Pautes de correcció LOGSE: Química

## **SÈRIE 3**

- 1. Àcid sulfúric:  $H_2SO_4$ ; Hidròxid de sodi: NaOH: massa molar = 40 g·mol<sup>-1</sup>.
  - a) 2 NaOH +  $H_2SO_4 \rightarrow Na_2SO_4 + 2 H_2O$

[0,5 punts]

b) Per factors de conversió: 2,112 g NaOH ⇒ 70,4% NaOH

[0,5 punts]

- c) La mostra de sosa càustica (3 g) es mesura amb una **balança** i es posa en un **erlenmeyer**; s'hi afegeix aigua suficient per **dissoldre-la**, i unes gotes de **solució indicadora** (fenolftaleïna, etc.). La dissolució de H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> es posa en una **bureta** i es va afegint a l'erlenmeyer, remenant contínuament, fins observar el **viratge** de l'indicador. S'anota el volum total afegit.
- 2. Àcid clorhídric: HCl, massa molar = 36,5 g·mol<sup>-1</sup>;

a) 4 HCl + MnO<sub>2</sub>  $\rightarrow$  Cl<sub>2</sub> + MnCl<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O

[0,5 punts]

b) Aplicant l'equació dels gasos ideals en les condicions de l'enunciat:

10 L  $Cl_2 = 0,405 \text{ mol}$ 

[0,5 punts]

Per factors de conversió: 171,35 mL dissolució HCI

[0,5 punts]

c) B: corrosiu (es tracta d'un àcid, que ataca la pell i molts materials)

[0,5 punts]

- 3. Acetat de sodi: NaCH<sub>3</sub>COO (massa molar = 82 g·mol<sup>-1</sup>)
  - a)  $HNO_3 \rightarrow H^+ + NO_3^-$

 $[H^{+}] = 0.01 \implies pH = 2$ 

[0,5 punts]

- b) Afegim una sal que té hidròlisi bàsica (l'àcid acètic és feble) per tant, el **pH serà més gran** que en la dissolució anterior que només contenia HNO<sub>3</sub>
- c) La quantitat afegida d'acetat és estequiomètricament equivalent a l'àcid nítric que hi havia abans. Podem suposar que tenim una dissolució 0,01 M d'àcid acètic i resoldre l'equilibri corresponent: [acetat] =  $[H^+] = x$

$$K_a = \frac{x^2}{(0.01 - x)} \Rightarrow x = 4.2 \cdot 10^{-4} \,\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$$
 [1 punt]

Pàgina 2 de 4

Pautes de correcció LOGSE: Química

## OPCIÓ A

4.

- a)  $AgNO_3 + NaCI \rightarrow AgCI \downarrow + Na NO_3$  [0,5 punts]
- b) Volum total = 1 L + 0.0018 L = 1.0018 L

$$K_{ps} = \left[ \text{Ag}^{+} \right] \left[ \text{Cl}^{-} \right] = \frac{1 \cdot 10^{-4} \text{ mol}}{1,0018 \text{ L}} \cdot \frac{1,8 \cdot 10^{-3} \text{ L} \cdot 0,001 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}}{1,0018 \text{ L}} = \mathbf{1,8 \cdot 10^{-10}}$$
 [1 punt]

c) El precipitat de clorur de plata es redissoldrà per complexació:

$$AgCI + 2 NH_3 \rightarrow Ag(NH_3)_2^+ + CI^-$$
 [0,5 punts]

5.

- a)  $KCIO_3 \rightarrow KCI + 3/2 O_2$  (o bé 2  $KCIO_3 \rightarrow 2 KCI + 3 O_2$ )
- b)  $\Delta H^{\circ} = \Delta H^{\circ}(KCI) \Delta H^{\circ}(KCIO_{3}) = -437 (-398) = -39 \text{ kJ·mol}^{-1} \Rightarrow \text{reacció exotèrmica}$  [0,5 punts]
- c) La reacció transforma un sòlid en un altre sòlid més un gas; s'incrementa el "desordre" i, per tant, l'entropia: Δ**S > 0** [0,5 punts]
- d)  $\Delta G^{\circ} = \Delta H^{\circ} T\Delta S^{\circ}$  Si  $\Delta H^{\circ} < 0$  i  $\Delta S^{\circ} > 0$ ,  $\Rightarrow \Delta G^{\circ} < 0$ , i la reacció és espontània [0,5 punts]

# OPCIÓ B

4.

