Dados

• $\Delta H_{vap}^{\circ}(H_2O) = 40,7 \, kJ \, mol^{-1}$

PROBLEMA 5.34

2A34

O consumo global anual de energia é cerca de 100 terawatts, sendo 30 % desse valor proveniente da queima de combustíveis fósseis. Considere que os combustíveis fósseis são compostos majoritariamente por octano, contendo 10 ppm de enxofre. Apenas 80 % da energia liberada na combustão completa pode ser aproveitada.

- a. Apresente a reação de combustão completa do octano com ar atmosférico.
- b. Determine a massa de dióxido de enxofre formada por hora devido à queima de combustíveis fósseis.

Dados

- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, 1) = -286 \,\text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(C_8H_{18}, 1) = -250 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$

PROBLEMA 5.35

2A35

Considere os processos químicos a seguir.

- 1. Reação de formação da água gasosa.
- 2. Reação de formação da água líquida.

Assinale a alternativa incorreta.

- A As reações 1 e 2 são exotérmicas.
- **B** O valor absoluto da variação de entalpia é menor que o da variação de energia interna para a reação 1.
- C O valor absoluto da variação de energia interna da reação 1 é menor que o da 2.
- **D** O valor absoluto da variação de entalpia da reação 1 é menor que o da 2.
- A capacidade calorífica do produto da reação 1 é menor que o da 2.

Considere os processos a seguir, em 298 K e 1 atm. Combustão de 1 g de etanol formando fuligem. Combustão de 1 g de etanol formando monóxido de carbono. **Assinale** a alternativa *correta*.

- A Os processos ocorrem com a mesma variação de energia interna.
- B Os processos ocorrem com a mesma variação de entalpia.
- C O valor absoluto da variação de energia interna é maior para o primeiro processo.
- O valor absoluto da variação de entalpia é maior que o valor absoluto da variação de energia interna para o primeiro processo.
- O valor absoluto da variação de entalpia é menor que o valor absoluto da variação de energia interna para o segundo processo.

PROBLEMA 5.37

2A39

Assinale a alternativa que mais se aproxima da temperatura adiabática de chama para a combustão octano líquido com 300 % de excesso de ar atmosférico.

- **A** 580 K
- **B** 680 K
- **c** 780 K
- **D** 880 K
- **E** 980 K

Dados

- $C_P(CO_2, g) = 37.1 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $C_P(N_2, g) = 29.1 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $C_P(O_2, g) = 29,4 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $C_P(H_2O, g) = 33.6 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \,\text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(C_8H_{18}, 1) = -250 \,\text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, g) = -242 \, \text{kJ mol}^{-1}$

PROBLEMA 5.38

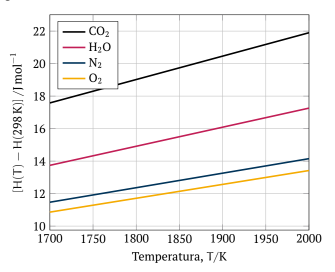
2A37

Determine a entalpia de combustão do octano.

- $\Delta H_c^{\circ}(C_4H_{10}, g) = -2880 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\Delta H_c^{\circ}(C_5H_{12}, g) = -3540 \,\text{kJ mol}^{-1}$

2A40

Uma mistura (1 : 15) de metano e ar atmosférico, a 298 K e 1 atm, entra em combustão em um reservatório adiabático, consumindo completamente o metano. O processo ocorre sob pressão constante e os produtos formados permanecem em fase gasosa.



- a. Determine a temperatura final do sistema.
- b. **Determine** a concentração final de vapor.

Dados

- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CH_4, g) = -74.8 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, g) = -242 \, kJ \, mol^{-1}$

PROBLEMA 5.40

2A38

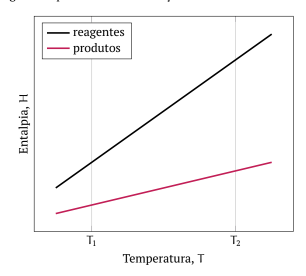
Amostras de 5 g de etano e propano foram queimadas independentemente em um calorímetro a 298 K e 1 atm, liberando 260 kJ e 250 kJ de energia, respectivamente.

- a. **Determine** a energia da ligação C—C.
- b. **Determine** a energia da ligação C—H.

Dados

- Hsub(grafita)=716
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, 1) = -286 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\bullet \ \Delta H_L(H_2) = 436 \, kJ \, mol^{-1}$

Considere a variação da entalpia com a temperatura para os reagentes e produtos de uma reação.



Assinale a alternativa *incorreta*.

