

### **RESERVADO PARA LA OAQ**

Nota: En la última hoja del examen encontrarás un conjunto de ecuaciones y datos que pueden resultarte útiles. Considera que T = 298,15 K en todos los casos a menos que se aclare explícitamente lo contrario.

## Ejercicio 1 (25 Puntos)

El dióxido de nitrógeno (NO<sub>2</sub>) es uno de los numerosos óxidos que pueden encontrarse en nuestra atmósfera. El mismo puede dimerizar a N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>(g) según la reacción (1):

Describe empleando estructuras de Lewis razona	≥ N <sub>2</sub> O <sub>4</sub> (g) (Reacción 1) ables, la estructura electrónica de las moléculas NO <sub>2</sub> y N <sub>2</sub> O <sub>4</sub> .
	·
Estructura(s	
	(s) de Lewis del NO <sub>2</sub> :
 Estructura(s	s) de Lewis del N <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :
,	,
	la geometría del NO <sub>2</sub> , analiza su estructura electrónica empl de orbital queda el electrón desapareado?. Si consideras q Hibridización del O:
Número de enlaces σ:	Número de enlaces $\pi$ :
Número de enlaces σ:	
Número de enlaces σ: Orbitales del N involucrados en el (los) enlace(s) σ	
	ī:
Orbitales del N involucrados en el (los) enlace(s) σ	5: 5:
Orbitales del N involucrados en el (los) enlace(s) $\sigma$ . Orbitales del O involucrados en el (los) enlace(s) $\sigma$	5: 5:
Número de enlaces σ:	Número de enlaces π:



RESERVADO	PARA LA	QAQ	

(c) A 298	K, la dimerización procede con $\Delta G_{rxn}^{\circ} = -5.4 \text{ kJ.mol}^{-1}$ .
i.	¿Cómo esperas que sea el signo de $\Delta H^\circ$ para esta reacción? Marca con una cruz (X) la respuesta qu
	consideres correcta.
	i. ΔH°>0 porque la reacción sólo implica la formación de un enlace.
	ii. ΔH°<0 porque la reacción sólo implica la formación de un enlace.
	iii. ΔH°≈0 porque el proceso es reversible.
	iv. ΔH°>0 porque la reacción sólo implica la ruptura de un enlace.
	v. ΔH°<0 porque la reacción sólo implica la ruptura de un enlace.
ii <b>.</b>	¿Cómo esperas que sea el signo de ΔS° para esta reacción? Marca con una cruz (X) la respuesta qu
	consideres correcta.
	i. ΔS°>0 porque la reacción procede con aumento de la cantidad de partículas gaseosas.
	ii. $\Delta S^{\circ}$ <0 porque la reacción procede con aumento de la cantidad de partículas gaseosas.
	iii. ΔS°≈0 porque sólo se forma un nuevo enlace pero los átomos no cambian.
	iv. ΔS°>0 porque la reacción procede con disminución de la cantidad de partículas gaseosas.
	v. ΔS°<0 porque la reacción procede con disminución de la cantidad de partículas
***	gaseosas.
iii.	¿Cómo debería modificarse la temperatura para que la reacción se vuelva no espontánea en condicione
	estándar? Supón que ΔH y ΔS no varían con la temperatura. Marca con una cruz ( <b>X</b> ) la respuesta qu
	consideres correcta.
	i. ΔG no varía con la temperatura.
	ii. $\Delta G$ se volverá más positivo al aumentar la temperatura debido al signo de $\Delta H$ .
	iii. $\Delta G$ se volverá más positivo al disminuir la temperatura debido al signo de $\Delta H$ .
	iv. $\Delta G$ se volverá más positivo al aumentar la temperatura debido al signo de $\Delta S$ .
	v. $\Delta G$ se volverá más negativo al disminuir la temperatura debido al signo de $\Delta S$ .
	I I



	el sistema alcance el equilibrio,		proceso se mantier	ne la pr
total constante e igual a 1,0 atm (modificando el volumen del recipiente).				
	Porcentaje de N <sub>2</sub> O <sub>4</sub> des	aompuasta.	%	



no varían con la temperatura, determina la temperatura a la cual en el equilibro se descompondrían $0,33$ $N_2O_4$ . Supón que las condiciones iniciales son análogas a las del ejercicio anterior (1 mol de $N_2O_4$				
	ciones iniciales son analo	gas a las del ejercicio a	nterior (1 mol de N	<sub>2</sub> O <sub>4</sub> inic
trabaja a presión constante).				



