

**ΠΑΝΕΛΛΑΔΙΚΕΣ ΕΞΕΤΑΣΕΙΣ
ΓΕΝΙΚΟΥ ΛΥΚΕΙΟΥ
ΧΗΜΕΙΑ ΠΡΟΣΑΝΑΤΟΛΙΣΜΟΥ
4 ΙΟΥΝΙΟΥ 2025**

ΑΠΑΝΤΗΣΕΙΣ

ΘΕΜΑ Α

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

ΘΕΜΑ Β

- B1. α. Τα Cu^{2+} (ii) και $\text{N}(\text{iv})$
β. Παραμαγνητικά ονομάζονται τα άτομα ή ιόντα που έχουν ένα ή περισσότερα μονήρη ηλεκτρόνια όπότε έλκονται από το μαγνητικό πεδίο.

I. $_{20}\text{Ca}^{2+} : 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6$ διαμαγνητικό

II. $_{29}\text{Cu}^{2+} : 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^9$ παραμαγνητικό

III. $_{30}\text{Zn}^{2+} : 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^{10}$ διαμαγνητικό

IV. $_{7}\text{N} : 1s^2 2s^2 2p^3$ παραμαγνητικό

$_{29}\text{Cu}^{2+} : [\text{Ar}] \uparrow \uparrow \uparrow \uparrow \uparrow + 1$ μονήρες e^-
3d

$_{7}\text{N} : [\text{He}] \uparrow \uparrow + 1 + 1$ 3 μονήρη e^-
2s 2p

- B2. α. Η επιλογή (iii)
β. Η καμπύλη (II) αναφέρεται σε αντίδραση όπου το V_{CO_2} του παραγόμενου CO_2 έχει αυξηθεί, οπότε και η ποσότητα σε n(mol) του HCl (που βρίσκονται σε

έλλειμμα) είναι αυξημένη. Επίσης, η αντίδραση ολοκληρώνεται σε χρόνο $t_2 < t_1$, άρα με μεγαλύτερη ταχύτητα (καθώς στους χρόνους t_1 και τα t_2 σταθεροποιείται ο όγκος του V_{CO_2} που παράγεται).

$$\text{Καμπύλη (i)} : n_{HCl} = C \cdot V = 1 \cdot 0,05 = 0,05 \text{ mol HCl}$$

- i) Εάν η αντίδραση πραγματοποιείται σε υψηλότερη θερμοκρασία, η ταχύτητα της καθώς αυξάνεται η μέση κινητική ενέργεια μορίων, αυξάνεται όμως τα n_{HCl} δεν μεταβάλλονται, άρα απορρίπτεται.
- ii) Με μείωση της επιφάνειας επαφής του στερεού $MgCO_3$ μειώνεται ο ρυθμός των αποτελεσματικών συγκρούσεων άρα και η ταχύτητα αντίδρασης άρα απορρίπτεται.
- iii) Με χρήση $\delta/\text{τος}$ $C' > C$ ισχύει πώς: $n_{HCl}' = C' \cdot V > n_{HCl}$

Άρα με την άνξηση της συγκέντρωσης τον $\delta/\text{τος}$ αυξάνεται ο αριθμός των αποτελεσματικών συγκρούσεων και άρα η ταχύτητα της αντίδρασης. Επίσης, αυξάνονται τα n_{HCl} , άρα και τα n_{CO_2} που παράγεται άρα και το V_{CO_2} . Δεκτή απάντηση

mol	$MgCO_3 + 2HCl \rightarrow MgCl_2 + H_2O + CO_2$	
Αρχ/τελ.	n_{HCl}	$\frac{n_{HCl}}{2}$

B3. Οι παραπάνω ενώσεις είναι μη πολικά μόρια καθώς έχουν συνισταμένη διπολικής ροπής ίση με το 0.

$$\Sigma \vec{\mu} = 0$$

$$\overset{\leftarrow}{O} = \vec{C} = \vec{O}$$

Επομένως, οι διαμοριακές δυνάμεις που εκδηλώνονται στα μόρια είναι δυνάμεις London. Όσο αυξάνεται το M_r της ενώσης τόσο αυξάνεται η ισχύς των διαμοριακών δυνάμεων κατάρτη το σημείο βρασμού της ένωσης.

$$M_r_{SO_2} > M_r_{CO_2} \Rightarrow \sigma \cdot \beta_{SO_2} > \sigma \cdot \beta_{CO_2}$$

B4. a. Επιλογή (iv)

