OPCIÓN A

CUESTIÓN 1.- Dadas las siguientes configuraciones electrónicas más externas:

a) ns^{1} ; b) ns^{2} np^{1} ; c) ns^{2} np^{3} ; d ns^{2} np^{6} .

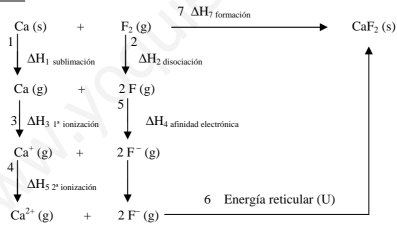
Indica dos elementos de los grupos anteriores y razona cuáles serán los estados de oxidación más estables de esos elementos.

Solución:

- a) La configuración electrónica "ns¹ " corresponde a los elementos del grupo 1, los alcalinos, que por poder perder únicamente este electrón, su estado de oxidación estable es +1, transformándose en cationes monopositivos. Pertenecen a este grupo el litio, Li, y el potasio, K.
- b) Los elementos con esta configuración electrónica pertenecen al grupo 13, los boroideos. Tienen tendencia a perder los 3 electrones más externos, transformándose en un catión tripositivo, siendo su estado de oxidación más estable + 3. Son ejemplos el boro, B, y el aluminio, Al.
- c) A esta configuración corresponden lo elementos de grupo 15, los nitrogenoideos, los cuales, pueden perder un número variable de electrones dando lugar a diferentes iones positivos. Sus estados de oxidación más estables son + 3 y + 5 dando iones tri y penta positivos. También pueden aceptar 3 electrones para conseguir configuración electrónica estable de gas noble, en cuyo caso, su número de oxidación seria 3. Como ejemplos pueden considerarse el nitrógeno, N, y el fósforo, P.
- d) Los gases nobles son los que presentan esta configuración, y están ubicados en el grupo 18 de la tabla periódica. Pertenecen a este grupo el neón, Ne, y el xenón, Xe. Debido a la estabilidad de la configuración electrónica son muy resistentes a la formación de iones.

CUESTIÓN 2.- Calcula la energía de red del CaCl₂ a partir de los siguientes datos: $\Delta H_f \left(CaCl_2 \right) = -796 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}; \ \Delta H_{\text{sub}} \left(Ca \right) = 178 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}; \ \Delta H_{\text{disoc}} \left(Cl_2 \right) = 244 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}; \ \Delta H_{\text{1}^n \text{ ioniz}} \left(Ca \right) = 590 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}; \ \Delta H_{2^n \text{ ioniz}} \left(Ca \right) = 1146 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}; \ \Delta H_{\text{afin, elec}} \left(Cl \right) = -349 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}.$

Solución:



La energía reticular se obtiene despejándola de la ecuación:

$$\Delta H_{7 \; f} \; = \; \Delta H_1 \; + \; \Delta H_2 \; + \; \Delta H_3 \; + \; \Delta H_4 \; + \; \Delta H_5 \; + \; \; U \quad \Rightarrow \quad U \; = \; \Delta H_{7 \; f} \; - \; \; (\Delta H_1 \; + \; \Delta H_2 \; + \; \Delta H_3 \; + \; \Delta H_4 \; + \; \Delta H_5) \\ \Rightarrow \quad U \; = \; - \; 796 \; - \; 178 \; - \; 244 \; - \; 590 \; - \; 1146 \; + \; 349 \; = \; - \; 2605 \; kJ \cdot mol^{-1}.$$

Resultado: $-2605 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$.

PROBLEMA 1.- Una muestra de 0,560 g que contenía bromuro de sodio y bromuro de potasio se trato con nitrato de plata acuoso recuperándose todo el bromuro como 0,970 g de bromuro de plata.

- a) ¿Cuál es la fracción de bromuro potásico en la muestra original?
- b) ¿Qué volumen de disolución 1 M de nitrato de plata es necesario preparar para precipitar todo el bromo de la muestra?

DATOS: $A_r(Na) = 23 u$; $A_r(K) = 39 u$; $A_r(O) = 16 u$; $A_r(N) = 14 u$; $A_r(Br) = 80 u$; $A_r(Ag) = 108 u$.