# **RESERVADO PARA LA OAQ**

un

Empezando de una concentración inicial de 0,10M, ¿cuántos segundos le toma	ará al N <sub>2</sub> O <sub>4</sub> descompone
20%?	
700/ 113/ 0	
Tiempo en que se descompone un 20% del $N_2O_4$ original =	S

### Ejercicio 2 (25 Puntos)

Además del uso de diagramas de Latimer y Pourbaix, es muy común para los químicos inorgánicos analizar las características de reactividad de los diferentes elementos empleando los llamados "Diagramas de Frost".

Dichos diagramas, se construyen siguiendo de forma sistemática los pasos que se enumeran a continuación:

- Tomar un diagrama de Latimer (ya sea en medio ácido o alcalino), y asignar los estados de oxidación (del elemento en cuestión) a todas las especies dentro del mismo. A dichos estados de oxidación los notaremos con la letra N.
   Es importante destacar que consideraremos el signo de los estados de oxidación para los cálculos posteriores.
- Calcular el potencial de reducción que vincula a las diferentes especies del diagrama con la especie de estado de oxidación 0. Esto es, las cuplas E°(N→0) para N>0 y E°(0→N) para N<0.</li>
- 3. Una vez calculados los diferentes potenciales que vinculan a todas las especies con la especie en estado de oxidación 0, calcular el valor N×E°.
- 4. Graficar ( $N \times E^{\circ}$ ) vs N y unit las especies contiguas con rectas.

A modo de ejemplo, analizaremos el caso del oxígeno a pH ácido con algunas de sus especies. Para este sistema, el proceso sería el siguiente:

<u>Pasos 1 y 2:</u> Analizar el diagrama de Látimer y asignar estados de oxidación para el oxígeno en todas las especies. Calcular el potencial de las cuplas que une todas las especies con la especie de estado de oxidación 0 (los E° que nos importan están englobados).

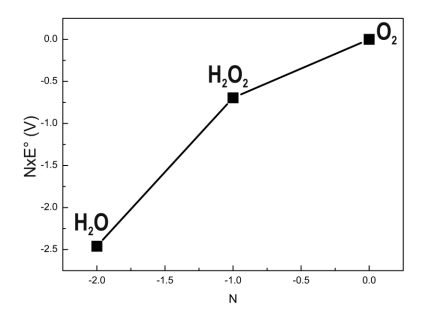
$$N = 0$$
  $N = -1$   $N = -2$ 
 $O_2 \xrightarrow{+1,763} H_2O_2 \xrightarrow{+1,763} H_2O_2$ 

Paso 3: Calcular el valor de N×E° para cada especie:

N	E°(0→N)	N×E°
0	$E^{\circ}(O_2/O_2) = 0V$	$0 \times 0 = 0 \text{V}$
-1	$E^{\circ}(O_2/H_2O_2) = 0,695V$	$(-1)\times(0,695V) = -0,695V$
-2	$E^{\circ}(O_2/H_2O) = 1,23V$	$(-2) \times (1,23V) = -2,46V$

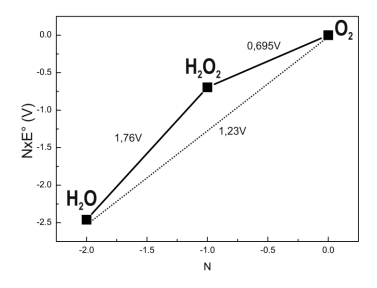
Paso 4: Graficar  $N \times E^{\circ}$  vs N.





