# Entalpia

#### **Gabriel Braun**

Colégio e Curso Pensi, Coordenação de Química



# 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.

# **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.

## 2.0.2 Habilidades

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

# 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  $\Delta U$  e  $\Delta H$  de transição de fase.

## 3.0.3 Habilidades

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

# 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:

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

## 4.0.4 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

## 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.

#### 5.0.5 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

**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
- **B** 60 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  $100\,\mathrm{g}$  de água a  $0\,^\circ\mathrm{C}$  e  $1000\,\mathrm{atm}$ .

- A 720 J
- **B** 790 J
- **c** 860 J
- **D** 880 J
- **E** 910 J

#### **Dados**

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

## PROBLEMA 5.3

2A03

**Assinale** a alternativa que mais se aproxima do valor absoluto do trabalho realizado quando  $50\,\mathrm{g}$  de ferro reagem com ácido clorídrico formando gás hidrogênio e cloreto de ferro (II) a  $25\,^{\circ}\mathrm{C}$ .

- A 2,2 kJ
- **B** 4,4 kJ
- **c** 6,6 kJ
- **D** 8,8 kJ
- **E** 5,3 kJ

PROBLEMA 5.4

**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
- **D** 15 kJ
- **E** 20 kJ

## PROBLEMA 5.5

2A05

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

- **A**  $0.1 \, \mathrm{J \, K^{-1} \, g^{-1}}$
- **B**  $0.2 \,\mathrm{J}\,\mathrm{K}^{-1}\,\mathrm{g}^{-1}$
- $0,3 \, \text{J K}^{-1} \, \text{g}^{-1}$
- **D**  $0.4\,\mathrm{J\,K^{-1}\,g^{-1}}$
- $0.5 \,\mathrm{J}\,\mathrm{K}^{-1}\,\mathrm{g}^{-1}$

#### **PROBLEMA 5.6**

2A06

Em um calorímetro adiabático foram adicionados 300 g de gelo a  $0\,^{\circ}$ C e  $400\,g$  de água a  $55\,^{\circ}$ C.

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

- A −4°C
- $B -3^{\circ}C$
- **c** 0 ° C
- **D** 3 ° C
- E 4°C

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

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

PROBLEMA 5.8

2A07

A expansão de um gás ideal em um recipiente de  $1\,\mathrm{L}$  a  $10\,\mathrm{atm}$  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.
- **D** 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.

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

- 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.
- C A variação de energia interna é maior no primeiro pro-
- D Há realização de trabalho no segundo processo.
- A variação de energia interna é igual ao calor no segundo processo.

PROBLEMA 5.10

2A12

**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 I
- **E** 700 J

## **Dados**

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

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 2,3e4
- **E** 1, 2, 3 e 4

PROBLEMA 5.12

2A10

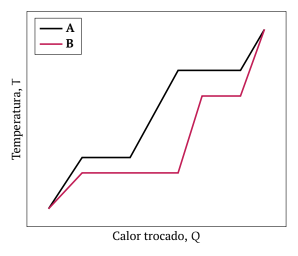
2A08

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.
- C 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.

PROBLEMA 5.13 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**.
- **E** A capacidade calorífica na fase gasosa de **A** é maior que na de **B**.

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

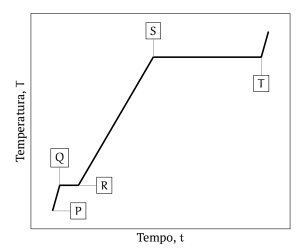
**Assinale** a alternativa do valor mais próximo da entalpia de oxidação da glicina (NH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>COOH).

