



**ΠΑΝΕΛΛΑΔΙΚΕΣ ΕΞΕΤΑΣΕΙΣ
Γ' ΤΑΞΗ ΗΜΕΡΗΣΙΟΥ ΓΕΝΙΚΟΥ ΛΥΚΕΙΟΥ
ΠΕΜΠΤΗ 8 ΙΟΥΝΙΟΥ 2023**

XHMEIA

(Ενδεικτικές απαντήσεις)

ΘΕΜΑ Α

- A1. γ
 A2. δ
 A3. β
 A4. δ
 A5. 1. Σ
 2. Λ
 3. Σ
 4. Λ
 5. Λ

OEMA B

B1.

a. ${}^7\text{N}$: 1s² 2s² 2p³

$_{15}\text{P}$: $1\text{s}^2 \ 2\text{s}^2 \ 2\text{p}^6 \ 3\text{s}^2 \ 3\text{p}^3$

$_{33}\text{As: } 1\text{s}^2 \ 2\text{s}^2 \ 2\text{p}^6 \ 3\text{s}^2 \ 3\text{p}^6 \ 3\text{d}^{10} \ 4\text{s}^2 \ 4\text{p}^3$

Όσο αυξάνεται ο κύριος κβαντικός αριθμός της εξωτερικής στοιβάδας τόσο αυξάνεται το μέγεθος του ατόμου, άρα και η ατομική του ακτίνα.

$$r_N > r_P > r_{As}$$

β.

Οσο αυξάνεται το μέγεθος των ατόμων που ενώνονται με το H τόσο ευκολότερα μπορεί να απομακρυνθεί, άρα μειώνεται η ισχύς της βάσης.

Στην περίπτωση της NH_3 και της CH_3NH_2 επειδή το άτομο που είναι συνδεδεμένο με το H είναι ίδιο, θα πρέπει να συγκρίνουμε απομακρυσμένη ομάδα, άρα εφαρμόζουμε το επαγωγικό φαινόμενο. Αφού το +I λόγω H⁻ είναι μικρότερο του +I λόγω CH_3^- , η CH_3NH_2 είναι ισχυρότερη βάση από τη NH_3 .

Συμπερασματικά, $\text{CH}_3\text{NH}_2 > \text{NH}_3 > \text{PH}_3 > \text{AsH}_3$

B2. α. CH_3OH : μπορεί να αναπτύξει δ.H., διπ. - διπ. και London λόγω του -OH που περιέχει.

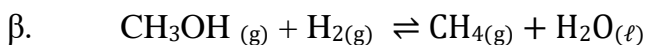
H_2 : αναπτύσσει μόνο δυνάμεις London ($\mu = 0$) και έχει Mr = 2

CH_4 : αναπτύσσει μόνο δυνάμεις London λόγω συμμετρικής γεωμετρίας ($\mu=0$) και έχει Mr = 14.

$\Sigma.Z_{\text{CH}_3\text{OH}} = 65$ °C λόγω των ισχύρων δ.H.

$\Sigma.Z_{\text{CH}_4} = -162$ °C λόγω μεγαλύτερου Mr από το H

$\Sigma.Z_{\text{H}_2} = -253$ °C λόγω μικρότερου Mr



Η αύξηση του όγκου του δοχείου προκαλεί μείωση της πίεσης, άρα μέσω της αρχής Le Chatelier όπου τείνει να αναιρεθεί η επιφερόμενη μεταβολή, η χημική ισορροπία μετατοπίζεται προς την κατεύθυνση όπου παράγονται περισσότερα moles αερίων, ώστε να αυξηθεί η πίεση.

Συμπερασματικά η χημική ισορροπία μετατοπίζεται αριστερά όπου παρατηρούνται περισσότερες αέριες ενώσεις σε σχέση με δεξιά, άρα η ποσότητα του υδρογόνου αυξάνεται.

B3. α.

HA
ισχυρό
pH = 2

HB
ασθενές
pH = 2



Με αραίωση

$$10^{-2} \cdot 10^{-2} = C_1' \cdot 0,1$$

$$C_1' = 10^{-3} \text{ M} \rightarrow \text{pH} = 3$$

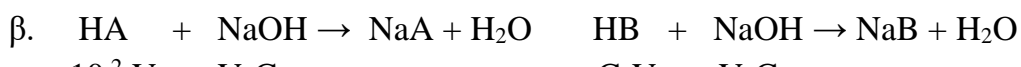
Αρα Δ_2 .