- a) Un recipient amb dissolució de AgNO<sub>3</sub> i un elèctrode de Ag. Un altre recipient amb dissolució de Zn(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> i un elèctrode de Zn. S'uneixen les dissolucions mitjançant un pont salí (o qualsevol unió líquida) i els elèctrodes amb un circuit metàl·lic extern.[0,5 punts]
- b) Ànode:  $Zn \rightarrow Zn^{2^+} + 2e^-$ Càtode:  $Ag^+ + 1e^- \rightarrow Ag$  [0,5 punts]
- c) f.e.m. =  $E^{\circ}(Ag^{+}/Ag) E^{\circ}(Zn^{2+}/Zn) = 0.80 (-0.76) = 1.56 \text{ V}$  [0.5 punts]
- d) Per factors de conversió, **6,54 g Zn** [0,5 punts]

5.

- a)  $PV = nRT = \frac{m}{M}RT \Rightarrow M = \frac{mRT}{PV} = 88.5 \text{ g·mol}^{-1}$  [0,7 punts]
- b)  $C_xH_yO_2$  Per combustió dóna x  $CO_2$  + y/2  $H_2O$ .

De les dades de l'enunciat,  $x = y/2 \implies y = 2x \implies C_xH_{2x}O_2$ 

Massa molecular:  $14 \times + 32 = 88,6 \implies x \approx 4$  [0,7 punts]

c)  $CH_3CH_2CH_2COOH$  (àcid butanoic)

CH<sub>3</sub>COOCH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> (acetat d'etil) [0,6 punts]

Pautes de correcció LOGSE: Química

## **SÈRIE 2**

- 1. Àcid sulfúric: H₂SO₄ massa molar = 98 g·mol⁻¹.
  - a) Per factors de conversió: 5,88 ≈ 5,9 mL

[0,5 punts]

- b) Es mesuren els 5,9 cm³ d'àcid amb una **pipeta graduada** (o fins i tot amb una bureta); s'introdueixen en un **matràs aforat** de 100 mL i s'afegeix aigua destil·lada (o desionitzada) fins al senyal (**s'enrasa**), agitant per homogeneïtzar la dissolució.
- c) És un producte corrosiu, cal evitar tot contacte amb la pell, els ulls i els teixits. Es recomanable treballar amb guants. No s'ha d'afegir mai aigua a un recipient que contingui àcid sulfúric concentrat. [0,5 punts]
- 2. Etanol: CH<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>OH Etè (o etilè): C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>
  - a) (I)  $CH_3CH_2OH + 3O_2 \rightarrow 2CO_2 + 3H_2O$

[0,3 punts]

(II)  $C_2H_4 + 3 O_2 \rightarrow 2 CO_2 + 2 H_2O$ 

[0,3 punts]

- b) Restant les equacions: (II) (I)  $\Rightarrow$  C<sub>2</sub>H<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O  $\rightarrow$  CH<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>OH
  - $\Delta H^{\circ} = \Delta H^{\circ}_{(II)} \Delta H^{\circ}_{(I)} = -1411 (-1367) = -44 \text{ kJ·mol}^{-1}$

[0,6 punts]

c)  $\Delta S^{o} = S^{o}(\text{etanol}) - S^{o}(\text{ete}) - S^{o}(\text{aigua}) = -128,71 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1} \text{mol}^{-1}$ 

 $\Delta G^{\circ} = \Delta H^{\circ} - T\Delta S^{\circ} = \dots = -4.6 \text{ kJ·mol}^{-1} \Rightarrow \text{la reacció és espontània}$ 

[0,8 punts]

- 3. Carbonat de calci: CaCO<sub>3</sub> (massa molar = 100 g·mol<sup>-1</sup>)
  - a)  $CaCO_3 + 2 HCI \rightarrow CaCI_2 + CO_2 + H_2O$

[0,5 punts]

- b) N'hi ha 0,021 mol de  $CaCO_3$  i 0,25 mol de HCl. Per tant, el reactiu limitant és el  $CaCO_3$ , i l'excés d'HCl és:  $0,25-2\cdot0,021=0,208$  mol [0,5 punts]
- c) Aplicant l'equació dels gasos ideals a 0,021 mol: V(CO<sub>2</sub>) = 0,513 L