- **B**  $-650 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- $-680 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $-710 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $-740 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$

# Dados

- $\Delta H_f^{\circ}(NH_2CH_2COOH, s) = -533 \text{ kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO, s) = -334 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\bullet \ \Delta \mathsf{H}_f^{\,\circ}(\mathsf{H}_2\mathsf{O},\,l) = -286\,\mathrm{kJ}\,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\bullet \ \Delta \mathsf{H}_f^{\,\circ}(\mathsf{CO}_2,\mathsf{g}) = -394\,\mathsf{kJ}\,\mathsf{mol}^{-1}$

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.
- 2. 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.
- O calor específico do sólido é maior que o calor específico do líquido.

Assinale a alternativa que relaciona as proposições incorretas.

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

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

- $-225 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- $B -75 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\mathbf{C}$  75 kJ mol<sup>-1</sup>
- $\mathbf{D}$  150 kJ mol<sup>-1</sup>
- $\mathbf{E}$  225 kJ mol<sup>-1</sup>

## Dados

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

## PROBLEMA 5.17

2A18

2A17

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

## Dados

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

**Assinale** a alternativa que mais se aproxima da entalpia de bromação de um mol de propeno (CH<sub>3</sub>CHCH<sub>2</sub>), formando 1,2-dibromopropano (CH<sub>3</sub>CHBrCH<sub>2</sub>Br).

- $-101 \, kJ$
- **B**  $-401 \, \text{kJ}$
- $-302 \, kJ$
- $D -130 \,\mathrm{kJ}$
- $-202 \, kJ$

## **Dados**

- Hvap(Br2)=15.44
- Hvap(CH3CHBrCH2Br)=35.61
- $\Delta H_L(Br_2) = 193 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_L(C-Br) = 276 \text{ kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_L(C-C) = 348 \text{ kJ mol}^{-1}$ •  $\Delta H_L(C=C) = 612 \text{ kJ mol}^{-1}$

## PROBLEMA 5.19

2A21

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.

- $\mathbf{A} \quad 207 \, \mathrm{kI} \, \mathrm{mol}^{-1}$
- **B**  $-204 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\mathbf{C}$  302 kJ mol<sup>-1</sup>
- $-197 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- $\mathbf{E}$  250 kJ mol<sup>-1</sup>

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

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

- $-260 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- **B**  $-200 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- $-130 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\mathbf{D}$  130 kJ mol<sup>-1</sup>
- $\mathbf{E}$  260 kJ mol<sup>-1</sup>

#### Dados

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

#### PROBLEMA 5.21

2A22

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

- $\mathbf{A}$   $-3,5 \,\mathrm{MJ}$
- **B**  $-2,2 \, \text{MJ}$
- $-2,2 \, kJ$
- **D** 3,5 kJ
- **E** 2,2 MJ

# Dados

- $\Delta H_c^{\circ}(C_3H_8, g) = -2220 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, 1) = -286 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(C_3H_6, g) = 20,4 \text{ kJ mol}^{-1}$

PROBLEMA 5.22

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  $^{\circ}$ C.

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

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

## 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<sup>-1</sup>
- **B**  $4700 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- $c 580 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\mathbf{D}$  740 kJ mol<sup>-1</sup>
- **E**  $850 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$

#### **Dados**

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

## PROBLEMA 5.24

2A25

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.

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

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.
- 3. 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.

- **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
- 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  $(PCS = 30 \,\mathrm{MJ} \,\mathrm{kg}^{-1}).$ 

- $\mathbf{A}$  21 MJ kg<sup>-1</sup>
- $\mathbf{B}$  27 MJ kg<sup>-1</sup>
- **c**  $30 \, \text{MJ} \, \text{kg}^{-1}$
- $\mathbf{D}$  33 MJ kg<sup>-1</sup>
- **E**  $39 \, \text{MJ kg}^{-1}$

## **Dados**

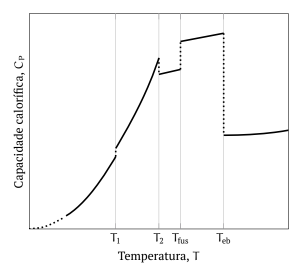
•  $\Delta H_{\text{vap}}^{\circ}(H_2O) = 40,7 \text{ kJ mol}^{-1}$ 

