



Olimpíada Paraense de Química – Edição 2026

OPAQ 2026 – 2ª Fase

Modalidade M3: 3ª Série EM

INSTRUÇÕES

DATA: 25/9/2026

INÍCIO: 14h (horário de Brasília)

Prezado(a) estudante,

Com este exame, iniciamos a seleção para a etapa nacional da Olimpíada Brasileira de Química (OBQ) e da etapa regional da Olimpíada Norte Nordeste de Química (ONNeQ) que acontecerão em 2027.

Atenção às seguintes informações:

1. TEMPO DE PROVA: 3 horas.
2. COMPOSIÇÃO: 30 questões de múltipla escolha
3. IDENTIFICAÇÃO: Preencha corretamente sua ficha de identificação e informe seu número de inscrição nos locais indicados.
4. RESPOSTAS: Marque as questões de múltipla escolha na folha de respostas, sem rasuras. verifique se não há imperfeições gráficas em seu caderno de questões.
5. CALCULADORA: É permitida calculadora, inclusive científica, desde que não seja programável.
6. NÃO É PERMITIDO: O uso de celular, tablet, notebook ou outros equipamentos eletrônicos.
7. SAÍDA COM CADERNO DE QUESTÕES: Somente quando decorridos 2 horas do tempo de prova estabelecido.

Boa prova!

Questão 1.

Dois recipientes rígidos, termicamente isolados do ambiente, são conectados por uma válvula inicialmente fechada. Os recipientes encontram-se à mesma temperatura inicial T e contêm gases nobres que podem ser considerados ideais.

- Recipiente I: He(g) ocupando $V = 4,00 \text{ L}$ a uma pressão de $5,00 \text{ atm}$;
- Recipiente II: Ar(g) ocupando $V = 5,00 \text{ L}$ a uma pressão de $1,00 \text{ atm}$.

A válvula é aberta e, após um intervalo suficientemente longo, os gases se misturam completamente. Considere que não ocorre reação química, que não há perda de matéria e que, ao final do processo, o sistema atinge novamente a temperatura T .

Nessas condições, a fração molar do hélio, no equilíbrio, é:

- a) 0,20
- b) 0,40
- c) 0,60
- d) 0,80
- e) 1,00

Questão 2.

A extração líquido-líquido em funil de decantação é uma técnica laboratorial de separação baseada na diferença de densidade das soluções e de solubilidade das substâncias. Líquidos imiscíveis se separam em fases distintas, e a polaridade dos solventes implica para qual fase cada soluto migrará.

Em um laboratório, um químico adiciona a um funil de decantação volumes exatamente iguais de três solventes puros: água destilada ($\rho = 1,00 \text{ g/cm}^3$), n -hexano ($\rho = 0,66 \text{ g/cm}^3$) e tetracloreto de carbono, CCl_4 ($\rho = 1,59 \text{ g/cm}^3$). Em seguida, ele adiciona ao funil uma pequena quantidade de cristais de iodo molecular (I_2) e de cloreto de potássio (KCl). O sistema é vigorosamente agitado e deixado em repouso.

Sabendo que o n -hexano é um solvente apolar, o que será observado no funil após o equilíbrio do sistema?

- a) O sistema formará duas fases. A fase apolar (superior) conterá o I_2 dissolvido, enquanto a fase aquosa (inferior) conterá o KCl .

b) O sistema será constituído de duas fases líquidas distintas. A fase aquosa (superior) conterá o KCl dissolvido, enquanto a fase apolar (inferior) conterá o I_2 dissolvido.

c) O sistema formará duas fases, com a água na fase superior, porém o iodo molecular (I_2), por ser denso, decantará no fundo do funil, não se dissolvendo em nenhuma das fases.

d) O sistema formará uma fase única (emulsão estável), já que a densidade média dos solventes anula a tensão superficial da água, permitindo a solubilização completa do KCl e do I_2 .

e) O sistema apresentará três fases líquidas distintas. A água ocupará a fase intermediária, contendo o KCl dissolvido; o n -hexano ocupará a fase superior e o CCl_4 a fase inferior, com o I_2 distribuído entre estas duas últimas.

Questão 3.

As espécies químicas podem ser classificadas de acordo com as semelhanças que apresentam em suas partículas fundamentais (prótons, nêutrons e elétrons). Conceitos como isótopos, isóbaros e isótonos são pilares fundamentais para entender a estrutura nuclear, assim como as séries isoeletrônicas, que reúnem íons e átomos neutros com a mesma quantidade de elétrons, fator que impacta diretamente no raio iônico e nas propriedades periódicas.

Três átomos fictícios, A, B e C, apresentam as seguintes relações entre si:

1. O ânion bivalente A^{2-} é isoeletrônico do cátion trivalente B^{3+} .
2. O átomo B é isótopo do átomo C.
3. O átomo A é isóbaro de C e isótono de B.

Sabendo que o átomo C possui 20 prótons e 22 nêutrons, assinale a alternativa que apresenta, respectivamente, o número atômico do átomo A, o número de massa do átomo B e a soma total de partículas fundamentais (prótons + nêutrons + elétrons) do íon A^{2-} .

- a) 15, 47 e 59
- b) 17, 42 e 57
- c) 15, 42 e 59
- d) 20, 47 e 55
- e) 15, 47 e 57

Questão 4.

Levou muito tempo para se compreender — e ainda mais para se aceitar — que as propriedades dos átomos e das moléculas **não** obedecem às mesmas leis físicas que descrevem tão bem os objetos macroscópicos. A teoria quântica permite prever e explicar essas propriedades e descrever a importância central dos elétrons na Química. Sobre a teoria quântica, analise as afirmativas a seguir.

