Pàgina 1 de 44 Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## SÈRIE 2

L'alumnat ha de respondre 4 preguntes de les 7 proposades.

Cada pregunta (qüestió) consta de dos apartats (a i b) que valen sempre 1,25 punts.

Com a norma general, tingueu en compte que un error no s'ha de penalitzar dues vegades. Si un càlcul necessita un resultat anterior, i aquest és erroni, cal valorar la resposta independentment del valor numèric, i tenir en compte el procediment de resolució (sempre que els valors emprats i/o els resultats no siguin absurds).

Un error en la formulació penalitza 0,5 punts en aquell apartat, <u>com s'explicita en la pauta</u>. En cap cas un apartat pot tenir una puntuació "negativa".

Pàgina 2 de 44

Química

#### Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Pregunta 1.a)

#### Dades de l'exercici

Etapa 1 (etapa lenta):  $2 \text{ NO} + \text{H}_2 \rightarrow \text{N}_2 + \text{H}_2\text{O}_2$ 

Etapa 2 (etapa ràpida):  $H_2O_2 + H_2 \rightarrow 2 H_2O$ 

Reacció global 2 NO + 2  $H_2 \rightarrow$  2  $H_2O + N_2$ 

## **Etapa determinant**

L'etapa més lenta determina la velocitat de la reacció global, per tant, l'etapa determinant és l'etapa 1.

[0,20 p]

## Equació de velocitat i justificació

$$v = k [NO]^2 \cdot [H_2]$$
 (equació 1)

En les etapes d'un mecanisme de reacció, els exponents de cada concentració coincideixen amb els coeficients estequiomètrics.

[0,35 p]

## Ordres parcials i ordre total de la reacció

Segons l'equació de velocitat (equació 1), podem dir que:  $v = k [NO]^{\alpha} \cdot [H_2]^{\beta}$ 

α=2 i per tant és d'ordre 2 respecte a NO

[0,10 p]

β=1 i per tant és d'ordre 1 respecte a H<sub>2</sub>

[0,10 p]

L'ordre total de la reacció és la suma dels ordres parcials ( $\alpha + \beta$ ) de l'equació de velocitat:

**Ordre total** = 
$$\alpha + \beta = 2 + 1 = 3$$

[0,10 p]

Pàgina 3 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

#### Unitats de la constant de velocitat

 $v = k [NO]^2 \cdot [H_2]$  les unitats de la velocitat sempre són les mateixes mol L-1 s-1

i, en aquest mecanisme, les unitats per a la concentració són:

$$[NO]^2 = mol^2 L^{-2} i [H_2] = mol L^{-1}$$

$$\frac{mol}{L \cdot s} = k \frac{mol^2}{L^2} \frac{mol}{L} \rightarrow \mathbf{k} = \frac{L^2}{mol^2 s}$$

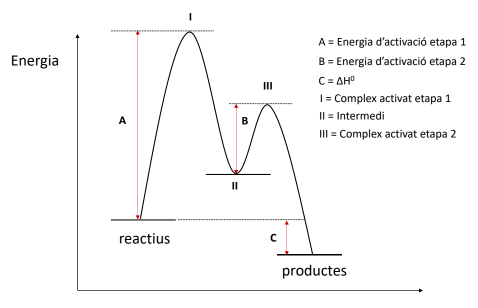
[0,40 p]

Pàgina 4 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Pregunta 1b



Coordenada de reacció

[0,60 p]

 Es penalitzarà 0,1 p per cada un dels ítems que no hagin indicat (complex activat etapa 1 (I), intermedi (II), complex activat etapa 2 (III), energia d'activació etapa 1 (A), energia d'activació etapa 2 (B) i entalpia ΔH<sup>o</sup> (C)).

#### Model cinètic de l'estat de transició o complex activat

L'estat de transició és un intermedi inestable per la seva elevada energia (energia d'activació). La velocitat d'una reacció depèn de l'energia d'activació o energia que han d'assolir les molècules de reactius per arribar a l'estat de transició o complex activat: com més petita sigui més alta serà la velocitat.

[0,30 p]

L'energia d'activació de la primera etapa (A) serà més gran que l'energia d'activació de la segona etapa (B), perquè la primera etapa del mecanisme de la reacció global és l'etapa lenta. Els reactius necessitaran més energia per a la formació del complex activat en la primera etapa i, per tant, serà més lenta, perquè hi haurà menys partícules que tindran l'energia cinètica necessària per arribar al complex activat i formar els productes.

[0,35 p]

Pàgina 5 de 44

Química

#### Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Problema 2.a)

## pH de la dissolució d'àcid benzoic

Concentració molar d'àcid benzoic C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-COOH:

Massa molar de  $C_6H_5$ -COOH: 7 x 12 + 6 x 1 + 2 x 16 = 122 g mol<sup>-1</sup>

8,1 
$$g \frac{1 \text{ mol àcid benzoic}}{122 \text{ g}} 1 L = 0,0664 \text{ M}$$

[0,10p]

• Equilibri de l'àcid benzoic:

$$C_6H_5$$
-COOH +  $H_2O \rightleftharpoons C_6H_5$ -COO<sup>-</sup> +  $H_3O^+$ 

inici 0,0664 -

equilibri 0,0664 - x x x

$$K_a = \frac{[C_6 H_5 COO^-][H_3 O^+]}{[C_6 H_5 COOH]}$$

[0,30 p]

Càlcul concentració ió hidroni (oxidani/oxoni) i pH:

$$6.3 \times 10^{-5} = \frac{[(x)\cdot(x)]}{(0.0664-x)}$$
 (equació 1)

Suposant que 
$$0.0664 - x \approx 0.0664$$
  $\Rightarrow$   $6.3 \times 10^{-5} = \frac{x^2}{0.0664}$ 

$$x = \sqrt{6.3 \times 10^{-5} \times 0.0664} = 2.045 \times 10^{-3}$$

$$[H_3O^+] = 2,045 \times 10^{-3}$$

[0,40 p]

$$pH = -log [H_3O^+] = -log (2,045 \times 10^{-3}) \Rightarrow pH = 2,69$$

[0,20 p]

 Si l'equació 1 no se simplifica, cal resoldre una equació de segon grau que dona com a resultat la mateixa [H<sub>3</sub>O<sup>+</sup>].

Pàgina 6 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Raonem si es pot utilitzar la solució d'àcid benzoic com a conservant:

El medi de conservació de l'aliment ha de tenir un pH menor de 5.

Sí que es pot utilitzar com a líquid conservant perquè el pH de la dissolució d'àcid benzoic és inferior a 5.

$$\Rightarrow$$
 pH = 2,69 < pH = 5

[0,25 p]

Pàgina 7 de 44

Química

#### Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Pregunta 2.b)

Reacció de valoració:  $C_6H_5$ -COOH (aq) + OH<sup>-</sup> (aq)  $\rightarrow$   $C_6H_5$ -COO<sup>-</sup> (aq) + H<sub>2</sub>O (l)

[0,25 p]

o també:  $C_6H_5$ -COOH (aq) + NaOH (aq) $\rightarrow$   $C_6H_5$ -COONa (aq) +  $H_2$ O (I)

Material i altres substàncies per dur a terme la valoració:

[0,40 p]

(a part de la mostra d'àcid benzoic i la solució de NaOH)

- ✓ Bureta, amb un peu i pinça per subjectar-la.
- ✓ Pipeta aforada de 25 mL amb pera d'aspiració.
- ✓ Erlenmeyer (o vas de precipitats).
- ✓ <u>Indicador àcid base</u> que viri a la zona de pH bàsic (fenolftaleïna, per exemple).
  - Es penalitzarà 0,1 p per cada un dels ítems que no hagin indicat.
  - Es penalitzarà 0,05 p si només diuen que cal un indicador àcid-base, sense dir que ha de virar a la zona bàsica o sense dir el nom d'un indicador que viri en aquesta zona (per exemple, la fenolftaleïna).