- A reação ocorre com liberação de calor em T_1 .
- **B** A capacidade calorífica dos reagentes é maior que a dos produtos em T_1 .
- **C** A reação ocorre com absorção de calor entre T_1 e T_2 .
- O valor absoluto da entalpia de reação aumenta com o aumento de temperatura.
- A capacidade calorífica dos reagentes e dos produtos aumenta com o aumento da temperatura.

PROBLEMA 5.42

2A42

Assinale a alternativa que mais se aproxima da entalpia de formação da amônia a $450\,^{\circ}\text{C}$.

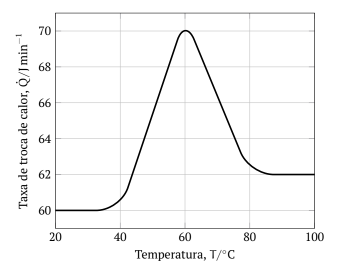
- $\mathbf{A} -30 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $-45 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $-55 \, \text{kI} \, \text{mol}^{-1}$
- $-65 \,\mathrm{kI} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $-70 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$

- $C_P(NH_3, g) = 35,1 J K^{-1} mol^{-1}$
- \bullet C $_{P}(H_{2}, g) = 28,8 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$
- $C_P(N_2, g) = 29.1 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(NH_3, g) = -46.1 \text{ kJ mol}^{-1}$

2A44

PROBLEMA 5.43

A técnica de calorimetria exploratória diferencial pode ser aplicada para determinar a entalpia de desnaturação uma proteína. Uma amostra contendo 1 g da proteína e uma amostra de alumínio são colocadas no equipamento. O alumínio recebe uma taxa constante de calor de forma que sua temperatura varia 1 K s $^{-1}$. A taxa de calor fornecida à proteína varia de forma que a temperatura da proteína e do alumínio permanecem iguais em todo o processo. O termograma a seguir apresenta a taxa de calor fornecida à proteína em função de sua temperatura.



- a. Classifique a desnaturação como endotérmica ou exotérmica.
- b. Compare a capacidade calorífica da proteína antes e após a desnaturação.
- c. Estime a variação de entalpia da desnaturação.

PROBLEMA 5.44

2A45

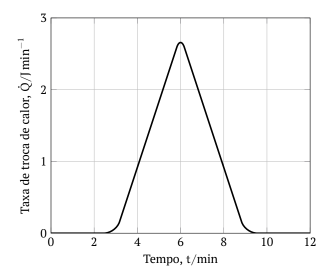
Dados termodinâmicos podem ser utilizados para quantificar a estabilidade de compostos aromáticos.

- a. **Determine** a entalpia de hidrogenação do cicloexeno.
- b. **Determine** a entalpia de hidrogenação do benzeno.
- c. **Determine** a entalpia de ressonância do benzeno.

Dados

- $\Delta H_c^{\circ}(C_6H_6, 1) = -3270 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\Delta H_c^{\circ}(C_6H_{12}, 1) = -3920 \,\text{kJ}\,\text{mol}^{-1}$
- $\Delta H_c^{\circ}(C_6H_{10}, 1) = -3750 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, 1) = -286 \, \text{kJ mol}^{-1}$

O gráfico a seguir apresenta a taxa de liberação de calor para uma reação química. Ao final da reação é formado 1 mol de produto.

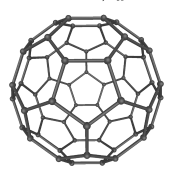


- a. **Determine** a quantidade de produto formada até 4 minutos de reação.
- b. **Determine** o calor liberado até 11 minutos de reação.

PROBLEMA 5.46

2A46

Considere a estrutura do fulereno, C₆₀.



- a. **Determine** a entalpia de formação do fulereno.
- b. **Determine** a entalpia de ressonância do fulereno.

- Hc(C60)=-26000
- Hsub(C60)=1000
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, 1) = -286 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_L(C=C) = 612 \, \text{kJ mol}^{-1}$

Uma massa de óxido ferroso é aquecida a 1273 K e, em seguida, exposta a uma mistura gasosa de monóxido de carbono e hidrogênio. O óxido é reduzido a metal sem qualquer fornecimento adicional de energia. O sistema perde 4,2 kJ de calor para a vizinhança por mol de óxido reduzido.

Determine a razão mínima entre as pressões parciais de monóxido de carbono e de hidrogênio na mistura gasosa inicial, para que o processo seja autossustentável.

Dados

- Hf(FeO,s)
- $\Delta H_f^{\circ}(CO, g) = -111 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO, g) = -111 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, g) = -242 \, kJ \, mol^{-1}$

PROBLEMA 5.48

2A48

A ustulação da blenda de zinco é conduzida a 1300 K em um reator do tipo leito fluidizado. Sulfeto de zinco misturado com sílica e ar são adicionados em fluxo contínuo a 300 K. A reação libera 460 kJ de calor por mol de sulfeto a 1300 K, formando óxido de zinco e dióxido de enxofre.