- I. A equação de Schrödinger funciona perfeitamente para um átomo de hidrogênio com um elétron e um próton, mas verifica-se que ela não pode ser resolvida com exatidão para qualquer átomo polieletrônico.
- II. Embora o átomo de hélio contenha apenas dois elétrons, na mecânica quântica ele é considerado um átomo polieletrônico.
- III. O termo orbital atômico se refere a uma função de onda espacial associada a um estado permitido do elétron em um átomo, enquanto o termo função densidade se relaciona com as regiões mais prováveis de se encontrar um elétron no espaço.
- IV. Um modo mais realista de visualizar a distribuição de densidade eletrônica do orbital 1s é dividi-lo em camadas estreitas concêntricas. A representação da probabilidade de encontrar o elétron em cada camada é denominada de probabilidade radial.

Considerando as informações citadas, quais afirmativas estão corretas?

- a) Apenas as afirmativas I e II.
b) Apenas as afirmativas I, III e IV.
c) Apenas as afirmativas I, II e IV.
d) Apenas as afirmativas II, III e IV.
e) Todas as afirmativas estão corretas.

Questão 5.

O comportamento anômalo das propriedades físicas de hidretos moleculares de elementos do segundo período da Tabela Periódica (CH_4 , NH_3 , H_2O e HF) é fundamental para a manutenção da vida e para diversos processos industriais. Embora essas moléculas apresentem massas molares muito próximas (variando entre 16 g/mol e 20 g/mol), suas temperaturas de ebulição sob pressão de 1 atm revelam contrastes marcantes:

Hidreto	CH_4	NH_3	HF	H_2O
Temperatura de ebulição (TE) em °C	-161,5	-33,3	19,5	100

Analisando as informações fornecidas, é correto afirmar que

- a) a água possui maior TE por realizar maior número de ligações de hidrogênio por molécula no líquido.
- b) a água (H_2O) possui maior TE por haver maior diferença de eletronegatividade entre seus átomos constituintes.
- c) todas as moléculas têm como ligação intermolecular predominante forças de dispersão de London potencializadas pela sua massa molecular.
- d) a TE do fluoreto de hidrogênio (HF) é maior que a TE da amônia (NH_3), pois o HF apresenta ligações de hidrogênio enquanto o NH_3 possui apenas forças de dispersão de London.
- e) o metano (CH_4) possui menor TE pois por ter mais átomos de hidrogênio, consegue interagir melhor por ligações de hidrogênio.

Questão 6.

Durante as atividades práticas de Química, cinco grupos de estudantes receberam frascos contendo soluções aquosas de HF , HCl , HBr e HI , todas mantidas à mesma temperatura. O objetivo era explicar por que esses hidrácidos apresentam diferentes graus de ionização em água. Além disso, foi permitido ampliar as análises utilizando as mesmas substâncias HF , HCl , HBr e HI em outros solventes.

Após a realização das atividades, dois dos grupos concluíram que a diferença de força ácida está relacionada principalmente à facilidade de ruptura da ligação H-X ($\text{X} = \text{F}, \text{Cl}, \text{Br}$ ou I), enquanto outros três grupos atribuíram esse comportamento exclusivamente à eletronegatividade do halogênio. O professor solicitou que os estudantes apresentassem uma conclusão consolidada de cada grupo sobre a força ácida das substâncias estudadas.

Qual dos grupos apresentou a conclusão mais consistente com os resultados experimentais obtidos tanto em meio aquoso quanto em solvente não aquoso?

- a) Grupo 1: O HF é o ácido mais forte da série de hidrácidos, pois o flúor é o elemento mais eletronegativo entre os halogênios, polarizando mais intensamente a ligação H–F e liberando mais facilmente o $H^+(aq)$.
- b) Grupo 2: A ordem crescente de força ácida é $HF < HI < HBr < HCl$, pois, ao longo do grupo dos halogênios, o aumento do raio atômico enfraquece a ligação H–X, favorecendo sua ionização em quaisquer solventes.
- c) Grupo 3: HCl, HBr e HI apresentam praticamente a mesma força ácida, pois todos os três sofrem ionização completa em água, enquanto o HF é um ácido moderado devido ao pequeno raio do átomo de hidrogênio.
- d) Grupo 4: Quando dissolvidos em HF líquido, HCl, HBr e HI recebem prótons do solvente não-aquoso, formando espécies protonadas. Neste meio não-aquoso, comportam-se como bases, evidenciando que o comportamento ácido-base depende do solvente utilizado.
- e) Grupo 5: O ácido iodídrico, HI(aq), é o mais forte dos hidrácidos porque o iodo possui menor eletronegatividade dentre os quatro halogênios citados, formando uma ligação H–I mais polarizada e, conseqüentemente, mais facilmente ionizável em ambiente aquoso.

Questão 7.

Durante uma aula de Química, estudantes analisaram o comportamento químico de três óxidos presentes em diferentes processos industriais. O quadro a seguir, que apresenta informações sobre a reatividade destes óxidos com água, ácidos e bases, em temperatura de 25 °C.

Óxido	Reage com Água	Reage com HCl(aq) diluído	Reage com NaOH(aq) diluído
SO ₃ (g)	Sim	Não	Sim
CaO(s)	Sim	Sim	Não
Al ₂ O ₃ (s)	Não	Sim	Sim

Com base nestes dados, é possível inferir que o

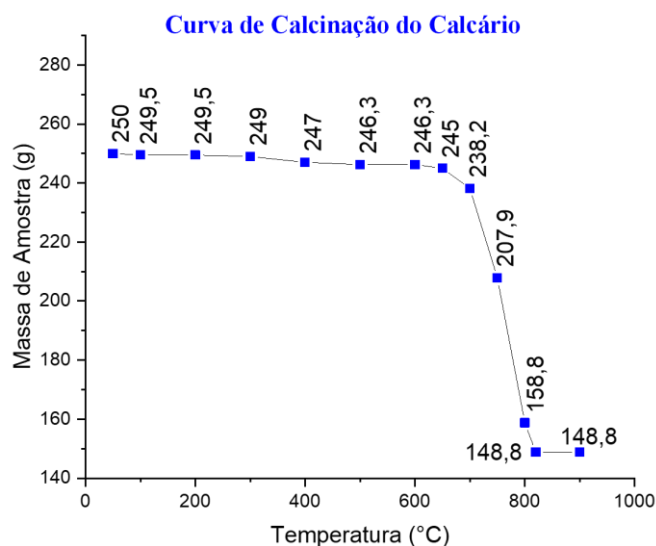
- a) Al₂O₃ é um óxido neutro, pois não reage com água.
- b) CaO, ao reagir com água, produz uma base altamente solúvel.
- c) CaO pode reagir com o SO₃ em meio aquoso, formando sulfato de cálcio.
- d) SO₃ é chamado de anidrido sulfuroso, pois ao reagir com água forma o H₂SO₄.
- e) Al₂O₃ apresenta elevado caráter iônico, o que justifica sua não reação com água.