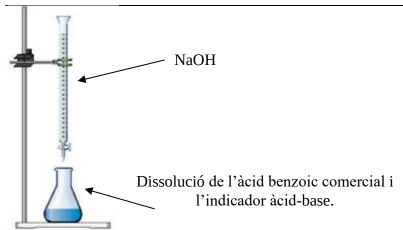
Procediment per dur a terme la valoració:

[0,60 p]

- ✓ S'omple la bureta amb la solució de NaOH, evitant que es formin bombolles d'aire dins de la bureta.
- ✓ S'enrasa el volum de NaOH de la bureta (a zero o a un altre volum).
- ✓ Amb la pipeta aforada (i la pera) agafem els 25,0 mL de la dissolució d'àcid benzoic i els transvasem a l'erlenmeyer (o vas de precipitats). Es pot afegir una mica d'aigua destil·lada per rentar les parets de l'erlenmeyer.
- ✓ Afegim 2-3 gotes de l'indicador àcid-base a l'erlenmeyer.
- ✓ Obrim la clau de la bureta i anem afegint NaOH, tot agitant contínuament l'erlenmeyer, fins que s'observi un canvi de color de la solució.
- ✓ Tanquem la clau de la bureta i anotem el volum consumit de NaOH gastat.
  - Es penalitzarà 0,1 p per cada un dels ítems que no hagin indicat.
  - El dibuix és opcional.



Pàgina 8 de 44
Química
Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació



Pàgina 9 de 44

Química

#### Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Pregunta 3.a)

$$C_6H_6(I) + 15/2 O_2(g) \rightarrow 6 CO_2(g) +3 H_2O(I)$$

## Càlcul de la calor de combustió a pressió constant

A pressió constant  $\Rightarrow q_p = \Delta H^o_{reacció}$ 

[0,25 p]

- Calculem l'entalpia estàndard de la reacció:

$$\Delta H^{o}_{reacció} = (\sum n_{p} \Delta H^{o}_{f productes}) - (\sum n_{r} \Delta H^{o}_{f reactius})$$

[0,10 p]

$$(\Sigma n_p \Delta H^o_{f, \text{ productes}}) = [(6 \times \Delta H^o_{f,} CO_2) + (3 \times \Delta H^o_{f,} H_2O)]$$

[0,10 p]

$$(\Sigma \operatorname{nr} \Delta H^{o}_{f, \text{ reactius}}) = [(1 \times \Delta H^{o}_{f, \text{ }} C_{6}H_{6})]$$

[0,10 p]

$$\Delta H^{\circ}_{\text{reacció}} = [6 \text{ x } (-394 \text{ kJ mol}^{-1}) + 3 \text{ x } (-286 \text{ kJ mol}^{-1})] - [1 \text{ x } (49 \text{ kJ mol}^{-1})]$$

$$\Delta H^{o}_{reacció} = -3271 \text{ kJ mol}^{-1}$$

[0,40 p]

- Si no hi posen unitats (o són errònies), es penalitzarà 0,1 p.
- Calculem la calor alliberada en la combustió de 20 kg de benzè.
  - o Mols de benzè:

massa molecular del benzè: 12 x 6 + 1 x 6 = 78 g mol<sup>-1</sup>

20 
$$kg$$
 benzè  $\frac{1000 g}{1 kg} \frac{1 mol benzé}{78 g} = 256,41 mol benz$ è

o Calor de combustió:

256,41 
$$mol\ benz$$
è  $\frac{-3271\ kJ}{1\ mol\ benz$ è =  $-$  **838717**  $kJ$   $\Rightarrow$  Calor alliberada = 838717 kJ

Pàgina 10 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Pregunta 3.b)

## Definició d'entalpia de vaporització

L'entalpia de vaporització d'una substància és la quantitat de calor (energia) a pressió constant que cal aportar perquè una determinada quantitat de la substància líquida (per exemple, 1 mol) passi a vapor a pressió constant i a <u>una determinada temperatura</u> que, generalment, es considera la temperatura d'ebullició. Es representa per  $\Delta H_{\text{vaporització}}$ .

[0,50 p]

• Si no es diu que el canvi de fase líquid-vapor ha de tenir lloc a <u>una temperatura</u> determinada es penalitzarà 0,2 p.

#### Càlcul de l'entalpia molar de vaporització del benzè líquid a 25 °C

$$C_6H_6(I) \rightarrow C_6H_6(g) \Delta H^0_{vaporització}$$

Aplicant la llei de Hess:

$$\Delta H^{0}_{vaporitzaci\acute{o}} = \Delta H^{0}_{f} \left( C_{6}H_{6}(g) \right) - \Delta H^{0}_{f} \left( C_{6}H_{6}(I) \right) = 83 \text{ kJ mol}^{-1} - 49 \text{ kJ mol}^{-1} = \mathbf{34 \text{ kJ mol}^{-1}}$$

$$\Rightarrow \Delta H^{0}_{vaporitzaci\acute{o}} = \mathbf{34 \text{ kJ mol}^{-1}}$$

[0,50 p]

- Càlcul de l'energia (en forma de calor) per vaporitzar 1 kg de benzè:

A pressió constant  $\Rightarrow q_p = \Delta H^{\circ}_{\text{reacció}}$ 

$$1 kg benzè \frac{1000 g}{1 kg} \frac{1 mol de benzè}{78 g de benzè} \frac{34 kJ mol^{-1}}{1 mol de benzè} = 435,90 kJ$$

[0,25 p]

Pàgina 11 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Pregunta 4a

#### Energia d'ionització

L'energia d'ionització és la quantitat d'energia que cal subministrar a un àtom en estat gasós per arrencar-li un electró:

$$X(g) \rightarrow X^{+}(g) + 1 e^{-} (E_{i1}, primera energia d'ionització) [0,20 p]$$

En condicions normals, un àtom mai desprèn energia de forma espontània, per tant, és una magnitud amb **signe positiu** (E<sub>i1</sub>>0) perquè es un **procés endotèrmic**.

[0,10 p]

## Càlcul de l'energia mínima d'un fotó per ionitzar un àtom de K

### Energia de kJ/mol a J/àtom

418. 
$$\frac{kJ}{mol}$$
  $\frac{1 \ mol}{6,02 \ x \ 10^{23} \ \text{àtoms}} \cdot \frac{10^3 J}{1 \ kJ} = 6,94 \ \text{x} \ 10^{-19} \ \text{J} \ \text{àtom}^{-1}$ 

[0,20 p]

## Càlcul de la frequencia d'un fotó per ionitzar un àtom de K

 A partir de l'equació de Planck relacionarem l'energia de la radiació amb la freqüència:

$$E_{minima} = h \nu$$

[0,10 p]

$$\Rightarrow v = E_{\text{minima}} / h \Rightarrow v = 6.94 \times 10^{-19} \text{ J àtom}^{-1} / 6.63 \times 10^{-34} \text{ J s}$$
  
 $v = 1.05 \times 10^{15} \text{ s}^{-1}$  (6 1.05 x 10<sup>15</sup> Hz)

[0,20 p]

• Si no hi posen unitats (o són errònies) es penalitzarà 0,1 p.

Pàgina 12 de 44

#### Química

#### Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

- Longitud d'ona de la radiació anterior:

$$\lambda = c / v$$

[0,10 p]

$$\Rightarrow \lambda = 3,00 \text{ x } 10^8 \text{ m s}^{-1} / 1,05 \text{ x } 10^{15} \text{ s}^{-1}$$

$$\lambda = 2.87 \times 10^{-7} \text{ m}$$

[0,10p]

- Si no hi posen unitats (o són errònies) es penalitzarà 0,1 p.
- També poden calcular directament la longitud d'ona a partir de l'expressió:  $E = h \ v = h \ c / \lambda \implies \lambda = h \ c / E$

(0,5 punts directament).

$$E_{\text{mínima}} = \frac{h \cdot c}{\lambda}; 6,94 \text{ x} 10^{-19} \text{ J} \cdot \text{àtom}^{-1} = \frac{6,63 \text{ x} 10^{-34} \text{ J s} \cdot 3,0 \text{ x} 10^8 \text{ m s}^{-1}}{\lambda}; \lambda = 2,87 \text{ x} 10^{-7} \text{ m}$$

- Regió espectral de la llum en què es podrà ionitzar l'àtom de potassi:

El potassi es podrà ionitzar amb **Ilum ultraviolada**, però també amb **raig X** i γ.

