

ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2014

E_3.Xλ3Θ(α)

ΤΑΞΗ: Γ' ΓΕΝΙΚΟΥ ΛΥΚΕΙΟΥ

ΚΑΤΕΥΘΥΝΣΗ: ΘΕΤΙΚΗ

ΜΑΘΗΜΑ: ΧΗΜΕΙΑ

Ημερομηνία: Μ. Τετάρτη 16 Απριλίου 2014

Διάρκεια Εξέτασης: 3 ώρες

ΑΙΑΝΤΗΣΕΙΣ

ΘΕΜΑ Α

A.1 β

A.2 β

A.3 γ

A.4 α-Σ, β-Λ, γ-Σ, δ-Σ, ε-Σ

A.5 α. Οι ηλεκτρονιακές δομές των δύο στοιχείων στη θεμελιώδη κατάσταση, είναι: $_{26}Fe: 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^6 4s^2$ και $_{28}Ni: 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^8 4s^2$

Άρα είναι στοιχεία του τομέα d δηλαδή στοιχεία μετάπτωσης, αφού το τελευταίο τον ηλεκτρόνιο τοποθετείται σε υποστοιβάδα d.

Τα στοιχεία μετάπτωσης αν και ανήκουν σε διαφορετικές ομάδες, έχουν πολλές κοινές ιδιότητες που συνοψίζονται πάρακάτω:

- 1) Έχουν μεταλλικό χαρακτήρα.
- 2) Έχουν πολλούς αριθμούς οξειδωσης.
- 3) Είναι παραμαγνητικά.
- 4) Σχηματίζουν σύμπλοκα ιοντα.
- 5) Σχηματίζουν έγχρωμες ενώσεις.
- 6) Έχουν την ικανότητα να καταλύουν αντιδράσεις.

β. Οι κοινές ιδιότητες των στοιχείων μετάπτωσης οφείλονται στο γεγονός ότι κατά τη ηλεκτρονιακή δόμηση των στοιχείων αυτών, το τελευταίο ηλεκτρόνιο εισέρχεται σε εσωτερική υποστοιβάδα, δηλαδή στην 3d, ενώ η τέταρτη στοιβάδα (στοιβάδα N) παραμένει με δύο ηλεκτρόνια.

ΘΕΜΑ Β

- B.1 α.** Βασικά οξείδια σχηματίζουν τα μέταλλα και ειδικά στην τρίτη περίοδο του περιοδικού πίνακα, τα στοιχεία των δύο πρώτων ομάδων. Το τρίτο στοιχείο της τρίτης περιόδου που ανήκει στη 1^η ομάδα, σχηματίζει επαμφοτερίζον οξείδιο. Επομένως τα στοιχεία Α και Β ανήκουν στις δύο πρώτες ομάδες του περιοδικού πίνακα.

Αφού δίνεται η σχέση: $Z_B = Z_A + 1$, τότε Α θα ανήκει στην 1^η ομάδα (ΙΑ) και το Β στη 2^η ομάδα (ΙΙΑ) και με δεδομένο ότι ανήκουν στην 3^η περίοδο του περιοδικού πίνακα, θα έχουν ηλεκτρονιακή δομή:



Από τις παραπάνω δομές φαίνεται ότι $Z_A = 11$ και $Z_B = 12$

Το ηλεκτρόνιο του Α με τη μεγαλύτερη ενέργεια είναι το ηλεκτρόνιο της υποστοιβάδας 3s που έχει άθροισμα $n+l=3$. Αυτό συμβαίνει γιατί έχει μεγαλύτερο κύριο κβαντικό αριθμό n, σε σχέση με τα ηλεκτρόνια της υποστοιβάδας 2p που έχουν το ίδιο άθροισμα $n+l=3$, αλλά κύριο κβαντικό αριθμό n=2.

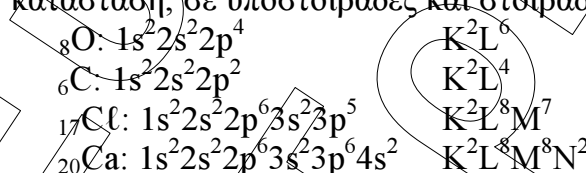
Οι τετράδες των κβαντικών αριθμών του ηλεκτρονίου α μπορεί να είναι:

$$n=3, l=0, m_l=0, m_s=\frac{1}{2} \quad \text{ή} \quad n=3, l=0, m_l=0, m_s=-\frac{1}{2}$$

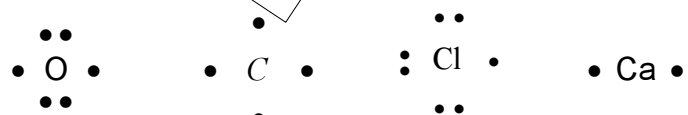
Οπότε οι κοινές τετράδες για τα ηλεκτρόνια α και β, μπορεί να είναι:

$$(3, 0, 0, \frac{1}{2}) \quad \text{ή} \quad (3, 0, 0, -\frac{1}{2})$$

- β.** Οι ηλεκτρονιακές δομές των δεδομένων στοιχείων στη θεμελιώδη κατάσταση, σε υποστοιβάδες και στοιβάδες, είναι:



- i) Τα σύμβολα Lewis των στοιχείων, είναι:

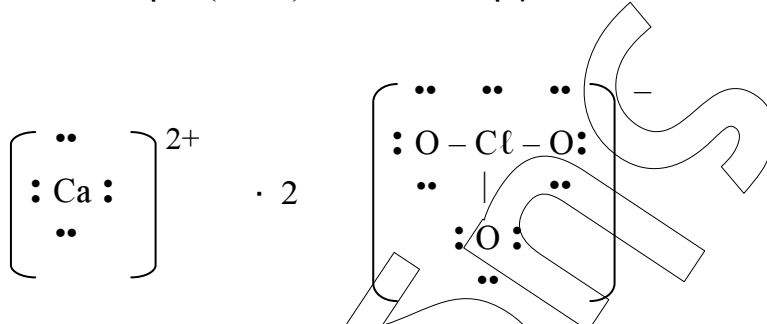


- ii) Οι ηλεκτρονιακοί τύποι κατά Lewis των ζητούμενων ενώσεων, είναι:

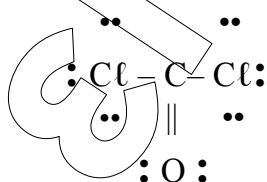
ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2014

E_3.Xλ3Θ(α)

α. Η ένωση $\text{Ca}(\text{ClO}_3)_2$ είναι ιοντική, με ιόντα Ca^{2+} και ClO_3^-

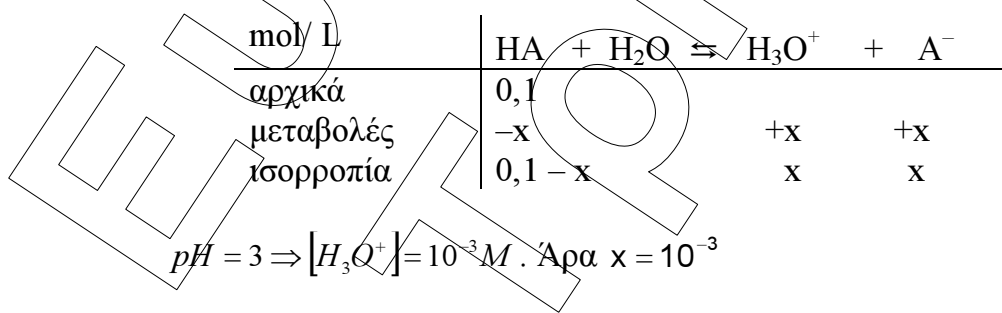


β. Η ένωση COCl_2 είναι ομοιοπολική:



Παρατήρηση: Δεν απαιτείται αιτιολόγηση και μόνο η σωστή αναγραφή των ηλεκτρονιακών τύπων, βαθμολογείται με άριστα.

B.2 α Διάλυμα Δ1 (θ_1 °C)



$$K_a(\text{HA}) = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{A}^-]}{[\text{HA}]} \Rightarrow K_a = \frac{x^2}{0,1 - x} \approx \frac{x^2}{0,1} = \frac{10^{-6}}{0,1} \Rightarrow$$

$$\Rightarrow K_a(\text{HA}) = 10^{-5} \text{ στους } \theta_1 \text{ °C}$$

Διάλυμα Δ2 (θ_1 °C)

Το άλας NaA διίσταται και το ιόν A^- αντιδρά με το νερό, ενώ το Na^+ δεν αντιδρά.

ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2014

E_3.Xλ3Θ(a)

$\frac{\text{mol/L}}{\text{διάσταση}}$	$\text{NaA} \rightarrow + \text{Na}^+ + \text{A}^-$
	0,01 0,01

$\frac{\text{mol/L}}{\text{αρχικά}}$	$\text{A}^- + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{HA} + \text{OH}^-$
0,01	
$-\psi$	$\begin{matrix} +\psi \\ \psi \\ \psi \\ \psi \end{matrix}$

$$pH = 8 \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-8}. \text{ Οπότε: } [\text{OH}^-] = \frac{K_w}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{K_w}{10^{-8}}. \text{ Άρα } \psi = \frac{K_w}{10^{-8}}$$

$$K_b(\text{A}^-) = \frac{[\text{HA}][\text{OH}^-]}{[\text{A}^-]} = \frac{\psi^2}{0,01 - \psi} \approx \frac{\psi^2}{0,01} = \frac{K_w^2}{(10^{-8})^2} \Leftrightarrow$$

$$\Leftrightarrow \boxed{\frac{K_w^2}{10^{-18}} = K_b(\text{A}^-)}$$

$$K_a(\text{HA}) \cdot K_b(\text{A}^-) = K_w \Rightarrow 10^{-5} \cdot \frac{K_w^2}{10^{-18}} = K_w \Rightarrow 10^{-5} K_w = 10^{-18} \Leftrightarrow$$

$$\Leftrightarrow \boxed{K_w = 10^{-13}} \text{ στους } \theta_1 \text{ }^\circ\text{C}$$

Διάλυμα Δ3 (25°C)

$$pH = 3,5 \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-3,5}. \text{ Άρα: } \omega = 10^{-3,5}$$

$\frac{\text{mol/L}}{\text{αρχικά}}$	$\text{HB} + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+ + \text{B}^-$
0,01	
$-\omega$	$+ \omega$

$$K_a(\text{HB}) = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{B}^-]}{[\text{HB}]} = \frac{\omega^2}{0,01 - \omega} \approx \frac{\omega^2}{0,01} = \frac{(10^{-3,5})^2}{0,01} \Leftrightarrow$$

$$\Leftrightarrow \boxed{K_a(\text{HB}) = 10^{-5}} \text{ (25°C)}$$

H K_w στους θ_1 °C είναι ίση με 10^{-13} , δηλαδή μεγαλύτερη από την K_w στους 25°C.