Solución:

$$M \text{ (NaBr)} = 103 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}; M \text{ (KBr)} = 119 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}; M \text{ (AgBr)} = 188 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}; M \text{ (AgNO}_3) = 170 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}.$$

a) Las reacciones de precipitación del bromuro de plata con cada bromuro de la mezcla son:

$$NaBr + AgNO_3 \rightarrow AgBr + NaNO_3$$

 $KBr + AgNO_3 \rightarrow AgBr + KNO_3$

Siendo "x" los gramos de bromuro de sodio e "y" los gramos de bromuro de potasio, los gramos de precipitado que se obtiene son:

$$x \frac{1}{g} \frac{NaBr}{103} \cdot \frac{1 \frac{mol \ NaBr}{103}}{103 \frac{g}{g} \frac{NaBr}{103}} \cdot \frac{1 \frac{mol \ AgBr}{1000 \frac{NaBr}{1000}}}{1 \frac{mol \ AgBr}{1000 \frac{NaBr}{1000}}} \cdot \frac{188 \frac{g}{g} \frac{AgBr}{1000 \frac{AgBr}{1000 \frac{NaBr}{1000 \frac{N$$

La suma de los gramos de bromuros de sodio y potasio se igualan a los gramos de mezcla, y los gramos de bromuros de plata también se suman y se igualan a los gramos precipitados, obteniéndose un sistema de dos ecuaciones con dos incógnitas:

Gramos totales de bromuros de sodio y potasio:

$$x + y = 0.56$$

 $1.825 \cdot x + 1.580 \cdot y = 0.97$

Gramos totales de bromuro de plata:

Resolviendo el sistema por el método de reducción, se multiplica la primera ecuación por 1,825, se cambia de signo a la segunda y se suman, resultando:

$$1,825 \cdot x + 1,825 \cdot y = 1,825 \cdot 0,56 \rightarrow 1,825 \cdot x + 1,825 \cdot y = 1,022$$

$$1,825 \cdot x + 1,580 \cdot y = 0,97 \rightarrow \frac{-1,825 \cdot x - 1,580 \cdot y = -0,97}{0,245 \cdot y = 0,052}$$
siendo el valor de "y": $y = \frac{0,052}{0,245} = 0,21$ g de KBr, y el de la "x": $x = 0,56 - 0,21 = 0,35$ g NaBr.

La fracción de bromuro de potasio en la muestra es: $\frac{0.21}{0.56} = 0.375$ lo que equivale a $\frac{3}{8}$.

b) De los gramos de bromuros de sodio y potasio se hallan los moles necesarios de nitrato de plata para la precipitación de los correspondientes bromuros de plata. Estos moles son:

$$0.35 \frac{R}{g} \frac{NaBr}{103 \frac{R}{g} \frac{NaBr}{NaBr}} \cdot \frac{1 \, mol \, AgNO_3}{1 \, mol \, NaBr} = 0.0034 \, moles \, de \, AgNO_3;$$

$$0.21 \frac{R}{g} \frac{R}{kBr} \cdot \frac{1 \, mol \, R}{119 \frac{R}{g} \frac{R}{kBr}} \cdot \frac{1 \, mol \, AgNO_3}{1 \, mol \, R} = 0.0018 \cdot x \, g \, de \, AgBr.$$

siendo, 0.0034 + 0.0018 = 0.0052 el número total de moles de nitrato de plata necesarios para precipitar todo el bromuro. De la definición de molaridad, despejando el volumen, sustituyendo las variables por sus

$$M = \frac{n \ (moles)}{V \ (litros)}$$
 \Rightarrow $V = \frac{n}{M} = \frac{0,0052 \text{-}moles \ AgNO_3}{1 \text{-}mol \ AgNO_3 \cdot L^{-1}} = 0,0052 \ L \text{ o lo que es lo mismo, 5,2 mL.}$

Resultado: a) la fracción del KBr es $\frac{3}{8}$; b) 5,2 mL. OPCIÓN B

PROBLEMA 1.- Calcula el pH y la concentración inicial de amoniaco de una disolución de amoniaco en agua si el grado de disociación es del 1 %. **DATOS:** $K_b = 1.8 \cdot 10^{-5}$.

Solución:

La concentración de las especies en el equilibrio son:

$$K_a = \frac{\left[NH_4^+\right] \cdot \left[OH^-\right]}{\left[NH_3\right]} \implies 1.8 \cdot 10^{-5} = \frac{0.01^2 \cdot C_o^2}{0.99 \cdot C_o} \implies C_o = \frac{1.8 \cdot 10^{-5} \cdot 0.99}{0.01^2} = 0.178 \text{ M}.$$

La concentración de iones OH^- es: $[OH^-] = 1,78 \cdot 10^{-3} \text{ M}$, y como $[OH^-] \cdot [H_3O^+] = 10^{-14}$, la concentración de protones hidratados es: $[H_3O^+] = \frac{10^{-14}}{1.78 \cdot 10^{-3}} = 5,62 \cdot 10^{-12} \text{ M}$.

El pH de la disolución es: $pH = -\log 5.62 \cdot 10^{-12} = 12 - \log 5.62 = 12 - 0.75 = 11.25$.

