#### SÈRIE 1

Com a norma general, tingueu en compte que un error no s'ha de penalitzar dues vegades. Si un apartat necessita un resultat anterior i aquest és erroni, cal valorar la resposta independentment del valor numèric, fixant-se en el procediment de resolució (sempre que, evidentment, els valors emprats i/o els resultats no siguin absurds). Un error en la formulació penalitza 0,5 punts en aquell apartat.

## Pregunta 1

a) Reacció de l'amoníac en aigua:

$$K_b = [NH_4^+] \cdot [OH^-] / NH_3]$$
 [0,1 p]

$$1.8 \cdot 10^{-5} = [(x) \cdot (x)] / (0.030 - x)$$
 (equació 1)

Suposant que  $0.030 - x \approx 0.030 \implies 1.8 \cdot 10^{-5} = [(x) \cdot (x)] / (0.030) = x^2 / 0.030$ 

$$x = (1.8 \cdot 10^{-5} \times 0.030)^{1/2} = 7.35 \cdot 10^{-4}$$
  
[OH] =  $7.35 \cdot 10^{-4}$  mol·L<sup>-1</sup> [0.3 p]

$$K_{w} = [H_{3}O^{+}] \cdot [OH^{-}] = 1,0 \cdot 10^{-14} \implies [H_{3}O^{+}] = 1,0 \cdot 10^{-14} / 7,35 \cdot 10^{-4}$$

$$[H_{3}O^{+}] = 1,36 \cdot 10^{-11} \text{ mols} \cdot L^{-1} \qquad \qquad \textbf{[0,2 p]}$$

$$pH = -\log [H_{3}O^{+}] = -\log (1,36 \cdot 10^{-11})$$

$$pH = \textbf{10,9} \qquad \qquad \textbf{[0,2 p]}$$

- Si l'equació 1 es resol sense cap aproximació s'arriba a una equació de segon grau. La solució és: x = [OH⁻] = 7,26 · 10⁻⁴ mols · L⁻¹
   ⇒ [H₃O⁺] = 1,38 · 10⁻¹¹ mols · L⁻¹ ⇒ pH = 10,9
- El procediment és correcte si després de calcular la concentració d'ions hidròxid, calculen el pOH: pOH = - log [OH] = 3.1, i seguidament calculen el pH: pH = 14 - pOH = 10.9
- No penalitzar si quan calculen les concentracions d'ions hidroni i ions hidròxid no expressen les unitats.

## Pautes de correcció

Química

### b) Una solució aquosa de clorur d'amoni serà àcida

[0,2 p]

Si responen que la solució és àcida, <u>sense cap raonament o amb un raonament totalment absurd:</u> [0 p]

## Raonament 1:

quan el clorur d'amoni es dissocia dóna un catió (amoni, NH<sub>4</sub><sup>+</sup>) que actua d'àcid en aigua (donant ions hidroni) i un anió (clorur, Cl<sup>-</sup>) que no actua ni d'àcid ni de base en aigua. [0,8 p]

Dissociació de la sal:  $NH_4CI \rightarrow NH_4^+ + CI^-$ 

Reacció com a àcid del catió amoni: NH<sub>4</sub><sup>+</sup> + H<sub>2</sub>O ≒ NH<sub>3</sub> + H<sub>3</sub>O<sup>+</sup>

## **Raonament 2:**

El clorur d'amoni és una sal que prové d'una base feble (amoníac, NH<sub>3</sub>) i un àcid fort (àcid clorhídric, HCl). Aquestes sals donen un pH àcid.