S'ionitzarà amb fotons de  $\lambda \le 2.87 \times 10^{-7} \text{ m}$ .

[0,25 p]

Pàgina 13 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Pregunta 4.b)

## Comparació radi catió K+ i K

Configuració electrònica del K

$$Z(K) = 19 1s^2, 2s^2, 2p^6, 3s^2, 3p^6, 4s^1$$

[0,10 p]

Quan l'àtom de potassi (K) perd un electró de la capa més externa (4s¹) es forma l'ió potassi (K⁺) amb igual nombre de protons (19) però un electró menys (18) i amb 8 electrons a la capa més externa (3s² 3p⁶). La càrrega nuclear és la mateixa, però la càrrega nuclear efectiva del catió és més gran a causa de l'electró de menys que té (menys apantallament). L'electró més extern del catió està més proper al nucli, per tant, el radi disminueix.

[0,20 p]

El radi del catió potassi (K<sup>+</sup>) és inferior al radi de l'element potassi (K).

⇒ radi K+ < radi K

0,20 p]

## Segona energia d'ionització potassi

La **segona energia d'ionització** és la quantitat d'energia que cal subministrar a un catió monoatòmic en estat gasós per arrencar-li un electró:

$$X^{+}(g) \rightarrow X^{2+}(g) + 1 e^{-}$$
 (E<sub>i2</sub>, segona energia d'ionització) > 0

L'energia d'ionització depèn de la força d'atracció de l'electró més extern amb el nucli. La força d'atracció de l'electró extern (càrrega negativa) amb el nucli (càrrega positiva) depèn de la distància que els separi (radi). Com més petita sigui aquesta distància, més força d'atracció (segons la llei de Coulomb) i més costarà d'arrencar l'electró.

[0,25 p]

El catió K<sup>+</sup> té un excés de càrrega positiva (protons) en relació amb la càrrega negativa (electrons); això fa que el nucli atregui amb més força els electrons i, per tant, el radi del K<sup>+</sup> és més petit que el del K. Per tant, la segona energia d'ionització del K<sup>+</sup> és més gran que la primera energia d'ionització del K, perquè com més petit és el radi més costa arrencar un electró i més energia cal donar-li.

[0,30 p]

⇒ segona energia d'ionització Ei₂ (K⁺) > primera energia d'ionització Ei₁ (K)

[0,20 p]

Pàgina 14 de 44

Química

#### Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Pregunta 5.a)

## Càlcul de Kc

- Càlcul dels mol de HCONH<sub>2</sub> a partir de la massa molar:

9,0 g HCONH<sub>2</sub>· 
$$\frac{1mol \text{ HCONH}_2}{45 \text{ g HCONH}_2}$$
 = 0,2 mol HCONH<sub>2</sub>

[0,10 p]

• Càlcul del nombre de mols i concentració de totes les espècies en l'equilibri:

$$HCONH_2(g) \rightleftharpoons NH_3(g) + CO(g)$$

X

inici 0,2 -- -

0,2-x

X

[0,20 p]

A partir de l'equació dels gasos ideals es calcula el n<sub>equilibri</sub> i "x"

Les condicions experimentals són:

equilibri

P = 1,56 atm

T = 500 K

$$PV = nRT$$

$$n = (P V) / (RT)$$

 $n = (1,56 \text{ atm } x \text{ } 10 \text{ L}) / (0,082 \text{ atm } L \text{ K}^{-1} \text{ mol}^{-1} \text{ } x \text{ } 500 \text{ K})$ 

 $\Rightarrow$  n<sub>equilibri</sub> = 0,3805 mol de gasos en l'equilibri

[0,10 p]

Nombre de mols de cada espècie gasosa en l'equilibri:

$$n_{\text{equilibri}} = 0.3805 \text{ mol de gasos} = (0.2 - x) + x + x$$

$$\Rightarrow$$
 0,3805 = 0,2 + x  $\Rightarrow$  x = 0,1805 mol

[0,10 p]

Pàgina 15 de 44

Química

#### Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

Càlcul de les concentracions en equilibri per calcular K<sub>c</sub>:

$$[HCONH2] = \frac{(0,2-x)\ mol}{10\ L} = \frac{(0,2-0,1805)\ mol}{10\ L} = 1,95\ x10^{-3}\ M$$
$$[NH3] = [CO] = \frac{x\ mol}{10\ L} = \frac{0,1805\ mol}{10\ L} = 1,805\ x\ 10^{-2}\ M$$

[0,10p]

Càlcul de K<sub>c</sub> amb les concentracions de les substàncies en estat gasós:

$$Kc = \frac{[NH_3][CO]}{[HCONH_2]} = \frac{(1,805 \times 10^{-2})(1,805 \times 10^{-2})}{1,95 \times 10^{-3}} = \mathbf{0}, \mathbf{167}$$

 $\Rightarrow$   $K_c = 0.167$ 

[0,30 p]

• Es penalitzarà 0,1 p, si expressen la constant d'equilibri amb unitats.

## Càlcul de K<sub>c</sub>

Relació entre Kc i Kp:

$$Kp = Kc (RT)^{\Delta n}$$

[0,10 p]

R: constant universal dels gasos ideals; T: temperatura en K

Δn: variació del nombre de mol de gasos en la reacció

## Càlcul K<sub>p</sub> (si les pressions s'expressen en atmosferes):

$$\Delta n = \Sigma \ n_{productes} - \Sigma \ n_{reactius} = 2 - 1 = 1$$

$$Kp = Kc \ (RT)^{\Delta n} = 0.167 \ \left( \ 0.082 \ \frac{atm \cdot l}{K \cdot mol} \ x \ 500 \ K \right)^{1} = \mathbf{6.847}$$

$$\Rightarrow K_p = \mathbf{6.847}$$

[0,25 p]

- Es penalitzarà 0,1 p si expressen la constant d'equilibri amb unitats.
- També és considerarà correcte si calculen K<sub>p</sub> amb R = 8,314 J K<sup>-1</sup> mol<sup>-1</sup>.

Pàgina 16 de 44

Química

#### Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Problema 5.b)

#### Com afecta el rendiment de la reacció

#### - Un augment del volum

En augmentar el volum del recipient, disminueix la pressió en el seu interior. La reacció és desplaçarà cap a on hi ha més mols de gasos (*coeficients* estequiomètrics) per tornar a una nova situació d'equilibri.

Mols de gasos reactius = 1Mols de gasos productes = 1 + 1 = 2

- ⇒ La reacció es desplaçarà cap la dreta i produirà més CO i NH<sub>3</sub>
- ⇒ Augmenta el rendiment de la reacció

[0,20 p]

### Un augment del nombre de mols de CO

En augmentar el nombre de mols de CO (producte) la reacció és desplaçarà cap a l'esquerra (reactius) per restablir un nou estat d'equilibri.

- ⇒ La reacció es desplaçarà cap l'esquerra i produirà menys CO i NH<sub>3</sub>
- ⇒ Disminueix el rendiment de la reacció

[0,20 p]

### - Un augment de la temperatura

La reacció és endotèrmica ( $\Delta H^{\circ} > 0$ ). Això ens indica que la reacció absorbeix calor en la reacció directa (cap a la dreta) i desprèn calor en a reacció inversa (cap a l'esquerra).

Un augment de temperatura implica aportar calor al sistema.