Algunas consideraciones notables sobre estos diagramas:

- 1- Teniendo en cuenta que  $\Delta G^{\circ}/F = -n.\Delta E^{\circ}$ , es fácil notar que  $(N \times E^{\circ})$  es proporcional al  $\Delta G^{\circ}$  de formación de los compuestos de estado de oxidación N a partir del estado de oxidación 0.
- 2- Si se toman dos puntos cualesquiera del diagrama (¡no tienen por qué ser contiguos!) y se traza una recta entre ellos, la pendiente de dicha recta ( $\Delta y/\Delta x$ ) es el potencial redox que vincula esas dos especies.



Ejemplo de Cálculo de Pendiente: Buscamos calcular el E°(H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>/H<sub>2</sub>O)

$$pendiente = \frac{\Delta y}{\Delta x} = \frac{\Delta(N \times E^{\circ})}{\Delta N}$$

$$\frac{\Delta(N \times E^{\circ})}{\Delta N} = \frac{(N \times E^{\circ})_{H_2O_2} - (N \times E^{\circ})_{H_2O}}{N_{H_2O_2} - N_{H_2O}}$$

$$\frac{\Delta(N \times E^{\circ})}{\Delta N} \approx \frac{-0.7V - (-2.5V)}{-1 - (-2)} \approx 1.8V$$

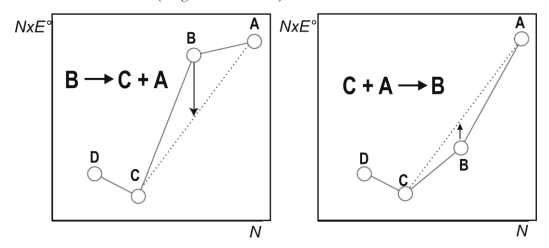
Notar que los números  $N\times E^\circ$  están "estimados", o sea, obtenidos "a ojo" del diagrama. Por eso el  $E^\circ$  da 1,8V contra el 1,76V verdadero usando datos con más decimales.

3- Como resultado de lo anterior, si una especie de estado de oxidación intermedio se encuentra por encima de la recta que une dos especies de estados de oxidación menor y mayor, la misma es inestable frente a dismutar

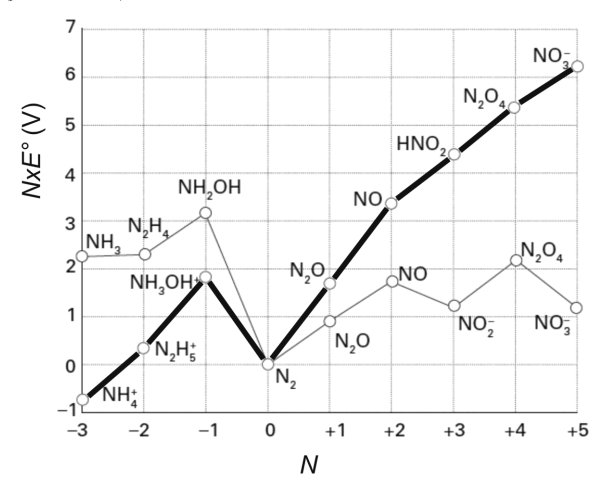


### **RESERVADO PARA LA OAQ**

(imagen de la izquierda). También, si una especie de estado de oxidación intermedio se encuentra por debajo de la recta que une dos especies de estados de oxidación mayor y menor, dichas especies comproporcionarán en la de estado de oxidación intermedio (imagen de la derecha).



Ahora que ya definimos la forma con que se construye y se lee un diagrama de Frost, analicemos el diagrama del Nitrógeno. **Observación:** La siguiente figura muestra el diagrama tanto a pH ácido (pH=0, líneas gruesas) como a pH básico (pH=14, líneas finas).