Questão 8.

A calcinação do calcário em fornos industriais operando em temperaturas no intervalo de 0 °C a 1000 °C é a etapa central para a produção da cal virgem (óxido de cálcio, CaO), insumo estratégico na siderurgia, no tratamento de efluentes e na construção civil. O processo fundamenta-se na decomposição térmica do carbonato de cálcio (CaCO₃), liberando dióxido de carbono gasoso, segundo a equação a seguir:



No controle de qualidade de uma planta de processamento, o setor de engenharia química procedeu uma análise gravimétrica de 250 g de calcário bruto, obtendo o gráfico a seguir:

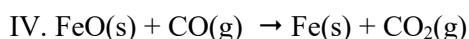
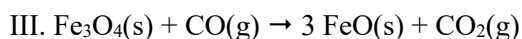
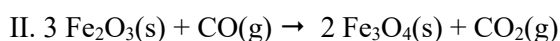
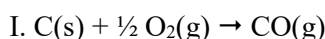


Considerando que as impurezas presentes não sofram decomposição no intervalo de temperatura analisado e a partir das demais informações apresentadas, é possível determinar que a pureza da amostra é de aproximadamente:

- a) 40 %.
- b) 60 %.
- c) 72 %.
- d) 92 %.
- e) 98 %.

Questão 9.

A obtenção industrial de ferro a partir da hematita (Fe_2O_3) envolve uma sequência de reações de oxido-redução. Em uma representação simplificada, o carbono reage com oxigênio formando monóxido de carbono, que atua como agente redutor dos óxidos de ferro. As transformações podem ser representadas pelas seguintes etapas:



Considere que as quatro etapas ocorrem sucessivamente, que as espécies intermediárias sejam integralmente transferidas de uma etapa para a seguinte e que há uma carga inicial contendo 480,0 g de Fe_2O_3 , 36,0 g de C e 96,0 g de O_2 .

Considerando as massas molares de $\text{Fe} = 56 \text{ g/mol}$, $\text{C} = 12 \text{ g/mol}$ e $\text{O} = 16 \text{ g/mol}$, qual a massa máxima de ferro metálico, em grama, que pode ser obtida?

- a) 56,0 g
- b) 84,0 g
- c) 112,0 g
- d) 224,0 g
- e) 336,0 g

Questão 10.

Os princípios da Química Verde incentivam o desenvolvimento de processos capazes de reduzir a geração de resíduos, minimizar o consumo de energia e utilizar matérias-primas renováveis sempre que possível. Uma prática compatível com os princípios da Química Verde é

- a) aumentar o consumo de reagentes para acelerar as reações.
- b) utilizar reagentes em excesso para garantir rendimento elevado.
- c) substituir solventes mais tóxicos por solventes menos perigosos.
- d) elevar os valores de pressão e temperatura para maximizar o rendimento.
- e) privilegiar processos que produzam maior quantidade de resíduos não biodegradáveis.

Questão 11.

Em muitas residências brasileiras, o preparo de bolos utiliza fermento químico contendo bicarbonato de sódio (NaHCO_3). Durante o aquecimento, este composto sofre decomposição, liberando dióxido de carbono (CO_2), água (H_2O) e carbonato de sódio (Na_2CO_3).

A principal função do bicarbonato de sódio, durante o aquecimento da massa, é

- a) reduzir o teor de água da massa.
- b) formar bolhas que expandem a massa.
- c) impedir a caramelização dos açúcares.
- d) aumentar a temperatura de cozimento.
- e) neutralizar completamente os ácidos presentes.

Questão 12.

Um técnico químico recebeu a tarefa de preparar exatamente 500 mL de uma solução padronizada de ácido sulfúrico (H_2SO_4) a partir de uma alíquota do ácido comercial concentrado. Após o preparo, ele deve utilizar essa solução ácida recém-preparada para titular uma amostra de hidróxido de sódio (NaOH) cuja concentração é desconhecida.

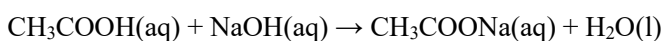
Para que o procedimento seja seguro e analiticamente correto, o técnico deve adotar a regra de segurança apropriada para a etapa de diluição e selecionar as vidrarias corretas para cada fase do processo.

Assinale a alternativa que indica, respectivamente:

- 1. A regra de segurança obrigatória para a diluição inicial do ácido.
 - 2. A vidraria adequada para o preparo e aferição do volume exato da solução padrão (500 mL).
 - 3. A vidraria ideal para a reação de titulação, que ocorre sob agitação manual.
-
- a) Adicionar rapidamente a água sobre o ácido concentrado; Proveta; Béquer.
 - b) Adicionar a água sobre o ácido concentrado; Balão volumétrico; Erlenmeyer.
 - c) Adicionar o ácido concentrado lentamente sobre a água; Proveta; Tubo de ensaio.
 - d) Adicionar o ácido concentrado lentamente sobre a água; Béquer; Balão de fundo chato.
 - e) Adicionar o ácido concentrado lentamente sobre a água; Balão volumétrico; Erlenmeyer.

Questão 13.