- ⇒ Afavorim la reacció directa (cap la dreta) i es produirà més CO i NH₃
- ⇒ Augmenta el rendiment de la reacció

[0,20 p]

#### - Afegim un catalitzador

Un catalitzador modifica la cinètica de la reacció (velocitat) però no altera la constant d'equilibri de la reacció, ni les concentracions dels compostos (reactius i productes) en equilibri.

#### ⇒ No es modifica el rendiment de la reacció

Pàgina 17 de 44 Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Com afecta la constant d'equilibri, Kc

La  $K_c$ , per a una determinada reacció, només depèn de la temperatura.

 $\Rightarrow$  l'augment del volum, l'augment de mols de CO o l'addició d'un catalitzador no modifica la constant d'equilibri  $K_c$ 

[0,30 p]

L'augment de temperatura afavoreix la reacció cap a la dreta (productes)

⇒ la K<sub>c</sub> augmenta

[0,15 p]

Pàgina 18 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Pregunta 6.a)

Formulació. Hidròxid de calci: Ca(OH)<sub>2</sub>

[- 0,5 p si no formulen bé]

### Definició de solubilitat molar

La solubilitat molar d'un compost és el nombre de mols de compost dissolts en un litre de solució saturada.

[0,30 p]

• També es podrà definir com el nombre màxim de mols de compost (solut) dissolts en un litre de solució (solvent).

## Càlcul de la solubilitat molar del Ca(OH)<sub>2</sub>

Massa molecular de  $Ca(OH)_2 = 40.1 + 16.0 \times 2 + 1.0 \times 2 = 74.1 \text{ g mol}^{-1}$ 

$$S = \frac{0.149 \ g \ Ca(OH)_2}{0.2 \ L} \cdot \frac{1 \ mol \ Ca(OH)_2}{74.1 \ g \ Ca(OH)_2} = 0.01 \ \frac{mol \ Ca(OH)_2}{L \ soluci\'o} = \mathbf{0,01} \ \mathbf{M} \ \mathbf{Ca(OH)_2}$$

[0,40 p]

## Concentracions dels ions Ca2+ i OH-

A partir de l'equilibri de la sal:  $Ca(OH)_{2(s)} \rightleftharpoons Ca^{2+}_{(aq)} + 2OH^{-}_{(aq)}$ 

S 2 S

[0,25 p]

Concentració de cada ió:

$$[Ca^{2+}] = S = 0.01 \text{ M}$$
  $\Rightarrow [Ca^{2+}] = 0.01 \text{ M}$ 

$$[OH^{-}] = 2 \cdot S = 0.02 \text{ M}$$
  $\Rightarrow [OH^{-}] = 0.02 \text{ M}$ 

Pàgina 19 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Pregunta 6b

Donat l'equilibri:

$$Ca(OH)_{2 (s)} \rightleftarrows Ca^{2+}_{(aq)} + 2 OH^{-}_{(aq)}$$
  $K_{ps} = [Ca^{2+}][OH^{-}]^{2}$ 

$$K_{ps} = [Ca^{2+}][OH^{-}]^{2}$$

Quan afegim aigua, la solució deixarà d'estar saturada, la concentració dels ions Ca<sup>2+</sup> i OH<sup>-</sup> disminuirà. Hi haurà tendència a dissoldre's més sòlid fins arribar un altre cop a la saturació.

L'equilibri es desplaçarà cap a la dreta i augmenta la solubilitat del Ca(OH)2 i, per tant, disminueix la massa de Ca(OH)<sub>2</sub>.

[0,30 p]

Quan afegim NaOH, estem afegint un ió comú OH<sup>-</sup> (un producte) i el sistema evolucionarà cap a l'esquerra, i augmenta la quantitat de Ca(OH)2.

[0,30 p]

Quan afegim HCI estem afegint un àcid fort que es dissocia totalment:

$$HCI + H_2O \longrightarrow CI^- + H_3O^+$$

L'ió H₃O+ reaccionarà amb els OH- de la solució (neutralització) fent que la [OH-] disminueixi. L'equilibri es desplaçarà cap a la dreta fins que arribi de nou a la saturació i, per tant, disminueix la massa de Ca(OH)<sub>2</sub>.

[0,35 p]

Quan afegim CaCl<sub>2</sub>, estem afegint l'ió comú Ca<sup>2+</sup> (un producte) i el sistema evolucionarà cap a l'esquerra, i augmenta la quantitat de Ca(OH)2.

Pàgina 20 de 44

Química

#### Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Pregunta 7.a)

## Escriure les semireaccions i la reacció global

**Ànode** reacció d'oxidació  $Cd(s) \rightarrow Cd^{2+}(aq) + 2e^{-}$ 

[0,10 p]

**Càtode** reacció de reducció  $Cu^{2+}$  (aq) + 2  $e^{-}$   $\rightarrow$  Cu (s)

[0,10 p]

reacció global  $\operatorname{Cd}(s) + \operatorname{Cu}^{2+}(aq) \to \operatorname{Cd}^{2+}(aq) + \operatorname{Cu}(s)$ 

[0,20 p]

• No és necessari que explicitin els estats físics de les substàncies.

La reacció de reducció es produeix en el càtode.

[0,10 p]

## Càlcul FEM estàndard de la pila

E (cel·la) = 
$$E^0$$
 càtode -  $E^0$  ànode = 0,34 - (-0,40 V) = +0,74V

[0,20 p]

 $\Rightarrow$  E (cel·la) > 0

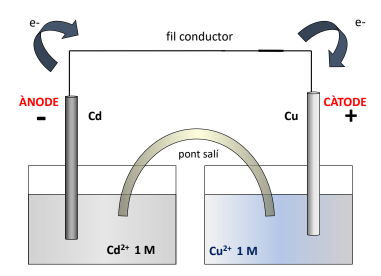
## Muntatge experimental de la pila

- Caldrà disposar de dos vasos de precipitats: en un s'hi posarà la solució de Cd²+ 1 M i s'hi submergirà a mitja alçada una làmina de Cd (ànode, a l'esquerra), l'altre s'omplirà de la solució de Cu²+ 1 M i s'hi submergirà a mitja alçada una làmina de Cu (càtode, a la dreta).
- Es connectaran la làmina de Cd i la de Zn amb un fil conductor.
- El circuit es tancarà col·locant un pont salí: tub que connecta els vasos i que conté una solució aquosa d'un electròlit.

Pàgina 21 de 44
Química
Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Dibuix esquemàtic:

[0,25 p]



 Es considera correcte (però no es necessari fer-ho) si es col·loca un voltímetre (potenciostat) en el fil conductor que uneix l'elèctrode de Cd i l'elèctrode de Cu

Pàgina 22 de 44

Química

#### Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Pregunta 7.b)

#### Calculem la càrrega produïda

El nombre d'electrons intercanviats en el procés redox és 2 electrons:

[0,10 p]

## Càrrega obtinguda per 2,00 g de Cd

2,00 g de Cd 
$$\cdot \frac{1 \, mol \, Cd}{112,4 \, g \, Cd} \cdot \frac{2 \, mol \, e^-}{1 \, mol \, Cd} \cdot \frac{9,65 \, x \, 10^4 \, C}{1 \, mol \, e^-} = 3434,16 \, C \Rightarrow \mathbf{Q} = \mathbf{3434,16} \, \mathbf{C}$$

[0,30 p]

## • Hores de funcionament

Sabem que  $Q = I \cdot t$ , i que I = 0,02 A

[0,10 p]

Per tant,  $3434,16 \text{ C} = 0.02 \text{ A} \cdot \text{t}$  (s) i el temps t = 3434,16 / 0.02 A = 171708 s

[0,40 p]

Passem el temps a hores  $t = 171708 \text{ s} / 3600 \text{ s} \text{ h}^{-1} = 47,70 \text{ h} \implies t = 47,70 \text{ h}$ 

[0,10 p]

## Condició reacció redox espontània

- Una reacció redox serà espontània quan doni una FEM positiva (E° > 0).
  - Opcional: si E °> 0 la variació d'energia lliure (△G°) serà negativa.
- Una reacció redox serà espontània si el potencial de l'espècie que es redueix és més gran que el potencial de l'espècie que s'oxida.