RESERVADO	PARA	IA	NAN
ILLULIKE KUPU	I MIM	ш	unu

(a)	¿Por q	qué el potencial de la cupla $N_2O/N_2$ es diferente en ambos medios? Marca con una cruz $(\mathbf{X})$ la respu	esta qu
	consid	leres correcta.	
	i.	Si bien la especie N2O aparece en diferentes lugares del diagrama en ambos medios, el	
		potencial de ambas cuplas es el mismo porque ni el N2O ni el N2 presentan comportamiento	
		ácido-base.	
	ii.	Porque los diagramas están construidos en diferentes medios y el potencial del agua cambia.	
	iii.	Porque a pesar de que las especies no presentan comportamiento ácido-base, el proceso	
		redox involucra el intercambio de H <sup>+</sup> /OH <sup>-</sup> .	
	iv.	Pórque el N <sub>2</sub> O dismuta en NO <sub>2</sub> y HNO <sub>2</sub> en medio ácido.	
<b>(b)</b>	¿Por q	qué el N2 representa un mínimo en ambos diagramas? Marca con una cruz ( <b>X</b> ) la respuesta que co	nsidere
	correc	ta.	
	i.	Porque es una molécula neutra.	
	ii.	Porque no presenta comportamiento ácido-base y por eso está en la misma posición en	
		ambos medios.	
	iii.	Porque su triple enlace le confiere una gran estabilidad frente a reaccionar.	
	iv.	Porque muchas especies nitrogenadas comproporcionan en N2.	
(c)	Estima	a el $E^{\circ}(NO_3^{-}/N_2)$ a pH=14.	
		$E^{\circ}(NO_3^-/N_2) = \underline{\hspace{1cm}} V$	



<b>(d)</b>	Estima el E°(NH <sub>3</sub> OH <sup>+</sup> /NO <sub>3</sub> ) en medio ácido.
	$E^{\circ}(NH_3OH^+/NO_3^-) = \underline{\hspace{1cm}} V$
(e)	Escribe mediante ecuaciones químicas balanceadas un proceso de dismutación que logres percibir en el diagrama
<b>(f)</b>	Estima mediante ecuaciones químicas balanceadas un proceso de comproporción que logres percibir en el
	diagrama.



<b>(g)</b>	Estima el valor de p $K_a(NH_3OH^+)$ . <u>Dato</u> : $K_w = 10^{-14}$ . <u>Nota</u> : Este item está diseñado para que extraigas la
	información necesaria del diagrama de Frost, pero en caso de que no lo logres, calcula este p $K_a$ a partir de los
	siguientes datos: $E^{\circ}(NO/NH_2OH) = -0,47V$ ; $E^{\circ}(NO/NH_3OH^+) = +0,47V$ y restaremos algunos puntos a
	cambio.
	$pK(NH_2OH^+) =$
	$pK_a(NH_3OH^+) = \underline{\hspace{1cm}}$



<b>RESERVADO</b>	<b>PARA</b>	LA	OAQ
------------------	-------------	----	-----

las

(h) Las siguientes afirmaciones pueden ser Verdaderas (V) o Falsas (F). Indica en cada casillero la identidad o					
mismas empleando las letras V/F. <u>Nota:</u> Asume que todos los ensayos se realizan en condiciones estándar.					
i.	Si a una solución de NO3 en medio básico se le burbujea N2O, se forma NO.				
ii.	El hidroxilamonio (NH $_3$ OH $^+$ ) es inestable frente a dismutar en N $_2$ H $_5$ $^+$ y N $_2$ en medio ácido.				
iii.	El $N_2$ es inestable frente a dismutar en ambos medios.				
iv.	NO es estable frente a dismutar en ambos medios.				
v.	La especie NO <sub>3</sub> <sup>-</sup> es más oxidante en medio ácido que en medio básico.				
vi.	Se pude formar hidracina (N <sub>2</sub> H <sub>4</sub> ) mezclando NH <sub>3</sub> e NH <sub>2</sub> OH en medio básico.				

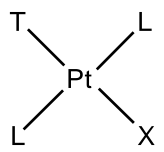


#### **RESERVADO PARA LA OAO**

## Ejercicio 3 (25 Puntos)

El platino y otros metales del Grupo 10 forman compuestos de coordinación (sistemas metálicos unidos químicamente a moléculas que llamaremos "ligandos") de geometrías cuadrado planas.

Al igual que en química orgánica, estos compuestos presentan "isomería geométrica". La base de este tipo de isomería está relacionada con diferentes formas de ubicar los ligandos en el espacio, siguiendo las siguiente convención:



- Dos ligandos se encuentran en la posición *trans* si están separados angularmente a 180°.
   Ejemplo: En el compuesto de la izquierda, T y X se encuentran en posición *trans*.
- Dos ligandos se encuentran en la posición cis si están separados angularmente a 90°.
   Ejemplo: En el compuesto de la izquierda, T y L se encuentran en posición cis.