Με αραίωση

$$C_2 \cdot 10^{-2} = C_2' \cdot 0,1$$

$$C_2 = 10C_2'$$

Αρα Δ_1 .



$$10^{-2} \text{ V} = \text{V}_2\text{C}$$

$$V_2 = \frac{10^{-2} V}{C}$$

$$V_1 = \frac{C_2 V}{C}$$

Επειδή, $C_2 > 10^{-2} \text{ M}$ (αφού είναι ασθενής ηλεκτρολύτης, $C_2 \gg x$), οπότε $V_1 > V_2$.

B4. $2\text{A(g)} + \text{B(g)} \rightleftharpoons \text{A}_2\text{B(g)}$, $\Delta H_1^0 > 0$

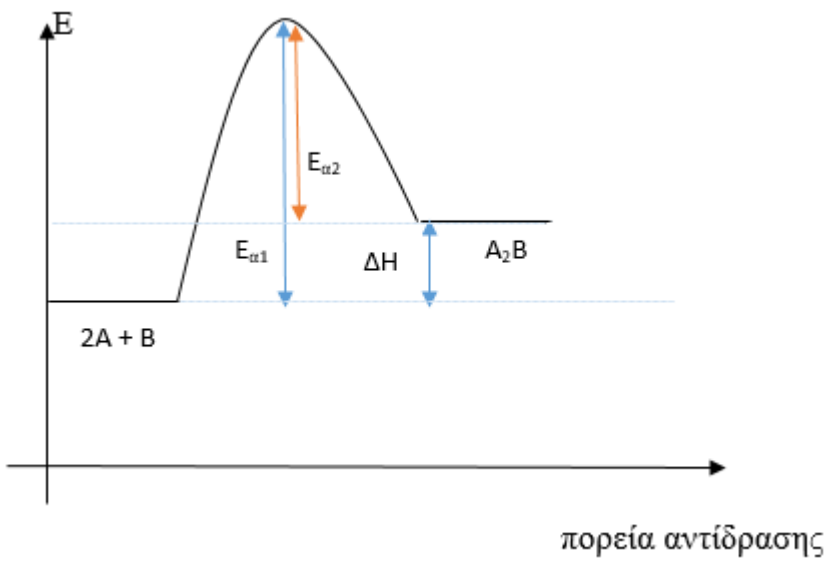
α. i. Σωστό

ii. Λάθος

iii. Λάθος

β. i) Θεώρημα Lavoisier-Laplace: Το ποσό της ενέργειας που απορροφάται όταν πραγματοποιείται μια ενδόθερμη αντίδραση είναι ίσο και αντίθετο με το ποσό ενέργειας που εκλύεται όταν πραγματοποιείται η αντίστροφή της.

ii) Από το διάγραμμα (λόγω ενδόθερμης αντίδρασης) φαίνεται ότι $E_{a1} = E_{a2} + \Delta H_1$, άρα $E_{a2} = E_{a1} - \Delta H_1$ και για αυτό η πρόταση είναι λανθασμένη.



iii) Στη χημική ισορροπία ισχύει:

$$u_1 = u_2$$

$$u_1 = k_1 [A]^2 [B] \text{ και } u_2 = k_2 [A_2 B] \text{ αρα:}$$

$$k_1 [A]^2 [B] = k_2 [A_2 B]$$

$$\frac{k_1}{k_2} = \frac{[A_2 B]}{[A]^2 [B]}, k_c = \frac{[A_2 B]}{[A]^2 [B]}$$

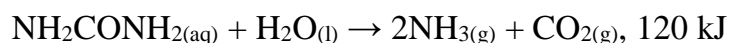
$$\frac{k_1}{k_2} = k_c$$

Συμπερασματικά:

Αρα, λανθασμένη πρόταση.