Determine a fração molar máxima da sílica na mistura com sulfeto de zinco para que o processo seja autossustentável a 1300 K.

Dados

- CP(ZnS,s)=45,7
- $C_P(N_2, g) = 29.1 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $C_P(O_2, g) = 29.4 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $C_P(SiO_2, s) = 44,4 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$

PROBLEMA 5.49

2A49

Monóxido de carbono a 473 K é queimado com 90% de excesso de ar seco, a 773 K e 1 atm. Os produtos da combustão abandonam a câmara de reação a 1273 K.

Determine o calor liberado por mol de monóxido de carbono formado.

Dados

- $C_P(CO_2, g) = 37,1 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$
- $C_P(CO, g) = 29,1 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$
- $C_P(N_2, g) = 29,1 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$
- $C_P(O_2, g) = 29.4 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO, g) = -111 \, kJ \, mol^{-1}$

PROBLEMA 5.50 2A50

Um carro comum possui quatro cilindros, que totalizam um volume de 1,6 L e um consumo de combustível de 9,5 L por $100\,\mathrm{km}$ quando viaja a $80\,\mathrm{km}\,\mathrm{h}^{-1}$. Cada cilindro sofre $20\,\mathrm{ciclos}$ de queima por segundo. O combustível, octano, e ar são introduzidos a $390\,\mathrm{K}$ no cilindro quando seu volume é máximo, até que a pressão seja 1 atm. Na combustão, 10% do carbono é convertido em monóxido e o restante em dióxido. Ao final do ciclo, o cilindro se expande novamente até o volume máximo, sob pressão final de $20\,\mathrm{atm}$.

- a. Determine a vazão de entrada de ar no motor.
- b. **Determine** a composição da mistura gasosa de saída.
- Determine a temperatura dos gases imediatamente após a combustão.
- d. **Determine** a temperatura de saída dos gases.

Dados

- $C_P(CO_2, g) = 37,1 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$
- $C_P(CO, g) = 29.1 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$
- $C_P(N_2, g) = 29,1 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $C_P(O_2, g) = 29.4 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO, g) = -111 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(C_8 H_{18}, 1) = -250 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\bullet \ \Delta \mathsf{H}^{\circ}_{\mathrm{f}}(\mathsf{H}_{2}\mathsf{O},\,\mathsf{g}) = -242\,\mathsf{kJ}\,\mathsf{mol}^{-1}$

Gabarito

Nível I

| 1. B | 2. C | 3. A | 4. A | 5. D |
|-------------|-------|-------|-------|-------|
| 6. C | 7. D | 8. C | 9. E | 10. E |
| 11. E | 12. D | 13. B | 14. B | 15. B |
| 16. B | 17. D | 18. A | 19. A | 20. B |
| 21. B | 22. A | 23. C | 24. B | 25. C |
| 26 R | 27 A | | | |

Nível II

- 1. E
- 2. C
- 3. D
- **4.** a. $-190 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
 - b. $-286 \, kJ \, mol^{-1}$
- **5.** a. $-891,2 \text{ kJ mol}^{-1}$
 - b. $-1412,6 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
 - c. 12 g
- **6.** $4.9 \times 10^{15} \, \text{J}$
- 7. a. $C_8H_{18} + \frac{25}{2}O_2 \longrightarrow 8CO_2 + 9H_2O$
 - b. 7 toneladas por hora
- 8. B
- 9. E
- 10. E
- **11.** $-5520 \,\mathrm{kJ}$
- **12.** a. 1733 K
 - b. $5,2 \, \text{mmol} \, L^{-1}$
- **13.** a. $348 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
 - b. $412 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- 14. C
- 15. C

Nível III

- 1. a. Endotérmica
 - b. Aumenta
 - c. $3 J g^{-1}$
- **2.** a. $-120 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
 - b. $-208 \, kJ \, mol^{-1}$
 - c. $140 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- **3.** a. $n = 60 \, \text{mmol}$
 - b. $Q = 8,25 \,\mathrm{J} \,\mathrm{mol}^{-1}$.
- **4.** a. $-40 \,\mathrm{MJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
 - b. $2,4 \, \text{MJ} \, \text{mol}^{-1}$
- **5.** 1,5
- **6.** 2/3
- **7.** $-193 \, kJ$
- **8.** a. $40 \, L \, s^{-1}$
 - b. $75\% N_2$, $4\% O_2$, 1% CO, $9\% CO_2$, $11\% H_2O$
 - c. 2000 °C
 - d. 750 K