En el esquema anterior, T, L, X e Y son los ligandos unidos al Platino en el complejo (pueden ser moléculas/iones tales como Cl, H<sub>2</sub>O, NH<sub>3</sub>, etc).

(a) Dibuja todos los isómeros geométricos posibles (todas las posibilidades *cis/trans* que encuentres) para el complejo de platino(II) Pt(H<sub>2</sub>O)(NH<sub>3</sub>)BrCl. ¡Ten cuidado de no repetir isómeros!

Estructuras de todos los posibles isómeros para el compuesto Pt(H<sub>2</sub>O)(NH<sub>3</sub>)BrCl:

•		•	•	, , ,	,	
NT/ 1 ' /	, .					
Número de isómer	os unicos:					



#### **RESERVADO PARA LA OAO**

Una de las reacciones típicas que sufren estos compuestos son las llamadas reacciones de sustitución de ligandos, como se esquematiza en la siguiente figura (sustitución del ligando X por el ligando Y):

También se sabe que la velocidad de sustitución del ligando X por Y depende de la naturaleza del ligando *trans* respecto a X, esto es, del ligando T. A esto se le llama *efecto trans*. Cuando T es una de las moléculas o iones de la siguiente lista, la velocidad de sustitución en la posición trans al grupo T disminuye de izquierda a derecha:

$$CN^- > H^- > NO_2^-$$
,  $I^- > Br^-$ ,  $Cl^- > NH_3$ ,  $OH^-$ ,  $H_2O$ 

Resumiendo lo anterior, el *efecto trans* consiste en que la velocidad de sustitución del ligando X depende de qué ligando está *trans* al mismo. Por ejemplo, X se sustituye más rápido si en posición *trans* posee un CN<sup>-</sup> respecto a si poseyese un H<sub>2</sub>O.

Las preparaciones de *cis*— y *trans*—Pt(NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> dependen del <u>efecto trans</u>. La preparación del isómero *cis*, un compuesto muy utilizado en el tratamiento de varios tipos de cáncer (llamado "cisplatino" en quimioterapia), involucra la reacción de K<sub>2</sub>[PtCl<sub>4</sub>] con amoníaco.

$$\begin{bmatrix} CI & CI \\ Pt & CI \end{bmatrix}^{2-} \xrightarrow{NH_3} \begin{bmatrix} CI & CI \\ Pt & NH_3 \end{bmatrix} \xrightarrow{NH_3} CI \xrightarrow{NH_3} CI \xrightarrow{NH_3}$$

**Nota**: Empleando la nomenclatura *cis*—Pt(NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> se entiende que los ligandos amoníaco se encuentran en posición *cis* entre sí y los ligandos cloruro se encuentran en posición *cis* entre sí.



### **RESERVADO PARA LA OAO**

- (b) Escribe esquemas de reacción (análogos al mostrado más arriba para la formación de cisplatino) incluyendo (si los hay), el(los) intermediario(s), que muestren la preparación en solución acuosa para cada uno de los isómeros del [Pt(NH<sub>3</sub>)(NO<sub>2</sub>)Cl<sub>2</sub>]<sup>-</sup>, usando como reactivos [PtCl<sub>4</sub>]<sup>2-</sup>, NH<sub>3</sub> y NO<sub>2</sub><sup>-</sup>. Considera que las reacciones son controladas cinéticamente por el efecto trans.
  - i. Secuencia de reacciones para formar el isómero cis (los ligandos Cl<sup>-</sup> en el producto deben quedar en posición cis)

ii. Secuencia de reacciones para formar el isómero *trans* (los ligandos CI en el producto deben quedar en posición *trans*)

La sustitución del ligando X por Y en complejos cuadrado planos  $ML_3X + Y \rightarrow ML_3Y + X$  ocurre siguiendo un mecanismo llamado "mecanismo de sustitución asociativa de ligandos", esquematizado a continuación:



### **RESERVADO PARA LA OAQ**

$$ML_{3}X + Y \xrightarrow{k_{1}} ML_{3}XY$$

$$ML_{3}XY \xrightarrow{k_{2}} ML_{3}Y + X$$

(c) Deduce la expresión de la ley de velocidad global del proceso que implica este mecanismo. Indica el orden en ML<sub>3</sub>X, en Y, y la expresión de la constante de velocidad global en función de k<sub>1</sub>, k<sub>-1</sub> y k<sub>2</sub>. Si utilizas la hipótesis de estado estacionario o de preequilibrio, acláralo.

