

**Решения заданий очного этапа
Олимпиады «Ломоносов» по инженерным наукам 2017/2018
10-11 классы**

Задача 1.3.

Важная часть любого химического эксперимента – мытье лабораторной посуды. Одним из распространенных моющих средств, которое можно найти в любой лаборатории, является хромовая смесь (хромпик). Согласно ГОСТ 4517-2016, для приготовления хромпика необходимо к 100 см³ концентрированной серной кислоты добавить 9,2 г дихромата калия. Свежий раствор хромпика имеет темно-коричневый цвет с легким желтоватым оттенком.

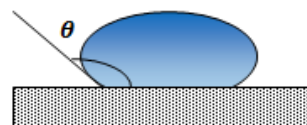
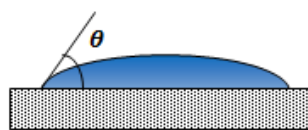


Раствор хромовой смеси

Схема очистки лабораторной посуды хромовой смесью:

- 1) загрязненную посуду замачивают в хромпике;
- 2) затем посуду промывают дистиллированной водой и ставят сушиться.

1. Напишите уравнение реакции, которая происходит при растворении дихромата калия в концентрированной серной кислоте.
2. Можно ли для приготовления моющей смеси использовать перманганат калия с концентрированной серной кислотой?
3. На рисунке изображены две капли на стеклянных пластинках. Одна из них была очищена хромовой смесью. Какая? Ответ поясните.



Решение:

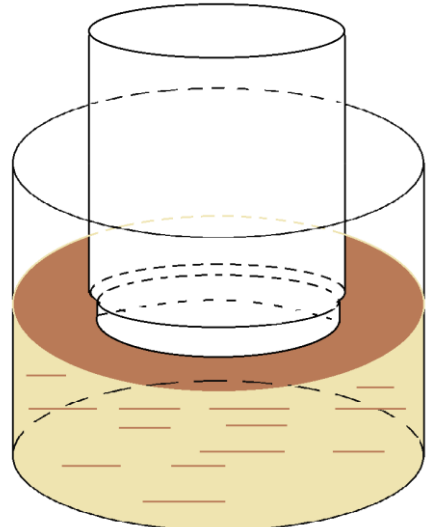
1. $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 + \text{H}_2\text{SO}_4 = 2\text{CrO}_4 + \text{K}_2\text{SO}_4 + \text{H}_2\text{O}$
2. $2\text{KMnO}_4 + \text{H}_2\text{SO}_4 = \text{“Mn}_2\text{O}_7\text{”} + \text{H}_2\text{O} + \text{K}_2\text{SO}_4$

Формально оксид марганца (VII) так получать нельзя: он разлагается со взрывом. Поэтому он помещен в уравнении реакции в кавычки. Допускается ответ без кавычек с указанием свойств оксида. Соответственно, использовать в качестве моющей смеси такой состав нельзя.

3. Капля на рисунке слева смачивает поверхность пластиинки, в то время как капля на рисунке справа не смачивает. Соответственно, поверхность пластиинки на рисунке справа загрязнена, например, жирами. Таким образом, очищена хромовой смесью была пластиинка на левом рисунке.

Задача 2.1.

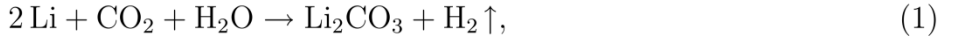
Закрепленная перевернутая литровая банка заполнена азотом и влажным углекислым газом и касается горлышком поверхности керосина так, как показано на рисунке. Уровень керосина в сосуде поддерживается постоянным. Внутри банки находится литий, который покрыт защитной оболочкой. В некоторый момент времени она разрушается и начинается химическая реакция. На сколько поднимется уровень керосина в банке после того, как весь литий прореагирует, если известно, что с азотом прореагировало в 3 раза больше лития, чем с влажным углекислым газом, и все первоначально находившиеся в банке газы прореагировали полностью? Образованием щелочи пренебречь. Все процессы считать изотермическими, проходящими при комнатной температуре и нормальном атмосферном давлении. Давлением паров керосина пренебречь. Плотность керосина – $0,8 \text{ г}/\text{см}^3$. Для простоты банку считать цилиндром с высотой 20 см.



Решение:

Пусть $p_0 = 101325$ Па — атмосферное давление, совпадающее с начальным давлением всех имеющихся в банке газов, а ν_0 — суммарное количество этих газов (сумма числа молей всех газов).

Реакция взаимодействия лития с влажным углекислым газом описывается уравнением



а с азотом —



Из этих уравнений видно, что в реакции (1) на один моль углекислого газа (плюс один моль водяного пара) расходуется 2 моля лития, а в реакции (2) на один моль азота расходуется 6 молей лития, т.е. в три раза больше.