Uma amostra de vinagre comercial contém ácido etanoico, CH_3COOH , como principal componente ácido. Para determinar sua concentração, inicialmente, 10,00 mL do vinagre foram transferidos para um balão volumétrico de 100,0 mL, que foi completado com água destilada. Em seguida, uma alíquota de 25,00 mL da solução diluída foi titulada, em triplicata, com solução aquosa padrão de hidróxido de sódio, NaOH(aq) , de concentração $0,1000 \text{ mol L}^{-1}$. Na análise foram gastos os volumes de 20,1 mL, 19,9 mL e 20,0 mL de NaOH . A reação de neutralização pode ser representada por



Considere que o ácido etanoico seja o único ácido titulado nas condições do experimento. A partir da média dos volumes de titulante empregados, a concentração em quantidade de matéria por volume de CH_3COOH no vinagre comercial é igual a

- a) $2,00 \text{ mol L}^{-1}$
- b) $0,800 \text{ mol L}^{-1}$**
- c) $0,400 \text{ mol L}^{-1}$
- d) $0,200 \text{ mol L}^{-1}$
- e) $0,0800 \text{ mol L}^{-1}$

Questão 14.

Em determinado experimento crioscópico, 5,85 g de um soluto iônico de fórmula MX e massa molar $58,5 \text{ g mol}^{-1}$ foram dissolvidos em 500 g de água. Esta solução apresentou temperatura de solidificação de $-0,670^\circ\text{C}$. Uma segunda solução de MX , a 300 K, possui concentração analítica $0,150 \text{ mol L}^{-1}$ e apresenta o mesmo grau de dissociação da primeira solução. Para as duas soluções, admita comportamento ideal.

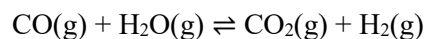
Dados: $\Delta T_f = i K_f m$; $K_f(\text{H}_2\text{O}) = 1,86^\circ\text{C kg mol}^{-1}$;
 $i = 1 + \alpha$; $\pi = i [\text{MX}] R T$; $R = 0,08206 \text{ L atm mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$.

O grau de dissociação (α) de MX e a pressão osmótica observados na segunda solução, respectivamente, têm valores próximos de

- a) 20 % e 4,43 atm.
- b) 40 % e 5,17 atm.
- c) 60 % e 5,91 atm.
- d) 80 % e 6,65 atm.**
- e) 100 % e 7,39 atm.

Questão 15.

Um estudante de Química avaliou uma reação de deslocamento gás-água para ajustar a composição de uma corrente gasosa:



Para estimar o comportamento termodinâmico a 700 K, ele admitiu que as entalpias-padrão de formação e as entropias molares-padrão permanecem constantes no intervalo de temperatura considerado, conforme dados apresentados a seguir, na ordem

Substância	CO(g)	$\text{H}_2\text{O(g)}$	$\text{CO}_2\text{(g)}$	$\text{H}_2\text{(g)}$
$\Delta_f H^\circ$ (kJ mol^{-1})	-110,5	-241,8	-393,5	0,0
S° ($\text{J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$)	197,7	188,8	213,7	130,7

Dados: $\Delta G = \Delta H^\circ - T\Delta S^\circ$; $K = e^{-\frac{\Delta G}{RT}}$

Considerando as informações apresentadas, determine o valor aproximado da constante de equilíbrio (K) a 700 K.

- a) $7,22 \times 10^{-4}$
- b) $8,42 \times 10^{-4}$
- c) 0,13
- d) 7,50**
- e) 11,7

Questão 16.

Considere que em quatro ensaios adicionam-se 100 mL de solução de ácido clorídrico, em excesso, a 5,0 g de carbonato de cálcio em diversas condições.

Ensaio I: fragmentos de CaCO_3 , $\text{HCl } 1,0 \text{ mol L}^{-1}$ e 25°C .
Ensaio II: CaCO_3 pulverizado, $\text{HCl } 1,0 \text{ mol L}^{-1}$ e 25°C .
Ensaio III: CaCO_3 pulverizado, $\text{HCl } 2,0 \text{ mol L}^{-1}$ e 40°C .
Ensaio IV: CaCO_3 pulverizado, $\text{HCl } 2,0 \text{ mol L}^{-1}$ e 25°C .
Ensaio V: fragmentos de CaCO_3 , $\text{HCl } 1,0 \text{ mol L}^{-1}$ e 30°C .

Em todos eles, a quantidade final de dióxido de carbono formada é a mesma, mas a rapidez inicial varia.

Imediatamente após a adição de ácido clorídrico, em qual dos ensaios se observa a evolução de gás mais intensa?

- a) Ensaio I.
- b) Ensaio II.
- c) Ensaio III.**
- d) Ensaio IV.
- e) Ensaio V.

Questão 17.

Uma indústria farmacêutica prepara uma solução aquosa de um monoácido forte com concentração inicial igual a $1,0 \times 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}$, utilizada na calibração de sensores de pH. Durante um procedimento de controle de qualidade, um técnico realizou duas diluições sucessivas, conforme descrito:

Procedimento 1: uma alíquota de 20,0 mL da solução inicial foi transferida para um balão volumétrico de 100,0 mL, completando o volume com água destilada.

Procedimento 2: uma alíquota de 25,0 mL da nova solução, foi transferida para um balão volumétrico de 500,0 mL, completando o volume com água destilada.

Considerando que a temperatura permaneceu constante e desprezando a autoionização da água, a $[\text{H}^+]$ final

a) tornou-se $1,0 \times 10^{-6} \text{ mol L}^{-1}$, apresentando pH igual a 6,0.

b) tornou-se $1,0 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$ e o pH aumentou 2 unidades.

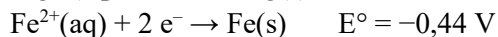
c) permaneceu $1,0 \times 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}$, não alterando o valor final do pH.

d) tornou-se $1,0 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}$ e o pH aumentou menos de 2 unidades.

e) tornou-se $1,0 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$ e o pH aumentou exatamente 1 unidade.

Questão 18.

Um reservatório de aço enterrado em solo úmido foi conectado eletricamente a uma placa de magnésio para reduzir a corrosão do ferro. Considere os potenciais-padrão de redução:



Admitindo-se que o potencial de redução do aço é igual ao potencial de redução do ferro, espera-se que, durante o funcionamento desse sistema de proteção, ocorra:

a) Oxidação do magnésio, que funciona como ânodo.

b) Redução do magnésio, com o aço funcionando como ânodo.

c) Redução simultânea do magnésio e do ferro pela água do solo.

d) Oxidação do ferro, com fluxo de elétrons do aço para o magnésio.

e) Ação catalítica do magnésio, sem transferência de elétrons entre os metais.