Από 0 sec - 5 sec η μέση ταχύτητα της αντίδρασης είναι:

$$U = \frac{1}{2} \frac{\Delta C_{NO}}{\Delta t} \Rightarrow U = \frac{1}{2} U_{NO} \Rightarrow U = \frac{1}{2} \cdot 0,06 = 0,03 \text{ M/s}$$

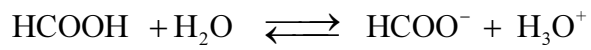
(Η μέση ταχύτητα της αντίδρασης από 0sec έως 5sec)

Οσο περνά ο χρόνος, η ταχύτητα της αντίδρασης μειώνεται με φθίνουσα ρυθμό. Άρα αποκλείεται να είναι το I (0,09 M/s), το II (0,06 M/s) και το (0,03 M/s)

B5. Όσο ισχυρότερο το +I επαγωγικό φαινόμενο τόσο πιο ισχυρή η βάση, άρα τόσο λιγότερο ισχυρό το αντίστοιχο οξύ.

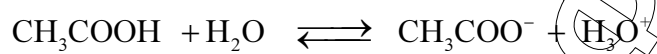
Αφού $-H < -CH_3$, ως προς το +I επαγωγικό φαινόμενο, το HCOOH είναι πιο ασθενή βάση από το CH₃COOH, άρα το HCOOH είναι πιο ισχυρό οξύ από το CH₃COOH.

Επομένως $K_{a_{HCOOH}} > K_{a_{CH_3COOH}}$, εφόσον βρίσκονται στην ίδια θερμοκρασία.



$$c - x \quad \quad \quad x \quad x$$

$$x = [H_3O^+]_1 = \sqrt{K_{a_{HCOOH}} \cdot c} \quad (1)$$



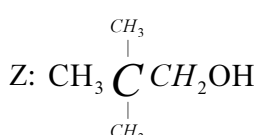
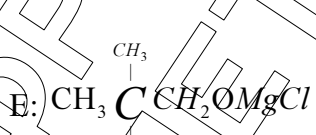
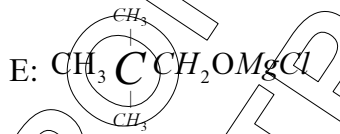
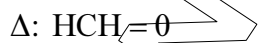
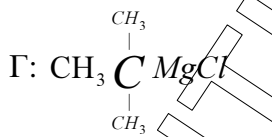
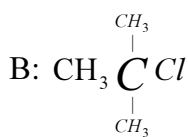
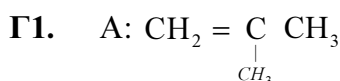
$$c - y \quad \quad \quad y \quad y$$

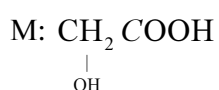
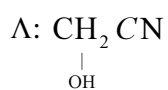
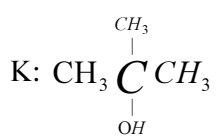
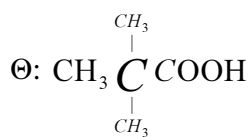
$$y = [H_3O^+]_2 = \sqrt{K_{a_{CH_3COOH}} \cdot c} \quad (2)$$

Από (1), (2) αφού $K_{a_{HCOOH}} > K_{a_{CH_3COOH}}$

$$\Rightarrow [H_3O^+]_1 > [H_3O^+]_2 \Rightarrow pH_{HCOOH} < pH_{CH_3COOH}$$

ΘΕΜΑ Γ





Γ2. α. Με το NaOH αντιδρά μόνο η $\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$

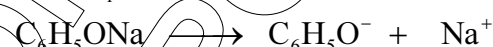
ΕΡΓΑΣΙΑ UNION

mol	$\text{C}_6\text{H}_5\text{OH} + \text{NaOH} \longrightarrow \text{C}_6\text{H}_5\text{Na} + \text{H}_2\text{O}$	
Αρχικά (mol)	0,1V mol	0,01 mol
Αντιδρ.	0,01 mol	0,01 mol
Παρ.		0,01 mol
Τελ.	-	0,01 mol