В условии задачи сказано, что прореагировал весь литий и все первоначально присутствовавшие в банке газы, причем с азотом прореагировало в три раза больше лития, чем с влажным углекислым газом. Поэтому (1) число молей углекислого газа в банке равно числу молей водяного пара; (2) число молей азота в банке было равно числу молей углекислого газа и числу молей водяного пара, т.е., каждое из этих чисел равно $\nu_0/3$ (поскольку в сумме они дают ν_0). Далее, из уравнения (1) следует, что число молей выделившегося водорода ν_1 равно числу молей прореагировавшего углекислого газа, т.е. $\nu_1 = \nu_0/3$.

Пусть p_1 — давление газа (водорода), а h_1 — высота столба керосина в банке в конечном состоянии. Тогда условие равновесия в конечном состоянии записывается в виде

$$p_0 = p_1 + \rho g h_1, \quad (3)$$

где ρ — плотность керосина, а g — ускорение свободного падения.

Поскольку в начальном и конечном состоянии температуры газов равны, из уравнения Менделеева-Клапейрона следует, что

$$p_1 = p_0 \frac{\nu_1}{\nu_0} \frac{h_0}{h_0 - h_1}, \quad (4)$$

где h_0 — полная высота банки, так что уравнение (3) приобретает вид

$$p_0 \frac{\nu_1}{\nu_0} \frac{h_0}{h_0 - h_1} = p_0 - \rho g h_1. \quad (5)$$

Умножая обе стороны этого уравнения на $(h_0 - h_1)$ и пользуясь тем, что $\nu_1/\nu_0 = 1/3$, его можно переписать в виде квадратного уравнения на отношение $\frac{h_1}{h_0}$:

$$\rho g h_0 \left(\frac{h_1}{h_0} \right)^2 - (p_0 + \rho g h_0) \left(\frac{h_1}{h_0} \right) + \frac{2}{3} p_0 = 0. \quad (6)$$

Вводя далее обозначения

$$A = \frac{p_0}{\rho g h_0}, \quad x = \frac{h_1}{h_0}, \quad n = \frac{2}{3}, \quad (7)$$

получаем квадратное уравнение на x

$$x^2 - (A + 1)x + An = 0, \quad (8)$$

решения которого даются формулой

$$x_{1,2} = \frac{A + 1 \pm \sqrt{(A + 1)^2 - 4An}}{2}. \quad (9)$$

Оценим теперь безразмерный параметр A в формуле (9). Принимая h_0 равным 20 см, а $\rho = 0.8$ г/см³, получаем $A \sim 65 \gg 1$. Поскольку по смыслу задачи $0 \leq x \leq 1$, в формуле (9) нам нужно взять знак “−” перед корнем (второй корень оказывается существенно превосходящим единицу, $x_2 \sim A$), так что окончательно получаем

$$h_1 = \frac{A + 1 - \sqrt{(A + 1)^2 - 4An}}{2} h_0 \simeq 13.26 \text{ см.} \quad (10)$$

Заметим, что воспользовавшись неравенством $A \gg 1$, можно было очень просто получить приближенное решение задачи. Действительно, неравенство $A \gg 1$ означает, что давление ρgh_1 , создаваемое (пока ещё неизвестным) столбом керосина высотой ($h_1 \leq h_0$) в банке, заведомо очень мало по сравнению с атмосферным давлением. Это означает, что давление азота и в конечном состоянии будет практически совпадать с атмосферным давлением, что в свою очередь означает, что

