Criteris de correcció

**Química** 

## **SÈRIE 5**

L'alumne ha de respondre 5 preguntes. Obligatòriament ha de respondre la 1, 2 i 3 i n'escull una entre la 4 i la 5 i una entre la 6 i la 7.

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

.

#### Pregunta 1a

## Determinació de l'ordre de reacció per a cada reactiu

L'equació de la velocitat de la reacció es pot escriure:  $v = k [NO]^a \cdot [O_2]^b$  on "a" i "b" són els ordres de reacció respecte al monòxid de nitrogen i l'oxigen, respectivament.

De la taula de dades experimentals podem deduir que:

- En els experiments 1, 2 i 3 la concentració inicial de NO es manté constant. En **doblar** la concentració inicial d'O<sub>2</sub> (experiments 1 i 2) també **es duplica** la velocitat inicial de la reacció, i en **triplicar** la concentració inicial d'O<sub>2</sub> (experiments 1 i 3) **es triplica** la velocitat inicial de la reacció.
  - $\Rightarrow$  Per tant, la reacció serà d'ordre 1 respecte al  $O_2$  (b=1) [0,3 p]
- En els experiments 3, 4 i 5 la concentració inicial de O<sub>2</sub> es manté constant. En **doblar** la concentració inicial de NO (experiments 3 i 4) **es quadruplica** la velocitat inicial de la reacció, i en **triplicar** la concentració inicial de NO inicial (experiments 3 i 5) **es multiplica per 9** la velocitat inicial de la reacció.
  - ⇒ Per tant, la reacció serà d'ordre 2 respecte al NO (a=2) [0,3 p]

#### Determinació de la constant de velocitat

L'equació de velocitat de la reacció serà:  $v = k [NO]^2 \cdot [Cl_2]$  [0,2 p]

Agafant la velocitat inicial de la reacció i les concentracions inicials de cada reactiu <u>en un experiment</u> (el primer, per exemple) tenim:

Experiment 1:

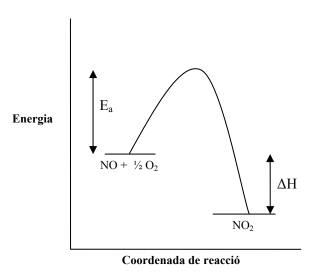
$$7.0 \times 10^{-6} = k \cdot (1.0 \times 10^{-3})^2 \times (1.0 \times 10^{-3})$$
  
 $k = 7.0 \times 10^{-6} / (1.0 \times 10^{-3})^3$   
 $k = 7.0 \times 10^3 \text{ mol}^{-2} \text{ L}^2 \text{ s}^{-1}$  [0.2 p]

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

#### Pregunta 1b

Representació gràfica de la reacció (dibuix aproximat):

[0,6 p]



- Es penalitzarà 0,2 punts si no indiquen bé la energia d'activació  $(E_a)$ .
- Es penalitzarà 0,2 punts si no indiquen bé l'entalpia de la reacció ( $\Delta H$ ).
- Es penalitzarà 0,2 punts si indiquen que la energia de productes és més gran que la de reactius (cal tenir en compte que la reacció és exotèrmica).

## Modificació de l'energia d'activació en afegir un catalitzador

[0,2 p]

Si la reacció es fa en presència d'un **catalitzador**, **es modifica el valor de l'energia d'activació** (**E**<sub>a</sub>), ja que la funció del catalitzador és <u>canviar el mecanisme de la reacció</u> i amb això es modifica l'energia d'activació (disminueix) i la velocitat de la reacció (augmenta).

• Si no ho justifiquen, o aquesta justificació és totalment errònia, es penalitza 0,2 punts.

#### Modificació de l'entalpia de la reacció en afegir un catalitzador

[0,2 p]

Si la reacció es fa en presència d'un catalitzador, <u>la reacció global serà la mateixa</u> i per tant la variació d'entalpia de la reacció no es modifica, ja que <u>només depèn de l'entalpia de reactius i productes.</u>

• Si no ho justifiquen, o aquesta justificació és totalment errònia, es penalitza 0,2 punts.