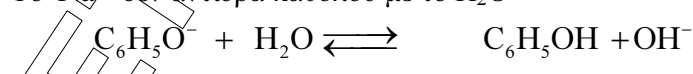
$$\text{Ισχύει } 0,1V = 0,01 \Rightarrow V = 0,1 \text{ L δ/τος Y}_1.$$

$$\beta) Y_3: \text{περιέχει } 0,01 \text{ mol } \text{C}_6\text{H}_5\text{ONa σε } V_3 = 1 \text{ L}$$

$$C = \frac{0,01}{V_1} \Rightarrow C = 0,01 \text{ M}$$



To Na^+ δεν αντιδρά καθόλου με το H_2O



$$x \quad x$$

$$\text{II: } c - x \approx c$$

$$k_b_{\text{C}_6\text{H}_5\text{O}^-} = \frac{k_w}{k_a_{\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}}} = \frac{10^{-14}}{10^{-10}} \Rightarrow k_b = 10^{-4}$$

$$k_b = \frac{[C_6H_5OH][OH^-]}{[C_6H_5O^-]} \Rightarrow k_b = \frac{x^2}{c} \Rightarrow x = \sqrt{k_b \cdot c} \Rightarrow x = \sqrt{10^{-6}} \Rightarrow$$

$$\Rightarrow x = 10^{-3} \Rightarrow [OH^-] = 10^{-3} M$$

$$[H_3O^+] = \frac{Kw}{[OH^-]} = \frac{10^{-14}}{10^{-3}} \Rightarrow [H_3O^+] = 10^{-11}$$

- Γ3.**
- α) Με Na αντιδρούν οι : 1-προπανόλη, 2-προπανόλη και 2-προπεν-1-όλη.
 - β) Το δ/μα Br₂/CCl₄ αποχρωματίζεται μόνο από την 2-προπεν-1-όλη.
 - γ) Αλογονοφορμική δίνει μόνο η 2-προπανόλη

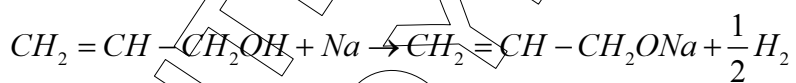
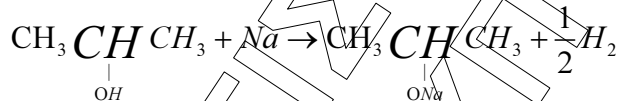
Άρα: Δοχείο 1: $CH_3CH_2CH_2OH$

Δοχείο 2: $CH_3CH_2OCH_3$

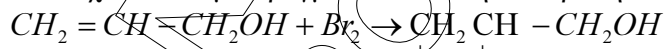
Δοχείο 3: $CH_2=CH-CH_2OH$

Δοχείο 4: $CH_3\underset{OH}{CH}CH_3$

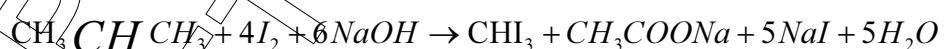
Οι παρακάτω αντιδράσεις πραγματοποιούνται στα δοχεία 1,3,4:



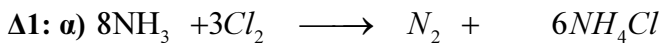
Στο δοχείο 3 ακόμα πραγματοποιείται η αντίδραση:



Στο δοχείο 4 ακόμα πραγματοποιείται η αντίδραση:



ΘΕΜΑ Δ

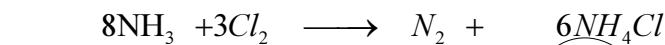


Αναγωγικό σώμα είναι η NH_3

Οξειδωτικό σώμα είναι το Cl_2

$$\text{b)} Y_1: n_{\text{NH}_3} = C \cdot V \Rightarrow n_{\text{NH}_3} = 2\text{C mol}$$

$$n_{\text{Cl}_2} = \frac{V}{V_m} = \frac{6,72}{22,4} \Rightarrow n_{\text{Cl}_2} = 0,3\text{ mol}$$



Αρχ. 2C mol $0,3\text{ mol}$

Αντ. $0,8\text{ mol}$ $0,3\text{ mol}$

Παρ.
Τελ. $(2\text{C}-0,8)\text{ mol}$ --

$0,1\text{ mol}$
 $0,1\text{ mol}$
 $0,6\text{ mol}$
 $0,6\text{ mol}$

Αφού προκύπτει ρυθμιστικό διάλυμα περισσεύει NH_3

$$\text{P.D. περιέχει } \text{NH}_3: C_1 = \frac{2\text{C}-0,8}{2} \text{ M}$$

$$\text{NH}_4\text{Cl}: C_2 = \frac{0,6}{2} \text{ M} = 0,3 \text{ M}$$



$$\Sigma \text{to P.D. } C_1 = C_\beta \text{ και } C_2 = C_0$$

$$\text{pH} = 9, \quad \text{pH} + \text{pOH} = \text{p}K_w \Rightarrow 9 + \text{pOH} = 14 \Rightarrow \text{pOH} = 5 \Rightarrow [\text{OH}^-] = 10^{-5}$$