[0,8 p]

### Pregunta 2

a) Reacció:  $2 \text{ NO}(g) + O_2(g) \rightarrow 2 \text{NO}_2(g)$ 

La reacció espontània si ∆G° < 0

[0,2 p]

[0,2 p]

Calculem l'entropia de la reacció a partir de les entropies absolutes, a 298 K:

 $\Delta S^{\circ} = \Sigma n_p S^{\circ} (productes) - \Sigma n_r S^{\circ} (reactius)$ 

$$\Delta S^{\circ} = [2 \cdot S^{\circ}(NO_2)] - [2 \cdot S^{\circ}(NO) + 1 \times S^{\circ}(O_2)]$$

 $\Delta S^{o} = (2 \times 240,1) - (2 \times 210,8 + 1 \times 205,1)$ 

$$\Delta S^{\circ} = -146.5 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1}$$
 [0,1 p]

Unifiquem les unitats: J o kJ:

$$\Delta S^{\circ} = -146.5 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1} = -146.5 \cdot 10^{-3} \text{ kJ} \cdot \text{K}^{-1}$$
 [0.1 p]

■ Calculem 
$$\Delta G^{\circ}$$
 a 298 K:  $\Delta G^{\circ} = \Delta H^{\circ} - T \Delta S^{\circ}$  [0,2 p]

 $\Delta G^{\circ} = (-114,14) - [298 \times (-146,5 \cdot 10^{-3})]$ 

$$\Delta G^{\circ} = -70.5 \text{ kJ}$$
 (6 - 70500 J) [0,2 p]

b) Calculem els mols NO a partir de l'equació dels gasos ideals: pV = n RT

$$n = (p \cdot V) / (R \cdot T);$$
  $n = (1 \cdot 5) / (0.082 \cdot 298);$   $n = 0.205 \text{ mols NO}$  [0.3 p]

Reacció: 
$$2 \text{ NO(g)} + \text{O}_2(\text{g}) \rightarrow 2 \text{ NO}_2(\text{g})$$
  $\Delta \text{H}^{\circ} = -114,14 \text{ kJ}$ 

Calor a pressió constant =  $q_p = \Delta H^o$  [0,3 p]

Calor: 0,205 mol NO x (-114,14 kJ / 2 mol NO) = -11,7 kJ

Calor despresa: 11,7 kJ (6 – 11,7 kJ) [0,4 p]

Pautes de correcció Química

#### Pregunta 3

a) L'energia d'ionització és l'energia que cal subministrar a un element en estat gasós per arrencar un electró:

$$A(g) \rightarrow A^{+}(g) + 1 e^{-}$$
 (primera energia d'ionització) [0,4p]

Si no indiquen que l'element està en estat gasós: [0.2 p]

Els elements situats als pics de la figura tenen la següent configuració electrònica:

Observem que totes les configuracions acaben amb un **orbital p ple**, és a dir 6 electrons (grup dels gasos nobles).

El fet de tenir el darrer orbital complet d'electrons fa que **costi molt arrencar-ne un** i, per tant, aquests elements tenen valors de la primera energia d'ionització molt alta, comparada amb els altres elements de la taula periòdica. [0,4 p]

b) La primera energia d'ionització del magnesi és més alta que la del sodi, com s'observa a la figura, per tant, cal donar més energia al magnesi que al sodi per arrencar un electró.

[0,1 p]

Si fem les configuracions electròniques dels dos elements:

Observem que els dos elements tenen l'electró més extern (electró a arrencar) en l'orbital 3s. [0,2 p]

#### Raonament 1

En ser el radi atòmic del magnesi més petit que el del sodi (els dos tenen els electrons més externs en la capa 3, però el magnesi té un protó i un electró més, el que fa disminuir el radi), costarà més arrencar un electró de l'orbital 3s en el magnesi que no en el sodi.

[0,7 p]

Es correcte si raonen que el radi atòmic del magnesi és més petit que el del sodi pel fet de trobar-se més a la dreta en un període de la taula periòdica.

## Raonament 2

El magnesi té l'orbital 3s ple (complet amb els 2 electrons), mentre que el sodi no el té complet. Això farà que costi més arrencar l'electró al magnesi que al sodi ja que el magnesi té una configuració electrònica més estable. [0,7 p]

#### Pregunta 4

a) Per obtenir Zn sòlid cal fer reaccionar la solució de Zn<sup>2+</sup> amb Fe o Al sòlids. Reaccions possibles:

$$Zn^{2+} + Al(s) \rightarrow Zn(s) + Al^{3+}$$
 (reacció no igualada)  
 $Zn^{2+} + Fe(s) \rightarrow Zn(s) + Fe^{2+}$ 

[0,2 p]

[0,2 p]

Cal saber el signe de E°.