ΘΕΜΑ Γ

$$\begin{aligned} \text{Γ1. a. } \Delta H^0 &= 2\Delta H^0_{f(\text{NH}_3)} + \Delta H^0_{f(\text{CO}_2)} - \Delta H^0_{f(\text{NH}_2\text{COONH}_2)} - \Delta H^0_{f(\text{H}_2\text{O})} \\ &= -92 - 394 + 320 + 286 = 120 \text{ kJ} \end{aligned}$$



$$n = \frac{6}{60} = 0,1 \text{ mol}$$

0,2 mol

Αρα απορροφόνται 12 kJ.

β.

	2NH ₃ (g) + 3CuO(s) → N ₂ (g) + 3Cu(s) + 3H ₂ O(l)				
αρχ.	0,2 mol				
αντ./παρ.	2x		x	3x	3x
10 sec	0,2 - 2x		x	3x	3x

Αφού διασπάστηκε το 20% της NH₃ τότε:

$$2x = \frac{20}{100} 0,2 \Rightarrow x = 0,02 \text{ mol}$$

$$u = \frac{\Delta CN_2}{\Delta t} = \frac{\frac{x}{0,5} - 0}{10} = \frac{\frac{0,02}{0,5}}{10} = \frac{2 \times 10^{-2}}{50} = 4 \times 10^{-3} M/s$$

$$u_{NH_3} = - \frac{\Delta C_{NH_3}}{\Delta t} = - \frac{\frac{0,2 - 0,04}{0,5} - \frac{0,2}{0,5}}{10} = 8 \times 10^{-3} M/s$$

Γ2.

	FeO(s) + CO(g) ⇌ Fe(s) + CO ₂ (g)			
X.I.	0,25	0,25	1,25	1,25
αφαιρώ				-n
αντ. / παρ.	y	y	y	y
X.I.'	0,25 - y	0,25 - y	1,25 + y	1,25 - n + y

$$k_c = \frac{\frac{1,25}{V}}{\frac{0,25}{V}} = 5$$

Αφού διασπάται προκύπτει το 1/5 της αρχικής θα έχουμε:

$$0,25 - y = 1/5 \cdot 0,25$$

$$0,25 - y = 0,05$$

$$y = 0,2\text{mol}$$

Στη νέα χημική ισορροπία θα ισχύει:

$$k_c = \frac{1,45 - n}{0,05} = 5 \quad 0,05 = 1,45 - n$$

$$n = 1,2 \text{ mol } CO_2$$

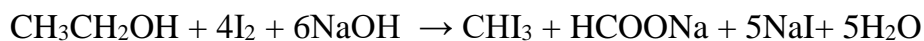
Γ3.

Παίρνω δείγμα από κάθε δοχείο και προσθέτω NaHCO₃. Στα δοχεία που θα παρατηρηθούν φυσαλίδες βρίσκεται το CH₃COOH και HCOOH λόγω των αντιδράσεων:



Το δοχείο όπου δε θα παρατηρηθούν φυσαλίδες είναι το 3° διότι δε γίνεται χημική αντίδραση.

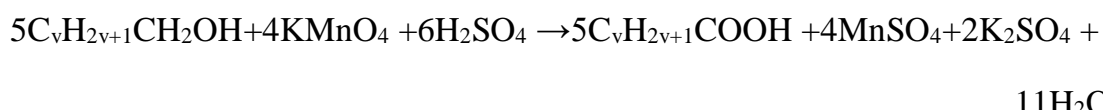
Παίρνοντας δείγμα από τα δοχεία και προσθέτοντας I₂/NaOH, θα παρατηρηθεί κίτρινο ίζημα στο 2° και 3° δοχείο λόγω των αντιδράσεων:



Συμπερασματικά, το δοχείο που θα παρατηρηθούν φυσαλίδες και κίτρινο ίζημα είναι το 2°, το δοχείο που θα παρατηρηθούν μόνο φυσαλίδες είναι το 1° και το δοχείο που θα παρατηρηθεί μόνο κίτρινο ίζημα είναι το 3°.

ΘΕΜΑ Δ

Δ1.



n mol

n mol



$$\text{τελικά} \quad - \quad 0,06-n \quad n \quad n$$



$$0,06-n \quad 0,01$$

Για την πλήρη εξουδετέρωση : $0,06-n=0,01$ δηλαδή $n=0,05mol$

Άρα: $n=3,7/14v+32$ και προκύπτει $v=3$.

