

SETEMBRO 2018

QUÍMICA

Calificación: El alumno elegirá UNA de las dos opciones. Cada pregunta se calificará con 2 puntos.

OPCIÓN A

1. 1.1. ¿Es posible el siguiente conjunto de números cuánticos (1, 1, 0, $\frac{1}{2}$)?
1.2. ¿Los sólidos covalentes tienen puntos de fusión y ebullición elevados?
2. 2.1. Escriba la fórmula semidesarrollada de: dimetilamina, etanal y ácido 2-metilbutanoico, y nombre:
 $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-CH}_2\text{-CH}_3$ $\text{CH}_3\text{-CH(CH}_3\text{)-CO-CH}_2\text{-CH(CH}_3\text{)-CH}_3$ CH_3Cl
2.2. Razone como varía la solubilidad del FeCO_3 (sal poca soluble) al añadir Na_2CO_3 a una disolución acuosa de dicha sal.
3. El sulfuro de cobre(II) sólido reacciona con el ácido nítrico diluido produciendo azufre sólido (S), NO, $\text{Cu(NO}_3)_2$ y agua.
3.1. Ajuste las reacciones iónica y molecular por el método del ion-electrón.
3.2. Calcule los moles de NO que se producen al reaccionar de forma completa 430,3 g de CuS.
4. Una disolución acuosa contiene $5,0 \cdot 10^{-3}$ moles de ácido cloroetanoico ($\text{ClCH}_2\text{-COOH}$) por cada 100 mL de disolución. Si el porcentaje de ionización es del 15 %, calcule:
4.1. La concentración de todas las especies presentes en la disolución.
4.2. El pH de la disolución y el valor de la constante K_a del ácido.
5. Se mezclan 20 mL de disolución de Na_2CO_3 0,15 M y 50 mL de disolución de CaCl_2 0,10 M, obteniéndose 0,27 g de un precipitado de CaCO_3 .
5.1. Escriba la reacción que tiene lugar y calcule el porcentaje de rendimiento de la reacción.
5.2. Describa el procedimiento que emplearía en el laboratorio para separar el precipitado obtenido, haciendo un esquema del montaje y el material que hay que emplear.

OPCIÓN B

1. Razone si los siguientes enunciados son verdaderos o falsos:
1.1. Los metales son buenos conductores de la corriente eléctrica y del calor.
1.2. La molécula de metano es tetraédrica y polar.
2. 2.1. Complete e indique el tipo de reacción que tiene lugar, nombrando los compuestos orgánicos que participan en ellas:
(a) $\text{CH}_3\text{-CH=CH-CH}_3 + \text{HCl} \rightarrow$ _____ (b) $\text{CH}_3\text{-COOH} +$ _____ $\rightarrow \text{CH}_3\text{-COOCH}_2\text{-CH}_3 + \text{H}_2\text{O}$
2.2. Razone si la siguiente afirmación es correcta: a igual molaridad, cuanto más débil es un ácido menor es el pH de su disolución acuosa.
3. 3.1. Calcule la solubilidad en agua pura, expresada en g/L, del sulfato de plomo(II).
3.2. Se hace pasar durante 2,5 horas una corriente eléctrica de 5,0 A a través de una disolución acuosa de SnI_2 . Calcule los moles de I_2 liberados en el ánodo.
4. Al calentar HgO(s) en un recipiente cerrado en el que se hizo el vacío, se disocia según la reacción:
 $2 \text{HgO(s)} \rightleftharpoons 2 \text{Hg(g)} + \text{O}_2\text{(g)}$. Cuando se alcanza el equilibrio a 380 °C, la presión total en el recipiente es de 0,185 atm. Calcule:
4.1. Las presiones parciales de las especies presentes en el equilibrio.
4.2. El valor de las constantes K_c y K_p de la reacción.
5. Para determinar la concentración de una disolución de FeSO_4 se realiza una valoración redox en la que 18,0 mL de disolución de KMnO_4 0,020 M reaccionan con 20,0 mL de la disolución de FeSO_4 . La reacción que tiene lugar es:
 $5 \text{Fe}^{2+}(\text{ac}) + \text{MnO}_4^-(\text{ac}) + 8 \text{H}^+(\text{ac}) \rightarrow 5 \text{Fe}^{3+}(\text{ac}) + \text{Mn}^{2+}(\text{ac}) + 4 \text{H}_2\text{O(l)}$
5.1. Calcule la concentración de la disolución de FeSO_4 .
5.2. Nombre el material necesario y describa el procedimiento experimental para realizar la valoración.