Si 
$$E^{\circ} > 0 \Rightarrow \Delta G < 0$$
 (reacció espontània)

Possibilitat 1: Calcular els valor de E° per les dues reaccions

Per la primera reacció:

$$E^{\circ} = E^{\circ}_{CATODE} - E^{\circ}_{ANODE} = E^{0}(Zn^{2+}/Zn) - E^{0}(Al^{3+}/Al)$$
  
 $E^{\circ} = (-0,76) - (-1,68) = \mathbf{0,92} \ \mathbf{V} > \mathbf{0}$ 

Si calculem el valor de  $E^{\circ}$  per la segona reacció (amb Fe) trobem  $E^{\circ} < 0$ .

## Cal afegir alumini sòlid

[0,6p]

Possibilitat 2: Perquè E° sigui positiu cal que l'espècie que es redueix (Zn) tinqui un potencial més alt que la que s'oxida (Fe o Al). Això succeeix amb l'alumini:

$$E^{\circ}(Zn^{2+}/Zn) < E^{\circ}(Fe^{3+}/Fe) \Rightarrow reacció no espontània$$

$$E^{\circ}(Zn^{2+}/Zn) > E^{\circ}(Al^{3+}/Al) \Rightarrow \text{reacció espontània}$$

## Cal afegir alumini sòlid

[0,6p]

b) Semireaccions:

Reducció 
$$Cu^{2+} + 2 e^{-} \rightarrow Cu(s)$$
  
Oxidació  $Al(s) \rightarrow Al^{3+} + 3 e^{-}$ 

Cal multiplicar la primera reacció per 3 i la segona per 2 per poder igualar els electrons que intervenen en el procés redox.

$$3 \text{ Cu}^{2+} + 2 \text{ Al(s)} \rightarrow 3 \text{ Cu(s)} + 2 \text{ Al}^{3+} \text{ (reacció igualada)}$$
 [0,6 p]

- És correcte [0,6 p] si l'igualen sense les semireaccions (per tempteig)
- Es correcte [0,6 p] qualsevol altra igualació que sigui múltiple o submúltiple de l'anterior

L'energia lliure es calcula amb l'expressió:  $\Delta G^{\circ} = -n \cdot F \cdot E^{\circ}$ n = 6

$$E^{\circ} = E^{\circ}_{CATODE} - E^{\circ}_{ANODE} = E^{0}(Cu^{2+}/Cu) - E^{0}(AI^{3+}/AI) = E^{\circ} = (+0,34) - (-1,68) = 2,02 \text{ V}$$

$$\Delta G^{\circ} = -n \cdot F \cdot E^{\circ} = -6 \cdot 9,65 \cdot 10^{4} \cdot 2,02$$
  
 $\Delta G^{\circ} = -1169580 \text{ J} \quad (\acute{o} -1169,58 \text{ kJ})$  [0,4 p]

## Pregunta 5

a) El material que utilitzaria al laboratori per efectuar l'electròlisi de l'aigua seria:

-	Voltàmetre de Hoffmann o bé vas de precipitats (o cubeta) i
	tubs d'assaig

[0,1 p]

- Dos Elèctrodes (de platí o de grafit) i pinces de cocodril i cable per connectar els elèctrodes
- [0,1 p]

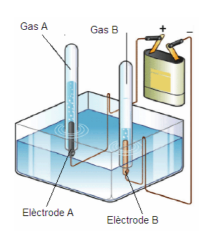
- Pila o font d'alimentació

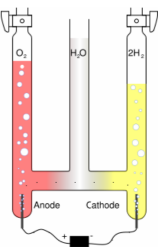
[0,1 p]

- Aigua destil·lada

## Possibles esquemes del muntatge experimental

[0,3 p]





Reaccions: [0,2+0,2p]

