

Proposta de Resolução do Exame Nacional de Física e Química A 11.º ano, 2017, 1.ª Fase, versão 1

Sociedade Portuguesa de Física, Divisão de Educação, 22 de junho de 2017

Exame Final Nacional do Ensino Secundário, Prova Escrita de Física e Química A, 11.º Ano de Escolaridade, 1.ª Fase, Instituto de Avaliação Educativa, IAVE, 21.07.2017: http://cdn.iave.pt/provas/2017/EX-FQA715-F1-2017-V1.pdf

Grupo I

1.

1.1. (C)

0.05%(m/m) de CO_2 no ar significa que existem 0.05 g de CO_2 em cada 100 g = 10^2 g de ar seco. Seguese que em 1 milhão de gramas (10^6 g = $10^2 \times 10^4$ g) de ar seco deverão exisitir 0.05×10^4 g = 5×10^2 g de CO_2 , ou seja, o teor de CO_2 no ar seco é 5×10^2 ppm (partes por milhão).

OU

$$0.05\% (m/m) \implies \frac{0.05 \, \text{g}'}{10^2 \, \text{g}'} = \frac{0.05 \times 10^4 \, \text{g}'}{10^2 \times 10^4 \, \text{g}'} = \frac{5 \times 10^2 \, \text{g}'}{10^6 \, \text{g}'} \implies \frac{5 \times 10^2}{10^6} \times 10^6 \, \text{ppm} = 5 \times 10^2 \, \text{ppm}$$

1.2. (A)

Em 100 g de ar seco existem 0,05 g de CO_2 , logo, em 100×10 g de ar seco existem 0,05 \times 10 g de CO_2 . A massa molar do CO_2 é $M_{\mathrm{CO}_2} = (12,01 + 2 \times 16,00)$ g $\mathrm{mol}^{-1} = 44,01$ g mol^{-1} , segue-se que a quantidade de CO_2 em 0,05 \times 10 g de CO_2 é $m_{\mathrm{CO}_2} = \frac{m_{\mathrm{CO}_2}}{M_{\mathrm{CO}_2}} = \frac{0,05 \times 10}{44,01} \mathrm{g}^{-1} = \frac{0,05 \times 10}{44,01}$ mol.

2. Nas condições PTN, a massa de $1~\rm{dm^3}$ de ar é $1{,}30~\rm{g}$ ($\rho_{\rm{ar}}=1{,}30~\rm{g}~\rm{dm^{-3}}$) e a massa de 0_2 nesse volume é $23{,}14\%$ ($\frac{23{,}14~\rm{g}}{100~\rm{g}}$) da massa de ar: $m_{0_2}=1{,}30~\rm{g} \times \frac{23{,}14~\rm{g}}{100~\rm{g}} = 0{,}3008~\rm{g}$.

A massa molar do O_2 é $M_{O_2} = 2 \times 16,00 \, \mathrm{g \, mol^{-1}} = 32,00 \, \mathrm{g \, mol^{-1}}$ e, em condições PTN, o volume molar de um gás é $V_{\mathrm{m}} = 22,4 \, \mathrm{dm^3 \, mol^{-1}}$, logo, o volume ocupado por 0,3008 g de O_2 é $V_{O_2} = V_{\mathrm{m}} \, n_{O_2} = 22,4 \, \mathrm{dm^3 \, mol^{-1}} \times \frac{0,3008 \, \mathrm{g}}{32,00 \, \mathrm{g \, mol^{-1}}} = 0,211 \, \mathrm{dm^3}$.

Assim, a razão entre o volume de O_2 e o volume de ar seco é $\frac{0.211 \, \text{dm}^3}{1 \, \text{dm}^3} = 0.211$, ou seja, a percentagem em volume de O_2 é 21.1%.

OU

Nas condições PTN, o volume de $100\,\mathrm{g}$ de ar é $V_{\mathrm{ar}}=\frac{m_{\mathrm{ar}}}{\rho_{\mathrm{ar}}}=\frac{100\,\mathrm{g}'}{1,30\,\mathrm{g}'\mathrm{dm}^{-3}}=76,92\,\mathrm{dm}^3$ e neste volume há $23,14\,\mathrm{g}$ de 0_2 .

A massa molar do O_2 é $M_{O_2} = 2 \times 16,00~{\rm g~mol^{-1}} = 32,00~{\rm g~mol^{-1}}$ e, em condições PTN o volume molar de um gás é $V_{\rm m} = 22,4~{\rm dm^3~mol^{-1}}$, logo, o volume ocupado por 23,14 g de O_2 é $V_{O_2} = V_{\rm m}~n_{O_2} = 22,4~{\rm dm^3~mol^{-1}} \times \frac{23,14~{\rm g}'}{32.00~{\rm g/mol^{-1}}} = 16,20~{\rm dm^3}$.