Datos: 1 atm = 101,3 kPa; $R = 8,31 \text{ J}\cdot\text{K}^{-1}\cdot\text{mol}^{-1} = 0,082 \text{ atm}\cdot\text{dm}^3\cdot\text{K}^{-1}\cdot\text{mol}^{-1}$; $K_{ps}(\text{PbSO}_4, 25^\circ\text{C}) = 1,8 \cdot 10^{-8}$; constante de Faraday: $F = 96\,500 \text{ C}\cdot\text{mol}^{-1}$.

Soluciones

OPCIÓN A

1. a) ¿Es posible el siguiente conjunto de números cuánticos (1, 1, 0, $\frac{1}{2}$)?
b) ¿Los sólidos covalentes tienen puntos de fusión y ebullición elevados?

(A.B.A.U. Sep. 18)

Solución:

a) No.

Los tres primeros números cuánticos definen las propiedades del orbital atómico:

n: principal, indica el nivel de energía. Los valores posibles son números y enteros: **n** = 1, 2, 3...

l: secundario, indica la forma del orbital. Los valores posibles son: **l** = 0, 1, 2..., **n** - 1.

m: magnético, indica la orientación del orbital. Los valores posibles son: **m** = -**l**, -**l** + 1..., -1, 0, 1..., **l** - 1, **l**.

El último número cuántico es:

s: spin, indica el sentido de giro del electrón. Los únicos valores posibles son: **s** = $+\frac{1}{2}$ y $-\frac{1}{2}$.

Para **n** = 1, el único valor posible de **l** es **l** = 0 que corresponde al orbital 1s. No es posible (1, 1, 0, $\frac{1}{2}$).

Solución:

b) Sí.

En los sólidos covalentes, como el diamante C y el dióxido de silicio SiO₂, los átomos están unidos por enlaces covalentes, que son muy fuertes. Para fundir diamante, la energía que se necesita es muy elevada para poder romper los enlaces entre los átomos de carbono.

2. a) Escribe la fórmula semidesarrollada de:

a.1) dimetilamina

a.2) etanal

a.3) ácido 2-metilbutanoico

Nombra:

a.4) CH₃-CH₂-O-CH₂-CH₃

a.5) CH₃-CH(CH₃)-CO-CH₂-CH(CH₃)-CH₃

a.6) CH₃Cl.

- b) Razona cómo varía la solubilidad del FeCO₃ (sal poco soluble) al añadir Na₂CO₃ a una disolución acuosa de dicha sal.

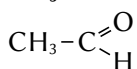
(A.B.A.U. Sep. 18)

Solución:

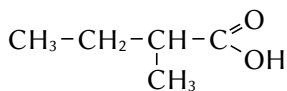
a.1) Dimetilamina:



a.2) Etanal:



a.3) Ácido 2-metilbutanoico:



a.4) CH₃-CH₂-O-CH₂-CH₃:

etoxietano o dietiléter

a.5) CH₃-CH(CH₃)-CO-CH₂-CH(CH₃)-CH₃:

2,5-dimetilhexan-3-ona

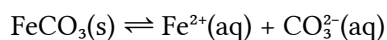
a.6) CH₃Cl:

clorometano

Solución:

b) La solubilidad disminuye en presencia de un ion común.

Para una sal poco soluble como el carbonato de hierro(II) el sólido se encuentra en equilibrio con los iones disueltos.

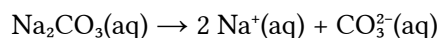


La solubilidad s (concentración de la disolución saturada), se puede calcular de la expresión de la constante de equilibrio:

		FeCO_3	$\rightleftharpoons$	CO_3^{2-}	Fe^{2+}	
Concentración en el equilibrio	$[\text{X}]_e$			s	s	mol/dm^3

$$K_s = [\text{CO}_3^{2-}] \cdot [\text{Fe}^{2+}] = s \cdot s = s^2$$

El carbonato de sodio es un electrolito fuerte que, en disoluciones diluidas, está totalmente dissociado.



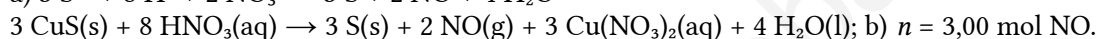
Al añadir a una disolución de carbonato de hierro(II) en equilibrio una disolución acuosa de carbonato de sodio, que se disuelve totalmente, el equilibrio se desplaza, siguiendo la ley de Lee Chatelier, en el sentido de consumir el ion carbonato extra y de formar mayor cantidad de precipitado de carbonato de hierro(II), dejando menos iones hierro(II) en la disolución.