ànode (semireacció d'oxidació):  $H_2O \rightarrow \frac{1}{2}O_2(g) + 2H^+ + 2e^-$  càtode (semireacció de reducció):  $2H_2O + 2e^- \rightarrow H_2(g) + 2OH^-$ 

També és pot donar com a correcte:

ànode (semireacció d'oxidació):  $OH^- \rightarrow \frac{1}{2} O_2(g) + H^+ + 2 e^-$  càtode (semireacció de reducció):  $2H^+ + 2e^- \rightarrow H_2(g)$ 

b)  $2 H_2O + 2 e^{-} \rightarrow H_2(g) + 2 OH^{-}$  ó  $2 H^+ + 2 e^{-} \rightarrow H_2(g)$ 

A partir de la reacció de reducció, observem que para cada mol d'hidrogen que es forma intervenen 2 electrons: [0,2 p]

Temps = 0.5 h x (3600 s / 1 h) = 1800 sIntensitat = 2 A = 2 C / s

1800 s x (2 C / s) x (1 mol e / 9,65  $\cdot$  10<sup>4</sup> C) x (1 mol H<sub>2</sub> / 2 mol e ) = 0,01865 mols H<sub>2</sub> [0,6 p]

$$pV = nRT$$
  $V = (nRT/p) = (0.0186 \times 0.082 \times 298) / 1$   $V = 0.456L$  [0.2 p]

#### Pregunta 6

a) Quan la molècula de CO<sub>2</sub> absorbeix radiació infraroja (IR) es produeixen canvis d'energia vibracional. L'energia d'aquest tipus de radiació és capaç de provocar un salt des del nivell fonamental d'energia vibracional a un nivell excitat.

[0,5 p]

Les molècules de CO<sub>2</sub> només absorbeixen certes radiacions IR perquè **per passar** una molècula d'un nivell de vibració a un altra nivell de vibració ens cal una determinada energia (diferència d'energies dels dos nivells vibracionals). Aquesta energia l'aporta una determinada freqüència de la radiació electromagnètica que, per tant, pot ser absorbida.

[0,5 p]

- No és necessari formular el diòxid de carboni (CO₂), però si el formulen malament penalitzaria 0.5 punts.
- b) A partir de l'equació de Planck relacionarem l'energia de la radiació amb la freqüència (v) o la longitud d'ona (λ)

$$E = h v$$
 [0,2 p]

Freqüència  $v = E / h = 1,33 \cdot 10^{-20} J / 6,63 \cdot 10^{-34} J \cdot s$ 

Freqüència = 
$$2,01 \cdot 10^{13} \text{ s}^{-1}$$
 [0,3 p]

• Si no posen unitats (o estan malament) es puntuarà: [0,1 p]

Longitud d'ona: 
$$\lambda = c / v$$
 (o  $\lambda = h c / E$ ) [0,2 p]

 $\lambda = c/v = 3 \cdot 10^8 \text{ m} \cdot \text{s}^{-1} / 2.01 \cdot 10^{13} \text{ s}^{-1}$ 

Longitud d'ona = 
$$1,49 \cdot 10^{-5}$$
 m [0,3 p]

Si no posen unitats (o estan malament) es puntuarà: [0,1 p]

Pautes de correcció Química

#### Pregunta 7

a) Es tracta d'una **reacció per etapes** ja que per passar del reactiu A al producte C passem per un intermediari de reacció (B): [0,3 p]

Etapa 1  $A \rightarrow B$ 

Etapa 2  $B \rightarrow C$ 

B representa l'intermediari de reacció (espècie activa) que apareix dins del mecanisme de la reacció. [0,3 p]

Les magnituds D i E representen les energies d'activació de les dues etapes de la reacció. [0,4 p]

b) La reacció és exotèrmica, ja que l'energia de C (productes) és més petita que la d'A (reactius): la reacció desprèn calor. [0,4 p]

Si la reacció es fa en presència d'un catalitzador, es modifica el valor de l'energia d'activació (D), ja que la funció del catalitzador és canviar el mecanisme de la reacció; amb això es modifica l'energia d'activació i la velocitat de la reacció.

