

QUÍMICA 2º BACHILLERATO

HOJA N° 8

SOLUCIONES

TERMOQUÍMICA

- 25.-/ a)** Verdadera **b)** Verdadera **c)** Verdadera
- 26.-/ a)** -313 kJ/mol **b)** -312 kJ/mol
- 27.-/ a)** Falsa **b)** Falsa **c)** Verdadera
- 28.-/ a)** Ver teoría
- 29.-/ a)** -2877 kJ/mol **b)** $-595241,4 \text{ kJ}$
- 30.-/ a)** -237 kJ/mol
- 31.-/ a)** $\Delta n > 0$ **b)** $\Delta G > 0$, **NO** espontánea
- 32.-/ a)** 5436 kJ **b)** $13,89 \text{ kg de CaCO}_3$
- 33.-/ a)** $-56,4 \text{ kJ/mol}$ **b)** $655,6 \text{ L de N}_2 (-10 \text{ }^\circ\text{C} \text{ y } 50 \text{ mm Hg})$
- 34.-/ a)** $741 \text{ g de sacarosa}$ **b)** -756 kJ
- 35.-/ a)** $223,3 \text{ kJ/mol}$ **b)** $-138,7 \text{ kJ/mol}$
- 36.-/ a)** $-729,1 \text{ kJ}$ **b)** $-4996,7 \text{ kJ}$
- 37.-/ a)** Nunca **b)** A cualquier temperatura
- 38.-/ a)** $-128,4 \text{ kJ}$ **b)** $-5318,8 \text{ kJ}$
- 39.-/ a)** -673 kJ/mol **b)** $9459,8 \text{ kJ}$
- 40.-/ a)** $177,1 \text{ kJ/mol}$ **b)** $9487,5 \text{ kJ}$
- 41.-/ a)** -360 kJ **b)** -627 kJ
- 42.-/ a)** $-149,6 \text{ kJ/mol}$ **b)** $-3850,47 \text{ kJ}$
- 43.-/ a)** $-1666,2 \text{ kJ/mol}$ **b)** $-339,5 \text{ kJ}$
- 44.-/ a)** $-1366,2 \text{ kJ/mol ; } -876 \text{ kJ/mol}$ **b)** $-490,2 \text{ kJ}$
- 45.-/ a)** $-126,2 \text{ kJ/mol}$ **b)** 1 mol de H_2O
- 46.-/ a)** $\Delta H_f^\circ = -84,6 \text{ kJ/mol ; } \Delta H_c^\circ = -880 \text{ kJ/mol}$ **b)** $1 \text{ m}^3 \text{ de CH}_4 (25 \text{ }^\circ\text{C} \text{ y } 1 \text{ atm})$
- 47.-/ a)** $-488,3 \text{ kJ/mol}$ **b)** -14505 kJ
- 48.-/ a)** $\Delta G^\circ = 10,6 \text{ kJ} > 0$; **NO** espontánea. **b)** $60,3 \text{ }^\circ\text{C}$
- 49.-/ a)** Falsa **b)** Falsa **c)** Verdadera
- 50.-/ a)** $-9033,6 \text{ kJ}$ **b)** $-70,57 \text{ kJ}$
- 51.-/ a)** $7,25 \cdot 10^6 \text{ kJ}$ **b)** $1,81 \cdot 10^7 \text{ kJ}$
- 52.-/ a)** -313 kJ/mol **b)** -312 kJ/mol