Assim, a razão entre o volume de O_2 e o volume de ar seco é $\frac{16,20 \text{ d/m}^3}{76,92 \text{ d/m}^3} = 0,211$, ou seja, a percentagem em volume de O_2 é 21,1%.



3. (C)

Na molécula de dióxido de carbono, o átomo de carbono é o átomo central e não tem $\ddot{o} = c = \ddot{o}$ pares de eletrões de valência não ligantes (devido a formar duas ligações duplas com os átomos de oxigénio). A geometria que minimiza as repulsões entre os pares de eletrões ligantes das ligações aos átomos de oxigénio é a que corresponde a um maior afastamento dos eletrões, o que significa uma geometria linear.

4. As configurações eletrónicas do carbono, Z=6, e do oxigénio, Z=8, no estado fundamental são 1s² 2s² 2p² e 1s² 2s² 2p⁴, respetivamente.

Os eletrões do carbono e do oxigénio distribuem-se pelo mesmo número de níveis de energia, neste caso dois.

Como o carbono tem menor carga nuclear do que o oxigénio (menor número de protões), a atração sobre os eletrões é menos intensa, prevendo-se um maior tamanho da nuvem eletrónica, o que explica o maior raio atómico do carbono.

5. (B)

O ião O^+ resulta do átomo de oxigénio (Z=8) por perda de um eletrão, apresentando, por isso, 7 eletrões. A configuração eletrónica deste ião no estado fundamental é $1s^2 2s^2 2p_x^1 2p_y^1 2p_z^2$: os eletrões de valência, os do nível n = 2, distribuem-se por quatro orbitais (a orbital 2s e as três orbitais 2p). Os três eletrões das orbitais 2p encontram-se um em cada uma das três orbitais e todos com o mesmo spin (de acordo com as regras de Hund, a configuração que minimiza a energia do sistema é a que corresponde à maximização do número de eletrões desemparelhados, daí se começar por colocar um eletrão em cada uma das três orbitais, todos com o mesmo spin. Só se iniciaria o emparelhamento se existissem mais de três eletrões a distribuir pelas orbitais 2p).

Grupo II

1. (D)

A capacidade térmica mássica, c, de um material é energia, E, por unidade de massa, m, e por unidade de

variação de temperatura, ΔT : $c=\frac{E}{m\,\Delta T}$, donde se obtém $\Delta T=\frac{E}{m\,c}$. A variação de temperatura do ar é $\Delta T_{\rm ar}=\frac{E}{m_{\rm ar}\,c_{\rm ar}}=\frac{E}{\frac{1}{2}m_{\rm água}\times\frac{1}{4}c_{\rm água}}=8\times\frac{E}{m_{\rm água}\,c_{\rm água}}=8\,\Delta T_{\rm água}$ (para a mesma energia, a variação de temperatura do ar é 8 vezes maior do que a da água, pois a massa de ar é 2 vezes menor e a sua capacidade térmica mássica é 4 vezes menor).

2. (A)

O ar mais quente torna-se menos denso, o que dá origem a uma corrente quente ascendente. Este ar, ao subir, vai arrefecendo, ao transferir energia para o ar que encontra, tornando-se assim mais denso, o que irá originar uma corrente descendente de ar mais frio.



3. (C)

A variação de energia interna, ΔU , da amostra resulta das trocas de energia com a vizinhança como trabalho, W, e por calor, Q: $\Delta U = W + Q$ (1.ª Lei da Termodinâmica).

Como há energia fornecida à amostra como trabalho, $W=240\,\mathrm{J}$, e a energia interna dessa amostra diminui 500 J, $\Delta U=-500\,\mathrm{J}$, segue-se que deve ter sido transferida energia, por calor, para a vizinhança (a amostra cedeu mais energia por calor do que aquela que recebeu como trabalho):

$$Q = \Delta U - W = -500 \,\mathrm{J} - 240 \,\mathrm{J} = -740 \,\mathrm{J}$$
 (a amostra cedeu à vizinhança 740 J por calor).

Grupo III

1.

1.1. (D)

O período é o intervalo de tempo mínimo de repetição da função: $T=3.0~\mathrm{ms}=3.0\times10^{-3}~\mathrm{s}$.