[0,3 p]

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

[0,3 p]

Pautes de correcció Química

### SÈRIE 4

Com a norma general, tingueu en compte que un error no s'ha de penalitzar dues vegades. Si un apartat necessita un resultat anterior i aquest és erroni, cal valorar la resposta independentment del valor numèric, fixant-se en el procediment de resolució (sempre que, evidentment, els valors emprats i/o els resultats no siguin absurds). Un error en la formulació penalitza 0,5 punts en aquell apartat.

## Pregunta 1

a) Quan augmentem la temperatura de 298 K a 1100 K, la constant d'equilibri augmenta, és a dir la reacció va més cap a la dreta. [0,4 p]

Això ens indica que quan afegim calor, la reacció l'absorbeix i evoluciona formació de productes.

La reacció és endotèrmica ( $\Delta H > 0$ )

[0,6 p]

b) Plantegem les condicions inicials i d'equilibri de la reacció:

$$Kc = 10^{-5} = [NO]^2 / ([N_2] [O_2])$$
 [0,2 p]  
 $Kc = [(2x/1)^2] / [((1-x)/1) \cdot ((1-x)/1)]$ 

$$Kc = 10^{-5} = (2x)^{2} / (1-x)^{2}$$
 [0,2 p]

Fent l'arrel quadrada a cada costat de l'equació:

$$10^{-2.5} = 2x/(1-x)$$
  
  $x = 1.58 \cdot 10^{-3} \text{ mols}$  [0,2 p]

Mols de NO a l'equilibri = 2x

Mols de NO a l'equilibri = 
$$3.2 \cdot 10^{-3}$$
 [0,2 p]

Si suposem que la "x" és petita s'arriba a la mateixa solució.

Pautes de correcció Química

## Pregunta 2

a) Ànode, oxidació [0,1 p]

 $2 Cl^{-} \rightarrow Cl_{2}(g) + 2 e^{-}$  [0,3 p]

Càtode, reducció [0,1 p]

 $Li^+ + e^- \rightarrow Li (s)$  [0,3 p]

Ànode, pol positiu. [0,1 p]

Càtode, pol negatiu. [0,1 p]

b) Càlcul de la intensitat

Massa molecular LiCI = 42,4

15 g LiCl x (1 mol LiCl / 42,4 g LiCl) x (1 mol Li $^+$  / 1 mol LiCl) x x (1 mol e $^-$  / 1 mol Li $^+$ ) x (9,65  $\cdot$  10 $^4$  C / 1 mol e $^-$ ) = 34139 C

Q = 34139 C [0,6 p]

t = 1 h = 3600 s

Intensitat (I): I = Q / t = 34.139 C / 3600 s = 9,5 A

Intensitat = 9.5 A [0,4 p]

Si no posen unitats (o estan malament) es puntuarà: [0,2 p]

# Pautes de correcció

Química

#### Pregunta 3

a) L'energia lliure ( $\Delta G$ ) la podem calcular en condicions estàndard i a 25 °C:

$$\Delta G^{\circ} = \Delta H^{\circ} - T \Delta S^{\circ}$$
 [0,3 p]

$$\Delta H^{0} = 178 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$$
  $\Delta S^{0} = 165 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1} = 165 \cdot 10^{-3} \text{ kJ} \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$   
 $\Delta G^{0} = (178) - (298 \times 165 \cdot 10^{-3})$ 

$$\Delta G^{\circ} = 128,83 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$$
 (6 128830 J · mol} [0,4 p]

■ Si no passen de J a kJ (o al revés) la puntuació serà: [0 p]

$$\Delta G^{\circ} > 0$$
 Reacció no espontània [0,3 p]

b) Per que sigui **espontània**:  $\Delta G^{\circ} < 0$ 

Cal buscar la temperatura perquè: 
$$\Delta G^{\circ} = 0$$
 [0,3 p]

$$\Delta G^{\circ} = \Delta H^{\circ} - T \Delta S^{\circ}$$
  $0 = \Delta H^{\circ} - T \Delta S^{\circ}$ 

$$T = \Delta H^{\circ} / \Delta S^{\circ} = 178 / 165 \cdot 10^{-3}$$

T = 1079 K (temperatura mínima perquè sigui espontània) [0,7 p]