- 80.-/ a) $\Delta S < 0$** b) Será espontánea cuando: $|\Delta H| > |T \cdot \Delta S|$ (para T bajas)
c) No, ya que $\Delta n \neq 0$ ($\Delta n < 0$)
- 81.-/ a) 1) $\Delta S > 0$,** ya que $\Delta n > 0$; 2) $\Delta S < 0$, ya que $\Delta n < 0$ b) La 1), $\Delta G < 0$ a cualquier T
c) La 2). Será espontáneo a T bajas: Si $|\Delta H| > |T \cdot \Delta S|$, entonces $\Delta G < 0$
- 82.-/ a) $Q_v = -87,347 \text{ kJ}$** b) $\Delta G^\circ = -33,06 \text{ kJ}$ (proceso espontáneo)
- 83.-/ a) 176,8 kJ/mol** b) 227,13 kJ (se absorben)
- 84.-/ a) 50,6 kJ/mol** b) 4185,03 L de N_2 (g) y H_2O (g) (600 °C y 650 mm de Hg)
- 85.-/ a) -110 kJ/mol** b) -1415 kJ (se desprenden)
- 86.-/ a) -146,05 kJ/mol** b) -1781,2 kJ
- 87.-/ a) $Q_v < Q_p$ ($\Delta n = 1$)** b) $\Delta S > 0$, ya que $\Delta n > 0$, la **entropía aumenta**
c) Será espontánea ($\Delta G < 0$) a cualquier T, ya que $\Delta H < 0$ y $\Delta S > 0$
- 88.-/ a) ΔH_c° (etanol) = -1367,4 kJ/mol ; ΔH_c° (gasolina) = -5470,3 kJ/mol**
b) 1,436 L de etanol
- 89.-/ a) $\Delta H_f^\circ [\text{C}_6\text{H}_{14}(\text{l})] = -169,6 \text{ kJ/mol}$** b) 1,24 mol de H_2
- 90.-/ a) $Q_v = -2310 \text{ kJ/mol}$** b) $Q_p = -2317,43 \text{ kJ/mol}$
- 91.-/ a) $\frac{1}{2}\text{N}_2(\text{g}) + \frac{3}{2}\text{H}_2(\text{g}) \rightarrow \text{NH}_3(\text{g})$** b) 0 J c) Sí, para $\Delta S < 0$ y $|\Delta H| < |T \cdot \Delta S|$ (para T altas)
- 92.-/ a) -284,90 kJ** b) -2590 kJ
- 93.-/ a) 11,35 kJ/mol** b) 23,2 kJ
- 94.-/ a) $Q_v = -3270,36 \text{ kJ/mol}$** b) $Q_p = -3274,07 \text{ kJ/mol}$
- 95.-/ a) Si $\Delta H^\circ < 0$, es espontánea a cualquier temperatura.**
 Si $\Delta H^\circ > 0$, sólo es espontánea a alta temperatura.
b) $\Delta n > 0$, $Q_p > Q_v$, pero al ser valores negativos, se desprende más calor a volumen constante.
c) En procesos exotérmicos la entalpía de los productos es menor que la de los reactivos y por ello se desprende calor.
- 96.-/ a) $\Delta H_{\text{vap}} = 21,22 \text{ kJ/mol}$** b) -1,675 kJ
- 97.-/ a) Nunca** es espontáneo b) Espontáneo a **temperatura alta** c) Siempre es espontáneo
- 98.-/ a) -618 kJ/mol (CH_4)** b) -99,4 kJ
- 99.-/ a) 3402,5 kJ. Endotérmica.** b) -1870,28 kJ
- 100.-/ a) $Q_p = -2877,3 \text{ kJ/mol}$** b) $Q_v = -2868,63 \text{ kJ/mol}$
- 101.-/ a) ΔH_c° (propano) = -1576 kJ/mol** b) 278,6 L de CO_2 (25°C y 760 mmHg)

102.-/ a) Falsa. Si $\Delta H > 0$ el proceso es endotérmico.

b) Verdadera. Se pasa de un estado cristalino sólido a iones en disolución que tienen gran movilidad, por ello aumenta el desorden y aumenta la entropía, $\Delta S > 0$.

c) Falsa. La espontaneidad de un proceso viene dada por $\Delta G = \Delta H - T \cdot \Delta S$, y el proceso será espontáneo cuando $\Delta G < 0$. Dado que $\Delta H > 0$ y $\Delta S > 0$, será espontáneo cuando $|\Delta H| < |T \cdot \Delta S|$, entonces $\Delta G < 0$, por lo tanto será **espontánea a T altas > T equilibrio**

103.-/ a) $\Delta H_f^\circ [NO(g)] = 90,2 \text{ kJ/mol}$ **b)** 119,05 L de aire (c.n)

104.-/ a) $\Delta H_f^\circ [C_{12}H_{22}O_{11}] = -2215,8 \text{ kJ/mol}$ **b)** 4,96 kJ

105.-/ a) Falsa. 18 g = 1 mol de agua y se desprenden 483,6 kJ por cada 2 moles de agua. Para un mol se desprenderían 241,8 kJ/mol.

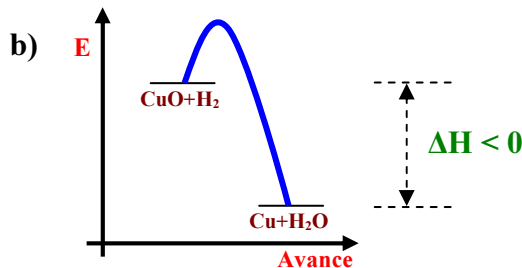
b) Falsa. Para saber si un proceso es espontáneo hemos de conocer que $\Delta G = \Delta H - T\Delta S < 0$. Para esta reacción $\Delta S < 0$ y por lo tanto sería espontánea si $|\Delta H| > |T\Delta S|$, que ocurre a T bajas.

c) Falsa. Para determinar la velocidad de la reacción hemos de conocer su ecuación de velocidad. La termoquímica no nos da información sobre la cinética química.

106.-/ a) $\Delta H_f^\circ [CH_4] = -74,7 \text{ kJ/mol}$ **b)** -364380,4 kJ

107.-/ a) $Q_v = -2203,32 \text{ kJ/mol}$ **b)** $\Delta H_c^\circ = -1650,5 \text{ kJ/mol}$

108.-/ a) Exotérmica. $\Delta H^\circ = -124,7 \text{ kJ}$



c) $\Delta S^\circ < 0$. Hay una disminución en el número de moles gaseosos, $\Delta n = -1$.

109.-/ a) $\Delta H_f^\circ [C_4H_{10}(g)] = -124,4 \text{ kJ/mol}$ **b)** 3,99 kg de butano \approx **4 kg** de butano

----oOOo----