$$\frac{h_0 - h_1}{h_0} = \frac{\nu_1}{\nu_0} = \frac{1}{3}, \quad (11)$$

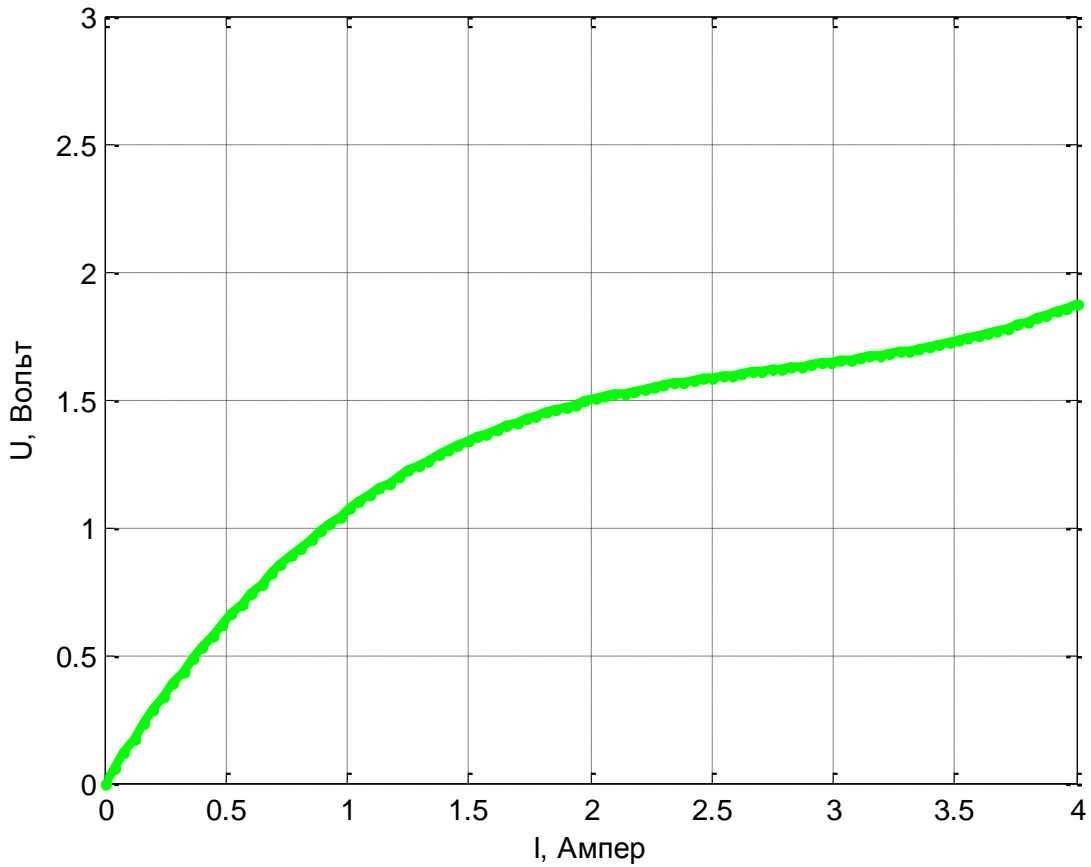
откуда сразу получаем ответ

$$h_1 = \frac{2}{3}h_0 \simeq 13.33 \text{ см,} \quad (12)$$

который с точностью до процента совпадает с точным ответом (10).

Задача 3.2.

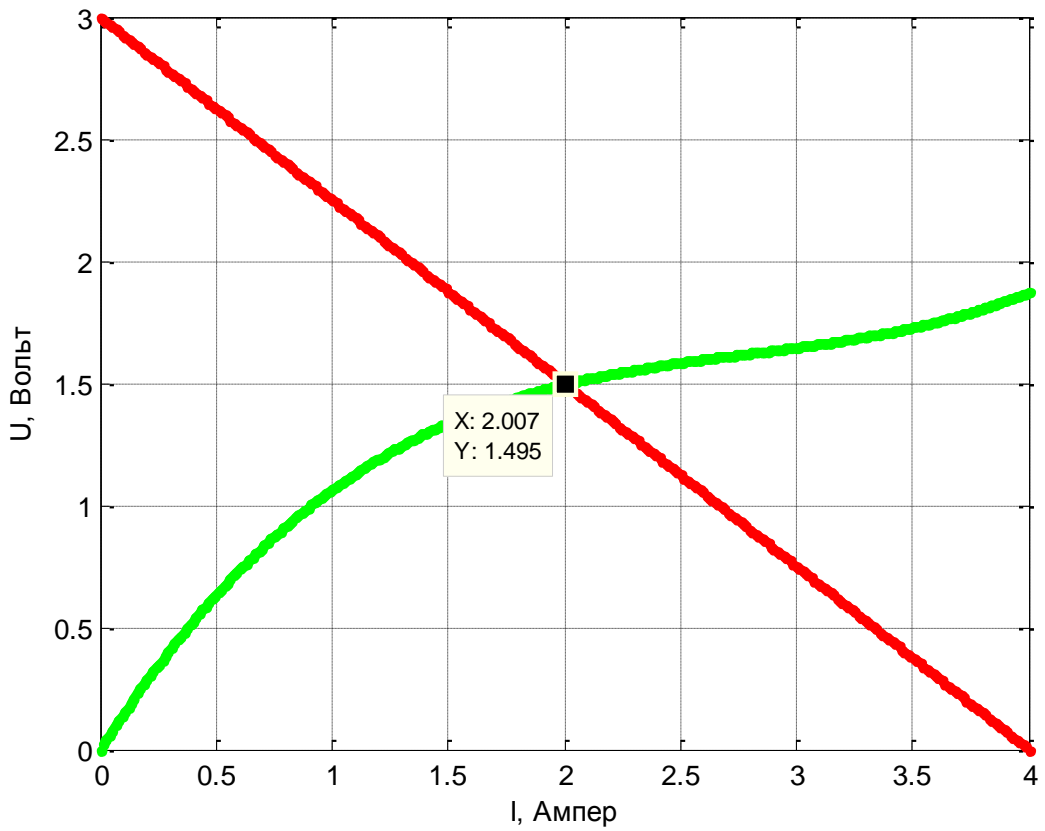
К батарейке с ЭДС $\mathcal{E} = 4$ В и внутренним сопротивлением $r = 1$ Ом параллельно подключены обычный резистор с сопротивлением $R = 3$ Ом и дополнительная нагрузка, ток через которую связан с напряжением на ней так, как показано на рисунке. Чему равно полное количество теплоты, выделяющееся во всей цепи в единицу времени?