3. El sulfuro de cobre(II) sólido reacciona con el ácido nítrico diluido produciendo azufre sólido (S), NO, $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$ y agua.

a) Ajusta las reacciones iónica y molecular por el método del ion-electrón.

b) Calcula los moles de NO que se producen al reaccionar de forma completa 430,3 g de CULOS.

(A.B.A.U. Sep. 18)



Datos

Masa del sulfuro de cobre (II)

Masa molar del sulfuro de cobre(II)

Cifras significativas: 3

$$m = 430,3 \text{ g CuS}$$

$$M(\text{CuS}) = 95,6 \text{ g/mol}$$

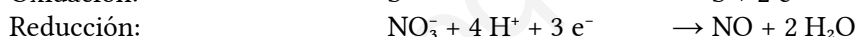
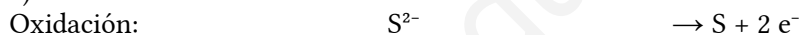
Incógnitas

Cantidad de NO que se produce

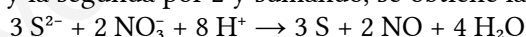
$$n(\text{NO})$$

Solución:

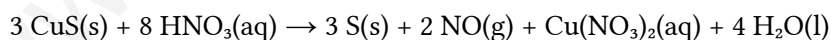
a) Las semirreacciones iónicas son:



Multiplicando la primera por 3 y la segunda por 2 y sumando, se obtiene la reacción iónica ajustada.



Sumando 6 NO_3^- a cada lado de la ecuación y juntando los iones de signos opuestos se obtiene la reacción global:



b) La cantidad de sulfuro de cobre(II) que hay en 430,3 g es:

$$n(\text{CuS}) = 430,3 \text{ g} \cdot \frac{1 \text{ mol CuS}}{95,6 \text{ g CuS}} = 4,50 \text{ mol CuS}$$

La cantidad de NO que se obtiene es:

$$n(\text{NO}) = 4,50 \text{ mol CuS} \cdot \frac{2 \text{ mol NO}}{3 \text{ mol CuS}} = 3,00 \text{ mol NO}$$

4. Una disolución acuosa contiene $5,0 \cdot 10^{-3}$ moles de ácido cloroetanoico ($\text{ClCH}_2\text{-COOH}$) por cada 100 cm^3 de disolución. Si el porcentaje de ionización es del 15 %, calcula:

a) La concentración de todas las especies presentes en la disolución.

b) El pH de la disolución y el valor de la constante K_a del ácido.

(A.B.A.U. Sep. 18)

Rta.: a) $[\text{ClCH}_2\text{-COOH}]_e = 0,0425 \text{ mol/dm}^3$; $[\text{H}_3\text{O}^+]_e = [\text{ClCH}_2\text{-COO}^-]_e = 0,00750 \text{ mol/dm}^3$;
 $[\text{OH}^-] = 1,33 \cdot 10^{-12} \text{ mol/dm}^3$; b) $\text{pH} = 2,12$; $K_a = 1,32 \cdot 10^{-3}$.

Datos

Masa de ácido metanoico

Volumen de disolución

pH de la disolución

Masa molar del ácido metanoico

Cifras significativas: 3

$m(\text{HCOOH}) = 0,230 \text{ g}$

$V = 50 \text{ cm}^3 = 0,0500 \text{ dm}^3$

$\text{pH} = 2,30$

$M(\text{HCOOH}) = 46,0 \text{ g/mol}$

Incógnitas

Constante de acidez del ácido metanoico

K_a

Grado de disociación

α

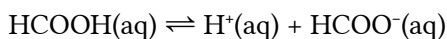
Otros símbolos

Concentración de la sustancia X

$[X]$

Ecuaciones

Constante de acidez del ácido metanoico:



$$K_a = \frac{[\text{HCOO}^-]_e \cdot [\text{H}^+]_e}{[\text{HCOOH}]_e}$$

pH

$$\text{pH} = -\log[\text{H}^+]$$

Grado de disociación

$$\alpha = \frac{n_d}{n_0} = \frac{[s]_d}{[s]_0}$$

Solución:

a) Como $\text{pH} = -\log[\text{H}^+]$,

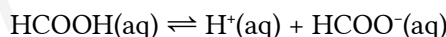
$$2,30 = -\log[\text{H}^+]$$

$$[\text{H}^+]_e = 10^{-2,30} = 5,00 \cdot 10^{-3} \text{ mol/dm}^3$$

La concentración inicial (antes de disociarse) de ácido metanoico es:

$$[\text{HCOOH}]_0 = \frac{n(\text{HCOOH})}{V} = \frac{0,230 \text{ g HCOOH}}{0,0500 \text{ dm}^3 \text{ D}} \cdot \frac{1 \text{ mol HCOOH}}{46,0 \text{ g HCOOH}} = 0,100 \text{ mol HCOOH/dm}^3 \text{ D}$$