Questão 19.

A datação urânio-chumbo é utilizada na determinação da idade de minerais. Um dos sistemas empregados é baseado no decaimento do urânio-235 ($^{235}_{92}\text{U}$) que, após uma série de transformações nucleares, origina o chumbo-207 ($^{207}_{82}\text{Pb}$) estável. Para fins desta questão, considere a meia-vida do ^{235}U igual a 704 milhões de anos.

Considere um mineral que, no momento de sua formação, continha ^{235}U , mas não continha ^{207}Pb radiogênico. O sistema permaneceu fechado desde então. Atualmente, a razão entre o número de átomos de ^{207}Pb radiogênico e o número de átomos de ^{235}U remanescente é:

$$\frac{N(\text{Pb})}{N(\text{U})} = 7$$

Assinale a alternativa que apresenta, respectivamente, o número total de emissões α e β^- necessárias para converter ^{235}U em ^{207}Pb e a idade aproximada do mineral.

a) 7 emissões α , 4 emissões β^- e $2,112 \times 10^9$ anos.

b) 7 emissões α , 4 emissões β^+ e $2,112 \times 10^9$ anos.

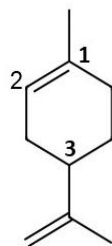
c) 4 emissões α , 7 emissões β^- e $1,408 \times 10^9$ anos.

d) 7 emissões α , 4 emissões β^- e $1,997 \times 10^9$ anos.

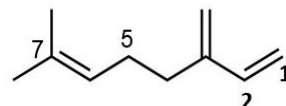
e) 8 emissões α , 6 emissões β^+ e $1,997 \times 10^9$ anos.

Questão 20.

Os monoterpenos são substâncias orgânicas bastante encontradas na natureza, formadas por dez átomos de carbono. Estas substâncias podem ser obtidas a partir da extração de óleos essenciais de plantas aromáticas. Alguns exemplos de terpenos são o **limoneno**, componente principal do óleo essencial das cascas da laranja e outras frutas cítricas, e o **mirceno**, encontrado no óleo essencial do capim-limão.



Limoneno



Mirceno

Considerando as estruturas químicas do limoneno e do mirceno, é correto afirmar que:

a) O átomo de carbono 3 do limoneno e o de carbono 5 do mirceno representam respectivamente, um CH_2 e um CH , nestas substâncias.

b) O átomo de carbono 1 do mirceno forma uma ligação covalente σ e outra π com o átomo de carbono 2. A ligação σ é formada pelos orbitais híbridos p dos átomos envolvidos.

c) O mirceno apresenta 9 ligações covalentes σ carbono-carbono e três ligações π hidrogênio-carbono. Todos seus átomos de carbono apresentam geometria trigonal plana.

d) O limoneno e o mirceno apresentam 6 e 4 átomos de carbono com hibridização sp^3 , respectivamente. As geometrias de todos os átomos de carbono sp^3 das duas substâncias são tetraédricas.

e) Os átomos de carbono 1 e 2 do limoneno apresentam hibridização sp^2 e geometria trigonal plana, enquanto os átomos de carbono 1 e 2 do mirceno apresentam hibridização sp e geometria linear.

Questão 21.

O etenilbenzeno ou estireno ($\text{C}_6\text{H}_5 - \text{CH} = \text{CH}_2$), gás tóxico que vazou em uma indústria do Distrito Industrial de Manaus nesta quarta-feira (15/7/2026), é uma substância química usada pela indústria na produção de plásticos, resinas, borrachas sintéticas, embalagens e outros materiais.

Disponível em: <https://emtempo.com.br/479465/amazonas/o-que-e-estireno-vazamento-manaus/>. Acesso em: 17 jul. 2026 (adptado).

Durante o monitoramento do ar, peritos notaram que o estireno era mais estável e menos reativo a oxidantes do que os alcenos comuns. Eles concluíram que essa diferença se deve à combinação de sua estrutura molecular, tipo de cadeia e distribuição eletrônica.

Qual é a conclusão correta apresentada pelos peritos?

a) O estireno apresenta cadeia carbônica aberta, homogênea e insaturada, sendo a ligação dupla responsável apenas pelo aumento da polaridade da molécula.

b) A presença do grupo vinila (etenila) transforma o anel benzênico em uma cadeia insaturada, uma vez que a deslocalização eletrônica ocorre simultaneamente entre átomos de carbono e hidrogênio.

c) A cadeia carbônica do estireno é mista, homogênea e insaturada, sendo possível a deslocalização eletrônica entre a dupla ligação da cadeia lateral e o sistema π do anel benzênico, caracterizando um sistema conjugado.

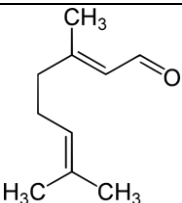
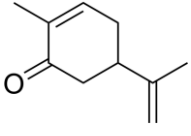
d) O estireno apresenta cadeia carbônica aberta, homogênea e insaturada, e como o anel benzênico apresenta aromaticidade, a dupla ligação da cadeia lateral permanece eletronicamente isolada, inexistindo conjugação entre os dois sistemas π .

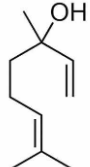
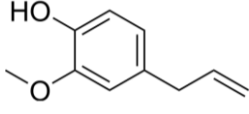
e) A cadeia carbônica do estireno é mista, homogênea e insaturada, e a conjugação entre a dupla ligação e o anel aromático aumenta a densidade eletrônica exclusivamente sobre o carbono terminal da cadeia lateral, não produzindo efeitos sobre o anel benzênico.

Questão 22.

Os óleos essenciais são misturas de substâncias orgânicas voláteis extraídas de diferentes partes das plantas. Seus componentes são responsáveis por aromas característicos e apresentam diversas funções orgânicas. Por isso, são amplamente utilizados na produção de perfumes e outros produtos cosméticos.