[0,25 p]

Només han de indicar una de les dues explicacions.

Pàgina 23 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## SÈRIE 5

L'alumne ha de respondre 4 preguntes de les 7 proposades.

Cada pregunta (qüestió) consta de dos apartats (a i b) que valen sempre 1,25 punts.

Com a norma general, tingueu en compte que un error no s'ha de penalitzar dues vegades.

Si un càlcul necessita un resultat anterior, i aquest és erroni, cal valorar la resposta independentment del valor numèric, i tenir en compte el procediment de resolució (sempre que els valors emprats i/o els resultats no siguin absurds).

Un error en la formulació penalitza 0,5 punts en aquell apartat, com s'explicita en la pauta.

En cap cas un apartat pot tenir una puntuació "negativa".

Pàgina 24 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Pregunta 1a

#### Procediment experimental per muntar una pila (indicant reactius i material)

Reacció:  $Zn(s) + CuSO_4(aq) \rightarrow ZnSO_4(aq) + Cu(s)$ 

Agafem dos vasos de precipitats: en un hi posem la solució de ZnSO<sub>4</sub> i en l'altra la solució de CuSO<sub>4</sub>. Hi col·loquem, respectivament, una làmina de Zn i una làmina de Cu parcialment submergits (elèctrodes).

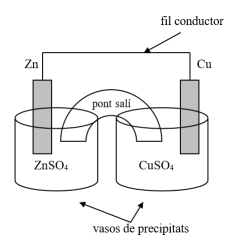
[0,60 punts]

Es connecten les làmines entre elles amb un fil conductor (*opcionalment es pot col·locar un voltímetre*). El circuit es tanca col·locant un pont salí (tub que connecta els dos vasos i que conté una solució d'un electròlit –sal soluble-)

[0,65 punts]

- Si enlloc de ZnSO<sub>4</sub> indiquen solució de Zn<sup>2+</sup> es penalitza 0,10 punts.
- Si enlloc de CuSO<sub>4</sub> indiquen solució de Cu<sup>2+</sup> es penalitza 0,10 punts.
- Si no indiquen (breument) en què consisteix el pont salí es penalitza 0,20 punts.

## Opcional: Esquema de la pila (dibuix):



Pàgina 25 de 44

Química

#### Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Pregunta 1b

Expressió per calcular la variació de l'energia lliure estàndard de la reacció redox:

$$\Delta G^{\circ} = -\mathbf{n} \cdot F \cdot E^{\circ}$$

[0,20 punts]

On

n: nombre d'electrons intercanviats

F: constant de Faraday

E°: potencial estàndard de la pila (a 25°C)

## Nombre d'electrons intercanviats

En el procés redox s'intercanvien dos electrons ⇒ n= 2

[0,20 punts]

## Opcionalment:

Semireaccions:

Reducció 
$$Cu^{2+} + 2e^{-} \rightarrow Cu(s)$$
  
Oxidació  $Zn(s) \rightarrow Zn^{2+} + 2e^{-}$ 

## Potencial de la pila

$$E^{\circ} = E^{\circ}_{CATODE} - E^{\circ}_{ANODE} = E^{0}(Cu^{2+}/Cu) - E^{0}(Zn^{2+}/Zn)$$
  
 $E^{\circ} = (+0,34) - (-0,76) = 1,10 \text{ V}$ 

[0,25 punts]

Si no indiquen unitats (o són errònies) es penalitza 0,1 punts.

## Càlcul de ∆G°

$$\Delta G^{\circ} = - \text{ n} \cdot F \cdot E^{\circ} = -2 \times 9,65 \cdot 10^{4} \times 1,10$$
  
 $\Delta G^{\circ} = -212300 \text{ J}$   
(o -212300 J/mol)

[0,30 punts]

Si no indiquen unitats (o són errònies) es penalitza 0,1 punts.

Pàgina 26 de 44

Química

## Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Justifiqueu si la reacció és espontània o no en aquestes condicions

Perquè una reacció sigui espontània, a p i T constant, cal que:  $\Delta G^{\circ} < 0$ 

 $\Delta G^{\circ} = -212300 \text{ J} < 0$ 

La reacció redox proposada és espontània en condicions estàndard i 25°C

[0,30 punts]

Pàgina 27 de 44

Química

#### Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Pregunta 2a

## Equació de l'equilibri de solubilitat de la fluorita (CaF<sub>2</sub>)

Reacció: 
$$CaF_2(s) \rightleftharpoons Ca^{2+}(aq) + 2 F^{-}(aq)$$

[0,25 punts]

Es penalitza 0,10 punts si no indiquen que el fluorur de calci (reactiu) es troba en forma sòlida ("s").

Raonar, quantitativament, si la concentració d'ions fluorur en aquesta aigua serà superior o inferior a la concentració màxima recomanada

Calculem la solubilitat de la fluorita en aigua:

Reacció:

$$CaF_2(s) 
ightharpoonup Ca^{2+}(aq) + 2 F^-(aq)$$
  
Inicial a  
Equilibri  $a-s$  s 2s

on s = solubilitat (mol/L)

Expressió de la constant de solubilitat:  $K_{ps} = [Ca^{2+}][F^{-}]^2$ 

[0,25 punts]

No és obligatori que expliciten aquesta fórmula, sempre que en els passos següents es visualitzi bé que l'estan aplicant.

Introduïm la solubilitat a l'expressió anterior:

$$K_{ps} = (s) \cdot (2s)^2 = 4s^3$$
  
 $s = (K_{ps} / 4)^{1/3}$   
 $s = (3,2 \cdot 10^{-11} / 4)^{1/3}$   
 $s \text{ (solubilitat)} = 2,00 \times 10^{-4} \text{ mol / L}$ 

[0,25 punts]

Pàgina 28 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

Calculem la concentració de F en equilibri en aquesta aigua:

$$[F^{-}] = 2 s = 2 x 2,00 \cdot 10^{-4}$$

$$[F^{-}] = 4,00 \cdot 10^{-4} \text{ mol } / \text{ L}$$

[0,25 punts]

Comparem la concentració de F<sup>-</sup> en equilibri d'aquesta aigua amb la concentració màxima recomanada de F<sup>-</sup> en aigües de consum domèstic:

$$[F^{-}] = 4,00 \cdot 10^{-4} \text{ mol } / \text{L x } (19 \text{ g } F^{-} / 1 \text{ mol } F^{-}) \text{ x } (1000 \text{ mg } F^{-} / 1 \text{ g } F) = 7,6 \text{ mg/L}$$

$$[F^{-}] > [F^{-}]^{-}]$$
màxima recomanada

La concentració d'ió fluorur en aquesta aigua serà superior a la concentració màxima recomanada.

[0,25 punts]

Pàgina 29 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Pregunta 2b

#### Es podria produir la precipitació de fluorur de calci a les canonades?

Reacció de solubilitat del CaF<sub>2</sub>:

$$CaF_2(s) \rightleftharpoons Ca^{2+}(aq) + 2 F^{-}(aq)$$

Perquè una sal precipiti hem de calcular el valor de Q (mateixa expressió que la constant d'equilibri, però amb les concentracions inicials) i comparar-ho amb la  $K_{ps}$ .