Όμως η K_w αυξάνει με αύξηση της θερμοκρασίας, αφού ο ιοντισμός του νερού είναι ενδόθερμο φαινόμενο και σύμφωνα με την αρχή Le Chatelier η αύξηση της θερμοκρασίας ευνοεί τα ενδόθερμα φαινόμενα. Άρα: $\theta_1 > 25^\circ\text{C}$. Αντίστοιχα και η K_a αυξάνει με αύξηση της θερμοκρασίας για τον ίδιο λόγο.

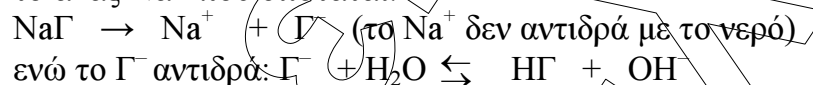
Με βάση τα παραπάνω το οξύ HA θα έχει στους 25°C $K_a(\text{HA}) < 10^{-5}$, οπότε στους 25°C $K_a(\text{HA}) < K_a(\text{HB})$. Προκύπτει λοιπόν, ότι:

Ισχυρότερο οξύ είναι το HB αφού έχει μεγαλύτερη K_a στην ίδια θερμοκρασία.

B.2 β i) Σωστή είναι η καμπύλη (γ)

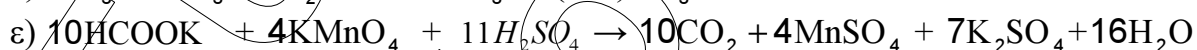
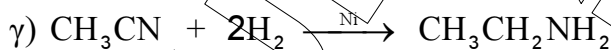
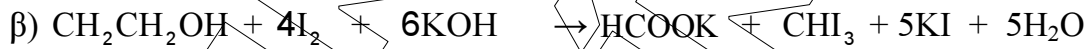


Στο ισοδύναμο σημείο που έχουμε πλήρη εξουδετέρωση, έχουμε μόνο το άλας NaG που δίνεται:



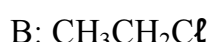
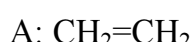
Άρα στο ισοδύναμο σημείο το pH είναι βασικό $\text{pH} > 7$ στους 25°C , πράγμα που φαίνεται στην καμπύλη (γ).

B.3

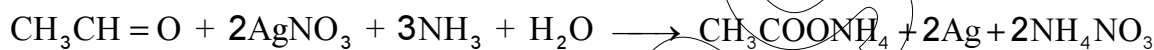


ΘΕΜΑ Γ

Γ.1



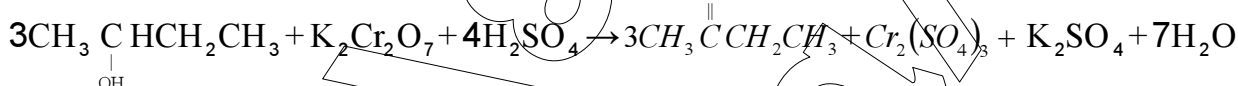
- Γ.2 Παίρνουμε ένα δείγμα από την άγνωστη ένωση και αν αντιδράσει με αντιδραστήριο Tollen's θα δούμε να σχηματίζεται κάτοπτρο αργύρου (Ag). Τότε η ένωση είναι η $\text{CH}_3\text{CH}=\text{O}$ (ένωση E)



Αν δεν είναι η $\text{CH}_3\text{CH}=\text{O}$, παίρνουμε δεύτερο δείγμα από την άγνωστη ένωση και αν αντιδράσει με το όξινο διάλυμα $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ θα δούμε μετατροπή του πορτοκαλί χρώματος του διαλύματος σε πράσινο, δηλαδή η ένωση οξειδώθηκε χωρίς να είναι η E.

Άρα είναι η $\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_2\text{CH}_3$ (ένωση K) που αντιδρά με $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 / \text{H}_2\text{SO}_4$ και όχι με Tollen's.

Η χημική εξίσωση της αντίδρασης, είναι η εξής:



Αν στις δύο παραπάνω διεργασίες δεν παρατηρήσουμε ένα από τα οπικά αποτελέσματα που περιγράφαμε, τότε η ένωση θα είναι η κετόνη $\text{CH}_3\text{COCH}_2\text{CH}_3$ (βουτανόνη) η οποία δεν ανάγει το Tollen's και δεν οξειδώνεται από το $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 / \text{H}_2\text{SO}_4$.