## Pregunta 2a

# Reacció de fermentació acètica del vi:

$$CH_3CH_2OH(1) + O_2(g) \rightarrow CH_3COOH(1) + H_2O(1)$$
 [0,2 p]

• Es considerarà correcte encara que no explicitin l'estat físic (líquid o gas) de cada substància.

## Càlcul de l'entalpia de la reacció

Relacionem l'entalpia de la reacció amb l'entalpia de formació de reactius i productes:

$$\Delta H^{o} \text{ (reacció)} = (\Sigma \text{ n}_{p} \Delta H^{o}_{f, \text{ productes}}) - (\Sigma \text{ n}_{r} \Delta H^{o}_{f, \text{ reactius}})$$

$$\Delta H^{o} \text{ (reacció)} = [\Delta H^{o}_{f} \text{ (CH}_{3}\text{COOH)} + \Delta H^{o}_{f} \text{ (H}_{2}\text{O)}] - [\Delta H^{o}_{f} \text{ (CH}_{3}\text{CH}_{2}\text{OH)} + \Delta H^{o}_{f} \text{ (O}_{2})]$$

$$[0,3 \text{ p}]$$

L'entalpia estàndard de formació de l'oxigen és zero.

 $\Delta H^{\circ}(\text{reacció}) = [(-487,0) + (-285,8)] - [(-277,6)]$ 

$$\Rightarrow \Delta H^{\circ}(\text{reacció}) = -495.2 \text{ kJ} \quad (6 - 495.2 \text{ kJ/mol})$$
 [0.3 p]

- Si no indiquen les unitats de l'entalpia de reacció (o són incorrectes) es penalitzarà 0,1 punts.
- ⇒ <u>La reacció és exotèrmica</u> ja que <u>l'entalpia és negativa</u> (desprèn calor). [0,2 p]

## Pregunta 2b

#### Càlcul de l'energia lliure de la reacció

Relacionem l'energia lliure de la reacció amb l'energia lliure de formació de reactius i productes:

$$\Delta G^{o}(\text{reacci\'o}) = (\Sigma \text{ n}_{p} \Delta G^{o}_{f, \text{ productes}}) - (\Sigma \text{ n}_{r} \Delta G^{o}_{f, \text{ reactius}})$$

$$\Delta G^{o}(\text{reacci\'o}) = [\Delta G^{o}_{f}(\text{CH}_{3}\text{COOH}) + \Delta G^{o}_{f}(\text{H}_{2}\text{O})] - [\Delta G^{o}_{f}(\text{CH}_{3}\text{CH}_{2}\text{OH}) + \Delta G^{o}_{f}(\text{O}_{2})]$$

$$[0,3 \text{ p}]$$

L'energia lliure estàndard de formació de l'oxigen és zero.

$$\Delta G^{\circ}(\text{reacci\'o}) = [(-392,6) + (-237,2)]] - [(-174,9)]$$

$$\Rightarrow \Delta G^{\circ}(\text{reacci\'o}) = -454,9 \text{ kJ} \quad (\acute{o} -454,9 \text{ kJ/mol})$$
[0,4 p]

• Si expliciten el valor de la variació d'energia lliure de la reacció, però no indiquen les seves unitats (o són incorrectes), es penalitzarà 0,2 punts.

#### Espontaneïtat de la reacció

L'espontaneïtat, a p i T constant, depèn de l'energia lliure de la reacció,  $\Delta G^{\circ}$ .

