# TEST #1: CHM1710

### Principes de chimie

Professeur: Alain St-Amant

date: vendredi le 8 octobre 2004

temps: 8:30 - 9:50

### AUCUN MATERIEL SUPPLEMENTAIRE N'EST PERMIS

### **CALCULATRICES PERMISES**

#### **INSTRUCTIONS**

i1	177	a !	50	points	Sur	l'examen
	· v	$a \cdot$	,,,	DOLLIG	ונוכ	геханген

- répondez à toutes les questions
- écrivez vos réponses sur le questionnaire-même, dans les espaces fournis
- soyez certains que vos réponses finales ont les bonnes unités et les bons nombres de chiffres significatifs
- vous pouvez écrire vos réponses à l'endos d'une feuille s'il est nécessaire
- traitez tous les gaz comme des gaz parfaits
- les formules et constantes fondamentales nécessaires sont fournies à la fin
- n'oubliez pas d'écrire votre nom et numéro d'étudiant:

NOM.	<b>#</b> •	
1101vI	_ #·	

Donnez le nombre de chiffres significatifs dans la réponse final pour le calcul suivant: 7.3 + 1.234 + 2.3 + 8.36.

# 9 points

 $\overline{250.0 \text{ g de H}_2\text{O}}$ , 370.0 g de  $\text{O}_2$ , et 255.0 g de  $\text{P}_4$  réagissent ensemble de la façon suivante:

6 
$$\mathrm{H_2O}$$
 + 5  $\mathrm{O_2}$  +  $\mathrm{P_4}$   $\rightarrow$  4  $\mathrm{H_3PO_4}$ 

Quelle masse de H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> produit-on? Quelle est la masse totale de réactifs en excès qui ne réagissent pas.

Si HBrO<sub>2</sub> est l'acide bromeux, quelle est la formule moléculaire de l'anion perbromate (soyez précis)?

### 9 points

Dans un contenant de 3.00 L, on a le He et le Ne. La pression totale est 1.00 atm et la température est 25.0°C. La masse du Ne est 1.00 g. Quelle sera la pression partielle du Ne si on garde le volume fixe à 3.00 L et on augmente la température à 50.0°C?

 $\overline{\text{Indiquez}}$  si la valeur de  $\Delta$  S pour cette réaction (à 25°C et sous une pression constante de 1.00 atm) est nulle, positive, ou négative.

$$2 H_2O(l) \rightarrow 2 H_2(g) + O_2(g)$$

### 9 points

Avec l'aide des enthalpies de formation suivantes, calculez la chaleur libérée lorsqu'on fait la combustion de 15.0 L de propane  $(C_3H_8)$  à 25°C et une pression de 1.00 atm (N.B. la combustion est la réaction d'une subtance avec le  $O_2(g)$  pour produire le  $CO_2(g)$  et le  $H_2O(l)$ ).

$$\Delta H_f^{\circ}$$
 (C<sub>3</sub>H<sub>8</sub>, g) = -103.9 kJ mol<sup>-1</sup>  
 $\Delta H_f^{\circ}$  (CO<sub>2</sub>, g) = -393.5 kJ mol<sup>-1</sup>  
 $\Delta H_f^{\circ}$  (H<sub>2</sub>O, l) = -285.8 kJ mol<sup>-1</sup>

Indiquez si la valeur de W pour cette réaction (à 25°C et sous une pression constante de 1.00 atm) est nulle, positive, ou négative.

$$2~H_2O(l) \rightarrow 2~H_2(g)\,+\,O_2(g)$$

# 9 points

On a 437 g d'eau dans un contenant. La température de l'eau et du contenant est 23.0°C. On a un morceau de fer de 122 g à une température de 57.0°C et on le place dans l'eau dans le contenant. Les chaleurs spécifiques de l'eau et du fer sont, respectivement, 4.184 J / (g °C) et 0.444 J / (g °C). La capacité calorifique du contenant est 217 J / °C). Quelle est la température finale de l'eau, le fer, et le contenant?

 $\overline{\text{Donnez}}$  la définition rigoureuse (en mots) pour une mole ou le nombre d'Avogadro (N.B. la réponse n'est pas tout simplement  $6.022 \times 10^{23}$ ).