(οξειδώνεται μόνο σε δραστικές συνθήκες με διάσπαση του μορίου της)

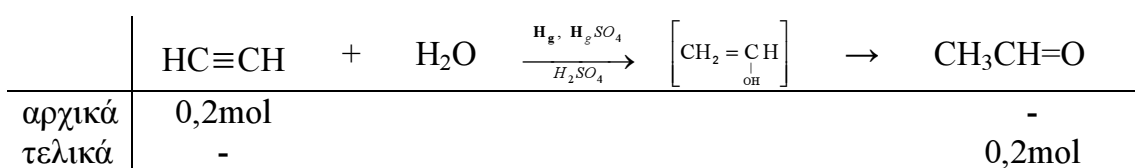
- Γ.3 Έστω ότι το μίγμα περιέχει α mol C_2H_2 και α mol C_3H_4 αφού είναι ισομοριακό.

$$\text{Mr}(\text{C}_2\text{H}_2) = 2 \cdot 12 + 2 = 26 \quad \text{Mr}(\text{C}_3\text{H}_4) = 3 \cdot 12 + 4 = 40$$

$$m_{\text{μίγμ}} = m_1 + m_2 \leq n_1 \text{Mr}_1 + n_2 \text{Mr}_2 \Rightarrow 13,2 = 26\alpha + 40\alpha \Rightarrow 66\alpha = 13,2$$

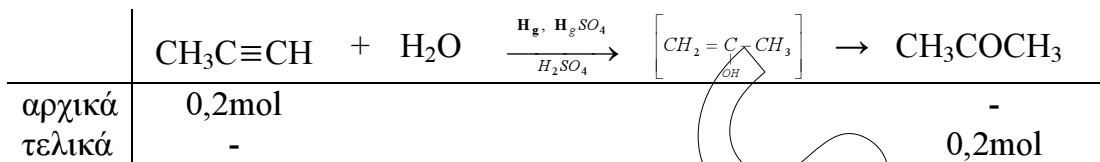
$$\Rightarrow \alpha = \frac{13,2}{66} \Rightarrow \alpha = 0,2 \text{mol}$$

Οι αντιδράσεις που πραγματοποιούνται είναι οι εξής:



ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2014

E_3.Xλ3Θ(α)

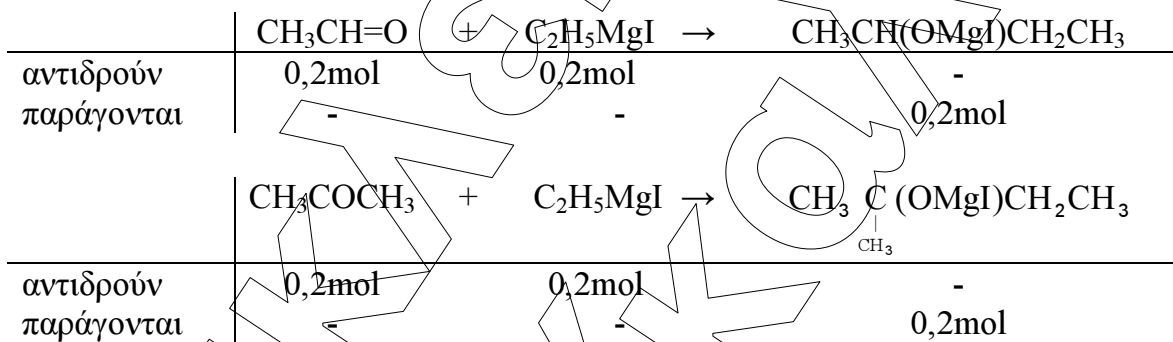


Στη συνέχεια το μίγμα των καρβονυλικών ενώσεων που παράγεται, προστίθεται στο αιθερικό διάλυμα του αντιδραστηρίου Grignard $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgI}$.

$$\text{Mr} (\text{C}_2\text{H}_5\text{MgI}) = 2 \cdot 12 + 5 + 24 + 127 = 180$$

$$\text{Τα mol του Grignard είναι: } n = \frac{m}{\text{Mr}} = \frac{90}{180} \Rightarrow n = 0,5 \text{ mol}$$

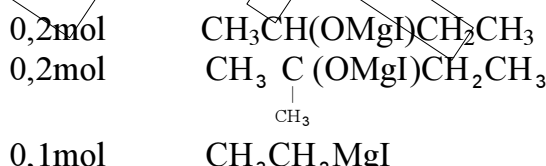
Οι αντιδράσεις του Grignard με το μίγμα των καρβονυλικών είναι:



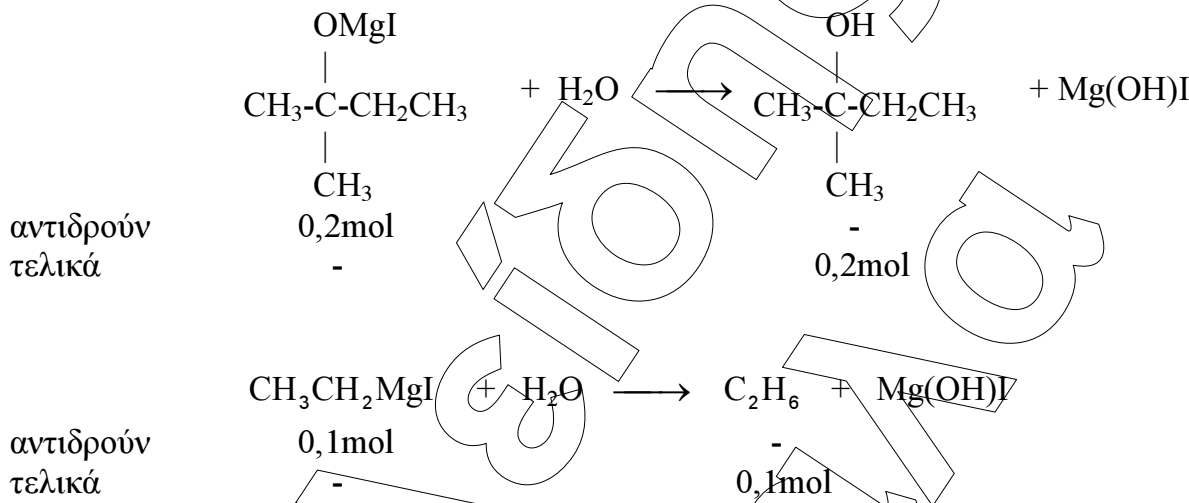
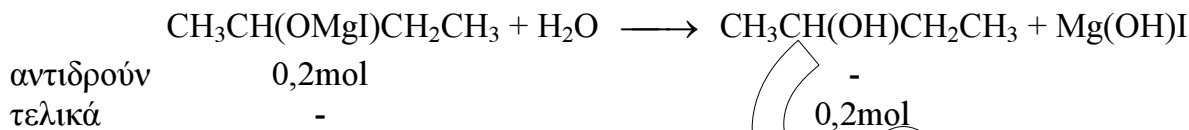
Παρατηρούμε ότι η ποσότητα του $\text{C}_2\text{H}_5\text{MgI}$ που αντέδρασε με το μίγμα των καρβονυλικών είναι 0,4 mol.