α) A: $C_3H_7CH_2OH$

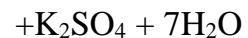
β) A: $CH_3 CH(CH_3)CH_2OH$

Γ: $CH_3 C(CH_3)=CH_2$

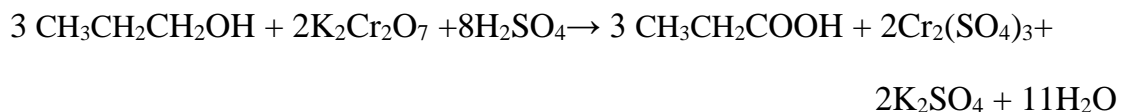
Δ: $CH_3 C(OH)(CH_3)CH_3$

Δ2.

C_3H_7OH : είναι πρωτοταγής αλκοόλη αφού μπορεί να οξειδωθεί μέχρι καρβοξυλικό οξύ δηλαδή $CH_3CH_2CH_2OH$.



$$y \text{ mol} \quad y/3 \text{ mol}$$



$$x \text{ mol} \quad 2x/3 \text{ mol}$$

$$\text{Άρα, } n_{K_2Cr_2O_7} = 2x/3 + y/3 = 0,07 \cdot 1/3$$

$$2x + y = 0,07 \quad (1)$$

Από τη μάζα της αλκοόλης προκύπτει:

$$x + y = 3/60 = 0,05 \quad (2)$$

Λύνοντας το σύστημα των εξισώσεων (1) και (2) προκύπτει:

$x=0,02\text{mol}$ και $y=0,03\text{mol}$.

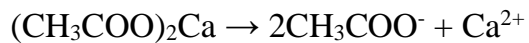
Το ποσοστό μετατροπής της αλκοόλης σε οξύ θα είναι: $0,02/0,05 \cdot 100 = 40\%$.

Δ3.

$$n_{\text{CH}_3\text{COOH}} = 0,1 \cdot 2 = 0,2 \text{ mol}$$

$$n_{\text{Ca}(\text{OH})_2} = 0,05V \text{ mol}$$

	$2\text{CH}_3\text{COOH} + \text{Ca}(\text{OH})_2 \rightarrow (\text{CH}_3\text{COO})_2\text{Ca} + 2\text{H}_2\text{O}$			
$\alpha\rho\chi.$	0,2	$0,05 \cdot V$		
$\alpha\sigma\tau. / \pi\alpha\rho.$	$2 \cdot 0,05 \cdot V$	$0,05 \cdot V$	$0,05 \cdot V$	
$\tau\varepsilon\lambda.$	$0,2 - 0,1 \cdot V$		$0,05 \cdot V$	
\downarrow \downarrow $\frac{0,2 - 0,1 V}{V'} M$ $\frac{0,05 V}{V'} M$				$(V' = 2 + V)$



$$\frac{0,05 V}{V'}$$

$$2 \frac{0,05 V}{V'}$$

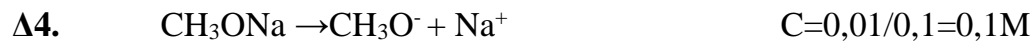
	CH_3COOH	$+$	H_2O	\rightleftharpoons	CH_3COO^-	$+$	H_3O^+
I.I.	$\frac{0,2 - 0,1 V}{V'} - x$				$x + \frac{0,1 V}{V'}$		

$$k_a = \frac{\left(x + \frac{0,1 V}{V'}\right)x}{\frac{0,2 - 0,1 V}{V'} - x}$$

$$0,2 - 0,1 V = 0,1 V$$

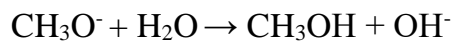
$$V = 1\text{L}$$

$$0,2 V = 0,2 \Rightarrow V = 1\text{L}$$



- 0,1M

Το ιόν CH_3O^- προέρχεται από ασθενή ηλεκτρολύτη άρα υδρολύεται και επειδή είναι ισχυρή βάση υδρολύεται πλήρως:



- 0,1M

Άρα προκύπτει pH=13, στους 25°C.