De la estequiometría de la reacción de disociación



se deduce que la concentración de ácido metanoico disociado $[\text{HCOOH}]_d$ es la misma que la de los iones hidrógeno producidos $[\text{H}^+]_e$ y la de los iones metanoato $[\text{HCOO}^-]_e$

$$[\text{HCOOH}]_d = [\text{H}^+]_e = [\text{HCOO}^-]_e = 5,00 \cdot 10^{-3} \text{ mol/dm}^3$$

Escribiendo en una tabla las concentraciones de cada especie:

		HCOOH	$\rightleftharpoons$	H^+	HCOO^-	
$[\text{X}]_0$	Concentración inicial	0,100		≈ 0	0	mol/dm^3
$[\text{X}]_d$	Concentración disociada o formada	$5,00 \cdot 10^{-3}$	$\rightarrow$	$5,00 \cdot 10^{-3}$	$5,00 \cdot 10^{-3}$	mol/dm^3
$[\text{X}]_e$	Concentración en el equilibrio	$0,100 - 5,00 \cdot 10^{-3} = 0,095$		$5,00 \cdot 10^{-3}$	$5,00 \cdot 10^{-3}$	mol/dm^3

La constante de equilibrio K_a es:

$$K_a = \frac{[\text{HCOO}^-]_e \cdot [\text{H}^+]_e}{[\text{HCOOH}]_e} = \frac{5,00 \cdot 10^{-3} \cdot 5,00 \cdot 10^{-3}}{0,095} = 2,6 \cdot 10^{-4}$$

b) El grado de disociación es

$$\alpha = \frac{[s]_d}{[s]_0} = \frac{5,00 \cdot 10^{-3} \text{ mol/dm}^3}{0,100 \text{ mol/dm}^3} = 0,050 = 5,0 \%$$

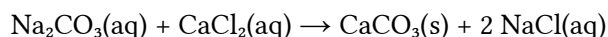
5. Se mezclan 20 cm³ de disolución de Na₂CO₃ de concentración 0,15 mol/dm³ y 50 cm³ de disolución de CaCl₂ de concentración 0,10 mol/dm³, obteniéndose 0,27 g de un precipitado de CaCO₃.
- Escribe la reacción que tiene lugar y calcula el porcentaje de rendimiento de la reacción.
 - Describe el procedimiento que emplearías en el laboratorio para separar el precipitado obtenido, haciendo un esquema del montaje y el material que hay que emplear.

(A.B.A.U. Sep. 18)

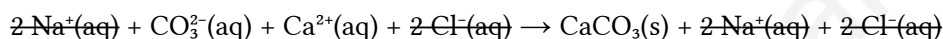
Rta.: 90%.

Solución:

a) La reacción es:



Si solo escribimos la reacción iónica que tiene lugar, será:



Cálculo del rendimiento (suponiendo 2 cifras significativas)

Se calcula la masa de carbonato de calcio que debería obtenerse a partir de los datos de las disoluciones de cloruro de calcio y carbonato de sodio.

Cantidades iniciales de los reactivos:

$$n_0(\text{CaCl}_2) = 50 \text{ cm}^3 \frac{1 \text{ dm}^3}{10^3 \text{ cm}^3} \frac{0,10 \text{ mol CaCl}_2}{1 \text{ dm}^3} = 5,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol CaCl}_2$$

$$n_0(\text{Na}_2\text{CO}_3) = 20 \text{ cm}^3 \frac{1 \text{ dm}^3}{10^3 \text{ cm}^3} \frac{0,15 \text{ mol Na}_2\text{CO}_3}{1 \text{ dm}^3} = 3,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol Na}_2\text{CO}_3$$

Como reaccionan mol a mol, la cantidad de Na₂CO₃ necesaria para reaccionar con el CaCl₂ es:

$$n(\text{Na}_2\text{CO}_3) = 5,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol Na}_2\text{CO}_3$$

Como solo hay 3,0 · 10⁻³ mol, el reactivo limitante es el carbonato de sodio.