Si 
$$\Delta G^{\circ} < 0 \implies$$
 la reacció és espontània  $\Delta G^{\circ}$  (reacció) = -454,9 kJ

$$\Rightarrow \Delta G^{o}(\text{reacció}) < 0 \Rightarrow \text{La reacció és espontània}$$
 [0,3 p]

#### Criteris de correcció

Química

## Pregunta 3a

Noms dels punt B i C del diagrama de fases de CO<sub>2</sub>

B: punt triple [0,1 p]
C: punt crític [0,1 p]

#### Explicar línies i punts del diagrama de fases del CO<sub>2</sub>

**Línia AB**. Ens mostra els valors de pressió i temperatura en les quals coexisteixen en equilibri les fases sòlida i gasosa del CO<sub>2</sub>. [0,2 p]

**Línia BC**. Ens mostra els valors de pressió i temperatura en les quals coexisteixen en equilibri les fases líquida i gasosa del CO<sub>2</sub>. [0,2 p]

**Línia BD**. Ens mostra els valors de pressió i temperatura en les quals coexisteixen en equilibri les fases sòlida i líquida del CO<sub>2</sub>. [0,2 p]

**Punt B**. Ens mostra els valors de pressió i temperatura en les quals coexisteixen en equilibri les fases sòlida, líquida i gasosa del CO<sub>2</sub>. [0,2 p]

#### Pregunta 3b

#### Descripció del procés EF

[0,4 p]

**Escalfem el CO<sub>2</sub>, a pressió constant** (760 mm Hg), des de 100K (sòlid) a 260K (vapor). Es produeix un canvi de fase: **sublimació.** 

#### Descripció del procés FG

[0,3 p]

**Augmentem la pressió del CO<sub>2</sub>** (comprimim el CO<sub>2</sub>), a temperatura constant (260K), des de 760 mm Hg (vapor) a 5000 mm Hg (líquid). Es produeix un canvi de fase: **liquació (o condensació).** 

#### Descripció del procés GH

[0,3 p]

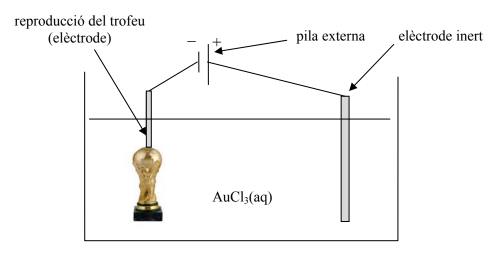
Refredem el CO<sub>2</sub>, a pressió constant (5000 mm Hg), des de 260K (líquid) a 180K (sòlid). Es produeix un canvi de fase: solidificació.

Oficina d'Accés a la Universitat		Pàgina 7 de 14
	PAU 2015	Ţ.
Criteris de correcció		Química

# Pregunta 4a

## Muntatge experimental del procés electrolític

[0,5 p]



Cel·la electrolítica

## Elèctrode on col·loquem la reproducció del trofeu i polaritat

La reproducció del trofeu la col·loquem en el càtode.	[0,2 p]
La polaritat d'aquest elèctrode: negativa (-).	[0,1 p]

Semireacció de deposició de l'or sobre la reproducció del trofeu

Semireacció: 
$$Au^{3+} + 3e^{-} \rightarrow Au$$
 [0,2 p]

## Criteris de correcció

Química

## Pregunta 4b

Dades inicials:

$$m (Au) = 23,16 g$$
  
 $F = 9,65x10^4 C / mol e^-$   
 $M (Au) = 197,0 g / mol$ 

#### Transformem el temps de minuts a segons:

$$t = 105 \text{ min } x (60 \text{ s} / 1 \text{ min}) = 6300 \text{ s}$$

[0,1 p]

# Càlcul de la càrrega elèctrica:

Reacció:  $Au^{3+} + 3e^{-} \rightarrow Au$ 

23,16 g Au x (1 mol Au / 197,0 g Au) x (3 mol d'e
$$^-$$
 / 1 mol Au) x x (9,65x10 $^4$  C / 1 mol d'e $^-$ ) = 34034,6 C

[0,6 p]

- La puntuació per passos seria:
  - ✓ Càlcul de mol Au: 0,1 p
  - ✓ Càlcul dels mols d'electrons: 0,3 p
  - ✓ Càlcul de la càrrega (en C): 0,2 p
- Si no es plantegen <u>l'estequiometria entre l'Au i els mols d'electrons</u>, o suposen que és 1a 1, es penalitzen 0,3 punts. La resta d'apartats es segueixen puntuant.