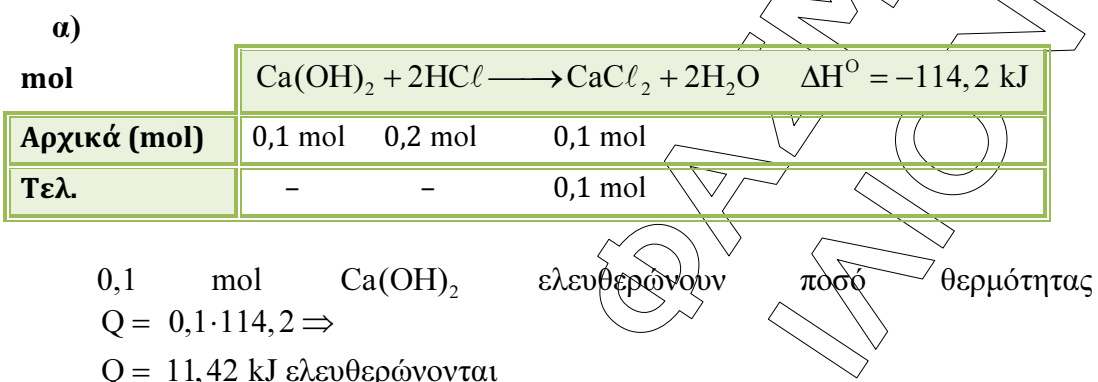
$$\text{Ισχύει: } [\text{OH}^-] = K_b \frac{C_\beta}{C_0} \Rightarrow 10^{-5} = 10^{-5} \frac{C_\beta}{C_0} \Rightarrow C_\beta = C_0$$

$$\frac{2\text{C}-0,8}{2} = 0,3 \Rightarrow 2\text{C}-0,8 = 0,6 \Rightarrow 2\text{C} = 1,4 \Rightarrow C = 0,7 \text{ M } \text{NH}_3 \text{ στο } Y_1.$$

γ) Θα σχηματιστεί αυτό που έχει χαμηλότερη ενέργεια άρα το οξείδιο που έχει την μικρότερη ενέργεια σχηματισμού (όλες οι αντιδράσεις είναι ενδόθερμες άρα το NO_2):



Δ2. $n_{\text{Ca(OH)}_2} = c \cdot V = 0,2 \cdot 0,5 \Rightarrow n_{\text{Ca(OH)}_2} = 0,1 \text{ mol}$.
 $n_{\text{HCl}} = c \cdot V = 1 \cdot 0,2 \Rightarrow n_{\text{HCl}} = 0,2 \text{ mol}$.



β) Τελικό διάλυμα: περιέχει 0,1 mol CaCl_2 , $V_{\text{oλ}} = 0,4 \text{ L}$

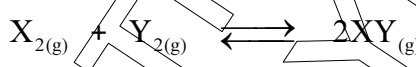
$$C = \frac{0,1}{0,4} \Rightarrow C = 0,25 \text{ M } \text{CaCl}_2$$

mol	$\text{CaCl}_2 \longrightarrow \text{Ca}^{2+} + 2\text{Cl}^-$		
Αρχικά (mol)	0,25 M		
Τελ.	0,25 M	0,5 M	

$$C_{\text{oλ}} = 0,75 \text{ M}$$

$$\Pi = C_{\text{oλ}} RT \Rightarrow \Pi = 0,75 \cdot 24 \Rightarrow \Pi = 18 \text{ atm.}$$

Δ3:



Θ_1 XI 2mol 2mol 4mol

$$K_c = \frac{[\text{XY}]^2}{[\text{X}_2] \cdot [\text{Y}_2]} \Rightarrow K_c = 4$$

$\text{X}_{2(g)} + \text{Y}_{2(g)} \rightleftharpoons 2\text{XY}_{(g)}$			
Αρχικά (mol)	2mol	2mol	4mol
Προσ		1mol	10mol
Αντιδρ.			-2ω

Παρ.	ω	ω	
X.I.	(2+ ω)	(3+ ω)	14-2 ω

3mol 4mol 12mol

Όμως πρέπει $2 + \omega = 3 \Rightarrow \omega = 1 mol$

$$K_c' = \frac{\left(\frac{12}{V}\right)^2}{\frac{3}{V} \cdot \frac{4}{V}} = \frac{144}{3 \cdot 4} = 12$$

$$K_c' = 12$$

$$K_{c\theta_2} > K_{c\theta_1}$$

Άρα εφόσον αυξάνεται η θερμοκρασία και το K_e αυξάνεται (ευνοείται η αντίδραση) άρα η αντίδραση είναι ενδόθερμη.

EXOTHERMIC REACTION