Se producirán como máximo:

$$m = 3,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol Na}_2\text{CO}_3 \frac{1 \text{ mol CaCO}_3}{1 \text{ mol Na}_2\text{CO}_3} \frac{100 \text{ g CaCO}_3}{1 \text{ mol CaCO}_3} = 0,30 \text{ g CaCO}_3$$

Como solo se obtienen 0,27 g, el rendimiento es

$$rto. = \frac{0,27 \text{ g obtenidos}}{0,30 \text{ g máximo}} = 0,90 = 90 \%$$

Procedimiento

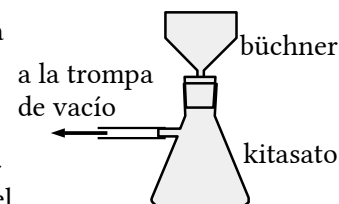
Para separar el precipitado, se coloca un papel de filtro circular en un embudo büchner ajustándolo para no dejar orificios libres y se humedece con agua para que quede adherido.

Se ajusta el embudo büchner sobre uno matraz kitasato y el vástago lateral del kitasato se conecta la una trompa de vacío.

Se abre la llave y se vierte el contenido del vaso (precipitado y líquido sobrenadante) en el embudo. Se echa más agua sobre el precipitado que aún queda en el vaso para llevarlo al embudo.

Cuando ya no gotee más agua en el interior del kitasato, se desencaja el embudo y se cierra la llave.

Se quita el papel de filtro y se deja a secar un día o dos.



OPCIÓN B

1. Razona si los siguientes enunciados son verdaderos o falsos:
- Los metales son buenos conductores de la corriente eléctrica y del calor.
 - La molécula de metano es tetraédrica y polar.

(A.B.A.U. Sep. 18)

Solución:

a) Verdadero.

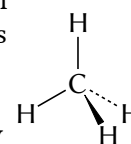
Los metales son buenos conductores de la corriente eléctrica porque tienen electrones libres que pueden desplazarse al largo de la estructura cristalina del metal.

Son buenos conductores del calor porque el calor se transmite de un átomo al contiguo al vibrar con más energía los átomos.

Solución:

b) Verdadera (tetraédrica) y falso (polar)

La teoría de repulsión de pares de electrones de la capa de valencia es la que da una justificación más sencilla de los ángulos de enlace. Supone que los electrones de valencia, junto con los de los átomos que forman enlace con él, rodean a un átomo formando parejas, en las que la repulsión entre los electrones de cada pareja es pequeña, debido a que tienen spin contrario, y solo hay que tener en cuenta a repulsión electrostática clásica entre los pares enlazantes (excepto los π) y entre los pares enlazantes y los pares no enlazantes, de forma que se dispongan lo más lejos posible. Una repulsión de dos pares da una disposición lineal con ángulos de 180° , tres pares dan una distribución triangular con ángulos de 120° y cuatro pares se dirigen hacia los vértices de un tetraedro con ángulos de $109,5^\circ$.



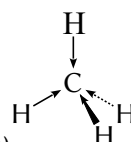
Lo que permite explicar los ángulos de enlace del metano.

Como la distribución es simétrica, aunque hay una pequeña polaridad en el enlace $C^{\delta-} \rightarrow H^{\delta+}$, la disposición tetraédrica de los cuatro enlaces hace que el momento dipolar de la molécula sea nulo.

2. a) Completa e indica el tipo de reacción que tiene lugar, nombrando los compuestos orgánicos que participan en ellas:

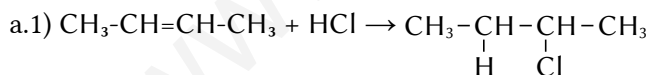


- b) Razona si la siguiente afirmación es correcta: a igual concentración molar, cuanto más débil es un ácido menor es el pH de su disolución acuosa.



(A.B.A.U. Sep. 18)

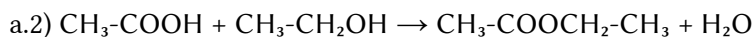
Solución:



but-2-eno

2- clorobutano

Reacción de adición.



ácido etanoico

etanol

etanoato de etilo

Reacción de condensación.

Solución:

b) No.

Un pH ácido es menor que 7. Cuanto más alejado de 7 esté, más ácido será.

Cuanto más débil sea el ácido, menor serán su constante de acidez, su grado de disociación y la concentración de iones H^+ .

Comparando los pH de disoluciones de concentración $0,1 \text{ mol/dm}^3$ de dos ácidos, uno de ellos disociado un 1 % y el otro más débil disociado un 0,1 %, queda:

$$\text{pH}_1 = -\log[\text{H}^+]_1 = -\log(0,1 \cdot 0,01) = 3$$

$$\text{pH}_2 = -\log[\text{H}^+]_2 = -\log(0,1 \cdot 0,001) = 4$$

El pH del más débil estará más cerca de 7 y será mayor que el pH del más fuerte.