## Càlcul de la intensitat de corrent:

Intensitat: I = Q / t

I = 34034,6 / 6300

$$\Rightarrow$$
 I = 5,4 A [0,3 p]

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

## Pregunta 5a

#### pH d'una solució de NaClO

Dades.

$$V = 80 \text{ m}^3 \text{ x} (1000 \text{ dm}^3 / 1 \text{ m}^3) \text{ x} (1 \text{ L} / 1 \text{ dm}^3) = 80000 \text{ L}$$
  
 $m = 149 \text{ g} \text{ de NaClO}$   
 $M \text{ (NaClO)} = 23.0 + 35.5 + 16.0 = 74.5 \text{ g/mol}$   
 $n \text{ (mols de NaClO)} = 149 \text{ g NaClO} \text{ x} (1 \text{ mol NaClO} / 74.5 \text{ g NaClO}) = 2.0$ 

Concentració inicial de NaClO = n / V =  $2.0 / 80000 = 2.5 \times 10^{-5} M$  [0.1 p]

Reacció de dissolució de la sal: NaClO → Na<sup>+</sup> + ClO<sup>-</sup>

Reacció d'equilibri àcid – base de l'ió ClO :

$$ClO^{-} + H_2O \iff HClO + OH^{-}$$
  
Inicial 2,5x10<sup>-5</sup>  
Equilibri 2,5x10<sup>-5</sup> - x x x [0,2 p]

$$K_b = [HClO] \cdot [OH^-] / [ClO^-]$$
 [0,2 p]

$$3.3 \times 10^{-7} = [(x) \cdot (x)] / (2.5 \times 10^{-5} - x)$$

Suposant que 
$$2.5 \times 10^{-5} - x \approx 2.5 \times 10^{-5}$$
  
 $\Rightarrow 3.3 \times 10^{-7} = x^2 / 2.5 \times 10^{-5}$ 

$$x = (3.3x10^{-7} x 2.5x10^{-5})^{1/2}$$
  
 $x = 2.87 \cdot 10^{-6}$   
 $[OH^-] = 2.87 \cdot 10^{-6} M$  [0,2 p]

Ionització de l'aigua:  $K_w = [H_3O^+] \cdot [OH^-] = 1,0 \cdot 10^{-14}$ 

$$[H_3O^+] = 1,0 \cdot 10^{-14} / 2,87 \cdot 10^{-6}$$
  
 $[H_3O^+] = 3,48 \times 10^{-9} \text{ M}$  [0,1 p]

⇒ pH = 
$$-\log [H_3O^+] = -\log (3,48x10^{-9})$$
  
⇒ pH = 8,5 [0,2 p]

- Si l'equació 1 es resol sense cap aproximació s'arriba a una equació de segon grau que dóna aproximadament la mateixa solució: pH=8,4 (la dècima, 4 o 5, depèn de l'arrodoniment que s'efectuï en els càlculs).
- El procediment és correcte si, després de calcular la concentració d'ions hidròxid, calculen el pOH com: pOH = − log [OH], i seguidament calculen el pH amb l'equació: pH = 14 − pOH.

## Pregunta 5b

## Càlcul de la concentració de OH-

$$pH = 7,2$$

Si pH = 
$$-\log [H_3O^+] \implies [H_3O^+] = 10^{-pH}$$

$$[H_3O^+] = 10^{-7,2} \implies [H_3O^+] = 6.3 \times 10^{-8} \text{ M}$$

[0,1 p]

Ionització de l'aigua:  $K_w = [H_3O^+] \cdot [OH^-] = 1,0 \cdot 10^{-14}$ 

$$[OH^{-}] = 1.0 \cdot 10^{-14} / 6.3 \times 10^{-8}$$

$$[OH^{-}] = 1.6 \times 10^{-7} \text{ M}$$

[0,2 p]