Si no posen unitats (o estan malament) es puntuarà: [0,4 p]

#### Pregunta 4

- a) El procediment experimental a realitzar:
  - En un vas de precipitat hi transvasaríem quantitativament 25 mL de solució de HCI 0,500 M amb l'ajut d'una pipeta i una pera.
  - A una <u>bureta</u> hi col·locaríem la solució de **NaOH 0,500 M i enrasaríem** a un determinat volum (per exemple zero), procurant que la bureta no hi queda cap bombolla d'aire.
  - En el vas on hi ha el HCl hi col·locaríem un elèctrode de vidre connectat a un pHmetre (o un sensor que permeti fer una mesura proporcional al pH). Mesurem el pH inicial (a volum NaOH igual a 0 mL)
  - Afegiríem un determinat volum de NaOH (cal mesurar-lo) i anotaríem el pH de solució. Això ho repetiríem per tenir els pHs a diferents volums de NaOH.
  - Es representen els valors experimentals "pH" vs "Volum NaOH" i s'obté la corba de valoració.

[0,5 p]

#### Material:

- Vas de precipitats
- Pipeta i pera
- Bureta
- Elèctrode de vidre i pHmetre o sensor per mesurar pH
- Solucions de HCl i NaOH 0,500 M

[0,5 p]

b) Reacció de valoració:

$$HCI(aq) + NaOH(aq) \rightarrow H_2O(I) + NaCI(aq)$$

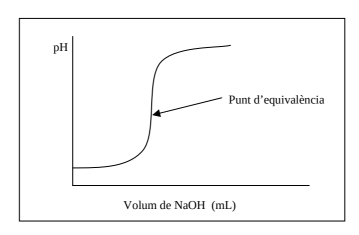
[0,2 p]

També seria correcte :  $H^{+}(aq) + OH^{-}(aq) \rightarrow H_{2}O(I)$ 

(no és necessari que posin l'estat físic dels compostos)

Dibuix aproximat de la corba de valoració:

[0,5 p]



Oficina d'Organització de	Proves d'A	Accés a la	Universitat
	PAU 2010		

Pàgina 13 de 16

Pautes de correcció Química

Si no indiquen (en el dibuix) que el punt d'equivalència està a la meitat de la pujada brusca de pH es puntuarà només [0,3 p]

El pH del punt d'equivalència de la valoració és 7,0; en aquest punt tenim aigua i NaCl (aquesta sal és neutre, ja que els ions sodi i clorur no actuen ni d'àcid ni de base).

[0.3 p]

També poden raonar que el pH és 7,0 ja que la sal que es forma (NaCl) prové d'un àcid fort (HCl) i una base forta (NaOH): [0,3 p]

#### Pregunta 5

 a) La variació d'entalpia d'una reacció es pot calcular (aplicant la llei de Hess) com la suma de les entalpies (o energies) dels enllaços trencats menys la dels enllaços formats:

$$\Delta H = (\Sigma \, n_r \, E_{trencats}) - (\Sigma \, n_p E_{formats})$$
 [0,4 p]

Si  $\Delta H < 0 \implies$  E (enllaços formats) > E (enllaços trencats)

Per tant és més gran la quantitat d'energia implicada en la formació d'enllaços que en el trencament d'enllaços. [0,6 p]

b) Aplicant l'equació anterior:  $\Delta H = (\sum n_r E_{trencats}) - (\sum n_p E_{formats})$ 

En la reacció de combustió del metà:

En els reactius, per cada molècula, cal trencar 4 enllaços C-H i 1 enllaç O=O.

[0,2 p]

En els productes, per cada molècula, cal formar 2 enllaços C=O i 2 enllaços O-H.