A frequência angular é
$$\omega = \frac{2\pi}{T} = \frac{2\pi \text{ rad}}{3.0 \times 10^{-3} \text{ s}} = 2.1 \times 10^3 \text{ rad s}^{-1}.$$

1.2. (C)

A amplitude da variação de pressão é igual ao valor máximo da função representada, o qual permanece constante.

No gráfico apenas se representa uma determinada propriedade num certo ponto do espaço em função do tempo, não existindo qualquer informação sobre o facto de a onda ser transversal ou longitudinal.

O sinal apresentado corresponde a uma onda harmónica (um sinal complexo não tem um padrão sinusoidal).

Este gráfico traduz a periodicidade no tempo e não nos dá informação nem sobre a periodicidade no espaço nem sobre a velocidade de propagação.

2. (A)

O som demora mais 1,14 s a propagar-se no ar do que na água: $t_{\rm ar} = t_{\rm água} + 1,14 \, {\rm s} \Leftrightarrow t_{\rm ar} - t_{\rm água} = 1,14 \, {\rm s}.$ Estando os sensores equidistantes do local onde o som é emitido, este propaga-se na mesma distância na água e no ar: $d_{\rm água} = d_{\rm ar} \Leftrightarrow v_{\rm água} t_{\rm água} = v_{\rm ar} t_{\rm ar} \Leftrightarrow 1,5 \times 10^3 \, {\rm m \, s}^{-1} \times t_{\rm água} = 3,4 \times 10^2 \, {\rm m \, s}^{-1} \times t_{\rm ar}.$

Grupo IV

1.

1.1. (B)

Como o desnível entre A e B é o mesmo que entre C e D, $h_{\rm B}-h_{\rm A}=h_{\rm D}-h_{\rm C}$, e despreza-se a variação da aceleração da gravidade, o trabalho do peso é o mesmo naqueles dois percursos: $W_{\vec P}=-\Delta E_{\rm pg}=-mg\Delta h$ (o trabalho do peso depende da massa do corpo, m, do módulo da aceleração da gravidade, g, e do desnível entre as posições consideradas, Δh).



1.2. (B)

A energia mecânica é a soma das energias cinética e potencial gravítica: $E_{\rm m}=E_{\rm c}+E_{\rm pg}$.

Como o balão se move com velocidade de módulo v constante, a sua energia cinética, $E_{\rm c}=\frac{1}{2}mv^2$, é, também, constante. Como a energia potencial gravítica varia linearmente com a altura h, $E_{\rm pg}=mgh$, conclui-se que a energia mecânica também varia linearmente com a altura: $E_{\rm m}=E_{\rm c}+mgh$ (o gráfico da $E_{\rm m}$ em função de h é uma reta de declive mg e ordenada na origem igual a $E_{\rm c}$).

1.3. Como o balão se move com velocidade constante, a sua energia cinética é, também, constante, ou seja, a variação de energia cinética entre A e B é nula, logo, de acordo com o teorema da energia cinética, também, é nulo o trabalho realizado pela resultante das forças.

Como o movimento é retilíneo, a resultante das forças só pode ser segundo a direção do movimento. Sendo o deslocamento não nulo e o trabalho nulo, conclui-se que a resultante das forças deve ser nula.

OU

Havendo deslocamento, o trabalho da resultante das forças é nulo se for nula a resultante das forças ou se o deslocamento e a resultante das forças forem perpendiculares. Como num movimento retilíneo a resultante das forças não é perpendicular ao deslocamento, conclui-se que terá de ser nula a resultante das forças.

1.4. A soma dos trabalhos realizados pelas forças não conservativas é igual à variação da energia mecânica: $W_{\rm NC}=\Delta E_{\rm m}$.

A variação de energia mecânica é a soma das variações de energias cinética e potencial gravítica, $\Delta E_{\rm m} = \Delta E_{\rm c} + \Delta E_{\rm pg}$: a variação de energia cinética é nula, $\Delta E_{\rm c} = 0$, dado que o balão se desloca com velocidade de módulo constante e a variação de energia potencial gravítica, $\Delta E_{\rm pg}$, depende do desnível, Δh , entre A e B que coincide com o deslocamento, Δy , do balão entre aquelas posições:

$$\Delta E_{\rm pg} = mg\Delta y = mgv\Delta t = 0,600~{\rm kg}\times 10~{\rm m~s^{-2}}\times 5.8~{\rm m~s^{-1}}\times 45~{\rm s} = 1.6\times 10^3~{\rm J}.$$

Portanto, a soma dos trabalhos realizados pelas forças não conservativas é 1.6×10^3 J.