## Equilibri de solubilitat de l'hidròxid de coure(II)

$$Cu(OH)_2(s) \leftrightarrows Cu^{2+} + 2OH^{-}$$

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

[0,4 p]

# Càlcul de la concentració màxima de Cu<sup>2+</sup> per evitar la precipitació de l'hidròxid de coure(II)

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

$$[Cu^{2+}] = 6.0 \times 10^{-20} / (1.6 \times 10^{-7})^2$$

$$\Rightarrow$$
 [Cu<sup>2+</sup>] = 2,3x10<sup>-6</sup> M

[0,3 p]

Criteris de correcció

Química

## Pregunta 6a

Reacció: 
$$2 \text{ NO(g)} + 2 \text{ H}_2(g) \leftrightarrows \text{N}_2(g) + 2 \text{ H}_2\text{O(g)} \Delta H < 0$$

Inicial 1,0 1,0 Equilibri 1,0 - 2x 1,0 - 2x  $\times$  2x

[0,2 p]

## Dades en equilibri:

mol de 
$$N_2 = 0.3$$
  
 $\Rightarrow x = 0.3$ 

## Mols en equilibri:

n (NO) = 
$$1.0 - 2x = 1.0 - (2 \times 0.3) = 0.4$$
  
n (H<sub>2</sub>) =  $1.0 - 2x = 1.0 - (2 \times 0.3) = 0.4$   
n (N<sub>2</sub>) =  $x = 0.3$   
n (H<sub>2</sub>O) =  $2x = 2 \times 0.3 = 0.6$ 

## Concentracions en equilibri:

Volum = 10 L

$$[NO] = 0,4 / 10$$
  $\Rightarrow [NO] = 0,04 M$   
 $[H_2] = 0,4 / 10$   $\Rightarrow [H_2] = 0,04 M$   
 $[N_2] = 0,3 / 10$   $\Rightarrow [N_2] = 0,03 M$   
 $[H_2O] = 0,6 / 10$   $\Rightarrow [H_2O] = 0,06 M$ 

[0,4 p]

# Constant d'equilibri en concentracions:

$$K_c = ([N_2][H_2O]^2) / ([NO]^2 [H_2]^2)$$
 [0,2 p]

Substituïm:

$$K_c = [(0,03) \times (0,06)^2] / [(0,04)^2 (0,04)^2]$$

$$\Rightarrow K_c = 42.2$$
 [0.2 p]

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

## Criteris de correcció

Química

#### Pregunta 6b

Reacció: 
$$2 \text{ NO(g)} + 2 \text{ H}_2(g) \leftrightarrows \text{N}_2(g) + 2 \text{ H}_2\text{O(g)} \qquad \Delta H < 0$$

Si volem eliminar el NO generat en un reactor químic mitjançant la reacció amb H<sub>2</sub> (segons la reacció anterior), hem de cercar unes condicions que desplacin al màxim l'equilibri químic d'aquesta reacció cap a la <u>formació de productes</u> (<u>desplaçar la reacció cap a la dreta</u>).

[0,2 p]

■ Si aquest raonament el fan quan justifiquen les condicions òptimes de pressió i temperatura, <u>aquests 0,2 punts queden incorporats als subapartats posteriors</u> (0,5 p + 0,5 p)

## Variable temperatura: raonament

[0,4 p]

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

Si <u>disminuïm la temperatura</u>, estem retirant calor i afavorim la reacció cap a la dreta (formació de productes), millorant el rendiment de la reacció.

⇒ Millor treballar a temperatura baixa.

## Variable pressió: raonament

[0,4 p]

Quan la pressió total del recipient augmenta, la reacció es desplaça cap a on hi ha menys mols de gasos, per assolir un nou equilibri.

En la reacció del NO amb  $H_2$ , en els productes tenim menys mols de gasos (2+1=3) que en els reactius (2+2=4).

Per tant, si volem que la reacció es desplaci cap a la dreta (productes) caldrà augmentar la pressió.