3. a) Calcula la solubilidad en agua pura, expresada en g/dm^3 , del sulfato de plomo(II).
b) Se hace pasar durante 2,5 horas una corriente eléctrica de 5,0 A a través de una disolución acuosa de SnI_2 . Calcula los moles de I_2 liberados en el ánodo.

Datos: $K_{\text{ps}}(\text{PbSO}_4) = 1,8 \cdot 10^{-8}$; constante de Faraday: $F = 96\,500 \text{ C} \cdot \text{mol}^{-1}$.

(A.B.A.U. Sep. 18)

Rta.: a) $s' = 0,041 \text{ g/dm}^3$; b) $n = 0,23 \text{ mol I}_2$.

a)

Datos

Producto de solubilidad del sulfato de plomo(II)

Cifras significativas: 2

$$K_s = 1,8 \cdot 10^{-8}$$

Masa molar del sulfato de plomo(II)

$$M(\text{PbSO}_4) = 303 \text{ g/mol}$$

Incógnitas

Solubilidad del sulfato de plomo(II) en agua pura (g/dm^3)

s'

Ecuaciones

Cantidad (número de moles)

$$n = m / M$$

Concentración molar (mol/dm^3)

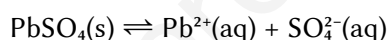
$$s = n / V = s' / M$$

Producto de solubilidad del equilibrio: $\text{B}_b\text{A}_a(\text{s}) \rightleftharpoons b \text{B}^{\beta+}(\text{aq}) + a \text{A}^{\alpha-}(\text{aq})$

$$K_s = [\text{A}^{\alpha-}]^a \cdot [\text{B}^{\beta+}]^b$$

Solución:

a) El equilibrio de solubilidad es



		PbSO_4	$\rightleftharpoons$	Pb^{2+}	SO_4^{2-}	
Concentración en el equilibrio	$[\text{X}]_e$			s	s	mol/dm^3

La constante de equilibrio K_s es:

$$K_s = [\text{Pb}^{2+}]_e \cdot [\text{SO}_4^{2-}]_e = s \cdot s = s^2$$

Como la solubilidad s es la concentración de la disolución saturada, o lo que es lo mismo, la máxima cantidad de sal que puede disolverse por dm^3 de disolución

$$s = \sqrt{K_s} = \sqrt{1,8 \cdot 10^{-8}} = 1,3 \cdot 10^{-4} \text{ mol PbSO}_4/\text{dm}^3 \text{ D}$$

Pasando los moles a gramos

$$s' = \frac{1,3 \cdot 10^{-4} \text{ mol PbSO}_4}{1 \text{ dm}^3 \text{ D}} \cdot \frac{303 \text{ g PbSO}_4}{1 \text{ mol PbSO}_4} = 0,041 \text{ g PbSO}_4/\text{dm}^3 \text{ D}$$

b)

Datos

Intensidad de corriente eléctrica

$$I = 5,0 \text{ A}$$

Tiempo para depositar el yodo

$$t = 2,5 \text{ h} = 9,0 \cdot 10^3 \text{ s}$$

Incógnitas

Cantidad de yodo depositada

$$n(\text{I}_2)$$

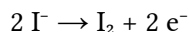
Ecuaciones

Intensidad de corriente eléctrica

$$I = Q / t$$

Solución:

La reacción en el ánodo es:



$$Q = I \cdot t = 5,0 \text{ A} \cdot 9,0 \cdot 10^3 \text{ s} = 4,5 \cdot 10^4 \text{ C}$$

$$n(\text{e}^-) = 4,5 \cdot 10^4 \text{ C} \cdot 1 \text{ mol e}^- / 96 500 \text{ C} = 0,47 \text{ mol y fórmula}$$

$$n(\text{I}_2) = 0,47 \text{ mol e}^- \cdot \frac{1 \text{ mol I}_2}{2 \text{ mol e}^-} = 0,23 \text{ mol I}_2$$

4. Al calentar HgO(s) en un recipiente cerrado en el que se hizo el vacío, se disocia según la reacción:
 $2 \text{HgO(s)} \rightleftharpoons 2 \text{Hg(g)} + \text{O}_2(\text{g})$. Cuando se alcanza el equilibrio a 380°C , la presión total en el recipiente es de $0,185 \text{ atm}$. Calcula:
- Las presiones parciales de las especies presentes en el equilibrio.
 - El valor de las constantes K_c y K_p de la reacción.
- Datos: $R = 8,31 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1} = 0,082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$; $1 \text{ atm} = 101,3 \text{ kPa}$. (A.B.A.U. Sep. 18)
- Rta.:** a) $p(\text{Hg}) = 0,123 \text{ atm}$; $p(\text{O}_2) = 0,0617 \text{ atm}$; b) $K_c = 6,1 \cdot 10^{-9}$; $K_p = 9,4 \cdot 10^{-4}$.