2. (D)

A velocidade de propagação da radiação eletromagnética no ar é praticamente igual à sua velocidade no vácuo, c. Assim, o comprimento de onda da radiação de frequência $1680~\mathrm{MHz}$ é $\lambda = \frac{c}{f} = \frac{3,00 \times 10^8~\mathrm{m~s^{-1}}}{1680 \times 10^6~\mathrm{s^{-1}}} = 0,179~\mathrm{m}.$

3.

3.1.
$$CaH_2(s) + 2H_2O(l) \rightarrow Ca(OH)_2(s) + 2H_2(g)$$



3.2. (A)

O número de oxidação do hidrogénio nos hidretos é -1. Designando por x o número de oxidação do cálcio pode escrever-se $x + 2 \times (-1) = 0$, obtendo-se x = +2.

Grupo V

1.

1.1. (D)

O valor médio do tempo é $\bar{t_{\rm B}}=\frac{(8,84+8,78+8,79)~{\rm ms}}{3}=8,80~{\rm ms}.$

Os desvios dos valores de $t_{\rm B}$ nos 1.°, 2.° e 3.° ensaios são, 0,04 ms, -0,02 ms e -0,01 ms, respetivamente. Tomando como incerteza absoluta o desvio máximo em módulo, 0,04 ms, por ser superior à incerteza de leitura do aparelho, 0,01 ms, pode apresentar-se o resultado da medição como $t_{\rm B}=(8,80\pm0,04)$ ms.

1.2.

1.2.1. Considera-se que a velocidade da esfera no intervalo de tempo $t_{\rm B}$ é aproximadamente constante (despreza-se a variação de velocidade, porque o intervalo de tempo $t_{\rm B}$ é muito pequeno).

OU

Considera-se que a velocidade no instante em que a esfera se encontra em frente da célula é aproximadamente igual à velocidade média no intervalo de tempo $t_{\rm B}$.

1.2.2. (A)

Para o cálculo de $v_{\rm B}$ utiliza-se a expressão $\frac{d}{t_{\rm B}}$ em que d é o diâmetro da esfera e $t_{\rm B}$ é o tempo que a esfera demorou a passar em frente da célula B.

Se a esfera interromper o feixe luminoso por uma dimensão inferior à do seu diâmetro o valor medido de $t_{\rm B}$ será inferior ao valor verdadeiro, logo, $v_{\rm B}=\frac{d}{t_{\rm B}}$ será maior do que o verdadeiro e, em consequência, o valor experimental do módulo da aceleração gravítica, $g_{\rm exp}=\frac{v_{\rm B}-v_{\rm A}}{t_{\rm A\to B}}=\frac{v_{\rm B}}{t_{\rm A\to B}},$ também, será maior do que o verdadeiro, contendo, assim, um erro por excesso.

1.3. Considera-se que a velocidade da esfera no instante em que esta se encontra em frente da célula fotoelétrica A é nula: $v_{\rm A}=0$.

Esta aproximação pressupõe que a velocidade em A é desprezável comparada com a velocidade em B: $\Delta v = v_{\rm B} - v_{\rm A} = v_{\rm B}.$



2. Como se admite que a esfera parte do repouso, e a aceleração é constante, pode escrever-se: $\Delta y = \frac{1}{2}at^2 \implies t^2 = \frac{2}{a}\Delta y. \text{ Da expressão anterior conclui-se que o declive da reta de ajuste ao}$ gráfico de $t_{A \to B}^2$ em função de Δy é igual a $\frac{2}{a}$ em que a é o módulo da aceleração da esfera entre A e B: $\frac{2}{a} = 0.198 \text{ s}^2 \text{ m}^{-1}, \log_0, a = \frac{2}{0.198 \text{ s}^2 \text{ m}^{-1}} = 10.1 \text{ m s}^{-2}.$

O erro relativo do módulo da aceleração gravítica é $\frac{(10,1-9,8) \text{ pc}^{-2}}{9,8 \text{ pc}^{-2}} = 0,031$, em percentagem 3,1%.

Grupo VI

1.

1.1. (B)

No reator existem, no total, (0,400+0,400) mol = 0,800 mol de moléculas, portanto: 0,800 mol \times $6,02 \times 10^{23}$ mol $^{-1}$ = $4,82 \times 10^{23}$ moléculas.