Entalpia | Gabriel Braun, 2022

#### **PROBLEMA 5.28**

Nível II

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.
- Caso a substância se mantenha no estado líquido em temperaturas inferiores a  $T_{\text{fus}}$ , a capacidade calorífica da substância líquida é maior que a capacidade calorífica da fase sólida metaestável em temperaturas inferiores à T<sub>fus</sub>.
- A variação de entalpia quando essa substância sofre uma reação química no estado líquido aumenta com o aumento da temperatura.

Uma substância de massa molar  $200\,\mathrm{g\,mol}^{-1}$  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<sup>-1</sup>
- $\mathbf{B}$  40 kJ mol<sup>-1</sup>
- $\mathbf{c}$  80 kJ mol<sup>-1</sup>
- **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<sup>-1</sup>
- **B**  $610 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- $710 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- $\mathbf{D}$  810 kJ mol<sup>-1</sup>
- **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.

$$\frac{\text{() } x_{\text{H}_2}/\text{\%} \qquad \text{PC/kJ g}^{-1}}{\text{() 2}}$$

$$\frac{4,4}{5}$$
()

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

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.

#### **Dados**

- $C_P(H_2O, 1) = 75.3 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, 1) = -286 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, kJ \, mol^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(C_2H_4, g) = 52,3 \text{ kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CH_4, g) = -74.8 \, \text{kJ mol}^{-1}$

## PROBLEMA 5.33

2A33

**Determine** a energia liberada durante a precipitação pluviométrica de 20 mm de chuva sobre uma área de 100 km<sup>2</sup>.

#### **Dados**

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

#### 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.

- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, 1) = -286 \,\text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(C_8 H_{18}, 1) = -250 \,\text{kJ mol}^{-1}$

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.

PROBLEMA 5.36

2A36

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.

**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**

- $C_P(CO_2, g) = 37.1 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $C_P(N_2, g) = 29,1 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$
- $C_P(O_2, g) = 29.4 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $C_P(H_2O, g) = 33,6 J K^{-1} mol^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \,\text{kJ mol}^{-1}$ •  $\Delta H_f^{\circ}(C_8 H_{18}, l) = -250 \,\text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, g) = -242 \,\text{kJ mol}^{-1}$

PROBLEMA 5.38

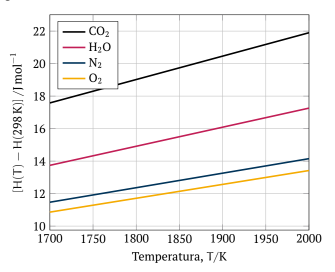
2A37

**Determine** a entalpia de combustão do octano.

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

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**

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

#### PROBLEMA 5.40

2A38

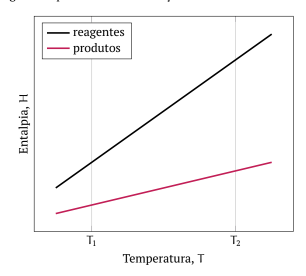
Amostras de 5 g de etano e propano foram queimadas independentemente em um calorímetro a 298 K e 1 atm, liberando 260 kJ e 250 kJ de energia, respectivamente.

- 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

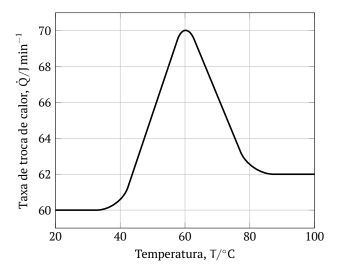
**Assinale** a alternativa que mais se aproxima da entalpia de formação da amônia a 450 °C.