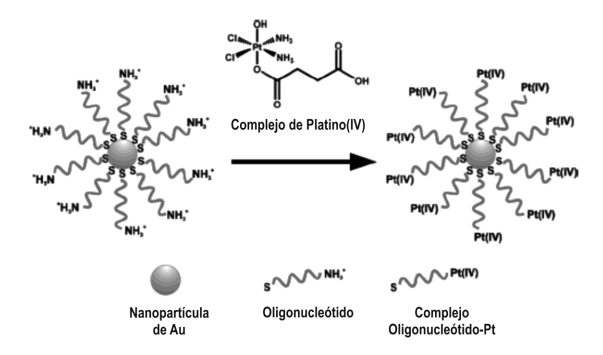
Deducción de la Ley de Velocidad para el mecanismo asociativo:

Expresión de k en función de las	s constantes de los diferentes pasos:	
Orden en ML <sub>3</sub> X:	Orden en Y:	Hipótesis empleada:



#### **RESERVADO PARA LA OAO**

Para mejorar el efecto del cisplatino en células cancerosas, un grupo de investigadores unió un complejo de platino (IV) a oligonucleótidos (fragmentos de ADN) enlazados a nanopartículas de oro (¡partículas sólidas muy pequeñas que sólo contienen unos pocos miles de átomos!).



Las nanopartículas de oro tienen un diámetro de 13 nm (1 nm =  $10^{-9}$  m =  $10^{-7}$  cm). A cada nanopartícula están unidos 90 grupos de oligonucleótidos, de los cuales un 98% están unidos al complejo de Pt(IV). Supón que el recipiente de reacción usado para tratar las células con el reactivo de nanopartículas de Pt(IV) tiene un volumen de 1,0 mL y que la solución es  $1,0\times10^{-6}$  M en Pt y que cada oligonucleótido une solamente un complejo de platino.

(d) Calcula la masa de oro y de platino utilizados en este experimento (densidad del oro = 19,3 g.cm<sup>-3</sup>). Supón que todas las nanopartículas estarán "tapizadas" por complejo y que no quedarán ni nanopartículas ni complejos sin unir. Datos: El volumen de una esfera se puede calcular como  $V_{esfera} = \frac{4}{3}\pi r^3$ .

Cálculos de la masa de platino:
$m(Pt) = \underline{\hspace{1cm}} g$



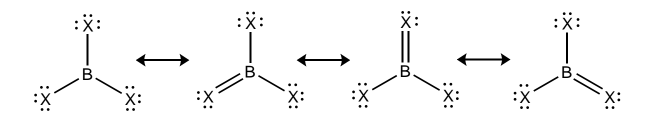
Cálculos de la masa de oro:	
m(Au)=	_ g



#### **RESERVADO PARA LA OAO**

## Ejercicio 4 (25 Puntos)

El boro es uno de los elementos más fascinantes del segundo período de la tabla periódica. El mismo posee 3 electrones de valencia lo cual genera que se encuentre, a la hora de formar enlaces químicos, con muchas dificultades para completar el octeto. En los haluros de boro,  $BX_3$  (X=F, Cl, Br, I), el enlace químico puede describirse razonablemente bien mediante las siguientes estructuras de Lewis.