Observe alguns compostos presentes em óleos essenciais e suas respectivas funções orgânicas.

I	II
	
Citral	Carvona

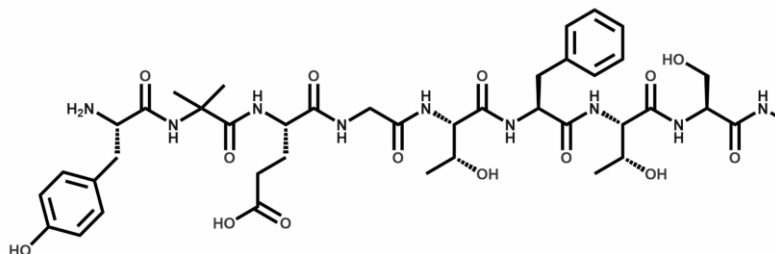
III	IV
	
Linalol	Eugenol

A associação correta entre os compostos e funções orgânicas presentes é:

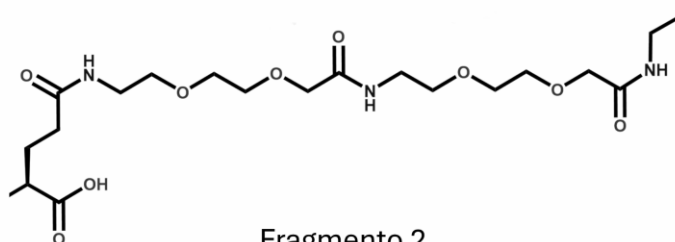
- a) I-cetona; II-aldeído; III-fenol; IV-éter.
- b) I-cetona; II-aldeído; III-enol; IV-fenol.
- c) I-álcool; II-cetona; III-aldeído; IV-fenol.
- d) I-aldeído; II-álcool; III-cetona; IV-enol.
- e) I-aldeído; II-cetona; III-álcool; IV-fenol.

Questão 23.

A tirzepatida, princípio ativo do medicamento Mounjaro®, é um peptídeo sintético constituído por uma sequência de aminoácidos modificados, apresentando diversas funções orgânicas, como amida, amina, ácido carboxílico, álcool, éter e outras funções, elevada massa molar e fórmula molecular é $C_{225}H_{348}N_{48}O_{68}$. Observe os Fragmentos 1 e 2, extraídos da molécula de tirzepatida.



Fragmento 1



Fragmento 2

Imagem disponível em: <https://www.daicelpharmastandards.com/wp-content/uploads/2024/02/dcti-d-323.png>. Acesso em: 14 jul. 2026 (adaptada).

Sobre a tirzepatida, analise as afirmativas a seguir.

- I. A função amida, vide Fragmentos 1 e 2, é resultante das ligações peptídicas estabelecidas entre os aminoácidos.
- II. A presença de grupos das funções ácido carboxílico e amina, vide Fragmento 1, permite que a molécula apresente comportamento anfótero, dependendo do pH do meio.
- III. Os grupos da função éter presente, vide Fragmento 2, são responsáveis pelas ligações glicosídicas que unem os aminoácidos.
- IV. Na estrutura da tirzepatida podem ser encontrados grupos hidroxila, vide Fragmento 1, provenientes das cadeias laterais de alguns aminoácidos.
- V. A molécula da tirzepatida apresenta massa molar aproximadamente igual a 4808 u.

Assinale a alternativa correta.

- a) Somente as afirmativas I e V são verdadeiras.
- b) Somente as afirmativas I, II e IV são verdadeiras.**
- c) Somente as afirmativas I, III e V são verdadeiras.
- d) Somente as afirmativas II, III e IV são verdadeiras.
- e) Somente as afirmativas II, III, IV e V são verdadeiras.

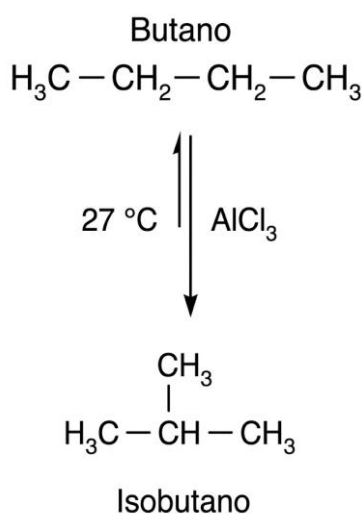
Questão 24.

Nas refinarias de petróleo, além da destilação e da conversão de hidrocarbonetos, ocorre a **reforma catalítica**, que inclui a **isomerização**, processo no qual alcanos lineares são convertidos em ramificados.

A imagem a seguir, apresenta a conversão do butano em isobutano, a qual é particularmente importante, pois este é utilizado no preparo de combustíveis.

BARBOSA, Luiz Cláudio de Almeida. Introdução à Química Orgânica. 2.ed. São Paulo: Pearson Prentice Hall, 2011. p. 58.

(adaptado).

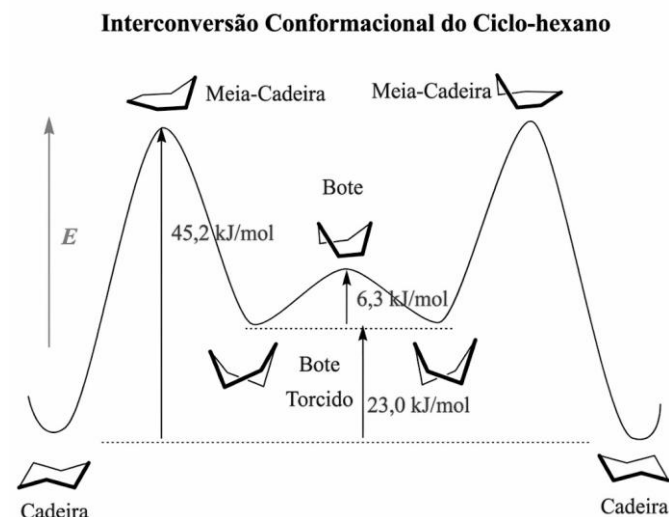


A conversão catalítica representada no esquema envolve espécies químicas (reagente e produto) que apresentam entre si o tipo de isomeria constitucional denominada isomeria de

- a) função.
- b) cadeia.**
- c) posição.
- d) metameria.
- e) tautomeria.