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

- $C_P(NH_3, g) = 35,1 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$
- $\bullet$  C<sub>P</sub> (H<sub>2</sub>, g) = 28,8 J K<sup>-1</sup> mol<sup>-1</sup>
- $\bullet \ \ C_{\,P}\,(N_2,\,g) = 29\text{,1}\,\text{J}\,\text{K}^{-1}\,\text{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(NH_3, g) = -46.1 \, \text{kJ mol}^{-1}$

PROBLEMA 5.43 2A44

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

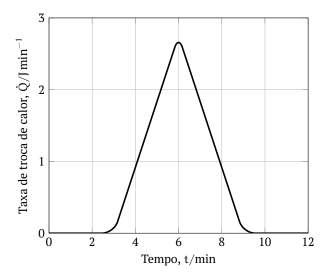
• 
$$\Delta H_c^{\circ}(C_6H_6, 1) = -3270 \,\text{kJ mol}^{-1}$$

• 
$$\Delta H_c^{\circ}(C_6H_{12}, 1) = -3920 \,\text{kJ} \,\text{mol}^{-1}$$

• 
$$\Delta H_c^{\circ}(C_6H_{10}, 1) = -3750 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$$

• 
$$\Delta H_f^{\circ}(H_2O, 1) = -286 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$$

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.



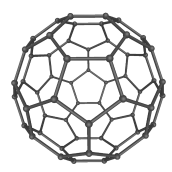
- a. **Determine** a quantidade de produto formada até 4 minutos de reação.
- b. **Determine** o calor liberado até 11 minutos de reação.

PROBLEMA 5.46

2A46

2A43

Considere a estrutura do fulereno, C<sub>60</sub>.



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

- Hc(C60)=-26000
- Hsub(C60)=1000
- $\bullet \ \Delta \mathsf{H}_{\mathsf{f}}^{\circ}(\mathsf{H}_{2}\mathsf{O},\,l) = -286\,\mathsf{kJ}\,\mathsf{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\bullet \ \Delta H_L(C-C) = 348 \, kJ \, mol^{-1}$

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)
- $\Delta H_f^{\circ}(CO, g) = -111 \,\text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_{\rm f}^{\circ}({\rm CO, g}) = -111 \, {\rm kJ \, mol^{-1}}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, g) = -242 \text{ kJ mol}^{-1}$

#### **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
- $C_P(N_2, g) = 29.1 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $\bullet$  C<sub>P</sub>(O<sub>2</sub>, g) = 29,4 J K<sup>-1</sup> mol<sup>-1</sup>
- $C_P(SiO_2, s) = 44,4 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$

#### 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**

- $C_P(CO_2, g) = 37.1 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $C_P(CO, g) = 29.1 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$
- $C_P(N_2, g) = 29.1 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $C_P(O_2, g) = 29.4 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO, g) = -111 \, kJ \, mol^{-1}$

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.

- $C_P(CO_2, g) = 37.1 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $C_P(CO, g) = 29.1 \, J \, K^{-1} \, mol^{-1}$
- $C_P(N_2, g) = 29,1 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $C_P(O_2, g) = 29.4 \, \text{J K}^{-1} \, \text{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO_2, g) = -394 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(CO, g) = -111 \, \text{kJ mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(C_8 H_{18}, 1) = -250 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$
- $\Delta H_f^{\circ}(H_2O, g) = -242 \,\text{kJ mol}^{-1}$

## 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
- 17.
- 18. A
- 19. A
- 20. B
- 21. B
- 22. A
- 23. C
- 24. B
- 25. C
- 26. B
- 27. A

# Nível II

- 1. E
- 2. C
- 3. D
- **4.** a.  $-190 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$ 
  - b.  $-286 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
- **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 kJ
- **12.** a. 1733 K
  - b.  $5.2 \, \text{mmol} \, \text{L}^{-1}$
- **13.** a.  $348 \text{ kJ mol}^{-1}$ 
  - 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.  $-208 \, \text{kJ} \, \text{mol}^{-1}$
  - 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.**  $-193 \, \text{kJ}$
- 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