⇒ Millor treballar a pressió alta.

Criteris de correcció

Química

#### Pregunta 7a

#### Formulació:

Monòxid de carboni: CO Diòxid de carboni CO<sub>2</sub>

Aigua: H<sub>2</sub>O

## [-0,5 punts si no formulen bé alguna de les fórmules]

• Les fórmules són necessàries per a calcular les masses moleculars.

Relació de la velocitat de difusió dels gasos ideals i les masses moleculars [0,5 p]

La llei de Graham, sobre la difusió dels gasos ideals, ens diu que el quocient de les velocitats de difusió de dos gasos, a la mateixa pressió i temperatura, està en relació inversa a l'arrel quadrada de les seves masses moleculars.

Matemàticament:  $v_1 / v_2 = (M_2 / M_1)^{1/2}$ on  $v_1$  i  $v_2$  són les velocitats de difusió dels gasos 1 i 2  $M_1$  i  $M_2$  les masses moleculars dels gasos 1 i 2

En comparar la velocitat de difusió de diferents gasos, <u>el gas que té la massa molecular més gran té menys velocitat de difusió.</u>

#### Ordre de les velocitats de difusió dels gasos

[0,5 p]

En el cas dels gasos CO, CO<sub>2</sub> i H<sub>2</sub>O:

 $\Rightarrow$   $v(CO_2) < v(CO) < v(H_2O)$  (ordre creixent de velocitat de difusió)

• És correcte si ho expressen en <u>ordre decreixent</u> de velocitat de difusió:

$$v(H_2O) > v(CO) > v(\overline{CO_2)}$$

Opcional (càlculs numèrics)

$$v(CO) / v(CO2) = [M(CO2) / M(CO))]^{1/2}$$

$$\Rightarrow v(CO) / v(CO2) = (44.0 / 28.0)^{1/2} = 1.25 \Rightarrow v(CO) > v(CO2)$$

$$v(H2O) / v(CO) = [M(CO) / M(H2O))]^{1/2}$$

$$\Rightarrow v(H2O) / v(CO) = (28.0 / 18.0)^{1/2} = 1.25 \Rightarrow v(H2O) > v(CO)$$

## Criteris de correcció

Química

## Pregunta 7b

Volum del CO<sub>2</sub> si es comporta com a gas ideal

Dades: T = 273 K

p = 1,0 bar

m (massa) = 1000 g

 $R = 8.3 \times 10^{-2} \text{ bar L K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$ 

Equació dels gasos ideals:  $pV = nRT \implies V = nRT / p$ 

[0,1 p]

Calculem el nombre de mols:

$$n = 1000 \text{ g CO}_2 \text{ x } (1 \text{ mol CO}_2 / 44 \text{ g CO}_2) = 22,727 \text{ mol CO}_2$$

[0,1 p]

Substituïm les dades a l'equació dels gasos:

$$V = (22,727 \times 8,3\times 10^{-2} \times 273) / (1,0)$$
  
$$\Rightarrow V = 515.0 L$$

[0,2 p]

Justificació amb el model cineticomolecular dels gasos

[0,4 p]

El model cineticomolecular dels gasos considera el gas ideal format per partícules puntuals (és a dir sense volum propi), en constant moviment, que xoquen entre si elàsticament i que no s'exerceixen forces d'interacció.

El volum real de 1000 g de CO<sub>2</sub> (505,9 L) és menor que el volum que ocuparien 1000 g d'aquest gas si tingués un comportament de gas ideal (515,0 L).

Aquesta desviació de comportament com a gas real del  $CO_2$ , en comparar-ho amb el comportament ideal, és deguda al fet que **no es poden negligir totalment**:

- ni el volum ocupat per les seves molècules,
- **ni les interaccions** entre elles.

Comportament del gasos reals semblant als gasos ideals

[0,2 p]

Els gasos reals s'acosten més al comportament dels gasos ideals quan estan sotmesos a **pressions baixes i temperatures altes**