Решение:

По закону сохранения энергии полное количество теплоты Q , выделяющееся во всей цепи в единицу времени, равно работе электродвижущих сил в единицу времени, т.е. $Q = \mathcal{E}I_B$, где I_B – ток через батарейку. Пусть $U(I)$ – напряжение на нагрузке, когда через нее протекает ток I . Очевидно, что при указанном в задаче соединении напряжение на нагрузке U совпадает с напряжением на обычном резисторе и напряжением на зажимах батарейки. Воспользуемся тем, что ток через обычный резистор равен $I_R = U/R$, а напряжение на зажимах батарейки $U_B = \mathcal{E} - I_B r$. Поскольку $I_B = I_R + I$, приравнивая U и U_B , получаем $\mathcal{E} - (I_R + I)r = U(I)$, т.е. $\mathcal{E} - (\frac{U(I)}{R} + I)r = U(I)$, откуда следует уравнение $\frac{\mathcal{E} - Ir}{1+r/R} = U(I)$.

Это уравнение можно приближенно решить графически, найдя точку пересечения кривой $U(I)$ и прямой линии $U = \frac{\mathcal{E} - Ir}{1+r/R}$. Такое построение дает $I \approx 2,0$ А, $U_B = U \approx 1,5$ В. Поэтому $I_R = \frac{U}{R} \approx 0,5$ А, так что ток через батарейку равен $I_B = I_R + I \approx 2,5$ А. Следовательно, полное джоулево тепло, выделяющееся во всей цепи, равно $Q = \mathcal{E}I_B \approx 10$ Вт



Ответ: 10 Вт.

Задача 4.3.

В банку с 200 мл 10% раствора глюкозы, плотность которого примем равной $1\text{г}/\text{см}^3$, поместили колонию бактерий. Бактерии осуществляют процесс маслянокислого брожения.

Известно, что для поддержания жизнедеятельности бактериям нужно $0,1\text{ мг}$ кислорода в час. При этом колония перерабатывает 1 мг глюкозы в час. Объем банки – 10 л . Определите состав воздуха в банке после того, как бактерии переработали всю глюкозу. Количество бактерий считать неизменным.

Исходный состав воздуха принять следующим:

| Компонент | Доля компонента, масс.% |
|--------------|-------------------------|
| N_2 | 75,00 |
| O_2 | 23,00 |

| | |
|------------------|------|
| CO ₂ | 0,05 |
| H ₂ O | 0,45 |
| Ar | 1,50 |

Решение:

Вычисляя начальный состав воздуха в банке (объем воздуха равен 10 л – 200 мл = 9,8 л) в соответствии с начальными массовыми долями компонентов, заданными в таблице, получаем:

$$m(N_2) = 8,820000 \text{ г},$$

$$m(O_2) = 2,704800 \text{ г},$$

$$m(CO_2) = 0,005880 \text{ г},$$

$$m(H_2O) = 0,052920 \text{ г},$$

$$m(Ar) = 0,176400 \text{ г}.$$

Маслянокислое брожение описывается формулой



поэтому на каждый моль переработанной глюкозы выделяются два моля углекислого газа и два моля водорода. Кроме того, из условий задачи следует, что на переработку 1 г глюкозы расходуется 0,1 г кислорода. Поскольку молярная масса глюкозы равна 180 г/моль, в 200 г 10% раствора глюкозы содержится $20/180 = 0,11111$ моль глюкозы. Это означает, что после переработки всей глюкозы содержание кислорода в воздухе уменьшится на 2 г, а количество углекислого газа увеличится на 0,22222 моль; кроме того, в воздухе дополнительно появится 0,22222 моль водорода. Поэтому окончательный состав воздуха будет таким:

| | |
|------------------|------------|
| N ₂ | 8,82000 г |
| O ₂ | 0,704800 г |
| CO ₂ | 9,783658 г |
| H ₂ O | 0,052920 г |
| Ar | 0,176400 г |
| H ₂ | 0,444444 г |

Отсюда находим массовые проценты различных компонент в окончательном составе воздуха:

| | |
|------------------|-------------|
| N ₂ | 44,139235 % |
| O ₂ | 3,527135 % |
| CO ₂ | 48,961810 % |
| H ₂ O | 0,264835 % |
| Ar | 0,264835 % |
| H ₂ | 2,224199 % |