Datos

Temperatura

Presión total en el equilibrio

Constante de los gases ideales

Cifras significativas: 3

$$t = 380^\circ \text{C} = 653 \text{ K}$$

$$p = 0,185 \text{ atm}$$

$$R = 0,082 \text{ atm} \cdot \text{dm}^3 \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$$

Incógnitas

Presiones parciales de las especies en el equilibrio

Constantes de equilibrio

$$p(\text{HgO}), p(\text{Hg}), p(\text{O}_2)$$

$$K_c, K_p$$

Otros símbolos

Cantidad de la sustancia X en el equilibrio

$$n_e(\text{X})$$

Ecuaciones

Concentración de la sustancia X

Ecuación de los gases ideales

$$[\text{X}] = n(\text{X}) / V$$

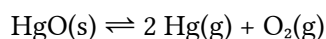
$$p \cdot V = n \cdot R \cdot T \Rightarrow p_i = [i] \cdot R \cdot T$$

Constantes del equilibrio: $a \text{ A} + b \text{ B} \rightleftharpoons c \text{ C} + d \text{ D}$

$$K_c = \frac{[\text{C}]_e^c \cdot [\text{D}]_e^d}{[\text{A}]_e^a \cdot [\text{B}]_e^b} \quad K_p = \frac{p_e^c(\text{C}) \cdot p_e^d(\text{D})}{p_e^a(\text{A}) \cdot p_e^b(\text{B})}$$

Solución:

a) La ecuación de disociación es:



		HgO	$\rightleftharpoons$	Hg	O ₂	
Cantidad inicial	n_0	n_0		0	0	mol
Cantidad que reacciona o se forma	n_r	x	$\rightarrow$	$2x$	x	mol
Cantidad en el equilibrio	n_e	$n_0 - x$		$2x$	x	mol

En el equilibrio a presión total es la suma de las presiones parciales de los gases Hg y O_2 . La presión del Hg es el doble que la presión de O_2 . Llamando y a la presión del oxígeno, queda:

$$p = p(\text{Hg}) + p(\text{O}_2)$$

$$0,185 = 2 \cdot y + y = 3 y$$

$$y = 0,0617 \text{ atm}$$

Y las presiones serán:

$$p(\text{O}_2) = 0,0617 \text{ atm}$$

$$p(\text{Hg}) = 0,123 \text{ atm}$$

A presión del HgO es nula, pues no es un gas.

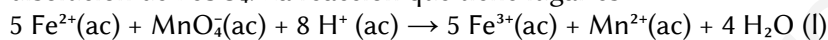
b) La constante de equilibrio en función de las presiones es

$$K_p = p_e^2(\text{Hg}) \cdot p_e(\text{O}_2) = 0,123^2 \cdot 0,0617 = 9,38 \cdot 10^{-4} \text{ (presiones en atm)}$$

La constante de equilibrio en función de las concentraciones es

$$K_c = [\text{Hg}]_e^2 \cdot [\text{O}_2]_e = \left(\frac{p_e(\text{Hg})}{R \cdot T} \right)^2 \cdot \frac{p_e(\text{O}_2)}{R \cdot T} = \frac{K_p}{(R \cdot T)^3} = \frac{9,38 \cdot 10^{-4}}{(0,082 \cdot 653)^3} = 6,1 \cdot 10^{-9} \text{ (concentraciones en mol/dm}^3\text{)}$$

5. Para determinar la concentración de una disolución de FeSO_4 se realiza una valoración redox en la que $18,0 \text{ cm}^3$ de disolución de KMnO_4 de concentración $0,020 \text{ mol/dm}^3$ reaccionan con $20,0 \text{ cm}^3$ de la disolución de FeSO_4 . La reacción que tiene lugar es:



a) Calcula la concentración de la disolución de FeSO_4 .

b) Nombre el material necesario y describe el procedimiento experimental para realizar la valoración. (A.B.A.U. Sep. 18)

Rta.: $[\text{FeSO}_4] = 0,090 \text{ mol/dm}^3$.