Επειδή η αρχική ποσότητα του $\text{C}_2\text{H}_5\text{MgI}$ ήταν 0,5mol, περίσσεψαν 0,1mol.

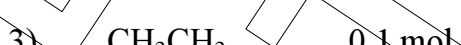
Δηλαδή στο δοχείο υπάρχουν:



Όταν στη συνέχεια προσθέσουμε περίσσεια νερού θα αντιδράσουν και οι τρείς παραπάνω ενώσεις με το νερό, ως εξής:



Τελικά οι οργανικές ενώσεις που προκύπτουν και οι ποσότητές τους σε mol, είναι:

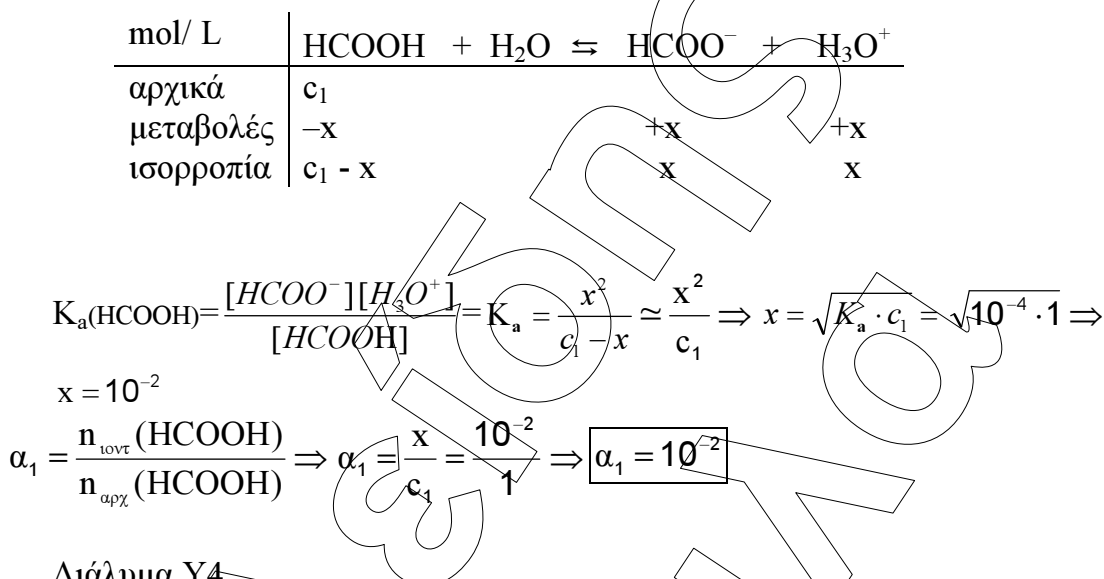


ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2014

E_3.Xλ3Θ(α)

ΘΕΜΑ Δ

Δ.1 α Διάλυμα Y1



Διάλυμα Y4

Γίνεται ανάμεξη διαλυμάτων του ιδίου διαλύτη και διαφορετικών διαλυμένων ουσιών, που δεν αντιδρούν μεταξύ τους.

Γίνεται αραίωση λοιπόν για κάθε διάλυμα.

Προκύπτει ρυθμιστικό διάλυμα HCOOH/HCOO⁻

$$\frac{V_1}{V_2} = \frac{4}{1} \Rightarrow V_1 = 4V_2 \quad \text{οπότε} \quad \frac{V_1}{V_1 + V_2} = \frac{4}{5} \quad \text{και} \quad \frac{V_2}{V_1 + V_2} = \frac{1}{5}$$

$$\text{για το HCOOH: } n_{1(\text{τελ})} = n_{1(\text{αρχ})} \Rightarrow C_{\alpha\xi}(V_1 + V_2) = c_1 \cdot V_1 \Rightarrow C_{\alpha\xi} = \frac{c_1 V_1}{V_1 + V_2} \Rightarrow$$

$$C_{\alpha\xi} = 1 \cdot \frac{4}{5} \Rightarrow$$

$$\text{για το HCOONa: } n_{2(\text{τελ})} = n_{2(\text{αρχ})} \Rightarrow C_{\beta}(V_1 + V_2) = c_2 \cdot V_2 \Rightarrow C_{\beta} = \frac{c_2 V_2}{V_1 + V_2} \Rightarrow$$

$$= 0,5 \cdot \frac{1}{5} \Rightarrow C_{\beta} = 0,1M$$

mol/L	HCOONa	→	HCOO ⁻	+ Na ⁺
Διάσταση			0,1	0,1

mol/ L	HCOOH + H ₂ O ⇌ HCOO ⁻ + H ₃ O ⁺
αρχικά	0,8
μεταβολές	-ψ
ισορροπία	0,8 - ψ

$$0,1 + \psi$$

$$\psi$$

ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2014

E_3.Xλ3Θ(a)