Questão 25.

A flexibilidade do anel de seis membros no ciclo-hexano (C_6H_{12}) permite a interconversão contínua entre diferentes arranjos espaciais. O diagrama a seguir ilustra as variações de energia potencial associadas ao processo de interconversão do anel, destacando as energias relativas dos estados conformacionais intermediários:



Considerando a análise conformacional e as relações energéticas apresentadas no diagrama para o ciclo-hexano, conclui-se que o(a)

- a) forma mais instável para o ciclo-hexano é a conformação bote.
- b) energia requerida para converter o conformero cadeira em bote torcido corresponde a $45,2 \text{ kJ mol}^{-1}$.
- c) conformação meia-cadeira tem maior energia em razão do aumento simultâneo das tensões de torção e angular.**
- d) velocidade de interconversão entre as conformações cadeira é mais rápida que entre as conformações bote torcido.
- e) processo de interconversão conformacional do anel ocorre com quebra de ligações covalentes e inversão da configuração absoluta dos átomos de carbono.

Questão 26.

Algumas propriedades de três substâncias orgânicas (A, B e C) foram testadas em água e em outras soluções a fim de identificar os grupos funcionais. As substâncias solúveis em água, tiveram seu pH mensurado.

O resultado das análises está apresentado no quadro a seguir

Amostra	H ₂ O	pH	NaOH (5%)	NaHCO ₃ (5%)	HCl (5%)	H ₂ SO ₄ (Conc)
A	Solúvel	> 7	Solúvel	Solúvel	Solúvel	Reage
B	Pouco solúvel	-	Solúvel	Pouco solúvel	Insolúvel	Reage
C	Insolúvel	-	Insolúvel	Insolúvel	Insolúvel	Reage

A partir dos resultados obtidos, é possível inferir que as substâncias A, B e C, podem ser, respectivamente:

a) Etilamina, fenol e ciclo-hexeno.

b) Etanol, etilamina, etanoato de etila.

c) Propanona, metóximetano e metanal.

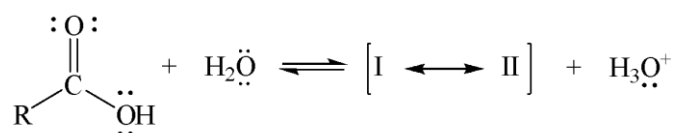
d) Ácido fórmico, etanoato de etila e propanona.

e) Dimetilamina, ácido benzóico e ciclo-hexano.

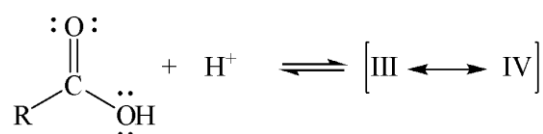
Questão 27.

O grupo funcional dos ácidos carboxílicos, carboxila, confere acidez ao hidrogênio, mas também permite a protonação do oxigênio com hibridação sp², possibilitando que um ácido carboxílico ora se comporte como ácido e ora como base. Considere as reações químicas de ácidos carboxílicos representadas pelas equações a seguir, em que as espécies químicas ressonantes obtidas são indicadas com os números I a IV nos produtos.

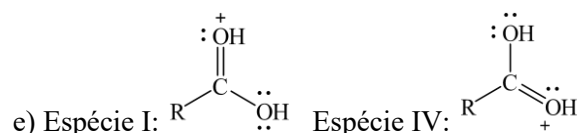
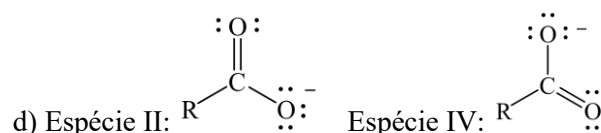
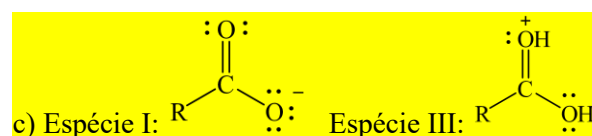
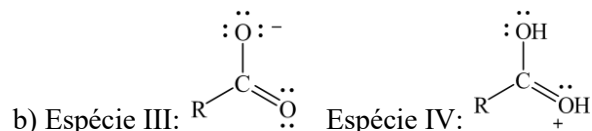
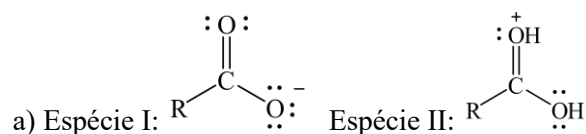
Acidez de ácidos carboxílicos



Basicidade de ácidos carboxílicos



Considerando as informações fornecidas, marque a alternativa que apresenta as representações corretas das espécies químicas ressonantes obtidas como produtos.



Questão 28.

A cana-de-açúcar pode ser utilizada não apenas na produção de etanol combustível, mas também como matéria-prima para determinados plásticos de origem renovável. De forma simplificada, uma possível rota industrial pode ser representada por:

carboidratos da biomassa → etanol → eteno → polietileno

Considerando essa sequência de transformações, assinale a alternativa correta.

- a) O polietileno é uma biomolécula natural constituída por unidades de glicose ligadas por ligações peptídicas.
- b) A transformação do eteno em polietileno ocorre por fermentação, com liberação de dióxido de carbono e água.
- c) Os açúcares utilizados na fermentação pertencem à classe dos lipídios, enquanto o etanol é convertido em eteno por uma reação de hidratação.
- d) O etanol e o polietileno pertencem à mesma classe de substâncias, pois ambos apresentam unidades monoméricas repetidas em suas estruturas.
- e) O etanol obtido da biomassa pode atuar como biocombustível e, após sua desidratação, originar eteno, cujo processo de polimerização por adição produz polietileno.

Questão 29.