Concentracions inicials de calci i fluorur en l'aigua de consum domèstic d'un municipi

$$[Ca^{2+}]_o = 50 \text{ mg/L}$$
  
 $[Ca^{2+}]_o = 50 \text{ mg Ca / L x (1 g Ca / 1000 mg Ca) x (1 mol Ca / 40,0 g Ca)}$   
 $[Ca^{2+}]_o = 1,250 \text{ x } 10^{-3} \text{ mol/L}$ 

[0,25 punts]

$$[F^{-}]_{o} = 1,5 \text{ mg/L}$$
  
 $[F^{-}]_{o} = 1,5 \text{ mg } F^{-} / L \text{ x } (1 \text{ g } F^{-} / 1000 \text{ mg } F^{-}) \text{ x } (1 \text{ mol } F / 19,0 \text{ g } F^{-})$   
 $[F^{-}]_{o} = 7,895 \text{ x } 10^{-5} \text{ mol/L}$ 

[0,25 punts]

## Càlcul de Q

Q = 
$$[Ca^{2+}]_o ([F^-]_o)^2$$
  
Q =  $(1,250 \times 10^{-3}) \cdot (7,895 \times 10^{-5})^2$   
Q =  $7,79 \times 10^{-12}$ 

[0,35 punts]

# Comparació entre Kps i Q

$$K_{ps} = 3.2 \times 10^{-11}$$
  
 $Q = 7.79 \times 10^{-12} \quad (= 0.779 \times 10^{-11})$   
Precipita CaF<sub>2</sub> si:  $Q > K_{ps}$   
 $Q < K_{ps}$ 

No es formarà precipitat de fluorur de calci.

[0,40 punts]

Pàgina 30 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Pregunta 3a

Formulació.

Etanol CH<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>OH

[- 0,5 punts si no el formulen bé]

És correcte si el formulen com C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH o C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>O.

Escriure i ajustar l'equació de la reacció que es produeix en la fermentació de la cervesa

$$C_6H_{12}O_6(s) \rightarrow 2 CH_3CH_2OH(I) + 2 CO_2(g)$$

[0,25 punts]

Justificar que la reacció és exotèrmica, en condicions estàndard i 298 K

Calculem l'entalpia estàndard de la reacció

$$\Delta H^{o}_{reacció} = (\sum n_p \Delta H^{o}_{f, productes}) - \sum n_r \Delta H^{o}_{f, reactius})$$

[0,10 punts]

No és obligatori que expliciten aquesta fórmula, sempre que en els passos següents es visualitzi bé que l'estan aplicant.

$$\Delta \mathcal{H}^{o}_{\text{reacció}} = \left[ \left( 2 \times \Delta \mathcal{H}^{o}_{f, \text{ diòxid de carboni}} \right) + \left( 2 \times \Delta \mathcal{H}^{o}_{f, \text{ etanol}} \right] - \left[ \left( 1 \times \Delta \mathcal{H}^{o}_{f, \text{ glucosa}} \right) \right]$$
 
$$\Delta \mathcal{H}^{o}_{\text{reacció}} = \left[ \left( 2 \times (-393,5) \right) + \left( \left( 2 \times (-277,7) \right) \right] - \left[ \left( 1 \times (-1273,0) \right) \right]$$
 
$$\Delta \mathcal{H}^{o}_{\text{reacció}} = \textbf{-69,4 kJ} \quad \text{(o -69,4 kJ/mol)}$$

[0,30 punts]

Si ΔH<sup>0</sup><sub>reacció</sub> < 0 ⇒ Reacció exotèrmica

**la reacció** que es produeix en la fermentació de la cervesa **és exotèrmica**, en condicions estàndard i 298 K.

[0,10 punts]

Pàgina 31 de 44

Química

#### Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Calcular la calor que es desprèn quan s'obté un kilogram d'etanol

A pressió constant  $\Rightarrow$  q<sub>p</sub> =  $\Delta H^{o}_{reacció}$ 

[0,10 punts]

(on qp és la calor a pressió constant)

## Calculem el calor obtinguda quan obtenim 1,0 kg d'etanol

#### Dades:

Massa d'etanol = 1 kg = 1000 g Massa molecular de l'etanol =  $(2 \times 12,0) + (1 \times 16,0) + (6 \times 1,0) = 46,0$  g / mol Variació d'entalpia de la reacció (tal com està igualada) = -69,4 kJ

1000 g  $CH_3CH_2OH x$  (1 mol  $CH_3CH_2OH / 46,0$  g  $CH_3CH_2OH) x$  x (-69,4 kJ / 2 mol  $CH_3CH_2OH$ )= -754,3 kJ

Calor obtinguda (despresa) = 754,3 kJ

[0,40 punts]

Es penalitza 0,40 p (sobre 0,40 p) si no tenen en compte l'estequiometria de la reacció (relació entre mols d'etanol formats i calor despresa).

Pàgina 32 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Pregunta 3b

## Justificar si la calor alliberada a volum constant seria superior, inferior o igual

Si la reacció es realitza a volum constant  $\Rightarrow$  q<sub>v</sub> =  $\Delta E$ 

[0,25 punts]

on:

 $q_v$  és la calor a volum constant  $\Delta E$  és la variació d'energia interna de la reacció

Relació entre l'entalpia i l'energia interna d'una reacció:

$$\Delta H = \Delta E + \Delta v R T$$

[0,30 punts]

 $\Delta v$  = diferència dels coeficients estequiomètrics (productes i reactius gasosos)

$$\Rightarrow \Delta E = \Delta H - \Delta v R T$$
$$\Rightarrow q_v = q_p - \Delta v R T$$

Reacció:

$$C_6H_{12}O_6(s) \rightarrow 2 CH_3CH_2OH(I) + 2 CO_2(g)$$
  
 $\Delta v = (0+2) - (0) = + 2 \text{ (positiu !)}$ 

[0,20 punts]

## Raonament 1 (qualitatiu)

En l'equació:

$$\begin{split} q_{\nu} &= q_p - \Delta \nu \ R \ T : \\ &\Rightarrow q_p < 0 \\ &\Rightarrow - \Delta \nu \ R \ T < 0 \quad (R \ i \ T \ sempre \ són \ positius \ i \ \Delta \nu \ és \ > 0) \\ &\Rightarrow q_{\nu} \ ser \grave{a} \ un \ valor \ més \ negatiu \ que \ q_p \\ &\Rightarrow |q_{\nu}| \ > \ |q_p| \end{split}$$

La calor és negativa (s'allibera calor)

⇒ s'alliberarà més quantitat de calor a volum constant

[0,50 punts]

Pàgina 33 de 44

Química

## Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Raonament 2 (quantitatiu)

Dades que tenim:

$$\Delta H^{o}$$
 (reacció) = - 69,4 kJ  $R$  = 8,31 J / K mol = 8,31x10 $^{-3}$  kJ / K mol (transformat a kJ) T = 298 K

Substituïm les dades en l'equació  $\Delta E^{\circ} = \Delta H^{\circ} - \Delta v R T$ :

$$\Delta E^{\circ} = -69.4 - [(+2) \times (8.31 \times 10^{-3}) \times (298)]$$
  
 $\Delta E^{\circ} = -74.4 \text{ kJ}$   
 $|\Delta E^{\circ}| > |\Delta H^{\circ}| \implies |q_{v}| > |q_{p}|$ 

⇒ s'alliberarà més quantitat de calor a volum constant

[0,50 punts]

Pàgina 34 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Pregunta 4a

## Justificar si el pacient pateix acidosi o alcalosi

Dada del pacient: [OH-]<sub>plasma</sub> = 3,02x10<sup>-9</sup> g / mL

Calculem la concentració de OH<sup>-</sup> en el plasma en mol/L:

Massa molecular  $OH^{-} = 16,0 + 1,0 = 17,0 g / mol$ 

$$[OH^{-}]_{plasma} = 3,02x10^{-9} \text{ g / mL } x (1 \text{ mol } OH^{-} / 17,0 \text{ g } OH^{-}) x (1000 \text{ mL } / 1 \text{ L})$$
  
 $[OH^{-}]_{plasma} = 1,7765x10^{-7} \text{ mol } / \text{ L}$ 

[0,25 punts]

# Calculem la concentració de H<sub>3</sub>O<sup>+</sup> en el plasma en mol/L:

$$K_{\text{w}} = [H_3O^+] \cdot [OH^-]$$

[0,10 punts]