Αφού δίνεται ότι ισχύουν οι προσεγγίσεις, έχουμε:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = K_a \frac{C_{\alpha\xi}}{C_\beta} = 10^{-4} \frac{0,8}{0,1} \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] = 8 \cdot 10^{-4} \text{M} \quad \text{Άρα: } \psi = 8 \cdot 10^{-4} \text{M}$$

$$\alpha_2 = \frac{n_{\text{ιοντ}}(\text{HCOOH})}{n_{\text{αρχ}}(\text{HCOOH})} = \frac{\psi}{C_{\alpha\xi}} = \frac{8 \cdot 10^{-4}}{0,8} \Rightarrow \alpha_2 = 10^{-3}$$

Η μεταβολή του βαθμού ιοντισμού του HCOOH είναι:

$$\Delta\alpha = \alpha_{\text{τελ}} - \alpha_{\text{αρχ}} = \alpha_2 - \alpha_1 = 10^{-3} - 10^{-2} = 10^{-1} \cdot 10^{-2} - 10^{-2} = 10^{-2} (0,1 - 1) = -0,9 \cdot 10^{-2} \Rightarrow \Delta\alpha = -9 \cdot 10^{-3}$$

$$\% \text{ μεταβολή} = \frac{\Delta\alpha}{\alpha_1} \cdot 100 = \frac{-9 \cdot 10^{-3}}{10^{-2}} \cdot 100 = -90$$

Οπότε η % μεταβολή είναι -90%, δηλαδή ελαττώση 90%

Δ.1 β Με την αραίωση του ρυθμιστικού διαλύματος Y4 ελαττώνονται οι συγκεντρώσεις των συστατικών του:

$$\text{HCOOH : } C_{\alpha\xi} \cdot V_\tau = C_{\alpha\xi} \cdot V_{\text{αρχ}} \Rightarrow C_{\alpha\xi} = \frac{C_{\alpha\xi} \cdot V_{\text{αρχ}}}{V_{\text{τελ}}}$$

$$\text{HCOONa : } C_\beta \cdot V_\tau = C_\beta \cdot V_{\text{αρχ}} \Rightarrow C_\beta = \frac{C_\beta \cdot V_{\text{αρχ}}}{V_{\text{τελ}}}$$

Με την προϋπόθεση να ισχύουν οι προσεγγίσεις, δηλαδή για αραίωση σε κάποια όρια, για τη $[\text{H}_3\text{O}^+]$ στο αραιωμένο διάλυμα έχουμε:

$$[\text{H}_3\text{O}^+]_{\text{αραιωμ}} = K_a \frac{C_{\alpha\xi}}{C_\beta} = K_a \frac{C_{\alpha\xi} \cdot V_{\text{αρχ}}}{C_\beta \cdot V_{\text{τελ}}} = K_a \frac{C_{\alpha\xi}}{C_\beta} = [\text{H}_3\text{O}^+]_{\text{αρχικό}}$$

Άρα για αραίωση σε όρια που ισχύουν οι προσεγγίσεις, το pH του ρυθμιστικού διαλύματος Y4 πρακτικά δε μεταβάλλεται.

Το συγκεκριμένο ρυθμιστικό διάλυμα είναι όξινο, αφού έχει $\text{pH} < 7$ στους 25°C :

$$\text{pH} = PK_a + \log \frac{C_\beta}{C_{\alpha\xi}} = 4 + \log \frac{1}{8} < 7$$

Με τη συνεχή αραίωση του όξινου διαλύματος Y4 πάνω από τα όρια που ισχύουν οι προσεγγίσεις, θα ελαττώνονται όλο και περισσότερο οι συγκεντρώσεις των συστατικών του Y4.

Το pH του διαλύματος θα αυξάνει και για πολύ μεγάλη αραίωση τείνει στη τιμή του ουδέτερου pH ($\text{pH} = 7$ στους 25°C).

Δ2. Τα mol του NaHSO_4 είναι: $n_{\text{NaHSO}_4} = C_3 \cdot V_3 = 2 \cdot 3 = 6 \text{ mol}$

Τα mol του NaOH είναι: $n_{\text{NaOH}} = C_4 \cdot V_4 = 2 \cdot C_4 \text{ mol} = n$

Γίνεται αντίδραση μεταφοράς πρωτονίου (H^+) από το οξύ HSO_4^- στη βάση OH^- : $\text{HSO}_4^- + \text{OH}^- \rightarrow \text{SO}_4^{2-} + \text{H}_2\text{O}$

ή σε μοριακή μορφή: $\text{NaHSO}_4 + \text{NaOH} \rightarrow \text{Na}_2\text{SO}_4 + \text{H}_2\text{O}$ (I)

Το διάλυμα που προκύπτει (Y5) έχει $\text{pH} = 2$

Θα κάνουμε διερεύνηση:

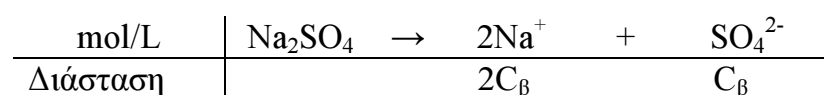
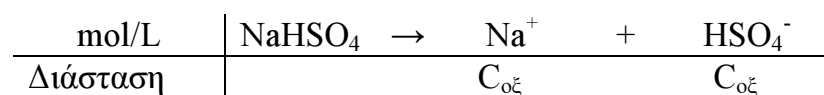
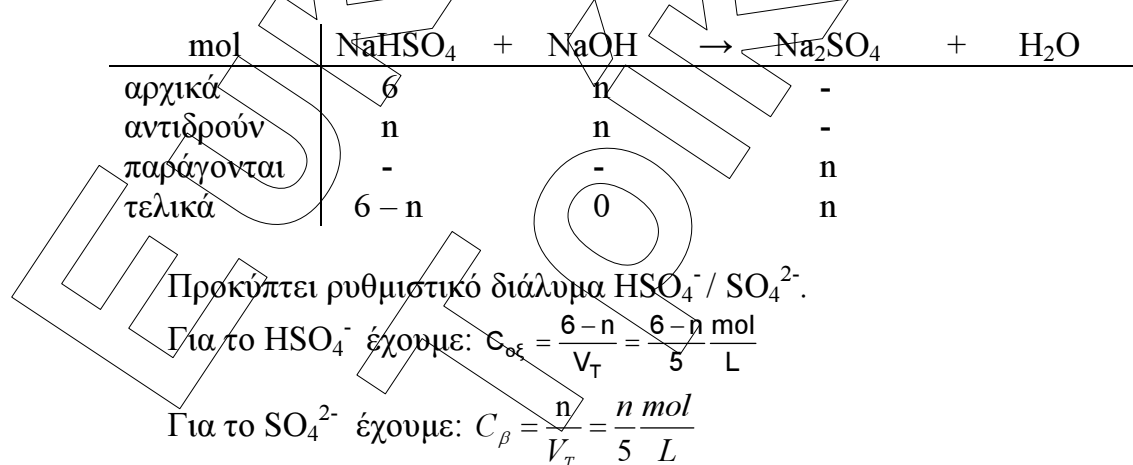
i) Αν τα αντιδρώντα βρίσκονται σε στοιχειομετρική αναλογία, δηλαδή $n = 6$, τότε τελικά όπως προκύπτει από τη χημική εξίσωση (I), θα υπήρχε διάλυμα Na_2SO_4 , όπου: $\text{Na}_2\text{SO}_4 \rightarrow 2\text{Na}^+ + \text{SO}_4^{2-}$

Τα ιόντα Na^+ δεν αντιδρούν με το νερό, ενώ τα ιόντα SO_4^{2-} αντιδρούν ως εξής: $\text{SO}_4^{2-} + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{HSO}_4^- + \text{OH}^-$

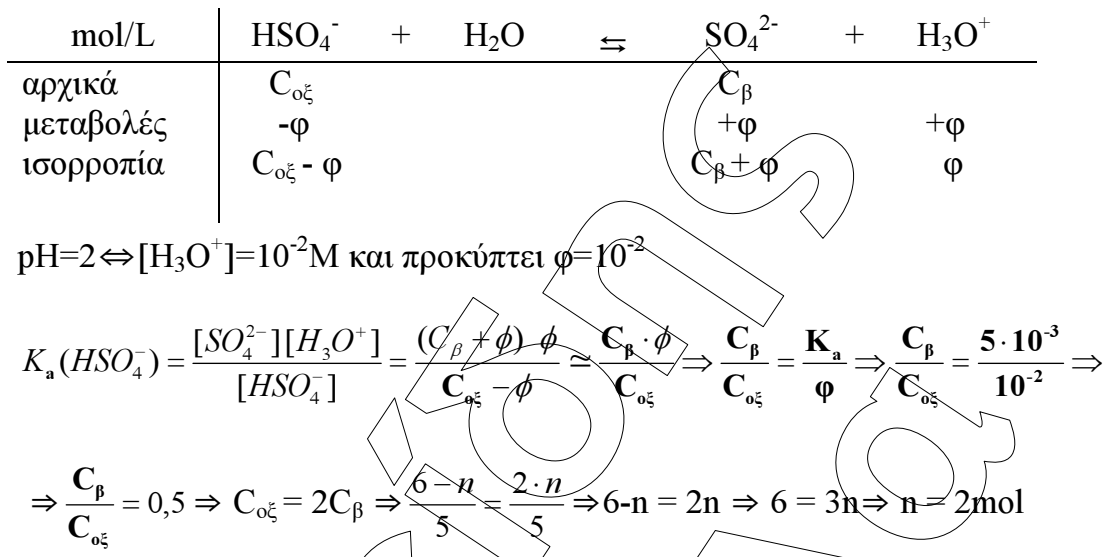
Δηλαδή θα προέκυπτε βασικό διάλυμα $\text{pH} > 7$, απορρίπτεται.

ii) Αν το NaOH βρισκόταν σε περίσσεια, $n > 6$, τότε θα είχαμε τελικά ίδια ποσότητα Na_2SO_4 με την προηγούμενη περίπτωση και επιπλέον ισχυρή βάση. Άρα ακόμη μεγαλύτερο pH , οπότε απορρίπτεται.

iii) Για να έχουμε τελικά $\text{pH} = 2$ περισσεύει το NaHSO_4 ($n < 6$)



Το Na^+ δεν αντιδρά με το νερό.