Solución:

a) Cálculos:

Cantidad de KMnO_4

$$n(\text{KMnO}_4) = 18,0 \cdot 10^{-3} \text{ dm}^3 \text{ D} \cdot 0,020 \text{ mol / dm}^3 \text{ D} = 3,6 \cdot 10^{-4} \text{ mol KMnO}_4$$

El permanganato de potasio es un electrolito fuerte que se disocia totalmente:

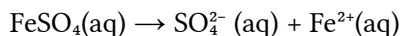


$$n(\text{MnO}_4^{-}) = n(\text{KMnO}_4) = 3,6 \cdot 10^{-4} \text{ mol MnO}_4^{-}$$

De la estequiometría de la reacción,

$$n(\text{Fe}^{2+}) = 3,6 \cdot 10^{-4} \text{ mol MnO}_4^{-} \cdot \frac{5 \text{ mol Fe}^{2+}}{1 \text{ mol MnO}_4^{-}} = 1,8 \cdot 10^{-3} \text{ mol Fe}^{2+}$$

El sulfato de hierro(II) es un electrolito fuerte que se disocia totalmente:

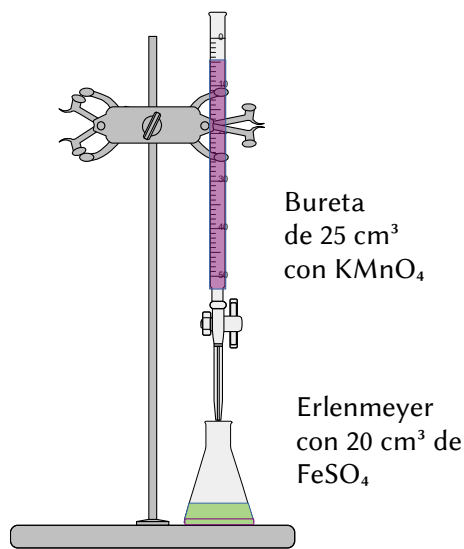


$$n(\text{FeSO}_4) = n(\text{Fe}^{2+}) = 1,8 \cdot 10^{-3} \text{ mol Fe}^{2+}$$

$$[\text{FeSO}_4] = \frac{1,8 \cdot 10^{-3} \text{ mol FeSO}_4}{20,0 \cdot 10^{-3} \text{ dm}^3} = 0,090 \text{ mol FeSO}_4/\text{dm}^3$$

b) Se miden con una pipeta de 20 cm^3 , 20 cm^3 de la disolución de FeSO_4 y se vacían en un matraz erlenmeyer de 100 cm^3 .

Se llena la bureta de 25 cm^3 con la disolución de KMnO_4 por encima del 0 y se abre la llave hasta que el pico de la bureta quede lleno y el nivel del KMnO_4 esté en 0.



Se abre la llave de la bureta para dejar caer la disolución de KMnO_4 en pequeños chorros mientras se imprime un movimiento circular al erlenmeyer hasta que no desaparezca el color violeta en el contenido del erlenmeyer.

Se anota el volumen de KMnO_4 gastado (p. ej. $18,6 \text{ cm}^3$) y se tira el contenido del erlenmeyer y se lava el matraz.

Se vuelve a llenar la bureta con KMnO_4 hasta el cero. Se miden otros 20 cm^3 de FeSO_4 con la pipeta, se vierten en el erlenmeyer (lavado, pero no necesariamente seco).

Se coloca el erlenmeyer bajo a bureta y se abre la llave hasta dejar caer casi todo el volumen medido antes (p. ej. $17,6 \text{ cm}^3$).

Ahora se deja caer el KMnO_4 gota a gota mientras se hace rotar el erlenmeyer, hasta que el color no desaparezca.

Se anota este valor.

Se repite otras dos veces y se toma cómo volumen correcto el valor medio de las medidas que más se aproximan.

Material: Bureta (1) de 25 cm^3 (graduada en $0,1 \text{ cm}^3$), pipeta (1) de 20 cm^3 con aspirador, matraz erlenmeyer (1) de 100 cm^3 .

Cuestiones y problemas de las [Pruebas de evaluación de Bachillerato para el acceso a la Universidad](#) (A.B.A.U. y P.A.U.) en Galicia.

[Respuestas](#) y composición de [Alfonso J. Barbadillo Marán](#).

Algunos cálculos se hicieron con una [hoja de cálculo](#) de [LibreOffice](#) u [OpenOffice](#) del mismo autor.

Algunas ecuaciones y las fórmulas orgánicas se construyeron con la extensión [CLC09](#) de Charles Lalanne-Cassou.

La traducción al/desde el gallego se realizó con la ayuda de [traducindote](#), de Óscar Hermida López.

Se procuró seguir las [recomendaciones](#) del Centro Español de Metrología (CEM)

Actualizado: 20/03/22