No és obligatori que expliciten aquesta fórmula, sempre que en els passos següents es visualitzi bé que l'estant aplicant.

$$[H_3O^+] = K_w / [OH^-]$$
  
 $[H_3O^+]_{plasma} = 1,00x10^{-14} / 1,7765x10^{-7}$   
 $[H_3O^+]_{plasma} = 5,6290x10^{-8} \text{ mol/L}$ 

[0,25 punts]

## Calculem el pH del plasma

$$pH = - log [H3O+]$$

[0,10 punts]

No és obligatori que expliciten aquesta fórmula, sempre que en els passos següents es visualitzi bé que l'estant aplicant.

pH<sub>plasma</sub> (pacient) = 
$$-\log 5,6290x10^{-8}$$
  
pH<sub>plasma</sub> (pacient) =  $7,25$ 

[0,25 punts]

Pàgina 35 de 44

## Química

## Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

Comparem el valor del pH del pacient amb els valors del pH d'acidosi i d'alcalosi

Acidosi: pH<sub>plasma</sub> < 7,35

Alcalosi: pH<sub>plasma</sub> > 7,45

 $pH_{plasma}$  (pacient) = 7,25

El pH del plasma del pacient té un valor per sota de 7,35.

⇒ El pacient pateix acidosi.

[0,30 punts]

Pàgina 36 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Pregunta 4b

Justificar (qualitativament) com s'haurien modificat els valors de pH en els 4 tubs

Tub A i tub B: Inicialment contenen plasma (pH=7,4)

- ⇒ Tub A: en afegir unes gotes d'HCl el pH no es modifica (o es modifica molt poc). Seguiria, aproximadament, en pH=7,4.
- ⇒ Tub B: en afegir unes gotes de NaOH el pH no es modifica (o es modifica molt poc). Seguiria, aproximadament, en pH=7,4.

[0,20 punts]

<u>Justificació</u>. El **plasma conté** diversos **sistemes reguladors de pH**. La propietat d'aquests **sistemes reguladors** és que en afegir un àcid o una base, en quantitats moderades, **el pH no es modifica** (o es modifica molt poc).

[0,40 punts]

Tub C i tub D: Inicialment contenen aigua destil·lada (pH=7,0)

- ⇒ Tub C: en afegir unes gotes d'HCl el pH disminueix molt (pH << 7,0)
- ⇒ Tub D: en afegir unes gotes de NaOH el pH augmenta molt (pH >> 7,0)

[0,20 punts]

#### Justificació

L'aigua no és un sistema regulador de pH. En afegir un àcid el seu pH disminueix; en afegir una base el seu pH augmenta.

[0,30 punts]

Però en afegir un àcid fort (HCl) es generen molts ions H₃O<sup>+</sup> i el pH disminueix molt; en afegir una base forta (NaOH) es generen molts ions OH<sup>-</sup> i el pH augmenta molt.

[0,15 punts]

## Opcional:

 $HCI + H_2O \rightarrow CI^- + H_3O^+ \quad pH = -\log [H_3O^+]$ Si afegim HCl, augmentem  $[H_3O^+]$ , i el pH disminueix.  $NaOH \rightarrow Na^+ + OH^- \quad [H_3O^+] = K_w / \quad [OH^-] \quad pH = -\log [H_3O^+]$ Si afegim NaOH, augmentem  $[OH^-]$ , disminueix  $[H_3O^+]$ , i el pH augmenta.

Pàgina 37 de 44

Química

## Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Pregunta 5a

# Escriure les semireaccions que tenen lloc a l'ànode i al càtode

Reacció global: 2 NaCl(aq) + 2 H<sub>2</sub>O(l)  $\rightarrow$  2 NaOH(aq) + Cl<sub>2</sub>(g) + H<sub>2</sub>(g)

Semireaccions en cada elèctrode:

Anode:  $2 \text{ Cl}^-(aq) \rightarrow \text{ Cl}_2(g) + 2 \text{ e}^-$ 

[0,50 punts]

**Càtode**  $2 H_2O(I) + 2 e^- \rightarrow H_2(g) + 2 OH^-(aq)$ 

[0,50 punts]

(també acceptem com a correcte pel càtode:  $2 H^{+}(aq) + 2 e^{-} \rightarrow H_{2}(g)$ )

## Indicar la polaritat de cada elèctrode

Procés d'electròlisi:

Càtode: polaritat negativa (-)

Ànode: polaritat positiva (+)

[0,25 punts]

Pàgina 38 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Pregunta 5b

## Calcular quantes hores hauria de funcionar aquest procés electrolític

Calculem els mols de clor gas (Cl<sub>2</sub>) que volem obtenir

Dades:

$$V(Cl_2) = 10 L$$
  
 $T = 22 \,^{\circ}C = 295 K$   
 $p = 1,5 atm$   
 $R = 0,082 atm L / K mol$ 

Equació del gasos ideals: p V = n R T

[0,10 punts]

$$n = P V / R T$$
  
 $n = (1,5 \times 10) / (0,082 \times 295)$   
 $n = 0,620 \text{ mol de Cl}_2$ 

[0,35 punts]

## Calculem el temps del procés electrolític

Dades:

$$I= 5 A (= 5 C / s)$$
  
 $n (Cl_2) = 0,620 mol$   
 $F = 9,65x10^4 C / mol$ 

Semireacció: Cl⁻ + 2 e⁻ → Cl₂

0,620 mol 
$$Cl_2$$
 x (2 mols  $e^-$  / 1 mol  $Cl_2$ ) x (9,65x10<sup>4</sup> C / 1 mol  $e^-$ ) x (1 s / 5 C) x (1 h / 3600 s) = 6,65 h

⇒ Necessitem 6,65 hores per omplir la bombona de 10 L amb Cl₂(g)

[0,80 punts]

Pàgina 39 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Pregunta 6a

Indicar si en incidir llum visible sobre àtoms de liti gasós en estat fonamental es provoca la seva ionització

#### **Raonament 1**

Partim de la  $\lambda$  de la llum visible (mínima i màxima, o només de la mínima), i calculem la seva energia. Comparem aquests valors (o només el valor de l'energia associada a la  $\lambda$  mínima) amb l'energia necessària per ionitzar un àtom de Li.

Equació de Planck: E = h v

[0,20 punts]

 $V = C / \lambda$ 

[0,15 punts]

 $\Rightarrow$  E = h c /  $\lambda$ 

Llum visible (400 – 750 nm):

400 nm  $\Rightarrow$  E = 6,63x10<sup>-34</sup> x 3,0x10<sup>8</sup> / [400 nm x (10<sup>-9</sup> m / 1 nm)] = 4,97x10<sup>-19</sup> J

 $E = 4.97 \times 10^{-19} \text{ J x } (1 \text{ eV} / 1.6 \times 10^{-19} \text{ J}) = 3.11 \text{ e V}$ 

[0,40 punts]

#### Opcional

750 nm 
$$\Rightarrow$$
 E = 6,63·10<sup>-34</sup> x 3,0x10<sup>8</sup> / [750 nm x (10<sup>-9</sup> m / 1 nm)] = 2,65x10<sup>-19</sup> J

$$E = 2,65x10^{-19} J x (1 eV / 1,6x10^{-19} J) = 1,66 e V$$

L'energia per ionitzar el liti (primera energia d'ionització) és de 5,04 eV. L'energia màxima de la llum visible és de 3,11 eV (interval 1,66-3,11 eV), inferior al valor que necessitem per ionitzar el liti gasós.

Per tant, la llum visible no podrà ionitzar al Li.

[0,50 punts]

Pàgina 40 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

#### **Raonament 2**

Partim de l'energia que necessitem per ionitzar un àtom de Li, i calculem la longitud d'ona de la radiació electromagnètica necessària per a fer-ho.