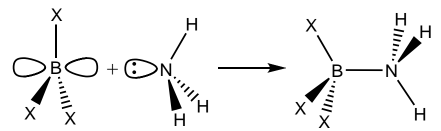
(a) De tod	las las estructuras resonantes presentadas anteriormente, la que más contribuye al enlace es la primera. ¿A				
qué cre	ees que se deba esto? Marca con una cruz ( <b>X</b> ) la respuesta que consideres correcta.				
i.	i. Porque en la primera todas las cargas formales valen 0, lo cual estabiliza al sistema.				
ii.	Porque en las estructuras con enlaces dobles, el boro queda con una carga formal positiva.				
iii.	Porque en las estructuras con enlaces dobles, el boro queda con una carga formal negativa.				
iv.	Porque en las estructuras con enlaces dobles, el halogenuro que participa del enlace doble				
	queda con carga formal positiva.				
$\nu$ .	Porque en las estructuras con enlaces dobles, el halogenuro que participa del enlace doble				
	queda con carga formal negativa.				
<b>(b)</b> En el n	narco de la teoría de enlace de valencia, describe la estructura electrónica de la especie BF3. Para hacer el				
análisis	análisis, <u>céntrate en la estructura de Lewis que posee todos enlaces simples (la primera)</u> . ¿Qué orbital del boro				
queda vacío? Si consideras que un átomo no hibridiza, escribe "NO".					
Hibridizaci	ón del B: Hibridización del F:				
Número de enlaces $\sigma$ : Número de enlaces $\pi$ :					
Orbitales del B involucrados en el (los) enlace(s):					
Orbitales d	el F involucrados en el (los) enlace(s):				
Tipo de orl	bital de valencia del boro que queda desocupado:				



#### **RESERVADO PARA LA OAO**

Si bien la estructura de Lewis que más contribuye es la primera, las últimas 3 representan un fenómeno de extrema importancia en química inorgánica, llamado **retrodonación**  $\pi$ . El enlace químico en estas especies puede entenderse de manera acabada como una donación por vía  $\sigma$  del B hacia los halogenuros (primer estructura, con enlaces polarizados desde el boro hacia los halógenos) y una retrodonación por vía  $\pi$  de los halogenuros al boro (los halogenuros devuelven algo de la densidad electrónica sustraída por vía  $\sigma$  al boro por vía  $\pi$ , como muestran las estructuras 2-4)

Una reacción famosa de los BX3 es con NH3, un ejemplo clásico de reacción ácido-base en el sentido de Lewis:



La tabla que se presenta a continuación muestra el valor de  $\Delta H^{\circ}r$  para los diferentes  $BX_3$  con  $NH_3$  y las distancias de enlace B-N en las especies  $X_3B-NH_3$ :

X	ΔH° <sub>r</sub> (kcal/mol)	d <sub>B-N</sub> (Å)
F	-12,38	1,781
Cl	-35,85	1,595
Br	-36,01	1,588
Ι	-38,73	1,551

(c) ¿Cuál	le los $\mathrm{BX}_3$ es el más ácido? Marca con una cruz ( $\mathbf{X}$ ) la respuesta que consideres correcta	ι.
i.	BI3 es el ácido de Lewis más fuerte debido a que es la especie con menor grado de	
	retrodonación $\pi$ .	
ii.	BF3 es el ácido de Lewis más fuerte debido a que es la especie con menor grado de	
	retrodonación $\pi$ .	
iii.	BI3 es el ácido de Lewis más fuerte debido a que es la especie con mayor grado de	
	retrodonación $\pi$ .	
iv.	BF3 es el ácido de Lewis más fuerte debido a que es la especie con mayor grado de	
	retrodonación $\pi$ .	
( <b>d)</b> ¿Por q	ué crees que la distancia B-N disminuye al bajar en el grupo de los halógenos? Marca co	n una cru

- (d) ¿Por qué crees que la distancia B-N disminuye al bajar en el grupo de los halógenos? Marca con una cruz (**X**) la respuesta que consideres correcta. <u>Ayuda</u>: Ten en cuenta que en las especies X<sub>3</sub>B-NH<sub>3</sub> el boro ya completa el octeto y su hibridización es sp³, por lo cual el mecanismo de retrodonación π está desactivado.
  - i. Porque al bajar en el grupo, los halógenos vuelven al boro cada vez más pobre en densidad electrónica y consecuentemente el nitrógeno puede sustraerle mayor cantidad de densidad electrónica y acortar el enlace.