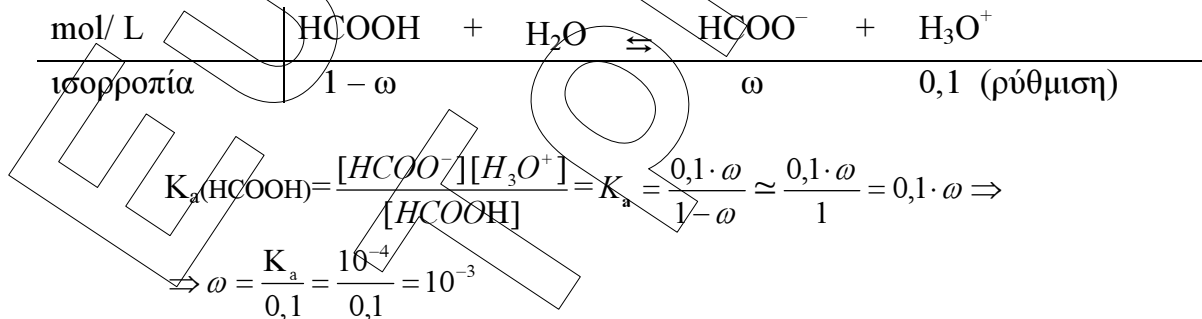


Για τη συγκέντρωση του NaOH θα έχουμε:

$$C_4 = \frac{n}{V_4} = \frac{2 \text{ mol}}{2 \text{ L}} = 1\text{M} \quad \text{Άρα: } C_4 = 1\text{M}$$

- Δ3 α. Το διάλυμα Y6 περιέχει HCOOH με $C_1 = 1\text{M}$ και pH=1.
 $\text{H} [\text{H}_3\text{O}^+]$ του διαλύματος είναι $0,1\text{M}$ λόγω της ρύθμισης που έγινε.

$$\text{pH}=1 \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] > 10^{-1}\text{M}$$



$$\alpha = \frac{n_{\text{ιοντ}}(\text{HCOOH})}{n_{\text{αρχ}}(\text{HCOOH})} = \frac{\omega}{1} = \frac{10^{-3}}{1} \quad \text{Άρα: } \boxed{\alpha = 10^{-3}}$$

ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2014

E_3.Xλ3Θ(a)

β. Το διάλυμα Y7 που προκύπτει μετά την προσθήκη της MOH, έχει

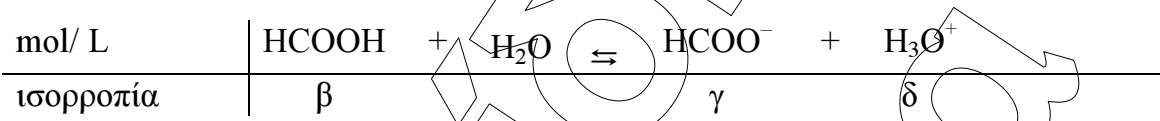
$$[\text{OH}^-] = 4 \cdot 10^{-10} \text{ M} \quad \text{άρα } [\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{10^{-14}}{4 \cdot 10^{-10}} = 2,5 \cdot 10^{-5} \text{ M.}$$

Έστω ότι στο διάλυμα Y7 έχουμε τελικά:

$$[\text{HCOOH}] = \beta \text{ mol/L} \quad \text{και} \quad [\text{HCOO}^-] = \gamma \text{ mol/L}$$

Οι παραπάνω συγκεντρώσεις έχουν προκύψει τελικά, μετά από τις οποιες αντιδράσεις έχουν συμβεί.

Εκτός των άλλων, στο διάλυμα Y7 έχουμε και την ισορροπία:



Είναι $\delta = [\text{H}_3\text{O}^+] = 2,5 \cdot 10^{-5} \text{ M.}$

Τα ανιόντα HCOO^- έχουν προκύψει από την αρχική ποσότητα του HCOOH :

$$(\text{mol HCOOH τελικά}) + (\text{mol HCOO}^- τελικά) = (\text{mol HCOOH αρχικά})$$

και επειδή ο όγκος δεν έχει μεταβληθεί, θα έχουμε:

$$[\text{HCOOH} \text{ τελικά}] + [\text{HCOO}^- \text{ τελικά}] = [\text{HCOOH} \text{ αρχικά}]$$

Με $[\text{HCOOH} \text{ αρχικά}] = 1 \text{ M}$, ισχύει: $\boxed{\beta + \gamma = 1} \quad (1)$

$$K_a(\text{HCOOH}) = \frac{[\text{HCOO}^-][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{HCOOH}]} \Rightarrow 10^{-4} = \frac{\gamma \cdot 2,5 \cdot 10^{-5}}{\beta} \Rightarrow \gamma = \frac{10^{-4} \beta}{2,5 \cdot 10^{-5}} \Rightarrow$$

$$\Rightarrow \boxed{\gamma = 4\beta} \quad (2)$$

Από τις σχέσεις (1) και (2) προκύπτει ότι: $5\beta = 1 \Rightarrow \beta = 0,2$ και $\gamma = 0,8$.

Άρα στο διάλυμα Y7, θα είναι: $\boxed{[\text{HCOO}^-] = 0,8 \text{ mol/L}}$