1.2. Na tabela apresentam-se as quantidades iniciais e finais de A, de B e de C, e as correspondentes variações.

Substância	A	В	С
$n_{ m inicial}$ / mol	0,400	0,400	0
$n_{ m equilibrio}$ / mol	0,344	0,232	0,112
Δn / mol	0,344 - 0,400 = -0,056	0,232 - 0,400 = -0,168	0,112 - 0 = 0,112

A proporção das quantidades de A e de B que reagem e a de C que se forma é $A:B:C \to \frac{0,056}{0,056}: \frac{0,168}{0,056}: \frac{0,112}{0,056} \to 1:3:2, \text{ ou seja, 1 mol de A é estequiometricamente}$ equivalente a 3 mol de B e a 2 mol de C. Portanto, a reação pode ser traduzida por $A(g)+3\ B(g)\rightleftharpoons 2\ C(g).$

A constante de equilíbrio desta reação, à temperatura T, é:

$$K_{\rm c} = \frac{|{\rm C}|_{\rm e}^2}{|{\rm A}|_{\rm e} \times |{\rm B}|_{\rm e}^3} = \frac{\left(\frac{0.112}{1.00}\right)^2}{\frac{0.056}{1.00} \times \left(\frac{0.168}{1.00}\right)^3} = 2,92.$$

2. Um aumento de temperatura desloca o equilíbrio no sentido de contrariar esse aumento, de acordo com o Princípio de Le Châtelier, ou seja, no sentido da reação endotérmica.

A variação de entalpia associada a esta reação, $\Delta_r H$, é negativa, o que significa que é exotérmica no sentido direto, o da formação do produto (C):

$$A(g) + 3 B(g) \rightleftharpoons 2 C(g)$$



Assim, o aumento de temperatura desloca o equilíbrio no sentido da reação inversa, o do consumo de C, diminuindo a concentração de C e aumentando as concentrações de A e de B, no novo estado de equilíbrio a maior temperatura.

Conclui-se que a constante de equilíbrio, K_c , diminui com o aumento da temperatura.

Grupo VII

1. A molécula de ácido metanoico tem 18 eletrões de valência.

A molécula de ácido metanoico, HCOOH, tem 2 átomos de hidrogénio, 2 de oxigénio e 1 de carbono. Estes elementos pertencem aos grupos 1, 16 e 14, respetivamente, e apresentam 1 eletrão de valência o H, 6 o 0 e 4 o C. Assim, nesta molécula existem $(2 \times 1 + 2 \times 6 + 4) = 18$ eletrões de valência (a título de exemplo, apresenta-se a estrutura de Lewis desta molécula, onde se pode verificar a existência de 9 pares de eletrões de valência, 5 ligantes e 4 não ligantes).

2. Um par conjugado ácido-base são duas espécies que diferem entre si de um protão (ião H⁺).

OU

Um par conjugado ácido-base são duas espécies em que uma resulta da outra por perda (ganho) de um protão (ião H⁺).

3. Da estequiometria da reação, e desprezando a contribuição da autoionização da água, deduz-se que as concentrações dos iões metanoato, HCOO-, e oxónio, H₃O+, são as mesmas: $[HC00^{-}]_{e} = [H_{3}0^{+}]_{e} = 10^{-3,20} \text{ mol dm}^{-3} = 6,31 \times 10^{-4} \text{ mol dm}^{-3}.$

A partir da constante de acidez do ácido metanoico, $K_a = \frac{|\text{HC00}^-|_e \times |\text{H}_30^+|_e}{|\text{HC00H}|_e}$, pode determinarse a concentração do ácido metanoico não ionizado na solução de pH=3,20:

$$[\text{HCOOH}]_e = \frac{|\text{HCOO^-}|_e \times |\text{H}_3\text{O}^+|_e}{\textit{K}_a} \ \text{mol} \ dm^{-3} = \frac{10^{-3,20} \times 10^{-3,20}}{1,7 \times 10^{-4}} \ \text{mol} \ dm^{-3} = 2,34 \times 10^{-3} \ \text{mol} \ dm^{-3} \ .$$

Em 250,0 cm³, a quantidade de HCOO⁻ (ácido ionizado) é

$$6.31 \times 10^{-4} \text{ mol dm}^{-3} \times 0.2500 \text{ dm}^{3} = 1.58 \times 10^{-4} \text{ mol}.$$

E a quantidade de HCOOH (ácido não ionizado) é

$$2,34 \times 10^{-3} \text{ mol dm}^{-3} \times 0,2500 \text{ dm}^{3} = 5,85 \times 10^{-4} \text{ mol}.$$

Assim, a quantidade total de ácido necessária para preparar a solução é

$$(1,58 \times 10^{-4} + 5,85 \times 10^{-4}) \text{ mol} = 7,43 \times 10^{-4} \text{ mol, cuja massa \'e}$$

$$7.43 \times 10^{-4} \text{ mol} \times 46.03 \text{ g mol}^{-1} = 3.4 \times 10^{-2} \text{ g}.$$