DEOFBLE		mam,		040
KF-2F-KW	AIIII	WAK!		
RESERV	ruu	T MILL	·	unu

	ii.	Porque al bajar en el grupo, los halógenos vuelven al boro cada vez más rico en densidad electrónica y consecuentemente el nitrógeno puede sustraerle mayor cantidad de densidad electrónica y acortar el enlace.	
	iii.	Porque al bajar en el grupo, los halógenos vuelven al boro cada vez más pobre en densidad electrónica y consecuentemente el nitrógeno puede sustraerle menor cantidad de densidad electrónica y acortar el enlace.	
	iv.	Porque al bajar en el grupo, los halógenos vuelven al boro cada vez más rico en densidad electrónica y consecuentemente el nitrógeno puede sustraerle menor cantidad de densidad electrónica y acortar el enlace.	
(e)		ro de Aluminio molecular posee la fórmula Al <sub>2</sub> Cl <sub>6</sub> . En dicha molécula, los dos átomos de alumi	•
		s idénticos mientras que los átomos de cloro se enlazan de dos formas diferentes. Propón una esta especie.	estructura
(f)	•	é crees que el cloruro de boro (BCl <sub>3</sub> ) se presentan en forma de monómeros mientras que el	de aluminio
		en forma de dímero? Marca con una cruz (X) la respuesta que consideres correcta.	
	i.	Porque la retrodonación $\pi$ en el caso del aluminio es menos eficiente que en el caso del boro, impidiendo la formación del monómero.	
	ii.	Porque la retrodonación $\pi$ en el caso del boro es menos eficiente que en el caso del aluminio, impidiendo la formación de dímeros.	
	iii.	Porque la retrodonación $\pi$ en el caso del aluminio es más eficiente que en el caso del boro, impidiendo la formación del monómero.	
	iv.	Porque la retrodonación $\pi$ en el caso del boro es más eficiente que en el caso del aluminio, impidiendo la formación del monómero.	

# ALGUNAS ECUACIONES Y DATOS QUE PUEDEN RESULTAR ÚTILES

1 atm ≡ 1,01325 bar ≡	0°C=273,15K	
$N_A = 6,02 \times 10^{23} mol^{-1}$	$R = 0.082 \frac{atm.L}{mol.K} = 8.314 \frac{J}{mol.K}$	$F \cong 96500 \frac{C}{mol}$
$p_{TOTAL} = p_1 + p_2 + \dots + p_N$	pV = nRT	$p_i = x_i p_i^*$
$p_i = x_i p_T$	$\pi = 3,14$	H = U + PV
G = H - TS	$\Delta G = -nF\Delta E$	$\Delta G^0 = -RT \ln K$

Para una reacción 
$$aA(g) + bB(g) \leftrightarrow cC(g) + dD(g)$$
,  $K_p = \frac{p_C^c}{p_A^a} \Big|_{eq} p_D^d \Big|_{eq}$ 

$$\Delta E = \Delta E^{\circ} - \frac{RT}{nF} \ln Q$$

$$\Delta E^{\circ} = \frac{RT}{nF} \ln K$$

$$k = A \exp\left(\frac{-E_{act}}{RT}\right)$$

Para una reacción 
$$aA \to bB$$
,  $v = -\frac{1}{a} \frac{\Delta[A]}{\Delta t} = \frac{1}{b} \frac{\Delta[B]}{\Delta t} = k[A]^n$ 

Dependencia temporal de las concentraciones para diferentes ordenes de reacción:

orden cero

$$[A(t)] = [A]_0 - akt$$

$$[A(t)] = [A]_0 e^{-akt}$$

$$[A(t)] = [A]_0 e^{-akt} \qquad \frac{1}{[A(t)]} = \frac{1}{[A]_0} + akt$$

$$t_{1/2} = \frac{\left[A\right]_0}{2ak}$$

$$t_{1/2} = \frac{\ln(2)}{ak}$$

$$t_{1/2} = \frac{1}{ak[A]_0}$$

Raíces de una ecuación polinómica de orden 2

Las soluciones de la ecuación cuadrática  $ax^2 + bx + c = 0$  son  $x_i = \frac{-b \pm \sqrt{b^2 - 4ac}}{2a}$