# 9 points

La constante d'équilibre, à 25.0 °C, pour la réaction

$$3 H_2(g) + N_2(g) \rightleftharpoons 2 NH_3(g)$$

est  $5.9 \times 10^6$ . A  $25.0\,^{\circ}$ C, l'enthalpie de formation du NH<sub>3</sub>(g),  $\Delta H_f^{\circ}$  (NH<sub>3</sub>, g), est  $-46.1\,\mathrm{kJ}\,\mathrm{mol}^{-1}$ . Faisant l'approximation que  $\Delta H^{\circ}$  et  $\Delta S^{\circ}$  ne varient pas avec la température, estimez les valeurs de  $\Delta H^{\circ}$ ,  $\Delta S^{\circ}$ ,  $\Delta G^{\circ}$ , et la constante d'équilibre pour cette réaction à  $50.0\,^{\circ}$ C.

constantes fondamentales:

$$R = 8.3145 \text{ kPa L K}^{-1} \text{ mol}^{-1} = 8.3145 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1} = 0.08206 \text{ L atm K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$$
 
$$1 \text{ atm} = 101 \ 325 \text{ Pa} = 760 \text{ mm Hg}$$
 
$$N_A = 6.022 \times 10^{23}$$
 
$$1 \text{ mL} = 1 \times 10^{-3} \text{ L} = 1 \times 10^{-6} \text{ m}^3$$
 
$$\text{charge d'un électron} = -1.60 \times 10^{-19} \text{ C}$$
 
$$\text{masse d'un électron} = 9.09 \times 10^{-28} \text{ g}$$
 
$$\text{masse d'un proton} = 1.673 \times 10^{-24} \text{ g}$$
 
$$\text{masse d'un neutron} = 1.675 \times 10^{-24} \text{ g}$$
 
$$\text{unité de masse atomique} = 1.661 \times 10^{-24} \text{ g}$$

formules:

masse volumique:

$$\rho = \frac{masse}{volume}$$

loi de Boyle (n, T constants):

$$P_1V_1 = P_2V_2$$

loi de Charles et Gay-Lussac (n, P constants):

$$\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2}$$

loi d'Avogadro (P, T constantes):

$$\frac{V_1}{n_1} = \frac{V_2}{n_2}$$

équation des gaz parfaits:

$$PV = nRT$$

$$\frac{P_1 V_1}{n_1 T_1} = \frac{P_2 V_2}{n_2 T_2}$$

masse molaire d'un gaz:

$$M = \frac{\rho RT}{P}$$

fraction de mole:

$$X_A = \frac{n_A}{n_T}$$

loi des pressions partielles de Dalton:

$$P_A = X_A P_T$$

vitesse quadratique moyenne:

$$v_{quad} = \sqrt{\frac{3RT}{M}}$$

équation de van der Waals:

$$\left(P + a\frac{n^2}{V^2}\right)(V - nb) = nRT$$

premier principe de la thermodynamique:

$$\Delta U = Q + W$$

enthalphie:

$$H = E + PV$$

chaleur spécifique et capacité calorifique:

$$Q = C\Delta T = ms\Delta T$$

variation d'enthalpie standard:

$$\Delta H^{\circ} = \sum_{A}^{produits} n_{A} \Delta \bar{H}_{f}^{\circ}(A) - \sum_{B}^{r\acute{e}actifs} n_{B} \Delta \bar{H}_{f}^{\circ}(B)$$

travail d'expansion d'un gaz (pression externe constante):

$$w = -P_{ex}\Delta V$$

réaction chimique, température constante:

$$\Delta H = \Delta U + RT \Delta n_{gaz}$$

variation d'entropie, température constante:

$$\Delta S = \frac{Q}{T}$$

deuxième principe de la thermodynamique:

$$\Delta S_{univers} \geq 0$$

variation d'entropie standard:

$$\Delta S^{\circ} = \sum_{A}^{produits} n_{A} \bar{S}^{\circ}(A) - \sum_{B}^{r\acute{e}actifs} n_{B} \bar{S}^{\circ}(B)$$

enthalpie libre:

$$G = H - TS$$

variation d'enthalpie libre, température constante:

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$$

variation d'enthalpie libre standard:

$$\Delta G^{\circ} = \sum_{A}^{produits} n_{A} \Delta \bar{G}_{f}^{\circ}(A) - \sum_{B}^{r\acute{e}actifs} n_{B} \Delta \bar{G}_{f}^{\circ}(B)$$

variation d'entropie pour une transition de phase (P constante):

$$\Delta S_{transition} = \frac{\Delta H_{transition}}{T_{transition}}$$

variation d'enthalpie libre:

$$\Delta G = \Delta G^{\circ} + RT lnQ$$

relation entre la variation d'enthalpie libre standard et la constante d'équilibre:

$$\Delta G^{\circ} = -RT lnK$$
 ou  $K = e^{\frac{-\Delta G^{\circ}}{RT}}$ 

équation de van't Hoff:

$$ln\frac{K_2}{K_1} = \frac{-\Delta H^\circ}{R} \left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1}\right)$$