Equació de Planck: E = h v

[0,20 punts]

 $v = c / \lambda$ 

[0,15 punts]

 $E = h c / \lambda$ 

Energia què necessitem per ionitzar el liti:

1 àtom Li x (5,4 eV / àtom Li) x (1,6x10<sup>-19</sup> J / 1 eV) = 8,64x10<sup>-19</sup> J

Longitud d'ona de la radiació per ionitzar el liti ( $\lambda = h c / E$ ):

 $\lambda_{ionització}$ = 6,63·10<sup>-34</sup> x 3,0x10<sup>8</sup> / 8,64x10<sup>-19</sup> = 2,30x10<sup>-7</sup> m  $\lambda_{ionització}$ = 2,30x10<sup>-7</sup> m x (1 nm / 10<sup>-9</sup> m) = **230 nm** 

[0,40 punts]

La llum visible (400-750 nm) <u>té un rang de longituds d'ona superior</u> a la que necessitem per ionitzar el Li (230 nm). És a dir, tota la radiació de la llum visible <u>té menys energia</u> que la que necessitem per ionitzar el liti gasós.

Per tant, la llum visible no podrà ionitzar al Li(g)

[0,50 punts]

Pàgina 41 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Pregunta 6b

Justificar que la primera energia d'ionització del beril·li és més gran que la del liti

Configuració electrònica:

Li (Z=3): 1s<sup>2</sup>, 2s<sup>1</sup>

Be (Z=4): 1s<sup>2</sup>, 2s<sup>2</sup>

[0,10 punts]

La <u>primera energia d'ionització</u> és l'energia que cal subministrar a un element, en estat gasós, per arrencar un electró.

[0,10 punts]

Opcional:  $X(g) \rightarrow X^{+}(g) + e^{-}$ 

La força d'atracció de l'electró extern (càrrega negativa) amb el nucli (càrrega positiva) depèn de la distància que els separi (radi). Com més petita sigui aquesta distància, més força d'atracció (segons la llei de Coulomb) i més costarà d'arrencar l'electró.

El radi del Be és més petit que el del Li, ja que són elements que tenen l'electró més extern en la mateixa capa n=2 (radi similar), però en tenir el Be un protó i un electró més (més càrrega) augmenta la força d'atracció, i això fa que el seu radi sigui una mica inferior. Per tant:

radi (Be) < radi (Li) 
$$\Rightarrow$$
 E<sub>i</sub> (Be) > E<sub>i</sub> (Li)

[0,40 punts]

 Si la justificació del radi i/o l'energia d'ionització es fa només en base a la posició dels elements Li i Be a la taula periòdica, es penalitzarà 0,40 p (sobre 0,40 p).

Pàgina 42 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

Justificar que la diferència entre la segona energia d'ionització i la primera energia d'ionització és molt més gran en el liti que en el beril·li

Configuració electrònica:

Li\*: 1s<sup>2</sup> (té 2 electrons i 3 protons) Be\*: 1s<sup>2</sup>, 2s<sup>1</sup> (té 3 electrons i 4 protons)

[0,10 punts]

Li: 1s2, 2s1 (té 3 electrons i 3 protons) Be: 1s2, 2s2 (té 4 electrons i 4 protons)

La <u>segona energia d'ionització</u> és l'energia que cal subministrar a un element en estat gasós que ja ha perdut un electró (està en formà d'ió 1+) per arrencar-li un altre electró.

[0,15 punts]

Opcional:  $X^+(g) \rightarrow X^{2+}(g) + e^{-}$ 

El Li<sup>+</sup> té l'electró més extern en la capa n=1 mentre el Li la té en la capa n=2 (més externa). El radi del Li<sup>+</sup> és molt més petit que el del Li, i això farà que la segona energia d'ionització del Li sigui molt més gran que la primera.

radi (Li<sup>+</sup>) < radi (Li) 
$$\Rightarrow$$
 E<sub>i,segona</sub> (Li) >> E<sub>i, primera</sub>(Li)]   
  $\Rightarrow$  [E<sub>i,segona</sub> (Li) - E<sub>i, primera</sub>(Li)] >> 0 Valor molt alt

El Be<sup>+</sup> té l'electró més extern en la capa n=2 igual que el Be (radi similar). Però la càrrega nuclear efectiva és més gran en el Be<sup>+</sup> degut a tenir el mateix nombre de protons però un electró menys; això fa que el radi del Be<sup>+</sup> sigui <u>una mica més petit</u> que el del Be, <u>augmentant una mica l'energia d'ionització</u>.

radi (Be<sup>+</sup>) < radi (Be) 
$$\Rightarrow$$
 E<sub>i,segona</sub> (Be) > E<sub>i, primera</sub>(Be)]   
  $\Rightarrow$  [E<sub>i,segona</sub> (Be) - E<sub>i, primera</sub>(Be)] > 0 Valor alt

⇒ la diferència entre la segona energia d'ionització i la primera energia d'ionització és molt més gran en el liti que en el beril·li.

[0,40 punts]

Pàgina 43 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

## Pregunta 7a

#### Determinar la massa d'oxigen que s'obté quan s'assoleix l'equilibri

#### Expressió de la constant d'equilibri

Reacció:

2 HgO(s) 
$$\rightleftharpoons$$
 2 Hg(g) + O<sub>2</sub>(g)  

$$K = [Hg]^2 \cdot [O_2]$$

[0,30 punts]

### Plantejament de l'equilibri

[0,20 punts]

No és obligatori que expliciten el plantejament de l'equilibri, sempre que en els passos següents es visualitzi que substitueixen correctament les concentracions de Hg i  $O_2$  en equilibri en la constant  $K_c$ .

## Càlcul de x (mols de O<sub>2</sub>):

$$V = 10 L$$

$$K = (2x / 10)^{2} \cdot (x / 10)$$

$$K = 4x^{3} / 1000 \Rightarrow 1,19x10^{-7} = 4x^{3} / 1000$$

$$x = (2,975x10^{-5})^{1/3}$$

$$x = 3,10x10^{-2} \Rightarrow \text{mols de } O_{2} \text{ en equilibri} = 3,10x10^{-2}$$

[0,50 punts]

Si no han explicitat el plantejament de l'equilibri, però quan substitueix les dades a la *Kc* per trobar x ho fan bé, aquest apartat es valora amb 0,70 p enlloc de 0,50 p.

# Càlcul de la massa de O<sub>2</sub>)

Massa molecular 
$$(O_2) = 16.0 \times 2 = 32.0 \text{ g/mol}$$

$$3,10x10^{-2} \text{ mol } O_2 \text{ x } (32,0 \text{ g } O_2 / 1 \text{ mol } O_2) = 0,992 \text{ g } O_2$$

## ⇒ en equilibri s'obtenen 0,992 g d'oxigen gasós

[0,25 punts]

Pàgina 44 de 44

Química

Proves d'accés a la Universitat 2022, convocatòria ordinària. Criteri d'avaluació

# Pregunta 7b

## Justificar si obtindrem més o menys massa d'oxigen a 300°C

Variable: temperatura

Reacció:

2 HgO(s) 
$$\rightleftharpoons$$
 2 Hg(g) + O2(g)  $\triangle$ H(a 400°C) > 0

La reacció és endotèrmica ( $\Delta H > 0$ ). Això vol dir que absorbeix calor per formar els productes (desplaçar-se cap a la dreta), i desprèn calor per a formar els reactius (desplaçar-se cap a l'esquerra).

Si disminuïm la temperatura, estem traient calor i afavorim que la reacció es desplaci cap a l'esquerra, disminuint la quantitat d'oxigen en el nou equilibri.

Si la reacció la realitzem a 300°C enlloc de 400°C obtenim menys massa d'oxigen.

[0,80 punts]

## Justificar si es modifica el valor de la Kc a 300°C

La constant d'equilibri en concentracions ( $K_c$ ) només depèn de la temperatura.

Si la reacció la realitzem a 300°C enlloc de 400°C canvia la K<sub>c</sub>.

[0,45 punts]