[0,5 punts]

d)  $[CaCl_2] = 0.42 \text{ mol} \cdot L^{-1}$   $[HCl] = 4.16 \text{ mol} \cdot L^{-1}$ 

[0,5 punts]

Pàgina 4 de 4

Pautes de correcció LOGSE: Química

#### OPCIÓ A

4.

a) A:  $1s^22s^22p^63s^23p^4$ B:  $1s^22s^22p^63s^23p^64s^1$ 

[0,5 punts]

- b) B és un àtom alcalí, fàcilment ionitzable, per tant, la seva energia de ionització serà més baixa que la de l'àtom A [0,5 punts]
- c) A pot convertir-se en A<sup>2-</sup> guanyant dos electrons. Així, el compost que es formaria seria BA<sub>2</sub> [0,5 punts]
- d)  $E = \frac{hc}{\lambda} = \frac{6.62 \cdot 10^{-34} \,\mathrm{J \cdot s \cdot 3 \cdot 10^8 \,m \cdot s^{-1}}}{2856 \,\mathrm{\mathring{A}} \cdot} \cdot \frac{1 \,\mathrm{kJ}}{1000 \,\mathrm{J}} \cdot \frac{6.022 \cdot 10^{23}}{1 \,\mathrm{mol}} \cdot \frac{1 \,\mathrm{\mathring{A}}}{1 \cdot 10^{-10} \,\mathrm{m}} = 418.75 \,\mathrm{kJ \cdot mol^{-1}} \quad [0.5 \,\mathrm{punts}]$

5.

- e) La dissociació d'un àcid fort és total, mentre que la d'un àcid feble és parcial, hi ha un equilibri entre la forma no dissociada i la dissociada. [0,5 punts]
- f) Hidròlisi: Si l'anió (catió) d'una sal prové d'un àcid (base) feble, l'equilibri de dissociació de l'àcid (base) implica una disminució de la concentració de H<sup>+</sup> (OH<sup>-</sup>) i, per tant, una disminució (augment) del pH; la dissolució serà bàsica (àcida) [0,5 punts]
- g) H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> < HCl < CH<sub>3</sub>COOH < NH<sub>3</sub> < NaOH

(justificat per la concentració de protons, caràcter àcid o bàsic, fort o feble)

[0,5 punts]

h) NH<sub>4</sub>Cl < NaCl = KNO<sub>3</sub> < NaCH<sub>3</sub>COO (justificat per l'existència o no d'hidròlisi àcida o bàsica)

[0,5 punts]

#### OPCIÓ B

- 4. Clorur de coure(II): CuCl<sub>2</sub>
  - a) El dipòsit vermellós correspon a Cu metàl·lic que apareix per reducció del  $Cu^{2+}$  al càtode:  $Cu^{2+} + 2e^- \rightarrow Cu$ .

El despreniment gasós té lloc a l'ànode. Es pot acceptar qualsevol d'aquestes possibilitats:

$$2 \text{ Cl}^{-} \rightarrow \text{ Cl}_2 + 2 \text{ e}^{-}$$

$$2 H_2O \rightarrow O_2 + 4 H^+ + 4 e^- (0 4 OH^- \rightarrow O_2 + 2H_2O + 4 e^-)$$

[1 punt]

b) Per factors de conversió: es dipositen 2,96 g de Cu

[1 punt]

5. 
$$K_c = \frac{[SO_3][NO]}{[SO_2][NO_2]} = \frac{n(SO_3)n(NO)}{n(SO_2)n(NO_2)} = 3$$

- a)  $\frac{0.8 \cdot 0.8}{0.4 \cdot 0.4} = 4 > K_c \Rightarrow$  **no està en equilibri**: es desplaçarà cap a l'esquerra [0,5 punts]
- b)  $\frac{(0.8-x)^2}{(0.4+x)^2} = 3 \Rightarrow x^2 + 2x 0.08 = 0 \Rightarrow x = 0.04$

$$n(SO_2) = n(NO_2) =$$
**0,44 mol**  $n(SO_3) = n(NO) =$ **0,76 mol**

[1 punt]

c) No es modifica, en no haver increment de nombre de mols en la reacció

[0,5 punts]