[0,2 p]

$$\Delta H = [(4 E_{C-H}) + (2 \times E_{O-H})] - [(2 E_{C-H}) + (2 \times 2 E_{O-H})]$$
 [0,3 p]

$$-849.3 = [(4 \times E_{C-H}) + (2 \times 498)] - [(2 \times 805) + (4 \times 464)]$$

Entalpia d'enllaç 
$$E_{C-H} = 405 \text{ kJ mol}^{-1}$$
.

[0,3p]

Si no posen unitats (o estan malament) es puntuarà: [0,1 p]

Pautes de correcció Química

## Pregunta 6

a) La configuració electrònica dels elements del segon període és:

Z=3	1s <sup>2</sup> , 2s <sup>1</sup>		Z=4 1s <sup>2</sup> , 2s <sup>2</sup>
Z=5	1s <sup>2</sup> , 2s <sup>2</sup> , 2p <sup>1</sup>		1s <sup>2</sup> , 2s <sup>2</sup> , 2p <sup>2</sup>
Z=7	$1s^2$ , $2s^2$ , $2p^3$	Z=8	$1s^2$ , $2s^2$ , $2p^4$
Z=9	1s <sup>2</sup> , 2s <sup>2</sup> , 2p <sup>5</sup>		

[0,2 p]

Tots ells tenen els electrons més externs a la capa 2 (orbital 2s o 2p). [0,2 p]

La càrrega nuclear augmenta en passar de Z=3 a Z=9 (cada vegada hi ha un protó més i un electró més), i això provoca una contracció del núvol electrònic.

[0,4 p]

Per tant **en el període disminueix el radi atòmic en passar de Z=3 a Z=9** com es veu a la figura. [0,2 p]

b) La configuració electrònica del liti i del potassi és:

Li (Z=3): 
$$1s^2$$
,  $2s^1$   
K (Z=19):  $1s^2$ ,  $2s^2$ ,  $2p^6$ ,  $3s^2$ ,  $3p^6$ ,  $3s^1$  **[0,2 p]**

Els dos elements estan situats en un mateix grup a la taula periòdica. Tenen l'electró més extern en l'orbital s, però el liti a la capa 2 i el potassi a la capa 3. Com més gran sigui la capa, el radi atòmic és més alt.

[0,6 p]

Per tant, com es veu en la figura, el radi del potassi és més gran que la del liti.
[0,2 p]

Pautes de correcció Química

#### Pregunta 7

a) Equacions:  $E = hyv \Box c/\Box$  [0,2 p]

Radiació 1: 2,65 · 10<sup>-17</sup> J (energia)

 $E = 265 \cdot 10^{-19} J$ 

Radiació 2: 2,70 · 10<sup>-7</sup> m (longitud d'ona)

 $E = (6,63.10^{-34} \text{ J} \cdot \text{s}) \cdot (3 \cdot 10^8 \text{ m} \cdot \text{s}^{-1}) / (2,70 \cdot 10^{-7} \text{ m}) = 7,37 \cdot 10^{-19} \text{ J}$ 

[0,2 p]

Radiació 3: 5.10 <sup>14</sup> s<sup>-1</sup> (freqüència)

 $E = (6,63.10^{-34} \text{ J} \cdot \text{s}) \cdot (5,10 \cdot 10^{14} \text{ s}^{-1}) = 3,38 \cdot 10^{-19} \text{ J}$ 

[0,2 p]

Ordenació: E(radiació 1) > E(radiació 2) > E(radiació 3)

[0,4 p]

b) Quan la molècula de O<sub>3</sub> absorbeix radiació ultraviolada (UV) es produeixen canvis d'energia electrònica. L'energia d'aquest tipus de radiació és capaç de provocar un salt des del nivell fonamental d'energia electrònica de la molècula a un nivell excitat.

[0,5 p]

Quan la molècula de CO<sub>2</sub> absorbeix radiació infraroja (IR) es produeixen canvis d'energia vibracional. L'energia d'aquest tipus de radiació és capaç de provocar un salt des del nivell fonamental d'energia vibracional a un nivell excitat.

[0,5 p]