Resultado: a) pH = 11,25; b) [NH₃] = 0,178 M.

PROBLEMA 3.- Un gramo de un compuesto gaseoso de carbono e hidrógeno da por combustión 3,30 g de dióxido de carbono y 0,899 g de agua. Sabiendo que la densidad de una muestra gaseosa del compuesto es de 1,78 g \cdot L⁻¹ en condiciones normales de temperatura y presión, indica si se trata de un hidrocarburo saturado o insaturado y escribe todos los isómeros posibles. DATOS: $A_r(C) = 12$ u; $A_r(H) = 1$ u; $A_r(O) = 16$ u.

Solución:

En la combustión del compuesto todo el carbono pasa a CO₂ y todo el hidrógeno a H₂O. Los gramos de carbono e hidrógeno se obtienen multiplicando las masas de CO₂ y H₂O, por las relaciones de equivalencia mol-gramos, número de moles de átomos-mol de moléculas de compuesto y gramos-mol:

3,30
$$g$$
 CO_2 $\cdot \frac{1 mol \ CO_2}{44 \ g \ CO_2}$ $\cdot \frac{1 mol \ átomos \ C}{1 mol \ CO_2}$ $\cdot \frac{12 \ g \ C}{1 mol \ átomos \ C} = 0,9 \ g \ C;$

$$0,899 \ g \ H_2O \cdot \frac{1 mol \ H_2O}{18 \ g \ H_2O} \cdot \frac{2 moles \ átomos \ H}{1 mol \ H_2O} \cdot \frac{1 \ g \ H}{1 mol \ átomos \ H} = 0,1 \ g \ H.$$

Los moles de cada elemento, si son números enteros, son los subíndices de la fórmula del compuesto, y si son decimales se dividen por el menor de ellos para convertirlos en entero:

C:
$$0.9 - \frac{1}{g} \cdot \frac{1}{12 - \frac{1}{g} \cdot C} = 0.075 \text{ moles};$$
 H: $0.1 - \frac{1}{g} \cdot \frac{1}{12 - \frac{1}{g} \cdot H} = 0.1 \text{ moles};$

Dividiéndolos por el menor de ellos: C: $\frac{0,075}{0,075} = 1$; H: $\frac{0,1}{0,075} = 1,33$; y multiplicando por 3

para convertir el decimal en entero resulta: C = 3 y H = 4, siendo la fórmula empírica del compuesto:

La fórmula empírica del compuesto es: C_3H_4 .

La masa molar del compuesto se obtiene despejándola de la ecuación de estado de los gases ideales:

$$P \cdot V = \frac{gramos}{M(masamolar)} \cdot R \cdot T \implies P \cdot M = \frac{gramos}{V} \cdot R \cdot T \implies M = \frac{d \cdot R \cdot T}{P}, \text{ y sustituyendo valores:}$$

$$M = \frac{1,78 \text{ g} \cdot E^{-1} \cdot 0,082 \text{ atm} \cdot L \cdot mol^{-1} \cdot K^{-1} \cdot 273 \cdot K}{1 \text{ atm}} = 39,8 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}.$$

La fórmula molecular del compuesto orgánico contiene n veces a la fórmula empírica $(C_3H_4)_n$, y su masa molar es n veces mayor, es decir: $M[(C_3H_4)_n] = n \cdot M(C_2H_5O)$.

Como la masa molar de la fórmula empírica es M (C_3H_4) = 40 g · mol⁻¹, y la de la fórmula molecular es M (C_3H_4)_n = 39847 g · mol⁻¹, el valor de n se obtiene despejándolo de la relación anterior, sustituyendo las variables por sus valores y operando:

$$M[(C_3H_4)_n] = n \cdot M(C_3H_4) \implies n = \frac{M[(C_3H_4)_n]}{M(C_3H_4)} = \frac{39.8 \frac{g \cdot mol^{-1}}{40 \frac{g \cdot mol^{-1}}{g \cdot mol^{-1}}} = 0.995 \cong 1.$$

La formula molecular del compuesto es, por tanto, C_3H_4 , que corresponde a un hidrocarburo insaturado, siendo dos isómeros: $CH_2 = C = CH_2$ y $CH \equiv C - CH_3$.

Resultado: a) C₃H₄.

CUESTIÓN 2.- Formula o nombra los siguientes compuestos:

a) Nitrato de litio; b) Hidróxido de calcio; c) Sulfato de plata; d) MnO_2 ; e) $Ca(HCO_3)_2$; f) H_2S .

Solución: C.

- a) LiNO₃; b) Ca(OH)₂; c) Ag₂SO₄; d) Óxido de manganeso (IV);
- e) Hidrogenocarbonato de calcio; f) Sulfuro de hidrógeno.