A estabilidade de intermediários reacionais em Química Orgânica, como os carbânions, depende da capacidade de a molécula dispersar a carga negativa. Entre os principais fatores envolvidos nessa dispersão destacam-se a possibilidade de deslocalização eletrônica por ressonância, a hibridização do átomo que suporta a carga, o efeito indutivo dos substituintes e o comportamento ácido-base.

Considere as espécies a seguir.

- I. CH_3^- (ânion metílico)
- II. $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}_2^-$ (ânion alílico)
- III. $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2^-$ (ânion benzílico)
- IV. $\text{HC}\equiv\text{C}^-$ (ânion acetilênico)
- V. $p\text{-NO}_2\text{-C}_6\text{H}_4\text{CH}_2^-$ (ânion *p*-nitrobenzílico)

Com base nos efeitos de distribuição eletrônica e equilíbrio ácido-base responsáveis pela estabilização desses carbânions, desconsiderando fatores estéricos e efeitos de solvatação, assinale a alternativa que apresenta a ordem **crescente de estabilidade**.

- a) $\text{I} < \text{IV} < \text{II} < \text{III} < \text{V}$
- b) $\text{II} < \text{I} < \text{IV} < \text{V} < \text{III}$
- c) $\text{IV} < \text{I} < \text{II} < \text{III} < \text{V}$
- d) $\text{I} < \text{II} < \text{IV} < \text{III} < \text{V}$
- e) $\text{I} < \text{II} < \text{III} < \text{IV} < \text{V}$

Questão 30.

Em 1869, o químico russo Vladimir V. Markovnikov, estudando as reações de adição, percebeu um padrão o qual tornou possível prever qual seria o produto principal de uma reação de adição de HX a alquenos, em que X representa um halogênio. Essa adição passou a ser conhecida como *adição de Markovnikov*.

BARBOSA, L. C. A. *Introdução à Química Orgânica*. 2. ed. São Paulo: Pearson Prentice Hall, 2011, p. 77.

Considere que o alqueno assimétrico 1-metilciclohexeno seja submetido a uma reação de adição de cloreto de hidrogênio (HCl).

Com base na regra empírica descrita no texto, o produto principal formado nessa reação é o

- a) 1-cloro-1-metilciclo-hexano.
- b) 1-cloro-2-metilciclo-hexano.
- c) 3-cloro-1-metilciclo-hexano.
- d) 1-cloro-1-metilciclo-hex-2-eno.
- e) 2-cloro-1-metilciclo-hex-1-eno.

Tabela Periódica dos Elementos Químicos

Tabela periódica																	
3 Li lítio 6,94 — número atômico — simbolo químico — nome — peso atômico (massa atômica relativa)																	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
1 H hidrogênio 1,008	2 He hélio 4,0026	3 Li lítio 6,94	4 Be berílio 9,0122	5 B boro 10,81	6 C carbono 12,011	7 N nitrogênio 14,007	8 O oxigênio 15,999	9 F flúor 18,998	10 Ne neônio 20,180	11 Na sódio 22,990	12 Mg magnésio 24,305	13 Al alumínio 26,982	14 Si silício 28,085	15 P fósforo 30,974	16 S enxofre 32,06	17 Cl cloro 35,45	18 Ar argônio 39,95
19 K potássio 39,098	20 Ca cálcio 40,078(4)	21 Sc escândio 44,956	22 Ti titânio 47,867	23 V vanádio 50,942	24 Cr cromo 51,996	25 Mn manganês 54,938	26 Fe ferro 55,845(2)	27 Co cobalto 58,933	28 Ni níquel 58,693	29 Cu cobre 63,546(3)	30 Zn zinco 65,38(2)	31 Ga gálio 69,723	32 Ge germânio 72,630(8)	33 As arsênio 74,922	34 Se selênio 78,971(8)	35 Br bromo 79,904	36 Kr criptônio 83,798(2)
37 Rb rubídio 85,468	38 Sr estrôncio 87,62	39 Y ítrio 88,906	40 Zr zircônio 91,224(3)	41 Nb nióbio 92,906	42 Mo molibdênio 95,95	43 Tc tecnécio [97]	44 Ru rutenio 101,07(2)	45 Rh ródio 102,91	46 Pd paládio 106,42	47 Ag prata 107,87	48 Cd cádmio 112,41	49 In índio 114,82	50 Sn estanho 118,71	51 Sb antimônio 121,76	52 Te telúrio 127,60(3)	53 I iodo 126,90	54 Xe xenônio 131,29
55 Cs césio 132,91	56 Ba bário 137,33	57 a 71	72 Hf hafnio 178,486(6)	73 Ta tântalo 180,95	74 W tungstênio 183,84	75 Re rênio 186,21	76 Os ósio 190,23(3)	77 Ir íridio 192,22	78 Pt platina 195,08	79 Au ouro 196,97	80 Hg mercúrio 200,59	81 Tl talho 204,38	82 Pb chumbo 207,2	83 Bi bismuto 208,98	84 Po polônio [209]	85 At ástato [210]	86 Rn radônio [222]
87 Fr frâncio [223]	88 Ra rádio [226]	89 a 103	104 Rf rutherfordio [261]	105 Db dubnio [268]	106 Sg seabórgio [269]	107 Bh bohrio [270]	108 Hs hásio [269]	109 Mt metânio [277]	110 Ds darmstádio [281]	111 Rg roenigênio [282]	112 Cn copernício [285]	113 Nh nihônio [286]	114 Fl fleróvio [290]	115 Mc moscóvio [290]	116 Lv livermório [293]	117 Ts tennesso [294]	118 Og oganessônio [294]

www.tabelaperiodica.org



Este QR Code dá acesso gratuito a centenas de vídeos e imagens sobre os elementos químicos.

Licença de uso Creative Commons BY-NC-SA 4.0 - Use somente para fins educacionais
Caso encontre algum erro favor avisar pelo mail: huihohale@unipampa.edu.br
Versão IUPAC/SBQ (pt-br) com 5 algarismos significativos - atualizada em 27 de março de 2025